

## Písomná informácia pre používateľa

### Anidulafungin Olikla 100 mg prášok na koncentrát na infúzny roztok

anidulafungín

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečíitali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete:**

1. Čo je Anidulafungin Olikla a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako vám alebo vášmu dieťaťu podajú Anidulafungin Olikla
3. Ako sa Anidulafungin Olikla podáva
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Anidulafungin Olikla
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

#### **1. Čo je Anidulafungin Olikla a na čo sa používa**

Anidulafungin Olikla obsahuje liečivo anidulafungín a podáva sa dospelým a detským pacientom vo veku od 1 mesiaca do menej ako 18 rokov na liečbu typu hubovej infekcie krví a iných vnútorných orgánov nazývanej invazívna kandidóza. Infekciu spôsobujú bunky húb (kvasinky) nazývané *Candida*.

Anidulafungin Olikla patrí do skupiny liekov nazývaných echinokandíny. Tieto lieky sa používajú na liečbu závažných mykotických infekcií.

Anidulafungin Olikla bráni normálnemu vývoju bunkových stien húb. V prítomnosti lieku Anidulafungin Olikla majú bunky húb neúplné alebo poškodené bunkové steny, čo ich robí krehkými alebo neschopným rást.

#### **2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako vám alebo vášmu dieťaťu podajú Anidulafungin Olikla**

##### **Nepoužívajte Anidulafungin Olikla**

- ak ste alergický na anidulafungín, iné echinokandíny (napr. kaspofungínium-acetát) alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

##### **Upozornenia a opatrenia**

Predtým ako začnete používať Anidulafungin Olikla, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.

Váš lekár sa môže rozhodnúť u vás kontrolovať:

- pečeňové funkcie dôkladnejšie, ak u vás počas liečby nastanú problémy s pečeňou;
- ak vám počas liečby liekom Anidulafungin Olikla podávajú anestetiká;
- prejavy alergickej reakcie, ako sú svrbenie, sipot, flľaky na koži;
- prejavy reakcie spojenej s podávaním infúzie, ktoré môžu zahrňať vyrážku, žihľavku, svrbenie, sčervenenie;
- dýchavičnosť/problémy s dýchaním, závrat alebo točenie hlavy.

##### **Deti a dospevajúci**

Anidulafungin Olikla sa nesmie podávať pacientom vo veku menej ako 1 mesiac.

### **Iné lieky a Anidulafungin Olikla**

Ak vy alebo vaše dieťa teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

### **Tehotenstvo a dojčenie**

Účinok lieku Anidulafungin Olikla u tehotných žien nie je známy. Preto sa Anidulafungin Olikla neodporúča používať počas tehotenstva. Ženy v plodnom veku majú používať účinnú antikoncepciu. Ak počas používania lieku Anidulafungin Olikla otehotniete, ihned kontaktujte svojho lekára.

Účinok lieku Anidulafungin Olikla u dojčiacich žien nie je známy. Predtým ako začnete používať Anidulafungin Olikla počas dojčenia, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom.

Predtým, ako začnete užívať akýkoľvek liek, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom.

### **Anidulafungin Olikla obsahuje fruktózu a sodík**

Tento liek obsahuje fruktózu (druh cukru). Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred použitím tohto lieku.

Tento liek obsahuje 102,5 mg fruktózy v každej injekčnej liekovke. Ak vy (alebo vaše dieťa) máte dedičnú neznášanlivosť fruktózy (skratka HFI, z anglického *Heditary Fructose Intolerance*), zriedkavé genetické ochorenie, vy (alebo vaše dieťa) nesmiete dostať tento liek. Pacienti s HFI nevedia rozložiť (spracovať) fruktózu v tomto lieku, čo môže spôsobiť závažné vedľajšie účinky.

Ak vy (alebo vaše dieťa) máte HFI alebo vaše dieťa už viac nemôžete prijímať sladké jedlá alebo nápoje, pretože pociťuje nevoľnosť, vracia alebo má nepríjemné pocity ako napríklad nafukovanie, žalúdočné kŕče alebo hnačku, musíte to oznámiť svojmu lekárovi predtým, ako dostanete (dostane) tento liek.

