

I PIELIKUMS

ZĀĻU APRAKSTS

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil 40 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrā ml suspensijas iekšķīgai lietošanai ir 40 mg posakonazola (*posaconazolum*).

Palīgvielas ar zināmu iedarbību

5 ml suspensijas satur 1,75 g glikozes.

5 ml suspensijas satur 10 mg nātrijs benzoāta (E211).

5 ml suspensijas satur 1,25 mg benzilspirta.

5 ml suspensijas satur 24,75 mg propilēnglikola (E1520).

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

3. ZĀĻU FORMA

Suspensija iekšķīgai lietošanai

Balta suspensija

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1. Terapeitiskās indikācijas

Noxafil suspensija iekšķīgai lietošanai indicēts lietošanai šādu sēnīšinfekciju ārstēšanai pieaugušajiem (skatīt 5.1. apakšpunktu):

- invazīva aspergiloze pacientiem, kas nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B vai itrakonazolu, vai arī pacientiem, kuri nepanes šīs zāles;
- fuzarioze pacientiem, kas nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B, vai arī pacientiem, kuri nepanes amfotericīnu B;
- hromoblastomikoze un micetoma pacientiem, kas nepakļaujas ārstēšanai ar itrakonazolu, vai arī pacientiem, kuri nepanes itrakonazolu;
- kokcidiodomikoze pacientiem, kas nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B, itrakonazolu vai flukonazolu, vai arī pacientiem, kuri nepanes šīs zāles;
- orofaringeālas kandidozes gadījumā: par pirmās kārtas terapiju slimniekiem, kam ir smaga slimība vai imūndeficīts, ja paredzams, ka lokālā terapija būs mazefektīva.

Refraktivitāte tiek definēta kā infekcijas progresēšana vai neveiksmīga ārstēšana pēc vismaz 7 dienu efektīvas pretsēnīšu terapijas terapeitiskās devās.

Noxafil suspensija iekšķīgai lietošanai indicēts arī pret invazīvu sēnīšinfekciju profilaksei šādiem pacientiem:

- pacientiem ar akūtu mieloleikozi (AML) vai mielodisplastiskiem sindromiem (MDS), kas saņem remisiju ierosinošu kīmijterapiju, kura, domājams, izraisīs ilgstošu neitropēniju un radīs augstu invazīvas sēnīšinfekcijas risku;
- asinsrades cilmsūnu transplantāta (ACŠT) recipientiem, kas saņem imūnsupresīvu terapiju augstā devā transplantāta reakcijas pret saimnieku profilaksei un kam ir augsts invazīvas sēnīšinfekcijas risks.

Informāciju par Noxafil koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un zarnās šķīstošo tablešu lietošanu invazīvas aspergiliozes primārai ārstēšanai skatīt zāļu aprakstos.

4.2. Devas un lietošanas veids

Ārstēšanu drīkst uzsākt ārsts, kuram ir pieredze sēnīšinfekciju ārstēšanā vai augsta riska pacientu, kuriem posakonazols indicēts profilaktiskam nolūkam, uzturošā aprūpē.

Noxafil suspensijas iekšķīgai lietošanai savstarpējā neaizstājamība ar Noxafil tabletēm vai Noxafil zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai

Noxafil suspensija iekšķīgai lietošanai ir indicēta tikai pieaugušajiem (no 18 gadu vecuma). Pediatriskajiem pacientiem vecumā no diviem līdz 18 gadiem ir pieejama cita zāļu forma (Noxafil zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai).

Suspensija iekšķīgai lietošanai nav savstarpēji aizstājama ar tabletēm vai zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai, jo atšķiras dozēšanas biežums, lietošana kopā ar uzturu un panāktā zāļu koncentrācija plazmā. Tādēļ ievērojet īpašās rekomendācijas par katras zāļu formas devu.

Devas

Noxafil ir pieejams arī kā 100 mg zarnās šķīstošās tabletes, 300 mg koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai un 300 mg zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai. Noxafil tabletes gan pēc ēšanas, gan tukšā dūšā parasti ļauj panākt augstāku zāļvielas ekspozīciju plazmā nekā Noxafil suspensija iekšķīgai lietošanai. Tādēļ optimālas zāļu koncentrācijas sasniegšanai plazmā tablešu forma ir ieteicamāka par suspensiju iekšķīgai lietošanai.

Ieteicamā deva norādīta 1. tabulā.

1. tabula. Ieteicamā deva pieaugušajiem atkarībā no indikācijas

Indikācija	Deva un terapijas ilgums (skatīt 5.2. apakšpunktu)
Rezistenta invazīva sēnīšinfekcija (ISI)/pacienti ar ISI, kas nepanes 1. rindas terapiju	Pa 200 mg (5 ml) četras reizes dienā. Alternatīvi, pacienti, kuri panes uzturu vai uztura aizstājējus, ēdienreizes vai uztura aizstājēju lietošanas laikā (vai tūlīt pēc tam) var lietot pa 400 mg (10 ml) divas reizes dienā. Terapijas ilgums atkarīgs no slimības smaguma pakāpes, atveselošanās no imūnsupresijas un kliniskās atbildreakcijas.
Orofaringeāla kandidoze	Piesātinotā deva 200 mg (5 ml) vienu reizi dienā pirmā dienā, tad pa 100 mg (2,5 ml) vienu reizi dienā 13 dienas. Katra Noxafil deva jālieto ēdienreizes laikā vai tūlīt pēc ēšanas, vai kopā ar uztura aizstājējiem pacientiem, kas nepanes uzturu, lai uzlabotu uzsūkšanos pēc perorālas lietošanas un nodrošinātu nepieciešamo koncentrāciju.
Invazīvu sēnīšinfekciju profilakse	Pa 200 mg (5 ml) trīs reizes dienā. Katra Noxafil deva jālieto ēdienreizes laikā vai tūlīt pēc ēšanas, vai kopā ar uztura aizstājējiem pacientiem, kas nepanes uzturu, lai uzlabotu uzsūkšanos pēc perorālas lietošanas un nodrošinātu nepieciešamo koncentrāciju. Terapijas ilgums atkarīgs no neitropēnijas atveselošanās vai imūnsupresijas. Pacientiem ar akūtu mieloleikozi vai mielodisplastiskiem sindromiem profilakse ar Noxafil jāsāk vairākas dienas pirms paredzamās neitropēnijas sākšanās un jāturpina 7 dienas pēc neitrofilo leikocītu skaita palielināšanās virs 500 šūnām uz mm ³ .

Īpašas pacientu grupas

Nieru darbības traucējumi

Nav paredzams, ka nieru darbības traucējumi ietekmēs posakonazola farmakokinētiku, un devas pielāgošana netiek ieteikta (skatīt 5.2. apakšpunktu).

Aknu darbības traucējumi

Ierobežoti dati par aknu darbības traucējumu (arī hroniskas „C” smaguma pakāpes aknu slimības pēc Child-Pugh klasifikācijas) ietekmi uz posakonazola farmakokinētiku salīdzinājumā ar cīvēkiem ar normālu aknu funkciju pierāda paaugstinātu koncentrāciju plazmā, tomēr neliecina, ka jāpielāgo deva (skatīt 4.4 un 5.2. apakšpunktu). Ieteicams ievērot piesardzību, jo var būt palielināta koncentrācija plazmā.

Pediatriskā populācija

Posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas drošums un efektivitāte, lietojot bērniem un pusaudžiem līdz 18 gadu vecumam, nav pierādīta. Pašlaik pieejamie dati ir aprakstīti 5.1. un 5.2. apakšpunktā, bet ieteikumus par devām nav iespējams sniegt. Pediatriskajai populācijai ir pieejamas divas citas iekšķīgi lietojamas zāļu formas – Noxafil zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai un Noxafil tabletes.

Lietošanas veids

Iekšķīgai lietošanai

Suspensija iekšķīgai lietošanai pirms lietošanas labi jāsakrata.

4.3. Kontrindikācijas

Paaugstināta jutība pret aktīvo vielu un/vai jebkuru no 6.1. apakšpunktā uzskaitītajām palīgvielām.

Lietošana vienlaikus ar melnā rudzu grauda alkaloīdiem (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaikus ar CYP3A4 substrātiem terfenadīnu, astemizolu, cisaprīdu, pimozīdu, halofantrīnu vai hinidīnu, jo tas var izraisīt šo zāļu koncentrācijas paaugstināšanos plazmā un QTc intervāla pagarināšanos, kā arī retos gadījumos novēro *torsades de pointes* (skatīt 4.4 un 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaikus ar HMG-CoA reduktāzes inhibitoriem simvastatīnu, lovastatīnu un atorvastatīnu (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaikus ar venetoklaksu tā lietošanas sākuma un devas titrēšanas fāzē hroniskas limfoleikozes (HLL) pacientiem (skatīt 4.4. un 4.5. pakšpunktu).

4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Paaugstināta jutība

Nav informācijas par krustoto jutību starp posakonazolu un citiem azola grupas pretsēnīšu līdzekļiem. Jāievēro piesardzība, ordinējot posakonazolu pacientiem, kuriem ir paaugstināta jutība pret citiem azoliem.

Aknu toksicitāte

Posakonazola terapijas laikā tika ziņots par aknu blakusparādībām (piemēram, vieglu līdz vidēji smagu ALAT, ASAT, sārmainās fosfatāzes, kopējā bilirubīna koncentrācijas palielināšanos un/vai klīnisku hepatītu). Paaugstināti aknu funkcionālo testu rezultāti parasti bija pārejoši pēc terapijas pārtraukšanas un dažos gadījumos tie normalizējās bez terapijas pārtraukšanas. Retos gadījumos terapijas laikā tika ziņots par smagākām aknu reakcijām ar letālu iznākumu.

Posakonazols uzmanīgi lietojams pacientiem ar aknu darbības traucējumiem, jo klīniskā priedze ir ierobežota, turklāt šiem pacientiem var būt augstāka posakonazola koncentrācija plazmā (skatīt 4.2. un 5.2. apakšpunktu).

Aknu darbības kontrole

Sākot ārstēšanu ar posakonazolu, un tās laikā jānosaka aknu funkcionālie rādītāji. Pacienti, kuriem posakonazola terapijas laikā rodas aknu funkcionālo testu novirzes, regulāri jākontrolē, vai neveidojas nopietnāks aknu bojājums. Pacienta aprūpei jāietver aknu darbības laboratoriska novērtēšana (īpaši aknu funkcionālie testi un bilirubīns). Ja klīniskās pazīmes un simptomi liecina par aknu slimības attīstību, jāapsver posakonazola lietošanas pārtraukšana.

QTc intervāla pagarināšanās

Dažu azolu lietošana bijusi saistīta ar QTc intervāla pagarināšanos. Posakonazolu nedrīkst lietot vienlaikus ar zālēm, kas ir CYP3A4 substrāti, un zināms, ka tie pagarina QTc intervālu (skatīt 4.3. un 4.5. apakšpunktu). Posakonazols uzmanīgi lietojams pacientiem ar proaritmiskiem stāvokļiem, piemēram:

- iedzimts vai iegūts QTc pagarinājums,
- kardiomiopātija, īpaši sirds mazspējas klātbūtnē,
- sinusa bradikardija,
- simptomātiskas aritmijas,
- vienlaikus tiek lietotas zāles, par kurām zināms, ka tās pagarina QTc intervālu (savādākas zāles, nekā tika minētas 4.3. apakšpunktā).

Pirms posakonazola terapijas sākšanas un tās laikā jākontrolē un pēc nepieciešamības jākorigē elektrolītu līdzsvara traucējumi, īpaši kas saistīti ar kālija, magnija vai kalcija līmeni.

Zālu mijiedarbība

Posakonazols ir CYP3A4 inhibitoris un to drīkst lietot tikai īpašos apstākļos, ja vienlaicīgi lieto arī citus medikamentus, kas metabolizējas ar CYP3A4 starpniecību (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Midazolāms un citi benzodiazepīni

Ilgstošas sedācijas un iespējama elpošanas nomākuma riska dēļ vienlaicīgu posakonazola un CYP3A4 metabolizētu benzodiazepīnu (piemēram, midazolāma, triazolāma, alprazolāma) lietošanu drīkst apsvērt tikai absolūtas nepieciešamības gadījumā. Jāapsver nepieciešamība pielāgot CYP3A4 metabolizētu benzodiazepīnu devu (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Vinkristīna toksicitāte

Azolu pretsēnīšu līdzekļu, ieskaitot posakonazolu, vienlaicīga lietošana ar vinkristīnu ir saistīta ar neirotoksicitāti un citām nopietnām nevēlamām blakusparādībām, ieskaitot krampju lēkmes, perifēro neiropātiju, antidiurētiskā (ADH) hormona neatbilstošas sekrēcijas sindromu un paralītisku ileusu.

Azolu grupas pretsēnīšu līdzekļus, ieskaitot posakonazolu, jārezervē tādiem pacientiem, kas saņem kapmirtes alkaloīdus, ieskaitot vinkristīnu, kuriem nav alternatīvas pretsēnīšu terapijas izvēles (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Venetoklaksa toksicitāte

Spēcīgu CYP3A inhibitoru, tostarp posakonazola, vienlaicīga lietošana ar CYP3A4 substrātu venetoklaksu var palielināt venetoklaksa toksicitātes, arī audzēja sabrukšanas sindroma (*tumour lysis syndrome; TLS*) un neitropēnijas, risku (skatīt 4.3. un 4.5. apakšpunktu). Sīkāku informāciju skatīt venetoklaksa zāļu aprakstā.

Rifamicīna grupas antibakteriālie līdzekļi (rifampicīns, rifabutīns), noteikti pretkrampju līdzekļi (fenitoīns, karbamazepīns, fenobarbitāls, primidons), efavirenzs un cimetidīns.

Lietojot kombinācijā, posakonazola koncentrācija var nozīmīgi pazemināties, tāpēc jāizvairās no lietošanas vienlaikus ar posakonazolu, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Kuņķa-zarnu trakta darbības traucējumi

Nav pietiekami daudz farmakokinētikas datu par pacientiem ar smagiem kuņķa-zarnu trakta traucējumiem (piemēram, smagu caureju). Pacienti ar smagu caureju vai vemšanu rūpīgi jānovēro, lai atklātu sēnīšinfekcijas uzliesmojumu.

Glikoze

Šo zāļu sastāvā ir aptuveni 1,75 g glikozes uz 5 ml suspensijas. Pacienti ar retu glikozes-galaktozes malabsorbēciju šīs zāles nedrīkst lietot.

Nātrijs

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā devā, būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

Nātrijs benzoāts

5 ml suspensijas satur 10 mg nātrijs benzoāta (E211).

Benzilspirts

5 ml suspensijas satur 1,25 mg benzilspirta. Benzilspirts var izraisīt anafilaktoīdas reakcijas.

Propilēnglikols

5 ml suspensijas satur 24,75 mg propilēnglikola (E1520).

4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Citu zāļu ietekme uz posakonazolu

Posakonazols tiek metabolizēts UDP glikuronidācijā (2. fāzes enzīmi) un ir substrāts izvadīšanai ar p-glikoproteīnu (P-gp) *in vitro*. Tāpēc šo izvadīšanas ceļu inhibitori (piemēram, verapamils, ciklosporīns, hinidīns, klaritromicīns, eritromicīns u.c.) vai induktori (piemēram, rifampicīns, rifabutīns, daži pretkrampu līdzekļi u.c.) var attiecīgi paaugstināt vai pazemināt posakonazola koncentrāciju plazmā.

Rifabutīns

Rifabutīns (300 mg reizi dienā) pazemināja posakonazola C_{max} (maksimālo koncentrāciju plazmā) un AUC (laukumu zem plazmas koncentrācijas un laika līknes) par attiecīgi 57 % un 51 %. No vienlaicīgas posakonazola un rifabutīna un līdzīgu induktoru (piemēram, rifampicīna) lietošanas ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku. Skatīt arī tālāk attiecīgo informāciju par posakonazola ietekmi uz rifabutīna koncentrāciju plazmā.

Efavirenzs

Efavirenzs (pa 400 mg vienu reizi dienā) mazināja posakonazola C_{max} un AUC atbilstoši par 45 % un 50 %. Jāvairās no posakonazola un efavirenza lietošanas vienlaikus, izņemot gadījumus, kad lietošanas sniegtais ieguvums ir lielāks nekā pacientam radītais risks.

Fosamprenavīrs

Fosamprenavīra lietošana kopā ar posakonazolu var izraisīt posakonazola koncentrācijas samazināšanos plazmā. Ja nepieciešama vienlaikus lietošana, ieteicams rūpīgi kontrolēt, vai neprogresē sēnīšinfekcijas. Fosamprenavīra atkārtotu devu (700 mg divreiz dienā x 10 dienas) lietošana samazināja posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai C_{max} un AUC (200 mg vienreiz dienā 1. dienā, 200 mg divreiz dienā 2. dienā, tad 400 mg divreiz dienā x 8 dienas) par attiecīgi 21 % un 23 %. Nav zināma posakonazola ietekme uz fosamprenavīra līmeni, ja fosamprenavīru lieto vienlaikus ar ritonavīru.

Fenitoīns

Fenitoīns (200 mg reizi dienā) pazemināja posakonazola C_{max} un AUC par attiecīgi 41 % un 50 %. No vienlaicīgas posakonazola un fenitoīna un līdzīgu induktoru (piemēram, karbamazepīna, fenobarbitāla, primidona) lietošanas ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku.

H₂ receptoru antagonisti un protonu sūkņa inhibitori

Posakonazola koncentrācija plazmā (C_{max} un AUC) samazinājās par 39 %, kad posakonazolu lietoja kopā ar cimetidīnu (400 mg divreiz dienā), jo mazinājās uzsūkšanās, iespējams, sekundāri, dēļ samazinātās kuņķa skābes produkcijas. Ja iespējams, jāizvairās no posakonazola lietošanas vienlaikus ar H₂ receptoru antagonistiem.

Līdzīgā veidā 400 mg lielu posakonazola devu lietošana vienlaikus ar esomeprazolu (pa 40 mg dienā), salīdzinot ar 400 mg lielu posakonazola devu lietošanu monoterapijas veidā, vidējās C_{max} un AUC vērtības samazināja par attiecīgi 46 % un 32 %. Ja iespējams, no vienlaicīgas posakonazola un protonu sūkņa inhibitoru lietošanas ir jāizvairās.

Uzturs

Uzturs nozīmīgi palielina posakonazola uzsūkšanos (skatīt 4.2. un 5.2. apakšpunktu).

Posakonazola ietekme uz citām zālēm

Posakonazols ir spēcīgs CYP3A4 inhibitoris. Posakonazola lietošana vienlaikus ar CYP3A4 substrātiem var izraisīt pastiprinātu CYP3A4 substrātu iedarbību, par ko liecina zemāk raksturotā ietekme uz takrolimu, sirolimu, atazanavīru un midazolāmu. Ir jaievēro piesardzība, lietojot vienlaicīgi intravenozi posakonazolu ar CYP3A4 substrātu, un var būt nepieciešamība samazināt CYP3A4 substrāta devu. Ja posakonazols tiek lietots vienlaicīgi ar iekšķīgi lietojamo CYP3A4 substrātu, kuram palielinās koncentrācija plazmā, tad var būt sagaidāmas nevēlamas blakusparādības; CYP3A4 substrāta koncentrācija plazmā un/vai blakusparādību rašanās ir cieši jāuzrauga un pēc vajadzības jāpielāgo deva. Vairākos mijiedarbības pētījumos piedalījās veseli brīvprātīgie, kuriem posakonazola iedarbība ir spēcīgāka nekā pacientiem, kam ievadīta tāda pati deva. Pacientiem posakonazola ietekme uz CYP3A4 substrātiem var būt nedaudz vājāka nekā veseliem brīvprātīgiem, un sagaidāms, ka dažādiem pacientiem tā atšķiras, jo atšķiras posakonazola iedarbība. Posakonazola ietekme uz vienlaikus lietotu CYP3A4 substrātu līmeni plazmā var atšķirties arī vienam pacientam, ja vien posakonazols netiek lietots stingri standartizēti kopā ar pārtiku, jo pārtikai ir liela ietekme uz posakonazola iedarbību (skatīt 5.2. apakšpunktu).

Terfenadīns, astemizols, cisaprīds, pimozīds, halofantrīns un hinidīns (CYP3A4 substrāti)

Posakonazola un terfenadīna, astemizola, cisaprīda, pimozīda, halofantrīna vai hinidīna lietošana vienlaikus ir kontrindicēta. Vienlaicīga lietošana var izraisīt šo zāļu koncentrācijas paaugstināšanos plazmā un QTc intervāla pagarināšanos, un retos gadījumos *torsades de pointes* (skatīt 4.3. apakšpunktu).

Melnā rudzu grauda alkaloīdi

Posakonazols var palielināt melnā rudzu grauda alkaloīdu (ergotamīna un dihidroergotamīna) koncentrāciju plazmā, kas var izraisīt ergotismu. Posakonazola un melnā rudzu grauda alkaloīdu vienlaicīga lietošana ir kontradicēta (skatīt 4.3. apakšpunktu).

HMG-CoA reduktāzes inhibitori, kas tiek metabolizēti ar CYP3A4 palīdzību (piemēram, simvastatīns, lovastatīns un atorvastatīns)

Posakonazols var būtiski paaugstināt HMG-CoA reduktāzes inhibitoru, kas tiek metabolizēti ar CYP3A4 palīdzību, līmeni plazmā. Ārstēšanās laikā ar posakonazolu, ārstēšanu ar HMG-CoA reduktāzes inhibitoriem vajag pārtraukt, jo to paaugstinātais līmenis bijis saistīts ar rabdomiolīzi (skatīt 4.3. apakšpunktu).

Kapmirtes alkaloīdi

Lielākā daļa kapmirtes alkaloīdu (piemēram, vinkristīns un vinblastīns) ir CYP3A4 substrāti. Azolu grupas pretsēnīšu līdzekļu, ieskaitot posakonazolu, vienlaicīga lietošana ar vinkristīnu ir saistīta ar nopietnām nevēlamām blakusparādībām (skatīt 4.4. apakšpunktu). Posakonazols var paaugstināt kapmirtes alkaloīdu koncentrāciju plazmā, kas var izraisīt neirotoksicitāti un citas nopietnas nevēlamas blakusparādības. Tādēļ azolu grupas pretsēnīšu līdzekļi, ieskaitot posakonazolu, jārezervē tādiem pacientiem, kas saņem kapmirtes alkaloīdus, ieskaitot vinkristīnu, kuriem nav alternatīvas pretsēnīšu terapijas izvēles (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Rifabutīns

Posakonazols paaugstināja rifabutīna C_{max} un AUC par attiecīgi 31 % un 72 %. Jāizvairās no vienlaicīgas posakonazola un rifabutīna lietošanas, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku (skatīt arī iepriekš minēto par rifabutīna ietekmi uz posakonazola līmeni plazmā). Ja šīs zāles lieto vienlaikus, ieteicams rūpīgi kontrolēt pilnu asinsainu un ar paaugstināto rifabutīna līmeni saistītās blakusparādības (piemēram, uveītu).

Sirolims

Atkārtota posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai devu (pa 400 mg divas reizes dienā 16 dienas) lietošana veseliem cilvēkiem palielināja sirolima (vienas 2 mg devas) C_{max} un AUC atbilstoši vidēji 6,7 un 8,9 reizes (intervāls 3,1 līdz 17,5 reizes). Posakonazola ietekme uz sirolima līmeni pacientiem nav zināma, taču sagaidāms, ka tā ir mainīga, jo posakonazola līmenis pacientiem atšķiras.

Posakonazola lietošana vienlaikus ar sirolimu nav ieteicama, un, kad vien iespējams, no tās jāvairās. Ja no lietošanas vienlaikus nav iespējams izvairīties, posakonazola terapijas sākšanas laikā ieteicams sirolima devu krietni mazināt un bieži jāuzrauga zemākā sirolima koncentrācija asinīs. Sirolima koncentrācija jānosaka, sākot terapiju ar posakonazolu, vienlaikus terapijas laikā un pārtraucot posakonazola terapiju, un sirolima deva atbilstoši jāpielāgo. Jāatzīmē, ka saistība starp sirolima minimālo koncentrāciju un AUC, lietojot vienlaikus ar posakonazolu, mainās. Tādējādi sirolima minimālā koncentrācija, kas atbilst parastam terapeitiskam diapazonam, var izraisīt zāļu subterapeitisku līmeni. Tādēļ jācenšas sasniegt minimālās koncentrācijas, kas atbilst parastā terapeitiskā diapazona augšējai daļai, un rūpīgi jāseko klīniskām pazīmēm un simptomiem, laboratoriskiem raksturlielumiem un audu biopsijas rezultātiem.

Ciklosporīns

Pacientiem ar pārstādītu sirdi, kas saņēma stabilas ciklosporīna devas, posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai pa 200 mg vienu reizi dienā paaugstināja ciklosporīna koncentrāciju, izraisot nepieciešamību samazināt devu. Klīniskās efektivitātes pētījumos novēroja gadījumus, kad asinīs bija paaugstināts ciklosporīna līmenis, kas izraisīja nopietnas blakusparādības, tostarp nefrotoksiskumu un vienu letālu leikoencefalopatijs gadījumu. Sākot posakonazola terapiju pacientiem, kas jau saņem ciklosporīnu, ciklosporīna deva ir jāmazina (piemēram, līdz aptuveni trīs ceturtdaļām sākotnējās devas). Vēlāk, vienlaicīgas terapijas laikā, kā arī pārtraucot posakonazola terapiju, ciklosporīna līmenis asinīs uzmanīgi jākontrolē un nepieciešamības gadījumā jākoriģē tā deva.

Takrolims

Posakonazols paaugstināja takrolima C_{max} un AUC (0,05 mg/kg ķermēņa masas reizes deva) par attiecīgi 121 % un 358 %. Klīniskās efektivitātes pētījumos ziņots par klīniski nozīmīgu mijiedarbību, kas izraisīja hospitalizāciju un/vai nepieciešamību pārtraukt posakonazola lietošanu. Sākot ārstēšanu ar posakonazolu pacientiem, kas jau saņem takrolimu, ieteicams takrolima devu samazināt (piemēram, par vienu trešdaļu no patreizējās devas). Pēc tam ļoti rūpīgi ir jāveic takrolima līmeņa kontrole asinīs vienlaicīgās lietošanas laikā un līdz ārstēšanas pārtraukšanai ar posakonazolu, un, ja nepieciešams, jāpielāgo attiecīga takrolima deva.

HIV proteāzes inhibitori

Tā kā HIV proteāzes inhibitori ir CYP3A4 substrāti, sagaidāms, ka posakonazola lietošana palielinās šo pretretrovīrusu līdzekļu līmeni plazmā. Pēc posakonazola suspensijas iekšķīgas lietošanas (pa 400 mg divas reizes dienā) vienlaikus ar atazanavīru (pa 300 mg vienu reizi dienā) 7 dienas veseliem cilvēkiem atazanavīra C_{max} un AUC palielinājās atbilstoši vidēji 2,6 un 3,7 reizes (intervāls 1,2 līdz 26 reizes). Pēc posakonazola suspensijas iekšķīgas lietošanas (pa 400 mg divas reizes dienā) vienlaikus ar atazanavīru un ritonavīru (pa 300/100 mg vienu reizi dienā) 7 dienas veseliem cilvēkiem atazanavīra C_{max} un AUC palielinājās atbilstoši vidēji 1,5 un 2,5 reizes (intervāls 0,9 līdz 4,1 reizes). Posakonazola pievienošana terapijai ar atazanavīru vai atazanavīra un ritonavīra kombināciju tika saistīta ar bilirubīna līmeņa paaugstināšanos plazmā. Vienlaikus ar posakonazolu lietojot pretretrovīrusu līdzekļus, kas ir CYP3A4 substrāti, ieteicama bieža blakusparādību un ar pretretrovīrusu līdzekļiem saistītas toksicitātes uzraudzība.

Midazolāms un citi benzodiazepīni, kas metabolizējas ar CYP3A4

Pētījumā, kurā piedalījās veseli brīvprātīgie, posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai (pa 200 mg vienu reizi dienā 10 dienas) palielināja intravenozo midazolāma (0,05 mg/kg) iedarbību (AUC) par 83 %. Citā pētījumā, kurā piedalījās veseli brīvprātīgie, atkārtota posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai devu lietošana (pa 200 mg divas reizes dienā 7 dienas) palielināja intravenozo midazolāma (vienna 0,4 mg deva) C_{max} un AUC atbilstoši vidēji 1,3 un 4,6 reizes (intervāls 1,7 līdz 6,4 reizes); posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai pa 400 mg divas reizes dienā 7 dienas palielināja intravenozo midazolāma C_{max} un AUC atbilstoši 1,6 un 6,2 reizes (intervāls 1,6 līdz 7,6 reizes). Abas posakonazola devas palielināja iekšķīgi lietota midazolāma (vienna 2 mg perorāla deva) C_{max} un AUC atbilstoši 2,2 un 4,5 reizes. Bez tam vienlaikus lietošanas laikā posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai (pa 200 mg vai 400 mg) palielināja midazolāma vidējo terminālo izvadīšanas pusperiodu no plazmas no aptuveni 3-4 stundām līdz 8-10 stundām.

Tā kā ir ilgākas sedācijas risks, posakonazolu lietojot vienlaikus ar jebkuru CYP3A4 metabolizētu benzodiazepīnu (piemēram, midazolāmu, triazolāmu, alprazolāmu), ieteicams apsvērt devas pielāgošanas nepieciešamību (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Kalcija kanālu blokatori, kas tiek metabolizēti ar CYP3A4 starpniecību (piemēram, diltiazems, verapamils, nifedipīns, nisoldipīns)

Lietojot vienlaikus ar posakonazolu, ieteicama bieža kontrole, lai atklātu ar kalcija kanālu blokatoriem saistītās blakusparādības un toksicitāti. Var būt nepieciešama kalcija kanālu blokatoru devas pielāgošana.

Digoksīns

Citu azolu lietošana bijusi saistīta ar paaugstinātu digoksīna līmeni. Tādēļ posakonazols var paaugstināt digoksīna koncentrāciju plazmā un, sākot vai pārtraucot ārstēšanu ar posakonazolu, jākontrolē digoksīna līmenis.

Sulfonilurīnvielas atvasinājumi

Glipizīdu lietojot vienlaikus ar posakonazolu, dažiem veseliem brīvprātīgajiem pazeminājās glikozes koncentrācija. Cukura diabēta slimniekiem ieteicams kontrolēt glikozes koncentrāciju.

All-trans-retīnskābe (ATRA) jeb tretinoīns

Tā kā ATRA metabolizē aknu CYP450 enzīmi, īpaši CYP3A4, līdztekus lietošana ar posakonazolu, kas ir spēcīgs CYP3A4 inhibitoris, var palielināt tretinoīna iedarbību, kā rezultāts būs palielināta toksicitāte (īpaši hiperkalcēmija). Ārstēšanas ar posakonazolu laikā un sekojošajās dienās pēc ārstēšanas jākontrolē kalcija līmenis serumā, un, ja nepieciešams, jāapsver atbilstoša tretinoīna devas pielāgošana.

Venetoklakss

Salīdzinot ar 400 mg venetoklaksa monoterapiju, 300 mg posakonazola (spēcīga CYP3A inhibitora) vienlaicīga lietošana ar 50 mg un 100 mg venetoklaksa 7 dienas 12 pacientiem palielināja venetoklaksa C_{max} attiecīgi līdz 1,6 reizēm un 1,9 reizēm un AUC attiecīgi līdz 1,9 reizēm un 2,4 reizēm (skatīt 4.3. un 4.4. apakšpunktu).

Skatīt venetoklaksa zāļu aprakstu.

Pediatriiskā populācija

Mijiedarbības pētījumi veikti tikai pieaugušajiem.

4.6. Fertilitāte, grūtniecība un barošana ar krūti

Grūtniecība

Nav pietiekami daudz informācijas par posakonazola lietošanu grūtniecēm. Pētījumi ar dzīvniekiem pierāda reproduktīvo toksicitāti (skatīt 5.3. apakšpunktu). Potenciālais risks cilvēkam nav zināms.

Sievietēm reproduktīvā vecumā ārstēšanas laikā jālieto efektīva kontracepcijas metode. Posakonazolu nedrīkst lietot grūtniecības laikā, ja vien ieguvums mātei nav skaidri izteikti lielāks nekā risks auglim.

Barošana ar krūti

Posakonazols izdalās žurku mātītes pienā (skatīt 5.3. apakšpunktu). Posakonazola izdalīšanās mātes pienā cilvēkam nav pētīta. Sākot ārstēšanu ar posakonazolu, zīdīšana ir jāpārtrauc.

Fertilitāte

Posakonazols neietekmēja žurku tēviņu auglību, lietojot devas līdz 180 mg/kg (1,7 reizes lielāka deva par 400 mg divreiz dienā, ņemot vērā līdzsvara koncentrāciju plazmā veseliem brīvprātīgajiem), un žurku mātīšu auglību, lietojot devas līdz 45 mg/kg (2,2 reizes lielāka deva par 400 mg divreiz dienā). Nav klīniskas pieredzes, kurā vērtēta posakonazola ietekme uz cilvēku auglību.

4.7. Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus

Tā kā, lietojot posakonazolu, ziņots par noteiktām blakusparādībām (piemēram, reiboni, miegainību u.c.), kas var ietekmēt transportlīdzekļu vadīšanu/mehānismu apkalpošanu, jāievēro piesardzība.

4.8. Nevēlamās blakusparādības

Drošuma profila kopsavilkums

Posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai drošums ir novērtēts > 2400 pacientiem un veseliem brīvprātīgiem, kas iesaistīti klīniskos pētījumos un ņemot vērā pēcreģistrācijas pieredzi. Visbiežāk novērotās būtiskās blakusparādības ir slikta dūša, vemšana, caureja, palielināta ķermeņa temperatūra un palielināts bilirubīna līmenis.

Nevēlamo blakusparādību saraksts tabulas veidā

Klasificējot pēc orgānu sistēmām, nevēlamās blakusparādības ir norādītas pēc to biežuma, ko apzīmē šādi: ļoti bieži ($\geq 1/10$); bieži ($\geq 1/100$ līdz $< 1/10$); retāk ($\geq 1/1\,000$ līdz $< 1/100$); reti ($\geq 1/10\,000$ līdz $< 1/1\,000$); ļoti reti ($< 1/10\,000$); nav zināmi (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem).

2. tabula. Klīniskajos pētījumos un pēcreģistrācijas pieredzē ziņotās blakusparādības atbilstoši orgānu sistēmai un sastopamības biežumam*

Asins un limfātiskās sistēmas traucējumi	
Bieži:	neitropēnija
Retāk:	trombocitopēnija, leikopēnija, anēmija, eozinofilija, limfadenopātija, liesas infarkts
Reti:	hemolītiskais urēmiskais sindroms, trombotiskā trombocitopēniskā purpura, pancitopēnija, koagulopātija, hemorāģija
Imūnās sistēmas traucējumi	
Retāk:	alerģiska reakcija
Reti:	paaugstinātas jutības reakcija
Endokrīnās sistēmas traucējumi	
Reti:	virsnieru mazspēja, samazināts gonadotropīnu daudzums asinīs, pseidoaldosteronisms
Vielmaiņas un uztures traucējumi	
Bieži:	elektrolītu līdzsvara traucējumi, anoreksija, samazināta ēstgtriba, hipokaliēmija, hipomagniēmija
Retāk:	hiperglikēmija, hipoglikēmija
Psihiskie traucējumi	
Retāk:	patoloģiski sapņi, apjukuma stāvoklis, miega traucējumi
Reti:	psihiskie traucējumi, depresija

Nervu sistēmas traucējumi	
Bieži:	parestēzija, reibonis, miegainība, galvassāpes, disgeizija
Retāk:	krampji, neiropātija, hipoestēzija, trīce, afāzija, bezmiegs
Reti:	cerebrovaskulāri traucējumi, encefalopātija, perifērā neiropātija, sinkope
Acu bojājumi	
Retāk:	redzes miglošanās, fotofobija, samazināts redzes asums
Reti:	diplopija, skotoma
Ausu un labirinta bojājumi	
Reti:	dzirdes traucējumi
Sirds funkcijas traucējumi	
Retāk:	pagarināta QT intervāla sindroms [§] , patoloģiska elektrokardiogramma [§] , sirdsklauves, bradikardija, superventrikulāras ekstrasistoles, tahikardija
Reti:	<i>torsade de pointes</i> , pēkšņa nāve, kambaru tahikardija sirdsdarbības un elpošanas apstāšanās, sirds mazspēja miokarda infarkts
Asinsvadu sistēmas traucējumi	
Bieži:	hipertensija
Retāk:	hipotensija, vaskulīts
Reti:	plaušu embolisms, dziļo vēnu tromboze
Elpošanas sistēmas traucējumi, krūšu kuryja un videnes slimības	
Retāk:	klepus, epistikse, žagas, deguna aizlikums, pleirītiskas sāpes, tahipnoja
Reti:	pulmonāla hipertensija, intersticiāla pneimonija, pneimonīts
Kuņķa-zarnu trakta traucējumi	
Loti bieži	slikta dūša
Bieži:	vemšana, sāpes vēderā, caureja, dispepsija, sausa mute, meteorisms, aizcietējums, anorektāla diskomforta sajūta
Retāk:	pankreatīts, vēdera pūšanās, enterīts, diskomforta sajūta pakrūtē, atraugas, gastroezofageālā atvilņa slimība, mutes dobuma tūska
Reti:	kuņķa-zarnu trakta hemorāģija, zarnu aizsprostojums
Aknu un/vai žults izvades sistēmas traucējumi	
Bieži:	palielināti aknu darbības testu rezultāti (paaugstināts ASAT, ALAT, bilirubīna, sārmainās fosfatāzes, GGT līmenis)
Retāk:	hepatocelulārs bojājums, hepatīts, dzelte, hepatomegālija, holestāze, toksiska ietekme uz aknām, aknu darbības traucējumi
Reti:	aknu mazspēja, holestātisks hepatīts, hepatosplenomegālija, aknu jutība, <i>asterixis</i>
Ādas un zemādas audu bojājumi	
Bieži:	izsitumi, nieze
Retāk:	čūlas mutē, alopēcija, dermatīts, eritēma, petehijas
Reti:	Stīvensa-Džonsona sindroms, vezikulāri izsitumi
Skeleta-muskuļu un saistaudu sistēmas bojājumi	
Retāk:	muguras sāpes, kakla sāpes, skeleta muskuļu sāpes, ekstremitāšu sāpes
Nieru un urīnizvades sistēmas traucejumi	
Retāk:	akūta nieru mazspēja, nieru mazspēja, palielināts kreatinīna daudzums asinīs
Reti:	nieru tubulāra acidoze, intersticiāls nefrīts

Reproduktīvās sistēmas traucējumi un krūts slimības	
Retāk:	menstruāli traucējumi
Reti:	sāpes krūtīs
Vispārēji traucējumi un reakcijas ievadišanas vietā	
Bieži:	drudzis, astēnija, nespēks
Retāk:	tūska, sāpes, drebūļi, vājums, diskomforta sajūta krūškurvī, zāļu nepanesamība, nervozitāte, glotādu iekaisums
Reti:	mēles tūska, sejas tūska
Izmeklējumi	
Retāk:	izmainīts zāļu līmenis, pazemināts fosfora līmenis asinīs, novirzes krūškurvja rentgenmeklējuma rezultātos

* Nemtas vērā blakusparādības, kas novērotas iekšķīgi lietojamas suspensijas, zarnās šķīstošo tablešu, koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai lietošanas gadījumā.

§ Skatīt 4.4 apakšpunktā.

Atsevišķu nevēlamo blakusparādību apraksts

Aknu un/vai žults izvades sistēmas traucējumi

Veicot uzraudzību pēc posaconozola suspensijas iekšķīgai lietošanai reģistrācijas, ir ziņots par smagu aknu bojājumu ar letālu iznākumu (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Zinošana par iespējamām blakusparādībām

Ir svarīgi ziņot par iespējamām nevēlamām blakusparādībām pēc zāļu reģistrācijas. Tādējādi zāļu ieguvuma/riska attiecība tiek nepārtraukti uzraudzīta. Veselības aprūpes speciālisti tiek lūgti ziņot par jebkādām iespējamām nevēlamām blakusparādībām, izmantojot [V pielikumā](#) minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju.

4.9. Pārdozēšana

Klīnisko pētījumu laikā pacientiem, kuri saņēma līdz 1 600 mg posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai dienas devas, nenovēroja savādākas blakusparādības, kā tikai tās, par kurām ziņoja pacienti, kas lietoja mazākas devas. Vienam pacientam tika konstatēta nejauša posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai pārdozēšana – viņš bija lietojis 1200 mg divreiz dienā 3 dienas. Pētnieks neatklāja nekādas blakusparādības.

Posakonazols nav izvadāms hemodialīzes ceļā. Posakonazola pārdozēšanas gadījumā specifiska ārstēšana nav pieejama. Var apsvērt atbalstošu aprūpi.

5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

5.1. Farmakodinamiskās īpašības

Farmakoterapeitiskā grupa: Pretsēnišu līdzekļi sistēmiskai lietošanai, triazola atvasinājumi, ATK kods: J02A C04.

Darbības mehānisms

Posakonazols nomāc enzīmu lanosterola 14α -demetilāzi (CYP51), kas katalizē nozīmīgu etapu ergosterola biosintēzē.

Mikrobioloģija

Posakonazolam konstatēta aktivitāte *in vitro* pret šādiem mikroorganismiem: *Aspergillus* sugām (*Aspergillus fumigatus*, *A. flavus*, *A. terreus*, *A. nidulans*, *A. niger*, *A. ustus*), *Candida* sugām (*Candida albicans*, *C. glabrata*, *C. krusei*, *C. parapsilosis*, *C. tropicalis*, *C. dubliniensis*, *C. famata*, *C. inconspicua*, *C. lipolytica*, *C. norvegensis*, *C. pseudotropicalis*), *Coccidioides immitis*, *Fonsecaea*

pedrosoii un *Fusarium* sugām, *Rhizomucor*, *Mucor* un *Rhizopus*. Mikrobioloģiskie dati liecina, ka posakonazols ir aktīvs pret *Rhizomucor*, *Mucor* un *Rhizopus*, tomēr patreiz ir pārāk maz klīnisko datu, lai novērtētu posakonazola efektivitāti pret šiem izraisītājiem.

Ir pieejami šādi *in vitro* dati, taču to klīniskā nozīme nav zināma. Novērojumu pētījumā par > 3000 klīniskajiem pelējuma izolātiem laikā no 2010. līdz 2018. gadam 90 % ne-*Aspergillus* sēņu novēroja šādas minimālās inhibejošās koncentrācijas (MIC): *Mucorales* spp (n=81) tā bija 2 mg/l; *Scedosporium apiospermum/S. boydii* (n=65) - 2 mg/l; *Exophiala dermatiditidis* (n=15) - 0,5 mg/l un *Purpureocillium lilacinum* (n=21) - 1 mg/l.

Rezistence

Atklāti klīniskie izolāti ar pavājinātu jutību pret posakonazolu. Galvenais rezistences mehānisms ir aizstāšanas pārņemšana mērķa proteīnā CYP51.

Aspergillus spp epidemioloģiskā robežvērtība (ECOFF)

ECOFF vērtības posakonazolam, kas atšķiras savvaļas populācijām no izolātiem ar iegūto rezistenci, ir noteiktas ar EUCAST metodiku.

EUCAST ECOFF vērtības:

- *Aspergillus flavus*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus fumigatus*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus nidulans*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus niger*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus terreus*: 0,25mg/l

Pašlaik nav pieejams pietiekami daudz datu, lai uzstādītu klīniskās jutības testu robežvērtības *Aspergillus* spp. ECOFF vērtības vērtības nav pielīdzināmas klīniskajām robežvērtībām.

Jutības testu robežkoncentrācijas

EUCAST MIC jutības pret posakonazolu testu robežvērtības [jutīgs (S - *susceptible*); rezistents (R - *resistant*)]:

- *Candida albicans*: S \leq 0,06 mg/l, R > 0,06 mg/l
- *Candida tropicalis*: S \leq 0,06 mg/l, R > 0,06 mg/l
- *Candida parapsilosis*: S \leq 0,06 mg/l, R > 0,06 mg/l
- *Candida dubliniensis*: S \leq 0,06 mg/l, R > 0,06 mg/l

Pašlaik nav pieejams pietiekami daudz datu, lai uzstādītu klīniskās jutības testu robežvērtības citām *Candida* ģintīm.

Kombinācijas ar citiem pretsēnīšu līdzekļiem

Kombinētas pretsēnīšu terapijas izmantošanai nevajadzētu samazināt ne posakonazola, ne citu zāļu efektivitāti. Tomēr pašlaik nav klīnisku pierādījumu, ka kombinēta terapija sniegtu papildu ieguvumus.

Farmakokinētiskā / farmakodinamiskā attiecība

Novērota sakarība starp kopējo preparāta iedarbību, kas dalīta ar MIK (AUC/MIK), un klīnisko iznākumu. Kritiskā attiecība indivīdiem ar *Aspergillus* infekciju bija ~ 200. Īpaši svarīgi ir mēģināt pārliecināties, ka ar *Aspergillus* inficētiem pacientiem ir sasniegts maksimālais līmenis plazmā (skatīt 4.2. un 5.2. apakšpunktā par devu lietošanas ieteikumiem un uztura ietekmi uz uzsūkšanos).

Klīniskā pieredze

Posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai pētījumu apkopojums

Invazīva aspergiloze

Iekšķīga posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai lietošana 800 mg dienā dalītās devās tika vērtēta nesalīdzinošā glābjošas terapijas pētījumā invazīvas aspergiliozes ārstēšanā pacientiem ar

slimību, kas nepakļāvās ārstēšanai ar amfotericīnu B (tostarp liposomu zāļu formām) vai itrakonazolu, kā arī pacientiem, kuri nepanesa šīs zāles (Pētījums 0041). Klīniskie rezultāti tika salīdzināti ar tādu ārēju kontrolgrupu, kas tika atvasināta no medicīnisku protokolu retrospektīviem ierakstiem. Ārējā kontrolgrupā ietilpa 86 pacienti, kas tika ārstēti ar pieejamo terapiju (kā iepriekšminēta) gandrīz vienlaikus un tajos pašos centros kā pacienti, kas tika ārstēti ar posakonazolu. Vairums aspergilozes gadījumu tika uzskatīti par refraktāriem pret iepriekšējo terapiju gan posakonazola grupā (88 %), gan ārējā kontrolgrupā (79 %).

Kā redzams 3. tabulā, veiksmīgu atbildreakciju (pilnīga vai daļēja izzušana) ārstēšanas beigās novēroja 42 % ar posakonazolu ārstēto pacientu salīdzinājumā ar 26 % ārējā grupā. Tomēr šis nebija prospektīvs, randomizēti kontrolēts pētījums, un tātad visi salīdzinājumi ar ārējo kontrolgrupu jāvērtē ar piesardzību.

3. tabula. Kopējā posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai efektivitāte invazīvas aspergilozes ārstēšanas beigās salīdzinājumā ar ārējo kontrolgrupu

	Posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai	Ārējā kontrolgrupa
Kopējā atbildreakcija	45/107 (42 %)	22/86 (26 %)
Veiksmīga terapija pa sugām		
Viss mikoloģiski apstiprināts <i>Aspergillus</i> spp. ¹	34/76 (45 %)	19/74 (26 %)
<i>A. fumigatus</i>	12/29 (41 %)	12/34 (35 %)
<i>A. flavus</i>	10/19 (53 %)	3/16 (19 %)
<i>A. terreus</i>	4/14 (29 %)	2/13 (15 %)
<i>A. niger</i>	3/5 (60 %)	2/7 (29 %)

Fusarium sugas

11 no 24 pacientiem, kam bija pierādīta vai iespējama fuzarioze, tika veiksmīgi ārstēti ar posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai pa 800 mg dienā dalītās devās, mediāna 124 dienas un līdz pat 212 dienām. Starp astoņpadsmīt pacientiem, kas nebija intoleranti vai infekcijas refraktāri pret amfotericīnu B vai itrakonazolu, septiņiem pacientiem bija pozitīva atbilda reakcija.

Hromoblastomikoze / micetoma

9 no 11 pacientiem tika veiksmīgi ārstēti ar posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai pa 800 mg dienā dalītās devās, mediāna 268 dienas un līdz pat 377 dienām. Pieciem no šiem pacientiem bija hromoblastomikoze, ko izraisīja *Fonsecaea pedrosoi*, un 4 bija micetoma, pārsvarā *Madurella* sugu izraisīta.

Kokcidiodomikoze

11 no 16 pacientiem tika veiksmīgi ārstēti (pilnīga vai daļēja visu pazīmju simptomu, kas bija sākotnēji, izzušana ārstēšanas beigās) ar posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai pa 800 mg dienā dalītās devās, mediāna 296 dienas un līdz pat 460 dienām.

Pret azoliem jutīgas orofaringeālas kandidozes (OKF) ārstēšana

Tika veikts nejaušināts, vērtētājam slēpts, kontrolēts pētījums, kurā piedalījās HIV inficēti pacienti ar pret azoliem jutīgu orofaringeālu kandidozi (sākot pētījumu, vairumam pacientu bija izolēta *C. albicans*). Primārais efektivitātes galarezultāts bija klīniskas veiksmes rādītājs (definēts kā izārstēšanās vai uzlabojums) pēc 14 terapijas dienām. Pacienti saņēma perorālu posakonazola vai flukonazola suspensiju (gan posakonazols, gan flukonazols tika ordinēts pa 100 mg divas reizes dienā 1 dienu, kam sekoja lietošana pa 100 mg vienu reizi dienā 13 dienas).

Šai pētījumā konstatētās klīniskās reakcijas attēlotas 4. tabulā.

Tika konstatēts, ka 14. ārstēšanas dienā, kā arī 4 nedēļas pēc ārstēšanas beigām posakonazols klīniskās veiksmes ziņā nav mazāk efektīvs par flukonazolu.

¹ Arī citas retāk sastopamas sugas vai nezināmas sugas

4. tabula. Klīniskās veiksmes īpatsvars starp orofaringeālas kandidozes slimniekiem

Galarezultāts	Posakonazols	Flukonazols
Klīniskās veiksmes rādītājs 14. terapijas dienā	91,7 % (155/169)	92,5 % (148/160)
Klīniskās veiksmes rādītājs 4 nedēļas pēc terapijas beigām	68,5 % (98/143)	61,8 % (84/136)

Klīniskās veiksmes rādītājs tika definēts šādi – par klīnisku veiksmi (izārstēšanās vai uzlabojums) atzītu gadījumu skaita dalījums ar kopējo analīzei pieejamo gadījumu skaitu.

Invazīvas sēnīšinfekcijas (ISI) profilakse (316. un 1899. pētījums)

Divi nejaušināti, kontrolēti profilakses klīniskie pētījumi tika veikti ar pacientiem, kam bija augsts invazīvas sēnīšinfekcijas rašanās risks.

316. pētījums bija nejaušināts, dubultmaskēts klīniskais pētījums, kurā tika salīdzināta perorāla posakonazola suspensijas (pa 200 mg trīs reizes dienā) un flukonazola kapsulu (pa 400 mg reizi dienā) efektivitāte alogēnu asinsrades cilmes šūnu transplantācijas recipientiem ar transplantāta reakciju pret saimnieku (TRPS). Primārās efektivitātes galarezultāts bija saslimstība ar pierādītu/iespējamu ISI 16 nedēļas pēc nejaušināšanas, ko noteica neatkarīga, slēpta ārēju ekspertu grupa. Galvenais sekundārais galarezultāts bija saslimstība ar pierādītu/iespējamu ISI ārstēšanas laikā (no pētījuma zāļu pirmās līdz pēdējai devai + 7 dienas). Vairumam (377/600, [63 %]) pētījumā iekļauto pacientu pētījuma sākumā bija 2. vai 3. pakāpes akūta vai hroniska ekstensīva (195/600, [32,5 %]) TRPS. Vidējais terapijas ilgums bija 80 dienas posakonazolam un 77 dienas flukonazolam.

1899. pētījums bija nejaušināts, vērtētājam slēpts pētījums, kurā tika salīdzināta perorāla posakonazola suspensija (pa 200 mg trīs reizes dienā) un flukonazola suspensija (pa 400 mg vienu reizi dienā) vai iekšķīgi lietots itrakonazola šķīdums (pa 200 mg divas reizes dienā) neitropēniem pacientiem, kas saņēma citotokskiku ķīmijterapiju akūtas mieloleikozes vai mielodisplastisku sindromu ārstēšanai. Primārais efektivitātes galarezultāts bija saslimstība ar pierādītu/iespējamu ISI, ko noteica neatkarīga, slēpta ārēju ekspertu grupa ārstēšanas perioda laikā. Galvenais sekundārais galarezultāts bija saslimstība ar pierādītu/iespējamu ISI 100 dienas pēc nejaušināšanas. Biežākā izraisošā slimība (435/602, [72 %]) bija tikko diagnosticēta akūta mieloleikoze. Vidējais terapijas ilgums bija 29 dienas posakonazolam un 25 dienas flukonazolam/itrakonazolam.

Abos profilakses pētījumos aspergiloze bija biežākā novērotā infekcija. Skatīt 5. un 6. tabulu par abu pētījumu rezultātiem. Pacientiem, kas profilaktiski saņēma posakonazolu, tika novērotas retākas *Aspergillus* infekcijas, salīdzinot ar kontrolgrupas pacientiem.

5. tabula. Invazīvas sēnīšinfekcijas profilakses klīnisko pētījumu rezultāti

Pētījums	Posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai	Kontrole ^a	P vērtība
Pacienti ar pierādītu/iespējamu ISI (%)			
Ārstēšanas laikā^b			
1899 ^d	7/304 (2)	25/298 (8)	0,0009
316 ^e	7/291 (2)	22/288 (8)	0,0038
Noteiktā laikposmā^c			
1899 ^d	14/304 (5)	33/298 (11)	0,0031
316 ^d	16/301 (5)	27/299 (9)	0,0740

FLU = flukonazols; ITZ = itrakonazols; POS = posakonazols.

a: FLU/ITZ (1899); FLU (316).

b: 1899. pētījumā tas bija laikposms no nejaušināšanas līdz pēdējai pētījuma zāļu devai plus 7 dienas, 316. pētījumā tas bija laikposms no pētījuma zāļu pirmās līdz pēdējai devai plus 7 dienas.

c: 1899. pētījumā tas bija laikposms no nejaušināšanas līdz 100 dienām pēc nejaušināšanas; 316. pētījumā tas bija laikposms no pētījumā iekļaušanas dienas līdz 111 dienām pēc iekļaušanas pētījumā.

d: Visi nejaušināti

e: Visi ārstētie

6. tabula. Invazīvas sēnīšinfekcijas profilakses klīnisko pētījumu rezultāti

Pētījums	Posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai	Kontrole ^a
Pacienti ar pierādītu/iespējamu Aspergillozi (%)		
Ārstēšanas laikā^b		
1899 ^d	2/304 (1)	20/298 (7)
316 ^e	3/291 (1)	17/288 (6)
Noteiktā laikposmā^c		
1899 ^d	4 /304 (1)	26 /298 (9)
316 ^d	7/301 (2)	21/299 (7)

FLU = flukonazols; ITZ = itrakonazols; POS = posakonazols.

a: FLU/ITZ (1899); FLU (316).

b: 1899. pētījumā tas bija laikposms no nejaušināšanas līdz pēdējai pētījuma zāļu devai plus 7 dienas, 316. pētījumā tas bija laikposms no pētījuma zāļu pirmās līdz pēdējai devai plus 7 dienas.

c: 1899. pētījumā tas bija laikposms no nejaušināšanas līdz 100 dienām pēc nejaušināšanas; 316. pētījumā tas bija laikposms no pētījumā iekļaušanas dienas līdz 111 dienām pēc iekļaušanas pētījumā.

d: Visi nejaušināti

e: Visi ārstētie

1899. pētījumā tika konstatēta nozīmīga visu cēloņu izraisītas mirstības mazināšanās posakonazola grupā [POS 49/304 (16 %), salīdzinot ar FLU/ITZ 67/298 (22 %); $p=0,048$]. Balstoties uz Kaplana-Meiera aplēsēm, izdzīvošanas varbūtība līdz 100. dienai pēc nejaušināšanas posakonazola recipientiem bija nozīmīgi lielāka; šī labvēlīgā ietekme uz izdzīvošanu tika demonstrēta, analīzē iekļaujot gan visus nāves cēloņus ($P=0,0354$), gan ISI izraisītu nāvi ($P=0,0209$).

