

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV LIEKU

CARLEVO 25 mg/100 mg
tablety

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá tableta obsahuje monohydrát karbidopy zodpovedajúci 25 mg karbidopy a 100 mg levodopy.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Tableta.

Biela alebo takmer biela, okrúhla tableta s priemerom 10 mm, s deliacou ryhou a označením „LC 100“ na jednej strane. Tableta sa môže rozdeliť na rovnaké dávky.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikácie

Liek CARLEVO je indikovaný na liečbu Parkinsonovej choroby u dospelých.

4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Dávkovanie

Optimálna dávka lieku CARLEVO sa má stanoviť individuálne dôkladnou titráciou. Pomer karbidopy a levodopy v tabletách CARLEVO je 1:4.

Všeobecné informácie. Dávka sa má titrovať podľa individuálnej potreby pacienta. To môže vyžadovať úpravu individuálnej dávky a frekvencie podávania.

Štúdie ukazujú, že karbidopa inhibuje funkciu periférnej dopadekarboxylázy pri denných dávkach približne 70–100 mg. U pacientov, ktorí dostávajú menšie dávky karbidopy, je väčšia pravdepodobnosť, že pocitujú nevoľnosť a vracanie.

Počas podávania tablet CARLEVO je možné pokračovať v podávaní bežných antiparkinsoník, iných ako samotná levodopa, aj keď ich dávkovanie môže byť potrebné upraviť.

Obvyklá začiatočná dávka. Odporučaná úvodná dávka je jedna tableta CARLEVO 25 mg/100 mg trikrát denne. Denná dávka karbidopy je v tom prípade 75 mg. Dávkovanie sa môže zvýšiť pridaním jednej tablety do režimu každý deň alebo každý druhý deň podľa potreby, až kým celková denná dávka nebude ekvivalentná ôsmim tabletám CARLEVO 25 mg/100 mg.

Terapeutická odpoveď bola pozorovaná počas jedného dňa, príležitostne už po jednej dávke. Úplná účinnosť dávky sa zvyčajne dosiahne do siedmich dní v porovnaní s týždňami alebo mesiacmi, keď sa levodopa užíva samostatne.

Udržiavacia terapia. Liečba má byť upravená individuálne a podľa požadovanej terapeutickej odpovede. Na optimálnu inhibíciu periférnej dekarboxylácie levodopy je potrebná dávka karbidopy najmenej 70–100 mg/deň.

Ak je to potrebné, dávkovanie tablet CARLEVO sa môže zvýšiť o jednu tabletu každý deň alebo každý druhý deň na maximálne osem tablet denné. Skúsenosti s celkovou dennou dávkou vyššou ako 200 mg karbidopy sú obmedzené.

Prerušenie liečby: Ak sa liečba tabletami CARLEVO musí dočasne prerušiť, napr. pred anestéziou, zvyčajná denná dávka sa má obnoviť hned, ako je možné perorálne podávanie lieku.

Pediatrická populácia

Bezpečnosť a účinnosť u detí nebola stanovená, a preto sa CARLEVO neodporúča deťom mladším ako 18 rokov.

Spôsob podávania

Perorálne použitie.

4.3 Kontraindikácie

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

Podávanie neselektívnych inhibítormov monoaminoxidázy (IMAO) v kombinácii s užívaním tablet CARLEVO je kontraindikované. Používanie IMAO sa musí ukončiť najmenej dva týždne pred začatím liečby liekom CARLEVO. CARLEVO sa môže podávať súbežne so selektívnymi inhibítormi MAO-B (napr. selegilínium-chlorid) v dávkach odporúčaných výrobcami týchto liekov (pozri časť 4.5 *Iné lieky*).

Stavy, pri ktorých sú adrenergická kontraindikované sú napr. feochromocytóm, hypertyreóza, Cushingov syndróm, ľažké kardiovaskulárne ochorenia.

CARLEVO sa nesmie podávať pacientom s glaukómom s úzkym uhlom.

Kedže levodopa môže aktivovať malígny melanóm, CARLEVO sa nesmie podávať pacientom s podezrivými nediagnostikovanými kožnými léziami alebo s melanómom v anamnéze.

4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

CARLEVO sa neodporúča na liečbu extrapyramídových reakcií vyvolaných liekmi.