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

### **3. Ako sa Anidulafungin Olikla podáva**

Anidulafungin Olikla vám alebo vášmu dieťaťu vždy pripraví a podá lekár alebo zdravotnícky pracovník (viac informácií o spôsobe prípravy je na konci písomnej informácie v časti určenej len pre lekárov a zdravotníckych pracovníkov).

U dospelých začína liečba prvý deň dávkou 200 mg (nasycovacia dávka). Ďalej sa pokračuje dennou dávkou 100 mg (udržiavacia dávka).

U detí a dospevajúcich (vo veku od 1 mesiaca do menej ako 18 rokov) začína liečba prvý deň nasycovacou dávkou 3,0 mg/kg (nesmie presiahnuť 200 mg). Ďalej sa pokračuje dennou udržiavacou dávkou 1,5 mg/kg (nesmie presiahnuť 100 mg). Podávaná dávka závisí od hmotnosti pacienta.

Anidulafungin Olikla vám budú podávať jedenkrát denne pomalou infúziou (kvapkaním) do žily. U dospelých to bude trvať aspoň 1,5 hodiny pri udržiavacej dávke a 3 hodiny pri nasycovacej dávke. U detí a dospevajúcich môže podávanie infúzie trvať kratšie, v závislosti od hmotnosti pacienta.

Váš lekár určí trvanie vašej liečby a množstvo lieku Anidulafungin Olikla, ktoré dostanete každý deň, a bude sledovať vašu odozvu na liečbu a váš stav.

Vo všeobecnosti má liečba trvať ešte aspoň 14 dní od posledného dňa, kedy bola *Candida* zistená vo vašej krvi.

### **Ak vám podajú viac lieku Anidulafungin Olikla, ako sa odporúča**

Ak máte obavu, že ste mohli dostať priveľa lieku Anidulafungin Olikla, okamžite to povedzte svojmu lekárovi alebo inému zdravotníckemu pracovníkovi.

**Ak vám zabudli podať liek Anidulafungin Olikla**

Ked'že vám tento liek bude podávaný pod starostlivým lekárskym dohľadom, nie je pravdepodobné, že dôjde k vyniechaniu dávky. Avšak ak si myslíte, že vám vašu dávku zabudli podať, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi. Lekár vám nesmie podať dvojnásobnú dávku.

**Ak vám prestali podávať liek Anidulafungin Olikla**

Ukončenie liečby liekom Anidulafungin Olikla vašim lekárom by na vás nemalo mať žiadny vplyv.

Po liečbe liekom Anidulafungin Olikla vám váš lekár môže predpísat' iný liek na pokračovanie liečby hubovej infekcie alebo ako prevenciu jej návratu.

Ak sa vám vrátia vaše pôvodné príznaky, ihneď to oznámite svojmu lekárovi alebo inému zdravotníckemu pracovníkovi.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnej sestry.

#### 4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého. Niektoré z týchto vedľajších účinkov môžu zaznamenať váš lekár počas kontroly vašej odpovede na liečbu a počas kontroly vášho stavu.

Počas podávania lieku Anidulafungin Olikla boli hlásené zriedkavé život ohrozujúce alergické reakcie, ktoré môžu zahŕňať ťažkosti s dýchaním spojené so sипотом alebo zhoršením existujúcej vyrážky.

**Závažné vedľajšie účinky – ihned povedzte svojmu lekárovi alebo inému zdravotníckemu pracovníkovi, ak sa objaví ktorýkoľvek z nasledovných účinkov:**

- kŕče (záchvat kŕčov)
- sčervenenie
- vyrážka, pruritus (svrbenie)
- návaly horúčavy
- žihľavka
- náhle stiahnutie svalov dýchacích ciest spôsobujúce sипот alebo kašeľ
- ťažkosti s dýchaním