316. pētījumā kopējā mirstība bija līdzīga (POS, 25 %; FLU, 28 %); taču, salīdzinot ar FLU grupu (12/299; $P=0,0413$), ISI izraisītas nāves īpatsvars POS grupā (4/301) bija krieti mazāks.

Pediatriskā populācija

Pediatriskajiem pacientiem nav ieteicamas nekādas posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas devas. Tomēr ir noskaidrots citu posakonazola zāļu formu (Noxafil zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai un Noxafil koncentrāta infūzijas šķīduma pagatavošanai) drošums un efektivitāte pediatriskajiem pacientiem vecumā no 2 līdz <18 gadiem. Papildu informāciju skatīt šo zāļu formu ZA.

Elektrokardiogrammas novērtēšana

Pirms posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai lietošanas un tās laikā (pa 400 mg divreiz dienā kopā ar treknu maltīti) tika iegūti daudzkarēji, laikā saskaņoti EKG pieraksti 12 stundu periodā no 173 veseliem vīriešu un sieviešu dzimuma brīvprātīgajiem 18 – 85 gadu vecumā. Netika novērotas nekādas klīniski nozīmīgas vidējā QTc (*Fridericia*) intervāla pārmaiņas, salīdzinot ar sākumstāvokli.

5.2. Farmakokinētiskās īpašības

Uzsūkšanās

Posakonazols uzsūcas ar mediāno t_{max} 3 stundām (paēduši pacienti). Posakonazola farmakokinētika pēc atsevišķas vai vairākkārtēju devu (līdz 800 mg) lietošanas, lietojot zāles kopā ar treknu maltīti, ir lineāra. Lietojot par 800 mg lielākas dienas devas pacientiem un veseliem brīvprātīgajiem, netika novērota tālāka kopējās iedarbības palielināšanās. Diētas laikā AUC līmenis palielinājās mazāk nekā attiecīgai devai virs 200 mg. Veseliem brīvprātīgajiem tukšā dūšā kopējās dienas devas (800 mg) dalīšana pa 200 mg četras reizes dienā, salīdzinot ar 400 mg, lietotiem divreiz dienā, pierādīja, ka posakonazola iedarbība pastiprinās 2,6 reizes.

Uztura ietekme uz perorālo uzsūkšanos veseliem brīvprātīgajiem

Salīdzinot ar lietošanu pirms ēdienreizes, posakonazola uzsūkšanās ievērojami pastiprinājās, ja 400 mg lielas posakonazola devas (vienreiz dienā) tika lietotas ļoti treknas (~ 50 gramu taukvielu) maltītes laikā vai tūlīt pēc šādas maltītes – C_{max} un AUC palielinājās par attiecīgi 330 % un 360 %. Salīdzinot ar lietošanu tukšā dūšā, gadījumos, kad posakonazolu lieto treknas maltītes laikā (~ 50 gramu taukvielu), tā AUC ir 4 reizes lielāks, bet lietojot kopā ar taukus nesaturošu uzturu vai uztura bagātinātājiem (14 grami taukvielu) – 2,6 reizes lielāks (skatīt 4.2 un 4.5 apakšpunktu).

Izkliede

Posakonazols uzsūcas lēni un tiek lēni izvadīts ar lielu šķietamo izkliedes tilpumu (1774 litri), tas ir stipri saistīts ar olbaltumvielām (> 98 %), galvenokārt ar seruma albumīnu.

Biotransformācija

Posakonazolam nav neviena nozīmīga cirkulējoša metabolīta, un tā koncentrāciju nevarētu ietekmēt CYP450 enzīmu inhibitori. No cirkulējošiem metabolītiem vairums ir posakonazola glikuronīda savienojumi, atklāts tikai niecīgs daudzums oksidatīvu (CYP450 mediētu) metabolītu. Urīnā un izkārnījumos izvadītie metabolīti ir aptuveni 17 % no ievadītās radioaktīvi iezīmētās devas.

Eliminācija

Posakonazols tiek lēni izvadīts ar vidējo 35 stundu pusperiodu ($t_{1/2}$) (robežās no 20 līdz 66 stundām). Pēc ^{14}C -posakonazola ievadīšanas radioaktivitāti konstatēja pārsvarā izkārnījumos (77 % radioaktīvi iezīmētās devas), galvenā sastāvdaļa bija sākotnējā viela (66 % radioaktīvi iezīmētās devas). Nieru klīrenss ir nenozīmīgs izvadīšanas ceļš, urīnā tiek izvadīti 14 % no radioaktīvi iezīmētās devas (< 0,2 % no radioaktīvi iezīmētās devas ir sākotnējā viela). Līdzvara stāvoklis tiek sasniegts pēc 7 - 10 dienu atkārtotas lietošanas.

Farmakokinētika īpašās pacientu grupās

Bērni (< 18 gadiem)

Pēc 800 mg posakonazola lietošanas dienā dalītās devās pie invazīvas sēnīšinfekcijas ārstēšanas vidējā minimālā koncentrācija plazmā 12 pacientiem 8 – 17 gadu vecumā (776 ng/ml) bija līdzīga koncentrācijai 194 pacientiem 18–64 gadu vecumā (817 ng/ml). Profilakses pētījumos vidējā desmit pusaudžu (13-17 gadus veciem) līdzvara posakonazola vidējā koncentrācija (C_{av}) bija līdzīga pieaugušiem (≥ 18 gadus veciem) konstatētai C_{av} . Pētījumā 136 bērnu vecuma pacienti vecumā no 11 mēnešiem līdz 17 gadiem ar neitropēniju tika ārstēti ar posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai devu līdz 18 mg/kg/dienā sadalītu trīs devās, aptuveni 50% šo pacientu tika sasniegts iepriekš noteikts mērķa kritērijs (7. dienas C_{av} starp 500 ng/ml un 2500 ng/ml). Vispār koncentrācija tendēta būt augstāka vecākiem pacientiem (7 līdz < 18 gadu vecumā) nekā jaunākiem pacientiem (2 līdz < 7 gadu vecumā).

Dzimums

Posakonazola farmakokinētika ir līdzīga vīriešiem un sievietēm.

Gados veci cilvēki

Gados veciem subjektiem (24 subjektiem ≥ 65 gadu vecumā) salīdzinājumā ar gados jaunākiem subjektiem (24 subjektiem 18 – 45 gadu vecumā) novēroja C_{max} (26 %) un AUC (29 %) palielināšanos. Tomēr posakonazola drošības raksturojums, salīdzinot gados jaunus un vecākus pacientus, bija līdzīgs.

Rase

Novērota neliela (16 %) posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai AUC un C_{max} samazināšanās melnādainiem subjektiem, salīdzinot ar baltās rases pārstāvjiem. Tomēr posakonazola drošības raksturojums, salīdzinot melnāainos un baltāainos cilvēkus, bija līdzīgs.

Kermeņa masa

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un tablešu populācijas farmakokinētikas modelis liecina, ka posakonazola klīrenss ir saistīts ar kermeņa masu. Pacientiem, kuriem tā ir

> 120 kg, C_{av} ir samazināta par 25 %, bet pacientiem, kuriem tā ir < 50 kg, C_{av} ir palielināta par 19 %. Tāpēc iesaka stingri kontrolēt, vai par 120 kg smagākiem pacientiem neuzliesmo sēnīšinfekcijas.

Nieru darbības traucējumi

Pēc atsevišķas devas lietošanas nekonstatēja nekādus vieglus vai vidēji smagus nieru darbības traucējumus ($n = 18$ $Cl_{cr} \geq 20$ ml/min/1,73 m²) ietekmi uz posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai farmakokinētiku, tāpēc deva nav jāpielāgo. Individuāli ar smagiem nieru darbības traucējumiem ($n = 6$, $Cl_{cr} < 20$ ml/min/1,73 m²) posakonazola AUC bija ļoti mainīgs [> 96 % MK (mainības koeficients)] salīdzinājumā ar citām “nieru” grupām [< 40 % MK]. Tomēr, tā kā posakonazols netiek nozīmīgā daudzumā izvadīts caur nierēm, smagu nieru darbības traucējumu ietekme uz posakonazola farmakokinētiku nav paredzama, un devas pielāgošana netiek ieteikta. Posakonazols nav izvadāms hemodialīzes ceļā.

Aknu darbības traucējumi

Pacientiem ar viegliem („A” pakāpes pēc *Child-Pugh* klasifikācijas), vidēji smagiem („B” pakāpes pēc *Child-Pugh* klasifikācijas) vai smagiem („C” pakāpes pēc *Child-Pugh* klasifikācijas) aknu darbības traucējumiem (6 pacienti grupā) pēc vienreizējas 400 mg lielas posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai devas iekšķīgas lietošanas vidējais AUC bija 1,3 - 1,6 reizes lielāks nekā atbilstošiem kontroles grupas pacientiem ar normālu aknu darbību. Nesaistītās aktīvās vielas koncentrācijas netika noteiktas un nav iespējams izslēgt, ka nesaistītā posakonazola iedarbības intensitāte palielinās vairāk par novēroto kopējā AUC palielināšanos par 60 %. Eliminācijas pusperioda ($t_{1/2}$) ilgums attiecīgajās grupās palielinājās no aptuveni 27 stundām līdz ~ 43 stundām. Pacientiem ar viegliem līdz smagiem aknu darbības traucējumiem devas korekciju neiesaka, tomēr sakarā ar iespējamu augstāku un ilgāku preparāta koncentrāciju plazmā ieteicams ievērot piesardzību.

5.3. Preklīniskie dati par drošumu

Kā jau novērots citu azola grupas pretsēnīšu līdzekļu lietošanas gadījumā, ar steroīdu hormonu sintēzes nomākumu saistītā iedarbība novērota arī atkārtotu devu toksicitātes pētījumos ar posakonazolu. Virsnieru nomākums tika novērots toksicitātes pētījumos žurkām un suniem, kuriem kopējā iedarbība līdzinājās vai pārsniedza to, kas tiek iegūta ar terapeitiskām devām cilvēkam.

Neironu fosfolipidoze radās suniem, kuri saņēma devas ≥ 3 mēnešus zemākā sistēmiskā koncentrācijā, nekā tiek sasniegta ar terapeitiskām devām cilvēkam. Šādu atradi nekonstatēja pērtiķiem, kuri saņēma devas vienu gadu. Divpadsmit mēnešu neirotoksicitātes pētījumos suniem un pērtiķiem netika novērota nekāda funkcionāla iedarbība uz centrālo vai perifērisko nervu sistēmu no sistēmiskās koncentrācijas, kas pārsniedza terapeitiski iegūstamo.

2 gadu pētījumā žurkām tika novērota plaušu fosfolipidoze alveolu dilatācijas un obstrukcijas dēļ. Šīs atrades ne vienmēr liecina par iespējamām funkcionālām pārmaiņām cilvēkam.

Atkārtotu devu drošuma farmakoloģijas pētījumā pērtiķiem, kad sistēmiskā kopējā iedarbība bija 4,6 reizes augstāka nekā iedarbība, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām cilvēkam, netika novērota ietekme uz elektrokardiogrammām, tostarp QT un QTc intervālu. Atkārtotu devu drošuma pētījumā žurkām, kad sistēmiskā kopējā iedarbība bija 1,4 reizes liekāka nekā iedarbība, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām cilvēkam, ehokardiogrāfiski netika konstatētas nekādas norādes par sirds dekompensāciju. Žurkām un pērtiķiem, kad kopējā sistēmiskā iedarbība bija attiecīgi 1,4 un 4,6 reizes lielāka nekā tiek sasniegta ar cilvēkiem noteiktajām terapeitiskām devām, novēroja paaugstinātu sistolisko un arteriālo spiedienu (līdz 29 mm Hg).

Žurkām veikti reprodukcijas, peri- un postnatālās attīstības pētījumi. Koncentrācijā, kas bija zemāka nekā tā, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām cilvēkam, posakonazols izraisīja pārmaiņas skeleta struktūrā un malformācijas, distociju, paildzinātu grūsnību, samazinātu metienu un postnatālo mainīgumu. Trūšiem posakonazols bija embriotoksisks koncentrācijā, kas pārsniedza to, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām. Kā jau novērots citu azola grupas pretsēnīšu līdzekļu lietošanas gadījumā, šo ietekmi uz vairošanos uzskata par paredzamu ar ārstēšanas izraisīto iedarbību uz steroīdu ģenēzi.

Posakonazols *in vitro* un *in vivo* pētījumos nebija genotoksisks. Kancerogenitātes pētījumi neatklāja īpašu bīstamību cilvēkam.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1. Palīgvielu saraksts

Polisorbāts 80
Simetikons
Nātrijs benzoāts (E 211)
Nātrijs citrāta dihidrāts
Citronskābes monohidrāts
Glicerīns
Ksantāna sveķi
Glikozes šķīdums
Titāna dioksīds (E 171)
Mākslīgais kīršu aromatizators, kas satur benzilspirtu un propilēnglikolu (E1520)
Attīrīts ūdens

6.2. Nesaderība

Nav piemērojama.

6.3. Uzglabāšanas laiks

Neatvērts iepakojums: 3 gadi

Pēc pirmās iepakojuma atvēršanas: 4 nedēļas

6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Nesasaldēt.

6.5. Iepakojuma veids un saturs

105 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai pudelē (dzintarkrāsas IV klases stikls), kas noslēgta ar plastmasas, bērnam neatveramu vāciņu (polipropilēna), un mērkarote (polistirola) ar 2 atzīmēm: 2,5 ml un 5 ml.

6.6. Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/001

9. PIRMĀS REĢISTRĀCIJAS/PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Reģistrācijas datums: 2005.gada 25.oktobris

Pēdējās pārreģistrācijas datums: 2010.gada 25.oktobris

10. TEKSTA PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

<{MM/GGGG}>

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē

<http://www.ema.europa.eu>.

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil 100 mg zarnās šķīstošās tabletes

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra zarnās šķīstošā tablete satur 100 mg posakonazola (*posaconazolum*).

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

3. ZĀĻU FORMA

Zarnās šķīstošā tablete (tablete)

Dzeltena, apvalkota kapsulas formas tablete, kuras garums ir 17,5 mm, ar iespiedumu “100” vienā pusē.

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1. Terapeitiskās indikācijas

Noxafil zarnās šķīstošās tabletēs indicētas lietošanai šādu sēnīšinfekciju ārstēšanā pieaugušajiem (skatīt 4.2. un 5.1. apakšpunktu):

- invazīva aspergiloze.

Noxafil zarnās šķīstošās tabletēs ir indicētas lietošanai šādu sēnīšinfekciju ārstēšanā pediatriskajiem pacientiem no 2 gadu vecuma un ar ķermeņa masu virs 40 kg, kā arī pieaugušajiem (skatīt 4.2. un 5.1. apakšpunktu):

- invazīva aspergiloze pacientiem, kuru slimība nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B vai itrakonazolu, vai arī pacientiem, kuri šīs zāles nepanes;
- fuzarioze pacientiem, kuru slimība nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B, vai arī pacientiem, kuri nepanes amfotericīnu B;
- hromoblastomikoze un micetoma pacientiem, kuru slimība nepakļaujas ārstēšanai ar itrakonazolu, vai arī pacientiem, kuri nepanes itrakonazolu;
- kokcidiodomikoze pacientiem, kuru slimība nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B, itrakonazolu vai flukonazolu, vai arī pacientiem, kuri nepanes šīs zāles;

Refraktivitāte tiek definēta kā infekcijas progresēšana vai neveiksmīga ārstēšana pēc vismaz 7 dienu ilgas iepriekš efektīvas pretsēnišu terapijas terapeitiskās devās.

Noxafil zarnās šķīstošās tabletēs indicētas arī invazīvu sēnīšinfekciju profilaksei šādiem pediatriskajiem pacientiem no 2 gadu vecuma un ar ķermeņa masu virs 40 kg, kā arī pieaugušiem pacientiem (skatīt 4.2. un 5.1. apakšpunktu):

- pacientiem ar akūtu mieloleikozi (AML) vai mielodisplastiskiem sindromiem (MDS), kuri saņem remisiju ierosinošu ķīmijterapiju, kura, domājams, izraisīs ilgstošu neitropēniju, un kuriem ir augsts invazīvas sēnīšinfekcijas risks;
- asinsrades cilmes šūnu transplantāta (ACŠT) recipientiem, kuri saņem imūnsupresīvu terapiju lielā devā transplantāta reakcijas pret saimnieku profilaksei un kuriem ir augsts invazīvas sēnīšinfekcijas risks.

Informāciju par lietošanu orofaringeālas kandidozes gadījumā lūdzam skatīt Noxafil iekšķīgi lietojamās suspensijas zāļu aprakstā.

4.2. Devas un lietošanas veids

Ārstēšanu drīkst uzsākt ārsts, kuram ir pieredze sēnīšinfekciju ārstēšanā vai augsta riska pacientu, kuriem posakonazols indicēts profilaktiskam nolūkam, uzturošā aprūpē.

Noxafil tablešu un Noxafil suspensijas iekšķīgai lietošanai savstarpējā neaizstājamība

Tabletes nav savstarpēji aizstājamas ar suspensiju iekšķīgai lietošanai, jo atšķiras šo zāļu formu dozēšanas biežums, lietošana kopā ar uzturu un panāktā zāļu koncentrācija plazmā. Tādēļ ievērojiet īpašās rekomendācijas par katras zāļu formas devu.

Devas

Noxafil ir pieejams arī kā 40 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai, 300 mg koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai un 300 mg zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai. Noxafil tabletes gan pēc ēšanas, gan tukšā dūšā parasti ļauj panākt augstāku zāļvielas ekspozīciju plazmā nekā Noxafil suspensija iekšķīgai lietošanai. Tādēļ optimālas zāļu koncentrācijas sasniegšanai plazmā tablešu forma ir ieteicamāka par suspensiju iekšķīgai lietošanai.

Ieteicamā deva pediatriskiem pacientiem no 2 gadu vecuma un ar ķermeņa masu virs 40 kg, kā arī pieaugušajiem ir norādīta 1. tabulā.

Pediatriskajiem pacientiem no 2 gadu vecuma un ar ķermeņa masu virs 40 kg iekšķīgai lietošanai ir ieteicams Noxafil zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai. Papildu informāciju par devām skatīt zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai zāļu aprakstā.

1. tabula. Ieteicamā deva atkarībā no indikācijas pediatriskajiem pacientiem no 2 gadu vecuma un ar ķermeņa masu virs 40 kg, kā arī pieaugušajiem

Indikācija	Deva un terapijas ilgums (skatīt 5.2. apakšpunktu)
Invazīvas aspergilozes ārstēšana (tikai pieaugušajiem)	Piesātinošā deva 300 mg (trīs 100 mg tabletes vai 300 mg koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai) divas reizes dienā pirmajā dienā, pēc tam turpmāk 300 mg (trīs 100 mg tabletes vai 300 mg koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošana) vienu reizi dienā. Tabletes devas var lietot neatkarīgi no pārtikas uzņemšanas. Ieteicamais terapijas ilgums ir 6-12 nedēļas. Intravenozas ievadīšanas aizstāšana ar iekšķīgu lietošanu vai otrādi ir pienemama, ja klīniski indicēta.
Rezistentas invazīvas sēnīšinfekcijas (ISI)/pacienti ar ISI, kuri nepanes 1. izvēles terapiju	Piesātinošā deva 300 mg (trīs 100 mg tabletes) divas reizes dienā pirmajā dienā, pēc tam turpmāk 300 mg (trīs 100 mg tabletes) vienu reizi dienā. Visas devas var lietot neatkarīgi no pārtikas uzņemšanas. Terapijas ilgums ir atkarīgs no pamatslimības smaguma pakāpes, atveseļošanās no imūnsupresijas un klīniskās atbildes reakcijas.
Invazīvu sēnīšinfekciju profilakse	Piesātinošā deva 300 mg (trīs 100 mg tabletes) divas reizes dienā pirmajā dienā, pēc tam turpmāk 300 mg (trīs 100 mg tabletes) vienu reizi dienā. Visas devas var lietot neatkarīgi no pārtikas uzņemšanas. Terapijas ilgums ir atkarīgs no neitropēnijas vai imūnsupresijas mazināšanās. Pacientiem ar akūtu mieloleikozi vai mielodisplastiskiem sindromiem profilakse ar Noxafil jāsāk vairākas dienas pirms paredzamās neitropēnijas sākšanās un jāturpina 7 dienas pēc neitrofilo leikocītu skaita palielināšanās virs 500 šūnām uz mm ³ .

Īpašas pacientu grupas

Nieru darbības traucējumi

Nav paredzams, ka niero darbības traucējumi ietekmēs posakonazola farmakokinētiku, un devas pielāgošana netiek ieteikta (skatīt 5.2. apakšpunktu).

Aknu darbības traucējumi

Salīdzinot ar cilvēkiem, kuriem ir normāla aknu darbība, ierobežoti dati par aknu darbības traucējumu (arī hroniskas „C” smaguma pakāpes aknu slimības pēc *Child-Pugh* klasifikācijas) ietekmi uz posakonazola farmakokinētiku pierāda paaugstinātu koncentrāciju plazmā, tomēr neliecina, ka jāpielāgo deva (skatīt 4.4. un 5.2. apakšpunktu). Ieteicams ievērot piesardzību, jo var būt paaugstināta koncentrācija plazmā.

Pediatriskā populācija

Posakonazola drošums un efektivitāte, lietojot bērniem līdz 2 gadu vecumam, nav pierādīta. Klīniskie dati nav pieejami.

Lietošanas veids

Iekšķīgai lietošanai

Noxafil zarnās šķīstošās tabletēs var lietot neatkarīgi no ēdienreizēm (5.2. apakšpunktu). Tabletēs jānorīj veselas kopā ar ūdeni, un tās nedrīkst sasmalcināt, košļāt vai sadalīt.

4.3. Kontrindikācijas

Paaugstināta jutība pret aktīvo vielu vai jebkuru no 6.1. apakšpunktā uzskaņītajām palīgvielām.

Lietošana vienlaicīgi ar melnā rudzu grauda alkaloīdiem (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaicīgi ar CYP3A4 substrātiem terfenadīnu, astemizolu, cisapridu, pimozīdu, halofantrīnu vai hinidīnu, jo tas var izraisīt šo zāļu koncentrācijas paaugstināšanos plazmā un QTc intervāla pagarināšanos, kā arī retos gadījumos novēro *torsades de pointes* (skatīt 4.4. un 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaicīgi ar HMG-CoA reduktāzes inhibitoriem simvastatīnu, lovastatīnu un atorvastatīnu (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaikus ar venetoklaksu tā lietošanas sākuma un devas titrēšanas fāzē hroniskas limfoleikozes (HLL) pacientiem (skatīt 4.4. un 4.5. pakšpunktu).

4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Paaugstināta jutība

Informācijas par krustoto jutību starp posakonazolu un citiem azolu grupas pretsēnīšu līdzekļiem nav. Jāievēro piesardzība, ordinējot posakonazolu pacientiem, kuriem ir paaugstināta jutība pret citiem azoliem.

Aknu toksicitāte

Posakonazola terapijas laikā ziņots par aknu reakcijām (piemēram, vieglu līdz vidēji smagu ALAT, ASAT, sārmainās fosfatāzes, kopējā bilirubīna koncentrācijas paaugstināšanos un/vai klīnisku hepaītu). Aknu funkcionālo testu rezultātu paaugstināšanās parasti bija pārejoša pēc terapijas pārtraukšanas un dažos gadījumos šo testu rezultāti normalizējās bez terapijas pārtraukšanas. Retos gadījumos posakonazola terapijas laikā ziņots par smagākām aknu reakcijām ar letālu iznākumu. Posakonazols uzmanīgi lietojams pacientiem ar aknu darbības traucējumiem, jo klīniskā pieredze ir ierobežota, turklāt šiem pacientiem var būt augstāka posakonazola koncentrācija plazmā (skatīt 4.2. un 5.2. apakšpunktu).

Aknu darbības kontrole

Sākot ārstēšanu ar posakonazolu, un tās laikā jānosaka aknu funkcionālie rādītāji. Pacienti, kuriem posakonazola terapijas laikā rodas aknu funkcionālo testu rezultātu novirzes, regulāri jākontrolē, vai neveidojas nopietnāks aknu bojājums. Pacienta aprūpei jāietver aknu darbības laboratoriska novērtēšana (īpaši aknu funkcionālie testi un bilirubīns). Ja kliniskās pazīmes un simptomi liecina par aknu slimības attīstību, jāapsver psakonazola lietošanas pārtraukšana.

QTc intervāla pagarināšanās

Dažu azolu lietošana bijusi saistīta ar QTc intervāla pagarināšanos. Posakonazolu nedrīkst lietot vienlaicīgi ar zālēm, kas ir CYP3A4 substrāti un par kurām zināms, ka tās pagarina QTc intervālu (skatīt 4.3. un 4.5. apakšpunktu). Posakonazols uzmanīgi lietojams pacientiem ar proaritmiskiem stāvokļiem, piemēram:

- iedzimts vai iegūts QTc pagarinājums,
- kardiomiopātija, īpaši sirds mazspējas klātbūtnē,
- sinusa bradikardija,
- esošas simptomātiskas aritmijas,
- vienlaicīgi tiek lietotas zāles, par kurām zināms, ka tās pagarina QTc intervālu (citas zāles, nevis tās, kas minētas 4.3. apakšpunktā).

Pirms posakonazola terapijas sākšanas un tās laikā jākontrolē un pēc nepieciešamības jākorigē elektrolītu līdzsvara traucējumi, īpaši tie, kas saistīti ar kālija, magnija vai kalcija līmeni.

Zāļu mijiedarbība

Posakonazols ir CYP3A4 inhibitoris un to drīkst lietot tikai īpašos apstākļos, ja vienlaicīgi lieto arī citas zāles, kuras metabolizē CYP3A4 (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Midazolāms un citi benzodiazepīni

Ilgstošas sedācijas un iespējama elpošanas nomākuma riska dēļ vienlaicīgu posakonazola un CYP3A4 metabolizētu benzodiazepīnu (piemēram, midazolāma, triazolāma, alprazolāma) lietošanu drīkst apsvērt tikai absolūtas nepieciešamības gadījumā. Jāapsver nepieciešamība pielāgot CYP3A4 metabolizētu benzodiazepīnu devu (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Vinkristīna toksicitāte

Azolu pretsēnīšu līdzekļu, ieskaitot posakonazolu, vienlaicīga lietošana ar vinkristīnu ir saistīta ar neirotoksicitāti un citām nopietnām nevēlamām blakusparādībām, ieskaitot krampju lēkmes, perifēro neirovārtīju, antidiurētiskā (ADH) hormona neatbilstošas sekrēcijas sindromu un paralītisku ileusu. Azolu grupas pretsēnīšu līdzekļus, ieskaitot posakonazolu, jārezervē tādiem pacientiem, kas saņem kapmirtes alkaloīdus, ieskaitot vinkristīnu, kuriem nav alternatīvas pretsēnīšu terapijas izvēles (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Venetoklaksa toksicitāte

Spēcīgu CYP3A inhibitoru, tostarp posakonazola, vienlaicīga lietošana ar CYP3A4 substrātu venetoklaksu var palielināt venetoklaksa toksicitātes, arī audzēja sabrukšanas sindroma (*tumour lysis syndrome; TLS*) un neutropēnijas, risku (skatīt 4.3. un 4.5. apakšpunktu). Sīkāku informāciju skatīt venetoklaksa zāļu aprakstā.

Rifamicīna grupas antibakteriālie līdzekļi (rifampicīns, rifabutīns), noteikti pretkrampju līdzekļi (fenitoīns, karbamazepīns, fenobarbitāls, primidons) un efavirenzs.

Lietojot kombinācijā, posakonazola koncentrācija var nozīmīgi pazemināties, tāpēc jāizvairās no lietošanas vienlaikus ar posakonazolu, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Ekspozīcija plazmā

Posakonazola koncentrācija plazmā pēc posakonazola tablešu lietošanas ir augstāka nekā pēc posakonazola suspensijas lietošanas. Posakonazola koncentrācija plazmā pēc posakonazola tablešu lietošanas laika gaitā var paaugstināties dažiem pacientiem (skatīt 5.2. apakšpunktu).

Kuņķa-zarnu trakta darbības traucējumi

Nav pietiekami daudz farmakokinētikas datu par pacientiem ar smagiem kuņķa-zarnu trakta traucējumiem (piemēram, smagu caureju). Pacienti ar smagu caureju vai vemšanu rūpīgi jānovēro, lai atklātu sēnīšinfekciju uzliesmojumu.

Nātrijs

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā tabletē, būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

4.5. Mijedarbība ar citām zālēm un citi mijedarbības veidi

Citu zāļu ietekme uz posakonazolu

Posakonazols tiek metabolizēts UDP glikuronidācijā (2. fāzes enzīmi) un ir substrāts izvadīšanai ar p-glikoproteīnu (P-gp) *in vitro*. Tāpēc šo izvadīšanas ceļu inhibitori (piemēram, verapamils, ciklosporīns, hinidīns, klaritromicīns, eritromicīns u.c.) vai induktori (piemēram, rifampicīns, rifabutīns, daži pretkrampu līdzekļi u.c.) var attiecīgi paaugstināt vai pazemināt posakonazola koncentrāciju plazmā.

Rifabutīns

Rifabutīns (300 mg vienu reizi dienā) pazemināja posakonazola C_{max} (maksimālo koncentrāciju plazmā) un samazināja AUC (laukumu zem plazmas koncentrācijas un laika līknes) par attiecīgi 57 % un 51 %. No vienlaicīgas posakonazola un rifabutīna un līdzīgu induktoru (piemēram, rifampicīna) lietošanas ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku. Skatīt arī tālāk attiecīgo informāciju par posakonazola ietekmi uz rifabutīna koncentrāciju plazmā.

Efavirenzs

Efavirenzs (400 mg vienu reizi dienā) mazināja posakonazola C_{max} un AUC attiecīgi par 45 % un 50 %. No posakonazola un efavirenza vienlaicīgas lietošanas ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku.

Fosamprenavīrs

Fosamprenavīra lietošana kopā ar posakonazolu var izraisīt posakonazola koncentrācijas pazemināšanos plazmā. Ja nepieciešama vienlaicīga lietošana, ieteicams rūpīgi kontrolēt, vai neprogresē sēnīšinfekcijas. Fosamprenavīra atkārtotu devu (700 mg divreiz dienā 10 dienas) lietošana samazināja posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas C_{max} un AUC (200 mg vienu reizi dienā 1. dienā, 200 mg divreiz dienā 2. dienā, tad 400 mg divreiz dienā 8 dienas) par attiecīgi 21 % un 23 %. Posakonazola ietekme uz fosamprenavīra līmeni, ja fosamprenavīru lieto vienlaicīgi ar ritonavīru, nav zināma.

Fenitoīns

Fenitoīns (200 mg vienu reizi dienā) samazināja posakonazola C_{max} un AUC par attiecīgi 41 % un 50 %. No vienlaicīgas posakonazola un fenitoīna un līdzīgu induktoru (piemēram, karbamazepīna, fenobarbitāla, primidona) lietošanas ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku.

H₂ receptoru antagonisti un protonu sūkņa inhibitori

Lietojot posakonazola tabletes vienlaicīgi ar antacīdiem, H₂ receptoru antagonistiem un protonu sūkņa inhibitoriem, nenovēroja kliniski nozīmīgu ietekmi. Lietojot posakonazola tabletes vienlaicīgi ar antacīdiem, H₂ receptoru antagonistiem un protonu sūkņa inhibitoriem, posakonazola tablešu deva nav jāpielāgo.

Posakonazola ietekme uz citām zālēm

Posakonazols ir spēcīgs CYP3A4 inhibitors. Posakonazola lietošana vienlaicīgi ar CYP3A4 substrātiem var būtiski pastiprināt CYP3A4 substrātu iedarbību, par ko liecina turpmāk aprakstītā ietekme uz takrolimu, sirolimu, atazaravīru un midazolāmu. Lietojot posakonazolu vienlaicīgi ar intravenozi ievadītiem CYP3A4 substrātiem, jāievēro piesardzība un var būt jāsamazina CYP3A4 substrāta deva. Ja posakonazolu lieto vienlaicīgi ar iekšķīgi lietojamiem CYP3A4 substrātiem, kuru koncentrācijas paaugstināšanās plazmā var būt saistīta ar nepieņemamām nevēlamām blakusparādībām, rūpīgi jākontrolē CYP3A4 substrāta koncentrācija plazmā un/vai nevēlamo

blakusparādību rašanās un pēc vajadzības jāpielāgo deva. Vairākos mijiedarbības pētījumos piedalījās veseli brīvprātīgie, kuriem posakonazola iedarbība ir spēcīgāka nekā pacientiem, kuriem ievadīta tāda pati deva. Pacientiem posakonazola ietekme uz CYP3A4 substrātiem var būt nedaudz vājāka nekā veseliem brīvprātīgiem, un sagaidāms, ka dažādiem pacientiem tā atšķirsies, jo atšķiras posakonazola iedarbība. Posakonazola vienlaicīgas lietošanas ietekme uz CYP3A4 substrātu koncentrāciju plazmā var būt dažāda arī vienam pacientam.

Terfenadīns, astemizols, cisaprīds, pimozīds, halofantrīns un hinidīns (CYP3A4 substrāti)
Posakonazola un terfenadīna, astemizola, cisaprīda, pimozīda, halofantrīna vai hinidīna vienlaicīga lietošana ir kontrindicēta. Vienlaicīga lietošana var izraisīt šo zāļu koncentrācijas paaugstināšanos plazmā un QTc intervāla pagarināšanos, un retos gadījumos *torsades de pointes* (skatīt 4.3. apakšpunktu).

Melnā rudzu grauda alkaloīdi

Posakonazols var paaugstināt melnā rudzu grauda alkaloīdu (ergotamīna un dihidroergotamīna) koncentrāciju plazmā, kas var izraisīt ergotismu. Posakonazola un melnā rudzu grauda alkaloīdu vienlaicīga lietošana ir kontrindicēta (skatīt 4.3. apakšpunktu).

HMG-CoA reduktāzes inhibitori, kurus metabolizē CYP3A4 (piemēram, simvastatīns, lovastatīns un atorvastatīns)

Posakonazols var būtiski paaugstināt HMG-CoA reduktāzes inhibitoru, kurus metabolizē CYP3A4, koncentrāciju plazmā. Ārstēšanās laikā ar posakonazolu, ārstēšana ar šiem HMG-CoA reduktāzes inhibitoriem ir jāpārtrauc, jo to paaugstinātais līmenis bijis saistīts ar rabdomoliži (skatīt 4.3. apakšpunktu).

Kapmirtes alkaloīdi

Lielākā daļa kapmirtes alkaloīdu (piemēram, vinkristīns un vinblastīns) ir CYP3A4 substrāti. Azolu grupas pretsēnīšu līdzekļu, ieskaitot posakonazolu, vienlaicīga lietošana ar vinkristīnu ir saistīta ar nopietnām nevēlamām blakusparādībām (skatīt 4.4. apakšpunktu). Posakonazols var paaugstināt kapmirtes alkaloīdu koncentrāciju plazmā, kas var izraisīt neirotoksicitāti un citas nopietnas nevēlamas blakusparādības. Tādēļ azolu grupas pretsēnīšu līdzekļus, ieskaitot posakonazolu, jārezervē tādiem pacientiem, kas saņem kapmirtes alkaloīdus, ieskaitot vinkristīnu, kuriem nav alternatīvas pretsēnīšu terapijas izvēles (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Rifabutīns

Posakonazols paaugstināja rifabutīna C_{max} un AUC par attiecīgi 31 % un 72 %. No posakonazola un rifabutīna vienlaicīgas lietošanas ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku (skatīt arī iepriekš minēto par rifabutīna ietekmi uz posakonazola līmeni plazmā). Ja šīs zāles lieto vienlaicīgi, ieteicams rūpīgi kontrolēt pilnu asinsainu un ar paaugstināto rifabutīna līmeni saistītās nevēlamās blakusparādības (piemēram, uveītu).

Sirolims

Atkārtota posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas devu (pa 400 mg divas reizes dienā 16 dienas) lietošana veseliem cilvēkiem palielināja sirolima (vienas 2 mg devas) C_{max} un AUC attiecīgi vidēji 6,7 un 8,9 reizes (intervāls 3,1 līdz 17,5 reizes). Posakonazola ietekme uz sirolima līmeni pacientiem nav zināma, taču sagaidāms, ka tā ir mainīga, jo posakonazola iedarbības līmenis pacientiem atšķiras. Posakonazola lietošana vienlaicīgi ar sirolimu nav ieteicama, un, kad vien iespējams, no tās jāvairās. Ja no vienlaicīgas lietošanas nav iespējams izvairīties, posakonazola terapijas sākšanas laikā ieteicams sirolima devu krietni samazināt un ļoti bieži jāuzrauga sirolima zemākā koncentrācija pilnasinīs. Sirolima koncentrācija jānosaka, sākot terapiju ar posakonazolu, vienlaicīgas terapijas laikā un pārtraucot posakonazola terapiju, un sirolima deva atbilstoši jāpielāgo. Jāatzīmē, ka saistība starp sirolima minimālo koncentrāciju un AUC, lietojot vienlaicīgi ar posakonazolu, mainās. Tādējādi sirolima minimālā koncentrācija, kas atbilst parastam terapeitiskam diapazonam, var izraisīt zāļu subterapeitisku līmeni. Tādēļ jācenšas sasniegt minimālās koncentrācijas, kas atbilst parastā terapeitiskā diapazona augšējai daļai, un rūpīgi jāseko kliniskām pazīmēm un simptomiem, laboratoriskiem rādītājiem un audu biopsijas rezultātiem.

Ciklosporīns

Pacientiem ar pārstādītu sirdi, kuri saņēma stabilas ciklosporīna devas, posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai pa 200 mg vienu reizi dienā paaugstināja ciklosporīna koncentrāciju, radot nepieciešamību samazināt devu. Klīniskās efektivitātes pētījumos novēroja gadījumus, kad asinīs bija paaugstināts ciklosporīna līmenis, kas izraisīja nopietnas nevēlamas blakusparādības, tostarp nefrotoksiķumu un vienu letālu leikoencefalopatiķu gadījumu. Sākot posakonazola terapiju pacientiem, kuri jau saņem ciklosporīnu, ciklosporīna deva ir jāmazina (piemēram, līdz aptuveni trīs ceturtdaļām sākotnējās devas). Vēlāk, vienlaicīgas terapijas laikā, kā arī pārtraucot posakonazola terapiju, ciklosporīna līmenis asinīs uzmanīgi jākontrolē un nepieciešamības gadījumā jākorigē tā deva.

Takrolims

Posakonazols paaugstināja takrolima C_{max} un AUC (0,05 mg/kg ķermēņa masas reizes deva) par attiecīgi 121 % un 358 %. Klīniskās efektivitātes pētījumos ziņots par klīniski nozīmīgu mijiedarbību, kuras dēļ bija nepieciešama hospitalizācija un/vai posakonazola lietošanas pārtraukšana. Sākot ārstēšanu ar posakonazolu pacientiem, kuri jau saņem takrolimu, ieteicams samazināt takrolima devu (piemēram, līdz aptuveni vienai trešdaļai patreizējās devas). Pēc tam vienlaicīgas lietošanas laikā un līdz posakonazola lietošanas pārtraukšanai rūpīgi jākontrolē takrolima koncentrācija asinīs un, ja nepieciešams, jāpielāgo takrolima deva.

HIV proteāzes inhibitori

Tā kā HIV proteāzes inhibitori ir CYP3A4 substrāti, sagaidāms, ka posakonazola lietošana paaugstinās šo pretretrovīrusu līdzekļu līmeni plazmā. Pēc posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas lietošanas (pa 400 mg divreiz dienā) vienlaicīgi ar atazanavīru (pa 300 mg vienu reizi dienā) 7 dienas veseliem cilvēkiem atazanavīra C_{max} un AUC palielinājās attiecīgi vidēji 2,6 un 3,7 reizes (intervāls 1,2 līdz 26 reizes). Pēc posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas lietošanas (pa 400 mg divreiz dienā) vienlaicīgi ar atazanavīru un ritonavīru (pa 300/100 mg vienu reizi dienā) 7 dienas veseliem cilvēkiem atazanavīra C_{max} un AUC palielinājās attiecīgi vidēji 1,5 un 2,5 reizes (intervāls 0,9 līdz 4,1 reizes). Posakonazola pievienošana terapijai ar atazanavīru vai atazanavīra un ritonavīra kombināciju bija saistīta ar bilirubīna līmeņa paaugstināšanos plazmā. Vienlaicīgi ar posakonazolu lietojot pretretrovīrusu līdzekļus, kas ir CYP3A4 substrāti, ieteicama bieža nevēlamo blakusparādību un ar pretretrovīrusu līdzekļiem saistītas toksicitātes uzraudzība.

Midazolāms un citi benzodiazepīni, kurus metabolizē CYP3A4

Pētījumā, kurā piedalījās veseli brīvprātīgie, posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai (pa 200 mg vienu reizi dienā 10 dienas) palielināja intravenozu ievadītu midazolāma (0,05 mg/kg) iedarbību (AUC) par 83 %. Citā pētījumā, kurā piedalījās veseli brīvprātīgie, atkārtota posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai devu lietošana (pa 200 mg divreiz dienā 7 dienas) palielināja intravenozu ievadītu midazolāma (viena 0,4 mg deva) C_{max} un AUC attiecīgi vidēji 1,3 un 4,6 reizes (intervāls 1,7 līdz 6,4 reizes); posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai pa 400 mg divreiz dienā 7 dienas palielināja intravenozu ievadītu midazolāma C_{max} un AUC attiecīgi 1,6 un 6,2 reizes (intervāls 1,6 līdz 7,6 reizes). Abas posakonazola devas palielināja iekšķīgi lietota midazolāma (viena 2 mg perorāla deva) C_{max} un AUC attiecīgi 2,2 un 4,5 reizes. Bez tam vienlaicīgas lietošanas laikā posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai (200 mg vai 400 mg) palielināja midazolāma vidējo terminālo izvadīšanas pusperiodu no plazmas no aptuveni 3 - 4 stundām līdz 8-10 stundām.

Tā kā ir ilgākas sedācijas risks, posakonazolu lietojot vienlaicīgi ar jebkuru CYP3A4 metabolizētu benzodiazepīnu (piemēram, midazolāmu, triazolāmu, alprazolāmu), ieteicams apsvērt devas pielāgošanas nepieciešamību (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Kalcija kanālu blokatori, kurus metabolizē CYP3A4 (piemēram, diltiazems, verapamils, nifedipīns, nisoldipīns)

Lietojot vienlaicīgi ar posakonazolu, ieteicama bieža kontrole, lai atklātu ar kalcija kanālu blokatoriem saistītās nevēlamās blakusparādības un toksicitāti. Var būt jāpielāgo kalcija kanālu blokatoru deva.

Digoksīns

Citu azolu lietošana bijusi saistīta ar paaugstinātu digoksīna līmeni. Tādēļ posakonazols var paaugstināt digoksīna koncentrāciju plazmā un, sākot vai pārtraucot ārstēšanu ar posakonazolu, jākontrolē digoksīna līmenis.

Sulfoniurīnielas atvasinājumi

Glipizīdu lietojot vienlaicīgi ar posakonazolu, dažiem veseliem brīvprātīgajiem pazeminājās glikozes koncentrācija. Cukura diabēta slimniekiem ieteicams kontrolēt glikozes koncentrāciju.

All-trans-retīnskābe (ATRA) jeb tretinoīns

Tā kā ATRA metabolizē aknu CYP450 enzīmi, īpaši CYP3A4, līdztekus lietošana ar posakonazolu, kas ir spēcīgs CYP3A4 inhibitoris, var palielināt tretinoīna iedarbību, kā rezultāts būs palielināta toksicitāte (īpaši hiperkalcēmija). Ārstēšanas ar posakonazolu laikā un sekojošajās dienās pēc ārstēšanas jākontrolē kalcija līmenis serumā, un, ja nepieciešams, jāapsver atbilstoša tretinoīna devas pielāgošana.

Venetoklakss

Salīdzinot ar 400 mg venetoklaksa monoterapiju, 300 mg posakonazola (spēcīga CYP3A inhibitora) vienlaicīga lietošana ar 50 mg un 100 mg venetoklaksa 7 dienas 12 pacientiem palielināja venetoklaksa C_{max} attiecīgi līdz 1,6 reizēm un 1,9 reizēm un AUC attiecīgi līdz 1,9 reizēm un 2,4 reizēm (skatīt 4.3. un 4.4. apakšpunktu).

Skaņīt venetoklaksa zāļu aprakstu.

Pediatriskā populācija

Mijiedarbības pētījumi veikti tikai pieaugušajiem.

4.6. Fertilitāte, grūtniecība un barošana ar krūti

Grūtniecība

Informācija par posakonazola lietošanu grūtniecēm nav pietiekama. Pētījumi ar dzīvniekiem pierāda reproduktīvo toksicitāti (skatīt 5.3. apakšpunktu). Potenciālais risks cilvēkam nav zināms.

Sievietēm reproduktīvā vecumā ārstēšanas laikā jālieto efektīva kontracepcijas metode. Posakonazolu nedrīkst lietot grūtniecības laikā, ja vien ieguvums mātei nav pārliecinoši lielāks kā risks auglim.

Barošana ar krūti

Posakonazols izdalās žurku mātītes pienā (skatīt 5.3 apakšpunktu). Posakonazola izdalīšanās mātes pienā cilvēkam nav pētīta. Sākot ārstēšanu ar posakonazolu, barošana ar krūti ir jāpārtrauc.

Fertilitāte

Posakonazols neietekmēja fertilitāti žurku tēviņiem devā līdz 180 mg/kg (3,4 reizes vairāk nekā ir 300 mg tabletē, pamatojoties uz līdzsvara koncentrāciju pacienta organismā) vai žurku mātītēm devā līdz 45 mg/kg (2,6 reizes vairāk nekā ir 300 mg tabletē, pamatojoties uz līdzsvara koncentrāciju plazmā pacienta organismā). Klīniskas pieredzes, kas vērtētu posakonazola ietekmi uz cilvēku fertilitāti, nav.

4.7. Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus

Tā kā, lietojot posakonazolu, ziņots par noteiktām nevēlamām blakusparādībām (piemēram, reiboni, miegainību u.c.), kas var ietekmēt transportlīdzekļu vadīšanu/mehānismu apkalpošanu, jāievēro piesardzība.

4.8. Nevēlamās blakusparādības

Drošuma profila kopsavilkums

Dati par drošumu iegūti galvenokārt no pētījumiem par suspensiju iekšķīgai lietošanai.

Iekšķīgi lietojamās posakonazola suspensijas drošums vērtēts > 2400 pacientiem un veseliem brīvprātīgajiem, kuri iesaistīti klīniskajos pētījumos, un ņemot vērā pēcreģistrācijas pieredzi. Visbiežāk novērotās būtiskās nevēlamās blakusparādības bija slikta dūša, vemšana, caureja, paaugstināta ķermeņa temperatūra un paaugstināts bilirubīna līmenis.

Posakonazola tablets

Posakonazola tablešu drošums vērtēts 104 veseliem brīvprātīgajiem un 230 pacientiem, kuri bija iesaistīti klīniskajā pētījumā par pretsēnīšu profilaksi.

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un posakonazola tablešu drošums vērtēts 288 pacientiem, kuri bija iesaistīti klīniskajā pētījumā par invazīvas aspergilozes ārstēšanu un no kuriem 161 pacients saņēmis koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai un 127 pacienti saņēmuši tablešu zāļu formu.

Tablešu zāļu forma pētīta tikai pacientiem ar AML vai MDS, kā arī pacientiem pēc ACŠT, kuriem ir transplantāta reakcijas pret saimniekorganismu slimība (TRPSS) vai kuriem pastāv tās rašanās risks. Maksimālais ekspozīcijas ilgums tablešu zāļu formas lietošanas gadījumā bija īsāks nekā iekšķīgi lietojamās suspensijas gadījumā. Ekspozīcija plazmā pēc tablešu zāļu formas lietošanas bija augstāka nekā tā, ko novēroja, lietojot suspensiju iekšķīgai lietošanai.

Posakonazola tablešu drošums vērtēts 230 pacientiem, kuri bija iesaistīti pivotālā klīniskajā pētījumā. Pacientus iesaistīja nesalīdzinošā posakonazola tablešu farmakokinētikas un drošuma pētījumā, kurā šīs zāles lietoja sēnišslimību profilaksei. Pacientiem bija nomākta imūnās sistēmas darbība un noteiktas pamatslimības, tai skaitā hematoloģisks ļaundabīgais audzējs, neitropēnija pēc ķīmijterapijas, TRPSS vai stāvoklis pēc ACŠT. Posakonazola terapijas lietošanas ilguma mediāna bija 28 dienas. Divdesmit pacienti saņēma 200 mg dienas devu, un 210 pacienti saņēma 300 mg dienas devu (pēc lietošanas divreiz dienā 1. dienā abās kohortās).

Posakonazola tablešu un koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai drošums tika pētīts arī konrolētā invazīvas aspergilozes ārstēšanas pētījumā. Maksimālais invazīvās aspergilozes ārstēšanas ilgums bija līdzīgs tam, kāds pētīts glābšanas terapijai ar suspensiju iekšķīgai lietošanai, bet lielāks, nekā lietojot tabletēs vai koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai profilakses nolūkos.

Nevēlamo blakusparādību saraksts tabulas veidā

Klasificējot pēc orgānu sistēmām, nevēlamās blakusparādības ir norādītas pēc to biežuma, ko apzīmē šādi: ļoti bieži ($\geq 1/10$); bieži ($\geq 1/100$ līdz $< 1/10$); retāk ($\geq 1/1\ 000$ līdz $< 1/100$); reti ($\geq 1/10\ 000$ līdz $< 1/1\ 000$); ļoti reti ($< 1/10\ 000$); nav zināmi (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem).

2. tabula. Klīniskajos pētījumos un pēcreģistrācijas pieredzē ziņotās blakusparādības atbilstoši orgānu sistēmai un biežumam*

Asins un limfātiskās sistēmas traucējumi	
Bieži:	neitropēnija
Retāk:	trombocitopēnija, leikopēnija, anēmija, eozinofilija, limfadenopātija, liesas infarkts
Reti:	hemolītiski urēmiskais sindroms, trombotiska trombocitopēniska purpura, pancitopēnija, koagulopātija, asiņošana
Imūnās sistēmas traucējumi	
Retāk:	alerģiska reakcija
Reti:	paaugstinātas jutības reakcija

Endokrīnās sistēmas traucējumi	
Reti:	virsnieru mazspēja, samazināts gonadotropīna daudzums asinīs, pseidoaldosteronisms
Vielmaiņas un uztures traucējumi	
Bieži:	elektrolītu disbalanss, anoreksija, samazināta ēstgriba, hipokaliēmija, hipomagniēmija
Retāk:	hiperglikēmija, hipoglikēmija
Psihiskie traucējumi	
Retāk:	patoloģiski sapņi, apjukuma stāvoklis, miega traucējumi
Reti:	psihotiski traucējumi, depresija
Nervu sistēmas traucējumi	
Bieži:	parestēzija, reibonis, miegainība, galvassāpes, disgeizija
Retāk:	krampji, neiropātija, hipoestēzija, trīce, afazija, bezmiegs
Reti:	cerebrovaskulāri traucējumi, encefalopātija, perifērā neiropātija, sinkope
Acu bojājumi	
Retāk:	redzes miglošanās, fotofobija, samazināts redzes asums
Reti:	diplopija, skotoma
Ausu un labirinta bojājumi	
Reti:	dzirdes traucējumi
Sirds funkcijas traucējumi	
Retāk:	pagarināta QT intervāla sindroms [§] , novirzes elektrokardiogrammā [§] , sirdsklauves, bradikardija, supraventrikulāras ekstrasistoles, tahikardija
Reti:	<i>torsade de pointes</i> , pēkšņa nāve, kambaru tahikardija, sirdsdarbības un elpošanas apstāšanās, sirds mazspēja, miokarda infarkts
Asinsvadu sistēmas traucējumi	
Bieži:	hipertensija
Retāk:	hipotensija, vaskulāts plaušu embolija, dziļo vēnu tromboze
Elpošanas sistēmas traucējumi, krūšu kuryja un videnes slimības	
Retāk:	klepus, epistikse, žagas, deguna aizlikums, pleirītiskas sāpes,
Reti:	tahipnoja <u>pulmonāla hipertensija, intersticiāla pneimonija, pneimonīts</u>
Kuņķa-zarnu trakta traucējumi	
Ļoti bieži:	slikta dūša
Bieži:	vemšana, sāpes vēderā, caureja, dispepsija, sausa mute, meteoriisms, aizcietējums, anorektāla diskomforta sajūta
Retāk:	pankreatīts, vēdera pūšanās, enterīts, diskomforta sajūta pakrūtē, atraugas, gastroezofageālā atvīlīņa slimība, mutes dobuma tūska
Reti:	kuņķa-zarnu trakta asiņošana, ileuss
Aknu un/vai žults izvades sistēmas traucējumi	
Bieži:	palielināti aknu funkcionālo testu rezultāti (paaugstināts ASAT, ALAT, bilirubīna, sārmainās fosfatāzes, GGT līmenis)
Retāk:	hepatocelulārs bojājums, hepatīts, dzelte, hepatomegālija, holestāze, toksiska ietekme uz aknām, aknu darbības traucējumi
Reti:	aknu mazspēja, holestātisks hepatīts, hepatosplenomegālija, aknu jutība, <i>asterixis</i>

Ādas un zemādas audu bojājumi Bieži: Retāk: Reti:	izsitumi, nieze čūlas mutē, matu izkrišana, dermatīts, eritēma, petehijas Stīvensa-Džonsona sindroms, vezikulāri izsitumi
Skeleta-muskuļu un saistaudu sistēmas bojājumi Retāk:	muguras sāpes, kakla sāpes, skeleta muskuļu sāpes, ekstremitāšu sāpes
Nieru un urīnizvades sistēmas traucējumi Retāk: Reti:	akūta nieru mazspēja, nieru mazspēja, palielināts kreatinīna daudzums asinīs nieru tubulāra acidoze, intersticiāls nefrīts
Reproduktīvās sistēmas traucējumi un krūts slimības Retāk: Reti:	menstruāciju traucējumi sāpes krūtīs
Vispārēji traucējumi un reakcijas ievadīšanas vietā Bieži: Retāk: Reti:	paaugstināta ķermeņa temperatūra (drudzis), astēnija, nogurums tūska, sāpes, drebulti, slikta pašsajūta, diskomforta sajūta krūškurvī, zāļu nepanesamība, nervozitāte, gлотādu iekaisums mēles tūska, sejas tūska
Izmeklējumi Retāk:	izmainīts zāļu līmenis, pazemināts fosfora līmenis asinīs, novirzes krūškurvja rentgenizmeklējuma rezultāts

* Nemtas vērā blakusparādības, kas novērotas iekšķigi lietojamas suspensijas, zarnās šķīstošo tablešu, koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķigi lietojamas suspensijas pagatavošanai lietošanas gadījumā.

