

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV LIEKU

Zinnat 125 mg

Zinnat 250 mg

Zinnat 500 mg

filmom obalené tablety

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Zinnat 125 mg

Každá tableta obsahuje 125 mg cefuroxímu (vo forme cefuroxím-axetilu).

Zinnat 250 mg

Každá tableta obsahuje 250 mg cefuroxímu (vo forme cefuroxím-axetilu).

Zinnat 500 mg

Každá tableta obsahuje 500 mg cefuroxímu (vo forme cefuroxím-axetilu).

#### Pomocné látky so známym účinkom

Zinnat 125 mg

Každá tableta obsahuje 0,00152 mg benzoátu sodného (E211).

Zinnat 250 mg

Každá tableta obsahuje 0,00203 mg benzoátu sodného (E211).

Zinnat 500 mg

Každá tableta obsahuje 0,00506 mg benzoátu sodného (E211).

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

filmom obalená tableta

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikácie

Zinnat je indikovaný na liečbu nasledujúcich infekcií u dospelých a detí vo veku od 3 mesiacov (pozri časti 4.4 a 5.1).

- Akútne streptokoková tonsilitída a faryngítída.
- Akútne bakteriálne sinusitída.
- Akútne otitis media.
- Akútne exacerbácie chronickej obstrukčnej choroby plúc.
- Cystitída.
- Pyelonefritída.
- Nekomplikované infekcie kože a mäkkých tkanív.

- Liečba skorých štadií Lymskej boreliózy.

Je potrebné vziať do úvahy oficiálne usmernenie pre náležité používanie antibakteriálnych látok.

#### 4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

##### Dávkovanie

Zvyčajný cyklus liečby trvá sedem dní (môže sa pohybovať v rozmedzí od piatich do desiatich dní). Pri stanovovaní dávky na liečbu infekcie je potrebné vziať do úvahy:

- predpokladané patogény a ich pravdepodobná citlivosť na cefuroxím axetil
- závažnosť a miesto infekcie
- vek, hmotnosť a funkciu obličiek pacienta, ako je uvedené nižšie.

Dĺžka liečby sa má určiť podľa typu infekcie a odpovede pacienta a všeobecne nemá byť dlhšia, ako sa odporúča.

*Tabuľka 1. Dospelí a deti ( $\geq 40 \text{ kg}$ )*

Indikácia	Dávkovanie
Akútnej tonzilitíde a faryngítíde, akútnej bakteriálnej sinusítíde	250 mg dvakrát denne
Akútnej otitis media	500 mg dvakrát denne
Akútnej exacerbácie chronickej obstrukčnej choroby plúc	500 mg dvakrát denne
Cystitída	250 mg dvakrát denne
Pyelonefritída	250 mg dvakrát denne
Nekomplikované infekcie kože a mäkkých tkanív	250 mg dvakrát denne
Lymská borelióza	500 mg dvakrát denne počas 14 dní (rozmedzie od 10 do 21 dní)

*Tabuľka 2. Deti ( $< 40 \text{ kg}$ ) (pozri aj tabuľku 3 a 4)*

Indikácia	Dávkovanie
Akútnej tonzilitíde a faryngítíde	10 mg/kg dvakrát denne, maximálne 250 mg dvakrát denne
Akútnej otitis media	15 mg/kg dvakrát denne, maximálne 250 mg dvakrát denne
Akútnej bakteriálnej sinusítíde	10 mg/kg dvakrát denne, maximálne 250 mg dvakrát denne
Cystitída	15 mg/kg dvakrát denne, maximálne 250 mg dvakrát denne
Pyelonefritída	15 mg/kg dvakrát denne, maximálne 250 mg dvakrát denne počas 10 až 14 dní
Nekomplikované infekcie kože a mäkkých tkanív	15 mg/kg dvakrát denne, maximálne 250 mg dvakrát denne
Lymská borelióza	15 mg/kg dvakrát denne, maximálne 250 mg dvakrát denne počas 14 dní (v rozsahu 10 až

	21 dní)
--	---------

Nie sú skúsenosti s použitím Zinnatu u detí mladších ako 3 mesiace.

Tablety cefuroxím-axetilu a granulát na perorálnu suspenziu cefuroxím-axetilu nie sú biologicky rovnocenné a nie sú zameniteľné na báze miligram k miligramu (pozri časť 5.2).