**Ďalšie vedľajšie účinky**

**Veľmi časté vedľajšie účinky (môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb) sú:**

- nízka hladina draslíka v krvi (hypokaliémia)
- hnačka
- pocit na vracanie

**Časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb) sú:**

- kŕče (záchvat kŕčov)
- bolest' hlavy
- vracanie
- zmeny vo výsledkoch krvných testov týkajúcich sa funkcie pečene
- vyrážka, pruritus (svrbenie)
- zmeny vo výsledkoch krvných testov týkajúcich sa funkcie obličiek
- porucha vylučovania žlče zo žlčníka do čreva (cholestáza)
- vysoká hladina cukru v krvi
- vysoký krvný tlak
- nízky krvný tlak

- náhle stiahnutie svalov dýchacích ciest spôsobujúce sipoť alebo kašľ
- ťažkosti s dýchaním

**Menej časté vedľajšie účinky (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb) sú:**

- porucha zrážanlivosti krvi
- sčervenie
- návaly horúčavy
- bolest' žalúdka
- žihľavka
- bolest' v mieste podania injekcie

**Neznáme (časťosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov) sú:**

- život ohrozujúce alergické reakcie

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnícu sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na [národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V](#). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

## 5. Ako uchovávať Anidulafungin Olikla

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na označení obalu alebo na škatuľke. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Uchovávajte v chladničke (2 °C – 8 °C).

Chemická a fyzikálna stabilita rekonštituovaného roztoku pred použitím bola potvrdená počas 24 hodín pri 25 °C.

Chemická a fyzikálna stabilita infúzneho roztoku pred použitím sa dokázala počas 48 hodín pri 25 °C (neuchovávajte v mrazničke).

Z mikrobiologického hľadiska sa má liek použiť okamžite. Ak sa nepoužije okamžite, za čas a podmienky uchovávania pred použitím zodpovedá používateľ a zvyčajne by nemali byť dlhšie ako 24 hodín pri 2 °C až 8 °C, pokiaľ rekonštitúcia/riedenie neprebehlo za kontrolovaných a validovaných aseptických podmienok.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

## 6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**Čo Anidulafungin Olikla obsahuje**

- Liečivo je anidulafungín. Každá injekčná liekovka obsahuje 100 mg anidulafungínu.
- Ďalšie zložky sú: fruktóza, manitol, polysorbát 80, kyselina vínná, hydroxid sodný (na úpravu pH), kyselina chlorovodíková (na úpravu pH).

**Ako vyzerá Anidulafungin Olikla a obsah balenia**

Anidulafungin Olikla sa dodáva v škatuľkách obsahujúcich 1 alebo 5 injekčných liekoviek s práškom na koncentrát na infúzny roztok.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Prášok je biely až sivobiely.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii**

Olikla s.r.o., námestí Smiřických 42, 281 63 Kostelec nad Černými lesy, Česká republika

**Výrobca**

Laboratorio Reig Jofre, S.A., C/ Gran Capitán, 10, 08970 Sant Joan Despí (Barcelona), Španielsko

**Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru (EHP) pod nasledovnými názvami:**

Česká republika	Anidulafungin Olikla
Slovensko	Anidulafungin Olikla 100 mg prášok na koncentrát na infúzny roztok

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 07/2025.**

---

Nasledujúca informácia je určená len pre lekárov a zdravotníckych pracovníkov a vzťahuje sa iba na balenie lieku Anidulafungin Olikla 100 mg prášok na koncentrát na infúzny roztok s jednou injekčnou liekovkou:

Obsah injekčnej liekovky sa musí rekonštituovať s vodou na injekcie a následne riediť LEN infúznym roztokom chloridu sodného 9 mg/ml (0,9 %) alebo infúzny roztokom glukózy 50 mg/ml (5 %). Kompatibilita rekonštituovaného lieku Anidulafungin Olikla s intravenóznymi látkami, aditívami alebo inými liekmi, ako sú infúzny roztok chloridu sodného 9 mg/ml (0,9 %) alebo infúzny roztok glukózy 50 mg/ml (5 %), nebola potvrdená. Infúzny roztok sa nesmie zmrazovať.

*Rekonštitúcia*

Asepticky rekonštituujte každú injekčnú liekovku s 30 ml vody na injekcie na dosiahnutie koncentrácie 3,33 mg/ml. Rekonštitúcia môže trvať až 5 minút. Ak sa po ďalšom riedení zistí prítomnosť pevných častíc alebo zmena farby, roztok sa má zlikvidovať.