§ Skatīt 4.4. apakšpunktu.

Atsevišķu nevēlamo blakusparādību apraksts

Aknu un/vai žults izvades sistēmas traucējumi

Veicot uzraudzību pēc posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai reģistrācijas, ir ziņots par smagu aknu bojājumu ar letālu iznākumu (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Ziņošana par iespējamām blakusparādībām

Ir svarīgi ziņot par iespējamām nevēlamām blakusparādībām pēc zāļu reģistrācijas. Tādējādi zāļu ieguvuma/riska attiecība tiek nepārtraukti uzraudzīta. Veselības aprūpes speciālisti tiek lūgti ziņot par jebkādām iespējamām nevēlamām blakusparādībām, izmantojot V pielikumā minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju.

4.9. Pārdozēšana

Pieredzes ar posakonazola tablešu pārdozēšanu nav.

Klīnisko pētījumu laikā pacientiem, kuri saņēma posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai devā līdz 1600 mg dienā, nenovēroja savādākas nevēlamās blakusparādības, kā tikai tās, par kurām ziņoja pacienti, kuri lietoja mazākas devas. Vienam pacientam konstatēja nejaušu pārdozēšanu – viņš bija lietojis posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai devā 1200 mg divreiz dienā 3 dienas. Pētnieks neatklāja nekādas nevēlamas blakusparādības.

Posakonazols nav izvadāms hemodialīzes ceļā. Posakonazola pārdozēšanas gadījumā specifiska ārstēšana nav pieejama. Var apsvērt atbalstošu aprūpi.

5. FARMAKOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS

5.1. Farmakodinamiskās īpašības

Farmakoterapeutiskā grupa: pretsēnīšu līdzekļi sistēmiskai lietošanai, triazola atvasinājumi, ATĶ kods: J02AC04.

Darbības mehānisms

Posakonazols nomāc enzīmu lanosterola 14α -demetilāzi (CYP51), kas katalizē nozīmīgu ergosterola biosintēzes etapu.

Mikrobioloģija

Posakonazolam konstatēta aktivitāte *in vitro* pret šādiem mikroorganismiem: *Aspergillus* sugām (*Aspergillus fumigatus*, *A. flavus*, *A. terreus*, *A. nidulans*, *A. niger*, *A. ustus*), *Candida* sugām (*Candida albicans*, *C. glabrata*, *C. krusei*, *C. parapsilosis*, *C. tropicalis*, *C. dubliniensis*, *C. famata*, *C. inconspicua*, *C. lipolytica*, *C. norvegensis*, *C. pseudotropicalis*), *Coccidioides immitis*, *Fonsecaea pedrosoii* un *Fusarium* sugām, *Rhizomucor*, *Mucor* un *Rhizopus*. Mikrobioloģiskie dati liecina, ka posakonazols ir aktīvs pret *Rhizomucor*, *Mucor* un *Rhizopus*, tomēr pašlaik ir pārāk maz klīnisko datu, lai novērtētu posakonazola efektivitāti pret šiem izraisītājiem.

Ir pieejami šādi *in vitro* dati, taču to klīniskā nozīme nav zināma. Novērojumu pētījumā par > 3000 klīniskiem pelējuma izolātiem laikā no 2010. līdz 2018. gadam 90 % ne-*Aspergillus* sēņu novēroja šādas minimālās inhibējošās koncentrācijas (MIC): *Mucorales* spp (n=81) tā bija 2 mg/l; *Scedosporium apiospermum/S. boydii* (n=65) - 2 mg/l; *Exophiala dermatiditis* (n=15) - 0,5 mg/l un *Purpureocillium lilacinum* (n=21) - 1 mg/l.

Rezistence

Atklāti klīniskie izolāti ar samazinātu jutību pret posakonazolu. Galvenais rezistences mehānisms ir aizstāšanas pārpemšana mērķa proteīnā CYP51.

Aspergillus sugu epidemioloģiskā robežvērtība (ECOFF)

ECOFF vērtības posakonazolam, kas atšķiras savvaļas populācijām no izolātiem ar iegūto rezistenci, ir noteiktas ar EUCAST metodiku.

EUCAST ECOFF vērtības:

- *Aspergillus flavus*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus fumigatus*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus nidulans*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus niger*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus terreus*: 0,25 mg/l

Pašlaik nav pietiekami daudz datu, lai noteiktu klīniskās robežvērtības *Aspergillus* sugām. ECOFF vērtības nav pielīdzināmas klīniskajām robežvērtībām.

Robežvērtības

EUCAST MIC robežvērtības posakonazolam [jutīgs (S - susceptible); rezistents (R - resistant)]:

- *Candida albicans*: S \leq 0,06 mg/l, R $>$ 0,06 mg/l
- *Candida tropicalis*: S \leq 0,06 mg/l, R $>$ 0,06 mg/l
- *Candida parapsilosis*: S \leq 0,06 mg/l, R $>$ 0,06 mg/l
- *Candida dubliniensis*: S \leq 0,06 mg/l, R $>$ 0,06 mg/l

Pašlaik nav pietiekami daudz datu, lai noteiktu klīniskās robežvērtības citām *Candida* sugām.

Kombinācijas ar citiem pretsēnīšu līdzekļiem

Kombinētas pretsēnīšu terapijas izmantošanai nevajadzētu samazināt ne posakonazola, ne citu zāļu efektivitāti. Tomēr pašlaik nav klīnisku pierādījumu, ka kombinēta terapija sniegtu papildu ieguvumus.

Klīniskā pieredze

Pētījuma kopsavilkums par posakonazola koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai un tabletēm invazīvas aspergilozes ārstēšanai

Posakonazola drošumu un efektivitāti pacientu ar invazīvu aspergilozi ārstēšanai vērtēja dubltmaskētā kontrolētā pētījumā (69. pētījumā) 575 pacientiem ar apstiprinātu, varbūtēju vai iespējamu sēnīšinfekciju saskaņā ar EORTC/MSG kritērijiem.

Pacienti tika ārstēti ar posakonazola (n=288) koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai vai lietoja tabletēs 300 mg devā reizi dienā (1. dienā divas reizes). Salīdzināmājā grupā pacienti tika ārstēti ar vorikonazolu (n=287), ko ievadīja intravenozi 6 mg/kg divas reizes 1. dienā, pēc tam 4 mg/kg divreiz dienā, vai arī viņi zāles lietoja iekšķīgi 300 mg divas reizes 1. dienā, pēc tam 200 mg divreiz dienā. Terapijas ilguma mediāna bija 67 dienas (posakonazolam) un 64 dienas (vorikonazolam).

Ārstēt paredzētajā populācijā (ITT) (visas pētāmās personas, kuras saņēmušas vismaz vienu pētāmo zāļu devu) 288 pacienti saņēma posakonazolu un 287 pacienti saņēma vorikonazolu.

Pilna analīzes kopas populācija (FAS) ir visas pētāmās personas no ITT populācijas, kurām pēc neatkarīga sprieduma tika noteikta apstiprināta vai varbūtēja invazīva aaspergiloze: 163 pētāmās personas attiecībā uz posakonazolu un 171 pētāmā persona attiecībā uz vorikonazolu. Jebkāda cēloņa izraisīta mirstība un vispārējā klīniskā atbildes reakcija šajās divās populācijās ir parādīta attiecīgi 3. un 4. tabulā.

3. tabula. Posakonazola lietošana invazīvas aspergilozes ārstēšanai 1. pētījumā: jebkāda cēloņa izraisīta mirstība ITT un FAS populācijās līdz 42. dienai un 84. dienai

Populācija	Posakonazols		Vorikonazols		Atšķirība* (95 % TI)
	N	n (%)	N	n (%)	
Mirstība ITT populācijā līdz 42. dienai	288	44 (15,3)	287	59 (20,6)	-5,3 % (-11,6, 1,0)
Mirstība ITT populācijā līdz 84. dienai	288	81 (28,1)	287	88 (30,7)	-2,5 % (-9,9, 4,9)
Mirstība FAS populācijā līdz 42. dienai	163	31 (19,0)	171	32 (18,7)	0,3% (-8,2, 8,8)
Mirstība FAS populācijā līdz 84. dienai	163	56 (34,4)	171	53 (31,0)	3,1% (-6,9, 13,1)

* Koriģēta terapiju atšķirība balstīta uz Mietinena un Nurminena metodi, kas stratificēta, lietojot randomizācijas faktoru (mirstības/slikta iznākuma risks), izmantojot Kohreina-Mantela-Henšela svēršanas shēmu.

4. tabula. Posakonazola lietošana invazīvas aspergilozes ārstēšanai 1. pētījumā: vispārējā klīniskā atbildes reakcija 6. nedēļā un 12. nedēļā, FAS populācijā

Populācija	Posakonazols		Vorikonazols		Atšķirība* (95 % TI)
	N	Sekmīgi (%)	N	Sekmīgi (%)	
Vispārējā klīniskā atbildes reakcija FAS populācijā 6. nedēļā	163	73 (44,8)	171	78 (45,6)	-0,6 % (-11,2, 10,1)
Vispārējā klīniskā atbildes reakcija FAS populācijā 12. nedēļā	163	69 (42,3)	171	79 (46,2)	-3,4 % (-13,9, 7,1)

* Sekmīga vispārējā klīniskā atbildes reakcija tika definēta kā izdzīvošana ar daļēju vai pilnīgu atbildes reakciju. Koriģēta terapiju atšķirība balstīta uz Mietinena un Nurminena metodi, kas stratificēta lietojot randomizācijas faktoru (mirstības/slikta iznākuma risks), izmantojot Kohreina-Mantela-Henšela svēršanas shēmu.

Apvienots pētījums par posakonazola tabletēm

Pētījums 5615 bija nesalīdzinošs daudzcentru pētījums, ko veica, lai vērtētu posakonazola tablešu farmakokinētiskās īpašības, drošumu un panesamību. Pētījumu 5615 veica pacientu populācijā, kas bija līdzīga tai, kurai iepriekš pivotālā klīniskā programmā pētīja posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai. Pētījumā 5615 iegūtos farmakokinētiku un drošumu raksturojošos datus saistīja ar jau esošajiem datiem (arī efektivitāti raksturojošiem datiem) par suspensiju iekšķīgai lietošanai.

Pētāmo personu populāciju veidoja: 1) pacienti ar AML vai MDS, kuri iepriekš bija saņēmuši kīmijterapiju un kuriem bija izveidojusies vai bija paredzama būtiska neitropēnija; 2) pacienti, kuriem bija veikta ACŠT un kuri saņēma imūnsupresantu terapiju TRPSS profilaksei vai ārstēšanai. Vērtēja divu dažādu devu shēmu grupas: 200 mg divreiz dienā 1. dienā, pēc tam lietojot 200 mg vienu reizi dienā (IA daļa), un 300 mg divreiz dienā 1. dienā, pēc tam lietojot 300 mg vienu reizi dienā (1.B un 2. daļa).

1. dienā un 8. dienā, kad bija sasniegta līdzvara koncentrācija, no visām 1. daļas pētāmajām personām un no daļas 2. daļas pētāmo personu paņēma sēriju FK paraugu. Turklat lielākā pacientu populācijā vairākas dienas līdzvara koncentrācijas laikā pirms nākamās devas lietošanas (C_{min}) paņēma atsevišķus FK paraugus. Pamatojoties uz vidējo C_{min} koncentrāciju, 186 pētāmajām personām, kuras lietoja 300 mg devu, varēja aprēķināt prognozējamo vidējo koncentrāciju (C_{av}). C_{av} pacientu FK analīzē konstatēts, ka 81 % pētāmo personu, kuras ārstēja ar devu 300 mg vienu reizi dienā, tika sasniegta prognozējamā līdzvara fāzes C_{av} , kas bija 500–2500 ng/ml. Vienai pētāmajai personai (< 1 %) prognozējamā C_{av} bija zemāka par 500 ng/ml, un 19 % pētāmo personu prognozējamā C_{av} bija augstāka par 2500 ng/ml. Pētāmajām personām vidējā prognozējamā C_{av} tika sasniegta, kad līdzvara koncentrācija bija 1970 ng/ml.

5. tabulā parādīts eksposīcijas (C_{av}) salīdzinājums pēc posakonazola tablešu un posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas lietošanas terapeutiskās devās pacientiem, kuri tika izraudzīti kvartīlu analīzes veikšanai. Eksposīcija pēc tablešu lietošanas kopumā ir augstāka, taču pārklājas ar eksposīciju pēc posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas lietošanas.

5. tabula. C_{av} kvartīlu analīzes, izmantojot datus no pivotāliem posakonazola tablešu un iekšķīgi lietojamās suspensijas pētījumiem ar pacientiem

	Posakonazola tabletes	Posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai		
	Profilakse AML un ACŠT gadījumā Pētījums 5615	Profilakse TRPSS gadījumā Pētījums 316	Profilakse neitropēnijas gadījumā Pētījums 1899	Ārstēšana — invazīva aspergiloze Pētījums 0041
	300 mg vienu reizi dienā (1. dienā 300 mg divreiz dienā)*	200 mg trīsreiz dienā	200 mg trīsreiz dienā	200 mg četrreiz dienā (hospitalizācijas laikā), pēc tam 400 mg divreiz dienā
Kvartile	pC_{av} diapazons (ng/ml)	C_{av} diapazons (ng/ml)	C_{av} diapazons (ng/ml)	C_{av} diapazons (ng/ml)
Q1	442 - 1223	22 – 557	90 – 322	55 – 277
Q2	1240 - 1710	557 – 915	322 – 490	290 – 544
Q3	1719 - 2291	915 – 1563	490 – 734	550 – 861
Q4	2304 - 9523	1563 - 3650	734 - 2200	877 – 2010

p C_{av} : prognozējamā C_{av}
 C_{av} = vidējā koncentrācija, mērot līdzsvara fāzē
*20 pacientu saņēma 200 mg vienu reizi dienā (1. dienā 200 mg divreiz dienā)

Posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai pētījumu kopsavilkums

Invazīva aspergiloze

Iekšķīgu posakonazola suspensijas lietošanu pa 800 mg dienā dalītās devās vērtēja nesalīdzinošā glābjošas terapijas pētījumā invazīvas aspergiliozes ārstēšanā pacientiem ar slimību, kas nepakļāvās ārstēšanai ar amfotericīnu B (tai skaitā liposomu zāļu formām) vai itrakonazolu, kā arī pacientiem, kuri nepanesa šīs zāles (pētījums 0041). Klīniskos iznākumus salīdzināja ar ārēju kontrolgrupu, ko veidoja, retrospektīvi pārskatot medicīniskos pierakstus. Ārējā kontrolgrupā iekļāva 86 pacientus, kurus gandrīz vienlaicīgi un tajos pašos centros, kur ar posakonazolu ārstētos pacientus, ārstēja ar pieejamo terapiju (kā minēts iepriekš). Vairumā gadījumu gan posakonazola grupā (88 %), gan ārējā kontrolgrupā (79 %) aspergilozi uzskatīja par rezistentu pret iepriekšējo terapiju.

Kā redzams 6. tabulā, veiksmīgu atbildes reakciju (pilnīga vai daļēja izzušana) ārstēšanas beigās novēroja 42 % ar posakonazolu ārstēto pacientu salīdzinājumā ar 26 % ārējā grupā. Tomēr šis nebija prospektīvs, randomizēts, kontrolēts pētījums, un tātad visi salīdzinājumi ar ārējo kontrolgrupu jāvērtē ar piesardzību.

6. tabula. Posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai kopējā efektivitātē invazīvas aspergilozes ārstēšanas beigās salīdzinājumā ar ārējo kontrolgrupu

	Posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai	Ārējā kontrolgrupa	
Kopējā atbildes reakcija	45/107 (42 %)	22/86 (26 %)	
Veiksmīga terapija pa sugām			
Viss mikoloģiski apstiprināts <i>Aspergillus</i> sugar ²	34/76 (45 %)	19/74 (26 %)	
<i>A. fumigatus</i>	12/29 (41 %)	12/34 (35 %)	
<i>A. flavus</i>	10/19 (53 %)	3/16 (19 %)	
<i>A. terreus</i>	4/14 (29 %)	2/13 (15 %)	
<i>A. niger</i>	3/5 (60 %)	2/7 (29 %)	

Fusarium sugaras

11 no 24 pacientiem, kuriem bija pierādīta vai iespējama fuzarioze, veiksmīgi ārstēja ar posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai pa 800 mg dienā dalītās devās, mediāna 124 dienas un līdz pat 212 dienām. Starp astoņpadsmīt pacientiem, kuriem nekonstatēja nepanesību vai infekcijas rezistenci pret amfotericīnu B vai itrakonazolu, septiņiem pacientiem bija atbildes reakcija.

Hromoblastomikoze / micetoma

9 no 11 pacientiem veiksmīgi ārstēja ar posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai pa 800 mg dienā dalītās devās, mediāna 268 dienas un līdz pat 377 dienām. Pieciem no šiem pacientiem bija hromoblastomikoze, ko izraisīja *Fonsecaea pedrosoi*, un četriem bija micetoma, pārsvarā *Madurella* sugu izraisīta.

Kokcidiodomikoze

11 no 16 pacientiem veiksmīgi ārstēja (pilnīga vai daļēja visu sākotnējo pazīmju un simptomu izvušana ārstēšanas beigās) ar posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai pa 800 mg dienā dalītās devās, mediāna 296 dienas un līdz pat 460 dienām.

Invazīvu sēnīšinfekciju (ISI) profilakse (pētījums 316 un 1899)

Divus randomizētus, kontrolētus profilakses pētījumus veica par pacientiem, kuriem bija augsts invazīvu sēnīšinfekciju risks.

Pētījums 316 bija randomizēts, dubultmaskēts pētījums, kurā salīdzināja iekšķīgi lietojamās posakonazola suspensijas (200 mg trīsreiz dienā) un flukonazola kapsulu (400 mg vienu reizi dienā) efektivitāti alogēnu asinsrades cilmes šūnu transplantācijas recipientiem ar transplantāta reakciju pret saimnieku (TRPSS). Primārais efektivitātes mērķa kritērijs bija pierādītu/iespējamu ISI sastopamība 16 nedēļas pēc randomizācijas, ko noteica neatkarīga, maskēta ārēju ekspertu grupa. Galvenais sekundārais mērķa kritērijs bija pierādītu/iespējamu ISI sastopamība ārstēšanas laikā (no pētījuma zāļu pirmās līdz pēdējai devai + 7 dienas). Vairumam (377/600, [63 %]) pētījumā iekļauto pacientu pētījuma sākumā bija 2. vai 3. pakāpes akūta vai hroniska ekstensīva (195/600, [32,5 %]) TRPSS. Vidējais terapijas ilgums bija 80 dienas posakonazolam un 77 dienas flukonazolam.

Pētījums 1899 bija randomizēts, vērtētājam maskēts pētījums, kurā salīdzināja iekšķīgi lietojamu posakonazola suspensiju (200 mg trīsreiz dienā) un flukonazola suspensiju (400 mg vienu reizi dienā) vai iekšķīgi lietotu itrakonazola šķīdumu (200 mg divreiz dienā) neitropēniškiem pacientiem, kuri saņēma citotoksisku ķīmijterapiju akūtas mieloleikozes vai mielodisplastisko sindromu ārstēšanai. Primārais efektivitātes mērķa kritērijs bija pierādītu/iespējamu ISI sastopamība, ko noteica neatkarīga, maskēta ārēju ekspertu grupa ārstēšanas perioda laikā. Galvenais sekundārais mērķa kritērijs bija pierādītu/iespējamu ISI sastopamība 100 dienas pēc randomizācijas. Biežākā pamatslimība (435/602, [72 %]) bija pirmreizēji diagnosticēta akūta mieloleikoze. Vidējais terapijas ilgums bija 29 dienas posakonazolam un 25 dienas flukonazolam/itrakonazolam.

² Arī citas retāk sastopamas sugaras vai nezināmas sugaras

Abos profilakses pētījumos aspergiloze bija biežākā novērotā infekcija. Abu pētījumu rezultātus skatīt 7. un 8. tabulā. Pacientiem, kuri profilaktiski saņēma posakonazolu, *Aspergillus* infekcijas novēroja retāk nekā kontrolgrupas pacientiem.

7. tabula. Invazīvu sēnīšinfekciju profilakses klīnisko pētījumu rezultāti

Pētījums	Posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai	Kontrole ^a	P vērtība
Pacienti ar pierādītu/iespējamu ISI (%)			
Ārstēšanas laikā^b			
1899 ^d	7/304 (2)	25/298 (8)	0,0009
316 ^e	7/291 (2)	22/288 (8)	0,0038
Noteiktā laikposmā^c			
1899 ^d	14/304 (5)	33/298 (11)	0,0031
316 ^d	16/301 (5)	27/299 (9)	0,0740

FLU = flukonazols; ITZ = itrakonazols; POS = posakonazols.

a: FLU/ITZ (1899); FLU (316).

b: Pētījumā 1899 tas bija laikposms no randomizācijas līdz pēdējai pētījuma zāļu devai plus 7 dienas, pētījumā 316 tas bija laikposms no pētījuma zāļu pirmās līdz pēdējai devai plus 7 dienas.

c: Pētījumā 1899 tas bija laikposms no randomizācijas līdz 100 dienām pēc randomizācijas; pētījumā 316 tas bija laikposms no pētījumā ieklaušanas dienas līdz 111 dienām pēc ieklaušanas pētījumā.

d: Visi randomizētie

e: Visi ārstētie

8. tabula. Invazīvu sēnīšinfekciju profilakses klīnisko pētījumu rezultāti

Pētījums	Posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai	Kontrole ^a
Pacienti ar pierādītu/iespējamu aspergilozi (%)		
Ārstēšanas laikā^b		
1899 ^d	2/304 (1)	20/298 (7)
316 ^e	3/291 (1)	17/288 (6)
Noteiktā laikposmā^c		
1899 ^d	4/304 (1)	26/298 (9)
316 ^d	7/301 (2)	21/299 (7)

FLU = flukonazols; ITZ = itrakonazols; POS = posakonazols.

a: FLU/ITZ (1899); FLU (316).

b: Pētījumā 1899 tas bija laikposms no randomizācijas līdz pēdējai pētījuma zāļu devai plus 7 dienas, pētījumā 316 tas bija laikposms no pētījuma zāļu pirmās līdz pēdējai devai plus 7 dienas.

c: Pētījumā 1899 tas bija laikposms no randomizācijas līdz 100 dienām pēc randomizācijas; pētījumā 316 tas bija laikposms no pētījumā ieklaušanas dienas līdz 111 dienām pēc ieklaušanas pētījumā.

d: Visi randomizētie

e: Visi ārstētie

Pētījumā 1899 konstatēja nozīmīgu jebkāda cēloņa mirstības samazināšanos posakonazola grupā [POS 49/304 (16 %), salīdzinot ar FLU/ITZ 67/298 (22 %); $p=0,048$]. Balstoties uz *Kaplan-Meier* aplēsēm, izdzīvošanas varbūtība līdz 100. dienai pēc randomizācijas posakonazola recipientiem bija nozīmīgi lielāka; šo labvēlīgo ietekmi uz dzīvildzi pierādīja, analīzē iekļaujot gan visus nāves cēloņus ($P=0,0354$), gan ISI izraisītu nāvi ($P=0,0209$).

Pētījumā 316 kopējā mirstība bija līdzīga (POS, 25 %; FLU, 28 %); taču, salīdzinot ar FLU grupu (12/299; $P=0,0413$), ISI izraisītas nāves īpatsvars POS grupā (4/301) bija nozīmīgi mazāks.

Pediatriskā populācija

Pieredze ar posakonazola tablešu lietošanu pediatriskā populācijā ir ierobežota.

Pētījumā par invazīvu aspergilozi trīs 14-17 gadus veci pacienti saņēma posakonazola koncentrātu infūziju šķiduma pagatavošanai un tabletēs 300 mg dienā (1. dienā divas reizes, pēc tam reizi dienā).

Pediatriskajiem pacientiem vecumā no 2 līdz < 18 gadiem ir pierādīts posakonazola (Noxafil zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai; Noxafil koncentrāta infūziju šķiduma pagatavošanai) drošums un efektivitāte. Posakonazola lietošanu šīs vecuma grupas pacientiem apstiprina pierādījumi, kas iegūti atbilstošos un labi kontrolētos pētījumos par posakonazola lietošanu pieaugušajiem, un pediatriskajos pētījumos iegūtie dati par posakonazola farmakokinētiku un drošumu (skatīt 5.2. apakšpunktu). Pediatriskajos pētījumos netika atklāti jauni drošuma signāli, kas būtu saistīti ar posakonazola lietošanu pediatriskiem pacientiem (skatīt 4.8. apakšpunktu).

Drošums un efektivitāte, lietojot bērniem vecumā līdz 2 gadiem, nav pierādīta.

Dati nav pieejami.

Elektrokardiogrammas novērtēšana

Pirms posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai lietošanas un tās laikā (pa 400 mg divreiz dienā kopā ar treknū maltīti) ieguva daudzkārtējus, laikā saskaņotus EKG pierakstus 12 stundu periodā no 173 veseliem vīriešu un sieviešu dzimuma brīvprātīgajiem 18–85 gadu vecumā. Nekādas klīniski nozīmīgas vidējā QTc (*Fridericia*) intervāla pārmaiņas, salīdzinot ar sākumstāvokli, nenovēroja.

5.2. Farmakokinētiskās īpašības

Farmakokinētiskā /farmakodinamiskā attiecība

Novērota sakarība starp kopējo zāļu iedarbību, kas dalīta ar MIC (AUC/MIC), un klīnisko iznākumu. Kritiskā attiecība indivīdiem ar *Aspergillus* infekciju bija ~ 200. Īpaši svarīgi ir mēģināt pārliecināties, ka ar *Aspergillus* inficētiem pacientiem ir sasniegts maksimālais līmenis plazmā (ieteicamās lietošanas shēmas skatīt 4.2. un 5.2. apakšpunktā).

Uzsūkšanās

Posakonazola tabletēs uzsūcas ar mediānu T_{max} 4 līdz 5 stundas, un pēc vienas un vairāku līdz 300 mg devu lietošanas tām ir raksturīga devai proporcionāla farmakokinētika.

Pēc vienreizējas posakonazola tablešu 300 mg devas lietošanas veseliem brīvprātīgajiem pēc treknas maltītes AUC_{0-72} stundas un C_{max} vērtības bija augstākas nekā šīs pašas vērtības pēc zāļu lietošanas tukšā dūšā (51 % un 16 %, vērtējot attiecīgi AUC_{0-72} stundas un C_{max}). Balstoties uz populācijas farmakokinētikas modeli, posakonazola C_{av} ir par 20 % lielāka, ja to lieto kopā ar ēdienu, nekā tukšā dūšā.

Posakonazola koncentrācija plazmā pēc posakonazola tablešu lietošanas laika gaitā var paaugstināties dažiem pacientiem. Iemesls šai laika atkarībai nav pilnībā noskaidrots.

Izkliede

Pētījumos ar veseliem brīvprātītajiem vidējais šķietamais izkliedes tilpums pēc posakonazola tablešu lietošanas ir 394 l (42 %), variējot no 294 līdz 583 l.

Posakonazols izteikti (>98 % apmērā) saistās pie proteīniem, galvenokārt pie seruma albumīniem.

Biotransformācija

Posakonazolam nav neviens nozīmīgs cirkulējoša metabolīta, un tā koncentrāciju nevarētu ietekmēt CYP450 enzīmu inhibitori. No cirkulējošiem metabolītiem vairums ir posakonazola glikuronīda konjugāti, atklāts tikai niecīgs daudzums oksidatīvu (CYP450 mediētu) metabolītu. Urīnā un izkārnījumos izvadītie metabolīti ir aptuveni 17 % no ievadītās radioaktīvi iezīmētās devas.

Eliminācija

Posakonazols pēc tablešu lietošanas tiek lēni izvadīts: vidējais pusperiods ($t_{1/2}$) ir 29 stundas (diapazons no 26 līdz 31 stundai), un vidējais šķietamais klīrenss variē no 7,5 līdz 11 l/h. Pēc ^{14}C -posakonazola ievadīšanas radioaktivitāti konstatēja pārsvarā izkārnījumos (77 % radioaktīvi iezīmētās devas), galvenā sastāvdaļa bija sākotnējā viela (66 % radioaktīvi iezīmētās devas). Nieru klīrenss ir nenozīmīgs izvadīšanas ceļš, urīnā tiek izvadīti 14 % no radioaktīvi iezīmētās devas (< 0,2 % no radioaktīvi iezīmētās devas ir sākotnējā viela). Lietojot 300 mg devu (vienu reizi dienā pēc divreiz dienā lietotas piesātinošās devas 1. dienā), stabila koncentrācija plazmā tiek sasniegta 6. dienā.

Farmakokinētika īpašām pacientu grupām

Balstoties uz populācijas farmakokinētikas modeli, kurā vērtēta posakonazola farmakokinētika, tika prognozēta posakonazola koncentrācija plazmā līdzvara stāvoklī pacientiem, kuriem invazīvu sēnīšinfekciju ārstēšanai vai profilaksei tiek lietots posakonazola koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai vai tabletes 300 mg reizi dienā pēc lietošanas divas reizes dienā 1. dienā.

9. tabula. Populācijā prognozētā posakonazola koncentrācija plazmā līdzvara stāvoklī (10. procentile, 90. procentile) pacientiem pēc posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai vai tablešu lietošanas 300 mg reizi dienā (1. dienā divas reizes)

Devu shēma	Populācija	C_{av} (ng/ml)	C_{min} (ng/ml)
Tablete (tukšā dūšā)	Profilakse	1550 (874; 2690)	1330 (667; 2400)
	Invazīvas aspergilozes ārstēšana	1780 (879; 3540)	1490 (663; 3230)
Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Profilakse	1890 (1100; 3150)	1500 (745; 2660)
	Invazīvas aspergilozes ārstēšana	2240 (1230; 4160)	1780 (874; 3620)

Posakonazola farmakokinētikas analīze pacientu populācijā ļauj secināt, ka rasei, dzimumam, nieru darbības traucējumiem un slimībai (profilakse vai ārstēšana) nav klīniski nozīmīgas ietekmes uz posakonazola farmakokinētiku.

Bērni (< 18 gadi)

Pieredze ar posakonazola tablešu lietošanu pediatriskajā populācijā ir ierobežota (n=3).

Pediatriskajiem pacientiem novērtēta iekšķīgi lietojamās posakonazola suspensijas farmakokinētika. Pēc 800 mg posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas lietošanas dienā dalītās devās invazīvu sēnīšinfekciju ārstēšanai vidējā minimālā koncentrācija plazmā 12 pacientiem 8 – 17 gadu vecumā (776 ng/ml) bija līdzīga koncentrācijai 194 pacientiem 18 – 64 gadu vecumā (817 ng/ml).

Farmakokinētikas datu par bērnu vecuma pacientiem, kas jaunāki par 8 gadiem, nav. Profilakses pētījumos vidējā desmit pusaudžu (13 - 17 gadus vecu) posakonazola līdzvara vidējā koncentrācija (C_{av}) bija līdzīga pieaugušajiem (≥ 18 gadus veciem) konstatētai C_{av} .

Dzimums

Posakonazola tablešu farmakokinētika ir līdzīga vīriešiem un sievietēm.

Gados vecāki cilvēki

Kopumā drošuma atšķirības starp geriatriskiem un gados jaunākiem pacientiem nav novērotas.

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un tablešu populācijas farmakokinētikas modelis liecina, ka posakonazola klīrenss ir saistīts ar vecumu. Posakonazola C_{av} jauniem un gados vecākiem pacientiem (≥ 65 gadi) ir līdzīga, tomēr C_{av} ir palielināta par 11 % ļoti veciem cilvēkiem (≥ 80 gadi). Tādēļ ieteicams rūpīgi novērot ļoti vecus pacientus (≥ 80 gadi), lai pamanītu nevēlamas blakusparādības.

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai farmakokinētika jauniem un gados vecākiem pacientiem (≥ 65 gadi) ir līdzīga.

No vecuma atkarīgās farmakokinētikas atšķirības netiek uzskatītas par klīniski nozīmīgām, tādēļ devu pielāgošana nav nepieciešama.

Rase

Dati par posakonazola tablešu lietošana dažādu rasu cilvēkiem nav pietiekami.

Novērota neliela (16 %) posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai AUC un C_{max} samazināšanās melnādainiem indivīdiem, salīdzinot ar baltās rases pārstāvjiem. Tomēr posakonazola drošuma raksturojums, salīdzinot melnādainos un baltādainos cilvēkus, bija līdzīgs.

Ķermeņa masa

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un tablešu populācijas farmakokinētikas modelis liecina, ka posakonazola klirens ir saistīts ar ķermeņa masu. Pacientiem, kuriem tā ir > 120 kg, C_{av} ir samazināta par 25 %, bet pacientiem, kuriem tā ir < 50 kg, C_{av} ir palielināta par 19 %. Tādēļ ieteicams rūpīgi novērot, vai pacientiem, kuru ķermeņa masa ir lielāka par 120 kg, nav sēnīšinfekciju uzliesmojumi.

Nieru darbības traucējumi

Pēc atsevišķas posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai devas lietošanas nekonstatēja vieglu vai vidēji smagu nieru darbības traucējumu ($n = 18$ $C_{1 cr} \geq 20$ ml/min/1,73 m²) ietekmi uz posakonazola farmakokinētiku, tāpēc deva nav jāpielāgo. Indivīdiem ar smagiem nieru darbības traucējumiem ($n = 6$, $C_{1 cr} < 20$ ml/min/1,73 m²) posakonazola AUC bija ļoti mainīgs [$> 96\%$ CV (coefficient of variance)] salīdzinājumā ar citām nieru traucējumu grupām [$< 40\%$ CV]. Tomēr, tā kā posakonazols netiek nozīmīgā daudzumā izvadīts caur nierēm, smagu nieru darbības traucējumu ietekme uz posakonazola farmakokinētiku nav paredzama, un devas pielāgošana netiek ieteikta. Posakonazols nav izvadāms hemodialīzes ceļā.

Līdzīgi ieteikumi attiecināmi arī uz posakonazola tabletēm, tomēr konkrēts pētījums ar posakonazola tabletēm nav veikts.

Aknu darbības traucējumi

Pacientiem ar viegliem („A” pakāpes pēc Child-Pugh klasifikācijas), vidēji smagiem („B” pakāpes pēc Child-Pugh klasifikācijas) vai smagiem („C” pakāpes pēc Child-Pugh klasifikācijas) aknu darbības traucējumiem (6 pacienti grupā) pēc vienreizējas posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai 400 mg devas iekšķīgas lietošanas vidējais AUC bija 1,3 - 1,6 reizes lielāks nekā atbilstošiem kontroles grupas pacientiem ar normālu aknu darbību. Nesaistītās akītvās vielas koncentrācijas nenoteica, un nav iespējams izslēgt, ka nesaistītā posakonazola iedarbības intensitāte palielinās vairāk par novēroto kopējā AUC palielināšanos par 60 %. Eliminācijas pusperioda ($t_{1/2}$) ilgums attiecīgajās grupās palielinājās no aptuveni 27 stundām līdz ~ 43 stundām. Pacientiem ar viegliem līdz smagiem aknu darbības traucējumiem devas pielāgošanu neiesaka, tomēr tā kā iespējama lielāka zāļu ekspozīcija plazmā, ieteicams ievērot piesardzību.

Līdzīgi ieteikumi attiecināmi arī uz posakonazola tabletēm, tomēr konkrēts pētījums ar posakonazola tabletēm nav veikts.

5.3. Preklīniskie dati par drošumu

Kā jau novērots citu azolu grupas pretsēnīšu līdzekļu lietošanas gadījumā, ar steroīdu hormonu sintēzes nomākumu saistītā iedarbība novērota arī atkārtotu devu toksicitātes pētījumos ar posakonazolu. Virsnieru nomākumu novēroja toksicitātes pētījumos žurkām un suņiem, kuriem kopējā iedarbība līdzinājās vai pārsniedza to, kas tiek iegūta ar terapeitiskām devām cilvēkam.

Neironu fosfolipidoze radās suniem, kuri saņēma devas ≥ 3 mēnešus zemākā sistēmiskā koncentrācijā, nekā tiek sasniegta ar terapeitiskām devām cilvēkam. Šādu atradi nekonstatēja pērtiķiem, kuri saņēma

devas vienu gadu. Divpadsmit mēnešu neirotoksicitātes pētījumos par suņiem un pērtiķiem nenovēroja nekādu funkcionālu iedarbību uz centrālo vai perifērisko nervu sistēmu pie sistēmiskās koncentrācijas, kas pārsniedza terapeitiski iegūstamo.

Divu gadu pētījumā žurkām novēroja plaušu fosfolipidozi alveolu dilatācijas un obstrukcijas dēļ. Šīs atrades ne vienmēr liecina par iespējamām funkcionālām pārmaiņām cilvēkam.

Atkārtotu devu drošuma farmakoloģijas pētījumā pērtiķiem, kad maksimālā koncentrācija plazmā bija 8,5 reizes augstāka nekā koncentrācija, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām cilvēkam, nenovēroja ietekmi uz elektrokardiogrammām, tai skaitā QT un QTc intervālu. Atkārtotu devu drošuma farmakoloģijas pētījumā žurkām, kad sistēmiskā kopējā iedarbība bija 2,1 reizes lielāka nekā iedarbība, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām, ehokardiogrāfiski nekonstatēja nekādas norādes par sirds dekompensāciju. Žurkām un pērtiķiem, kad kopējā sistēmiskā iedarbība bija attiecīgi 2,1 un 8,5 reizes lielāka nekā tiek sasniegta ar cilvēkiem noteiktajām terapeitiskajām devām, novēroja paaugstinātu sistolisko un arteriālo asinsspiedienu (līdz 29 mm-Hg).

Ar žurkām veikti reprodukcijas, peri- un postnatālās attīstības pētījumi. Pie kopējās sistēmiskās iedarbības, kas bija mazāka nekā tā, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām cilvēkam, posakonazols izraisīja pārmaiņas skeleta struktūrā un malformācijas, distociju, paildzinātu grūsnību, samazinātu metienu un postnatālo dzīvotspēju. Trušiem posakonazols bija embriotoxisks pie kopējās sistēmiskās iedarbības, kas pārsniedza to, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām. Kā jau novērots citu azolu grupas pretēnīšu līdzekļu lietošanas gadījumā, šo ietekmi uz vairošanos uzskata par paredzamu ar ārstēšanu saistītu iedarbību uz steroīdu ģenēzi.

Posakonazols *in vitro* un *in vivo* pētījumos nebija genotoksisks. Kancerogenitātes pētījumi neatklāja īpašu bīstamību cilvēkam.

Neklīniskajā pētījumā, kurā posakonazols intravenozi tika ievadīts ļoti jauniem suņiem (dozēšana no 2-8 nedēļu vecuma), eksperimenta dzīvnieku grupā pieauga palielinātu galvas smadzeņu ventrikulu rašanās biežums salīdzinājumā ar paralēlu dzīvnieku kontrolgrupu. Pēc turpmākā 5 mēnešu perioda, kura laikā dzīvnieki nesaņēma nekādu terapiju, palielinātu galvas smadzeņu ventrikulu biežums kontroles un eksperimenta dzīvnieku grupās neatšķīras. Suņiem, kam tika konstatēta šī atrade, nebija neiroloģisku, uzvedības vai attīstības patoloģiju, un līdzīgas galvas smadzeņu pārmaiņas netika novērotas ne pēc posakonazola iekšķīgas lietošanas nepieaugušiem suņiem (4 dienu līdz 9 mēnešu vecumā), ne pēc posakonazola intravenozas ievadišanas nepieaugušiem suņiem (10 līdz 23 nedēļu vecumā). Šīs atrades klīniskā nozīme nav zināma.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1. Palīgvielu saraksts

Tabletes kodols

Hipromelozes acetāta sukcināts
Mikrokristāliskā celuloze
Hidroksipropilceluloze (E463)
Siličija dioksīds (dentāla tipa)
Kroskarmelozes nātrija sāls
Magnija stearāts

Tabletes apvalks

Polivinilspirts
Makrogols 3350
Titāna dioksīds (E171)
Talks
Dzeltenais dzelzs oksīds (E172)

6.2. Nesaderība

Nav piemērojama.

6.3. Uzglabāšanas laiks

2 gadi.

6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Šīm zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

6.5. Iepakojuma veids un saturs

Noxafil 100 mg zarnās šķīstošās tabletēs ir iepakotas PVH/ polihlortrifluoretilēna lamināta blisteros ar izspiežamu alumīnija pārklājumu.

Noxafil zarnās šķīstošās tabletēs ir iepakotas blisteros, un kartona kastītēs ir pa 24 (2x12) vai 96 (8x12) tabletēm.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

6.6. Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/002	24 tabletēs
EU/1/05/320/003	96 tabletēs

9. PIRMĀS REĢISTRĀCIJAS/PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Pirmās reģistrācijas datums: 2005. gada 25. oktobris
Pēdējās pārreģistrācijas datums: 2010. gada 25. oktobris

10. TEKSTA PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

<{MM/GGGG}>

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē
<http://www.ema.europa.eu>.

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil 300 mg koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrā flakonā ir 300 mg posakonazola (*posaconazolum*).

Katrā ml ir 18 mg of posakonazola.

Palīgvielas ar zināmu iedarbību

Katrā flakonā ir 462 mg (20 mmol) nātrijs.

Katrā flakonā ir 6680 mg ciklodekstrīna (betadeksa sulfobutilētera nātrijs sāls veidā (SBECD)).

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

3. ZĀĻU FORMA

Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai (sterils koncentrāts).

Dzidrs, bezkrāsains līdz dzeltens šķīdums.

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1. Terapeitiskās indikācijas

Noxafil koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai indicēts lietošanai šādu sēnīšinfekciju ārstēšanā pieaugušajiem (skatīt 4.2. un 5.1. apakšpunktu):

- invazīva aspergiloze.

Noxafil koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai ir indicēts lietošanai šādu sēnīšinfekciju ārstēšanā pieaugušiem un pediatriskiem pacientiem no 2 gadu vecuma (skatīt 4.2. un 5.1. apakšpunktu):

- invazīva aspergiloze pacientiem, kuru slimība nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B vai itrakonazolu, vai arī pacientiem, kuri šīs zāles nepanes;
- fuzarioze pacientiem, kas nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B, vai arī pacientiem, kuri nepanes amfotericīnu B;
- hromoblastomikoze un micetoma pacientiem, kas nepakļaujas ārstēšanai ar itrakonazolu, vai arī pacientiem, kuri nepanes itrakonazolu;
- kokcidiodomikoze pacientiem, kas nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B, itrakonazolu vai flukonazolu, vai arī pacientiem, kuri nepanes šīs zāles.

Refraktivitāte tiek definēta kā infekcijas progresēšana vai neveiksmīga ārstēšana pēc vismaz 7 dienu ilgas iepriekš efektīvas pretsēnīšu terapijas terapeitiskās devās.

Noxafil koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai indicēts arī invazīvu sēnīšinfekciju profilaksei šādiem pieaugušiem un pediatriskiem pacientiem no 2 gadu vecuma (skatīt 4.2. un 5.1. apakšpunktu):

- pacientiem ar akūtu mieloleikozi (AML) vai mielodisplastiskiem sindromiem (MDS), kas saņem remisiju ierosinošu kīmijterapiju, kura, domājams, izraisīs ilgstošu neitropēniju un radīs lielu invazīvas sēnīšinfekcijas risku;
- asinsrades cilmsūnu transplantāta (ACŠT) recipientiem, kas saņem imūnsupresīvu terapiju lielā devā transplantāta reakcijas pret saimnieku (*graft versus host disease*; GVHD) profilaksei un kam ir liels invazīvas sēnīšinfekcijas risks.

Par lietošanu orofaringeālas kandidozes ārstēšanai, lūdzu, skatīt Noxafil suspensijas iekšķīgai lietošanai zāļu aprakstu.

4.2. Devas un lietošanas veids

Ārstēšanu drīkst uzsākt ārsts, kuram ir pieredze sēnīšinfekciju ārstēšanā vai augsta riska pacientu, kuriem posakonazols indicēts profilaktiskam nolūkam, uzturošā aprūpē.

Devas

Noxafil ir pieejams arī iekšķīgai lietošanai (Noxafil 100 mg zarnās šķīstošās tabletēs, 40 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai un 300 mg zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai). Līdzko pacienta stāvoklis atļauj, ieteicams pāriet uz iekšķīgu lietošanu (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Ieteicamā deva norādīta 1. tabulā.

1. tabula. Ieteicamā deva atkarībā no indikācijas

Indikācija	Deva un terapijas ilgums (skatīt 5.2. apakšpunktu)
Invazīvas aspergilozes ārstēšana (tikai pieaugušajiem)	Piesātinošā deva 300 mg Noxafil (300 mg koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai vai trīs 100 mg tabletēs) divas reizes dienā pirmajā dienā, pēc tam turpmāk 300 mg (300 mg koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošana vai trīs 100 mg tabletēs) vienu reizi dienā. Tabletešu devas var lietot neatkarīgi no pārtikas uzņemšanas. Ieteicamais terapijas ilgums ir 6-12 nedēļas. Intravenozas ievadīšanas nomaiņa ar iekšķīgu lietošanu vai otrādi ir pieņemama, ja klīniski indicēta.
Rezistenta invazīva sēnīšinfekcija (ISI)/pacienti ar ISI, kas nepanes 1. rindas terapiju	Pieaugušajiem: Piesātinošo devu pa 300 mg Noxafil divas reizes dienā pirmajā dienā, pēc tam pa 300 mg reizi dienā. Terapijas ilgums atkarīgs no slimības smaguma pakāpes, atveseļošanās no imūnsupresijas un klīniskās atbildreakcijas.
	Pediatriskajiem pacientiem vecumā no 2 līdz <18 gadiem: 6 mg/kg piesātinošā deva (maksimālā deva 300 mg) divas reizes dienā pirmajā dienā, turpmāk – 6 mg/kg (maksimālā deva 300 mg) vienu reizi dienā. Terapijas ilgums ir atkarīgs no pamatslimības smaguma pakāpes, atveseļošanās pēc imūnsupresijas un klīniskās atbildreakcijas.
Invazīvu sēnīšinfekciju profilakse	Pieaugušajiem: Piesātinošo devu pa 300 mg Noxafil divas reizes dienā pirmajā dienā, pēc tam pa 300 mg reizi dienā. Terapijas ilgums atkarīgs no atveseļošanās pēc neitropēnijas vai imūnsupresijas. Pacientiem ar AML vai MDS profilakse ar Noxafil jāsāk vairākas dienas pirms paredzamās neitropēnijas sākšanās un jāturpina 7 dienas pēc neitrofilo leikocītu skaita palielināšanās virs 500 šūnām uz mm ³ .

	Pediatriskajiem pacientiem vecumā no 2 līdz < 18 gadiem: 6 mg/kg piesātinošā deva (maksimālā deva 300 mg) divas reizes dienā pirmajā dienā, turpmāk – pa 6 mg/kg (maksimālā deva 300 mg) vienu reizi dienā. Terapijas ilgums ir atkarīgs no atveseļošanās pēc neitropēnijas vai imūnsupresijas. Pacientiem ar akūtu mieloleikozi vai mielodisplastiskiem sindromiem profilaktiskā terapija ar Noxafil ir jāsāk vairākas dienas pirms paredzamā neitropēnijas sākuma un jāturpina 7 dienas pēc brīža, kad neitrofilo leikocītu skaits ir palielinājies virs 500 šūnām uz mm ³ .
--	--

Noxafil jāievada caur centrālo venozo līniju, arī caur centrālo venozo katetru vai perifēri ievietotu centrālo katetru (PICC), lēnā intravenozā infūzijā aptuveni 90 minūtēs. Noxafil koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai nedrīkst ievadīt *bolus* veidā. Ja nav pieejams centrālais venozais katetrs, var ievadīt vienu infūziju caur perifēro venozo katetu. Ievadot caur perifēro venozo katetu, infūzija jāveic aptuveni 30 minūtēs (skatīt 4.8. un 6.6. apakšpunktus).

Īpašas pacientu grupas

Nieru darbības traucējumi

Pacientiem ar vidēji smagiem vai smagiem nieru darbības traucējumiem (kreatinīna klīrenss <50 ml/min) paredzama intravenozās nesējvielas – betadeksa sulfobutiletera nātrijs sāls (SBECD) – uzkrāšanās. Šiem pacientiem jālieto perorālās Noxafil zāļu formas, ja vien guvuma un riska vērtējums pacientam attaisno Noxafil koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai lietošanu. Šiem pacientiem rūpīgi jākontrolē kreatinīna līmenis serumā (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Aknu darbības traucējumi

Ierobežoti dati par aknu darbības traucējumu (arī hroniskas „C” smaguma pakāpes aknu slimības pēc Child-Pugh klasifikācijas) ietekmi uz posakonazola farmakokinētiku salīdzinājumā ar cīlvēkiem ar normālu aknu funkciju pierāda paaugstinātu koncentrāciju plazmā, tomēr neliecina, ka jāpielāgo deva (skatīt 4.4. un 5.2. apakšpunktu). Ieteicams ievērot piesardzību, jo var būt palielināta koncentrācija plazmā.

Pediatriskā populācija

Posakonazola drošums un efektivitāte, lietojot bērniem līdz 2 gadu vecumam, nav pierādīta. Klīniskie dati nav pieejami.
Saistībā ar pirmsklīniskajiem datiem par drošumu Noxafil koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai nevajadzētu lietot bērniem līdz 2 gadu vecumam (skatīt 5.3. apakšpunktu).

Lietošanas veids

Noxafil koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai pirms ievadīšanas ir jāatšķaida (skatīt 6.6. apakšpunktu). Noxafil jāievada caur centrālo venozo līniju, arī caur centrālo venozo katetru vai perifēri ievietotu centrālo katetu (PICC), lēnā intravenozā (i.v.) infūzijā aptuveni 90 minūtēs (skatīt 4.2., 4.4. un 4.8. apakšpunktu).

Noxafil koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai nedrīkst ievadīt *bolus* veidā.

Ja nav pieejams centrālais venozais katetrs, var ievadīt vienu infūziju caur perifēro venozo katetu. Ievadot caur perifēro venozo katetu, infūzija jāveic aptuveni 30 minūtēs, lai mazinātu reakcijas iespējamību infūzijas vietā (skatīt 4.8. apakšpunktu).

4.3. Kontrindikācijas

Paaugstināta jutība pret aktīvo vielu un/vai jebkuru no 6.1. apakšpunktā uzskaitītajām palīgvielām.

Lietošana vienlaikus ar melnā rudzu grauda alkaloīdiem (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaikus ar CYP3A4 substrātiem terfenadīnu, astemizolu, cisaprīdu, pimozīdu, halofantrīnu vai hinidīnu, jo tas var izraisīt šo zāļu koncentrācijas palielināšanos plazmā un QTc intervāla pagarināšanos, kā arī retos gadījumos novēro *torsades de pointes* (skatīt 4.4. un 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaikus ar HMG-CoA reduktāzes inhibitoriem simvastatīnu, lovastatīnu un atorvastatīnu (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaikus ar venetoklaksu tā lietošanas sākuma un devas titrēšanas fāzē hroniskas limfoleikozes (HLL) pacientiem (skatīt 4.4. un 4.5. pakšpunktu).

4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Paaugstināta jutība

Nav informācijas par krustoto jutību starp posakonazolu un citiem azola grupas pretsēnīšu līdzekļiem. Jāievēro piesardzība, ordinējot posakonazolu pacientiem, kuriem ir paaugstināta jutība pret citiem azoliem.

Aknu toksicitāte

Posakonazola terapijas laikā tika ziņots par aknu blakusparādībām (piemēram, ALAT, ASAT, sārmainās fosfatāzes, kopējā bilirubīna koncentrācijas palielināšanos un/vai klīnisku hepatītu). Paaugstināti aknu funkcionālo testu rezultāti parasti bija pārejoši pēc terapijas pārtraukšanas, un dažos gadījumos tie normalizējās bez terapijas pārtraukšanas. Retos gadījumos terapijas laikā tika ziņots par smagākām aknu reakcijām ar letālu iznākumu.

Posakonazols uzmanīgi lietojams pacientiem ar aknu darbības traucējumiem, jo klīniskā pieredze ir ierobežota, turklāt šiem pacientiem var būt lielāka posakonazola koncentrācija plazmā (skatīt 4.2. un 5.2. apakšpunktu).

Pacientu ar smagiem nieru darbības traucējumiem uzraudzība

Mainīgās kopējās iedarbības dēļ pacienti ar smagiem nieru darbības traucējumiem rūpīgi jānovēro, vai neuzliesmo sēnīšinfekcijas (skatīt 4.2. un 5.2. apakšpunktu).

Aknu darbības kontrole

Sākot ārstēšanu ar posakonazolu, un tās laikā jānosaka aknu funkcionālie rādītāji. Pacienti, kuriem posakonazola terapijas laikā rodas aknu funkcionālo testu novirzes, regulāri jākontrolē, vai neveidojas nopietnāks aknu bojājums. Pacienta aprūpei jāietver aknu darbības laboratoriska novērtēšana (īpaši aknu funkcionālie testi un bilirubīns). Ja klīniskās pazīmes un simptomi liecina par aknu slimības attīstību, jāapsver posakonazola lietošanas pārtraukšana.

QTc intervāla pagarināšanās

Dažu azolu lietošana bijusi saistīta ar QTc intervāla pagarināšanos. Posakonazolu nedrīkst lietot vienlaikus ar zālēm, kas ir CYP3A4 substrāti un par kuriem ir zināms, ka tie pagarina QTc intervālu (skatīt 4.3. un 4.5. apakšpunktu). Posakonazols uzmanīgi lietojams pacientiem ar proaritmiskiem stāvokļiem, piemēram:

- edzimts vai iegūts QTc pagarinājums,
- kardiomiopātija, īpaši sirds mazspējas klātbūtnē,
- sinusa bradikardija,
- simptomātiskas aritmijas,
- vienlaikus tiek lietotas zāles, par kurām zināms, ka tās pagarina QTc intervālu (savādākas zāles, nekā tika minētas 4.3. apakšpunktā).

Pirms posakonazola terapijas sākšanas un tās laikā jākontrolē un pēc nepieciešamības jākoriģē elektrolītu līdzsvara traucējumi, īpaši tie, kas saistīti ar kālija, magnija vai kalcija līmeni.

Pacientiem vidējā maksimālā koncentrācija plazmā (C_{max}) pēc posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai ievadīšanas ir 4 reizes lielāka nekā pēc suspensijas iekšķīgai lietošanai ievadīšanas. Nevar izslēgt pastiprinātu ietekmi uz QTc intervālu. Īpaša uzmanību vēlams pievērst

gadījumos, kad posakonazolu ievada perifēri, jo ieteiktais 30 minūšu infūzijas laiks var vēl vairāk palielināt C_{max} .