#### *Porucha funkcie obličiek*

Bezpečnosť a účinnosť cefuroxím-axetilu u pacientov s poruchou funkcie obličiek neboli stanovené. Cefuroxím sa vyučuje prevažne obličkami. U pacientov s výraznou poruchou funkcie obličiek sa odporúča znížiť dávku cefuroxímu tak, aby sa vykompenzovalo jeho pomalšie vyučovanie. Cefuroxím sa z organizmu účinne odstraňuje dialýzou.

#### Tabuľka 3. Odporúčané dávky Zinnatu pri poruche funkcie obličiek

<b><u>Klírens kreatinínu</u></b>	<b><u>T<sub>1/2</sub> (h)</u></b>	<b><u>Odporúčané dávkovanie</u></b>
≥ 30 ml/min/1,73 m <sup>2</sup>	1,4 - 2,4	nie je potrebná žiadna úprava dávky, podáva sa štandardná dávka 125 mg až 500 mg dvakrát denne
10 - 29 ml/min/1,73 m <sup>2</sup>	4,6	podáva sa štandardná individuálna dávka každých 24 hodín
< 10 ml/min/1,73 m <sup>2</sup>	16,8	podáva sa štandardná individuálna dávka každých 48 hodín
Počas hemodialýzy	2 - 4	na konci každej dialýzy sa má podať jedna dodatočná štandardná individuálna dávka

#### *Porucha funkcie pečene*

Nie sú k dispozícii údaje týkajúce sa pacientov s poruchou funkcie pečene. Keďže cefuroxím sa vyučuje prevažne obličkami, prítomnosť poruchy funkcie pečene zrejme nebude mať žiadny vplyv na farmakokinetiku cefuroxímu.

#### Spôsob podávania

Na perorálne použitie

Tablety Zinnatu sa majú užívať po jedle, aby sa zaistila optimálna absorpcia.

Tablety Zinnatu sa nemajú drviť, a preto nie sú vhodné na liečbu pacientov, ktorí tablety nedokážu prehltnúť. U detí sa môže použiť perorálna suspenzia Zinnatu.

V závislosti od dávkovania sú k dispozícii iné formy.

#### **4.3 Kontraindikácie**

Precitlivenosť na cefuroxím alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

Pacienti so známou precitlivenosťou na céfalosporínové antibiotiká.

Anamnéza závažných reakcií z precitlivenosti (napr. anafylaktické reakcie) na akékoľvek iné typy betalaktámových liečiv (penicilíny, monobaktámy a karbapenémy).

#### 4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

##### Reakcie z precitlivenosti

Osobitnú obozretnosť si vyžadujú pacienti, ktorí v minulosti mali alergickú reakciu na penicilíny alebo iné betalaktámové antibiotiká, keďže existuje riziko skríženej precitlivenosti. Tak ako pri všetkých betalaktámových antibakteriálnych látkach, hlásené boli závažné a občas fatálne reakcie z precitlivenosti. Boli hlásené reakcie z precitlivenosti, ktoré progredovali do Kounisovho syndrómu (akútnej alergickej koronárnej artériospazmu, ktorý môže vyústíť do infarktu myokardu, pozri časť 4.8). V prípade závažných reakcií z precitlivenosti sa musí liečba cefuroxímom ihneď ukončiť a musia sa pripojiť náležité pohotovostné opatrenia.

Pred začiatkom liečby treba zistiť, či pacient má v anamnéze závažné reakcie z precitlivenosti na cefuroxím, na iné céfalosporíny alebo na akýkoľvek iný typ betalaktámovej látky. Vyžaduje sa obozretnosť, ak sa cefuroxím podáva pacientom, ktorí majú v anamnéze nezávažnú precitlivenosť na iné betalaktámové látky.

##### Závažné kožné nežiaduce reakcie (severe cutaneous adverse reactions, SCARS)

V súvislosti s liečbou cefuroxímom boli hlásené závažné kožné nežiaduce reakcie, ktoré môžu byť život ohrozujúce alebo fatálne (pozri časť 4.8), zahrňajúce: Stevensov-Johnsonov syndróm (SJS), toxickú epidermálnu nekrolózu (TEN) a liekovú reakciu s eozinofiliou a systémovými príznakmi (drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms, DRESS).