Rekonštituovaný roztok sa pred ďalším riedením môže uchovávať pri teplote až do 25 °C maximálne 24 hodín.

*Riedenie a infúzia*

**Parenterálne lieky sa pred podaním musia vizuálne skontrolovať, či neobsahujú pevné čiastočky a či sa nezmenila ich farba, vždy ked' to roztok a obal umožňujú. Ak sa identifikujú pevné čiastočky alebo zmena zafarbenia, roztok zlikvidujte.**

Dospelí pacienti

Asepticky preneste obsah rekonštituovanej injekčnej liekovky (liekoviek) do intravenózneho vaku (alebo fl'aše) obsahujúceho bud' infúzny roztok chloridu sodného 9 mg/ml (0,9 %) alebo infúzny roztok glukózy 50 mg/ml (5 %) tak, aby sa dosiahla výsledná koncentrácia infúzneho roztoku anidulafungínu 0,77 mg/ml. V tabuľke nižšie sú uvedené objemy potrebné na jednotlivú dávku.

**Požiadavky na riedenie pri podávaní lieku Anidulafungin Olikla**

Dávka	Počet injekčných liekoviek s práškom	Celkový objem po rekonštitúции	Objem infúzie <sup>A</sup>	Celkový objem infúzie <sup>B</sup>	Rýchlosť infúzie	Minimálna dĺžka trvania infúzie
100 mg	1	30 ml	100 ml	130 ml	1,4 ml/min alebo 84 ml/hod	90 min.

200 mg	2	60 ml	200 ml	260 ml	1,4 ml/min alebo 84 ml/hod	180 min.
--------	---	-------	--------	--------	----------------------------------	----------

<sup>A</sup> Bud' infúzny roztok chloridu sodného 9 mg/ml (0,9 %) alebo infúzny roztok glukózy 50 mg/ml (5 %).

<sup>B</sup> Koncentrácia infúzneho roztoku je 0,77 mg/ml.

Rýchlosť infúzie nesmie prekročiť 1,1 mg/min (zodpovedá 1,4 ml/min alebo 84 ml/hod, keď sa rekonštituuje a riedi podľa pokynov).

#### Pediatrickí pacienti

Pre pediatrických pacientov vo veku 1 mesiac až < 18 rokov sa objem infúzneho roztoku potrebný na podanie dávky bude meniť v závislosti o telesnej hmotnosti pacienta. Rekonštituovaný roztok sa musí ešte nariediť na koncentráciu 0,77 mg/ml pre výsledný infúzny roztok. Odporuča sa programovateľná striekačka alebo infúzna pumpa. **Rýchlosť infúzie nesmie prekročiť 1,1 mg/min (zodpovedá 1,4 ml/min alebo 84 ml/hod, keď sa rekonštituuje a riedi podľa pokynov).**

1. Vypočítajte dávku potrebnú pre pacienta a rekonštituuje injekčnú liekovku (liekovky) podľa pokynov na rekonštitúciu, aby sa dosiahla koncentrácia 3,33 mg/ml.
2. Vypočítajte potrebný objem (ml) rekonštituovaného anidulafungínu:
  - Objem anidulafungínu (ml) = dávka anidulafungínu (mg) ÷ 3,33 mg/ml
3. Vypočítajte celkový objem roztoku na podanie (ml), ktorý je potrebný na dosiahnutie výslednej koncentrácie 0,77 mg/ml:
  - Celkový objem roztoku na podanie (ml) = dávka anidulafungínu (mg) ÷ 0,77 mg/ml
4. Vypočítajte objem rozpúšťadla (5 % infúzneho roztoku glukózy alebo 0,9 % infúzneho roztoku chloridu sodného) potrebného na prípravu roztoku na podanie
  - Objem rozpúšťadla (ml) = celkový objem roztoku na podanie (ml) – objem anidulafungínu (ml)
5. Asepticky preneste požadované objemy (ml) anidulafungínu a 5 % infúzneho roztoku glukózy alebo 0,9 % infúzneho roztoku chloridu sodného do infúznej striekačky alebo i.v. infúzneho vaku potrebných na podávanie.

Len na jednorazové použitie. Odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.