Zāļu mijiedarbība

Posakonazols ir CYP3A4 inhibitoris un to drīkst lietot tikai īpašos apstākļos, ja vienlaicīgi lieto arī citus medikamentus, kas metabolizējas ar CYP3A4 starpniecību (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Midazolāms un citi benzodiazepīni

Ilgstošas sedācijas un iespējama elpošanas nomākuma riska dēļ vienlaicīgu posakonazola un CYP3A4 metabolizētu benzodiazepīnu (piemēram, midazolāma, triazolāma, alprazolāma) lietošanu drīkst apsvērt tikai absolūtas nepieciešamības gadījumā. Jāapsver nepieciešamība pielāgot CYP3A4 metabolizētu benzodiazepīnu devu (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Vinkristīna toksicitāte

Azolu pretsēnīšu līdzekļu, ieskaitot posakonazolu, vienlaicīga lietošana ar vinkristīnu ir saistīta ar neirotoksicitāti un citām nopietnām nevēlamām blakusparādībām, ieskaitot krampju lēkmes, perifēro neiropātiju, antidiurētiskā (ADH) hormona neatbilstošas sekrēcijas sindromu un paralītisku ileusu. Azolu grupas pretsēnīšu līdzekļus, ieskaitot posakonazolu, jārezervē tādiem pacientiem, kas saņem kapmirtes alkaloīdus, ieskaitot vinkristīnu, kuriem nav alternatīvas pretsēnīšu terapijas izvēles (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Venetoklaksa toksicitāte

Specīgū CYP3A inhibitoru, tostarp posakonazola, vienlaicīga lietošana ar CYP3A4 substrātu venetoklaksu var palielināt venetoklaksa toksicitātes, arī audzēja sabrukšanas sindroma (*tumour lysis syndrome; TLS*) un neitropēnijas, risku (skatīt 4.3. un 4.5. apakšpunktu). Sīkāku informāciju skatīt venetoklaksa zāļu aprakstā.

Rifamicīna grupas antibakteriālie līdzekli (rifampicīns, rifabutīns), noteiki pretkrampju līdzekli (fenitoīns, karbamazepīns, fenobarbitāls, primidons) un efavirenzs.

Lietojot kombinācijā, posakonazola koncentrācija var nozīmīgi pazemināties, tāpēc jāizvairās no lietošanas vienlaikus ar posakonazolu, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Ekspozīcija plazmā

Pēc intravenozas posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai ievadišanas koncentrācija plazmā parasti ir lielāka nekā pēc posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai ievadišanas. Posakonazola koncentrācija plazmā pēc posakonazola ievadišanas dažiem pacientiem ar laiku var palielināties (skatīt 5.2. apakšpunktu).

Trombembolijas gadījumi

Trombembolijas gadījumi ir identificēti kā potenciāls risks posakonazola koncentrātam infūziju šķīduma pagatavošanai, bet netika novēroti klīniskajos pētījumos. Klīniskos pētījumos novēroja tromboflebītu sastopamību. Jāievēro piesardzība jebkurai trombembolijas pazīmei vai simptomam (skatīt 4.8. un 5.3. apakšpunktu).

Nātrijs

Šīs zāles satur 462 mg (20 mmol) nātrijs katrā flakonā, kas ir līdzvērtīgi 23 % no PVO ieteiktās maksimālās nātrija dienas devas.

Šo zāļu maksimālā dienas deva ir līdzvērtīga 46 % no PVO ieteiktās maksimālās nātrijs dienas devas. Tieks uzskatīts, ka Noxafil 300 mg koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai ir ar “lielu” nātrijs daudzumu. Tas jāņem vērā pacientiem, kuriem jāievēro diēta ar samazinātu nātrijs daudzumu.

Ciklodekstrīns

Šīs zāles satur 6680 mg ciklodekstrīna katrā flakonā.

4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Tālāk sniegtā informācija iegūta no datiem par posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai vai agrīno tablešu zāļu formu lietošanas. Visas zāļu mijiedarbības ar posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai, izņemot tās, kas ietekmē posakonazola uzsūkšanos (saistītas ar kūnķa pH un motilitāti), uzskata par atbilstošām arī posakonazola koncentrātam infūziju šķiduma pagatavošanai.

Citu zāļu ietekme uz posakonazolu

Posakonazols tiek metabolizēts UDP glikuronidācijā (2. fāzes enzīmi) un ir substrāts izvadīšanai ar p-glikoproteīnu (P-gp) *in vitro*. Tāpēc šo izvadīšanas ceļu inhibitori (piemēram, verapamils, ciklosporīns, hinidīns, klaritromicīns, eritromicīns u. c.) vai induktori (piemēram, rifampicīns, rifabutīns, daži pretkrampu līdzekļi u. c.) var attiecīgi paaugstināt vai pazemināt posakonazola koncentrāciju plazmā.

Rifabutīns

Rifabutīns (300 mg reizi dienā) pazemināja posakonazola C_{max} (maksimālo koncentrāciju plazmā) un AUC (laukumu zem plazmas koncentrācijas un laika līknes) par attiecīgi 57 % un 51 %. No vienlaicīgas posakonazola un rifabutīna un līdzīgu induktoru (piemēram, rifampicīna) lietošanas ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku. Skatīt arī tālāk attiecīgo informāciju par posakonazola ietekmi uz rifabutīna koncentrāciju plazmā.

Efavirenzs

Efavirenzs (pa 400 mg vienu reizi dienā) mazināja posakonazola C_{max} un AUC atbilstoši par 45 % un 50 %. Jāvairās no posakonazola un efavirenda lietošanas vienlaikus, izņemot gadījumus, kad lietošanas sniegtais ieguvums ir lielāks nekā pacientam radītais risks.

Fosamprenavīrs

Fosamprenavīra lietošana kopā ar posakonazolu var izraisīt posakonazola koncentrācijas samazināšanos plazmā. Ja nepieciešama vienlaikus lietošana, ieteicams rūpīgi kontrolēt, vai neprogresē sēnīšinfekcijas. Fosamprenavīra atkārtotu devu (700 mg divreiz dienā x 10 dienas) lietošana samazināja posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai C_{max} un AUC (200 mg vienreiz dienā 1. dienā, 200 mg divreiz dienā 2. dienā, tad 400 mg divreiz dienā x 8 dienas) par attiecīgi 21 % un 23 %. Nav zināma posakonazola ietekme uz fosamprenavīra līmeni, ja fosamprenavīru lieto vienlaikus ar ritonavīru.

Fenitoīns

Fenitoīns (200 mg reizi dienā) pazemināja posakonazola C_{max} un AUC par attiecīgi 41 % un 50 %. No vienlaicīgas posakonazola un fenitoīna un līdzīgu induktoru (piemēram, karbamazepīna, fenobarbitāla, primidona) lietošanas ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku.

Posakonazola ietekme uz citām zālēm

Posakonazols ir spēcīgs CYP3A4 inhibitors. Posakonazola lietošana vienlaikus ar CYP3A4 substrātiem var izraisīt pastiprinātu CYP3A4 substrātu iedarbību, par ko liecina zemāk raksturotā ietekme uz takrolimu, sirolimu, atazaravīru un midazolāmu. Ir jāievēro piesardzība, lietojot vienlaicīgi intravenozi posakonazolu ar CYP3A4 substrātu, un var būt nepieciešamība samazināt CYP3A4 substrāta devu. Ja posakonazols tiek lietots vienlaicīgi ar iekšķīgi lietojamu CYP3A4 substrātu, kuram palielinās koncentrācija plazmā, tad var būt sagaidāmas nevēlamas blakusparādības. CYP3A4 substrāta koncentrācija plazmā un/vai blakusparādību rašanās ir cieši jāuzrauga, un pēc vajadzības jāpielāgo deva.

Terfenadīns, astemizols, cisaprīds, pimozīds, halofantrīns un hinidīns (CYP3A4 substrāti)

Posakonazola un terfenadīna, astemizola, cisaprīda, pimozīda, halofantrīna vai hinidīna lietošana vienlaikus ir kontrindicēta. Vienlaicīga lietošana var izraisīt šo zāļu koncentrācijas paaugstināšanos plazmā un QTc intervāla pagarināšanos, un retos gadījumos *torsades de pointes* (skatīt 4.3. apakšpunktu).

Melnā rudzu grauda alkaloīdi

Posakonazols var palielināt melnā rudzu grauda alkaloīdu (ergotamīna un dihidroergotamīna) koncentrāciju plazmā, kas var izraisīt ergotismu. Posakonazola un melnā rudzu grauda alkaloīdu vienlaicīga lietošana ir kontrindicēta (skatīt 4.3. apakšpunktu).

HMG-CoA reduktāzes inhibitori, kas tiek metabolizēti ar CYP3A4 palīdzību (piemēram, simvastatīns, lovastatīns un atorvastatīns)

Posakonazols var būtiski paaugstināt HMG-CoA reduktāzes inhibitoru, kas tiek metabolizēti ar CYP3A4 palīdzību, līmeni plazmā. Ārstēšanās laikā ar posakonazolu ārstēšana ar HMG-CoA reduktāzes inhibitoriem ir jāpārtrauc, jo to paaugstinātais līmenis bijis saistīts ar rabdomiolīzi (skatīt 4.3. apakšpunktu).

Kapmirtes alkaloīdi

Lielākā daļa kapmirtes alkaloīdu (piemēram, vinkristīns un vinblastīns) ir CYP3A4 substrāti. Azolu grupas pretsēnīšu līdzekļu, ieskaitot posakonazolu, vienlaicīga lietošana ar vinkristīnu ir saistīta ar nopietnām nevēlamām blakusparādībām (skatīt 4.4. apakšpunktu). Posakonazols var paaugstināt kapmirtes alkaloīdu koncentrāciju plazmā, kas var izraisīt neerotoksicitāti un citas nopietnas nevēlamas blakusparādības. Tādēļ azolu grupas pretsēnīšu līdzekļus, ieskaitot posakonazolu, jārezervē tādiem pacientiem, kas saņem kapmirtes alkaloīdus, ieskaitot vinkristīnu, kuriem nav alternatīvas pretsēnīšu terapijas izvēles (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Rifabutīns

Posakonazols pēc iekšķīgas lietošanas paaugstināja rifabutīna C_{max} un AUC par attiecīgi 31 % un 72 %. Jāizvairās no vienlaicīgas posakonazola un rifabutīna lietošanas, ja vien ieguvums pacientam neatšķir risku (skatīt arī iepriekš minēto par rifabutīna ietekmi uz posakonazola līmeni plazmā). Ja šīs zāles lieto vienlaikus, ieteicams rūpīgi kontrolēt pilnu asinsainu un ar paaugstiņato rifabutīna līmeni saistītās blakusparādības (piemēram, uveītu).

Sirolims

Atkārtota posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai devu (pa 400 mg divas reizes dienā 16 dienas) lietošana veseliem cilvēkiem palielināja sirolima (vienas 2 mg devas) C_{max} un AUC atbilstoši vidēji 6,7 un 8,9 reizes (intervāls no 3,1 līdz 17,5 reizēm). Posakonazola ietekme uz sirolima līmeni pacientiem nav zināma, taču sagaidāms, ka tā ir mainīga, jo posakonazola līmenis pacientiem atšķiras. Posakonazola lietošana vienlaikus ar sirolimu nav ieteicama, un, kad vien iespējams, no tās jāvairās. Ja no lietošanas vienlaikus nav iespējams izvairīties, posakonazola terapijas sākšanas laikā ieteicams sirolima devu krietni mazināt, un bieži jāuzrauga zemākā sirolima koncentrācija asinīs. Sirolima koncentrācija jānosaka, sākot terapiju ar posakonazolu, vienlaikus terapijas laikā un pārtraucot posakonazola terapiju, un sirolima deva atbilstoši jāpielāgo. Jāatzīmē, ka saistība starp sirolima minimālo koncentrāciju un AUC, lietojot vienlaikus ar posakonazolu, mainās. Tādējādi sirolima minimālā koncentrācija, kas atbilst parastam terapeitiskam diapazonam, var izraisīt zāļu subterapeitisku līmeni. Tādēļ jācenšas sasniegt minimālās koncentrācijas, kas atbilst parastā terapeitiskā diapazona augšējai daļai, un rūpīgi jāseko klīniskām pazīmēm un simptomiem, laboratoriskiem raksturlielumiem un audu biopsijas rezultātiem.

Ciklosporīns

Pacientiem ar pārstādītu sirdi, kas saņema stabilas ciklosporīna devas, posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai pa 200 mg vienu reizi dienā paaugstināja ciklosporīna koncentrāciju, izraisot nepieciešamību samazināt devu. Klīniskās efektivitātes pētījumos novēroja gadījumus, kad asinīs bija paaugstiņats ciklosporīna līmenis, kas izraisīja nopietnas blakusparādības, tostarp nefrotoksisumu un vienu letālu leikoencefalopātijas gadījumu. Sākot posakonazola terapiju pacientiem, kas jau saņem ciklosporīnu, ciklosporīna deva ir jāmazina (piemēram, līdz aptuveni trīs ceturtdaļām sākotnējās devas). Vēlāk, vienlaicīgas terapijas laikā, kā arī pārtraucot posakonazola terapiju, ciklosporīna līmenis asinīs uzmanīgi jākontrolē un nepieciešamības gadījumā jākoriģē tā deva.

Takrolims

Posakonazols paaugstināja takrolima C_{max} un AUC (0,05 mg/kg ķermeņa masas reizes deva) par attiecīgi 121 % un 358 %. Klīniskās efektivitātes pētījumos ziņots par klīniski nozīmīgu mijiedarbību,

kas izraisīja hospitalizāciju un/vai nepieciešamību pārtraukt posakonazola lietošanu. Sākot ārstēšanu ar posakonazolu pacientiem, kas jau saņem takrolimu, ieteicams takrolima devu samazināt (piemēram, par vienu trešdaļu no pašreizējās devas). Pēc tam rūpīgi ir jāveic takrolima līmeņa kontrole asinīs vienlaicīgās lietošanas laikā un pārtraucot ārstēšanu ar posakonazolu, un, ja nepieciešams, attiecīgi jāpielāgo takrolima deva.

HIV proteāzes inhibitori

Tā kā HIV proteāzes inhibitori ir CYP3A4 substrāti, sagaidāms, ka posakonazola lietošana palielinās šo pretretrovīrusu līdzekļu līmeni plazmā. Pēc posakonazola suspensijas iekšķīgas lietošanas (pa 400 mg divas reizes dienā) vienlaikus ar atazanavīru (pa 300 mg vienu reizi dienā) 7 dienas veseliem cilvēkiem atazanavīra C_{max} un AUC palielinājās atbilstoši vidēji 2,6 un 3,7 reizes (intervāls no 1,2 līdz 26 reizēm). Pēc posakonazola suspensijas iekšķīgas lietošanas (pa 400 mg divas reizes dienā) vienlaikus ar atazanavīru un ritonavīru (pa 300/100 mg vienu reizi dienā) 7 dienas veseliem cilvēkiem atazanavīra C_{max} un AUC palielinājās atbilstoši vidēji 1,5 un 2,5 reizes (intervāls no 0,9 līdz 4,1 reizēm). Posakonazola pievienošana terapijai ar atazanavīru vai atazanavīra un ritonavīra kombināciju tika saistīta ar bilirubīna līmeņa paaugstināšanos plazmā. Vienlaikus ar posakonazolu lietojot pretretrovīrusu līdzekļus, kas ir CYP3A4 substrāti, ieteicama bieža blakusparādību un ar pretretrovīrusu līdzekļiem saistītas toksicitātes uzraudzība.

Midazolāms un citi benzodiazepīni, kas metabolizējas ar CYP3A4

Pētījumā, kurā piedalījās veseli brīvprātīgie, posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai (pa 200 mg vienu reizi dienā 10 dienas) palielināja intravenozi ievadīta midazolāma (0,05 mg/kg) iedarbību (AUC) par 83 %. Citā pētījumā, kurā piedalījās veseli brīvprātīgie, atkārtota posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai devu lietošana (pa 200 mg divas reizes dienā 7 dienas) palielināja intravenozi ievadīta midazolāma (viena 0,4 mg deva) C_{max} un AUC atbilstoši vidēji 1,3 un 4,6 reizes (diapazons no 1,7 līdz 6,4 reizēm); posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai pa 400 mg divas reizes dienā 7 dienas palielināja intravenozi ievadīta midazolāma C_{max} un AUC atbilstoši 1,6 un 6,2 reizes (intervāls no 1,6 līdz 7,6 reizēm). Abas posakonazola devas palielināja iekšķīgi lietota midazolāma (viens 2 mg perorāla deva) C_{max} un AUC atbilstoši 2,2 un 4,5 reizes. Turklāt vienlaikus lietošanas laikā posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai (pa 200 mg vai 400 mg) palielināja midazolāma vidējo terminālo eliminācijas pusperiodu no aptuveni 3–4 stundām līdz 8–10 stundām. Tā kā ir ilgākas sedācijas risks, posakonazolu lietojot vienlaikus ar jebkuru CYP3A4 metabolizētu benzodiazepīnu (piemēram, midazolāmu, triazolāmu, alprazolāmu), ieteicams apsvērt devas pielāgošanas nepieciešamību (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Kalcija kanālu blokatori, kas tiek metabolizēti ar CYP3A4 starpniecību (piemēram, diltiazems, verapamils, nifedipīns, nisoldipīns)

Lietojot vienlaikus ar posakonazolu, ieteicama bieža kontrole, lai atklātu ar kalcija kanālu blokatoriem saistītās blakusparādības un toksicitāti. Var būt nepieciešama kalcija kanālu blokatoru devas pielāgošana.

Digoksīns

Citu azolu lietošana bijusi saistīta ar paaugstinātu digoksīna līmeni. Tādēļ posakonazols var paaugstināt digoksīna koncentrāciju plazmā, un, sākot vai pārtraucot ārstēšanu ar posakonazolu, jākontrolē digoksīna līmenis.

Sulfonilurīnielas atvasinājumi

Gipizīdu lietojot vienlaikus ar posakonazolu, dažiem veseliem brīvprātīgajiem pazeminājās glikozes koncentrācija. Cukura diabēta slimniekiem ieteicams kontrolēt glikozes koncentrāciju.

All-trans-retīnskābe (ATRA) jeb tretinoīns

Tā kā ATRA metabolizē aknu CYP450 enzīmi, īpaši CYP3A4, līdztekus lietošana ar posakonazolu, kas ir spēcīgs CYP3A4 inhibitoris, var palielināt tretinoīna iedarbību, kā rezultāts būs palielināta toksicitāte (īpaši hiperkalcēmija). Ārstēšanas ar posakonazolu laikā un sekojošajās dienās pēc ārstēšanas jākontrolē kalcija līmenis serumā, un, ja nepieciešams, jāapsver atbilstoša tretinoīna devas pielāgošana.

Venetoklakss

Salīdzinot ar 400 mg venetoklaksa monoterapiju, 300 mg posakonazola (spēcīga CYP3A inhibitora) vienlaicīga lietošana ar 50 mg un 100 mg venetoklaksa 7 dienas 12 pacientiem palielināja venetoklaksa C_{max} attiecīgi līdz 1,6 reizēm un 1,9 reizēm un AUC attiecīgi līdz 1,9 reizēm un 2,4 reizēm (skatīt 4.3. un 4.4. apakšpunktu).

Skatīt venetoklaksa zāļu aprakstu.

Pediatriiskā populācija

Mijiedarbības pētījumi veikti tikai pieaugušajiem.

4.6. Fertilitāte, grūtniecība un barošana ar krūti

Grūtniecība

Nav pietiekami daudz informācijas par posakonazola lietošanu grūtniecēm. Pētījumi ar dzīvniekiem pierāda reproduktīvo toksicitāti (skatīt 5.3. apakšpunktu). Potenciālais risks cilvēkam nav zināms.

Sievietēm reproduktīvā vecumā ārstēšanas laikā jālieto efektīva kontracepcijas metode. Posakonazolu nedrīkst lietot grūtniecības laikā, ja vien ieguvums mātei nav skaidri izteikti lielāks nekā risks auglim.

Barošana ar krūti

Posakonazols izdalās žurku mātītes pienā (skatīt 5.3. apakšpunktu). Posakonazola izdalīšanās mātes pienā cilvēkam nav pētīta. Sākat ārstēšanu ar posakonazolu, zīdīšana ir jāpārtrauc.

Fertilitāte

Posakonazols neietekmēja žurku tēviņu auglību, lietojot devas līdz 180 mg/kg (2,8 reizes lielāka deva par 300 mg intravenozu devu cilvēkam), un žurku mātīšu auglību, lietojot devas līdz 45 mg/kg (3,4 reizes lielāka deva par 300 mg divreiz dienā). Nav klīniskas pieredzes, kurā vērtēta posakonazola ietekme uz cilvēku auglību.

4.7. Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus

Tā kā, lietojot posakonazolu, ziņots par noteiktām blakusparādībām (piemēram, reiboni, miegainību u.c.), kas var ietekmēt transportlīdzekļu vadīšanu/mehānismu apkalpošanu, jāievēro piesardzība.

4.8. Nevēlamās blakusparādības

Drošuma profila kopsavilkums

Dati par lietošanas drošumu galvenokārt iegūti iekšķīgi lietojamās suspensijas pētījumos.

Iekšķīgi lietojamās posakonazola suspensijas drošums vērtēts > 2400 pacientiem un veseliem brīvprātīgajiem, kuri iesaistīti klīniskajos pētījumos, un ņemot vērā pēcreģistrācijas pieredzi. Visbiežāk novērotās būtiskās nevēlamās blakusparādības bija slikta dūša, vemšana, caureja, paaugstināta ķermeņa temperatūra un paaugstināts bilirubīna līmenis.

Posakonazola koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai drošums vērtēts 72 veseliem brīvprātīgajiem un 268 pacientiem, kuri bija iesaistīti klīniskajā pētījumā par pretsēnīšu profilaksi. Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un posakonazola tabletēs drošums vērtēts 288 pacientiem, kuri bija iesaistīti klīniskajā pētījumā par invazīvas aspergilozes ārstēšanu un no kuriem 161 pacients saņēma koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai un 127 pacienti saņēma tablešu zāļu formu.

Posakonazola koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai pētīts pacientiem ar AML un MDS un pacientiem pēc HSCT vai ar tikai GVHD, vai tā risku. Maksimālais koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai lietošanas ilgums bija mazāks nekā suspensijas iekšķīgai lietošanai gadījumā. Kopējais

daudzums plazmā pēc infūziju šķīduma ievadīšanas bija lielāks nekā pēc suspensijas iekšķīgai lietošanai.

Sākotnējos pētījumos par veseliem brīvprātīgajiem atsevišķas posakonazola devas, kas ievadītas infūzijas veidā 30 minūtēs caur perifēro venozo katetru, bija saistītas ar 12 % reakciju infūzijas vietā sastopamību (4 % tromboflebīta sastopamību). Vairāku posakonazola devu, kas ievadītas caur perifēro venozo katetru, lietošana bija saistīta ar tromboflebītu (60 % sastopamība). Tāpēc turpmākos pētījumos posakonazolu ievadīja caur centrālo venozo katetu. Ja centrālais venozais katetrs nebija uzreiz pieejams, pacienti varēja saņemt vienu infūziju 30 minūtēs caur perifēro venozo katetru. Perifērās infūzijas laiks, ilgāks par 30 minūtēm, izraisīja biežākas reakcijas infūzijas vietā un tromboflebītu.

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai lietošanas drošums klīniskos pētījumos vērtēts 268 pacientiem. Pacienti tika iekļauti nesalīdzinošā farmakokinētikas un drošuma posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai pētījumā, to lietojot pretsēnīšu profilaksei (pētījums 5520). Vienpadsmīt pacientu saņēma vienu 200 mg posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai devu, 21 pacients saņēma 200 mg dienas devu vidēji 14 dienas un 237 pacienti saņēma 300 mg dienas devu vidēji 9 dienas. Nav pieejami dati par lietošanas drošumu, lietojot > 28 dienām. Datu par lietošanas drošumu gados vecākiem cilvēkiem ir maz.

Biežāk ziņotās blakusparādības (> 25 %), kas radās posakonazola intravenozās dozēšanas fāzē, lietojot pa 300 mg reizi dienā, bija caureja (32 %).

Biežākā blakusparādība (> 1 %), kuras dēļ pārtrauca posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai lietošanu pa 300 mg reizi dienā, bija AML (1 %).

Posakonazola tablešu un koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai drošums tika pētīts arī kontrolētā invazīvas aspergilozes ārstēšanas pētījumā. Maksimālais invazīvās aspergilozes ārstēšanas ilgums bija līdzīgs tam, kāds pētīts glābšanas terapijai ar suspensiju iekšķīgai lietošanai, bet lielāks, nekā lietojot tabletes vai koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai profilakses nolūkos.

Posakonazola zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai un koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai drošums

Posakonazola zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai un koncentrāta infūzijas šķīduma pagatavošanai drošums ir vērtēts, ūs zāles profilaktiski lietojot 115 pediatriskiem pacientiem vecumā no 2 līdz < 18 gadiem. Pediatriskiem pacientiem ar nomāktu imūnsistēmas darbību un zināmu vai prognozētu neitropēniju lietotās posakonazola devas bija 3,5 mg/kg, 4,5 mg/kg vai 6 mg/kg.

Ziņotās nevēlamās blakusparādības kopumā atbilda profilam, kāds sagaidāms pediatriskā onkoloģisko slimnieku populācijā, kuriem tiek ārstētas ļaundabīgas slimības, vai posakonazola drošuma profilam pieaugušajiem.

Ārstēšanas laikā visbiežāk (>2 %) ziņotās nevēlamās blakusparādības bija alanīna aminotransferāzes līmeņa paaugstināšanās (2,6 %), aspartāta aminotransferāzes līmeņa paaugstināšanās (3,5 %) un izsītumi (2,6 %).

Nevēlamo blakusparādību saraksts tabulas veidā

Klasificējot pēc orgānu sistēmām, nevēlamās blakusparādības ir norādītas pēc to biežuma, ko apzīmē šādi: ļoti bieži ($\geq 1/10$); bieži ($no \geq 1/100$ līdz $< 1/10$); retāk ($no \geq 1/1\ 000$ līdz $< 1/100$); reti ($no \geq 1/10\ 000$ līdz $< 1/1\ 000$); ļoti reti ($< 1/10\ 000$); nav zināmi (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem).

2. tabula. Klīniskajos pētījumos un pēcreģistrācijas pieredzē ziņotās blakusparādības atbilstoši orgānu sistēmai un sastopamības biežumam*

Asins un limfātiskās sistēmas traucējumi	
Bieži:	neitropēnija
Retāk:	trombocitopēnija, leikopēnija, anēmija, eozinofilija, limfadenopātijs, liesas infarkts
Reti:	hemolītiskais urēmiskais sindroms, trombotiskā trombocitopēniskā purpura, pancitopēnija, koagulopātijs, hemorāģija
Imūnās sistēmas traucējumi	
Retāk:	alerģiska reakcija
Reti:	paaugstinātas jutības reakcija
Endokrīnās sistēmas traucējumi	
Reti:	virsnieru mazspēja, samazināts gonadotropīnu daudzums asinīs, pseidoaldosteronisms
Vielmaiņas un uztures traucējumi	
Bieži:	elektrolītu līdzsvara traucējumi, anoreksija, samazināta īstgtriba, hipokaliēmija, hipomagniēmija
Retāk:	hiperglikēmija, hipoglikēmija
Psihiskie traucējumi	
Retāk:	patoloģiski sapņi, apjukuma stāvoklis, miega traucējumi
Reti:	psihiskie traucējumi, depresija
Nervu sistēmas traucējumi	
Bieži:	parestēzija, reibonis, miegainība, galvassāpes, disgeizija
Retāk:	krampji, neiropātijs, hipoestēzija, trīce, afāzija, bezmiegs
Reti:	cerebrovaskulāri traucējumi, encefalopātijs, perifērā neiropātijs, sinkope
Acu bojājumi	
Retāk:	redzes miglošanās, fotofobija, samazināts redzes asums
Reti:	diplopija, skotoma
Ausu un labirinta bojājumi	
Reti:	dzirdes traucējumi
Sirds funkcijas traucējumi	
Retāk:	pagarināta QT intervāla sindroms [§] , patoloģiska elektrokardiogramma [§] , sirdsklauves, bradikardija, supraventrikulāras ekstrasistoles, tahikardija
Reti:	<i>torsade de pointes</i> , pēkšņa nāve, kambaru tahikardija sirdsdarbības un elpošanas apstāšanās, sirds mazspēja miokarda infarkts
Asinsvadu sistēmas traucējumi	
Bieži:	hipertensija
Retāk:	hipotensija, tromboflebīts, vaskulīts
Reti:	plausu embolija, dziļo vēnu tromboze
Elpošanas sistēmas traucējumi, krūšu kurvja un videnes slimības	
Retāk:	klepus, epistikse, žagas, deguna aizlikums, pleirālas sāpes, tahipnoja
Reti:	pulmonāla hipertensija, intersticiāla pneimonija, pneimonīts

Kuņķa-zarnu trakta traucējumi	
Ļoti bieži:	slikta dūša
Bieži:	vemšana, sāpes vēderā, caureja, dispepsijs, sausa mute, meteorisms, aizcietējums, anorektāla diskomforta sajūta
Retāk:	pankreatīts, vēdera pūšanās, enterīts, diskomforta sajūta pakrūtē, atraugas, gastroezofagāla refluksa slimība, tūska mutē
Reti:	kuņķa-zarnu trakta hemorāģija, zarnu aizsprostojums
Aknu un/vai žults izvades sistēmas traucējumi	
Bieži:	palielināti aknu darbības testu rezultāti (paaugstināts ASAT, ALAT, bilirubīna, sārmainās fosfatāzes, GGT līmenis)
Retāk:	hepatocelulārs bojājums, hepatīts, dzelte, hepatomegālija, holestāze, toksiska ietekme uz aknām, aknu darbības traucējumi
Reti:	aknu mazspēja, holestātisks hepatīts, hepatosplenomegālija, aknu jutīgums, <i>asterixis</i>
Ādas un zemādas audu bojājumi	
Bieži:	izsитumi, nieze
Retāk:	čūlas mutē, alopēcija, dermatīts, eritēma, petehijas
Reti:	Stīvensa-Džonsona sindroms, vezikulāri izsитumi
Skeleta-muskuļu un saistaudu sistēmas bojājumi	
Retāk:	muguras sāpes, kakla sāpes, skeleta muskuļu sāpes, sāpes ekstremitātēs
Nieru un urīnizvades sistēmas traucējumi	
Retāk:	akūta nieru mazspēja, nieru mazspēja, palielināts kreatinīna daudzums asinīs
Reti:	nieru tubulāra acidoze, intersticiāls nefrīts
Reproduktīvās sistēmas traucējumi un krūts slimības	
Retāk:	menstruāli traucējumi
Reti:	sāpes krūtīs
Vispārēji traucējumi un reakcijas ievadišanas vieta	
Bieži:	drudzis, astēnija, nespēks
Retāk:	tūska, sāpes, drebūļi, vājums, diskomforta sajūta krūškurvī, zāļu nepanesamība, nervozitāte, sāpes infūzijas vietā, flebīts infūzijas vietā, tromboze infūzijas vietā, gлотādu iekaisums mēles tūska, sejas tūska
Izmeklējumi	
Retāk:	izmainīts zāļu līmenis, pazemināts fosfora līmenis asinīs, novirzes krūškurvja rentgenizmeklējuma rezultātos

* Nemtas vērā blakusparādības, kas novērotas iekšķigi lietojamas suspensijas, zarnās šķīstošo tablešu, koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķigi lietojamas suspensijas pagatavošanai lietošanas gadījumā.

§ Skatīt 4.4. apakšpunktā.

Atsevišķu nevēlamo blakusparādību apraksts

Aknu un/vai žults izvades sistēmas traucējumi

Veicot uzraudzību pēc posakonozola suspensijas iekšķīgai lietošanai reģistrācijas, ir ziņots par smagu aknu bojājumu ar letālu iznākumu (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Ziņošana par iespējamām blakusparādībām

Ir svarīgi ziņot par iespējamām nevēlamām blakusparādībām pēc zāļu reģistrācijas. Tādējādi zāļu ieguvuma/riska attiecība tiek nepārtraukti uzraudzīta. Veselības aprūpes speciālisti tiek lūgti ziņot par

jebkādām iespējamām nevēlamām blakusparādībām, izmantojot [V pielikumā](#) minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju.

4.9. Pārdozēšana

Nav posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai pārdozēšanas pieredzes.

Klīnisko pētījumu laikā pacientiem, kuri saņēma līdz 1600 mg posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai dienas devas, nenovēroja savādākas blakusparādības, kā tikai tās, par kurām ziņoja pacienti, kas lietoja mazākas devas. Vienam pacientam tika konstatēta nejauša posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai pārdozēšana – viņš bija lietojis 1200 mg divreiz dienā 3 dienas. Pētnieks neatklāja nekādas blakusparādības.

Posakonazols nav izvadāms hemodialīzes ceļā. Posakonazola pārdozēšanas gadījumā specifiska ārstēšana nav pieejama. Var apsvērt atbalstošu aprūpi.

5. FARMAKOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS

5.1. Farmakodinamiskās īpašības

Farmakoterapeitiskā grupa: Pretsēnīšu līdzekļi sistēmiskai lietošanai, triazola atvasinājumi, ATĶ kods: J02A C04.

Darbības mehānisms

Posakonazols nomāc enzīmu lanosterola 14α -demetylāzi (CYP51), kas katalizē nozīmīgu etapu ergosterola biosintēzē.

Mikrobioloģija

Posakonazolam konstatēta aktivitāte *in vitro* pret šādiem mikroorganismiem: *Aspergillus* sugām (*Aspergillus fumigatus*, *A. flavus*, *A. terreus*, *A. nidulans*, *A. niger*, *A. ustus*), *Candida* sugām (*Candida albicans*, *C. glabrata*, *C. krusei*, *C. parapsilosis*, *C. tropicalis*, *C. dubliniensis*, *C. famata*, *C. inconspicua*, *C. lipolytica*, *C. norvegensis*, *C. pseudotropicalis*), *Coccidioides immitis*, *Fonsecaea pedrosoii* un *Fusarium* sugām, *Rhizomucor*, *Mucor* un *Rhizopus*. Mikrobioloģiskie dati liecina, ka posakonazols ir aktīvs pret *Rhizomucor*, *Mucor* un *Rhizopus*, tomēr pašreiz ir pārāk maz klīnisko datu, lai novērtētu posakonazola efektivitāti pret šiem izraisītājiem.

Ir pieejami šādi *in vitro* dati, bet to klīniskā nozīme nav zināma. Novērojumu pētījumā par > 3000 klīniskiem peļējuma izolātiem laikā no 2010. līdz 2018. gadam 90 % ne-*Aspergillus* sēņu novēroja šādas minimālās inhibējošās koncentrācijas (MIC): *Mucorales* spp (n=81) tā bija 2 mg/l; *Scedosporium apiospermum/S. boydii* (n=65) - 2 mg/l; *Exophiala dermatiditis* (n=15) - 0,5 mg/l un *Purpureocillium lilacinum* (n=21) - 1 mg/l.

Rezistence

Atklāti klīniskie izolāti ar samazinātu jutību pret posakonazolu. Galvenais rezistences mehānisms ir aminoskābju substitūcijas mērķa proteīnā CYP51.

Aspergillus spp epidemioloģiskā robežvērtība (ECOFF)

ECOFF vērtības posakonazolam, kas atšķiras savvaļas populācijām no izolātiem ar iegūto rezistenci, ir noteiktas ar EUCAST metodiku.

EUCAST ECOFF vērtības:

- *Aspergillus flavus*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus fumigatus*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus nidulans*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus niger*: 0,5 mg/l
- *Aspergillus terreus*: 0,25 mg/l

Pašlaik nav pieejams pietiekami daudz datu, lai uzstādītu klīniskās jutības testu robežvērtības *Aspergillus spp.* ECOFF vērtības neatbilst klīnisko jutības testu robežvērtībām.

Jutības testu robežkoncentrācijas

EUCAST MIC jutības pret posakonazolu testu robežpunkti [jutīgs (S - *susceptible*); rezistents (R - *resistant*)]:

- *Candida albicans*: S \leq 0,06 mg/l, R > 0,06 mg/l
- *Candida tropicalis*: S \leq 0,06 mg/l, R > 0,06 mg/l
- *Candida parapsilosis*: S \leq 0,06 mg/l, R > 0,06 mg/l
- *Candida dubliniensis*: S \leq 0,06 mg/l, R > 0,06 mg/l

Pašlaik nav pieejams pietiekami daudz datu, lai uzstādītu klīniskās jutības testu robežvērtības citām *Candida* sugām.

Kombinācijas ar citiem pretsēnīšu līdzekļiem

Kombinētas pretsēnīšu terapijas izmantošanai nevajadzētu samazināt ne posakonazola, ne citu zāļu efektivitāti. Tomēr pašlaik nav klīnisku pierādījumu, ka kombinēta terapija sniegtu papildu ieguvumus.

Klīniskā pieredze

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai pārejas pētījuma kopsavilkums

5520. pētījums bija nesalīdzinošs, daudzcentru pētījums, kas veikts, lai vērtētu posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai farmakokinētiskās īpašības, lietošanas drošumu un panesamību.

5520. pētījumā kopumā piedalījās 279 pētāmās personas, no kurām 268 saņēma vismaz vienu posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai devu. 0. kohortā bija paredzēts vērtēt vienas posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai devas panesamību, ievadot to caur centrālo līniju.

Pētāmās personas 1. un 2. kohortā bija pacienti ar AML vai MDS, kas nesen bija saņēmuši kīmijterapiju un kam bija radusies vai paredzama nozīmīga neitropēnija. 1. un 2. kohortā tika pārbaudītas divas dažādas devas: 200 mg divreiz dienā 1. dienā, pēc tam pa 200 mg reizi dienā (1. kohorta), un 300 mg divreiz dienā 1. dienā, pēc tam pa 300 mg reizi dienā (2. kohorta).

Pētāmās personas 3. kohortā: 1) pacienti ar AML vai MDS, kas nesen bija saņēmuši kīmijterapiju un kam bija radusies vai paredzama nozīmīga neitropēnija, vai 2) pacienti, kam bija veikta HSCT un kas saņēma imūnsupresīvu terapiju GVHD profilaksei vai ārstēšanai. Šie pacientu veidi iepriekš bija pētīti pivotālā, kontrolētā posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai pētījumā. Nemot vērā farmakokinētikas un lietošanas drošuma rezultātus 1. un 2. kohortā, visas pētāmās personas 3. kohortā saņēma 300 mg divreiz dienā 1. dienā, pēc tam pa 300 mg reizi dienā.

Kopējā pētāmo personu populācijā vidējais vecums bija 51 gads (robežās no 18 līdz 82 gadiem), 95 % bija baltās rases pārstāvji, vairums bija spāņu vai latīņamerikāņu izcelsmes (92 %) un 55 % bija

vīriešu kārtas pārstāvji. Pētījumā tika ārstētas 155 (65 %) pētāmās personas ar AML vai MDS un 82 (35 %) pētāmās personas ar HSCT kā primāro slimību iekļaušanas brīdī pētījumā.

Sērijveida farmakokinētiskie paraugi tika paņemti 1. dienā un līdzvara stāvoklī 14. dienā no visām 1. un 2. kohortas pētāmām personām un 10. dienā no 3. kohortas pētāmām personām. Šīs sērijveida farmakokinētikas analīzes parādīja, ka 94 % pētāmo personu, ārstētu ar 300 mg devu reizi dienā, sasniedza līdzvara stāvokli C_{av} starp 500 un 2500 ng/ml [C_{av}] bija vidējā posakonazola koncentrācija līdzvara stāvoklī, kas aprēķināta kā AUC/dozēšanas intervālā (24 stundas)]. Šo kopējo iedarbību izvēlējās, nesmot vērā farmakokinētiskos/farmakodinamiskos apsvērumus, lietojot posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai. Pētāmās personas, kas saņēma 300 mg reizi dienā, sasniedza vidējo C_{av} līdzvara stāvoklī 1500 ng/ml.

Pētījuma kopsavilkums par posakonazola koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai un tabletēm invazīvas aspergilozes ārstēšanai

Posakonazola drošumu un efektivitāti pacientu ar invazīvu aspergilozi ārstēšanai vērtēja dubultmaskētā kontrolētā pētījumā (69. pētījumā) 575 pacientiem ar apstiprinātu, varbūtēju vai iespējamu sēnīšinfekciju saskaņā ar EORTC/MSG kritērijiem.

Pacienti tika ārstēti ar posakonazola (n=288) koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai vai lietoja tabletes 300 mg devā reizi dienā (1. dienā divas reizes). Salīdzināmajā grupā pacienti tika ārstēti ar vorikonazolu (n=287), ko ievadīja intravenozi 6 mg/kg divas reizes 1. dienā, pēc tam 4 mg/kg divreiz dienā, vai arī viņi zāles lietoja iekšķīgi 300 mg divas reizes 1. dienā, pēc tam 200 mg divreiz dienā. Terapijas ilguma mediāna bija 67 dienas (posakonazolam) un 64 dienas (vorikonazolam).

Ārstēt paredzētajā populācijā (ITT) (visas pētāmās personas, kuras saņēmušas vismaz vienu pētāmo zāļu devu) 288 pacienti saņēma posakonazolu un 287 pacienti saņēma vorikonazolu. Pilna analīzes kopas populācija (FAS) ir visas pētāmās personas no ITT populācijas, kurām pēc neatkarīga sprieduma tika noteikta apstiprināta vai varbūtējā invazīva aspergiloze: 163 pētāmās personas attiecībā uz posakonazolu un 171 pētāmās personas attiecībā uz vorikonazolu. Jebkāda cēloņa izraisīta mirstība un vispārējā kliniskā atbildes reakcija šajās divās populācijās ir parādīta attiecīgi 3. un 4. tabulā.

3 tabula. Posakonazola lietošana invazīvas aspergilozes ārstēšanai 1. pētījumā: jebkāda cēloņa izraisīta mirstība ITT un FAS populācijās līdz 42. dienai un 84. dienai

Populācija	Posakonazols		Vorikonazols		Atšķirība* (95 % TI)
	N	n (%)	N	n (%)	
Mirstība ITT populācijā līdz 42. dienai	288	44 (15,3)	287	59 (20,6)	-5,3 % (-11,6, 1,0)
Mirstība ITT populācijā līdz 84. dienai	288	81 (28,1)	287	88 (30,7)	-2,5 % (-9,9, 4,9)
Mirstība FAS populācijā līdz 42. dienai	163	31 (19,0)	171	32 (18,7)	0,3% (-8,2, 8,8)
Mirstība FAS populācijā līdz 84. dienai	163	56 (34,4)	171	53 (31,0)	3,1% (-6,9, 13,1)

* Koriģēta terapiju atšķirība balstīta uz Mietinena un Nurminena metodi, kas stratificēta, lietojot randomizācijas faktoru (mirstības/slikta iznākuma risks), izmantojot Kohreina-Mantela-Henšela svēršanas shēmu.

4 tabula. Posakonazola lietošana invazīvas aspergilozes ārstēšanai 1. pētījumā: vispārējā klīniskā atbildes reakcija 6. nedēļā un 12. nedēļā, FAS populācijā

Populācija	Posakonazols		Vorikonazols		Atšķirība* (95 % TI)
	N	Sekmīgi (%)	N	Sekmīgi (%)	
Vispārējā klīniskā atbildes reakcija FAS populācijā 6. nedēļā	163	73 (44,8)	171	78 (45,6)	-0,6 % (-11,2, 10,1)
Vispārējā klīniskā atbildes reakcija FAS populācijā 12. nedēļā	163	69 (42,3)	171	79 (46,2)	-3,4 % (-13,9, 7,1)

* Sekmīga vispārējā klīniskā atbildes reakcija tika definēta kā izdzīvošana ar daļēju vai pilnīgu atbildes reakciju
Korīgēta terapiju atšķirība balstīta uz Mietinena un Nurminena metodi, kas stratificēta, lietojot randomizācijas faktoru (mirstības/slikta iznākuma risks), izmantojot Kohreina-Mantela-Henšela svēršanas shēmu.

Pārejas pētījuma apkopojums par zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai un koncentrātu infūzijas šķīduma pagatavošanai

Posakonazola farmakokinētika un drošums, to lietojot kā koncentrātu infūzijas šķīduma pagatavošanai vai zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai, tika noteikts nerandomizētā, daudzcentru, nemaskētā, secīgas devu palielināšanas pētījumā (pētījums 097), kurā piedalījās 115 pediatriski pacienti vecumā no 2 līdz < 18 gadiem. Pētījuma dalībniekiem pediatriskā vecumā ar nomāku imūnsistēmas darbību un zināmu vai paredzamu neitropēniju lietotās posakonazola devas bija 3,5 mg/kg, 4,5 mg/kg vai 6,0 mg/kg dienā (divas reizes dienā pirmajā dienā). Visi 115 pētījuma dalībnieki sākotnēji vismaz 7 dienas saņēma posakonazola koncentrātu infūzijas šķīduma pagatavošanai, bet pēc tam 63 dalībniekiem šī zāļu forma tika aizstāta ar zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai. Vidējais kopējais terapijas ilgums (lietojot posakonazola koncentrātu infūzijas šķīduma pagatavošanai un zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai) visiem ārstētajiem dalībniekiem bija 20,6 dienas (skatīt 5.2. apakšpunktu).

Posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai pētījumu apkopojums

Invazīva aspergiloze

Iekšķīga posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai lietošana 800 mg dienā dalītās devās tika vērtēta nesaīdzinošā glābjošas terapijas pētījumā invazīvas aspergilozes ārstēšanā pacientiem ar slimību, kas nepakļāvās ārstēšanai ar amfotericīnu B (tostarp liposomu zāļu formām) vai itrakonazolu, kā arī pacientiem, kuri nepanesta šīs zāles. Klīniskie rezultāti tika salīdzināti ar tādu ārēju kontrolgrupu, kas tika atvasināta no medicīnisku protokolu retrospektīviem ierakstiem. Ārējā kontrolgrupā ietilpa 86 pacienti, kas tika ārstēti ar pieejamo terapiju (kā iepriekšminēta) gandrīz vienlaikus un tajos pašos centros kā pacienti, kas tika ārstēti ar posakonazolu. Vairums aspergilozes gadījumu tika uzskatīti par refraktāriem pret iepriekšējo terapiju gan posakonazola grupā (88 %), gan ārējā kontrolgrupā (79 %).

Kā redzams 5. tabulā, veiksmīgu atbildreakciju (pilnīga vai daļēja izzušana) ārstēšanas beigās novēroja 42 % ar posakonazolu ārstēto pacientu salīdzinājumā ar 26 % ārējā grupā. Tomēr šis nebija prospektīvs, randomizēti kontrolēts pētījums, un tātad visi salīdzinājumi ar ārējo kontrolgrupu jāvērtē ar piesardzību.

5. tabula. Kopējā posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai efektivitāte invazīvas aspergilozes ārstēšanas beigās salīdzinājumā ar ārējo kontrolgrupu

	Posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai	Ārējā kontrolgrupa
Kopējā atbildreakcija	45/107 (42 %)	22/86 (26 %)
Veiksmīga terapija pa sugām		

Viss mikoloģiski apstiprināts <i>Aspergillus</i> spp. ³	34/76 (45 %)	19/74 (26 %)
<i>A. fumigatus</i>	12/29 (41 %)	12/34 (35 %)
<i>A. flavus</i>	10/19 (53 %)	3/16 (19 %)
<i>A. terreus</i>	4/14 (29 %)	2/13 (15 %)
<i>A. niger</i>	3/5 (60 %)	2/7 (29 %)

Fusarium spp.

11 no 24 pacientiem, kam bija pierādīta vai iespējama fuzarioze, tika veiksmīgi ārstēti ar posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai pa 800 mg dienā dalītās devās, mediāna 124 dienas un līdz pat 212 dienām. Starp astoņpadsmīt pacientiem, kas bija intoleranti vai infekcijas refraktāri pret amfotericīnu B vai itrakonazolu, septiņiem pacientiem bija pozitīva atbildes reakcija.

Hromoblastomikoze / micetoma

9 no 11 pacientiem tika veiksmīgi ārstēti ar posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai pa 800 mg dienā dalītās devās, mediāna 268 dienas un līdz pat 377 dienām. Pieciem no šiem pacientiem bija hromoblastomikoze, ko izraisīja *Fonsecaea pedrosoi*, un 4 bija micetoma, pārsvarā *Madurella* sugu izraisīta.

Kokcidiodomikoze

11 no 16 pacientiem tika veiksmīgi ārstēti (pilnīga vai daļēja visu pazīmju un simptomu, kas bija sākotnēji, izzušana ārstēšanas beigās) ar posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai pa 800 mg dienā dalītās devās, mediāna 296 dienas un līdz pat 460 dienām.

Invazīvas sēnīšinfekcijas (ISI) profilakse (316. un 1899. pētījums)

Divi nejaušināti, kontrolēti profilakses klīniskie pētījumi tika veikti par pacientiem, kam bija liels invazīvas sēnīšinfekcijas rašanās risks.

316. pētījums bija nejaušināts, dubultmaskēts klīniskais pētījums, kurā tika salīdzināta posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai (pa 200 mg trīs reizes dienā) un flukonazola kapsulu (pa 400 mg reizi dienā) efektivitāte allogēnu asinsrades cilmes šūnu transplantācijas recipientiem ar transplantāta reakciju pret saimnieku (TRPS). Primārās efektivitātes galarezultāts bija saslimstība ar pierādītu/iespējamu ISI 16 nedēļas pēc nejaušināšanas, ko noteica neatkarīga, slēpta ārēju ekspertu grupa. Galvenais sekundārais galarezultāts bija saslimstība ar pierādītu/iespējamu ISI ārstēšanas laikā (no pētījuma zāļu pirmās līdz pēdējai devai + 7 dienas). Vairumam (377/600, [63 %]) pētījumā iekļauto pacientu pētījuma sākumā bija 2. vai 3. pakāpes akūta vai hroniska ekstensīva (195/600, [32,5 %]) TRPS. Vidējais terapijas ilgums bija 80 dienas posakonazolam un 77 dienas flukonazolam.

1899. pētījums bija nejaušināts, vērtētājam slēpts pētījums, kurā tika salīdzināta posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai (pa 200 mg trīs reizes dienā) un flukonazola suspensija iekšķīgai lietošanai (pa 400 mg vienu reizi dienā) vai iekšķīgi lietots itrakonazola šķīdums (pa 200 mg divas reizes dienā) neitropēnikiem pacientiem, kas saņēma citotoksisku kīmijterapiju akūtas mieloleikozes vai mielodisplastisku sindromu ārstēšanai. Primārais efektivitātes galarezultāts bija saslimstība ar pierādītu/iespējamu ISI, ko noteica neatkarīga, slēpta ārēju ekspertu grupa ārstēšanas perioda laikā. Galvenais sekundārais galarezultāts bija saslimstība ar pierādītu/iespējamu ISI 100 dienas pēc nejaušināšanas. Biežākā izraisošā slimība (435/602, [72 %]) bija tikko diagnosticēta akūta mieloleikoze. Vidējais terapijas ilgums bija 29 dienas posakonazolam un 25 dienas flukonazolam/itrakonazolam.

Abos profilakses pētījumos aspergiloze bija biežākā novērotā infekcija. Skatīt 6. un 7. tabulu par abu pētījumu rezultātiem. Pacientiem, kas profilaktiski saņēma posakonazolu, tika novērotas retākas *Aspergillus* infekcijas, salīdzinot ar kontrolgrupas pacientiem.

³

Arī citas retāk sastopamas sugas vai nezināmas sugas

6. tabula. Invazīvas sēnīšinfekcijas profilakses klīnisko pētījumu rezultāti

Pētījums	Posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai	Kontrole ^a	P vērtība
Pacienti ar pierādītu/iespējamu ISI (%)			
Ārstēšanas laikā^b			
1899 ^d	7/304 (2)	25/298 (8)	0,0009
316 ^e	7/291 (2)	22/288 (8)	0,0038
Noteiktā laikposmā^c			
1899 ^d	14/304 (5)	33/298 (11)	0,0031
316 ^d	16/301 (5)	27/299 (9)	0,0740

FLU = flukonazols; ITZ = itrakonazols; POS = posakonazols.

a: FLU/ITZ (1899); FLU (316).

b: 1899. pētījumā tas bija laikposms no nejaušināšanas līdz pēdējai pētījuma zāļu devai plus 7 dienas, 316. pētījumā tas bija laikposms no pētījuma zāļu pirmās līdz pēdējai devai plus 7 dienas.

c: 1899. pētījumā tas bija laikposms no nejaušināšanas līdz 100 dienām pēc nejaušināšanas; 316. pētījumā tas bija laikposms no pētījumā iekļaušanas dienas līdz 111 dienām pēc iekļaušanas pētījumā.

d: Visi nejaušināti

e: Visi ārstētie

7. tabula. Invazīvas sēnīšinfekcijas profilakses klīnisko pētījumu rezultāti

Pētījums	Posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai	Kontrole ^a
Pacienti ar pierādītu/iespējamu Aspergillozi (%)		
Ārstēšanas laikā^b		
1899 ^d	2/304 (1)	20/298 (7)
316 ^e	3/291 (1)	17/288 (6)
Noteiktā laikposmā^c		
1899 ^d	4/304 (1)	26 /298 (9)
316 ^d	7/301 (2)	21/299 (7)

FLU = flukonazols; ITZ = itrakonazols; POS = posakonazols.

a: FLU/ITZ (1899); FLU (316).

b: 1899. pētījumā tas bija laikposms no nejaušināšanas līdz pēdējai pētījuma zāļu devai plus 7 dienas, 316. pētījumā tas bija laikposms no pētījuma zāļu pirmās līdz pēdējai devai plus 7 dienas.

c: 1899. pētījumā tas bija laikposms no nejaušināšanas līdz 100 dienām pēc nejaušināšanas; 316. pētījumā tas bija laikposms no pētījumā iekļaušanas dienas līdz 111 dienām pēc iekļaušanas pētījumā.

d: Visi nejaušināti

e: Visi ārstētie

1899. pētījumā tika konstatēta nozīmīga visu cēloņu izraisītas mirstības mazināšanās posakonazola grupā [POS 49/304 (16 %), salīdzinot ar FLU/ITZ 67/298 (22 %); $p= 0,048$]. Balstoties uz Kaplana-Meiera aplēsēm, izdzīvošanas varbūtība līdz 100. dienai pēc nejaušināšanas posakonazola recipientiem bija nozīmīgi lielāka; šī labvēlīgā ietekme uz izdzīvošanu tika demonstrēta, analīzē iekļaujot gan visus nāves cēloņus ($P= 0,0354$), gan ISI izraisītu nāvi ($P = 0,0209$).

316. pētījumā kopējā mirstība bija līdzīga (POS, 25 %; FLU, 28 %); taču, salīdzinot ar FLU grupu (12/299; $P= 0,0413$), ISI izraisītas nāves īpatsvars POS grupā (4/301) bija krietni mazāks.

Pediatriskā populācija

Pierede par posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai lietošanu pediatriskajā populācijā ir ierobežota.

Pētījumā par invazīvu aspergillozi trīs 14 - 17 gadus veci pacienti saņēma posakonazola koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai un tabletēs pa 300 mg dienā (1. dienā divas reizes, pēc tam reizi dienā).

Pediatriskajiem pacientiem vecumā no 2 līdz < 18 gadiem ir pierādīts posakonazola (Noxafil zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai; Noxafil koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai) drošums un efektivitāte. Posakonazola lietošanu šo vecuma grupu pacientiem apstiprina pierādījumi, kas iegūti atbilstošos un labi kontrolētos pētījumos par posakonazola lietošanu pieaugušajiem un pediatriskajos pētījumos iegūtie dati par posakonazola farmakokinētiku un drošumu (skatīt 5.2. apakšpunktu). Pediatriskajos pētījumos netika atklāti jauni drošuma signāli, kas būtu saistīti ar posakonazola lietošanu pediatriskajiem pacientiem (skatīt 4.8. apakšpunktu).

Noxafil drošums un efektivitāte, lietojot pediatriskajiem pacientiem līdz 2 gadu vecumam, nav pierādīta.