Pacienti majú byť pri predpisovaní lieku oboznámení s prejavmi a príznakmi a majú byť pozorne sledovaní kvôli kožným reakciám. Ak sa objavia prejavy a príznaky svedčiace o týchto reakciách, liečba cefuroxímom sa má ihneď ukončiť a má sa zvážiť alternatívna liečba. Ak sa u pacienta počas užívania cefuroxímu vyskytla závažná reakcia, ako napríklad SJS, TEN alebo DRESS, liečba cefuroxímom sa u tohto pacienta nesmie nikdy opäť začať.

##### Jarischova-Herxheimerova reakcia

Po liečbe Lymskej boreliózy cefuroxím-axetilom bola pozorovaná Jarischova-Herxheimerova reakcia. Je priamym dôsledkom baktericídneho účinku cefuroxím-axetilu na baktériu vyvolávajúcu Lymskú boreliózu, spirochétu *Borrelia burgdorferi*. Pacientov treba uistieť, že sa jedná o častú a zvyčajne spontánne ustupujúcu reakciu, ktorá je následkom antibiotickej liečby Lymskej boreliózy (pozri časť 4.8).

##### Pomnoženie necitlivých mikroorganizmov

Podobne ako pri iných antibiotikách, použitie cefuroxím-axetilu môže mať za následok pomnoženie kvasiniek rodu *Candida*. Pri dlhodobom podávaní môže dôjsť k pomnoženiu necitlivých mikroorganizmov (napr. enterokoky, *Clostridioides difficile*), čo si môže vyžiadať prerušenie liečby (pozri časť 4.8).

Pseudomembránzna kolítida súvisiaca s podávaním antibakteriálnych látok bola hlásená takmer pri všetkých antibakteriálnych látkach, vrátane cefuroxímu, a jej závažnosť sa môže pohybovať od miernej až po život ohrozujúcu. Táto diagnóza sa má vziať do úvahy u pacientov, ktorí trpia hnačkou počas podávania cefuroxímu alebo bezprostredne po jeho vysadení (pozri časť 4.8). Má sa zvážiť ukončenie liečby cefuroxímom a podanie špecifickej liečby zameranej na *Clostridioides difficile*. Lieky, ktoré inhibujú peristaltiku, sa nemajú podávať (pozri časť 4.8).

##### Interferencia s diagnostickými testmi

Použitie cefuroxímu je spájané s pozitivitou Coombsovoho testu, čo môže interferovať s krízovou krvnou skúškou (pozri časť 4.8).

Ked'že pri stanovení glykémie ferikyanidovou metódou môže dôjsť k falošnej negativite, u pacientov liečených cefuroxím-axetilom sa na stanovenie hladín glukózy v krvi/plazme odporúča používať buď glukózooxidázovú, alebo hexokinázovú metódu.

#### Dôležité informácie o pomocných látkach

Tento liek obsahuje 0,00152 mg benzoátu sodného v každej 125 mg tablete.

Tento liek obsahuje 0,00203 mg benzoátu sodného v každej 250 mg tablete.

Tento liek obsahuje 0,00506 mg benzoátu sodného v každej 500 mg tablete.

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg), t. j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

#### **4.5 Liekové a iné interakcie**

Lieky, ktoré znižujú kyslosť žalúdočných štiav, môžu spôsobiť nižšiu biologickú dostupnosť cefuroxím-axetilu v porovnaní s biologickou dostupnosťou po jeho podaní nalačno a majú tendenciu rušiť účinok zvýšenej absorpcie po jedle.

Cefuroxím sa vylučuje glomerulárnom filtráciou a tubulárnom sekréciou. Súbežné podávanie probenecidu sa neodporúča. Súbežné podávanie probenecidu významne zvyšuje maximálnu koncentráciu, plochu pod krivkou závislosti koncentrácie v sére od času a eliminačný polčas cefuroxímu.

Ak sa cefuroxím používa súbežne s perorálnymi antikoagulanciami, môže to spôsobiť zvýšené hodnoty INR.

#### **4.6 Fertilita, gravidita a laktácia**

##### Gravidita

K dispozícii je obmedzené množstvo údajov o použití cefuroxímu u gravidných žien. Štúdie na zvieratách neprekázali škodlivé účinky na graviditu, embryonálny alebo fetálny vývoj, pôrod alebo postnatálny vývoj. Zinnat sa má predpisovať gravidným ženám iba vtedy, keď prínos prevažuje nad rizikami.

##### Dojčenie

Cefuroxím sa v malom množstve vylučuje do ľudského mlieka. Pri podávaní terapeutických dávok sa nežiaduce účinky neočakávajú, i keď nemožno vylúčiť riziko vzniku hnačky a mykotickej infekcie slizníc. Vzhľadom na tieto účinky sa dojčenie možno bude musieť prerušiť. Je potrebné vziať do úvahy možnosť senzibilizácie. Cefuroxím sa má používať počas dojčenia až po zhodnotení prínosu/rizika ošetrujúcim lekárom.

##### Fertilita

Nie sú k dispozícii údaje o účinkoch cefuroxím-axetilu na fertilitu u ľudí. Reprodukčné štúdie na zvieratách neprekázali žiadne účinky na fertilitu.

#### **4.7 Ovplyvnenie schopnosti viest' vozidlá a obsluhovať stroje**

Neuskutočnili sa žiadne štúdie o účinkoch na schopnosť viest' vozidlá a obsluhovať stroje. Nakoľko tento liek môže spôsobiť závraty, pacientov treba upozorniť, aby boli pri vedení vozidla alebo obsluhe strojov obozretní.

#### 4.8 Nežiaduce účinky

Najčastejšie nežiaduce reakcie sú pomnoženie kvasiniek rodu *Candida*, eozinofilia, bolest' hlavy, závraty, gastrointestinálne ťažkosti a prechodné zvýšenie hladín pečeňových enzymov.

Kategórie frekvencie výskytu priradené k ďalej uvedeným nežiaducim reakciám sú odhadmi, pretože pri väčšine reakcií neboli k dispozícii vhodné údaje (napríklad z placebom kontrolovaných štúdií) pre výpočet výskytu. Výskyt nežiaducich reakcií súvisiacich s cefuroxím-axetilom sa okrem toho môže lísiť podľa indikácie.

Na určenie frekvencie výskytu veľmi častých až zriedkavých nežiaducích účinkov sa použili údaje získané z rozsiahlych klinických štúdií. Frekvencie výskytu priradené k všetkým ostatným nežiaducim účinkom (t.j. k tým, ktoré sa vyskytovali u < 1/10 000) boli určené hlavne pomocou údajov získaných v období po uvedení lieku na trh a vypovedajú skôr o miere hlásenia ako o skutočnej frekvencii. Údaje z placebom kontrolovaných štúdií neboli k dispozícii. V prípadoch, v ktorých bol výskyt vypočítaný podľa údajov z klinických štúdií, vychádzal takýto výskyt z údajov súvisiacich s liekom (hodnotených skúšajúcim). V rámci jednotlivých skupín frekvencií sú nežiaduce účinky usporiadane v poradí klesajúcej závažnosti.

Nežiaduce reakcie súvisiace s liečbou všetkých stupňov závažnosti sú ďalej uvedené podľa triedy orgánových systémov MedDRA, frekvencie výskytu a stupňa závažnosti. Na klasifikáciu frekvencie výskytu sa použila nasledujúca konvencia: veľmi časté  $\geq 1/10$ ; časté  $\geq 1/100$  až  $< 1/10$ , menej časté  $\geq 1/1\ 000$  až  $< 1/100$ ; zriedkavé  $\geq 1/10\ 000$  až  $< 1/1\ 000$ ; veľmi zriedkavé  $< 1/10\ 000$  a neznáme (z dostupných údajov).