Dati nav pieejami.

Elektrokardiogrammas novērtēšana

Pirms posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai lietošanas un tās laikā (pa 400 mg divreiz dienā kopā ar treknu maltīti) tika iegūti daudzkārtēji, laikā saskaņoti EKG pieraksti 12 stundu periodā no 173 veseliem vīriešu un sieviešu dzimuma brīvprātīgajiem 18 – 85 gadu vecumā. Netika novērotas nekādas klīniski nozīmīgas vidējā QTc (Fridericia) intervāla pārmaiņas, salīdzinot ar sākumstāvokli.

5.2. Farmakokinētiskās īpašības

Farmakokinētiskā / farmakodinamiskā attiecība

Novērota sakarība starp kopējo preparāta iedarbību, kas dalīta ar MIK (AUC/MIK), un klīnisko iznākumu. Kritiskā attiecība indivīdiem ar *Aspergillus* infekciju bija ~ 200. Īpaši svarīgi ir mēģināt pārliecināties, ka ar *Aspergillus* inficētiem pacientiem ir sasniegts maksimālais līmenis plazmā (skatīt 4.2. un 5.2. apakšpunktā par devu lietošanas ieteikumiem).

Izkliede

Pēc 300 mg posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai ievadīšanas 90 minūtēs vidējā maksimālā koncentrācija plazmā infūzijas beigās bija 3280 ng/ml (74 % CV). Pēc vienas un vairāku devu ievadīšanas terapeitisko devu robežas (200–300 mg) posakonazolam ir devai proporcionāla farmakokinētika. Posakonazola izkliedes tilpums ir 261 l, kas liecina par ekstravaskulāru izkliedi.

Posakonazols ir stipri saistīts ar olbaltumvielām (>98 %), galvenokārt ar seruma albumīnu.

Biotransformācija

Posakonazolam nav neviens nozīmīga cirkulējoša metabolīta. No cirkulējošiem metabolītiem vairums ir posakonazola glikuronīda savienojumi, atklāts tikai niecīgs daudzums oksidētu (CYP450 mediētu) metabolītu. Urīnā un izkārnījumos izvadītie metabolīti ir aptuveni 17 % no ievadītās radioaktīvi iezīmētās posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai devas.

Eliminācija

Pēc 300 mg posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai posakonazols tiek lēni izvadīts ar vidējo 27 stundu pusperiodu ($t_{1/2}$) un vidējo 7,3 l/h klīrensu. Pēc ^{14}C -posakonazola ievadīšanas iekšķīgi lietojamas suspensijas veidā radioaktivitāti konstatēja pārsvarā izkārnījumos (77 % radioaktīvi iezīmētās devas), galvenā sastāvdaļa bija sākotnējā viela (66 % radioaktīvi iezīmētās devas). Nieru klīrenss ir nenozīmīgs izvadīšanas ceļš, urīnā tiek izvadīti 14% no radioaktīvi iezīmētās devas (<0,2 % no radioaktīvi iezīmētās devas ir sākotnējā viela). Līdzsvara koncentrācija plazmā tiek sasniegta 6. dienā, lietojot 300 mg devu (reizi dienā pēc piesātinošās devas divreiz dienā 1. dienā).

Posakonazola koncentrācija plazmā pēc posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai vienas devas palielinājās nedaudz vairāk nekā devai proporcionālā veidā diapazonā no 50-200 mg; salīdzinājumam, novēroja no devas atkarīgu palielinājumu diapazonā no 200-300 mg.

Farmakokinētika īpašās pacientu grupās

Balstoties uz populācijas farmakokinētikas modeli, kurā vērtēta posakonazola farmakokinētika, tika prognozēta posakonazola koncentrācija plazmā līdzvara stāvoklī pacientiem, kuriem invazīvu sēnišinfekciju ārstēšanai vai profilaksei tiek lietots posakonazola koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai vai tabletēs 300 mg reizi dienā pēc lietošanas divas reizes dienā 1. dienā.

8. tabula. Populācijā prognozētā posakonazola koncentrācija plazmā līdzvara stāvoklī (10. centile, 90. centile) pacientiem pēc posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai vai tabletēs lietošanas 300 mg reizi dienā (1. dienā divas reizes)

Devu shēma	Populācija	C _{av} (ng/ml)	C _{min} (ng/ml)
Tablete (tukšā dūšā)	Profilakse	1550 (874; 2690)	1330 (667; 2400)
	Invazīvas aspergilozes ārstēšana	1780 (879; 3540)	1490 (663; 3230)
Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai	Profilakse	1890 (1100; 3150)	1500 (745; 2660)
	Invazīvas aspergilozes ārstēšana	2240 (1230; 4160)	1780 (874; 3620)

Posakonazola populāciju farmakokinētikas analīze ļauj secināt, ka rasei, dzimumam, nieru darbības traucējumiem un slimībai (profilakse vai ārstēšana) nav klīniski nozīmīgas ietekmes uz posakonazola farmakokinētiku.

Bērni (< 18 gadi)

Ir ierobežota (n=3) pieredze par posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai lietošanu bērnu vecuma pacientiem pētījumā par invazīvas aspergilozes ārstēšanu (skatīt 4.2. un 5.3. apakšpunktu).

Farmakokinētisko raksturlielumu vidējās vērtības pēc posakonazola koncentrāta infūzijas šķīduma pagatavošanai un posakonazola zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vairāku devu lietošanas pediatriskiem pacientiem ar neitropēniju vecumā no 2 līdz <18 gadiem ir norādītas 9. tabulā. Pētījumā tika iesaistīti divu vecuma grupu pacienti. Posakonazola koncentrātu infūzijas šķīduma pagatavošanai vai posakonazola zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai pētījuma dalībnieki 6 mg/kg devā (maksimālā deva 300 mg) saņēma vienu reizi dienā (pirmajā dienā – divas reizes dienā) (skatīt 5.1. apakšpunktu).

9. tabula. Kopsavilkums par farmakokinētikas raksturlielumu vidējām ģeometriskām vērtībām (ģeometriskais variācijas koeficients, %), kādas pediatriskiem pacientiem ar zināmu vai prognozētu neitropēniju tika novērotas līdzsvara stāvoklī pēc posakonazola koncentrāta infūzijas šķīduma pagatavošanai un posakonazola zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai lietošanas 6 mg/kg devā

Vecuma grupa	Devas tips	N	AUC ₀₋₂₄ stundas (ng·h/ml)	C _{av} *	C _{max} (ng/ml)	C _{min} (ng/ml)	T _{max} † (h)	KL/F‡ (l/h)
2-< 7 gadi	IV	17	31 100 (48,9)	1300 (48,9)	3060 (54,1)	626 (104,8)	1,75 (1,57–1,83)	3,27 (49,3)
	PFS	7	23 000 (47,3)	960 (47,3)	1510 (43,4)	542 (68,8)	4,00 (2,17–7,92)	4,60 (35,2)
7– 17 gadi	IV	24	44 200 (41,5)	1840 (41,5)	3340 (39,4)	1160 (60,4)	1,77 (1,33–6,00)	4,76 (55,7)
	PFS	12	25 000 (184,3)	1040 (184,3)	1370 (178,5)	713 (300,6)	2,78 (0,00–4,00)	8,39 (190,3)

IV = posakonazola koncentrāts infūzijas šķīduma pagatavošanai; PFS = posakonazola zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai, AUC₀₋₂₄ stundas = laukums zem plazmas koncentrācijas un laika līknes no ievadīšanas brīža līdz 24 stundām; C_{max} = maksimālā novērotā koncentrācija; C_{min} = minimālā novērotā koncentrācija plazmā; T_{max} = laiks līdz maksimālajai novērotajai koncentrācijai plazmā; KL/F = šķietamais kopējais organisma klīrenss.

* C_{av} = uz laiku izteiktās vidējās koncentrācijas (t. i., AUC₀₋₂₄ stundas/24h).

† Mediāna (minimums-maksimums).

‡ Klīrenss (KL, ja IV, un KL/F, ja PFS)

Pamatojoties uz populācijas farmakokinētikas modeli posakonazola farmakokinētikas noteikšanai un ekspozīcijas prognozēšanai pediatrisko pacientu grupā, ar vēlamo ekspozīciju saistītā posakonazola vidējā koncentrācija līdzsvara apstākļos (C_{av}), kas bija aptuveni 1200 ng/ml, un C_{av} ≥ 500 ng/ml aptuveni 90 % pacientu tiek sasniegta, posakonazola koncentrātu infūzijas šķīduma pagatavošanai un zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai lietojot ieteicamās devās. Simulācijas, izmantojot populācijas farmakokinētikas modeli, lāuj prognozēt, ka pēc posakonazola zarnās šķīstošo tablešu lietošanas pieaugušo devā (pa 300 mg divas reizes 1. dienā un pa 300 mg vienu reizi dienā – sākot no 2. dienas) 90 % pediatrisko pacientu ar ķermeņa masu virs 40 kg C_{av} būs ≥ 500 ng/ml.

Populācijas farmakokinētikas analīze par posakonazola lietošanu pediatriskiem pacientiem liecina, ka vecumam, dzimumam, nieru darbības traucējumiem un etniskajai piederībai nav klīniski nozīmīgas ietekmes uz posakonazola farmakokinētiku.

Dzimums

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai farmakokinētika ir līdzīga vīriešiem un sievietēm.

Gados vecāki cilvēki

Gados vecākiem un jaunākiem pacientiem nav novērotas vispārējā lietošanas drošuma atšķirības.

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un tablešu populācijas farmakokinētikas modelis liecina, ka posakonazola klīrenss ir saistīts ar vecumu. Posakonazola C_{av} jauniem un gados vecākiem pacientiem (≥65 gadi) ir līdzīga, tomēr C_{av} ir palielināta par 11 % ļoti veciem cilvēkiem (≥80 gadi). Tādēļ ieteicams rūpīgi novērot ļoti vecus pacientus (≥ 80 gadi), lai pamanītu nevēlamas blakusparādības.

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai farmakokinētika jauniem un gados vecākiem pacientiem (≥ 65 gadi) ir līdzīga.

No vecuma atkarīgās farmakokinētikas atšķirības netiek uzskatītas par klīniski nozīmīgām, tādēļ devu pielāgošana nav nepieciešama.

Rase

Nav pietiekami daudz datu par posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai lietošanas atšķirībām dažādu rasu pacientiem.

Novērota neliela (16 %) posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai AUC un C_{max} samazināšanās melnās rases pārstāvjiem, salīdzinot ar baltās rases pārstāvjiem. Tomēr posakonazola drošības raksturojums, salīdzinot melnādainos un baltādainos cilvēkus, bija līdzīgs.

Ķermeņa masa

Posakonazola koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un tablešu lietotāju populācijas farmakokinētikas modelis liecina, ka posakonazola klīrenss ir saistīts ar ķermeņa masu. Pacientiem, kuriem tā ir > 120 kg, C_{av} ir samazināta par 25%, bet pacientiem, kuriem tā ir < 50 kg, C_{av} ir palielināta par 19 %.

Tāpēc iesaka stingri kontrolēt, vai par 120 kg smagākiem pacientiem neuzliesmo sēnīšinfekcijas..

Nieru darbības traucējumi

Pēc atsevišķas posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai devas lietošanas nekonstatēja nekādu vieglu vai vidēji smagu nieru darbības traucējumu ($n = 18$ $Cl_{cr} \geq 20$ ml/min/1,73 m²) ieteikmi uz posakonazola farmakokinētiku, tāpēc deva nav jāpielāgo. Individuāli ar smagiem nieru darbības traucējumiem ($n = 6$, $Cl_{cr} < 20$ ml/min/1,73 m²) posakonazola AUC bija ļoti mainīgs [$> 96\%$ MK (mainības koeficients)] salīdzinājumā ar citām "nieru" grupām [$< 40\%$ MK]. Tomēr, tā kā posakonazols netiek nozīmīgā daudzumā izvadīts caur nierēm, smagu nieru darbības traucējumu ieteikme uz posakonazola farmakokinētiku nav paredzama, un devas pielāgošana netiek ieteikta. Posakonazols nav izvadāms hemodialīzes ceļā.

Mainīgās kopējās iedarbības dēļ pacienti ar smagiem nieru darbības traucējumiem rūpīgi jānovēro, vai neuzliesmo sēnīšinfekcijas (skatīt 4.2. apakšpunktu).

Līdzīgi ieteikumi attiecināmi uz posakonazola koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai; taču ar posakonazola koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai nav veikts specifisks pētījums.

Aknu darbības traucējumi

Pacientiem ar viegliem („A” pakāpes pēc *Child-Pugh* klasifikācijas), vidēji smagiem („B” pakāpes pēc *Child-Pugh* klasifikācijas) vai smagiem („C” pakāpes pēc *Child-Pugh* klasifikācijas) aknu darbības traucējumiem (6 pacienti grupā) pēc vienreizējas 400 mg lielas posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai devas iekšķīgas lietošanas vidējais AUC bija 1,3 - 1,6 reizes lielāks nekā atbilstošiem kontroles grupas pacientiem ar normālu aknu darbību. Nesaistītās aktīvās vielas koncentrācijas netika noteiktas un nav iespējams izslēgt, ka nesaistītā posakonazola iedarbības intensitāte palielinās vairāk par novēroto kopējā AUC palielināšanos par 60 %. Eliminācijas pusperioda ($t_{1/2}$) ilgums attiecīgajās grupās palielinājās no aptuveni 27 stundām līdz ~ 43 stundām. Pacientiem ar viegliem līdz smagiem aknu darbības traucējumiem devas korekciju neiesaka, tomēr sakarā ar iespējamu augstāku un ilgāku preparāta koncentrāciju plazmā ieteicams ievērot piesardzību.

Līdzīgi ieteikumi attiecināmi uz posakonazola koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai; taču ar posakonazola koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai nav veikts specifisks pētījums.

5.3. Preklīniskie dati par drošumu

Kā jau novērots citu azola grupas pretsēnīšu līdzekļu lietošanas gadījumā, ar steroīdu hormonu sintēzes nomākumu saistītā iedarbība novērota arī atkārtotu devu toksicitātes pētījumos ar posakonazolu. Virsnieru nomākums tika novērots toksicitātes pētījumos ar žurkām un suņiem, kuriem kopējā iedarbība līdzinājās vai pārsniedza to, kas tiek iegūta ar terapeitiskām devām cilvēkam.

Neironu fosfolipidoze radās suniem, kuri saņēma devas ≥ 3 mēnešus zemākā sistēmiskā koncentrācijā, nekā tiek sasniegta ar terapeitiskām devām cilvēkam. Šādu atradi nekonstatēja pērikiem, kuri saņēma devas vienu gadu. Divpadsmit mēnešu neirotoksicitātes pētījumos suniem un pērikiem netika

novērota nekāda funkcionāla iedarbība uz centrālo vai perifērisko nervu sistēmu no sistēmiskās koncentrācijas, kas pārsniedza terapeitiski iegūstamo.

2 gadu pētījumā žurkām tika novērota plaušu fosfolipidoze, kuras rezultātā radās alveolu dilatācija un obstrukcija. Šīs atrades ne vienmēr liecina par iespējamām funkcionālām pārmaiņām cilvēkam.

Atkārtotu devu drošuma farmakoloģijas pētījumā pērtiķiem, kad maksimālā plazmas koncentrācija bija 8,9 reizes augstāka nekā iedarbība, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām cilvēkam, ievadot intravenozā infūziju 300 mg, netika novērota ietekme uz elektrokardiogrammām, tostarp QT un QTc intervālu. Atkārtotu devu drošuma pētījumā žurkām, kad sistēmiskā kopējā iedarbība bija 2,2 reizes lielāka nekā iedarbība, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām cilvēkam, ehokardiogrāfiski netika konstatētas nekādas norādes par sirds dekompensāciju. Žurkām un pērtiķiem, kad kopējā sistēmiskā iedarbība bija attiecīgi 2,2 un 8,9 reizes lielāka nekā tiek sasniegta ar cilvēkiem noteiktajām terapeitiskām devām, novēroja paaugstinātu sistolisko un arteriālo spiedienu (līdz 29 mm-Hg).

1 mēneša atkārtotu devu pētījumā pērtiķiem novērota no devas neatkarīga trombu/embolu sastopamība plaušās. Šīs atrades klīniskā nozīme nav zināma.

Žurkām veikti reprodukcijas, peri- un postnatālās attīstības pētījumi. Koncentrācijā, kas bija zemāka nekā tā, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām cilvēkam, posakonazols izraisīja pārmaiņas skeleta struktūrā un malformācijas, distociju, paildzinātu grūsnību, samazinātu metienu un postnatālo dzīvotspēju. Trūkiem posakonazols bija embriotoksisks koncentrācijā, kas pārsniedza to, kas tiek sasniegta ar terapeitiskām devām. Kā jau novērots citu azola grupas pretsēnīšu līdzekļu lietošanas gadījumā, šo ietekmi uz vairošanos uzskata par paredzamu ar ārstēšanas izraisīto iedarbību uz steroīdu ģenēzi.

Posakonazols *in vitro* un *in vivo* pētījumos nebija genotoksisks. Kancerogenitātes pētījumi neatklāja īpašu bīstamību cilvēkam.

Neklīniskā pētījumā, posakonazolu ievadot intravenozi ļoti jauniem suņiem (zāles ievadīja no 2-8 nedēļu vecuma), ārstētajiem dzīvniekiem biežāk novēroja galvas smadzeņu vēderiņu palielināšanos, salīdzinot ar kontrolgrupas dzīvniekiem. Pēc turpmākā 5 mēnešu neārstēšanas perioda nenovēroja nekādu galvas smadzeņu vēderiņu palielināšanās atšķirību starp kontrolgrupas un ārstētajiem dzīvniekiem. Suņiem ar šo atradi nebija nekādu neuroloģisku, uzvedības vai attīstības noviržu, un līdzīgas galvas smadzeņu pārmaiņas netika novērotas ne pēc posakonazola iekšķīgas lietošanas nepieaugušiem suņiem (4 dienu līdz 9 mēnešu vecumā), ne pēc posakonazola intravenozas ievadīšanas nepieaugušiem suņiem (10 līdz 23 nedēļu vecumā). Šīs atrades klīniskā nozīme nav zināma.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1. Palīgvielu saraksts

Betadeksa sulfobutilētera nātrijs sāls (SBECD)

Dinātrijs edetāts

Sālsskābe (pH pielāgošanai)

Nātrijs hidroksīds (pH pielāgošanai)

Ūdens injekcijām

6.2. Nesaderība

Noxafil nedrīkst šķīdināt ar:

Laktāta Ringera šķīdumu
5 % glikozes un laktāta Ringera šķīdumu
4,2 % nātrijs bikarbonātu

Šīs zāles nedrīkst sajaukt (lietot maisījumā) ar citām zālēm (izņemot 6.6. apakšpunktā minētās).

6.3. Uzglabāšanas laiks

3 gadi

No mikrobioloģiskā viedokļa pēc sagatavošanas zāles jāizlieto nekavējoties. Ja tās neizlieto nekavējoties, šķīdumu var glabāt 24 stundas ledusskapī (2 °C-8 °C). Šīs zāles paredzētas tikai vienreizējai lietošanai.

6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt ledusskapī (2 °C-8 °C).

Uzglabāšanas nosacījumus pēc zāļu atšķaidīšanas skatīt 6.3. apakšpunktā.

6.5. Iepakojuma veids un saturs

I klases stikla flakons, kas noslēgts ar brombutilgumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu, satur 16,7 ml šķīduma.

Iepakojuma lielums: 1 flakons

6.6. Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai un citi norādījumi par rīkošanos

Norādījumi par Noxafil koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai ievadīšanu

- No ledusskapja izņemtam Noxafil flakonam jāļauj sasilt līdz istabas temperatūrai.
- Aseptiski pārnesiet 16,7 ml posakonazola intravenozā maisā (vai pudelē), kas satur saderīgu šķīdinātāja maisījumu (šķīdinātāju sarakstu skatīt zemāk), lietojot tilpumā no 150 ml līdz 283 ml, atkarībā no nepieciešamās koncentrācijas (ne zemāk par 1 mg/ml un ne augstāk par 2 mg/ml).
- Ievadiet caur centrālo venozo līniju, arī caur centrālo venozo katetru vai perifēri ievietotu centrālo katetu (PICC), lēnā intravenozā infūzijā aptuveni 90 minūtēs. Noxafil koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai nedrīkst ievadīt *bolus* veidā.
- Ja centrālais venozais katetrs nav pieejams, vienu infūziju var ievadīt caur perifēro venozo katetru ar tādu tilpumu, lai sasniegta atšķaidīšanu aptuveni 2 mg/ml. Ievadot caur perifēro venozo katetru, infūzija jāveic aptuveni 30 minūtēs.
- Piezīme: **klīniskos pētījumos vairākkārtējas perifēras infūzijas, ievadītas vienā un tai pašā vēnā, izraisīja reakcijas infūzijas vietā (skatīt 4.8. apakšpunktu).**
- Noxafil paredzēts vienreizējai lietošanai.

Tālāk minētās zāles var ievadīt infūzijā vienlaikus ar Noxafil koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai caur to pašu intravenozo līniju (vai kanulu):

Amikacīna sulfāts
Kaspofungīns
Ciprofloksacīns
Daptomicīns
Dobutamīna hidrohlorīds
Famotidīns
Filgrastīms
Gentamicīna sulfāts
Hidromorfona hidrohlorīds
Levofloksacīns
Lorazepāms
Meropenēms
Mikafungīns
Morfīna sulfāts
Norepinefrīna bitartrāts
Kālija hlorīds
Vankomicīna hidrohlorīds

Visas zāles, kas nav minētas šajā tabulā, nedrīkst ievadīt vienlaikus ar Noxafil caur to pašu intravenozo līniju (vai kanulu).

Noxafil koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai pirms ievadīšanas jāpārbauda, vai tajā nav redzamu daļiņu. Noxafil šķīduma krāsa ir no bezkrāsainas līdz gaiši dzeltenai. Krāsas maiņa šajās robežās neietekmē zāļu kvalitāti.

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.

Šīs zāles nedrīkst sajaukt (lietot maisijumā) ar citām zālēm, izņemot tālāk minētās:

5 % glikozes šķīdums ūdenī,
0,9 % nātrijs hlorīda šķīdums,
0,45 % nātrijs hlorīda šķīdums,
5 % glikozes un 0,45 % nātrijs hlorīda šķīdums,
5 % glikozes un 0,9 % nātrijs hlorīda šķīdums,
5 % glikozes un 20 mEq KCl.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/004 1 flakons

9. PIRMĀS REĢISTRĀCIJAS/PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Reģistrācijas datums: 2005.gada 25. oktobris.
Pēdējās pārreģistrācijas datums: 2010.gada 25.oktobris

10. TEKSTA PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

<{MM/GGGG}>

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē
<http://www.ema.europa.eu>

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil 300 mg zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrā paciņā ir 300 mg posakonazola (*posaconazolum*). Pēc zarnās šķīstošās iekšķīgi lietojamās suspensijas pagatavošanas posakonazola koncentrācija tajā ir aptuveni 30 mg/ml.

Palīgvielas ar zināmu iedarbību:

Šīs zāles satur 0,28 mg/ml metilparahidroksibenzoāta (E218) un 0,04 mg/ml propilparahidroksibenzoāta.

Šīs zāles satur 47 mg/ml sorbīta (E420).

Šīs zāles satur 7 mg/ml propilēnglikola (E1520).

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

3. ZĀĻU FORMA

Zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai.

Gandrīz balts vai dzeltens pulveris.

Šķīdinātājs ir duļķains, bezkrāsains šķidrums.

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1. Terapeitiskās indikācijas

Noxafil zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai ir indicēts lietošanai šādu sēnīšinfekciju ārstēšanā pediatriskiem pacientiem no 2 gadu vecuma (skatīt 4.2. un 5.1. apakšpunktu):

- invazīva aspergiloze pacientiem, kuru slimība nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B vai itrakonazolu, vai arī pacientiem, kuri šīs zāles nepanes;
- fuzarioze pacientiem, kuru slimība nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B, vai arī pacientiem, kuri nepanes amfotericīnu B;
- hromoblastomikoze vai micetoma pacientiem, kuru slimība nepakļaujas ārstēšanai ar itrakonazolu, vai arī pacientiem, kuri nepanes itrakonazolu;
- kokcidiodomikoze pacientiem, kuru slimība nepakļaujas ārstēšanai ar amfotericīnu B, itrakonazolu vai flukonazolu, vai arī pacientiem, kuri nepanes šīs zāles.

Refraktivitāte tiek definēta kā infekcijas progresēšana vai neveiksmīga ārstēšana pēc vismaz 7 dienu ilgas iepriekš efektīvas pretsēnīšu terapijas terapeitiskās devās.

Noxafil zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai ir indicēts invazīvu sēnīšinfekciju profilaksei šādiem pediatriskiem pacientiem no 2 gadu vecuma:

- pacientiem ar akūtu mieloleikozi (AML) vai mielodisplastiskiem sindromiem (MDS) ar augstu invazīvas sēnīšinfekcijas risku, kuri saņem remisiju ierosinošu kīmijterapiju, kas, domājams, izraisīs ilgstošu neitropēniju;
- asinsrades cilmes šūnu transplantāta (ACŠT) recipientiem ar augstu invazīvas sēnīšinfekcijas risku, kuri saņem imūnsupresīvu terapiju lielā devā transplantāta reakcijas pret saimnieku (*graft-versus-host*) profilaksei.

Informāciju par lietošanu invazīvas aspergiliozes primārai ārstēšanai lūdzam skatīt Noxafil koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un zarnās šķīstošo tablešu zāļu aprakstā.

Informāciju par lietošanu orofaringeālas kandidozes gadījumā lūdzam skatīt Noxafil iekšķīgi lietojamās suspensijas zāļu aprakstā.

4.2. Devas un lietošanas veids

Noxafil zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai savstarpējā neaizstājamība ar Noxafil suspensiju iekšķīgai lietošanai

Noxafil zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai ir indicēts tikai bērniem (līdz 18 gadu vecumam). Pieaugušiem pacientiem no 18 gadu vecuma ir pieejama cita zāļu forma (Noxafil suspensija iekšķīgai lietošanai).

Zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai nav savstarpēji aizstājams ar suspensiju iekšķīgai lietošanai, jo atšķiras šo zāļu formu dozēšanas. Tādēļ ievērojiet īpašās rekomendācijas par katras zāļu formas devu.

Ārstēšanu drīkst uzsākt ārsts, kuram ir pieredze sēnīšinfekciju ārstēšanā vai augsta riska pacientu, kuriem posakonazols indicēts profilaktiskam nolūkam, uzturošā aprūpē.

Devas

Noxafil ir pieejams arī kā 40 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai, 100 mg zarnās šķīstošās tabletes un 300 mg koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai.

Devas pediatriskiem pacientiem vecumā no 2 līdz < 18 gadiem ir norādītas 1. tabulā.

Maksimālais ar 10 ml dozēšanas šķīdumi lietojamas devas tilpums ir 8 ml, izmantojot vienu paciņu tirdzniecībā pieejamā Noxafil zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai, un tam atbilstošā maksimālā deva ir 240 mg (t. i., deva, kas ieteicama pacientiem ar ķermeņa masu 40 kg). Pediatriskiem pacientiem ar ķermeņa masu virs 40 kg vēlams lietot posakonazola tabletes, ja viņi spēj tās norīt nesasmalcinātas. Sīkāku informāciju par devām skatīt tablešu ZA.

1. tabula. Ieteicamās devas pediatriskiem pacientiem (vecumā no 2 līdz <18 gadiem) ar ķermeņa masu 10–40 kg

Masa (kg)	Deva (tilpums)
10–<12 kg	90 mg (3 ml)
12–<17 kg	120 mg (4 ml)
17–<21 kg	150 mg (5 ml)
21–<26 kg	180 mg (6 ml)
26–<36 kg	210 mg (7 ml)
36–40 kg	240 mg (8 ml)

Pirmajā dienā ieteicamā deva jālieto divas reizes.

Pēc 1. dienas ieteicamā deva jālieto vienu reizi dienā.

Terapijas ilgums

Pacientiem ar terapijai nepakļāvīgu invazīvu sēnīšinfekciju (ISI) un pacientiem ar ISI, kuri nepanes 1. izvēles terapiju, terapijas ilgums ir atkarīgs no pamatslimības smaguma pakāpes, atlabšanas pēc imūnsupresijas un klīniskās atbildreakcijas.

Pacientiem ar akūtu mieloleikozi vai mielodisplāzijas sindromu invazīvu sēnīšinfekciju profilakse ar Noxafil jāsāk vairākas dienas pirms paredzētā neitropēnijas sākuma un jāturpina 7 dienas pēc neitrofilo leikocītu skaita paaugstināšanās virs 500 šūnām/mm³. Terapijas ilgums ir atkarīgs no atlabšanas pēc neitropēnijas vai imūnsupresijas.

Īpašas pacientu grupas

Nieru darbības traucējumi

Nieru darbības traucējumu ietekme uz posakonazola farmakokinētiku nav gaidāma, un devas pielāgošana netiek ieteikta (skatīt 5.2. apakšpunktu).

Aknu darbības traucējumi

Salīdzinot ar cilvēkiem, kuriem ir normāla aknu darbība, ierobežoti dati par aknu darbības traucējumu (arī hroniskas C pakāpes aknu slimības pēc *Child-Pugh* klasifikācijas) ietekmi uz posakonazola farmakokinētiku pierāda paaugstinātu koncentrāciju plazmā, tomēr neliecina, ka jāpielāgo deva (skatīt 4.4. un 5.2. apakšpunktu). Ieteicams ievērot piesardzību, jo var būt paaugstināta koncentrācija plazmā.

Pediatriskā populācija

Posakonazola drošums un efektivitāte, lietojot bērniem līdz 2 gadu vecumam, nav pierādīta. Klīniskie dati nav pieejami.

Lietošanas veids

Iekšķīgai lietošanai.

Deva jālieto iekšķīgi 30 minūšu laikā pēc suspensijas samaisīšanas.

Noxafil zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai jālieto, izmantojot iepakojumam pievienotās šķīrces ar robotiem galīem.
Sīkāku informāciju par zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai sagatavošanu lietošanai un devas lietošanu skatīt 6.6. apakšpunktā un lietošanas instrukcijā.

Noxafil zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai var lietot neatkarīgi no ēdienreizēm (skatīt 5.2. apakšpunktu).

4.3. Kontrindikācijas

Paaugstināta jutība pret aktīvo vielu vai jebkuru no 6.1. apakšpunktā uzskaņitajām palīgvielām.

Lietošana vienlaicīgi ar melnā rudzu grauda alkaloīdiem (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaicīgi ar CYP3A4 substrātiem terfenadīnu, astemizolu, cisaprīdu, pimozīdu, halofantrīnu vai hinidīnu, jo tas var izraisīt šo zāļu koncentrācijas paaugstināšanos plazmā un QTc intervāla pagarinājumu un retos gadījumos – *torsades de pointes* (skatīt 4.4. un 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaicīgi ar HMG-CoA reduktāzes inhibitoriem simvastatīnu, lovastatīnu un atorvastatīnu (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Lietošana vienlaikus ar venetoklaksu tā lietošanas sākuma un devas titrēšanas fāzē hroniskas limfoleikozes (HLL) pacientiem (skatīt 4.4. un 4.5. pakšpunktu).

4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Paaugstināta jutība

Informācijas par krustoto jutīgumu pret posakonazolu un citiem azoli grupas pretsēnīšu līdzekļiem nav. Ordinējot posakonazolu pacientiem ar paaugstinātu jutību pret citiem azoliem, jāievēro piesardzība.

Aknu toksicitāte

Posakonazola terapijas laikā ziņots par aknu reakcijām (piemēram, vieglu vai vidēju ALAT, ASAT, sārmainās fosfatāzes, kopējā bilirubīna koncentrācijas paaugstināšanos un/vai klīnisku hepatītu). Aknu funkcionālo testu rezultātu paaugstināšanās parasti izzuda pēc terapijas pārtraukšanas, un dažos

gadījumos šo testu rezultāti normalizējās bez terapijas pārtraukšanas. Retos gadījumos posakonazola terapijas laikā ziņots par smagākām aknu reakcijām ar letālu iznākumu. Pacientiem ar aknu darbības traucējumiem posakonazols jālieto piesardzīgi, jo klīniskā pieredze ir ierobežota, turklāt šiem pacientiem var būt augstāka posakonazola koncentrācija plazmā (skatīt 4.2. un 5.2. apakšpunktu).

Aknu darbības uzraudzība

Pirms ārstēšanas ar posakonazolu un tās laikā jānosaka aknu funkcionālie rādītāji. Regulāri jākontrolē, vai pacientiem, kam posakonazola terapijas laikā rodas aknu funkcionālo testu rezultātu novirzes, neveidojas nopietnāks aknu bojājums. Pacienta aprūpei jāietver aknu darbības laboratoriska novērtēšana (īpaši aknu funkcionālie testi un bilirubīns). Ja klīniskās pazīmes un simptomi liecina par aknu slimības attīstību, jāapsver posakonazola lietošanas pārtraukšana.

QTc intervāla pagarinājums

Dažu azolu lietošana bijusi saistīta ar QTc intervāla pagarinājumu. Posakonazolu nedrīkst lietot vienlaicīgi ar zālēm, kas ir CYP3A4 substrāti un par kurām ir zināms, ka tās pagarina QTc intervālu (skatīt 4.3. un 4.5. apakšpunktu). Posakonazols uzmanīgi jālieto pacientiem ar proaritmiskiem stāvokļiem, piemēram:

- iedzimts vai iegūts QTc pagarinājums,
- kardiomiopātija, īpaši sirds mazspējas klātbūtnē,
- sinusa bradikardija,
- esošas simptomātiskas aritmijas,
- vienlaicīgi tiek lietotas zāles, par kurām zināms, ka tās pagarina QTc intervālu (citas zāles, nevis tās, kas minētas 4.3. apakšpunktā).

Pirms posakonazola terapijas sākšanas un tās laikā jākontrolē un pēc nepieciešamības jākorigē elektrolītu līdzsvara traucējumi, īpaši tie, kas saistīti ar kālija, magnija vai kalcija līmeni.

Zāļu mijiedarbība

Posakonazols ir CYP3A4 inhibitoris un to drīkst lietot tikai īpašos apstākļos, ja vienlaicīgi tiek lietotas arī citas zāles, kuras metabolizē CYP3A4 (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Midazolāms un citi benzodiazepīni

Ilgstošas sedācijas un iespējama elpošanas nomākuma riska dēļ vienlaicīgu posakonazola un CYP3A4 metabolismētu benzodiazepīnu (piemēram, midazolāma, triazolāma, alprazolāma) lietošanu drīkst apsvērt tikai absolūtas nepieciešamības gadījumā. Jāapsver nepieciešamība pielāgot CYP3A4 metabolismētu benzodiazepīnu devu (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Vinkristīna toksicitāte

Azolu pretsēnīšu līdzekļu, ieskaitot posakonazolu, vienlaicīga lietošana ar vinkristīnu ir saistīta ar neerotoksicitati un citām nopietnām nevēlamām blakusparādībām, ieskaitot krampju lēkmes, perifēro neiropātiju, antidiurētiskā (ADH) hormona neatbilstošas sekrēcijas sindromu un paralītisku ileusu. Azolu grupas pretsēnīšu līdzekļi, ieskaitot posakonazolu, jārezervē tādiem pacientiem, kas saņem kapmirtes alkaloīdus, ieskaitot vinkristīnu, un kuriem nav alternatīvas pretsēnīšu terapijas izvēles (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Venetoklaksa toksicitāte

Spēcīgu CYP3A inhibitoru, tostarp posakonazola, vienlaicīga lietošana ar CYP3A4 substrātu venetoklaksu var palielināt venetoklaksa toksicitātes, arī audzēja sabrukšanas sindroma (*tumour lysis syndrome; TLS*) un neutropēnijas, risku (skatīt 4.3. un 4.5. apakšpunktu). Sīkāku informāciju skatīt venetoklaksa zāļu aprakstā.

Rifamicīna grupas antibakteriālie līdzekļi (rifampicīns, rifabutīns), noteikti pretkrampju līdzekļi (fenitoīns, karbamazepīns, fenobarbitāls, primidons) un efavirenzs.

Lietojot kombinācijā, posakonazola koncentrācija var nozīmīgi pazemināties, tāpēc jāizvairās no lietošanas vienlaikus ar posakonazolu, ja vien ieguvums pacientam neatsver risku (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Ekspozīcija plazmā

Posakonazola koncentrācija plazmā pēc posakonazola tablešu lietošanas ir augstāka nekā pēc posakonazola suspensijas lietošanas. Posakonazola koncentrācija plazmā pēc posakonazola tablešu lietošanas dažiem pacientiem laika gaitā var paaugstināties (skatīt 5.2. apakšpunktu).

Kuņķa-zarnu trakta darbības traucējumi

Farmakokinētikas dati par pacientiem ar smagiem kuņķa-zarnu trakta traucējumiem (piemēram, smagu caureju) ir ierobežoti. Pacienti ar smagu caureju vai vemšanu rūpīgi jānovēro, lai atklātu sēnīšinfekciju uzliesmojumu.

Metilparahidroksibenzoāts un propilparahidroksibenzoāts

Šīs zāles satur metilparahidroksibenzoātu (E218) un propilparahidroksibenzoātu. Var izraisīt alerģiskas reakcijas (iespējams, vēlīnas).

Sorbīts

Šīs zāles satur 47 mg sorbīta (E420) katrā ml.

Sorbīts iekšķīgi lietojamās zālēs var ietekmēt citu vienlaicīgi iekšķīgi lietotu zāļu biopieejamību. Pacienti ar iedzimtu fruktozes nepanesību (IFN) nedrīkst lietot/saņemt šīs zāles.

Propilēnglikols

Šīs zāles satur 7 mg propilēnglikola (E1520) katrā ml.

Nātrijs

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) vienā devā, būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Citu zāļu ietekme uz posakonazolu

Posakonazols tiek metabolizēts ar UDP glikuronidāciju (2. fāzes enzīmi) un ir substrāts izvadīšanai ar p-glikoproteīnu (P-gp) *in vitro*. Tāpēc šo izvadīšanas ceļu inhibitori (piemēram, verapamilis, ciklosporīns, hinidīns, klaritromīcīns, eritromīcīns u.c.) vai inducētāji (piemēram, rifampīcīns, rifabutīns, daži pretkrampu līdzekļi u.c.) var attiecīgi paaugstināt vai pazemināt posakonazola koncentrāciju plazmā.

Rifabutīns

Rifabutīns (pa 300 mg vienu reizi dienā) pazemināja posakonazola C_{max} (maksimālo koncentrāciju plazmā) un samazināja AUC (laukumu zem plazmas koncentrācijas un laika līknes) par attiecīgi 57 % un 51 %. No vienlaicīgas posakonazola un rifabutīna un līdzīgu inducētāju (piemēram, rifampīcīna) lietošanas ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver radīto risku. Skatīt arī tālāk attiecīgo informāciju par posakonazola ietekmi uz rifabutīna koncentrāciju plazmā.

Efavirenzs

Efavirenzs (pa 400 mg vienu reizi dienā) samazināja posakonazola C_{max} un AUC par attiecīgi 45 % un 50 %. No posakonazola un efavirenza vienlaicīgas lietošanas ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver radīto risku.

Fosamprenavīrs

Fosamprenavīra lietošana kopā ar posakonazolu var izraisīt posakonazola koncentrācijas pazemināšanos plazmā. Ja nepieciešama vienlaicīga lietošana, rūpīgi jākontrolē, vai nerodas sēnīšinfekcijas uzliesmojums. Fosamprenavīra atkārtotu devu (pa 700 mg divreiz dienā 10 dienas) lietošana samazināja posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas C_{max} un AUC (200 mg vienu reizi dienā 1. dienā, pa 200 mg divreiz dienā 2. dienā, tad – pa 400 mg divreiz dienā 8 dienas) par attiecīgi 21 % un 23 %. Posakonazola ietekme uz fosamprenavīra līmeni, ja fosamprenavīru lieto vienlaicīgi ar ritonavīru, nav zināma.

Fenitoīns

Fenitoīns (pa 200 mg vienu reizi dienā) samazināja posakonazola C_{max} un AUC par attiecīgi 41 % un 50 %. No posakonazola lietošanas vienlaikus ar fenitoīnu vai tam līdzīgiem inducētājiem (piemēram, karbamazepīnu, fenobarbitālu, primidonu) ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver radīto risku.

H₂ receptora antagonisti un protonu sūkņa inhibitori

Lietojot posakonazola tabletes vienlaicīgi ar antacīdiem, H₂ receptora antagonistiem un protonu sūkņa inhibitoriem, nenovēroja klīniski nozīmīgu ietekmi. Lietojot posakonazola tabletes vienlaicīgi ar antacīdiem, H₂ receptora antagonistiem un protonu sūkņa inhibitoriem, posakonazola tablešu deva nav jāpielāgo.

Posakonazola ietekme uz citām zālēm

Posakonazols ir spēcīgs CYP3A4 inhibitors. Posakonazola lietošana vienlaicīgi ar CYP3A4 substrātiem var būtiski palielināt CYP3A4 substrātu ekspozīciju, par ko liecina turpmāk aprakstītā ietekme uz takrolimu, sirolimu, atazanavīru un midazolāmu. Lietojot posakonazolu vienlaicīgi ar intravenozi ievadītiem CYP3A4 substrātiem, jāievēro piesardzība un var būt jāsamazina CYP3A4 substrāta deva. Ja posakonazolu lieto vienlaicīgi ar iekšķīgi lietojamiem CYP3A4 substrātiem, kuru koncentrācijas paaugstināšanās plazmā var būt saistīta ar nepieņemamām nevēlamām blakusparādībām, rūpīgi jākontrolē CYP3A4 substrāta koncentrācija plazmā un/vai nevēlamo blakusparādību rašanās un pēc vajadzības jāpielāgo deva. Vairākos mijiedarbības pētījumos piedalījās veseli brīvprātīgie, kuriem posakonazola ekspozīcija ir augstāka nekā pacientiem, kuriem ievadīta tāda pati deva. Pacientiem posakonazola ietekme uz CYP3A4 substrātiem var būt nedaudz vājāka nekā veseliem brīvprātīgajiem novērotā, un sagaidāms, ka dažādiem pacientiem tā atšķirsies, jo pacientiem atšķiras posakonazola ekspozīcija. Posakonazola vienlaicīgas lietošanas ietekme uz CYP3A4 substrātu līmeni plazmā var būt dažāda arī vienam pacientam.

Terfenadīns, astemizols, cisaprīds, pimozīds, halofantrīns un hinidīns (CYP3A4 substrāti)

Posakonazola lietošana vienaikus ar terfenadīnu, astemizolu, cisaprīdu, pimozīdu, halofantrīnu vai hinidīnu ir kontrindicēta. Vienlaicīga lietošana var panākt šo zāļu koncentrācijas paaugstināšanos plazmā, izraisot QTc intervāla pagarināšanos un retos gadījumos – *torsades de pointes* (skatīt 4.3. apakšpunktu).

Melnā rudzu grauda alkaloīdi

Posakonazols var paaugstināt melnā rudzu grauda alkaloīdu (ergotamīna un dihidroergotamīna) koncentrāciju plazmā, kas var izraisīt ergotismu. Posakonazola un melnā rudzu grauda alkaloīdu vienlaicīga lietošana ir kontradicēta (skatīt 4.3. apakšpunktu).

HMG-CoA reduktāzes inhibitori, kurus metabolizē CYP3A4 (piemēram, simvastatīns, lovastatīns un atorvastatīns)

Posakonazols var būtiski paaugstināt HMG-CoA reduktāzes inhibitorus, kurus metabolizē CYP3A4, koncentrāciju plazmā. Posakonazola terapijas laikā šo HMG-CoA reduktāzes inhibitoru lietošana ir jāpārtrauc, jo to paaugstinātais līmenis ir tīcis saistīts ar rabdomoliži (skatīt 4.3. apakšpunktu).

Kapmirtes alkaloīdi

Lielākā daļa kapmirtes alkaloīdu (piemēram, vinkristīns un vinblastīns) ir CYP3A4 substrāti. Azolu grupas pretsēnīšu līdzekļu, arī posakonazola, vienlaicīga lietošana ar vinkristīnu ir tikusi saistīta ar būtiskām nevēlamām blakusparādībām (skatīt 4.4. apakšpunktu). Posakonazols var paaugstināt kapmirtes alkaloīdu koncentrāciju plazmā, un tas var izraisīt neerotoksicitāti un citas būtiskas nevēlamas blakusparādības. Tādēļ azolu grupas pretsēnīšu līdzekļi, arī posakonazols, jārezervē tādiem pacientiem, kuri saņem kapmirtes alkaloīdus, ieskaitot vinkristīnu, un kuriem nav alternatīvas pretsēnīšu terapijas izvēles.

Rifabutīns

Posakonazols palielināja rifabutīna C_{max} un AUC par attiecīgi 31 % un 72 %. No posakonazola un rifabutīna vienlaicīgas lietošanas ir jāizvairās, ja vien ieguvums pacientam neatsver radīto risku (skatīt arī iepriekš minēto par rifabutīna ietekmi uz posakonazola līmeni plazmā). Ja šīs zāles lieto vienlaicīgi,

ieteicams rūpīgi kontrolēt pilnu asinsainu un ar paaugstinātu rifabutīna līmeni saistītās nevēlamās blakusparādības (piemēram, uveītu).

Sirolims

Posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas atkārtota devu lietošana (pa 400 mg divas reizes dienā 16 dienas) veseliem cilvēkiem palielināja sirolima (vienas 2 mg devas) vidējo C_{max} un AUC attiecīgi 6,7 un 8,9 reizes (intervāls no 3,1 līdz 17,5 reizēm). Posakonazola ietekme uz sirolimu pacientiem nav zināma, taču sagaidāms, ka tā ir mainīga, jo posakonazola ekspozīcija dažādiem pacientiem atšķiras. Posakonazola lietošana vienlaicīgi ar sirolimu nav ieteicama, un, kad vien iespējams, no tās jāizvairās. Ja no vienlaicīgas lietošanas izvairīties nav iespējams, posakonazola terapijas sākumā ieteicams krietni samazināt sirolima devu un ļoti bieži kontrolēt sirolima zemāko koncentrāciju pilnasinīs. Sirolima koncentrācija jānosaka, sākot terapiju ar posakonazolu, vienlaicīgas terapijas laikā un pārtraucot posakonazola terapiju, un sirolima deva atbilstoši jāpielāgo. Jāatzīmē, ka saistība starp sirolima zemāko koncentrāciju un AUC, lietojot vienlaicīgi ar posakonazolu, mainās. Tādēļ sirolima zemākā koncentrācija, kas atbilst parastam terapeitiskam diapazonam, var izraisīt zāļu subterapeitisku līmeni. Tādēļ jācenšas sasniegt zemākās koncentrācijas, kas atbilst parastā terapeitiskā diapazona augšējai daļai, un rūpīgi jāseko klīniskām pazīmēm un simptomiem, laboratoriskiem rādītājiem un audu biopsijas rezultātiem.

Ciklosporīns

Stabilas ciklosporīna devas lietojošiem pacientiem pēc sirds transplantācijas posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai pa 200 mg vienu reizi dienā paaugstināja ciklosporīna koncentrāciju, radot nepieciešamību samazināt devu. Klīniskās efektivitātes pētījumos novēroja gadījumus, kad asinīs bija paaugstināts ciklosporīna līmenis, kas izraisīja būtiskas nevēlamas blakusparādības, arī nefrotokskumu, un vienu letālu leikoencefalopātijas gadījumu. Sākot posakonazola terapiju pacientiem, kuri jau lieto ciklosporīnu, jāasamazina ciklosporīna deva (piemēram, līdz aptuveni trīs ceturtdaļām lietotās devas). Vēlāk, vienlaicīgas terapijas laikā, kā arī pārtraucot posakonazola terapiju, ciklosporīna līmenis asinīs uzmanīgi jākontrolē un nepieciešamības gadījumā jākorigē tā deva.

Takrolims

Posakonazols paaugstināja takrolima C_{max} un AUC (viena deva 0,05 mg/kg ķermeņa masas) par attiecīgi 121 % un 358 %. Klīniskās efektivitātes pētījumos ziņots par klīniski nozīmīgu mijiedarbību, kuras dēļ bija nepieciešama hospitalizācija un/vai posakonazola lietošanas pārtraukšana. Sākot posakonazola terapiju pacientiem, kuri jau saņem takrolimu, ieteicams samazināt takrolima devu (piemēram, līdz aptuveni vienai trešdaļai lietotās devas). Pēc tam, vienlaicīgās lietošanas laikā un līdz posakonazola lietošanas pārtraukšanai, rūpīgi jākontrolē takrolima koncentrācija asinīs un, ja nepieciešams, jāpielāgo takrolima deva.

HIV proteāzes inhibitori

Tā kā HIV proteāzes inhibitori ir CYP3A4 substrāti, sagaidāms, ka posakonazola lietošana paaugstinās šo pretretrovīrusu līdzekļu līmeni plazmā. Pēc posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas lietošanas (pa 400 mg divreiz dienā) vienlaicīgi ar atazanavīru (pa 300 mg vienu reizi dienā) 7 dienas veseliem cilvēkiem atazanavīra C_{max} un AUC palielinājās attiecīgi vidēji 2,6 un 3,7 reizes (intervāls: no 1,2 līdz 26 reizēm). Pēc posakonazola iekšķīgi lietojamās suspensijas lietošanas (pa 400 mg divreiz dienā) vienlaicīgi ar atazanavīru un ritonavīru (pa 300/100 mg vienu reizi dienā) 7 dienas veseliem cilvēkiem atazanavīra C_{max} un AUC palielinājās attiecīgi vidēji 1,5 un 2,5 reizes (intervāls: no 0,9 līdz 4,1 reizei). Posakonazola pievienošana terapijai ar atazanavīru vai atazanavīra un ritonavīra kombināciju bija saistīta ar bilirubīna līmeņa paaugstināšanos plazmā. Vienlaicīgi ar posakonazolu lietojot pretretrovīrusu līdzekļus, kas ir CYP3A4 substrāti, ieteicams bieži uzraudzīt ar pretretrovīrusu līdzekļiem saistītās nevēlamās blakusparādībās un toksicitāti.

Midazolāms un citi benzodiazepīni, kurus metabolizē CYP3A4

Pētījumā, kurā piedalījās veseli brīvprātīgie, posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai (pa 200 mg vienu reizi dienā 10 dienas) palielināja intravenozi ievadīta midazolāma (0,05 mg/kg) ekspozīciju (AUC) par 83 %. Citā pētījumā, kurā piedalījās veseli brīvprātīgie, posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai atkārtota devu lietošana (pa 200 mg divreiz dienā 7 dienas) palielināja intravenozi ievadīta midazolāma (viena 0,4 mg deva) C_{max} un AUC attiecīgi vidēji 1,3 un 4,6 reizes (intervāls: no 1,7 līdz

6,4 reizēm); posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai pa 400 mg divreiz dienā 7 dienas palielināja intravenozi ievadīta midazolāma C_{max} un AUC attiecīgi 1,6 un 6,2 reizes (intervāls: no 1,6 līdz 7,6 reizēm). Abas posakonazola devas palielināja iekšķīgi lietota midazolāma (viena 2 mg perorāla deva) C_{max} un AUC attiecīgi 2,2 un 4,5 reizes. Bez tam vienlaicīgas lietošanas laikā posakonazola suspensija iekšķīgai lietošanai (pa 200 mg vai 400 mg) midazolāma vidējo terminālo izvadīšanas pusperiodu no plazmas palielināja no aptuveni 3-4 stundām līdz 8-10 stundām. Tā kā ir ilgākas sedācijas risks, posakonazolu lietojot vienlaicīgi ar jebkuru CYP3A4 metabolizētu benzodiazepīnu (piemēram, midazolāmu, triazolāmu, alprazolāmu), ieteicams apsvērt devas pielāgošanu (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Kalcija kanālu blokatori, kurus metabolizē CYP3A4 (piemēram, diltiazems, verapamils, nifedipīns, nisoldipīns)

Lietojot vienlaicīgi ar posakonazolu, ieteicama bieža kontrole, lai atklātu ar kalcija kanālu blokatoriem saistītās nevēlamās blakusparādības un toksicitāti. Var būt jāpielāgo kalcija kanālu blokatoru deva.

Digoksīns

Citu azolu lietošana bijusi saistīta ar digoksīna līmeņa paaugstināšanos. Tādēļ posakonazols var paaugstināt digoksīna koncentrāciju plazmā un, sākot vai pārtraucot ārstēšanu ar posakonazolu, jākontrolē digoksīna līmenis.

Sulfonilurīnielas atvasinājumi

Glipizīdu lietojot vienlaicīgi ar posakonazolu, dažiem veseliem brīvprātīgajiem pazeminājās glikozes koncentrācija. Cukura diabēta slimniekiem ieteicams kontrolēt glikozes koncentrāciju.

All-trans-retīnskābe (ATRA) jeb tretinoīns

Tā kā ATRA metabolizē aknu CYP450 enzīmi, īpaši CYP3A4, lietošana vienlaikus ar posakonazolu, kas ir spēcīgs CYP3A4 inhibitoris, var palielināt tretinoīna iedarbību, izraisot toksicitātes (īpaši hiperkalcēmijas) pastiprināšanos. Posakonazola lietošanas laikā un ārstēšanai sekojošajās dienās jākontrolē kalcija līmenis serumā un, ja nepieciešams, atbilstoši jāpielāgo tretinoīna deva.

Venetoklakss

Salīdzinot ar 400 mg venetoklaksa monoterapiju, 300 mg posakonazola (spēcīga CYP3A inhibitora) vienlaicīga lietošana ar 50 mg un 100 mg venetoklaksa 7 dienas 12 pacientiem palielināja venetoklaksa C_{max} attiecīgi līdz 1,6 reizēm un 1,9 reizēm un AUC attiecīgi līdz 1,9 reizēm un 2,4 reizēm attiecīgi (skatīt 4.3. un 4.4. apakšpunktu).

Skatīt venetoklaksa zāļu aprakstu.

Pediatriiskā populācija

Mijiedarbības pētījumi veikti tikai pieaugušajiem.

4.6. Fertilitāte, grūtniecība un barošana ar krūti

Grūtniecība

Informācija par posakonazola lietošanu grūtniecēm nav pietiekama. Pētījumi ar dzīvniekiem pierāda reproduktīvo toksicitāti (skatīt 5.3. apakšpunktu). Potenciālais risks cilvēkam nav zināms.

Sievietēm reproduktīvā vecumā ārstēšanas laikā jālieto efektīva kontracepcijas metode. Posakonazolu nedrīkst lietot grūtniecības laikā, ja vien ieguvums mātei nav pārliecinoši lielāks kā risks auglim.

Barošana ar krūti

Posakonazols izdalās žurku mātītes pienā (skatīt 5.3 apakšpunktu). Posakonazola izdalīšanās mātes pienā cilvēkam nav pētīta. Sākot ārstēšanu ar posakonazolu, barošana ar krūti ir jāpārtrauc.

Fertilitāte

Posakonazols neietekmēja fertilitāti žurku tēviņiem devā līdz 180 mg/kg (3,4 reizes vairāk nekā ir 300 mg tabletē, pamatojoties uz līdzsvara koncentrāciju pacienta organismā) vai žurku mātītēm devā līdz 45 mg/kg (2,6 reizes vairāk nekā ir 300 mg tabletē, pamatojoties uz līdzsvara koncentrāciju

plazmā pacienta organismā). Klīniskas pieredzes, kas vērtētu posakonazola ietekmi uz cilvēku fertilitāti, nav.

4.7. Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus

Tā kā, lietojot posakonazolu, ziņots par noteiktām nevēlamām blakusparādībām (piemēram, reiboni, miegainību u.c.), kas var ietekmēt transportlīdzekļu vadīšanu/mehānismu apkalpošanu, jāievēro piesardzība.

4.8. Nevēlamās blakusparādības

Drošuma profila kopsavilkums

Dati par drošumu iegūti galvenokārt no pētījumiem par suspensiju iekšķigai lietošanai. Iekšķīgi lietojamās posakonazola suspensijas drošums noteikts > 2400 pacientiem un veseliem brīvprātīgajiem, kuri iesaistīti klīniskajos pētījumos, un ņemot vērā pēcreģistrācijas pieredzi. Visbiežākās būtiskās nevēlamās blakusparādības bija slikta dūša, vemšana, caureja, paaugstināta ķermeņa temperatūra un paaugstināts bilirubīna līmenis.

Posakonazola zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai un koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai drošums

Posakonazola zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai un koncentrāta infūzijas šķīduma pagatavošanai drošums ir vērtēts, šīs zāles profilaktiski lietojot 115 pediatriskiem pacientiem vecumā no 2 līdz < 18 gadiem.

Ārstēšanas laikā visbiežāk ziņotās nevēlamās blakusparādības bija alanīna aminotransferāzes līmeņa paaugstināšanās (2,6 %), aspartāta aminotransferāzes līmeņa paaugstināšanās (3,5 %) un izsитumi (2,6 %).

Nevēlamo blakusparādību saraksts tabulas veidā

Klasificējot pēc orgānu sistēmām, nevēlamās blakusparādības ir norādītas pēc to biežuma, ko apzīmē šādi: ļoti bieži ($\geq 1/10$); bieži ($\geq 1/100$ līdz $< 1/10$); retāk ($\geq 1/1\,000$ līdz $< 1/100$); reti ($\geq 1/10\,000$ līdz $< 1/1\,000$); ļoti reti ($< 1/10\,000$); nav zināmi (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem).

2. tabula. Klīniskajos pētījumos un/vai pēcreģistrācijas uzraudzības laikā ziņotās blakusparādības atbilstoši orgānu sistēmai un biežumam*

Asins un limfātiskās sistēmas traucējumi	
Bieži:	neitropēnija
Retāk:	trombocitopēnija, leikopēnija, anēmija, eozinofilija, limfadenopātija, liesas infarkts
Reti:	hemolītiski urēmiskais sindroms, trombotiska trombocitopēniska purpura, pancitopēnija, koagulopātija, asiņošana
Imūnās sistēmas traucējumi	
Retāk:	alerģiska reakcija
Reti:	paaugstinātas jutības reakcija
Endokrīnās sistēmas traucējumi	
Reti:	virsnieru mazspēja, samazināts gonadotropīna daudzums asinīs, pseidoaldosteronisms
Vielmaiņas un uztures traucējumi	
Bieži:	elektrolītu disbalanss, anoreksija, samazināta ēstgrība, hipokaliēmija, hipomagnēmija
Retāk:	hiperglikēmija, hipoglikēmija

Psihiskie traucējumi	
Retāk:	patoloģiski sapņi, apjukuma stāvoklis, miega traucējumi
Reti:	psihotiski traucējumi, depresija
Nervu sistēmas traucējumi	
Bieži:	parestēzija, reibonis, miegainība, galvassāpes, disgeizija
Retāk:	krampji, neiropātija, hipoestēzija, trīce, afāzija, bezmiegs
Reti:	cerebrovaskulāri traucējumi, encefalopātija, perifērā neiropātija, gībonis
Acu bojājumi	
Retāk:	redzes miglošanās, fotofobija, samazināts redzes asums
Reti:	diplopija, skotoma
Ausu un labirinta bojājumi	
Reti:	dzirdes traucējumi
Sirds funkcijas traucējumi	
Retāk:	pagarināta QT intervāla sindroms [§] , novirzes elektrokardiogrammā [§] , sirdsklauves, bradikardija, superventrikulāras ekstrasistoles, tahikardija
Reti:	<i>torsade de pointes</i> , pekšņa nāve, kambaru tahikardija, sirdsdarbības un elpošanas apstāšanās, sirds mazspēja, miokarda infarkts
Asinsvadu sistēmas traucējumi	
Bieži:	hipertensija
Retāk:	hipotensija, vaskulīts
Reti:	plaušu embolija, dziļo vēnu tromboze
Elpošanas sistēmas traucējumi, krūšu kurvja un videnes slimības	
Retāk:	klepus, epistikse, žagas, deguna aizlikums, pleirītiskas sāpes, tahipnoja
Reti:	pulmonāla hipertensija, intersticiāla pneimonija, pneimonīts
Kuņķa-zarnu trakta traucējumi	
Ļoti bieži:	slikta dūša
Bieži:	vemšana, sāpes vēderā, caureja, dispepsija, sausa mute, meteorisms, aizcietējums, anorektāla diskomforta sajūta
Retāk:	pankreatīts, vēdera pūšanās, enterīts, diskomforta sajūta pakrūtē, atraugas, gastroezofageālā atvīlīša slimība, mutes dobuma tūska
Reti:	kuņķa-zarnu trakta asiņošana, ileuss
Aknu un/vai žults izvades sistēmas traucējumi	
Bieži:	palielināti aknu funkcionālo testu rezultāti (paaugstināts ASAT, ALAT, bilirubīna, sārmainās fosfatāzes, GGT līmenis)
Retāk:	hepatocelulārs bojājums, hepatīts, dzelte, hepatomegālija, holestāze, toksiska ietekme uz aknām, aknu darbības traucējumi
Reti:	aknu mazspēja, holestātisks hepatīts, hepatosplenomegālija, aknu jutība, <i>asterixis</i>
Ādas un zemādas audu bojājumi	
Bieži:	izsitumi, nieze
Retāk:	čūlas mutē, matu izkrišana, dermatīts, eritēma, petehijas
Reti:	Stīvensa-Džonsona sindroms, vezikulāri izsitumi
Skeleta-muskuļu un saistaudu sistēmas bojājumi	
Retāk:	muguras sāpes, spranda sāpes, skeleta un muskuļu sāpes, ekstremitāšu sāpes

Nieru un urīnizvades sistēmas traucējumi	
Retāk:	akūta nieru mazspēja, nieru mazspēja, palielināts kreatinīna daudzums asinīs
Reti:	nieru tubulāra acidoze, intersticiāls nefrīts
Reproduktīvās sistēmas traucējumi un krūts slimības	
Retāk:	menstruāciju traucējumi
Reti:	sāpes krūšu dziedzeros
Vispārēji traucējumi un reakcijas ievadīšanas vietā	
Bieži:	paaugstināta ķermenē temperatūra (drudzis), astēnija, nogurums
Retāk:	tūska, sāpes, drebuļi, slikta pašsajūta, diskomforta sajūta krūškurvī, zāļu nepanesamība, nervozitāte, gлотādu iekaisums
Reti:	mēles tūska, sejas tūska
Izmeklējumi	
Retāk:	izmainīts zāļu līmenis, pazemināts fosfora līmenis asinīs, novirzes krūškurvja rentgenizmeklējuma rezultātos

* Nemtas vērā blakusparādības, kas novērotas iekšķigi lietojamas suspensijas, zarnās šķīstošo tablešu, koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai un zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķigi lietojamas suspensijas pagatavošanai lietošanas gadījumā.

§ Skatīt 4.4. apakšpunktu.

Atsevišķu nevēlamo blakusparādību apraksts

Aknu un/vai žults izvades sistēmas traucējumi

Veicot uzraudzību pēc posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai reģistrācijas, ir ziņots par smagu aknu bojājumu ar letālu iznākumu (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Zinošana par iespējamām blakusparādībām

Ir svarīgi ziņot par iespējamām nevēlamām blakusparādībām pēc zāļu reģistrācijas. Tādējādi zāļu ieguvuma/riska attiecība tiek nepārtraukti uzraudzīta. Veselības aprūpes speciālisti tiek lūgti ziņot par jebkādām iespējamām nevēlamām blakusparādībām, izmantojot [V pielikumā](#) minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju.

4.9. Pārdozēšana

Pieredzes par posakonazola zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai pārdozēšanu nav.

Klīnisko pētījumu laikā pacientiem, kuri saņēma posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai devā līdz 1600 mg dienā, nenovēroja savādākas nevēlamās blakusparādības, kā tikai tās, par kurām ziņoja pacienti, kuri lietoja mazākas devas. Vienam pacientam konstatēja nejaušu pārdozēšanu – viņš bija lietojis posakonazola suspensiju iekšķīgai lietošanai pa 1200 mg divreiz dienā 3 dienas. Pētnieks neatklāja nekādas nevēlamas blakusparādības.

Posakonazols nav izvadāms hemodialīzes ceļā. Posakonazola pārdozēšanas gadījumā specifiska ārstēšana nav pieejama. Var apsvērt atbalstošu aprūpi.

5. FARMAKOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS

5.1. Farmakodinamiskās īpašības

Farmakoterapeitiskā grupa: pretsēnīšu līdzekļi sistēmiskai lietošanai, triazola atvasinājumi, ATĶ kods: J02AC04.

Darbības mehānisms

Posakonazols nomāc enzīmu lanosterola 14α -demetilāzi (CYP51), kas katalizē nozīmīgu ergosterola biosintēzes etapu.

Mikrobioloģija

Posakonazolam konstatēta aktivitāte *in vitro* pret šādiem mikroorganismiem: *Aspergillus* sugām (*Aspergillus fumigatus*, *A. flavus*, *A. terreus*, *A. nidulans*, *A. niger*, *A. ustus*), *Candida* sugām (*Candida albicans*, *C. glabrata*, *C. krusei*, *C. parapsilosis*, *C. tropicalis*, *C. dubliniensis*, *C. famata*, *C. inconspicua*, *C. lipolytica*, *C. norvegensis*, *C. pseudotropicalis*), *Coccidioides immitis*, *Fonsecaea pedrosoii* un *Fusarium* sugām, *Rhizomucor*, *Mucor* un *Rhizopus*. Mikrobioloģiskie dati liecina, ka posakonazols ir aktīvs pret *Rhizomucor*, *Mucor* un *Rhizopus*, tomēr pašlaik ir pārāk maz klīnisko datu, lai novērtētu posakonazola efektivitāti pret šiem izraisītājiem.

Ir pieejami šādi *in vitro* dati, taču to klīniskā nozīme nav zināma. Novērojuma pētījumā par > 3000 klīniskiem pelējumsēnīšu izolātiem laikā no 2010. līdz 2018. gadam 90% ne-*Aspergillus* sēņu novēroja šādas minimālās inhibījošās koncentrācijas (MIC): *Mucorales* spp (n=81) tā bija 2 mg/l ; *Scedosporium apiospermum/S. boydii* (n=65) - 2 mg/l ; *Exophiala dermatiditidis* (n=15) - $0,5 \text{ mg/l}$ un *Purpureocillium lilacinum* (n=21) - 1 mg/l .

Rezistence

Atklāti klīniskie izolāti ar samazinātu jutību pret posakonazolu. Galvenais rezistences mehānisms ir mērķa proteīna CYP51 aminoskābju substitūcijas rašanās.

Aspergillus sugu epidemioloģiskās robežvērtības (ECOFF)

ECOFF vērtības posakonazolam, kas savvaļas populācijas atšķir no izolātiem ar iegūto rezistenci, ir noteiktas ar EUCAST metodiku.

EUCAST ECOFF vērtības:

- *Aspergillus flavus*: $0,5 \text{ mg/l}$
- *Aspergillus fumigatus*: $0,5 \text{ mg/l}$
- *Aspergillus nidulans*: $0,5 \text{ mg/l}$
- *Aspergillus niger*: $0,5 \text{ mg/l}$
- *Aspergillus terreus*: $0,25 \text{ mg/l}$

Pašlaik nav pietiekami daudz datu, lai noteiktu klīniskās robežvērtības *Aspergillus* sugām. ECOFF vērtības nav pielīdzināmas klīniskajām robežvērtībām.

Robežvērtības

EUCAST MIC robežvērtības posakonazolam [jutīgs (S - *susceptible*); rezistents (R - *resistant*)]:

- *Candida albicans*: S $\leq 0,06 \text{ mg/l}$, R $> 0,06 \text{ mg/l}$
- *Candida tropicalis*: S $\leq 0,06 \text{ mg/l}$, R $> 0,06 \text{ mg/l}$
- *Candida parapsilosis*: S $\leq 0,06 \text{ mg/l}$, R $> 0,06 \text{ mg/l}$
- *Candida dubliniensis*: S $\leq 0,06 \text{ mg/l}$, R $> 0,06 \text{ mg/l}$

Pašlaik nav pietiekami daudz datu, lai noteiktu klīniskās robežvērtības citām *Candida* sugām.

Kombinācijas ar citiem pretsēnīšu līdzekļiem

Kombinētas pretsēnīšu terapijas izmantošanai nevajadzētu samazināt ne posakonazola, ne citu zāļu efektivitāti. Tomēr pašlaik nav klīnisku pierādījumu, ka kombinēta terapija sniegtu papildu ieguvumus.

Klīniskā pieredze

Pārejas pētījuma apkopojums par zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai un koncentrātu infūzijas šķīduma pagatavošanai

Posakonazola farmakokinētika un drošums, lietojot to kā koncentrātu infūzijas šķīduma pagatavošanai vai zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai, tika noteikts

nerandomizētā, daudzcentru, nemaskētā, secīgas devu palielināšanas pētījumā (pētījums 097), kurā piedalījās 115 pediatriski pacienti vecumā no 2 līdz < 18 gadiem. Pētījuma dalībniekiem pediatriskā vecumā ar nomāktu imūnsistēmas darbību un zināmu vai prognozētu neitropēniju lietotās posakonazola devas bija 3,5 mg/kg, 4,5 mg/kg vai 6,0 mg/kg dienā (divas reizes dienā pirmajā dienā). Visi 115 pētījuma dalībnieki sākotnēji vismaz 7 dienas saņēma posakonazola koncentrātu infūzijas šķīduma pagatavošanai, bet pēc tam 63 dalībniekiem šīs ievadīšanas veids tika aizstāts ar zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai. Vidējais kopējais terapijas ilgums (lietojot posakonazola koncentrātu infūzijas šķīduma pagatavošanai un zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai) visiem ārstētajiem dalībniekiem bija 20,6 dienas (skatīt 5.2. apakšpunktu).

Pediatriiskā populācija

Posakonazola drošums un efektivitāte ir noteikta pediatriskiem pacientiem vecumā no 2 līdz < 18 gadiem. Posakonazola lietošanu šo vecuma grupu pacientiem apstiprina pierādījumi, kas iegūti adekvātos un labi kontrolētos pētījumos par posakonazola lietošanu pieaugušajiem un pediatriskos pētījumos iegūtie dati par posakonazola farmakokinētiku un drošumu, kā arī populācijas farmakokinētikas modelī (skatīt 5.2. apakšpunktu). Pediatriskajos pētījumos netika atklāti jauni drošuma signāli, kas būtu saistīti ar posakonazola lietošanu pediatriskiem pacientiem (skatīt 4.8. apakšpunktu).

Noxafil drošums un efektivitāte, lietojot bērniem vecumā līdz 2 gadiem, nav pierādīta.

Dati nav pieejami.

Elektrokardiogrammas novērtēšana

Pirms posakonazola suspensijas iekšķīgai lietošanai lietošanas un tās laikā (pa 400 mg divreiz dienā kopā ar treknu maltīti) ieguva daudzkārtējus, laikā saskaņotus 12 stundu perioda EKG pierakstus no 173 veseliem vīriešu un sieviešu dzimuma brīvprātīgajiem 18–85 gadu vecumā. Nekādas klīniski nozīmīgas vidējā QTc (*Fridericia*) intervāla pārmaiņas, salīdzinot ar sākumstāvokli, nenovēroja.

5.2. Farmakokinētiskās īpašības

Uzsūkšanās

Zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai absolūtā biopieejamība ir aptuveni 83 %. Posakonazola zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai lietošanai pēc treknas maltītes nebija būtiskas ietekmes uz AUC, un tā panāca mērenu C_{max} samazinājumu (par 23 % līdz 41 %). Balstoties uz populācijas farmakokinētikas modeli, maltītei nebija nozīmīgas ietekmes uz posakonazola biopieejamību pediatriskiem pacientiem vecumā no 2 līdz <18 gadiem, to lietojot kā zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai. Tādēļ zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai var lietot neatkarīgi no ēdienreizēm.

Balstoties uz līdzību ar zarnās šķīstošajām tabletēm, sagaidāms, ka posakonazola zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai lietošanai vienlaikus ar zālēm, kas ietekmē kuņģa pH vai kuņģa kustīgumu, nav nekādas nozīmīgas ietekmes uz posakonazola farmakokinētisko ekspozīciju.

Tika veikts šķīšanas pētījums *in vitro*, lai novērtētu alkohola (5, 10, 20 un 40 %) ietekmi uz Noxafil zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai šķīdību. Pētījumā konstatēja, ka posakonazols alkohola klātbūtnē *in vitro* no Noxafil zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai izdalās ātrāk, kas var ietekmēt tā aizkavētās izdalīšanās spēju.

Izkliede

Balstoties uz populācijas FK modelēšanu pediatriskiem pacientiem, kas posakonazolu saņem ar i.v. lietojamu vai PFS zāļu formu, tā centrālais izkliedes tilpums ir 112 l (5,2 % relatīvā standartķīuda -

relative standard error (RSE)). Posakonazols izteikti (>98 % apmērā) saistās pie proteīniem, galvenokārt pie seruma albumīna.

Biotransformācija

Posakonazolam nav neviena nozīmīga cirkulējoša metabolīta, un maz ticams, ka tā koncentrāciju varētu ietekmēt CYP450 enzīmu inhibitori. No cirkulējošiem metabolītiem vairums ir posakonazola glikuronīda konjugāti, atklāts tikai niecīgs daudzums oksidētu (CYP450 mediētu) metabolītu. Ar urīnu un izkārnījumiem izvadītie metabolīti ir aptuveni 17 % no ievadītās radioaktīvi iezīmētās devas.

Eliminācija

Balstoties uz populācijas FK modelēšanu pediatriskiem pacientiem, kas posakonazolu saņem ar i.v. lietojamu vai PFS zāļu formu, tas tiek izvadīts lēni, ar vidējo klīrensu 4,7 l/h (3,9 % RSE) un atbilstošo puseliminācijas periodu ($t_{1/2}$) 24 stundas. Pēc ^{14}C -posakonazola ievadišanas radioaktivitāti konstatēja pārsvarā fēcēs (77 % radioaktīvi iezīmētās devas), lielākā daudzumā esošais savienojums bija nepārveidots posakonazols (66 % radioaktīvi iezīmētās devas). Nieru klīrenss ir nenozīmīgs izvadīšanas ceļš, un ar urīnu tiek izvadīti 14 % radioaktīvi iezīmētās devas (<0,2 % radioaktīvi iezīmētās devas ir nepārveidots posakonazols). Pēc devas lietošanas PFS formā vienu reizi dienā (divas reizes dienā 1. dienā) pediatriskiem pacientiem stabila koncentrācija plazmā tiek sasniegta līdz 7. dienai.

Farmakokinētika īpašām pacientu grupām

Bērni (< 18 gadi)

Pamatojoties uz populācijas farmakokinētikas modeli posakonazola farmakokinētikas noteikšanai un ekspozīcijas prognozēšanai pediatrisko pacientu grupā, ar vēlamo ekspozīciju saistītā posakonazola vidējā koncentrācija līdzsvara apstākļos (C_{av}), kas bija aptuveni 1200 ng/ml, un $C_{av} \geq 500$ ng/ml aptuveni 90 % pacientu tiek sasniegta, lietojot ieteicamās posakonazola koncentrāta infūzijas šķīduma pagatavošanai un zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai devas. Simulācijas, izmantojot populācijas farmakokinētikas modeli, lauj prognozēt, ka pēc posakonazola zarnās šķīstošo tablešu lietošanas pieaugušo devā (pa 300 mg divas reizes 1. dienā un pa 300 mg vienu reizi dienā – sākot no 2. dienas) 90 % pediatrisko pacientu ar ķermeņa masu virs 40 kg C_{av} būs ≥ 500 ng/ml.

Populācijas farmakokinētikas analīze par posakonazola lietošanu pediatriskiem pacientiem liecina, ka vecumam, dzimumam, nieru darbības traucējumiem un etniskajai piederībai nav klīniski nozīmīgas ietekmes uz posakonazola farmakokinētiku.

Nieru darbības traucējumu gadījumā deva nav īpaši jāpielāgo (skatīt 4.2. apakšpunktu).

5.3. Prekliniskie dati par drošumu

Kā jau novērots arī citu azola grupas pretsēnīšu līdzekļu lietošanas gadījumā, ar steroīdo hormonu sintēzes nomākumu saistītā iedarbība novērota arī posakonazola atkārtotu devu toksicitātes pētījumos. Virsnieru darbību nomācoša ietekme tika novērota toksicitātes pētījumos ar žurkām un suņiem, ja ekspozīcija līdzinājās vai pārsniedza ekspozīciju, kāda ar terapeitiskām devām tiek panākta cilvēkam.

Neironu fosfolipidoze radās suniem, kuri ≥ 3 mēnešus saņēma devas ar zemāku sistēmisko ekspozīciju, nekā cilvēkam tiek sasniegta ar terapeitiskām devām. Šādu atradi nekonstatēja pētīkiem, kuri saņēma devas vienu gadu. Divpadsmit mēnešus ilgos neirotoksicitātes pētījumos ar suņiem un pētīkiem netika novērota nekāda funkcionāla iedarbība uz centrālo vai perifērisko nervu sistēmu, ja sistēmiskā ekspozīcija pārniedza terapeitiski panākto ekspozīciju.

Divus gadus ilgā pētījumā ar žurkām tika novērota plaušu fosfolipidoze, kas izraisīja alveolu dilatāciju un obstrukciju. Šīs atrades ne vienmēr liecina par iespējamām funkcionālām pārmaiņām cilvēkam.

Neklīniskā pētījumā, kurā posakonazols intravenozī tika ievadīts ļoti jauniem suņiem (dozēšana no 2-8 nedēļu vecuma), eksperimenta dzīvnieku grupā pieauga palielinātu galvas smadzeņu ventrikulu rašanās biežums nekā paralēlā kontroles dzīvnieku grupā. Pēc turpmākā 5 mēnešus ilgā perioda, kura laikā dzīvnieki nesaņēma nekādu terapiju, palielinātu galvas smadzeņu ventrikulu biežums kontroles

un eksperimenta dzīvnieku grupās neatšķīrās. Suņiem, kam tika konstatēta šī atrade, nebija neuroloģisku, uzvedības vai attīstības patoloģiju, un līdzīgas galvas smadzeņu pārmaiņas netika novērotas ne pēc posakonazola iekšķīgas lietošanas nepieaugušiem suņiem (4 dienu līdz 9 mēnešu vecumā), ne pēc posakonazola intravenozas ievadīšanas nepieaugušiem suņiem (10 līdz 23 nedēļu vecumā). Šīs atrades klīniskā nozīme nav zināma.

Atkārtotu devu drošuma farmakoloģijas pētījumā ar pērtiķiem, kad maksimālā koncentrācija plazmā bija 8,5 reizes augstāka nekā koncentrācija, kas cilvēkam tiek sasniegta ar terapeitiskām devām, netika novērota ietekme uz elektrokardiogrammu, tai skaitā QT un QTc intervālu. Atkārtotu devu drošuma pētījumā ar žurkām, kad sistēmiskā ekspozīcija bija 2,1 reizes lielāka nekā ekspozīcija pēc terapeitisku devu lietošanas, ehokardiogrāfiski netika konstatētas nekādas norādes par sirds dekompensāciju. Žurkām un pērtiķiem, kad sistēmiskā ekspozīcija bija attiecīgi 2,1 un 8,5 reizes lielāka nekā cilvēkiem pēc terapeitisku devu lietošanas, novēroja paaugstinātu sistolisko un arteriālo spiedienu (līdz 29 mm Hg).

Ar žurkām ir veikti reprodukcijas, peri- un postnatālās attīstības pētījumi. Ekspozīcijā, kas bija zemāka par ekspozīciju cilvēkam pēc terapeitisku devu lietošanas, posakonazols izraisīja pārmaiņas skeleta struktūrā un malformācijas, distociju, paildzinātu grūsnību, samazinātu metienu un postnatālo dzīvotspēju. Trūkiem posakonazols bija embriotoxisks ekspozīcijā, kas pārsniedza ar terapeitiskām devām panākto ekspozīciju. Kā jau novērots citu azola grupas pretsēnīšu līdzekļu lietošanas gadījumā, šī ietekme uz vairošanos tika saistīta ar zāļu lietošanas iedarbību uz steroīdu ģenēzi.

Posakonazols *in vitro* un *in vivo* pētījumos nebija genotoksisks. Kancerogenitātes pētījumi neatklāja īpašu apdraudējumu cilvēkam.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1. Palīgvielu saraksts

Pulveris

Hipromelozes acetāta sukcināts

Šķīdinātājs

attīrīts ūdens
glicerīns (E422)
metilparahidroksibenzoāts (E218)
propilparahidroksibenzoāts
nātrijs dihidrogēnfosfāta monohidrāts
bezūdens citronskābe (E330)
ksantāna sveķi (E415)
nātrijs citrāts (E331)
saharīna nātrijs sāls (E954)
mikrokristāliskā celuloze
karmelozes nātrijs sāls
karagināna kalcija sulfāta trinātrijs fosfāts (E407)
sorbīta (E420) šķīdums
kālija sorbāts (E202)
saldais ogu un citrusaugļu aromatizētājs, kas satur propilēnglikolu (E1520), ūdeni, dabiskās un mākslīgās aromātvielas
preputu Af emulsija, kas satur polietilēnglikolu (E1521), oktametilciklotrasilosānu, dekametilciklopentasiloksānu un poli(oksi-1,2-etāndi-il), .alfa.- (1-oksooktadecil)-.omega.-hidroksi

6.2. Nesaderība

Nav piemērojama.

6.3. Uzglabāšanas laiks

2 gadi.

Pēc sagatavošanas lietošanai: 30 minūtes.

6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Šīm zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Šo zāļu uzglabāšanas apstākļus pēc suspensijas pagatavošanas skatīt 6.3. apakšpunktā.

6.5. Iepakojuma veids un saturs

Noxafil zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai ir pieejams iepakojumā, kurā ietilpst:

1. iepakojums: komplektā ir 8 bērniem neatveramas, vienreiz lietojamas paciņas (PET/alumīnijs/LZBPE), divas 3 ml (zaļas) šķīrces ar robotiem galīem, divas 10 ml (zilas) šķīrces ar robotiem galīem, divi trauciņi samaisīšanai, viena 473 ml šķīdinātāja pudele (ABPE) ar polipropilēna (PP) vāciņu un plēves plombējumu un viens adapters šķīdinātāja pudelei.
2. iepakojums: kastīte ar sešām 3 ml (zaļām) un sešām 10 ml (zilām) šķīrcēm ar robotiem galīem.

6.6. Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai un citi norādījumi par rīkošanos

Pilnīga informācija par zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai sagatavošanu lietošanai un devas lietošanu ir pieejama lietošanas pamācības bukletā, kas pievienots komplektam. Vecāki un/vai aprūpētāji ir jāinformē, ka pirms zāļu (Noxafil zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai) sagatavošanas lietošanai un devas lietošanas, ir jāizlasa lietošanas pamācības buklets.

Katrā vienreiz lietojamā paciņā ir 300 mg posakonazola, kas tiek suspendēti 9 ml šķīdinātāja, iegūstot suspensiju ar kopējo tilpumu 10 ml un galīgo koncentrāciju aptuveni 30 mg/ml.

Piezīme! Noxafil devu drīkst sagatavot lietošanai TIKAI ar komplektā iekļauto šķīdinātāju.

Piezīme! Lai tiktu lietota pareiza deva, zāles drīkst sagatavot lietošanai un lietot TIKAI ar iepakojumam pievienotajām šķīrcēm ar robotiem galīem. Šķīrces ar roboto galu ir īpaši izstrādātas, lai novērstu suspensijas agregāciju, zāles sagatavojot lietošanai un lietojot devu.

Komplektā ieklautā šķīrces ar roboto galu ir jāizmanto, lai Noxafil ievadītu enterālās barošanas zondē. Enterālās barošanas zondes izmēru izvēlas atkarībā no pacienta īpašībām. Izmantojiet piemērotu enterālās barošanas zondes materiālu, atbilstoši turpmākai tabulai.

Veids	Zondes materiāls	Zondes izmērs
Kuņķa zonde	Poliuretāns	16 Fr vai lielāka
	Silikons	14 Fr vai lielāka
Nazogastrālā zonde	PVH*	12 Fr vai lielāka
	Poliuretāns	12 Fr vai lielāka

*PVH = polivinilhlorīds.

Pēc zāļu lietošanas zonde ir atkārtoti jāizskalo ar vismaz 10 ml ūdens, lai nodrošinātu visa Noxafil nonākšanu kūnģī un iztīrītu zondi.

Pēc devai atbilstošā suspensijas tilpuma izlietošanas samaisīšanas traucīņā atlikušo suspensiju nedrīkst izmantot atkārtoti un tā ir jāiznīcina.

Deva jāievada 30 minūšu laikā pēc suspensijas sajaukšanas.

Neizlietotās zāles, šķīdinātājs vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/005

9. PIRMĀS REĢISTRĀCIJAS/PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Pirmās reģistrācijas datums: 2005. gada 25. oktobris
Pēdējās pārreģistrācijas datums: 2010. gada 25. oktobris

10. TEKSTA PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

<{MM/GGGG}>

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē
<http://www.ema.europa.eu>.

II PIELIKUMS

- A. RAŽOTĀJI, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**
- B. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBAS UN LIETOŠANAS
NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI**
- C. CITI REĢISTRĀCIJAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS**
- D. NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ
DROŠU UN EFEKTĪVU ZĀĻU LIETOŠANU**

A. RAŽOTĀJI, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI

Ražotāja(-u), kas atbild par sērijas izlaidi, nosaukums un adrese

Organon Heist bv, Industriepark 30, 2220 Heist-op-den-Berg, Beļģija

Merck Sharp & Dohme B. V. Waarderweg 39, 2031 BN, Haarlem, Nīderlande

Drukātajā lietošanas instrukcijā jānorāda ražotāja, kas atbild par attiecīgās sērijas izlaidi, nosaukums un adrese.

B. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI

Zāles ar parakstīšanas ierobežojumiem (skatīt I pielikumu: zāļu apraksts, 4.2. apakšpunktus).

C. CITI REĢISTRĀCIJAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS

• Periodiski atjaunojamais drošuma ziņojums (PSUR)

Šo zāļu periodiski atjaunojamo drošuma ziņojumu iesniegšanas prasības ir norādītas Eiropas Savienības atsauces datumu un periodisko ziņojumu iesniegšanas biežuma sarakstā (*EURD* sarakstā), kas sagatavots saskaņā ar Direktīvas 2001/83/EK 107.c panta 7. punktu, un visos turpmākajos saraksta atjauninājumos, kas publicēti Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē.

D. NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ DROŠU UN EFEKTĪVU ZĀĻU LIETOŠANU

Riska pārvaldības plāns (RPP)

Reģistrācijas apliecības īpašiekam jāveic nepieciešamās farmakovigilances darbības un pasākumi, kas sīkāk aprakstīti reģistrācijas pieteikuma 1.8.2. modulī iekļautajā apstiprinātajā RPP un visos turpmākajos atjauninātajos apstiprinātajos RPP.

Papildināts RPP jāiesniedz:

- pēc Eiropas Zāļu aģentūras pieprasījuma;
- ja ieviesti grozījumi riska pārvaldības sistēmā, jo īpaši gadījumos, kad saņemta jauna informācija, kas var būtiski ietekmēt ieguvumu/riska profilu, vai nozīmīgu (farmakovigilances vai riska mazināšanas) rezultātu sasniegšanas gadījumā.

III PIELIKUMS

MARKĒJUMA TEKSTS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARĶĒJUMA TEKSTS

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA
KARTONA KASTĪTE**

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil 40 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai
posaconazolum

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)

Katrā ml suspensijas iekšķīgai lietošanai ir 40 mg posakonazola.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Satur glikozes šķīdumu, nātrijs benzoātu (E211), benzilspirtu, propilēnglikolu (E1520).
Papildinformāciju lasiet lietošanas instrukcijā.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

Viena pudele ar 105 ml suspensijas iekšķīgai lietošanai.
Mērkarote

5. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas labi sakratīt.
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.
Iekšķīgai lietošanai

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNiem NEREDZAMĀ UN
NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Noxafil suspensija iekšķīgai lietošanai un tabletes NAV savstarpēji aizstājamas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP
Jebkurš atlikušais zāļu daudzums pudelē četras nedēļas pēc tās atvēršanas ir jāiznīcina. Atvēršanas datums: _____

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Nesasaldēt.

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI
IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA
PIEMĒROJAMS****11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

12. REĢISTRĀCIJAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/001

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU****16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

Noxafil suspensija iekšķīgai lietošanai

17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

PC
SN
NN

**MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA
PUDELES ETIĶETE**

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil 40 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai
posaconazolum

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)

Katrā ml suspensijas ir 40 mg posakonazola.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Satur glikozes šķīdumu, nātrijs benzoātu (E211), benzilspirtu, propilēnglikolu (E1520).
Papildinformāciju lasiet lietošanas instrukcijā.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

105 ml
suspensija iekšķīgai lietošanai

5. LIETOŠANAS METODE UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas labi sakratīt.

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai

**6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN
NEPIEEJAMĀ VIETĀ**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

Iznīcināt pēc 4 nedēļām. Atvēršanas datums: _____

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Nesasaldēt.

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI
IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA
PIEMĒROJAMS**

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Merck Sharp & Dohme B.V.

12. REĢISTRĀCIJAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/001

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA

15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU

16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ

17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA
KARTONA KASTĪTE**

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil 100 mg zarnās šķīstošās tabletēs
posaconazolum

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)

Katra zarnās šķīstošā tablete satur 100 mg posakonazola.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

24 zarnās šķīstošās tabletēs
96 zarnās šķīstošās tabletēs

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.
Iekšķīgai lietošanai

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNiem NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Noxafil suspensija iekšķīgai lietošanai un tabletēs NAV savstarpēji aizstājamas.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI
IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA
PIEMĒROJAMS**

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/002	24 tabletēs
EU/1/05/320/003	96 tabletēs

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA

15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU

16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ

noxafil tabletēs

17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

PC
SN
NN

MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ BLISTERIEM VAI PLĀKSNĪTĒM

BLISTERI

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil 100 mg zarnās šķīstošās tabletes
posaconazolum

2. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS

MSD

3. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

4. SĒRIJAS NUMURS

Lot

5. CITA

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA
KARTONA KASTĪTE**

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil 300 mg koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai posaconazolum

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)

Katrā flakonā ir 300 mg posakonazola.

Katrā ml ir 18 mg posakonazola.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Palīgvielas: betadeksa sulfobutilētera nātrijs sāls (SBECD), dinātrijs edetāts, sālsskābe un nātrijs hidroksīds (pH pielāgošanai), ūdens injekcijām.
Sīkāku informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

Koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai
1 flakons

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Intravenozai lietošanai pēc atšķaidīšanas.

Vienreizējas lietošanas flakons.

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNiem NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

8. DERĪGUMA TERMINŠ

EXP

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt ledusskapī.

**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI
IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA
PIEMĒROJAMS**

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/004 1 flakons

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA

15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU

16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ

Pamatojums Braila raksta nepiemērošanai ir apstiprināts

17. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – 2D SVĪTRKODS

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

PC
SN
NN

**MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA
FLAKONA MARķĒJUMS**

1. ZĀĻU NOSAUKUMS UN IEVADĪŠANAS VEIDS

Noxafil 300 mg sterils koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai
posaconazolum
Intravenozai lietošanai pēc atšķaidīšanas

2. LIETOŠANAS VEIDS

Skatīt lietošanas instrukciju.

3. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

4. SĒRIJAS NUMURS

Lot

5. SATURA SVARS, TILPUMS VAI VIENĪBU DAUDZUMS

6. CITA

**INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA
KARTONA KASTĪTE (AR BLUE BOX)**

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil 300 mg zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai posaconazolum

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)

Katra paciņa satur 300 mg posakonazola. Pēc sagatavošanas lietošanai zarnās šķīstošās iekšķīgi lietojamās suspensijas koncentrācija ir aptuveni 30 mg/ml.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Lietošanai sagatavotas zāles satur metilparahidroksibenzoātu (E218), propilparahidroksibenzoātu, propilēnglikolu (E1520) un sorbīta šķīdumu (E420). Sīkāku informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

Zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai

Šajā kastītē ir iepakojums (1. iepakojums), kurā ir 8 paciņas, divas 3 ml un divas 10 ml šķīrces ar robotiem galiem, divi trauciņi samaisīšanai, viena šķīdinātāja pudele un viens pudeles adapters; un iepakojums (2. iepakojums), kurā ir sešas 3 ml un sešas 10 ml papildu šķīrces ar robotiem galiem.

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.
Iekšķīgai lietošanai

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

Noxafil zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai NAV savstarpēji aizstājams ar Noxafil suspensiju iekšķīgai lietošanai.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Pēc sagatavošanas lietošanai: zarnās šķīstošā suspensija iekšķīgai lietošanai ir jāizlieto 30 minūšu laikā.

10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/005

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA

15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU

16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ

noxafil 300 mg pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai

17. UNIKĀLS IDENTIFIKAATORS – 2D SVĪTRKODS

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

18. UNIKĀLS IDENTIFIKAATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

PC
SN
NN

INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA

IEKŠĒJĀ KASTĪTE – 1. iepakojums (no 2) (BEZ BLUE BOX)

NOXAFIL 300 mg zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil 300 mg zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai posaconazolum

1. iepakojums (no diviem)

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)

Katra paciņa satur 300 mg posaconazola. Pēc sagatavošanas lietošanai zarnās šķīstošās iekšķīgi lietojamās suspensijas koncentrācija ir aptuveni 30 mg/ml.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Lietošanai sagatavotas zāles satur metilparahidroksibenzoātu (E218), propilparahidroksibenzoātu, propilēnglikolu (E1520) un sorbīta šķīdumu (E420). Sīkāku informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

Zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai
Šajā iepakojumā ir 8 paciņas, divas 3 ml un divas 10 ml šķīrces ar robotiem galiem, divi trauciņi samaisīšanai, viena šķīdinātāja pudele un viens pudeles adapters.

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNiem NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

**Noxafil zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai
NAV savstarpēji aizstājams ar Noxafil suspensiju iekšķīgai lietošanai.**

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Pēc sagatavošanas lietošanai: zarnās šķīstošā suspensija iekšķīgai lietošanai ir jāizlieto 30 minūšu laikā.

10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS**11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE**

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/005

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU****16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

noxafil 300 mg pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai

17. UNIKĀLS IDENTIFIKAATORS – 2D SVĪTRKODS**18. UNIKĀLS IDENTIFIKAATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMĀ

PACIŅAS ETIKETE - NOXAFIL 300 mg zarnās šķīstošais pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai

1. ZĀĻU NOSAUKUMS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Noxafil 300 mg zarnās šķīstošais pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai posaconazolum

iekšķīgai lietošanai

2. LIETOŠANAS VEIDS

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju un bukletu.

3. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

4. SĒRIJAS NUMURS

Lot

5. SATURA SVARS, TILPUMS VAI VIENĪBU DAUDZUMS**6. CITA**

MSD

INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA

ETIĶETE ŠĶĪDINĀTĀJA pudelei, kas jālieto kopā ar Noxafil 300 mg zarnās šķīstošo pulveri iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Noxafil šķīdinātājs

2. AKTĪVĀS VIELAS NOSAUKUMS UN DAUDZUMS

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Satur metilparahidroksibenzoātu (E218), propilparahidroksibenzoātu, propilēnglikolu (E1520) un sorbīta šķīdumu (E420). Sīkāku informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

473 ml

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas kārtīgi sakratīt.

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju un bukletu.
Iekšķīgai lietošanai

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠIM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/005

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU****16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ****17. UNIKĀLS IDENTIFIKAТОRS – 2D SVĪTRKODS****18. UNIKĀLS IDENTIFIKAТОRS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA

IEKŠĒJĀ KASTĪTE (BEZ *BLUE BOX*) – 2. iepakojums (no 2) – PAPILDU ŠĶIRCES lietošanai kopā ar Noxafil zarnās šķistošā pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Lietošanai tikai kopā ar **Noxafil 300 mg** zarnās šķistošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai komplektu

2. iepakojums (no diviem)

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

Šajā kastītē ir individuāli iepakotas sešas 3 ml un sešas 10 ml iekšķīgās dozēšanas šķirces ar robotiem galīem

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠĪM ZĀLĒM, JA PIEMĒROJAMS

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/05/320/005

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU**

Izlasiet bukletu ar norādījumiem, kas ir pievienots Noxafil 300 mg zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai komplektam.

16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ

Nav piemērojams

17. UNIKĀLS IDENTIFIKAТОRS – 2D SVĪTRKODS**18. UNIKĀLS IDENTIFIKAТОRS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA**

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam

Noxafil 40 mg/ml suspensija iekšķīgai lietošanai posaconazolum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas šajā instrukcijā nav minētas. Skatīt 4.punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Noxafil un kādam nolūkam tās lieto
2. Kas jāzina pirms Noxafil lietošanas
3. Kā lietot Noxafil
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Noxafil
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Noxafil un kādam nolūkam tās lieto

Noxafil satur zāles, kuras sauc par posakonazolu. Tas pieder zāļu grupai, ko sauc par pretsēnīšu līdzekļiem. To lieto daudzu dažādu sēnīšinfekciju profilaksei un ārstēšanai.

Šīz zāles darbojas, nogalinot daža veida sēnītes, kas var izraisīt infekcijas, vai apturot to augšanu.

Noxafil var lietot pieaugušiem sekojošu sēnīšinfekciju veidu ārstēšanai, kad citas pretsēnīšu zāles nav iedarbojušās vai to lietošanu ir nācies pārtraukt:

- infekcijas, ko izraisa *Aspergillus* ģints sēnītes, ja netika novēroti uzlabojumi ārstēšanas laikā ar pretsēnīšu līdzekļiem amfotericīnu B vai itrakonazolu vai arī tika pārtraukta šo medikamentu lietošana;
- infekcijas, ko izraisa *Fusarium* ģints sēnītes, ja netika novēroti uzlabojumi ārstēšanas laikā ar amfotericīnu B vai arī tika pārtraukta amfotericīna B lietošana;
- infekcijas, ko izraisa sēnītes un kas izpaužas tādā veidā kā hromoblastomikoze un micetoma pacientiem, ja netika novēroti uzlabojumi ārstēšanas laikā ar itrakonazolu vai arī tika pārtraukta itrakonazola lietošana;
- infekcijas, ko izraisījušas *Coccidioides* sēnītes, ja netika novēroti uzlabojumi ārstēšanas laikā ar vienu vai varākiem amfotericīnu B saturošiem līdzekļiem, itrakonazolu vai flukonazolu vai arī tika pārtraukta šo medikamentu lietošana;
- iepriekš neārstētas mutes dobuma vai rīkles infekcijas (sauktas par „piena sēnīti”), ko izraisa par *Candida* sauktas sēnītes.

Šīs zāles var lietot arī sēnīšinfekciju profilaksei pieaugušajiem, kuriem ir augsts sēnīšinfekcijas risks, piemēram:

- pacientiem, ar novājinātu imūnsistēmu ķīmijterapijas dēļ, kas lietota „akūtas mieloleikozes” (AML) vai „mielodisplastisko sindromu” (MDS) ārstēšanai;
- pacientiem, kuri saņem lielas imunitāti nomācošu līdzekļu devas pēc „asinsrades cilmes šūnu transplantācijas” (*hematopoietic stem cell transplant; HSCT*).

2. Kas jāzina pirms Noxafil lietošanas

Nelietojiet Noxafil šādos gadījumos

- ja Jums ir alerģija pret posakonazolu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jūs lietojat: terfenadīnu, astemizolu, cisaprīdu, pimožīdu, halofantrīnu, hinidīnu, jebkādas zāles, kuru sastāvā ir „melnā rudzu grauda alkaloīdi”; piemēram, ergotamīnu vai dihidroergotamīnu, vai „statīnus”, piemēram, simvastatīnu, atorvastatīnu vai lovastatīnu;
- ja esat tikko sācis lietot venetoklaksu vai Jūsu venetoklaksa deva tiek lēnām palielināta hroniskas limfoleikozes (HLL) ārstēšanai.

Nelietojiet Noxafil, ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums. Ja šaubāties, pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Vairāk informācijas, arī informāciju par to, kā ar Noxafil var mijiedarboties citas zāles, lūdzam skatīt tālāk, sadaļā „Citas zāles un Noxafil”.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu, ja Jums:

- jebkad ir bijusi alerģiska reakcija pret citām pretsēnīšu zālēm, tādām kā ketokonazols, flukonazols, itrakonazols vai vorikonazols;
- ir vai jebkad agrāk ir bijuši aknu darbības traucējumi. Iespējams, Jums šo zāļu lietošanas laikā būs jāveic asinsanalīzes;
- rodas smaga caureja vai vemšana, jo šādi stāvokļi var mazināt šo zāļu efektivitāti.
- ir traucēts sirds ritms, kas redzams EKG un uzrāda problēmu, kura saucas pagarināts QTc intervāls;
- ir sirds muskuļa vājums vai sirds mazspēja;
- ir ļoti lēna sirdsdarbība;
- ir jebkādi sirds ritma traucējumi;
- ir jebkura problēma ar kālijā, magnija vai kalcija līmeni Jūsu asinīs;
- ir jālieto vinkristīns, vinblastīns vai citi kapmirtes alkaloīdi (zāles, ko lieto vēža ārstēšanai);
- ir jālieto venetoklakss (zāles, ko lieto vēža ārstēšanai).

Ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums (vai ja neesat par to pārliecināts), pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu.

Ja Noxafil lietošanas laikā Jums rodas stipra caureja vai vemšana, nekavējoties konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu, jo tādā gadījumā zāles var nedarboties, kā paredzēts. Vairāk informācijas skatīt 4. punktā.

Bērni

Lūdzu, ņemiet vērā, ka Noxafil suspensiju iekšķīgai lietošanai nedrīkst lietot bērniem un pusaudžiem (17 gadus veciem un jaunākiem).

Citas zāles un Noxafil

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis, vai varētu lietot.

Nelietojiet Noxafil, ja lietojat kādas no tālāk minētajām zālēm:

- terfenadīns (lieto alerģijas ārstēšanai);
- astemizols (lieto alerģijas ārstēšanai);
- cisaprīds (lieto kuņķa darbības traucējumu ārstēšanai);
- pimožīds (lieto Tourette slimības un psihisku slimību ārstēšanai);
- halofantrīns (lieto malārijas ārstēšanai);
- hinidīns (lieto sirdsdarbības ritma traucējumu ārstēšanai).

Noxafil var palielināt šādu zāļu daudzumu asinīs, kas var izraisīt ļoti nopietnas sirds ritma izmaiņas.

- jebkuras zāles, kuru sastāvā ir melnā rudzu graudu alkaloīdi, piemēram, ergotamīns vai dihidroergotamīns, ko lieto migrēnas ārstēšanai. Noxafil var palielināt šādu zāļu daudzumu asinīs, kas var būtiski samazināt asins pieplūdi roku un kāju pirkstiem un izraisīt to bojājumus.
- statīni, piemēram, simvastatīns, atorvastatīns vai lovastatīns, ko lieto augsta holesterīna līmeņa ārstēšanai;
- venetoklakss, kad tiek lietots vēža veida – hroniskas limfoleikozes (HLL) ārstēšanas sākumā.

Nelietojiet Noxafil, ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums. Ja šaubāties, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Citas zāles

Lūdzu, izskatiet augstāk norādīto zāļu sarakstu, kuras nedrīkst lietot Noxafil lietošanas laikā.

Līdztekus iepriekš minētajām zālēm ir arī citas zāles, kas saistītas ar ritma traucējumu risku, un gadījumā, ja šīs zāles lieto kopā ar Noxafil, šis risks var būt palielināts. Lūdzu, pārliecinieties, ka Jūs esat izstāstījis ārstam par visām zālēm, kuras lietojat (recepšu vai bezrecepšu).

Noteiktas zāles var palielināt Noxafil blakusparādību risku, palielinot posakonazola daudzumu asinīs.

Šādas zāles var samazināt Noxafil efektivitāti, mazinot Noxafil daudzumu asinīs:

- rifabutīns un rifampicīns (lieto dažu infekciju ārstēšanai). Ja Jūs jau lietojat rifabutīnu, Jums vajadzēs veikt asinsanalīzes un pievērst uzmanību dažām iespējamām rifabutīna blakusparādībām;
- fenitoīns, karbamazepīns, fenobarbitāls un primidons (zāles krampju lēkmes ārstēšanai vai novēršanai);
- efavirenzs un fosamprenavīrs, ko lieto HIV infekcijas ārstēšanai;
- zāles, ko lieto, lai mazinātu skābes daudzumu kuņģī, piemēram, cimetidīns un ranitidīns vai omeprazols un citi līdzekļi, ko sauc par protonosūkņu inhibitoriem.

Noxafil var palielināt dažu citu zāļu blakusparādību risku, palielinot šo zāļu daudzumu asinīs. Tādas zāles ir, piemēram:

- vinkristīns, vinblastīns un citi kapmirtes alkaloīdi (lieto vēža ārstēšanai);
- venetoklakss (lieto vēža ārstēšanai);
- ciklosporīns (lieto transplantācijas operācijas laikā vai pēc tās);
- takrolims un sirolims (lieto transplantācijas operācijas laika vai pēc tās);
- rifabutīns (izmanto dažu infekciju ārstēšanai);
- HIV ārstēšanā izmantotās zāles, ko sauc par proteāzes inhibitoriem (tostarp lopinavīrs un atazanavīrs, kas tiek lietots kopā ar ritonavīru);
- midazolāms, triazolāms, alprazolāms vai citi benzodiazepīni (lieto par sedatīviem līdzekļiem un miorelaksantiem);
- diltiazems, verapamils, nifedipīns, nisoldipīns un citi kalcija kanālu blokatori (izmanto paaugstināta asinsspiediena ārstēšanai);
- digoksīns (izmanto sirds mazspējas ārstēšanai);
- glipizīds vai citi sulfonilurīnvielas atvasinājumi (lieto, lai ārstētu augstu cukura līmeni asinīs);
- all-trans-retīnskābe (ATRA), saukta arī par tretinoīnu (lieto, lai ārstētu noteiktus asins audzējus).

Ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums (vai ja neesat pārliecināts), pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Noxafil kopā ar uzturu un dzērienu

Lai uzlabotu posakonazola uzsūkšanos, tas, kad vien iespējams, jālieto ēdienreižu laikā vai tūlīt pēc ēdienu vai uztura bagātinātāju dzēriena uzņemšanas (skatīt 3. apakšpunktā “Kā lietot Noxafil”).

Informācijas par alkohola ietekmi uz posakonazolu nav.

Grūtniecība un barošana ar krūti

Pirms Noxafil lietošanas sākšanas izstāstiet ārstam, ja Jūs esat grūtniece vai domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība.

Nelietojiet Noxafil grūtniecības laikā, ja vien tā nav noteicis ārsts.

Ja esat sieviete, kurai var iestāties grūtniecība, Jums šo zāļu lietošanas laikā jāizmanto efektīva kontracepcijas metode. Ja Jums iestājas grūtniecība Noxafil lietošanas laikā, nekavējoties sazinieties ar ārstu.

Noxafil lietošanas laikā nedrīkst barot bērnu ar krūti. Tas ir tāpēc, ka neliels zāļu daudzums var izdalīties mātes pienā.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Noxafil lietošanas laikā Jums var būt reibonis, miegainība vai redzes miglošanās, kas var ietekmēt spēju vadīt transportlīdzekļus vai rīkoties ar instrumentiem vai mehānismiem. Ja tā notiek, nevadiet transportlīdzekļus un nelietojiet nekādus instrumentus vai mehānismus, un sazinieties ar ārstu.

Noxafil satur glikozi

Noxafil 5 ml suspensija satur aptuveni 1,75 g glikozes. Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir dažu cukuru nepanesība, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar savu ārstu.

Noxafil satur nātriju

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) 5 ml suspensijas, būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

Noxafil satur nātrija benzoātu

5 ml suspensijas satur 10 mg nātrija benzoāta (E211).

Noxafil satur benzilspirtu

5 ml suspensijas satur 1,25 mg benzilspirta. Benzilspirts var izraisīt alergiskas reakcijas.

Noxafil satur propilēnglikolu

5 ml suspensijas satur 24,75 mg propilēnglikola (E1520).

3. Kā lietot Noxafil

Neaizvietojiet Noxafil suspensiju iekšķigai lietošanai ar Noxafil tabletēm vai Noxafil zarnās šķīstošo pulveri un šķīdinātāju iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai, iepriekš nekonsultējoties ar ārstu vai farmaceitu, jo tas var izraisīt efektivitātes trūkumu vai paaugstinātu blakusparādību risku.

Vienmēr lietojiet šīs zāles saskaņā ar ārsta vai farmacea norādījumiem. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam. Ārsts kontrolēs Jūsu atbildes reakciju un stāvokli, lai noteiktu cik ilgi Noxafil ir nepieciešams lietot un vai nav nepieciešams nomainīt dienas devu.

Tālāk tabulā norādītas ieteicamās devas un ārstēšanas ilgums, kas ir atkarīgs no Jūsu infekcijas veida, un ārsts Jums to var individuāli pielāgot. Nepielāgojiet devu pats, kamēr neesat konsultējies ar ārstu, un nemainiet ārstēšanas shēmu.

Kad vien tas iespējams, posakonazols jālieto ēdienreizes vai uztura bagātinātāja dzēriena lietošanas laikā vai nekavējoties pēc tam.

Indikācija	Ieteicamās devas un ārstēšanās ilgums
Pret ārstēšanu nejūtīgu sēnīšinfekciju ārstēšana (<i>Invasive aspergillosis, Fusariosis, Chromoblastomycosis/Mycetoma, Coccidioidomycosis</i>)	Ieteicamās deva ir 200 mg (vienu pilna 5 ml karote), kas jālieto četras reizes dienā. Alternatīvi, ja tā ieteicis Jūsu ārststs, Jūs varat lietot pa 400 mg (2 pilnām 5 ml karotēm) divas reizes dienā (ja Jūs spējat abas devas lietot ēšanas vai uztura aizstājēja dzēriena lietošanas laikā vai tūlīt pēc tam).
Pirmreizēja piena sēnītes ārstēšana	Pirmā ārstēšanas dienā ieņemiet 200 mg (vienu 5 ml karoti) līdzekļa vienu reizi. Pēc pirmās dienas ieņemiet pa 100 mg (2,5 ml) reizi dienā.
Nopietnu sēnīšinfekciju profilakse	IEŅEMIET PA 200 MG (VIEAI 5 ML KAROTEI) TRĪS REIZES DIENĀ.

Ja esat lietojis Noxafil vairāk nekā noteikts

Ja Jūs uztraucieties par to, ka esat lietojis pārāk lielu devu, nekavējoties sazinieties ar savu ārstu vai veselības aprūpes darbinieku.