<u>Trieda orgánových systémov</u>	<u>Časté</u>	<u>Menej časté</u>	<u>Neznáme</u>
<u>Infekcie a nákazy</u>	pomnoženie kvasiniek rodu <i>Candida</i>		pomnoženie baktérie <i>Clostridioides difficile</i>
<u>Poruchy krvi a lymfatického systému</u>	eozinofilia	pozitívita Coombsovoho testu, trombocytopenia, leukopenia (niekedy závažného stupňa)	hemolytická anémia
<u>Poruchy srdca a srdcovej činnosti</u>			Kounisov syndróm
<u>Poruchy imunitného systému</u>			lieková horúčka, sérová choroba, anafylaxia, Jarischova-Herxheimerova reakcia
<u>Poruchy nervového systému</u>	bolest' hlavy, závraty		
<u>Poruchy gastrointestinálneho traktu</u>	hnačka, nauzea, bolest' brucha	vracanie	pseudomembránzna kolítida (pozri časť 4.4)
<u>Poruchy pečene a žlčových ciest</u>	prechodné zvýšenie hladín pečeňových enzýmov		žltáčka (hlavne cholestatická), hepatitída
<u>Poruchy kože a podkožného tkaniva</u>		kožné vyrážky	urtikária, pruritus, multiformný erytém, Stevensov-Johnsonov syndróm, toxicá epidermálna nekrolýza (exantémová nekrolýza) (pozri <i>Poruchy imunitného systému</i> ), angioneurotický edém, lieková reakcia s eozinofiliou a systémovými príznakmi (DRESS)
<i>Popis vybraných nežiaducich reakcií</i> Cefalosporíny sú skupina liečiv, ktoré majú tendenciu sa absorbovať na povrch membrán erytrocytov a tam reagovať s protílátkami proti lieku, čo viedie k pozitívite Coombsovoho testu (čo môže interferovať s krízovou krvnou skúškou) a veľmi zriedkavo aj k hemolytickej anémii.			
Pozorovaný bol prechodný vzostup hladín pečeňových enzýmov v sére, ktorý je zvyčajne reverzibilný.			

#### *Pediatrická populácia*

Bezpečnostný profil cefuroxím-axetilu u detí sa zhoduje s profílom zisteným u dospelých.

#### Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](#).

#### 4.9 Predávkovanie

Predávkovanie môže viesť k neurologickým poruchám zahŕňajúcim encefalopatiu, kfče a kómu. Príznaky predávkowania sa môžu vyskytnúť u pacientov s poruchou funkcie obličiek, ktorým sa dávka vhodným spôsobom nezníži (pozri časti 4.2 a 4.4).

Hladiny cefuroxímu v sére je možné znížiť hemodialýzou a peritoneálnou dialýzou.

### 5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

#### 5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: antibiotiká na systémové použitie, céfalosporíny druhej generácie  
ATC kód: J01DC02

##### Mechanizmus účinku

Cefuroxím-axetil sa prostredníctvom esterázových enzymov hydrolyzuje na účinné antibiotikum, cefuroxím.

Cefuroxím inhibuje syntézu bakteriálnej bunkovej steny po naviazaní sa na proteíny viažuce penicilín (*penicillin binding proteins* - PBP). Výsledkom je narušenie biosyntézy bunkovej steny (peptidoglykánu), čo vedie k lýze a smrti bakteriálnej bunky.

##### Mechanizmus rezistencie

Bakteriálna rezistencia na cefuroxíme môže byť zapríčinená jedným alebo viacerými z nasledujúcich mechanizmov:

- hydrolyza betalaktamázami; vrátane (ale nie výhradne) betalaktamázami s rozšíreným spektrom účinku (*extended-spectrum beta-lactamases* - ESBL) a enzymami AmpC, ktoré môžu byť pri niektorých aeróbnych gramnegatívnych bakteriálnych druhoch indukované alebo trvale dereprimované;
- znížená afinita proteínov viažúcich penicilín k cefuroxímu;
- nepriepustnosť vonkajšej membrány, ktorá obmedzuje prístup cefuroxímu k proteínom viažúcim penicilín pri gramnegatívnych baktériach;
- bakteriálne efluxné pumpy.

U organizmov, ktoré získali rezistenciu na iné injekčné céfalosporíny sa predpokladá, že budú rezistentné na cefuroxíme.

V závislosti od mechanizmu rezistencie môžu organizmy s rezistenciou na penicilíny preukázať zníženú citlivosť alebo rezistenciu na cefuroxíme.