Ja esat aizmirsis lietot Noxafil

Ja esat aizmirsis lietot devu paredzētā laikā, ieņemiet to tiklīdz atceraties un turpiniet lietošanu kā parasti. Tomēr, ja tas ir gandrīz vienlaicīgi ar Jūsu nākamo devu, tad ieņemiet devu, kad tā ir paredzēta. Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Nopietnas blakusparādības

Nekavējoties pastāstiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai, ja novērojat kādu no šīm nopietnajām blakusparādībām - Jums var būt nepieciešama steidzama ārstēšana:

- slikta dūša vai vemšana, caureja;
- aknu darbības traucējumu pazīmes – piemēram, ādas un acu baltumu dzelte, neparasti tumšs urīns vai gaišas fēces, slikta dūša bez redzama iemesla, kuņķa darbības traucējumi, ēstgrības zudums vai neparasts nogurums vai vājums, paaugstinātas aknu enzīmu vērtības asins analīzēs;
- alerģiska reakcija.

Citas blakusparādības

Ja Jums ir jebkuras no tālāk minētajām blakusparādībām, pastāstiet to ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

Bieži: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem

- sāļu līmeņa asinīs izmaiņas, kas redzamas asinsanalīzēs — pazīmes ir, piemēram, apmulsuma vai vājuma sajūta;
- dīvaina sajūta uz ādas, piemēram, nejuīgums, durstoša sajūta, nieze, sajūta, ka pa ādu kaut kas lien, kņudināšana vai dedzināšanas sajūta;
- galvassāpes;
- zems kālija līmenis — parādās asinsanalīzēs;
- zems magnija līmenis — parādās asinsanalīzēs;
- paaugstināts asinsspiediens;
- ēstgrības zudums, sāpes vēderā vai kuņķa darbības traucējumi, vēdera pūšanās, sausa mute, garšas sajūtas pārmaiņas;
- grēmas (dedzinoša sajūta krūškurvī, kas paceļas līdz rīklei);

- zems neutrofilo leikocītu (noteikta veida balto asinsķermenīšu) līmenis (neitropēnija) — tā dēļ Jums ir lielāka infekciju iespējamība, un tas var parādīties asinsanalīzēs;
- drudzis;
- vājums, reibonis, nogurums vai miegainība;
- izsuumi;
- nieze;
- aizcietējums;
- nepatīkama sajūta taisnajā zarnā.

Retāk: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem

- anēmija — pazīmes ir, piemēram, galvassāpes, nogurums vai reibonis, elpas trūkums vai bālums, kā arī zems hemoglobīna līmenis, kas redzams asinsanalīzēs;
- zems trombocītu līmenis (trombocitopēnija), kas redzams asinsanalīzēs — tas var izraisīt asiņošanu;
- zems balto asins šūnu leikocītu līmenis (leikopēnija), kas parādās asinsanalīzēs — tā dēļ Jums var būt lielāka infekciju iespējamība;
- augsts balto asins šūnu eozinofilo leikocītu līmenis (ezoinofilija) — tas iespējams, kad ir iekaisums;
- asinsvadu iekaisums;
- sirdsdarbības ritma traucējumi;
- krampji;
- nervu bojājums (neiropātija);
- sirds ritma traucējumi — tādi, kad parādās elektrokardiogrammā (EKG), sirdsklauves, lēna vai ātra sirdsdarbība, augsts vai zems asinsspiediens;
- zems asinsspiediens
- aizkuņga dziedzera iekaisums (pankreatīts) — tas var izraisīt stipras sāpes vēderā;
- pārtraukta liesas apgādes ar skābekli (liesas infarkts) — tas var izraisīt stipras sāpes vēderā;
- smagi niero darbības traucējumi — pazīmes ir, piemēram, lielāks vai mazāks urīna daudzums vai neparasta urīna krāsa;
- augsts kreatīnīna līmenis asinīs — redzams asinsanalīzēs;
- klepus, žagas;
- deguna asiņošana;
- stipras, asas sāpes krūškurvī ieelpas laikā (pleirītiskas sāpes);
- limfmezglu pietūkums (limfadenopātija);
- samazināts jutīgums, īpaši ādas jutīgums;
- trīce;
- augsts vai zems cukura līmenis asinīs;
- redzes miglošanās, jutība pret gaismu;
- matu izkrišana (alopēcija);
- čūlas mutes dobumā;
- drebuļi, slikta vispārējā pašsajūta,
- sāpes, muguras vai kakla sāpes, roku vai kāju sāpes;
- ūdens aizture (tūska);
- menstruāli traucējumi (patoloģiska vagināla asiņošana);
- bezmiegs;
- pilnīga vai daļēja nespēja runāt;
- mutes pietūkums;
- patoloģiski sapņi vai miega traucējumi;
- koordinācijas vai līdzsvara traucējumi;
- gļotādas iekaisums;
- aizlikts deguns;
- apgrūtināta elpošana;
- diskomforta sajūta krūškurvī;
- vēdera pūšanās sajūta;

- no vieglas līdz stipri sliktai dūšai, vemšana, krampji un caureja, ko parasti izraisa vīrus, sāpes vēderā;
- atraugas;
- nervozitāte.

Reti: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 1000 cilvēkiem

- pneimonija – pazīmes ir, piemēram, elpas trūkums un izmaiņas krāsas gлотu veidošanās;
- augsts asinsspiediens plaušu asinsvados (pulmonāla hipertensija), kas var izraisīt būtiskus plaušu un sirds bojājumus;
- ar asinīm saistītas problēmas, piemēram, neparasta asins recēšana vai ilgstoša asiņošana;
- smagas alergiskas reakcijas, tai skaitā arī plaši pūslīšu veida izsitumi un ādas lobīšanās;
- psihiski traucējumi, piemēram, reāli nepastāvošu balsu dzirdēšana vai lietu saskatīšana; samaņas zudums;
- problēmas domāt vai runāt, saraustītas kustības, it īpaši nespēja kontrolēt plaukstu kustības; insults — pazīmes ir, piemēram, ekstremitāšu sāpes, vājums, nejutīgums vai tirpšana;
- “akls” vai tumšs plankums redzes laukā;
- sirds mazspēja vai sirdslēkme, kas var izraisīt sirdsdarbības apstāšanos un nāves iestāšanos, sirds ritma traucējumi ar pēkšņu nāvi;
- trombi kājās (dziļo vēnu tromboze) — pazīmes ir, piemēram, stipras sāpes vai kāju pietūkums;
- trombi plaušās (plaušu embolija) — pazīmes ir, piemēram, elpas trūkums vai sāpes elpojot;
- asiņošana kuņģī vai zarnu traktā — pazīmes ir, piemēram, vemšana ar asinīm vai asinis izkārnījumos;
- zarnu nosprostojums (zarnu obstrukcija), it īpaši līkumainās zarnas daļā. Šāda nosprostojuma dēļ zarnu saturs nespēj virzīties tālāk pa zarnu traktu, un pazīmes ir, piemēram, pilna vēdera sajūta, vemšana, izteikts aizcietējums, ēstgribas zudums un spazmas;
- hemolītiski urēmiskais sindroms, kad notiek eritrocītu noārdīšanās (hemolīze), kas iespējama ar niero mazspēju vai bez tās;
- pancitopēnija jeb zems visu asins šūnu (eritrocītu, leikocītu un trombocītu) līmenis, kas redzams asinsanalīzēs;
- liela izmēra purpurkrāsas plankums uz ādas (trombotiska trombocitopēniska purpura);
- sejas vai mēles pietūkums;
- depresija;
- redzes dubultošanās;
- sāpes krūšu dziedzeros;
- virsnieru darbības traucējumi — tie var izraisīt vājumu, nogurumu, ēstgribas zudumu, ādas krāsas pārmaiņas;
- hipofīzes darbības traucējumi — tas var izraisīt zemu dažu hormonu, kuri ietekmē vīrišķo vai sievišķo dzimumorgānu darbību, līmeni asinīs;
- dzirdes traucējumi;
- pseidoaldosteronisms, kā rezultātā ir paaugstināts asinsspiediens ar zemu kālija līmeni (asins analīzēs).

Nav zināmi: biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem

- dažiem pacientiem pēc Noxafil lietošanas novērots arī apmulsums.

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši, izmantojot [Vielikumā minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju](#). Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Noxafil

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz markējuma pēc EXP. Derīguma terminš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Nesasaldēt.

Jūs nedrīkstat lietot šīs zāles, ja četras nedēļas pēc tā pirmās atvēršanas pudelē ir vēl palicis kāds daudzums suspensijas. Lūdzu, atdodiet pudeli ar pāri palikušo suspensiju savam farmaceitam.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājiet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Noxafil satur

- Aktīvā viela Noxafil ir posakonazols. Katrs mililitrs suspensijas iekšķīgai lietošanai satur 40 miligramus posakonazola.
- Citas suspensijas sastāvdaļas ir polisorbāts 80, simetikons, nātrija benzoāts (E 211), nātrija citrāta dihidrāts, citronskābes monohidrāts, glicerīns, ksantāna sveķi, glikozes šķīdums, titāna dioksīds (E 171), mākslīgais ķiršu aromatizators, kas satur benzilspirtu un propilēnglikolu (E1520), un attīrīts ūdens.

Noxafil ārējais izskats un iepakojums

Noxafil ir 105 ml balta iekšķīgi lietojama suspensija ar ķiršu garšu, kas ir iepildīta dzintarkrāsas stikla pudelēs. Katrai pudelei klāt ir pievienota mērkarote, lai varētu nomērīt 2,5 un 5 ml iekšķīgi lietojamās suspensijas devas.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

Ražotājs

Organon Heist bv
Industriepark 30
2220 Heist-op-den-Berg
Belgija

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

Lai saņemtu papildu informāciju par šīm zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

België/Belgique/Belgien

MSD Belgium
Tél/Tel : +32 (0)2 776 62 11
dproc_belux@msd.com

Lietuva

UAB Merck Sharp & Dohme
Tel. + 370 5 278 02 47
msd_lietuva@merck.com

България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД
Тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium
Tél/Tel : +32 (0)2 776 62 11
dproc_belux@msd.com

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel: +420 233 010 111
dpc_czechslovak@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS
Tlf: + 45 44 82 4000
dkmail@merck.com

Deutschland

MSD Sharp & Dohme GmbH
Tel: 0800 673 673 673 (+ 49 (0) 89 4561 0)
e-mail@msd.de

Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel.: + 372 6144 200
msdeesti@merck.com

Ελλάδα

MSD A.Φ.Β.Ε.Ε.
Τηλ: +30 210 98 97 300
dpc_greece@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
msd_info@merck.com

France

MSD France
Tél. +33 (0) 1 80 46 40 40

Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o.
Tel: + 385 1 6611 333
croatia_info@merck.com

Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_ireland@msd.com

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia

MSD Italia S.r.l.
Tel: 800 23 99 89 (+39 06 361911)
medicalinformation.it@msd.com

Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft.
Tel.: +36 1 888 5300
hungary_msd@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Tel.: 8007 4433 (+356 99917558)
malta_info@merck.com

Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V.
Tel: 0800 9999000 (+31 23 5153153)
medicalinfo.nl@merck.com

Norge

MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
dpc_austria@merck.com

Polska

MSD Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 549 51 00
msdpolska@merck.com

Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 446 5700
inform_pt@merck.com

România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel.: + 40 21 529 2900
msdromania@merck.com

Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila
d.o.o.
Tel: +386 1 5204 201
msd.slovenia@merck.com

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o.
Tel: +421 2 58282010
dpc_czechslovak@merck.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 804 650
info@msd.fi

Kύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ.: 800 00 673 (+357 22866700)
cyprus_info@merck.com

Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija
Tel: + 371-67364224
msd_lv@merck.com

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel: +46 77 5700488
medicinsinfo@merck.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfoNI@msd.com

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta <{MM/GGGG}><{GGGG. mēnesis}>.

Citi informācijas avoti

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē
<http://www.ema.europa.eu>.

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam

Noxafil 100 mg zarnās šķīstošās tabletes posaconazolum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Noxafil un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Noxafil lietošanas
3. Kā lietot Noxafil
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Noxafil
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Noxafil un kādam nolūkam to lieto

Noxafil satur zāles, kuras sauc par posakonazolu. Tas pieder pie zāļu grupas, ko sauc par pretsēnīšu līdzekļiem. To lieto daudzu dažādu sēnīšinfekciju profilaksei un ārstēšanai.

Šīs zāles darbojas, nogalinot daža veida sēnītes, kas var izraisīt infekcijas, vai apturot to augšanu.

Noxafil var lietot pieaugušajiem, lai ārstētu *Aspergillus* ģints sēnīšu izraisītas infekcijas.

Noxafil var lietot pieaugušajiem un bērniem no 2 gadu vecuma ar ķermeņa masu virs 40 kg, lai ārstētu šādas sēnīšinfekcijas:

- infekcijas, ko izraisa *Aspergillus* ģints sēnītes, ja ārstēšanas laikā ar pretsēnīšu zālēm amfotericīnu B vai itrakonazolu nav novērots uzlabojums vai šo zāļu lietošanu ir nācies pārtraukt;
- infekcijas, ko izraisa *Fusarium* ģints sēnītes, ja nav novērota uzlabošanās ārstēšanas laikā ar amfotericīnu B vai arī amfotericīna B lietošanu nācās pārtraukt;
- infekcijas, ko izraisa sēnītes un kas izpaužas tādā veidā kā hromoblastomikoze un micetoma, ja nav novērota uzlabošanās ārstēšanas laikā ar itrakonazolu vai arī itrakonazola lietošanu nācās pārtraukt;
- infekcijas, ko izraisījušas *Coccidioides* sēnītes, ja nav novērota uzlabošanās ārstēšanas laikā ar amfotericīnu B, itrakonazolu vai flukonazolu vai šo zāļu kombināciju, vai arī šo zāļu lietošanu nācās pārtraukt.

Šīs zāles var lietot arī sēnīšinfekciju profilaksei pieaugušajiem un bērniem no 2 gadu vecuma ar ķermeņa masu virs 40 kg, kuriem ir augsts sēnīšinfekcijas risks, piemēram:

- pacientiem ar novājinātu imūnsistēmu kīmijterapijas dēļ, kas lietota akūtas mieloleikozes (AML) vai mielodisplastisko sindromu (MDS) ārstēšanai;
- pacientiem, kuri saņem imūno sistēmu nomācošu terapiju lielās devās pēc asinsrades cilmes šūnu transplantācijas (ACŠT).

2. Kas Jums jāzina pirms Noxafil lietošanas

Nelietojiet Noxafil šādos gadījumos

- ja Jums ir alerģija pret posakonazolu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jūs lietojat terfenadīnu, astemizolu, cisaprīdu, pimožīdu, halofantrīnu, hinidīnu, jebkādas melnā rudzu grauda alkaloīdus saturošas zāles, piemēram, ergotamīnu vai dihidroergotamīnu, vai statīnus, piemēram, simvastatīnu, atorvastatīnu vai lovastatīnu;
- ja esat tikko sācis lietot venetoklaksu vai Jūsu venetoklaksa deva tiek lēnām palielināta hroniskas limfoleikozes (HLL) ārstēšanai.

Nelietojiet Noxafil, ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums. Ja šaubāties, pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Vairāk informācijas, arī informāciju par to, kā ar Noxafil var mijiedarboties citas zāles, lūdzam skatīt tālāk, sadaļā “Citas zāles un Noxafil”.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu:

- ja Jums ir bijusi alerģiska reakcija pret citām pretsēnīšu zālēm, piemēram, ketokonazolu, flukonazolu, itrakonazolu vai vorikonazolu;
- ja Jums ir vai jebkad agrāk ir bijuši aknu darbības traucējumi. Iespējams, Jums šo zāļu lietošanas laikā būs jāveic asinsanalīzes;
- ja Jums rodas stipra caureja vai vemšana, jo šādi stāvokļi var mazināt šo zāļu efektivitāti;
- ja Jums ir patoloģiskas novirzes sirds ritma pierakstā (EKG), kas liecina par problēmu, kuras nosaukums ir pagarināts QTc intervāls;
- ja Jums ir sirds muskuļa vājums vai sirds mazspēja;
- ja Jums ir ļoti lēna sirdsdarbība;
- ja Jums ir sirds ritma traucējumi;
- ja Jums ir jebkāda veida problēmas ar kālija, magnija vai kalcija līmeni asinīs;
- ir jālieto vinkristīns, vinblastīns vai citi kapmirtes alkaloīdi (zāles, ko lieto vēža ārstēšanai);
- ir jālieto venetoklakss (zāles, ko lieto vēža ārstēšanai).

Ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums (vai ja neesat par to pārliecināts), pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu.

Ja Noxafil lietošanas laikā Jums rodas stipra caureja vai vemšana, nekavējoties konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu, jo tādā gadījumā zāles var nedarboties, kā paredzēts. Vairāk informācijas skatīt 4. punktā.

Bērni

Noxafil nedrīkst lietot bērniem līdz 2 gadu vecumam.

Citas zāles un Noxafil

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat pēdējā laikā, esat lietojis, vai varētu lietot.

Nelietojiet Noxafil, ja lietojat kādas no tālāk minētajām zālēm:

- terfenadīns (lieto alerģijas ārstēšanai);
- astemizols (lieto alerģijas ārstēšanai);
- cisaprīds (lieto kuņķa darbības traucējumu ārstēšanai);
- pimožīds (lieto Tourette slimības un psihisku slimību ārstēšanai);
- halofantrīns (lieto malārijas ārstēšanai);
- hinidīns (lieto sirdsdarbības ritma traucējumu ārstēšanai).

Noxafil var palielināt šādu zāļu daudzumu asinīs, kas var izraisīt ļoti nopietnas sirds ritma izmaiņas.

- jebkuras zāles, kuru sastāvā ir melnā rudzu grauda alkaloīdi, piemēram, ergotamīns vai dihidroergotamīns, ko lieto migrēnas ārstēšanai. Noxafil var palielināt šādu zāļu daudzumu asinīs, kas var būtiski samazināt asins pieplūdi roku un kāju pirkstiem un izraisīt to bojājumus.
- statīni, piemēram, simvastatīns, atorvastatīns vai lovastatīns, ko lieto augsta holesterīna līmeņa ārstēšanai;
- venetoklakss, kad tiek lietots vēža veida – hroniskas limfoleikozes (HLL) ārstēšanas sākumā.

Nelietojiet Noxafil, ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums. Ja šaubāties, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Citas zāles

Pievērsiet uzmanību iepriekš minētajām zālēm, kuras nedrīkst lietot Noxafil lietošanas laikā.

Līdztekus iepriekš minētajām zālēm ir arī citas zāles, kas saistītas ar ritma traucējumu risku, un gadījumā, ja šīs zāles lieto kopā ar Noxafil, šis risks var būt palielināts. Lūdzu, pārliecinieties, ka Jūs esat izstāstījis ārstam par visām zālēm, kuras lietojat (recepšu vai bezrecepšu).

Noteiktas zāles var paaugstināt Noxafil blakusparādību risku, palielinot posakonazola daudzumu asinīs.

Šādas zāles var samazināt Noxafil efektivitāti, mazinot Noxafil daudzumu asinīs:

- rifabutīns un rifampicīns (lieto dažu infekciju ārstēšanai). Ja Jūs jau lietojat rifabutīnu, Jums vajadzēs veikt asinsanalīzes un pievērst uzmanību dažām iespējamām rifabutīna blakusparādībām;
- fenitoīns, karbamazepīns, fenobarbitāls un primidons (zāles krampju lēkmes ārstēšanai vai novēršanai);
- efavirenzs un fosamprenavīrs, ko lieto HIV infekcijas ārstēšanai.

Noxafil var paaugstināt dažu citu zāļu blakusparādību risku, palielinot šo zāļu daudzumu asinīs. Tādas zāles ir, piemēram:

- vinkristīns, vinblastīns un citi kapmirtes alkaloīdi (lieto vēža ārstēšanai);
- venetoklakss (lieto vēža ārstēšanai);
- ciklosporīns (lieto transplantācijas operācijas laikā vai pēc tās);
- takrolims un sirolims (lieto transplantācijas operācijas laikā vai pēc tās);
- rifabutīns (lieto dažu infekciju ārstēšanai);
- zāles, ko lieto HIV infekcijas ārstēšanai un ko sauc par proteāzes inhibitoriem (tai skaitā lopinavīrs un atazanavīrs, ko lieto kopā ar ritonavīru);
- midazolāms, triazolāms, alprazolāms un citi benzodiazepīni (lieto kā nomierinošas zāles vai muskulatūru atslābinošus līdzekļus);
- diltiazems, verapamils, nifedipīns, nisoldipīns un citi kalcija kanālu blokatori (lieto augsta asinsspiediena ārstēšanai);
- digoksīns (lieto sirds mazspējas ārstēšanai);
- glipizīds vai citi sulfonilurīnvielas atvasinājumi (lieto, lai ārstētu augstu cukura līmeni asinīs);
- all-trans-retīnskābe (ATRA), saukta arī par tretinoīnu (lieto, lai ārstētu noteiktus asins audzējus).

Ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums (vai ja neesat pārliecināts), pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Grūtniecība un barošana ar krūti

Pirms Noxafil lietošanas sākšanas izstāstiet ārstam, ja Jūs esat grūtniece vai domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība.

Nelietojiet Noxafil grūtniecības laikā, ja vien tā nav noteicis ārsts.

Ja esat sieviete, kurai var iestāties grūtniecība, Jums šo zāļu lietošanas laikā jāizmanto efektīva kontracepcijas metode. Ja Jums iestājas grūtniecība Noxafil lietošanas laikā, nekavējoties sazinieties ar ārstu.

Noxafil lietošanas laikā nedrīkst barot bērnu ar krūti. Tas ir tāpēc, ka neliels zāļu daudzums var izdalīties mātes pienā.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Noxafil lietošanas laikā Jums var būt reibonis, miegainība vai redzes miglošanās, kas var ietekmēt spēju vadīt transportlīdzekļus vai rīkoties ar instrumentiem vai mehānismiem. Ja tā notiek, nevadiet transportlīdzekļus un nelietojiet nekādus instrumentus vai mehānismus, un sazinieties ar ārstu.

Noxafil satur nātriju

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrija (23 mg) katrā tabletē, būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

3. Kā lietot Noxafil

Neaizvietojiet Noxafil tabletes ar Noxafil suspensiju iekšķīgai lietošanai, iepriekš nekonsultējoties ar ārstu vai farmaceitu, jo tas var izraisīt efektivitātes trūkumu vai paaugstinātu blakusparādību risku.

Vienmēr lietojiet šīs zāles tieši tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceutam.

Cik daudz zāļu lietot

Parastā deva ir 300 mg (trīs 100 mg tabletes) divas reizes dienā pirmajā dienā, pēc tam turpmāk 300 mg (trīs 100 mg tabletes) vienu reizi dienā.

Ārstēšanas ilgums var būt atkarīgs no Jums esošās infekcijas veida, un ārsts to Jums var individuāli pielāgot. Nepielāgojiet devu pats, kamēr neesat konsultējies ar ārstu, un nemainiet ārstēšanas shēmu.

Šo zāļu lietošana

- Norijiet tableti veselu, uzdzerot nedaudz ūdens.
- Tableti nedrīkst sasmalcināt, košķāt, sadalīt vai izšķīdināt.
- Tabletes var lietot neatkarīgi no ēšanas.

Ja esat lietojis Noxafil vairāk nekā noteikts

Ja domājat, ka Jūs, iespējams, esat lietojis pārāk lielu daudzumu Noxafil, konsultējieties ar ārstu vai nekavējoties dodieties uz slimnīcu.

Ja esat aizmirsis lietot Noxafil

- Ja esat aizmirsis lietot devu, lietojiet to, tiklīdz atceraties.
- Tomēr, ja tuvojas nākamās devas lietošanas laiks, izlaidiet aizmirsto devu un turpiniet lietot zāles pēc ierastās shēmas.
- Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam, farmaceutam vai medmāsai.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Nopietnas blakusparādības

Nekavējoties pastāstiet ārstam, farmaceutam vai medmāsai, ja novērojat kādu no šīm nopietnajām blakusparādībām - Jums var būt nepieciešama steidzama ārstēšana:

- slikta dūša vai vemšana, caureja;
- aknu darbības traucējumu pazīmes – piemēram, ādas un acu baltumu dzelte, neparasti tumšs urīns vai gaišas fēces, slikta dūša bez redzama iemesla, kuņķa darbības traucējumi, ēstgribas zudums vai neparasts nogurums vai vājums, paaugstinātas aknu enzīmu vērtības asinsanalīzēs;

- alerģiska reakcija.

Citas blakusparādības

Ja Jums ir jebkuras no tālāk minētajām blakusparādībām, pastāstiet to ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

Bieži: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem:

- sālu līmeņa asinīs izmaiņas, kas redzamas asinsanalīzēs — pazīmes ir, piemēram, apmulsuma vai vājuma sajūta;
- dīvaina sajūta uz ādas, piemēram, nejutīgums, durstoša sajūta, nieze, sajūta, ka pa ādu kaut kas lien, kņudināšana vai dedzināšanas sajūta;
- galvassāpes;
- zems kālija līmenis — parādās asinsanalīzēs;
- zems magnija līmenis — parādās asinsanalīzēs;
- paaugstināts asinsspiediens;
- ēstgribas zudums, sāpes vēderā vai kuņķa darbības traucējumi, vēdera pūšanās, sausa mute, garšas sajūtas pārmaiņas;
- grēmas (dedzinoša sajūta krūškurvī, kas paceļas līdz rīklei);
- zems neutrofilo leikocītu (noteikta veida balto asinsķermenīšu) līmenis (neitropēnija) — tā dēļ Jums ir lielāka infekciju iespējamība, un tas var parādīties asinsanalīzēs;
- drudzis;
- vājums, reibonis, nogurums vai miegainība;
- izsитumi;
- nieze;
- aizcietējums;
- nepatīkama sajūta taisnajā zarnā.

Retāk: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem:

- anēmija — pazīmes ir, piemēram, galvassāpes, nogurums vai reibonis, elpas trūkums vai bālums, kā arī zems hemoglobīna līmenis, kas redzams asinsanalīzēs;
- zems trombocītu līmenis (trombocītopēnija), kas redzams asinsanalīzēs — tas var izraisīt asiņošanu;
- zems balto asins šūnu leikocītu līmenis (leikopēnija), kas parādās asinsanalīzēs — tā dēļ Jums var būt lielāka infekciju iespējamība;
- augsts balto asins šūnu eozinifilo leikocītu līmenis (eozinofilija) — tas iespējams, kad ir iekaisums;
- asinsvadu iekaisums;
- krampji;
- sirdsdarbības ritma traucējumi;
- nervu bojājums (neiropātija);
- sirds ritma traucējumi — tādi, kad parādās elektrokardiogrammā (EKG), sirdsklauves, lēna vai ātra sirdsdarbība, augsts vai zems asinsspiediens;
- zems asinsspiediens;
- aizkuņķa dziedzera iekaisums (pankreatīts) — tas var izraisīt stipras sāpes vēderā;
- pārtraukta liesas apgādes ar skābekli (liesas infarkts) — tas var izraisīt stipras sāpes vēderā;
- smagi niero darbības traucējumi — pazīmes ir, piemēram, lielāks vai mazāks urīna daudzums vai neparasta urīna krāsa;
- augsts kreatīnīna līmenis asinīs — redzams asinsanalīzēs;
- klepus, žagas;
- deguna asiņošana;
- stipras, asas sāpes krūškurvī ieelpas laikā (pleirītiskas sāpes);
- limfmezglu pietūkums (limfadenopātija);
- samazināts jutīgums, īpaši ādas jutīgums;
- trīce;
- augsts vai zems cukura līmenis asinīs;

- redzes miglošanās, jutība pret gaismu ;
- matu izkrišana (alopēcija);
- čūlas mutes dobumā;
- drebulti, slikta vispārējā pašsajūta,
- sāpes, muguras vai kakla sāpes, roku vai kāju sāpes;
- ūdens aizture (tūska);
- menstruāli traucējumi (patoloģiska vagināla asiņošana);
- bezmiegs;
- pilnīga vai daļēja nespēja runāt;
- mutes pietūkums;
- patoloģiski sapņi vai miega traucējumi;
- koordinācijas vai līdzsvara traucējumi;
- gлотādas iekaisums;
- aizlikts deguns;
- apgrūtināta elpošana;
- diskomforta sajūta krūškurvī;
- vēdera pūšanās sajūta;
- no vieglas līdz stipri sliktai dūšai, vemšana, krampji un caureja, ko parasti izraisa vīrus, sāpes vēderā;
- atraugas;
- nervozitāte.

Reti: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 1000 cilvēkiem:

- pneimonija – pazīmes ir, piemēram, elpas trūkums un izmainītas krāsas gļotu veidošanās;
- augsts asinsspiediens plaušu asinsvados (pulmonāla hipertensija), kas var izraisīt būtiskus plaušu un sirds bojājumus;
- ar asinīm saistītas problēmas, piemēram, neparasta asins recēšana vai ilgstoša asiņošana;
- smagas alerģiskas reakcijas, tai skaitā arī plaši pūslīšu veida izsитumi un ādas lobīšanās;
- psihiski traucējumi, piemēram, reāli nepastāvošu balsu dzirdēšana vai lietu saskatīšana;
- samanās zudums;
- problēmas domāt vai runāt, saraustītas kustības, it īpaši nespēja kontrolēt plaukstu kustības;
- insults — pazīmes ir, piemēram, ekstremitāšu sāpes, vājums, nejutīgums vai tirpšana;
- “akls” vai tumšs plankums redzes laukā;
- sirds mazspēja vai sirdslēkme, kas var izraisīt sirdsdarbības apstāšanos un nāves iestāšanos, sirds ritma traucējumi ar pēkšņu nāvi;
- trombi kājās (dziļo vēnu tromboze) — pazīmes ir, piemēram, stipras sāpes vai kāju pietūkums;
- trombi plaušās (plaušu embolija) — pazīmes ir, piemēram, elpas trūkums vai sāpes elpojot;
- asiņošana kuņķī vai zarnu traktā — pazīmes ir, piemēram, vemšana ar asinīm vai asinis izkārnījumos;
- zarnu nosprostojums (zarnu obstrukcija), it īpaši līkumainās zarnas daļā. Šāda nosprostojuma dēļ zarnu saturs nespēj virzīties tālāk pa zarnu traktu, un pazīmes ir, piemēram, pilna vēdera sajūta, vemšana, izteikts aizcietējums, ēstgribas zudums un spazmas;
- hemolītiski urēmiskais sindroms, kad notiek eritrocītu noārdīšanās (hemolīze), kas iespējama ar niero mazspēju vai bez tās;
- pancitopēnija jeb zems visu asins šūnu (eritrocītu, leikocītu un trombocītu) līmenis, kas redzams asinsanalīzēs;
- liela izmēra purpurkrāsas plankums uz ādas (trombotiska trombocitopēniska purpura);
- sejas vai mēles pietūkums;
- depresija;
- redzes dubultošanās;
- sāpes krūšu dziedzeros;
- virsnieru darbības traucējumi — tie var izraisīt vājumu, nogurumu, ēstgribas zudumu, ādas krāsas pārmaiņas;

- hipofrzes darbības traucējumi — tas var izraisīt zemu dažu hormonu, kuri ietekmē vīrišķo vai sievišķo dzimumorgānu darbību, līmeni asinīs;
- dzirdes traucējumi;
- pseidoaldosteronisms, kā rezultātā ir paaugstināts asinsspiediens ar zemu kālija līmeni (uzrādās asins analīzēs).

Nav zināmi: biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem

- dažiem pacientiem pēc Noxafil lietošanas novērots arī apmulsums.

Ja Jums ir jebkuras no iepriekš minētajām blakusparādībām, nekavējoties pastāstiet to ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši, izmantojot [V pielikumā minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju](#). Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Noxafil

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz blistera pēc „EXP”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Šīm zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Noxafil satur

- Noxafil aktīvā viela ir posakonazols. Katra tablete satur 100 mg posakonazola.
- Citas sastāvdaļas ir: hipromelozes acetāta sukcināts; mikrokristāliskā celuloze, hidroksipropilceluloze (E463); silīcija dioksīds (dentāla tipa), kroskarmelozes nātrijs sāls; magnija stearāts, polivinilspirts, makrogols 3350, titāna dioksīds (E171), talki, dzeltenais dzelzs oksīds (E172).

Noxafil ārējais izskats un iepakojums

Noxafil zarnās šķīstošās tabletēs ir kapsulas formā, ar dzeltenu apvalku un iespiedumu "100" vienā pusē, iepakotas blisteros, un kartona kastītēs ir pa 24 (2x12) vai 96 (8x12) tabletēm.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

Ražotājs

Organon Heist bv
Industriepark 30
2220 Heist-op-den-Berg
Belgija

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

Lai saņemtu papildu informāciju par šīm zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

België/Belgique/Belgien

MSD Belgium
Tél/Tel : +32 (0)2 776 62 11
dproc_belux@msd.com

България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД
Тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel: +420 233 010 111
dproc_czechslovak@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS
Tlf: + 45 44 82 4000
dkmail@merck.com

Deutschland

MSD Sharp & Dohme GmbH
Tel: 0800 673 673 673 (+ 49 (0) 89 4561 0)
e-mail@msd.de

Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel.: + 372 6144 200
msdeesti@merck.com

Ελλάδα

MSD A.Φ.B.E.E.
Τηλ: +30 210 98 97 300
dproc_greece@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
msd_info@merck.com

Lietuva

UAB Merck Sharp & Dohme
Tel. + 370 5 278 02 47
msd_lietuva@merck.com

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium
Tél/Tel : +32 (0)2 776 62 11
dproc_belux@msd.com

Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft.
Tel.: +36 1 888 5300
hungary_msd@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Tel.: 8007 4433 (+356 99917558)
malta_info@merck.com

Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V.
Tel: 0800 9999000 (+31 23 5153153)
medicalinfo.nl@merck.com

Norge

MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
dproc_austria@merck.com

Polka

MSD Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 549 51 00
msdpolska@merck.com

France

MSD France
Tél. +33 (0) 1 80 46 40 40

Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o.
Tel: + 385 1 6611 333
croatia_info@merck.com

Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_ireland@msd.com

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia

MSD Italia S.r.l.
Tel: 800 23 99 89 (+39 06 361911)
medicalinformation.it@msd.com

Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ.: 800 00 673 (+357 22866700)
cyprus_info@merck.com

Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija
Tel: + 371-67364224
msd_lv@merck.com

Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 446 5700
inform_pt@merck.com

România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel.: + 40 21 529 2900
msdromania@merck.com

Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila
d.o.o.
Tel: +386 1 5204 201
msd.slovenia@merck.com

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o.
Tel: +421 2 58282010
dpc_czechslovak@merck.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 804 650
info@msd.fi

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel: +46 77 5700488
medicinskinfo@merck.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human
Health) Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfoNI@msd.com

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta <{MM/GGGG}><{GGGG. mēnesis}>.

Citi informācijas avoti

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē
<http://www.ema.europa.eu>.

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam

Noxafil 300 mg koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai posaconazolum

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4.punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Noxafil un kādam nolūkam tās lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Noxafil lietošanas
3. Kā lietot Noxafil
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Noxafil
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Noxafil un kādam nolūkam tās lieto

Noxafil satur zāles, kuras sauc par posaconazolu. Tas pieder pie zāļu grupas, ko sauc par pretsēnīšu līdzekļiem. Noxafil lieto daudzu dažādu sēnīšinfekciju profilaksei un ārstēšanai.

Noxafil darbojas, iznīcinot daža veida sēnītes, kas var izraisīt infekcijas, vai apturot to augšanu.

Noxafil var lietot pieaugušajiem, lai ārstētu *Aspergillus* ģints sēnīšu izraisītas infekcijas.

Noxafil var lietot pieaugušajiem un bērniem no 2 gadu vecuma, lai ārstētu šāda veida sēnīšinfekcijas::

- infekcijas, ko izraisa *Aspergillus* ģints sēnītes, ja ārstēšanas laikā ar pretsēnīšu zālēm amfotericīnu B vai itrakonazolu nav novērots uzlabojums vai šo zāļu lietošanu ir nācies pārtraukt;
- infekcijas, ko izraisa *Fusarium* ģints sēnītes, ja netika novēroti uzlabojumi ārstēšanas laikā ar amfotericīnu B vai arī tika pārtraukta amfotericīna B lietošana;
- infekcijas, ko izraisa sēnītes un kas izpaužas tādā veidā kā hromoblastomikoze un micetoma pacientiem, ja netika novēroti uzlabojumi ārstēšanas laikā ar itrakonazolu vai arī tika pārtraukta itrakonazola lietošana;
- infekcijas, ko izraisījušas *Coccidioides* sēnītes, ja netika novēroti uzlabojumi ārstēšanas laikā ar vienu vai vairākiem amfotericīnu B saturošiem līdzekļiem, itrakonazolu vai flukonazolu vai arī tika pārtraukta šo medikamentu lietošana.

Noxafil var lietot arī sēnīšinfekciju profilaksei pieaugušajiem un bērniem no 2 gadu vecuma, kuriem ir liels sēnīšinfekcijas risks, piemēram:

- pacientiem ar novājinātu imūnsistēmu kīmijterapijas dēļ, kas lietota „akūtas mieloleikozes” (AML) vai „mielodisplastisko sindromu” (MDS) ārstēšanai;
- pacientiem, kuri saņem lielas imunitāti nomācošu līdzekļu devas pēc „asinsrades cilmes šūnu transplantācijas” (*hematopoietic stem cell transplant; HSCT*).

2. Kas Jums jāzina pirms Noxafil lietošanas

Nelietojiet Noxafil šādos gadījumos

- ja Jums ir alerģija pret posakonazolu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jūs lietojat: terfenadīnu, astemizolu, cisaprīdu, pimozīdu, halofantrīnu, hinidīnu, jebkādas zāles, kuru sastāvā ir "melnā rudzu grauda alkaloīdi", piemēram, ergotamīns vai dihidroergotamīns, vai „statīnus”, piemēram, simvastatīnu, atorvastatīnu vai lovastatīnu;
- ja esat tikko sācis lietot venetoklaksu vai Jūsu venetoklaksa deva tiek lēnām palielināta hroniskas limfoleikozes (HLL) ārstēšanai.

Nelietojiet Noxafil, ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums. Ja šaubāties, pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Vairāk informācijas, arī informāciju par to, kā ar Noxafil var mijiedarboties citas zāles, lūdzam skatīt tālāk, sadaļā "Citas zāles un Noxafil".

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu, ja Jums:

- jebkad ir bijusi alerģiska reakcija pret citām pretsēnišu zālēm, piemēram, ketokonazolu, flukonazolu, itrakonazolu vai vorikonazolu;
- ir vai jebkad agrāk ir bijuši aknu darbības traucējumi. Iespējams, ka Jums Noxafil lietošanas laikā būs jāveic asinsanalīzes;
- ir traucēts sirds ritms, kas redzams EKG un uzrāda problēmu, kura saucas pagarināts QTc intervāls;
- ir sirds muskuļa vājums vai sirds mazspēja;
- ir ļoti lēna sirdsdarbība;
- ir jebkādi sirds ritma traucējumi;
- ir jebkura problēma ar kālija, magnija vai kalcija līmeni Jūsu asinīs;
- ir jālieto vinkristīns, vinblastīns vai citi kapmirtes alkaloīdi (zāles, ko lieto vēža ārstēšanai);
- ir jālieto venetoklakss (zāles, ko lieto vēža ārstēšanai).

Ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums (vai ja neesat par to pārliecināts), pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu.

Bērni

Noxafil nedrīkst lietot bērniem līdz 2 gadu vecumam.

Citas zāles un Noxafil

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras lietojat, pēdējā laikā esat lietojis vai varētu lietot.

Nelietojiet Noxafil, ja lietojat kādas no tālāk minētajām zālēm:

- terfenadīns (lieto alerģijas ārstēšanai);
- astemizols (lieto alerģijas ārstēšanai);
- cisaprīds (lieto kuņķa darbības traucējumu ārstēšanai);
- pimozīds (lieto Tourette un garīgas slimības simptomu ārstēšanai);
- halofantrīns (lieto malārijas ārstēšanai);
- hinidīns (lieto sirdsdarbības ritma traucējumu ārstēšanai).

Noxafil var palielināt šādu zāļu daudzumu asinīs, kas var izraisīt ļoti nopietnas sirds ritma izmaiņas.

- jebkuras zāles, kuru sastāvā ir melnā rudzu grauda alkaloīdi, piemēram, ergotamīns vai dihidroergotamīns, ko lieto migrēnas ārstēšanai. Noxafil var palielināt šādu zāļu daudzumu asinīs, kas var būtiski samazināt asins pieplūdi roku un kāju pirkstiem un izraisīt to bojājumus.
- statīni, piemēram, simvastatīns, atorvastatīns vai lovastatīns, ko lieto augsta holesterīna līmeņa ārstēšanai;
- venetoklakss, kad tiek lietots vēža veida – hroniskas limfoleikozes (HLL) ārstēšanas sākumā.

Nelietojiet Noxafil, ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums. Ja šaubāties, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Citas zāles

Lūdzu, izskatiet augstāk norādīto zāļu sarakstu, kuras nedrīkst lietot Noxafil lietošanas laikā. Līdztekus iepriekš minētajām zālēm ir arī citas zāles, kas saistītas ar ritma traucējumu risku, un gadījumā, ja šīs zāles lieto kopā ar posakonazolu, šīs risks var būt palielināts. Lūdzu, pārliecinieties, ka Jūs esat izstāstījis ārstam par visām zālēm, kuras lietojat (recepšu vai bezrecepšu).

Noteiktas zāles var palielināt Noxafil blakusparādību risku, palielinot posakonazola daudzumu asinīs.

Šādas zāles var samazināt Noxafil efektivitāti, mazinot Noxafil daudzumu asinīs:

- rifabutīns un rifampicīns (lieto dažu infekciju ārstēšanai). Ja Jūs jau lietojat rifabutīnu, Jums vajadzēs veikt asinsanalīzes un pievērst uzmanību dažām iespējamām rifabutīna blakusparādībām;
- fenitoīns, karbamazepīns, fenobarbitāls un primidons (zāles krampju lēkmes ārstēšanai vai novēršanai);
- efavirenzs un fosamprenavīrs, ko lieto HIV infekcijas ārstēšanai.

Noxafil var palielināt dažu citu zāļu blakusparādību risku, palielinot šo zāļu daudzumu asinīs. Tādas zāles ir, piemēram:

- vinkristīns, vinblastīns un citi kapmirtes alkaloīdi (lieto vēža ārstēšanai);
- venetoklakss (lieto vēža ārstēšanai);
- ciklosporīns (lieto transplantācijas operācijas laikā vai pēc tās);
- takrolims un sirolims (lieto transplantācijas operācijas laika vai pēc tās);
- rifabutīns (izmanto dažu infekciju ārstēšanai);
- HIV ārstēšanā izmantotās zāles, ko sauc par proteāzes inhibitoriem (tostarp lopinavīrs un atazanavīrs, kas tiek lietots kopā ar ritonavīru);
- midazolāms, triazolāms, alprazolāms vai citi „benzodiazepīni” (lieto par sedatīviem līdzekļiem un miorelaksantiem);
- diltiazems, verapamils, nifedipīns, nisoldipīns vai citi „kalcija kanālu blokatori” (izmanto paaugstināta asinsspiediena ārstēšanai);
- digoksīns (izmanto sirds mazspējas ārstēšanai);
- glipizīds vai citi sulfonilurīnielas atvasinājumi (lieto, lai ārstētu augstu cukura līmeni asinīs);
- all-trans-retīnskābe (ATRA), saukta arī par tretinoīnu (lieto, lai ārstētu noteiktus asins audzējus).

Ja kaut kas no iepriekš minētā ir attiecināms uz Jums (vai ja neesat pārliecināts), pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Grūtniecība un barošana ar krūti

Pirms Noxafil lietošanas sākšanas izstāstiet ārstam, ja Jūs esat grūtniece vai domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība. Nelietojiet Noxafil grūtniecības laikā, ja vien tā nav noteicis ārsts.

Ja esat sieviete, kurai var iestāties grūtniecība, Jums šo zāļu lietošanas laikā jaizmanto efektīva kontracepcijas metode. Ja Jums iestājas grūtniecība Noxafil lietošanas laikā, nekavējoties sazinieties ar ārstu.

Noxafil lietošanas laikā nedrīkst barot bērnu ar krūti. Tas ir tāpēc, ka neliels zāļu daudzums var izdalīties mātes pienā.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Noxafil lietošanas laikā Jums var būt reibonis, miegainība vai redzes miglošanās, kas var ietekmēt spēju vadīt transportlīdzekļus vai rīkoties ar instrumentiem vai mehānismiem. Ja tā notiek, nevadiet transportlīdzekļus un nelietojiet nekādus instrumentus vai mehānismus, un sazinieties ar ārstu.

Noxafil satur nātriju

Šo zāļu maksimālā ieteicamā dienas deva ir 924 mg nātrija (atrodama vārāmā sālī). Tā ir līdzvērtīga 46 % no ieteiktās maksimālās nātrija devas pieaugušajiem.

Pastāstiet savam ārstam vai farmaceitam, ja Jums ir nepieciešams Noxafil 300 mg koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai vai lielāka deva dienā ilgāku laiku, īpaši, ja Jums ir ieteikts ievērot zema satura sāls (nātrija) diētu.

Noxafil satur ciklodekstrīnu

Šīs zāles satur 6680 mg ciklodekstrīna katrā flkakonā.

3. Kā lietot Noxafil

Vienmēr lietojiet šīs zāles saskaņā ar ārsta vai farmacea norādījumiem. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam vai farmaceitam.

Ieteicamā deva pieaugušajiem ir pa 300 mg divas reizes dienā pirmajā dienā, tad – pa 300 mg vienu reizi dienā.

Ieteicamā deva bērniem vecumā no 2 līdz <18 gadiem ir pa 6 mg/kg līdz maksimālajai devai 300 mg divas reizes dienā pirmajā dienā, turpmāk – 6 mg/kg līdz maksimālajai devai 300 mg vienu reizi dienā.

Noxafil koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai farmaceits vai medicīnas māsa atšķaidīs līdz pareizajai koncentrācijai.

Noxafil koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai vienmēr sagatavos un ievadīs veselības aprūpes speciālists.

Noxafil ievadīs

- caur plastmasas caurulīti, kas ievietota vēnā (intravenozā infūzijā)
- parasti ilgāk kā 90 minūtes.

Ārstēšanas ilgums var būt atkarīgs no infekcijas veida, kas jums ir, vai no imūnsistēmas pavājinātās darbības ilguma. Ārstēšanas ilgumu ārsts jums izvēlēsies individuāli. Pats nemainiet devu, iepriekš nekonsultējoties ar savu ārstu, un nemainiet ārstēšanas shēmu.

Ja esat aizmirsis lietot Noxafil

Šīs zāles jums ievadīs stingrā medicīniskā uzraudzībā, tāpēc maz ticams, ka tiks aizmirsts ievadīt devu. Tomēr, ja uzskatāt, ka ir aizmirsts ievadīt devu, izstāstiet to ārstam vai farmaceitam.

Kad ārsts pārtrauks ārstēšanu ar Noxafil, nekādiem traucējumiem nevajadzētu rasties.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Nopietnas blakusparādības

Nekavējoties pastāstiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai, ja novērojat kādu no šīm nopietnajām blakusparādībām - Jums var būt nepieciešama steidzama ārstēšana:

- slikta dūša vai vemšana, caureja;
- aknu darbības traucējumu pazīmes – piemēram, ādas un acu baltumu dzelte, neparasti tumšs urīns vai gaiši izkārnījumi fēces, slikta dūša bez redzama iemesla, kuņģa darbības traucējumi, ēstgribas zudums vai neparasts nogurums vai vājums, paaugstinātas aknu enzīmu vērtības asins analīzēs;
- alergiska reakcija.

Citas blakusparādības

Pastāstiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai, ja novērojat kādu no šīm blakusparādībām:

Bieži: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem:

- sāļu līmeņa pārmaiņas asinīs, kas redzamas asinsanalīzēs — pazīmes ir, piemēram, apmulsuma vai vājuma sajūta;
- dīvaina sajūta uz ādas, piemēram, nejutīgums, durstoša sajūta, nieze, sajūta, ka pa ādu kaut kas liet, kļudināšana vai dedzināšanas sajūta;
- pietūkums, apsārtums un jutīgums pa vēnu, kurā ievadīts Noxafil;
- galvassāpes;
- zems kālija līmenis — parādās asinsanalīzēs;
- zems magnija līmenis — parādās asinsanalīzēs;
- paaugstināts asinsspiediens;
- ēstgribas zudums, sāpes vēderā vai kuņķa darbības traucējumi, vēdera pūšanās, sausa mute, garšas sajūtas pārmaiņas;
- sirds dedzināšana (dedzinoša sajūta aiz krūšu kaula līdz rīklei);
- zems neutrofilo leikocītu (noteikta veida balto asinsķermenīšu) līmenis asinīs (neitropēnija) — tā dēļ Jums ir lielāka infekciju iespējamība, un tas var parādīties asinsanalīzēs;
- drudzis;
- vājums, reibonis, nogurums vai miegainība;
- izsитumi;
- nieze;
- aizcietējums;
- nepatīkama sajūta taisnajā zarnā.

Retāk: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem

- anēmija — pazīmes ir, piemēram, galvassāpes, nogurums vai reibonis, elpas trūkums vai bālums, kā arī zems hemoglobīna līmenis, kas redzams asinsanalīzēs;
- zems trombocītu līmenis (trombocitopēnija), kas redzams asinsanalīzēs — tas var izraisīt asiņošanu;
- zems balto asins šūnu leikocītu līmenis (leikopēnija), kas parādās asinsanalīzēs — tā dēļ Jums var būt lielāka infekciju iespējamība;
- augsts balto asins šūnu eozinofilo leikocītu līmenis (ezoinofilija) — tas iespējams, kad ir iekaisums;
- asinsvadu iekaisums;
- sirdsdarbības ritma traucējumi;
- krampji;
- nervu bojājums (neiropātija);
- sirds ritma traucējumi — tādi, kad parādās elektrokardiogrammā (EKG), sirdsklauves, lēna vai ātra sirdsdarbība, augsts vai zems asinsspiediens;
- pazemināts asinsspiediens;
- aizkuņķa dziedzera iekaisums (pankreatīts) — tas var izraisīt stipras sāpes vēderā;
- pārtraukta liesas apgāde ar skābekli (liesas infarkts) — tas var izraisīt stipras sāpes vēderā;
- smagi nieru darbības traucējumi — pazīmes ir, piemēram, lielāks vai mazāks urīna daudzums vai neparasta urīna krāsa;
- augsts kreatīnīna līmenis asinīs — redzams asinsanalīzēs;
- klepus, žagas;
- deguna asiņošana;
- stipras, asas sāpes krūškurvī ieelpas laikā (pleirītiskas sāpes);
- limfmezglu pietūkums (limfadenopātija);
- samazināts jutīgums, īpaši ādas jutīgums;
- trīce;
- augsts vai zems cukura līmenis asinīs;
- redzes miglošanās, jutība pret gaismu;

- matu izkrišana (alopēcija);
- čūlas mutes dobumā;
- drebuli, slikta vispārējā pašsajūta,
- sāpes, muguras vai kakla sāpes, sāpes rokās vai kājās;
- ūdens aizture (tūska);
- menstruāli traucējumi (patoloģiska vagināla asiņošana);
- nespēja gulēt (bezmiegs);
- daļēja vai pilnīga nespēja runāt;
- mutes tūska;
- patoloģiski sapņi vai miega traucējumi;
- koordinācijas vai līdzsvara traucējumi;
- gлотādas iekaisums;
- aizlikts deguns;
- apgrūtināta elpošana;
- diskomforta sajūta krūškurvī;
- vēdera pūšanās sajūta;
- no vieglas līdz stipri sliktai dūšai, vemšana, krampji un caureja, ko parasti izraisa vīrus, sāpes vēderā;
- atraugas;
- nervozitāte;
- iekaisums vai sāpes injekcijas vietā.

Reti: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 1000 cilvēkiem

- pneimonija – pazīmes ir, piemēram, elpas trūkums un izmainītas krāsas gļotu veidošanās;
- augsts asinsspiediens plaušu asinsvados (pulmonāla hipertensija), kas var izraisīt būtiskus plaušu un sirds bojājumus;
- ar asinīm saistītas problēmas, piemēram, neparasta asins recēšana vai ilgstoša asiņošana;
- smagas alerģiskas reakcijas, tai skaitā arī plaši pūslīšu veida izsитumi un ādas lobīšanās;
- psihiski traucējumi, piemēram, reāli nepastāvošu balsu dzirdēšana vai lietu saskatīšana;
- samānas zudums;
- problēmas domāt vai runāt, saraustītas kustības, it īpaši nespēja kontrolēt roku kustības;
- insults — pazīmes ir, piemēram, ekstremitāšu sāpes, vājums, nejutīgums vai tirpšana;
- “akls” vai tumšs plankums redzes laukā;
- sirds mazspēja vai sirdslēkme, kas var izraisīt sirdsdarbības apstāšanos un nāves iestāšanos, sirds ritma traucējumi ar pēkšņu nāvi;
- trombi kājās (dziļo vēnu tromboze) — pazīmes ir, piemēram, stipras sāpes vai kāju pietūkums;
- trombi plaušās (plaušu embolija) — pazīmes ir, piemēram, elpas trūkums vai sāpes elpojot;
- asiņošana kuņķī vai zarnu traktā — pazīmes ir, piemēram, vemšana ar asinīm vai asinis izkārnījumos;
- zarnu nosprostojums (zarnu obstrukcija), it īpaši līkumainās zarnas daļā. Šāda nosprostojuma dēļ zarnu saturs nespēj virzīties tālāk pa zarnu traktu, un pazīmes ir, piemēram, pilna vēdera sajūta, vemšana, izteikts aizcietējums, ēstgribas zudums un spazmas;
- hemolītiski urēmiskais sindroms, kad notiek sarkano asinsķermenīšu noārdīšanās (hemolīze), kas iespējama ar nieru mazspēju vai bez tās;
- pancitopēnija jeb zems visu asins šūnu (sarkano un balto asinsķermenīšu un trombocītu) līmenis, kas redzams asinsanalīzēs;
- liela izmēra purpurkrāsas plankums uz ādas (trombotiska trombocitopēniska purpura);
- sejas vai mēles pietūkums;
- depresija;
- redzes dubultošanās;
- sāpes krūšu dziedzeros;
- virsnieru darbības traucējumi — tie var izraisīt vājumu, nogurumu, ēstgribas zudumu, ādas krāsas pārmaiņas;

- hipofrēzes darbības traucējumi — tas var izraisīt zemu dažu hormonu, kuri ietekmē vīrišķo vai sievišķo dzimumorgānu darbību, līmeni asinīs;
- dzirdes traucējumi;
- pseidoaldosteronisms, kā rezultātā ir paaugstināts asinsspiediens ar zemu kālija līmeni (uzrādās asins analīzēs).

Nav zināmi: biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem

- dažiem pacientiem pēc Noxafil lietošanas novērots arī apmulsums.

Pastāstiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai, ja novērojat kādu no augstāk minētajām blakusparādībām.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši, izmantojot [V pielikumā minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju](#). Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Noxafil

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz marķējuma pēc EXP. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Uzglabāt ledusskapī (2 °C–8 °C).

Pēc sagatavošanas zāles jāizlieto nekavējoties. Ja tās neizlieto nekavējoties, šķīdumu var glabāt 24 stundas ledusskapī (2 °C-8 °C). Šīs zāles paredzētas tikai vienreizējai lietošanai, un jebkāds neizlietotais šķīdums ir jāiznīcina.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Vaicājet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Noxafil satur

- Aktīvā viela ir posakonazols. Katrs flakons satur 300 mg posakonazola.
- Citas sastāvdalas ir betadeksa sulfobutilētera nātrijs sāls (SBEDC), dinātrijs edetāts, sālsskābe (koncentrēta), nātrijs hidroksīds, ūdens injekcijām.

Noxafil ārējais izskats un iepakojums

Noxafil koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai ir dzidrs, bezkrāsains līdz dzeltens šķīdums. Krāsas maiņa šajā robežās neietekmē zāļu kvalitāti.

Šīs zāles pieejamas vienreizejas lietošanas stikla flakonā, kas aizvākots ar brombutilgumijas aizbāzni un alumīnija vāciņu.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

Ražotājs

Organon Heist bv
Industriepark 30
2220 Heist-op-den-Berg
Belgija

Merck Sharp & Dohme B.V.
Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

Lai saņemtu papildu informāciju par šīm zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

België/Belgique/Belgien

MSD Belgium
Tél/Tel : +32 (0)2 776 62 11
dproc_belux@msd.com

България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД
Тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel: +420 233 010 111
dproc_czechslovak@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS
Tlf: + 45 44 82 4000
dkmail@merck.com

Deutschland

MSD Sharp & Dohme GmbH
Tel: 0800 673 673 673 (+ 49 (0) 89 4561 0)
e-mail@msd.de

Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel.: + 372 6144 200
msdeesti@merck.com

Ελλάδα

MSD A.Φ.B.E.E.
Τηλ: +30 210 98 97 300
dproc_greece@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
msd_info@merck.com

Lietuva

UAB Merck Sharp & Dohme
Tel. + 370 5 278 02 47
msd_lietuva@merck.com

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium
Tél/Tel : +32 (0)2 776 62 11
dproc_belux@msd.com

Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft.
Tel.: +36 1 888 5300
hungary_msd@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Tel.: 8007 4433 (+356 99917558)
malta_info@merck.com

Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V.
Tel: 0800 9999000 (+31 23 5153153)
medicalinfo.nl@merck.com

Norge

MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
dproc_austria@merck.com

Polska

MSD Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 549 51 00
msdpolska@merck.com

France

MSD France
Tél. +33 (0) 1 80 46 40 40

Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o.
Tel: + 385 1 6611 333
croatia_info@merck.com

Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_ireland@msd.com

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia

MSD Italia S.r.l.
Tel: 800 23 99 89 (+39 06 361911)
medicalinformation.it@msd.com

Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ.: 800 00 673 (+357 22866700)
cyprus_info@merck.com

Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija
Tel: + 371-67364224
msd_lv@merck.com

Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 446 5700
inform_pt@merck.com

România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel.: + 40 21 529 2900
msdromania@merck.com

Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila
d.o.o.
Tel: +386 1 5204 201
msd.slovenia@merck.com

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o.
Tel: +421 2 58282010
dpoc_czechslovak@merck.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 804 650
info@msd.fi

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel: +46 77 5700488
medicinsinfo@merck.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfoNI@msd.com

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta <{MM/GGGG}><{GGGG. mēnesis}>.

Citi informācijas avoti

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē
<http://www.ema.europa.eu>.

Tālāk sniegtā informācija paredzēta tikai veselības aprūpes speciālistiem

Norādījumi par Noxafil koncentrāta infūziju šķīduma pagatavošanai ievadīšanu

- No ledusskapja izņemtam Noxafil flakonam jāļauj sasilt līdz istabas temperatūrai.
 - Aseptiski pārnesiet 16,7 ml posakonazola intravenozā maisā (vai pudelē), kas satur saderīgu šķīdinātāju maisījumu, (šķīdinātāju sarakstu skatīt zemāk), lietojot tilpumā no 150 ml līdz 283 ml, atkarībā no nepieciešamās koncentrācijas (ne zemāk par 1 mg/ml un ne augstāk par 2 mg/ml).
 - Ievadiet caur centrālo venozo līniju, arī caur centrālo venozo katetru vai perifēri ievietotu centrālo katetru (PICC), lēnā intravenozā infūzijā aptuveni 90 minūtēs. Noxafil koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai nedrīkst ievadīt *bolus* veidā.
 - Ja centrālais venozais katetrs nav pieejams, vienu infūziju var ievadīt caur perifēro venozo katetru ar tādu tilpumu, lai sasniegta atšķaidīšanu aptuveni 2 mg/ml. Ievadot caur perifēro venozo katetru, infūzija jāveic aptuveni 30 minūtēs.
- Piezīme:** **klīniskos pētījumos vairākkārtējas perifēras infūzijas, ievadītas vienā un tai pašā vēnā, izraisīja reakcijas infūzijas vietā (skatīt 4.8. apakšpunktu).**
- Noxafil paredzēts vienreizējai lietošanai.

Tālāk minētās zāles var ievadīt infūzijā vienlaikus ar Noxafil koncentrātu infūziju šķīduma pagatavošanai caur to pašu intravenozo līniju (vai kanulu):

Amikacīna sulfāts
Kaspofungīns
Ciprofloksacīns
Daptomicīns
Dobutamīna hidrohlorīds
Famotidīns
Filgrastīms
Gentamicīna sulfāts
Hidromorfona hidrohlorīds
Levofloksacīns
Lorazepāms
Meropenēms
Mikafungīns
Morfīna sulfāts
Norepinefrīna bitartrāts
Kālija hlorīds
Vankomicīna hidrohlorīds

Visas zāles, kas nav minētas šajā tabulā, nedrīkst ievadīt vienlaikus ar Noxafil caur to pašu intravenozo līniju (vai kanulu).

Noxafil koncentrāts infūziju šķīduma pagatavošanai pirms ievadīšanas jāpārbauda, vai tajā nav redzamu daļiņu. Noxafil šķīduma krāsa ir no bezkrāsainas līdz gaiši dzeltenai. Krāsas maiņa šajās robežās neietekmē zāļu kvalitāti.

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām.

Noxafil nedrīkst atšķaidīt ar:

Laktāta Ringera šķīdumu
5 % glikozes un laktāta Ringera šķīdumu
4,2 % nātrijs bikarbonātu

Šīs zāles nedrīkst sajaukt (lietot maisījumā) ar citām zālēm, izņemot tālāk minētās:

5 % glikozes ūdens šķīdums,

0,9 % nātrijs hlorīda šķīdums,
0,45 % nātrijs hlorīda šķīdums,
5 % glikozes un 0,45 % nātrijs hlorīda šķīdums,
5 % glikozes un 0,9 % nātrijs hlorīda šķīdums,
5 % glikozes un 20 mEq KCl.

Lietošanas instrukcija: informācija lietotājam

Noxafil 300 mg zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai *posaconazolum*

Pirms zāļu lietošanas vai to došanas bērnam uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums vai Jūsu bērnam. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Noxafil un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina, pirms Jūs vai Jūsu bērns sākat lietot Noxafil
3. Kā lietot Noxafil
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Noxafil
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Noxafil un kādam nolūkam to lieto

Noxafil satur zāles, ko sauc par posakonazolu. Tas pieder pie zāļu grupas, ko sauc par pretsēnīšu līdzekļiem. To lieto daudzu dažādu sēnīšinfekciju profilaksei un ārstēšanai.

Šīs zāles darbojas, nogalinot daža veida sēnītes, kas var izraisīt infekcijas, vai apstādinot to augšanu.

Noxafil var lietot bērniem no 2 gadu vecuma, lai ārstētu šādas sēnīšinfekcijas gadījumos, kad citi pretsēnīšu līdzekļi nav iedarbojušies vai ir nācies pārtraukt to lietošanu:

- infekcijas, ko izraisa *Aspergillus* ģints sēnītes, ja ārstēšanas laikā ar pretsēnīšu zālēm amfotericīnu B vai itrakonazolu nav novērots uzlabojums vai šo zāļu lietošanu ir nācies pārtraukt;
- infekcijas, ko izraisa *Fusarium* ģints sēnītes, ja nav novērota uzlabošanās ārstēšanas laikā ar amfotericīnu B vai arī amfotericīna B lietošanu ir nācies pārtraukt;
- sēnīšinfekcijas, ko sauc par hromoblastomikozi vai micetomu, ja nav novērota uzlabošanās ārstēšanas laikā ar itrakonazolu vai arī itrakonazola lietošanu ir nācies pārtraukt;
- infekcijas, ko izraisījušas *Coccidioides* sēnītes, ja nav novērota uzlabošanās ārstēšanas laikā ar amfotericīnu B, itrakonazolu vai flukonazolu vai šo zāļu kombināciju vai arī šo zāļu lietošanu ir nācies pārtraukt.

Šīs zāles var lietot arī sēnīšinfekciju profilaksei bērniem no 2 gadu vecuma, kuriem ir augsts sēnīšinfekcijas risks, piemēram:

- pacientiem ar novājinātu imūnsistēmu kīmijterapijas dēļ, kas lietota akūtas mieloleikozes (AML) vai mielodisplastisko sindromu (MDS) ārstēšanai;
- pacientiem, kuri saņem imūnsistēmu nomācošu terapiju lielās devās pēc asinsrades cilmes šūnu transplantācijas (ACST).

2. Kas Jums jāzina, pirms Jūs vai Jūsu bērns sākat lietot Noxafil

Nelietojiet Noxafil šādos gadījumos

- ja Jums vai Jūsu bērnam ir alerģija pret posakonazolu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu;
- ja Jūs vai Jūsu bērns lietojat terfenadīnu, astemizolu, cisaprīdu, pimozīdu, halofantrīnu, hinidīnu, jebkādas melnā rudzu grauda alkaloīdus, piemēram, ergotamīnu vai dihidroergotamīnu, saturošas zāles vai statīnus, piemēram, simvastatīnu, atorvastatīnu vai lovastatīnu;
- ja esat tikko sācis lietot venetoklaksu vai Jūsu venetoklaksa deva tiek lēnām palielināta hroniskas limfoleikozes (HLL) ārstēšanai.

Nelietojiet Noxafil, ja kaut kas no iepriekš minētā attiecas uz Jums vai Jūsu bērnu. Ja šaubāties, pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Sīkāku informāciju, arī par to, kā ar Noxafil var mijiedarboties citas zāles, lūdzam skatīt tālāk, sadaļā “Citas zāles un Noxafil”.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu, ja Jums vai Jūsu bērnam:

- ir bijusi alerģiska reakcija pret citām pretsēnīšu zālēm, piemēram, ketokonazolu, flukonazolu, itrakonazolu vai vorikonazolu;
- ir vai iepriekš ir bijuši aknu darbības traucējumi. Iespējams, ka šo zāļu lietošanas laikā Jums būs jāveic asinsanalīzes;
- rodas stipra caureja vai vemšana, jo šādi traucējumi var samazināt zāļu efektivitāti;
- ir patoloģiskas novirzes sirds ritma pierakstā (EKG), kas liecina par problēmu, kuras nosaukums ir pagarināts QTc intervāls;
- ir sirds muskuļa vājums vai sirds mazspēja;
- ir ļoti lēna sirdsdarbība;
- ir sirds ritma traucējumi;
- ir jebkāda veida problēmas ar kālijā, magnija vai kalcija līmeni asinīs;
- ir jālieto vinkristīns, vinblastīns vai citi kapmirtes alkaloīdi (zāles, ko lieto vēža ārstēšanai);
- ir jālieto venetoklakss (zāles, ko lieto vēža ārstēšanai).

Ja kaut kas no iepriekš minētā attiecas uz Jums vai Jūsu bērnu (vai neesat par to pārliecināts), pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu.

Ja Noxafil lietošanas laikā rodas stipra caureja vai vemšana, nekavējoties konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu, jo zāles var nedarboties, kā paredzēts. Vairāk informācijas skatīt 4. punktā.

Noxafil zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai lietošana kopā ar uzturu

Šīs zāles var lietot neatkarīgi no ēdienreizēm.

Alkohols var ietekmēt šo zāļu uzsūkšanos.

Bērni

Noxafil nedrīkst lietot bērniem līdz 2 gadu vecumam.

Citas zāles un Noxafil

Pastāstiet ārstam vai farmaceitam par visām zālēm, kuras Jūs vai Jūsu bērns lietojat, pēdējā laikā esat lietojuši vai varētu lietot.

Nelietojiet Noxafil, ja Jūs vai Jūsu bērns lietojat kādas no tālāk minētajām zālēm:

- terfenadīnu (lieto alerģijas ārstēšanai);
- astemizolu (lieto alerģijas ārstēšanai);
- cisaprīdu (lieto kuņķa darbības traucējumu ārstēšanai);

- pimožīdu (lieto *Tourette* slimības un psihisku traucējumu ārstēšanai);
- halofantrīnu (lieto malārijas ārstēšanai);
- hinidīnu (lieto sirds ritma traucējumu ārstēšanai).

Noxafil var palielināt šādu zāļu daudzumu asinīs, iespējami izraisot ļoti būtiskas sirds ritma pārmaiņas:

- jebkuras zāles, kuru sastāvā ir melnā rudzu grauda alkaloīdi, piemēram, ergotamīns vai dihidroergotamīns, ko lieto migrēnas ārstēšanai. Noxafil var palielināt šādu zāļu daudzumu asinīs, un tas var ievērojami samazināt asins pieplūdi roku un kāju pirkstiem un izraisīt to bojājumus;
- statīni, piemēram, simvastatīns, atorvastatīns vai lovastatīns, ko lieto augsta holesterīna līmeņa ārstēšanai;
- venetoklakss, kad tiek lietots vēža veida – hroniskas limfoleikozes (HLL) ārstēšanas sākumā.

Nelietojiet Noxafil, ja kaut kas no iepriekš minētā attiecas uz Jums vai Jūsu bērnu. Ja šaubāties, pirms šo zāļu lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Citas zāles

Izskatiet iepriekš minētās zāles, kuras Jūs vai Jūsu bērns nedrīkst lietot Noxafil lietošanas laikā. Līdztekus iepriekš minētajām zālēm ir arī citas zāles, kas saistītas ar sirds ritma traucējumu risku un, lietojot kopā ar Noxafil, šo risku var palielināt. Lūdzu, pārliecinieties, ka esat izstāstījis ārstam par visām zālēm, kuras Jūsu vai Jūsu bērns lietojat (recepšu vai bezrecepšu).

Noteiktas zāles var paaugstināt Noxafil blakusparādību risku, palielinot posakonazola daudzumu asinīs.

Šādas zāles var samazināt Noxafil efektivitāti, samazinot Noxafil daudzumu asinīs:

- rifabutīns un rifampicīns (lieto dažu infekciju ārstēšanai). Ja jau lietojat rifabutīnu, Jums vajadzēs veikt asinsanalīzes un pievērst uzmanību dažām iespējamām rifabutīna blakusparādībām;
- fenitoīns, karbamazepīns, fenobarbitāls un primidons (lieto krampju lēkmju ārstēšanai vai novēršanai);
- efavirenzs un fosamprenavīrs, ko lieto HIV infekcijas ārstēšanai.

Noxafil var paaugstināt dažu citu zāļu blakusparādību risku, palielinot šo zāļu daudzumu asinīs. Pie šādām zālēm pieder:

- vinkristīns, vinblastīns un citi kapmirtes alkaloīdi (lieto vēža ārstēšanai);
- venetoklakss (lieto vēža ārstēšanai);
- ciklosporīns (lieto transplantācijas operācijas laikā vai pēc tās);
- takrolims un sirolims (lieto transplantācijas operācijas laikā vai pēc tās);
- rifabutīns (lieto dažu infekciju ārstēšanai);
- zāles, ko lieto HIV infekcijas ārstēšanai un ko sauc par proteāzes inhibitoriem (tai skaitā lopinavīrs un atazanavīrs, ko lieto kopā ar ritonavīru);
- midazolāms, triazolāms, alprazolāms un citi benzodiazepīni (lieto kā nomierinošas zāles vai muskuļus atslābinošus līdzekļus);
- diltiazems, verapamilis, nifedipīns, nisoldipīns un citi kalcija kanālu blokatori (lieto augsta asinsspiediena ārstēšanai);
- digoksīns (lieto sirds mazspējas ārstēšanai);
- glipizīds vai citi sulfonilurīnvielas atvasinājumi (lieto, lai ārstētu augstu cukura līmeni asinīs);
- all-trans-retīnskābe (ATRA), ko sauc arī par tretinoīnu (lieto, lai ārstētu noteiktus asins audzējus).

Ja kaut kas no iepriekš minētā attiecas uz Jums vai Jūsu bērnu (vai neesat par to pārliecināts), pirms Noxafil lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Grūtniecība un barošana ar krūti

Pirms Noxafil lietošanas sākšanas izstāstiet ārstam, ja esat grūtniece vai domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība.

Nelietojiet Noxafil grūtniecības laikā, ja vien tā nav noteicis ārsts.

Ja Jums var iestāties grūtniecība, šo zāļu lietošanas laikā Jums būs jāizmanto efektīva kontracepcijas metode. Ja Noxafil lietošanas laikā Jums iestājas grūtniecība, nekavējoties sazinieties ar ārstu.

Noxafil lietošanas laikā nedrīkst barot bērnu ar krūti, jo neliels zāļu daudzums var izdalīties mātes pienā.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Noxafil lietošanas laikā var rasties reibonis, miegainība vai redzes miglošanās, kas var ietekmēt spēju vadīt transportlīdzekli vai rīkoties ar instrumentiem un mehānismiem. Ja tā notiek, nevadiet transportlīdzekļus un nelietojiet nekādus instrumentus vai mehānismus un sazinieties ar ārstu.

Noxafil satur metilparahidroksibenzoātu un propilparahidroksibenzoātu

Šīs zāles satur metilparahidroksibenzoātu (E218) un propilparahidroksibenzoātu. Var izraisīt alerģiskas reakcijas (iespējams, vēlīnas).

Noxafil satur sorbītu

Šīs zāles satur 47 mg sorbīta (E420) katrā ml.

Sorbīts ir fruktozes avots. Ja ārsts ir teicis, ka Jums (vai Jūsu bērnam) ir dažu cukuru nepanesība vai Jums ir diagnosticēta reta ģenētiska slimība - iedzimta fruktozes nepanesība, kuras gadījumā organismā nesadalās fruktoze, pirms Jūs (vai Jūsu bērns) lietojat vai saņemāt šīs zāles, konsultējieties ar ārstu.

Noxafil satur propilēnglikolu

Šīs zāles satur 7 mg propilēnglikola (E1520) katrā ml.

Noxafil satur nātriju

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrijs (23 mg) katrā devā, būtībā tās ir "nātriju nesaturošas".

3. Kā lietot Noxafil

Nekādā gadījumā Noxafil zarnās šķīstošā pulvera un šķīdinātāja iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai neaizstājiet ar Noxafil suspensiju iekšķīgai lietošanai.

Viemēr dodiet šīs zāles savam bērnam tieši tā, kā ārsts vai farmaceits Jums teicis. Neskaidrību gadījumā konsultējieties ar sava bērna ārstu vai farmaceitu.

- Informāciju par Noxafil devas sagatavošanu lietošanai un ievadišanu skatīt lietošanas pamācības bukletā. Saglabājiet bukletu un katru reizi, kad sagatavojat zāles lietošanai, ievērojiet tajā sniegtos norādījumus. Vedot bērnu pie ārsta, ņemiet līdzī bukletu.
- Pārliecinieties, ka ārsts vai farmaceits Jums paskaidro, kā samaisīt zāles un kā bērnam ievadīt pareizu devu.
- Pirms lietošanas pulveris iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai jāsamaisa ar pievienoto šķīdinātāju. Suspensija bērnam jāiedod 30 minūšu laikā pēc tās sagatavošanas lietošanai.
- Noxafil sagatavošanai atļauts izmantot TIKAI komplektam pievienoto šķīdinātāju.
- Lai ievadītu pareizu devu, zāles drīkst sagatavot lietošanai un to devu drīkst lietot TIKAI ar iepakojumam pievienotajām šķīdinātājiem ar robotiem galiem.
- Noteikti ievērojiet ārsta norādījumus. Ārsts Jums pastāstīs, vai un kad Jūsu bērnam ir jāpārtrauc Noxafil lietošana.

Cik daudz zāļu lietot

Ieteicamā deva bērniem vecumā no diviem līdz < 18 gadiem ar ķermeņa masu no 10 līdz 40 kg ir norādīta tabulā.

Ķermeņa masa (kg)	Deva (tilpums)
10-<12 kg	90 mg (3 ml)

12-<17 kg	120 mg (4 ml)
17-<21 kg	150 mg (5 ml)
21-<26 kg	180 mg (6 ml)
26-<36 kg	210 mg (7 ml)
36-40 kg	240 mg (8 ml)

Pirmajā dienā ieteicamā deva jālieto divas reizes.

Pēc 1. dienas ieteicamā deva jālieto vienu reizi dienā.

Bērniem ar ķermeņa masu > 40 kg vēlams lietot Noxafil tabletēs, ja viņi spēj tās norīt nesasmalcinātas.

Ārstēšanas ilgums var būt atkarīgs no infekcijas veida vai tā, cik ilgi imūnsistēmas darbība nav pietiekama, un ārstēšanas ilgumu ārsts var mainīt individuāli. Nemainiet devu un ārstēšanas veidu, vispirms nekonsultējoties ar ārstu, kas parakstījis zāles.

Ja esat lietojis Noxafil vairāk, nekā noteikts

Ja Jums šķiet, ka Jūs vai Jūsu bērns, esat lietojuši pārāk lielu daudzumu Noxafil, konsultējieties ar ārstu vai nekavējoties dodieties uz slimnīcu.

Ja esat aizmirsis lietot Noxafil

- Ja esat aizmirsis par zāļu lietošanu, lietojet zāļu devu vai dodiet to bērnam, tiklīdz par to atceraties.
- Tomēr tad, ja tuvojas nākamās devas lietošanas laiks, izlaidiet aizmirsto devu un turpiniet lietot zāles saskaņā ar ierasto shēmu.
- Nelietojiet dubultu devu, lai aizvietotu aizmirsto devu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, arī šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Būtiskas blakusparādības

Nekavējoties pastāstiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai, ja novērojat kādu no turpmāk nosauktajām būtiskajām blakusparādībām - Jums vai Jūsu bērnam var būt nepieciešama steidzama ārstēšana:

- slikta dūša vai vemšana, caureja;
- aknu darbības traucējumu pazīmes – piemēram, ādas un acu baltumu dzelte, neparasti tumšs urīns vai gaišas fēces, slikta dūša bez īpaša iemesla, kuņķa darbības traucējumi, ēstgribas zudums vai neparasts nogurums vai vājums, paaugstināts aknu enzīmu līmenis asins analīzēs;
- alerģiska reakcija.

Citas blakusparādības

Ja ir radušās jebkuras no turpmāk minētajām blakusparādībām, pastāstiet par to ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

Bieži: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 10 cilvēkiem:

- sāls līmeņa pārmaiņas asinīs, ko var atklāt asinsanalīzēs — to pazīmes ir, piemēram, apjukuma vai vājuma sajūta;
- dīvaina sajūta uz ādas, piemēram, nejutība, durstoša sajūta, nieze, sajūta, ka pa ādu kaut kas rāpo, kņudināšana vai dedzināšana;
- galvassāpes;
- zems kālija līmenis — atklāj asins analīzēs;
- zems magnija līmenis — atklāj asins analīzēs;
- augsts asinsspiediens;

- ēstgribas zudums, sāpes vēderā vai gremošanas traucējumi, meteorisms, mutes sausums, garšas sajūtas pārmaiņas;
- dedzināšana aiz krūšukaula (dedzinoša sajūta krūškurvī, kas paceļas līdz rīklei);
- mazs neitrofilo leikocītu (noteikta veida leikocītu) skaits (neitropēnija) — tā dēļ Jums var būt lielāka infekciju rašanās iespēja un to var atklāt asins analīzēs;
- drudzis;
- vājums, reibonis, nogurums vai miegainība;
- izsitumi;
- nieze;
- aizcietējums;
- nepatīkama sajūta taisnajā zarnā.

Retāk: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 100 cilvēkiem:

- anēmija — pie tās pazīmes pieder galvassāpes, nogurums vai reibonis, elpas trūkums vai bālums, kā arī zems hemoglobīna līmenis, ko atklāj ar asins analīzēm;
- mazs trombocītu skaits (trombocitopēnija), ko atklāj asins analīzēs — tas var izraisīt asiņošanu;
- mazs leikocītu skaits (leikopēnija), ko atklāj asins analīzēs — tā dēļ Jums var būt lielāka infekciju rašanās iespēja;
- liels eozinofilo leikocītu (noteikta veida leikocītu) skaits (ezoinofilija) — var būt iekaisuma gadījumā;
- asinsvadu iekaisums;
- sirds ritma traucējumi;
- krampji (lēkmes);
- nerva bojājums (neiropātija);
- sirds ritma traucējumi – tos atklāj elektrokardiogrammā (EKG), sirdsklaunes, lēna vai ātra sirdsdarbība, augsts vai zems asinsspiediens;
- zems asinsspiediens;
- aizkunķa dziedzera iekaisums (pankreatīts) — var izraisīt stipras sāpes vēderā;
- pārtraukta liesas apgādes ar skābekli (liesas infarkts) – var izraisīt stipras sāpes vēderā;
- smagi nieru darbības traucējumi — to pazīmes ir, piemēram, lielāks vai mazāks urīna daudzums vai neparasta urīna krāsa;
- augsts kreatīna līmenis asinīs — to atklāj asins analīzēs;
- klepus, žagas;
- deguna asiņošana;
- stipras, asas sāpes krūškurvī ieelpas laikā (pleirītiskas sāpes);
- palielināti limfmezgli (limfadenopātija);
- samazināts jutīgums, īpaši ādas jutīgums;
- trīce;
- augsts vai zems cukura līmenis asinīs;
- redzes miglošanās, jutība pret gaismu ;
- matu izkrišana (alopēcija);
- čūlas mutes dobumā;
- drebuļi, slikta vispārējā pašsajūta,
- sāpes, muguras vai spranda sāpes, roku vai kāju sāpes;
- ūdens aizture (tūska);
- menstruāli traucējumi (patoloģiska asiņošana no maksts);
- nespēja gulēt (bezmiegs);
- pilnīga vai daļēja nespēja runāt;
- mutes pietūkums;
- patoloģiski sapņi vai miega traucējumi;
- koordinācijas vai līdzsvara traucējumi;
- glotādas iekaisums;
- aizlikts deguns;
- apgrūtināta elpošana;

- diskomforta sajūta krūškurvī;
- vēdera uzpūšanās sajūta;
- no vieglas līdz stipri sliktai dūšai, vemšana, krampji un caureja, ko parasti izraisa vīruss, sāpes vēderā;
- atraugas;
- nervozitāte.

Reti: šādas blakusparādības var rasties līdz 1 no 1000 cilvēkiem:

- pneimonija – tās pazīmes ir, piemēram, elpas trūkums un izmainītas krāsas glotu veidošanās;
- augsts asinsspiediens plaušu asinsvados (pulmonāla hipertensija), kas var izraisīt būtiskus plaušu un sirds bojājumus;
- ar asinīm saistīti traucējumi, piemēram, neparasta asinsrece vai ilgstoša asiņošana;
- smagas alerģiskas reakcijas, tai skaitā arī izplatīti pūslīšveida izsuumi un ādas lobīšanās;
- psihiski traucējumi, piemēram, reāli nepastāvošu balsu dzirdēšana vai lietu saskatīšana; gībonis;
- domāšanas vai runas traucējumi, saraustītas kustības, īpaši nespēja kontrolēt plaukstu kustības;
- insults — tā pazīmes ir, piemēram, ekstremitāšu sāpes, vājums, nejutīgums vai tirpšana;
- “aklais” plankums vai tumšs plankums redzes laukā;
- sirds mazspēja vai miokarda infarkts, kas var izraisīt sirdsdarbības apstāšanos un nāves iestāšanos, sirds ritma traucējumi ar pēkšņu nāvi;
- trombi kājās (dziļo vēnu tromboze) — to pazīmes ir, piemēram, stipras sāpes vai kāju pietūkums;
- trombi plaušās (plaušu embolija) — to pazīmes ir, piemēram, elpas trūkums vai sāpes elpošanas laikā;
- asiņošana kuņģī vai zarnu traktā — tās pazīmes ir, piemēram, asiņu atvemšana vai asinis izkārnījumos;
- zarnas nosprostojums (zarnas obstrukcija), īpaši līkumainajā zarnā. Šāda nosprostojuma dēļ zarnas saturs nespēj virzīties tālāk, un tā pazīmes ir, piemēram, pilnuma sajūta, vemšana, izteikts aizcietējums, ēstgribas zudums un spazmas;
- hemolītiskās urēmijas sindroms, kura gadījumā noārdās eritrocīti (notiek hemolīze), un tas var notikt ar nieru mazspēju vai bez tās;
- pancitopēnija jeb mazs visu asins šūnu (eritrocītu, leikocītu un trombocītu) skaits, ko atklāj asins analīzēs;
- liels purpurkrāsas plankums uz ādas (trombotiska trombocitopēniska purpura);
- sejas vai mēles pietūkums;
- depresija;
- redzes dubultošanās;
- sāpes krūts dziedzeros;
- virsnieru darbības traucējumi — tie var izraisīt vājumu, nogurumu, ēstgribas zudumu, ādas krāsas pārmaiņas;
- hipofizes darbības traucējumi — to dēļ asinīs var būt zems dažu hormonu, kuri ietekmē vīrišķo vai sievišķo dzimumorgānu darbību, līmenis;
- dzirdes traucējumi;
- pseidoaldosteronisms, kas izraisa paaugstinātu asinsspiedienu un zemu kālija līmeni (atklāj asins analīzēs).

Nav zināmi: biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem

- dažiem pacientiem pēc Noxafil lietošanas novērots arī apjukums.

Ja ievērojat jebkuras no iepriekš minētajām blakusparādībām, nekavējoties pastāstiet par to ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums vai Jūsu bērnam rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat

ziņot par blakusparādībām arī tieši, izmantojot [V pielikumā minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju](#). Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Noxafil

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes pēc „EXP”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Šīm zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Neizmetiet zāles vai šķīdinātāju kanalizācijā. Vaicājet farmaceitam, kā izmest zāles, kuras vairs nelietojat. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

Informāciju par rīcību ar neizlietotajām zālēm skatīt lietošanas pamācības bukletā

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Noxafil satur

Aktīvā viela ir posakonazols. Katrā vienreiz lietojamā paciņā ar zarnās šķīstošo pulveri iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai ir gandrīz balts vai dzeltens pulveris, kas satur 300 mg posakonazola.

Citas sastāvdaļas ir hipromelozes acetāta sukcināts.

Šķīdinātāja sastāvdaļas ir attīrīts ūdens, glicerīns (E422), metilparahidroksibenzoāts (E218), propilparahidroksibenzoāts, nātrija dihidrogēnfosfāta monohidrāts, bezūdens citronskābe (E330), ksantāna sveķi (E415), nātrija citrāts (E331), saharīna nātrija sāls (E954), mikrokristāliskā celuloze un karmelozes nātrija sāls, karagināna kalcija sulfāta trinātrija fosfāts (E407), sorbīta šķīdums (E420), kālija sorbāts (E202), saldais ogu un citrusaugļu aromatizētājs (satur propilēnglikolu (E1520), ūdeni, dabiskās un mākslīgās aromātvielas), preputu Af emulsija (satur polietilēnglikolu (E1521), oktametylcelklotetrasilosānu, dekametylcelklopentasiloksānu un poli(oksi-1,2-etāndi-il), .alfa.-(1-oksooktadecil)-.omega.-hidroksi).

Noxafil ārējais izskats un iepakojums

Noxafil zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai ir pieejams iepakojumā, kas satur:

1. iepakojumu, kura komplektā ir 8 bērniem neatveramas, vienreiz lietojamas paciņas (PET/alumīnījs/LZBPE), divas 3 ml (zaļas) šķīrces ar robotiem galīem, divas 10 ml (zilas) šķīrces ar robotiem galīem, divi trauciņi samaisīšanai, viena 473 ml šķīdinātāja pudele (ABPE) ar polipropilēnu (PP) vaāciņu un plēves plombējumu un viens adapters šķīdinātāja pudelei;

2. iepakojumu, kurā ir kastīte ar sešām 3 ml (zaļām) un sešām 10 ml (zilām) šķīrcēm ar robotiem galīem.

Katrā vienreiz lietojamā paciņā ir 300 mg posakonazola, kas ir jāsuspendē 9 ml šķīdinātāja, lai iegūtu suspensiju ar kopējo tilpumu 10 ml un galīgo koncentrāciju aptuveni 30 mg/ml.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un ražotājs

Merck Sharp & Dohme B.V.

Waarderweg 39
2031 BN Haarlem
Nīderlande

Lai saņemtu papildu informāciju par šīm zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

België/Belgique/Belgien

MSD Belgium
Tél/Tel : +32 (0)2 776 62 11
dproc_belux@msd.com

България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД
Тел.: +359 2 819 3737
info-msdbg@merck.com

Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o.
Tel: +420 233 010 111
dproc_czechslovak@merck.com

Danmark

MSD Danmark ApS
Tlf: + 45 44 82 4000
dkmail@merck.com

Deutschland

MSD Sharp & Dohme GmbH
Tel: 0800 673 673 673 (+ 49 (0) 89 4561 0)
e-mail@msd.de

Eesti

Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel.: + 372 6144 200
msdeesti@merck.com

Ελλάδα

MSD A.Φ.Β.Ε.Ε.
Τηλ: +30 210 98 97 300
dproc_greece@merck.com

España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A.
Tel: +34 91 321 06 00
msd_info@merck.com

France

MSD France
Tél. +33 (0) 1 80 46 40 40

Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o.
Tel: + 385 1 6611 333
croatia_info@merck.com

Lietuva

UAB Merck Sharp & Dohme
Tel. + 370 5 278 02 47
msd_lietuva@merck.com

Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium
Tél/Tel : +32 (0)2 776 62 11
dproc_belux@msd.com

Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft.
Tel.: +36 1 888 5300
hungary_msd@merck.com

Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Tel.: 8007 4433 (+356 99917558)
malta_info@merck.com

Nederland

Merck Sharp & Dohme B.V.
Tel: 0800 9999000 (+31 23 5153153)
medicalinfo.nl@merck.com

Norge

MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
dproc_austria@merck.com

Polksa

MSD Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 549 51 00
msdpolska@merck.com

Portugal

Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 446 5700
inform_pt@merck.com

România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel.: + 40 21 529 2900
msdromania@merck.com

Ireland

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health)
Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfo_ireland@msd.com

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Italia

MSD Italia S.r.l.
Tel: 800 23 99 89 (+39 06 361911)
medicalinformation.it@msd.com

Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ.: 800 00 673 (+357 22866700)
cyprus_info@merck.com

Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija
Tel: + 371-67364224
msd_lv@merck.com

Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila
d.o.o.
Tel: +386 1 5204 201
msd.slovenia@merck.com

Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o.
Tel: +421 2 58282010
dproc_czechslovak@merck.com

Suomi/Finland

MSD Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 804 650
info@msd.fi

Sverige

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel: +46 77 5700488
medicinskinfo@merck.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human
Health) Limited
Tel: +353 (0)1 2998700
medinfoNI@msd.com

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta <{MM/GGGG}><{GGGG. mēnesis}>.

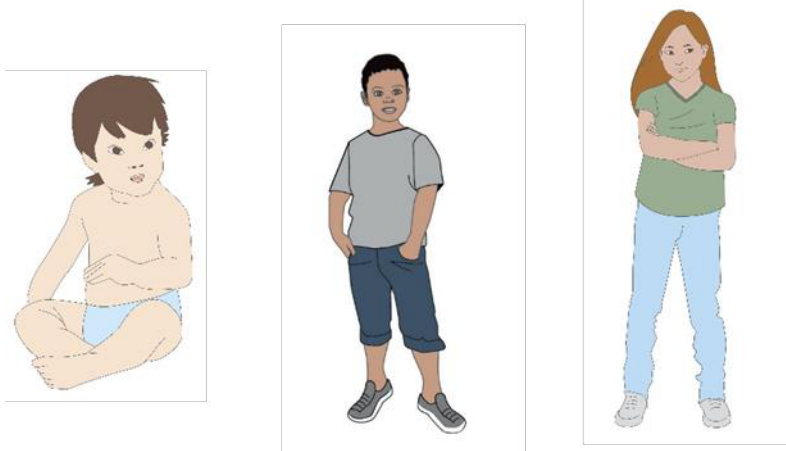
Citi informācijas avoti

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē
<https://www.ema.europa.eu>

Norādījumi par lietošanu

Noxafil 300 mg zarnās šķīstošais pulveris un šķīdinātājs iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai *posaconazolum*

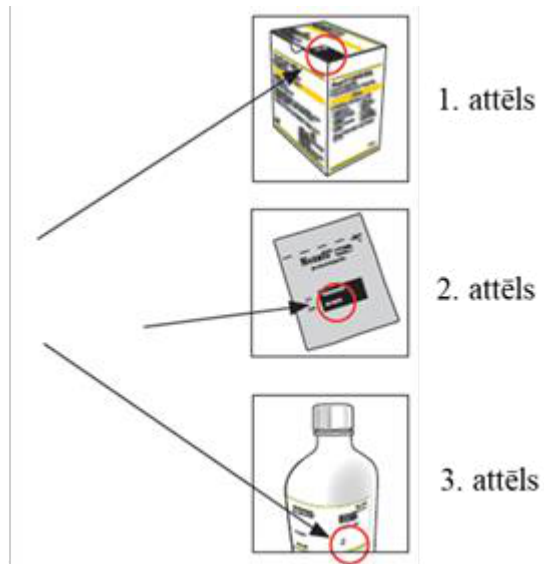
Norādījumi par lietošanu mazuļu un bērnu aprūpētājiem



- Noteikti izlasiet šos norādījumus par lietošanu un pārliecinieties, ka esat tos sapratis.
- Vedot bērnu pie ārsta, nesiet šo bukletu sev līdzī.

Pirms sākat

- Pirms sākat, pārliecinieties, ka esat izlasījis visus šos norādījumus un tos sapratis. Tie var atšķirties no norādījumiem par iepriekš lietotajām zālēm.
- Ir svarīgi, lai visus mērījumus Jūs veiktu ļoti rūpīgi.
- Pirms dodat Noxafil devu, pārbaudiet visus trīs derīguma termiņus. Derīguma termiņš ir uzdrukāts uz kastītes (1. attēls), Noxafil paciņas (2. attēls) un šķīdinātāja pudeles etiķetes (3. attēls).
- Neatveriet Noxafil paciņu, ja vēl neesat gatavs samaisīt devu.



Piezīme: ja Jums ir radušies kādi jautājumi, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.

Pirms sākat

- Noxafil deva ir atkarīga no bērna ķermeņa masas.
Ārsts pateiks pareizo devu, kāda ir jālieto Jūsu bērnam.
Noteikti veiciet ieplānotos ārsta apmeklējumus, lai, bērnam augot, Jūs saņemtu jaunu informāciju par nepieciešamo devu.
- Šajā bukletā ir sniegta informācija par to, kā:
 - sagatavot Noxafil lietošanai šķidrā formā,
 - ar perorālo šķirci nomērīt pareizu devu,
 - iedot Noxafil devu bērnam,
 - tīrīt piederumus.

Piezīme! Novietojiet bērnu drošā vietā. Lai sagatavoti Noxafil lietošanai, Jums būs vajadzīgas abas rokas. Pirms sagatavot Noxafil devu lietošanai, nomazgājiet rokas ar ziepēm un ūdeni.

Piezīme pirms Noxafil pievienošanas! Pārliecieties, ka Jūs un Jūsu bērns esat gatavi zāļu lietošanai. Ja sagatavotā Noxafil deva netiks izlietota **30 minūšu** laikā, Jums tā būs jāizmet un viss jāsāk no jauna.

Komplekta saturs

- Kartona kastīte



- Norādījumi par lietošanu (šis buklets)



- Lietošanas instrukcija

- Divi trauciņi samaisīšanai



- 8 paciņas ar Noxafil pulveri



- Pudeles adapters

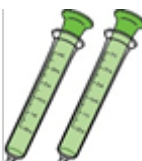


- 4 šķirces (redzamas zemāk)

- Pudele ar šķīdinātāju lietošanai ar Noxafil



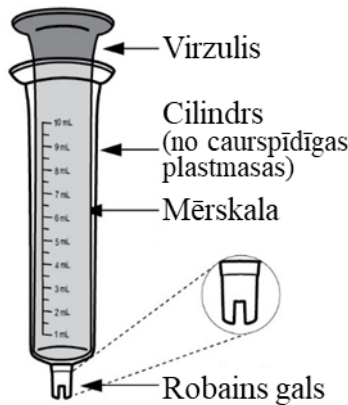
2 zilas (10 ml) šķirces



2 zaļas (3 ml) šķirces

**Komplektā ir arī papildu trauciņš samaisīšanai un šķirces gadījumam, ja kāds no priekšmetiem ir pazudis vai sabojāts.
Nekādā gadījumā nelietojiet bojātus trauciņus vai šķirces.**

Iepazīstieties ar perorālajām šķircēm

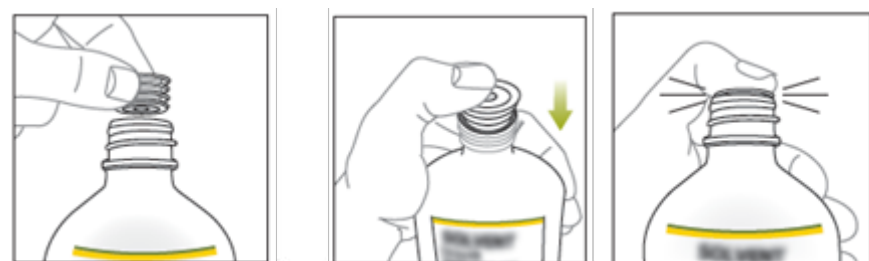


- Pirms devas sagatavošanas lietošanai apskatiet šķirces daļas un izlasiet, kā to lietot.
- Ja Jums ir kādi jautājumi par tilpuma mērišanu ar šķirci, konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu.
- Pirms sākt devas mērišanu, pārliecinieties, ka virzulis ir līdz galam iespiests cilindrā.

- Uz mērskalas atrodiet skaitli, kas atbilst nepieciešamajam šķīdinātāja vai Noxafil daudzumam.
- Noteikti ievērojiet šajā bukletā sniegtos norādījumus par gaisa burbulišu izvadīšanu no šķirces. **Gaisa burbuliši var ieteikt bērnam ievadīto zāļu daudzumu.**

1. solis. Sagatavojiet šķīdinātāju

Piezīme! Noxafil jāsagatavo lietošanai, izmantojot šķīdinātāju.
Nekādā gadījumā nesagatavojiet Noxafil devu ar pienu, sulu vai ūdeni.



Ja šķīdinātāju lietojat pirmo reizi:

- atveriet pudeļi un noņemiet drošuma nodrošinājumu. Ja nepieciešams, izmantojiet šķēres;
- uz pudeles kakliņa novietojiet pudeles adapteru tā, lai šaurākā atvere būtu vērsta uz augšu;
- **pudeles adapteru līdz galam ies piediet uz leju pudeles kakliņā;**
- uzlikto pudeles adapteru atstājiet pudeles kakliņā;
- uzlieciet atpakaļ pudeles vāciņu.

2. solis. Paņemiet visus piederumus un novietojiet tos uz tīras virsmas

Piezīme! Novietojiet bērnu drošā vietā. Lai sagatavotu Noxafil lietošanai, Jums būs vajadzīgas abas rokas. Pirms sagatavot Noxafil devu lietošanai, nomazgājiet rokas ar ziepēm un ūdeni.



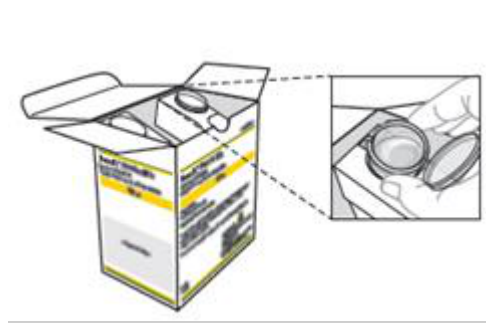
1 trauciņš samaisīšanai
(izmantojot uz trauciņa
esošo mēlīti, atveriet
vāciņu)

1 paciņa ar
Noxafil pulveri

Šķidinātājs

1 zila šķirce un
1 zaļa šķirce
(abām ir jābūt sagatavotām,
bet atkarībā no devas Jums
būs jāizmanto tikai viena)

Šķēres
(nav iekļautas
komplektā; izmantojiet
asas mājturības vai
virtuves šķēres)



Noxafil kastītē ir samaisīšanas
trauciņa turētājs, kas palīdz sašķiebt
trauciņu devas mērišanas laikā.

3. solis. Ieberiet Noxafil samaisīšanas trauciņā

Piezīme pirms Noxafil pievienošanas!

Pārliecinieties, ka Jūs un bērns esat gatavi zāļu lietošanai. Ja sagatavotā Noxafil
deva netiks izlietota **30 minūšu** laikā, Jums tā būs jāizmet un viiss jāsāk no jauna.



1. attēls

- Paņemiet **vienu Noxafil paciņu**
un sakratiet pulveri paciņas
apakšdaļā. (1. attēls)

- Atgrieziet paciņu pa punktoto līniju un visu
pulveri ieberiet samaisīšanas trauciņā.
Pārliecinieties, ka ir izbērts viiss paciņas
satus. (2. attēls)



2. attēls

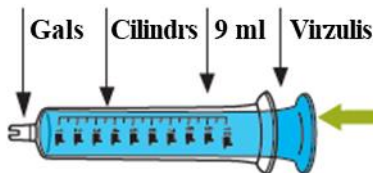
4. solis. Saskalojiet šķīdinātāja pudeli



- Katru reizi, kad sagatavojat Noxafil devu lietošanai, kārtīgi saskalojiet šķīdinātāju.

5. solis. Ievelciet zilajā šķīrcē 9 ml šķīdinātāja

- Līdz galam iespiediet **zilās** šķīrces virzuli tās korpusā.

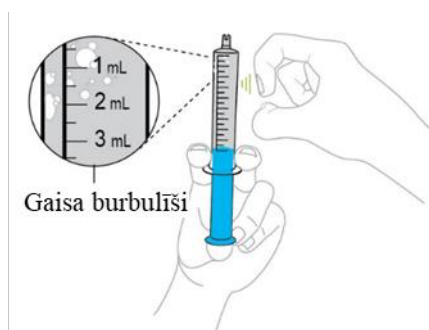


- Noņemiet šķīdinātāja pudeles vāciņu.
- Iespiediet šķīrces roboto galu pudeles adapterā.
- Neatdalot šķīrci no pudeles, apvērsiet pudeli ar tai pievienoto šķīrci otrādi. Ar otro roku atvelciet virzuli, lai šķīrcē ievilktu šķīdinātāju.
- Pārtrauciet virzuļa kustību, tiklīdz ir sasniegta 9 ml atzīme.
- Apvērsiet pudeli otrādi un izvelciet šķīrci, lai pārbaudītu nomērīto šķīdinātāja tilpumu.

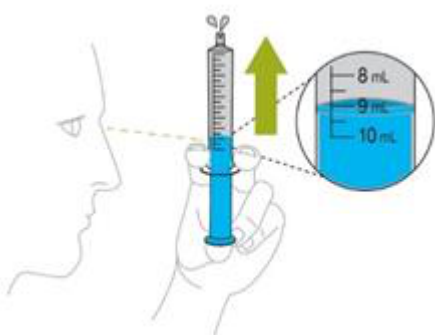


6. solis. Pārbaudiet, vai šķircē nav palikuši gaisa burbulīši

- Turiet šķirci ar roboto galu uz augšu. Piesitiet tai ar pirkstu, lai gaisa burbulīši paceltos uz augšu.
- Lēni spiediet virzuli, lai izvadītu gaisu no šķirces. (1. attēls)



1. attēls



2. attēls

- Vēlreiz pārbaudiet šķircē ievillktā šķīdinātāja tilpumu. Jas tas ir mazāks par 9 ml, vēlreiz ielieciet roboto galu šķīdinātāja pudelē un atvelciet virzuli, līdz šķīdinātāja līmenis ir sasniedzis 9 ml atzīmi. (2. attēls)

7. solis. 9 ml šķīdinātāja pievienojiet trauciņā esošajam Noxafil



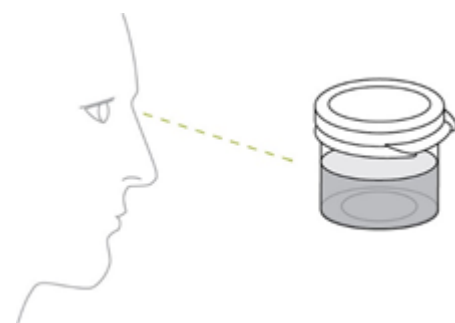
- Līdz galam iespiežot virzuli šķircē, pievienojiet 9 ml šķīdinātāja samaisīšanas trauciņā esošajam Noxafil pulverim.

8. solis. Samaisiet Noxafil

- Cieši aizvākojet samaisīšanas trauciņu.
- 45 sekundes spēcīgi kratiet samaisīšanas trauciņu, lai samaisītu Noxafil. (1. attēls)



1. attēls.



2. attēls

- Pārliecinieties, ka pulveris ir samaisīts.
Ja tas nav samaisīts, vēlreiz sakratiet samaisīšanas trauciņu.
Noxafil suspensijai ir jābūt duļķainai un bez kunkuļiem.
(2. attēls)

9. solis. Pārbaudiet ārsta nozīmēto devu

- Jālieto ārsta nozīmētā deva mililitros (ml).

Piezīme! Pēc katras apmeklējuma deva var mainīties, tādēļ pārliecinieties, ka esat saņēmis jaunāko informāciju. Noteikti veiciet visus ieplānotos ārsta apmeklējumus, lai bērns vienmēr saņemtu pareizo devu.

10. solis. Izvēlieties nepieciešamo šķirci

Piezīme! Drīkst izmantot **tikai** komplektam pievienotās šķirces!

Izvēlieties bērna devai atbilstošo šķirci:

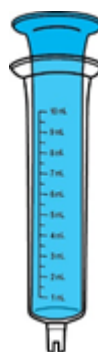
No 1 ml
līdz 3 ml

Zaļā



No 3 ml
līdz 10 ml

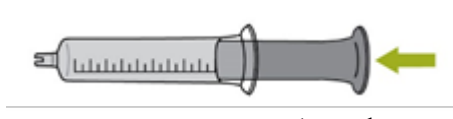
Zilā



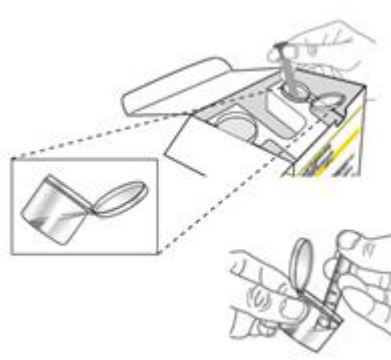
- Tad uz šķirces atrodiet mililitru (ml) atzīmi, kas atbilst Jūsu bērna devai.

11. solis. Nomēriet nepieciešamo Noxafil daudzumu

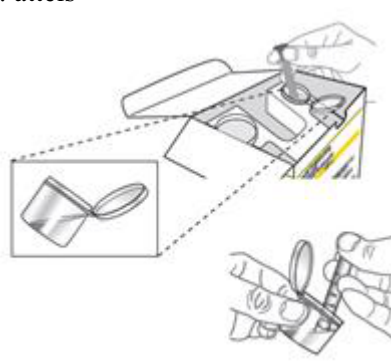
- Līdz galam iespiediet virzuli dozēšanas šķircē. (1. attēls)
- Ar roku vai samaisišanas trauciņa turētāja palīdzību piešķiebiet trauciņu Noxafil kastē. (2. attēls)
- Ielieciet dozēšanas šķircē roboto galu Noxafil suspensiju saturošā trauciņa zemākajā daļā un atvelciet virzuli. (3. attēls)
- Pārtrauciet virzuļa atvilkšanu pie atzīmes, kas atbilst nozīmētajai devai.



1. attēls



2. attēls

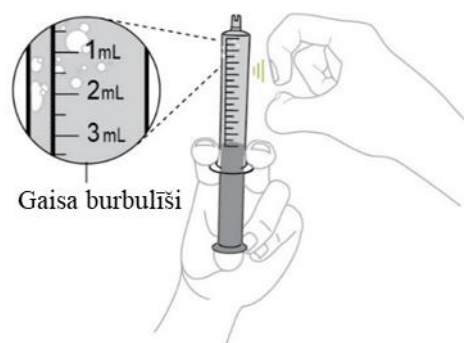


3. attēls

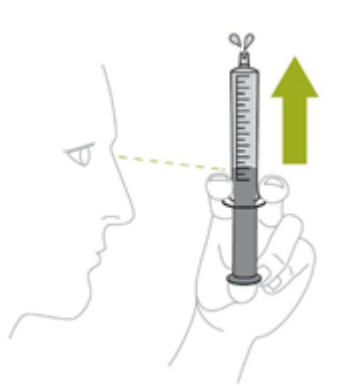
Piezīme! Jūs neizlietosiet visu Noxafil. Neliels tā daudzums paliks samaisišanas trauciņā.

12. solis. Pārbaudiet, vai šķircē nav palikuši gaisa burbuliši

- Turiet šķirci ar roboto galu uz augšu. Piesitiet tai ar pirkstu, lai gaisa burbuliši paceltos uz augšu.
- Lēni spiediet virzuli, lai izvadītu gaisu no šķirces. (1. attēls)



1. attēls



2. attēls

- Vēlreiz pārbaudiet šķircē ievillktā Noxafil tilpumu. Jas tas ir mazāks par nozīmēto devu, vēlreiz ielieciet roboto galu samaisišanas trauciņā ar Noxafil un atvelciet virzuli, līdz suspensijas līmenis ir sasniedzis devai atbilstošo atzīmi. (2. attēls)

13. solis. Dodiet Noxafil devu bērnam

- Uzmanīgi ielieci šķirces galu bērna mutē tā, lai robotais gals pieskartos vaiga iekšējai virsmai.
- Lēni spiediet virzuli, lai ievadītu Noxafil devu. Ir svarīgi, lai bērns saņemtu visu devu (neliels daudzums suspensijas var palikt šķirces robotajā galā).



Piezīme!

- Ja bērns atvemj vai izspļauj visu devu 15 minūšu laikā pēc Noxafil lietošanas, devu drīkst vienreiz lietot atkārtoti. Konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu, ja tā ir noticis.
- Izmantojiet tikai komplektam pievienoto šķīdinātāju. Nekādā gadījumā nesamaisiet Noxafil ar pienu, sulu vai ūdeni!

14. solis. Trauciņa un šķirču tīrīšana

Piezīme! Šķirces un samaisīšanas trauciņi ir paredzēti atkārtotai lietošanai. Neizmetiet iepakojumam pievienotās šķirces un samaisīšanas trauciņus, kamēr nav izlietas visas Noxafil paciņas. Ja šķirci nav iespējams izmazgāt un lietot atkārtoti, 2. iepakojumā ir pieejamas papildu šķirces.

- Samaisīšanas trauciņā atlikušo Noxafil suspensiju izlejiet sadzīves atkritumu tvertnē.
Nekādā gadījumā neizlejiet to izlietnē!
- No visām lietotajām šķircēm izvelciet virzuļus.
- Ar rokām nomazgājiet šķirces, virzuļus un samaisīšanas trauciņu siltā ūdenī ar trauku mazgāšanas šķidumu. Nemazgājiet piederumus trauku mazgāšanas iekārtā!
- Izskalojiet ar ūdeni un nozāvējiet gaisā.
- Novietojiet visu tīrā, sausā vietā.



15. solis. Pēc tam, kad ir izlietas visas Noxafil paciņas

- Pēc tam, kad esat izlietojis pēdējo kastītē esošo Noxafil paciņu, pudelē vēl būs atlicis noteikts šķīdinātāja daudzums. Izmetiet atlikušo šķīdinātāju un visus komplektā esošos piederumus.