##### *Hraničné hodnoty cefuroxím-axetilu*

Hraničné hodnoty minimálnej inhibičnej koncentrácie (MIC) stanovené Európskym výborom pre testovanie antimikrobiálnej citlivosti (*European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing* - EUCAST) verzia 13, platná od 1. januára 2023, sú nasledovné:

Mikroorganizmus	Hraničné hodnoty (mg/l)	
	<u>C≤</u>	<u>R&gt;</u>
<i>Enterobacteriales</i> <sup>1, 2</sup>	8	8
<i>Staphylococcus</i> spp.	Poznámka <sup>3</sup>	Poznámka <sup>3</sup>
<i>Streptococcus</i> skupiny A, B, C a G	Poznámka <sup>4</sup>	Poznámka <sup>4</sup>
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	0,25	0,25

<i>Haemophilus influenzae</i>	0,001	1
<i>Moraxella catarrhalis</i>	0,001	4
<sup>1</sup> Hraničné hodnoty cefalosporínov pre <i>Enterobacteriales</i> detegujú všetky klinicky významné mechanizmy rezistencie (vrátane ESBL a plazmidom kódovaného AmpC). Niektoré izoláty, ktoré produkujú betalaktamázy, sú citlivé na cefalosporíny 3. alebo 4. generácie pri uvedených hraničných hodnotách a majú sa hlásiť ako testované, t.j. prítomnosť alebo absencia ESBL sama o sebe nemá vplyv na kategorizáciu citlivosti. Detekcia a charakterizácia ESBL sa odporúča na účely kontroly verejného zdravia a infekcií.		
<sup>2</sup> Iba nekomplikované infekcie močových ciest (urinary tract infections, UTI), <i>E. coli</i> , <i>Klebsiella</i> spp. (okrem <i>K. aerogenes</i> ), <i>Raoultella</i> spp. a <i>P. mirabilis</i> .		
<sup>3</sup> Citlivosť stafylokokov na cefalosporíny je odvodená od citlivosti cefoxitínu, okrem cefixímu, ceftazidímu, ceftazidím-avibaktámu, ceftibuténu a ceftolozán-tazobaktámu, ktoré nemajú stanovené hraničné hodnoty a nemajú sa používať pri stafylokokových infekciach. V prípade látok podávaných perorálne je potrebné dbať na dosiahnutie dostatočnej expozície v mieste infekcie. Ak sú cefotaxím a ceftriaxón hlásené pri stafylokokoch citlivých na meticilín, mali by sa uviesť ako „citlivé, zvýšená expozícia“ (I). Niektoré <i>S. aureus</i> rezistentné na meticilín sú citlivé na ceftarolín a ceftobiprol.		
<sup>4</sup> Citlivosť streptokokov skupiny A, B, C a G na cefalosporíny je odvodená od citlivosti na benzylpenicilín.		

C=citlivé, štandardný dávkovací režim; I=citlivé, zvýšená expozícia; R=rezistentné

#### Mikrobiologická citlivosť

Prevalencia získanej rezistencia sa môže pri vybraných druhoch geograficky a časovo meniť a je potrebné získať lokálne informácie o rezistencii, najmä pri liečbe ťažkých infekcií. V prípade potreby sa má vyhľadať rada odborníka, keď je lokálna prevalencia rezistence taká, že užitočnosť cefuroxímx-axetilu je minimálne pri niektorých typoch infekcie sporná.

*In vitro* je cefuroxím zvyčajne účinný proti nasledujúcim mikroorganizmom.

<b>Zvyčajne citlivé druhy</b>
<u>Grampozitívne aeróby:</u> <i>Staphylococcus aureus</i> (citlivý na meticilín)* <i>Kaoguláza negatívny staphylococcus</i> (citlivý na meticilín) <i>Streptococcus pyogenes</i> <i>Streptococcus agalactiae</i>
<u>Gramnegatívne aeróby:</u> <i>Haemophilus influenzae</i> <i>Haemophilus parainfluenzae</i> <i>Moraxella catarrhalis</i>
<u>Spirochety:</u> <i>Borrelia burgdorferi</i>
<b>Mikroorganizmy, pri ktorých môže byť problémom získaná rezistencia</b>
<u>Grampozitívne aeróby:</u> <i>Streptococcus pneumoniae</i>
<u>Gramnegatívne aeróby:</u> <i>Citrobacter freundii</i> <i>Klebsiella aerogenes</i> <i>Enterobacter cloacae</i> <i>Escherichia coli</i> <i>Klebsiella pneumoniae</i> <i>Proteus mirabilis</i>

<p><i>Proteus</i> spp. (iné ako <i>P. vulgaris</i>) <i>Providencia</i> spp.</p>
<p><u>Grampozitívne anaeróby:</u> <i>Peptostreptococcus</i> spp. <i>Propionibacterium</i> spp.</p>
<p><u>Gramnegatívne anaeróby:</u> <i>Fusobacterium</i> spp. <i>Bacteroides</i> spp.</p>
<p><b>Inherentne rezistentné mikroorganizmy</b></p> <p><u>Grampozitívne aeróby:</u> <i>Enterococcus faecalis</i> <i>Enterococcus faecium</i></p>
<p><u>Gramnegatívne aeróby:</u> <i>Acinetobacter</i> spp. <i>Campylobacter</i> spp. <i>Morganella morganii</i> <i>Proteus vulgaris</i> <i>Pseudomonas aeruginosa</i> <i>Serratia marcescens</i></p>
<p><u>Gramnegatívne anaeróby:</u> <i>Bacteroides fragilis</i></p>
<p><u>Iné:</u> <i>Chlamydia</i> spp. <i>Mycoplasma</i> spp. <i>Legionella</i> spp.</p>

\* Každý *S. aureus* rezistentný na meticilín je rezistentný aj na cefuroxím.

## 5.2 Farmakokinetické vlastnosti

### Absorpcia

Po perorálnom podaní sa cefuroxím-axetil absorbuje z gastrointestinálneho traktu a v črevnej sliznici a krvi sa rýchlo hydrolyzuje na cefuroxím, ktorý sa uvoľňuje do krvného obehu. K optimálnej absorpcii dochádza po užití cefuroxím-axetilu krátko po jedle.

Po podaní tablet cefuroxím-axetilu sa maximálne hladiny v sére (2,1 mikrogramu/ml po 125 mg dávke; 4,1 mikrogramu/ml po 250 mg dávke; 7,0 mikrogramu/ml po 500 mg dávke a 13,6 mikrogramu/ml po 1000 mg dávke) dosiahnu približne o 2 až 3 hodiny po dávke podanej s jedlom. Rýchlosť absorpcie cefuroxímu zo suspenzie je v porovnaní s tabletami pomalšia, čo vedie k neskorším, nižším maximálnym hladinám v sére a zníženej systémovej biologickej dostupnosti (nižšej o 4 až 17 %). Perorálna suspenzia cefuroxím-axetilu nebola biologicky rovnocenná s tabletami cefuroxím-axetilu, keď sa skúšala u zdravých dospelých, a preto nie je zameniteľná na báze miligram k miligramu (pozri časť 4.2). Farmakokinetika cefuroxímu je lineárna v celom rozmedzí perorálne podávanej dávky 125 až 1000 mg. Po opakovanom perorálnom podávaní dávky 250 až 500 mg nedošlo ku kumulácií cefuroxímu.

### Distribúcia

Väzba na bielkoviny sa udáva v rozmedzí 33 až 50 % v závislosti od metodiky stanovenia. Po podaní jednorazovej dávky cefuroxím-axetilu vo forme 500 mg tablety 12 zdravým dobrovoľníkom bol zdanlivý distribučný objem 50 l (CV% = 28 %). Koncentrácie cefuroxímu prevyšujúce minimálne inhibičné hladiny pre bežné patogény možno dosiahnuť v mandliach, v tkanivách prinosových dutín, v sliznici priedušiek, v kostiach, v pleurálnej tekutine, kĺbovej tekutine, synoviálnej tekutine, intersticiálnej tekutine, v žlči, spúte a v komorovom moku. Cefuroxím prechádza hematoencefalickou bariérou, keď sú zapálené meniny.

### Biotransformácia

Cefuroxím sa nemetabolizuje.

### Eliminácia

Polčas v sére je medzi 1 až 1,5 hodinou. Cefuroxím sa vylučuje glomerulárnom filtráciou a tubulárnom sekreciou. Renálny klírens sa pohybuje v rozmedzí od 125 do 148 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>.

### Osobitné skupiny pacientov

#### *Pohlavie*

Medzi mužmi a ženami sa nepozorovali rozdiely vo farmakokinetike cefuroxímu.

#### *Starší pacienti*

U starších pacientov s normálnou funkciou obličiek nie je nutné žiadne osobitné opatrenie pri podávaní dávok do zvyčajnej maximálnej dávky 1 g denne. U starších pacientov existuje vyššia pravdepodobnosť zníženej funkcie obličiek; preto sa má dávka pre starších pacientov upraviť podľa funkcie obličiek (pozri časť 4.2).

#### *Deti a dospevajúci*

U starších dojčiat (vo veku > 3 mesiace) a u detí je farmakokinetika cefuroxímu podobná farmakokinetike pozorovanej u dospelých.

Nie sú k dispozícii údaje z klinických štúdií týkajúce sa použitia cefuroxím-axetilu u detí mladších ako 3 mesiace.

### Porucha funkcie obličiek

Bezpečnosť a účinnosť cefuroxímu u pacientov s poruchou funkcie obličiek neboli stanovené. Cefuroxím sa vylučuje prevažne obličkami. Preto sa, podobne ako pri všetkých takýchto antibiotikách, u pacientov s výraznou poruchou funkcie obličiek (t.j. C<sub>1cr</sub> < 30 ml/minúta) odporúča znížiť dávku cefuroxímu tak, aby sa vykompenzovalo jeho pomalšie vylučovanie (pozri časť 4.2). Cefuroxím sa z organizmu efektívne odstraňuje dialýzou.

### Porucha funkcie pečene

Nie sú k dispozícii údaje týkajúce sa pacientov s poruchou funkcie pečene. Kedže cefuroxím sa vylučuje prevažne obličkami, prítomnosť poruchy funkcie pečene zrejme nebude mať žiadny vplyv na farmakokinetiku cefuroxímu.

### Farmakokinetický/farmakodynamický vzťah

Preukázalo sa, že pri cefalosporínoch je najdôležitejším farmakokineticko-farmakodynamickým indexom korelujúcim s účinnosťou *in vivo* percentuálny podiel dávkovacieho intervalu (%T), počas ktorého koncentrácia nevazaného cefuroxímu zostáva nad minimálnou inhibičnou koncentráciou (*minimum inhibitory concentration - MIC*) cefuroxímu pre jednotlivé cieľové druhy mikroorganizmov (t.j. %T>MIC).

### **5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

Predklinické údaje získané na základe obvyklých farmakologických štúdií bezpečnosti, toxicity po opakovanom podaní, genotoxicity, reprodukčnej toxicity a vývinu neodhalili žiadne osobitné riziko pre ľudí. Štúdie karcinogenity sa neuskutočnili; nie sú však dôkazy, ktoré by svedčili o karcinogénnom potenciáli.

Účinok gamaglutamyltranspeptidázy v moči potkanov je inhibovaný rôznymi cefalosporínmi, pri cefuroxíme je však stupeň inhibície nižší. Toto môže mať význam pri interferencii v klinických laboratórnych vyšetreniach u ľudí.

## **6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **6.1 Zoznam pomocných látok**

mikrokryštalická celulóza  
laurylsíran sodný  
sodná soľ kroskarmelózy  
hydrogenovaný rastlinný olej  
koloidný bezvodý oxid kremičitý  
hypromelóza  
propylénglykol  
obalová sústava Opaspray biela M-1-7120J [obsahujúca oxid titaničitý (E171) a benzoát sodný (E211)]

### **6.2 Inkompabilita**

Počas liečby cefalosporínmi bola hlásená pozitivita Coombsovoho testu – tento jav môže interferovať s krížovou krvnou skúškou.

### **6.3 Čas použiteľnosti**

36 mesiacov.

### **6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Uchovávajte pri teplote do 30 °C.

### **6.5 Druh obalu a obsah balenia**

Blister z hliníkovej fólie s hliníkovou krycou fóliou.  
Veľkosť balenia: 6, 10, 12, 14, 16, 20, 24 a 50 tablet.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

### **6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom**

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Sandoz Pharmaceuticals d.d.  
Verovškova 57  
1000 LUBLANA  
Slovinsko

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLA**

Zinnat 125 mg: 15/0061/88-C/S  
Zinnat 250 mg: 15/0243/13-S  
Zinnat 500 mg: 15/0247/13-S

**9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLÍŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 19. októbra 1988  
Dátum posledného predĺženia registrácie: 12. septembra 2007

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

06/2024