Rovnako ako levodopa, aj CARLEVO môže spôsobiť nutkavé pohyby a psychické poruchy.

Predpokladá sa, že tieto účinky sú spôsobené zvýšenými koncentráciami dopamínu v mozgu a pokračovanie liečby tabletami CARLEVO môže spôsobiť opäťovný výskyt symptómov. V takýchto prípadoch môže byť potrebné zníženie dávky. Všetci pacienti majú byť starostlivo sledovaní kvôli prejavom mentálnych zmien, včasnej depresie a súvisiacich samovražedných sklonov. Pri liečbe pacientov s psychózou v anamnéze alebo so súčasnou psychózou je potrebná opatrnosť.

Pri súbežnom užívaní psychofarmák a tablet CARLEVO je potrebná opatrnosť (pozri časť 4.5).

Opatrosť je potrebná pri používaní lieku CARLEVO u pacientov so závažným kardiovaskulárny alebo plučným ochorením, bronchiálnou astmou, renálnym, hepatálnym alebo endokrinologickým ochorením, alebo s peptickým vredom v anamnéze (kvôli riziku krvácania do hornej časti gastrointestinálneho traktu) alebo u pacientov s kŕčmi.

Tak ako pri levodope, pri podávaní tablet CARLEVO pacientom s anamnézou nedávneho infarktu myokardu, ktorí majú predsieňové, ventrikulárne alebo nodálne arytmie, je potrebná opatrnosť. V takýchto prípadoch sa má srdcová funkcia na začiatku liečby a počas úpravy dávky monitorovať obzvlášť starostlivo.

CARLEVO sa má používať s opatrnosťou u pacientov s chronickým glaukómom s otvoreným uhlom za predpokladu, že vnútroočný tlak je dobre kontrolovaný a starostlivo sa monitorujú všetky zmeny počas liečby.

Syndróm podobný neuroleptickému syndrómu, zahŕňajúci svalovú stuhnutosť, zvýšenú telesnú teplotu, mentálne zmeny a zvýšené hladiny kreatínskiny v sére, bol pozorovaný v súvislosti s náhlym vysadením antiparkinsonickej liečby. Preto sa má stav pacienta starostlivo sledovať, ak sa dávka lieku CARLEVO náhle zníži alebo sa liečba preruší, najmä ak pacient užíva neuroleptiká.

Somnolencia a epizódy spánku počas dňa: V súvislosti s užívaním levodopy bola pozorovaná somnolencia a epizódy spánku (pozri časť 4.8). Vo veľmi zriedkavých prípadoch boli hlásené prípady náhleho spánku počas dňa, v niektorých prípadoch bez vedomia alebo predchádzajúcich symptómov. Pacienti majú byť o tom informovaní a poučení, aby boli opatrní pri vedení motorového vozidla alebo obsluhe strojov počas liečby levodopou. Pacienti, u ktorých sa vyskytla somnolencia a/alebo epizódy náhleho spánku, sa majú vyhýbať vedeniu motorových vozidiel a obsluhe strojov.

Tak ako pri levodope, počas dlhodobej liečby sa odporúča pravidelné sledovanie pečeňových, hematopoetických, kardiovaskulárnych a renálnych funkcií (pozri časť 4.8).

Ak je potrebná celková anestézia, liečba tabletami CARLEVO môže pokračovať tak dlho, kým je povolené perorálne požívanie tekutín a liekov. Ak sa liečba preruší, v podávaní normálnej dennej dávky sa môže pokračovať, len čo je pacient schopný užívať lieky ústami.

Melanóm: Epidemiologické štúdie ukázali, že riziko vzniku melanómu je vyššie (2- až približne 6-násobné) u pacientov s Parkinsonovou chorobou ako u bežnej populácie. Neskúmalo sa, či je zvýšené riziko spôsobené Parkinsonovou chorobou alebo inými faktormi, ako sú lieky používané na liečbu Parkinsonovej choroby.

Z dôvodov uvedených vyššie sa pacientovi a zdravotníckemu personálu odporúča, aby často a pravidelne sledovali pokožku pacienta pre akékoľvek prejavy melanómu, keď pacient používa CARLEVO na akékoľvek indikáciu. V ideálnej situácii má pokožku pacienta občas preskúmať odborník (napríklad dermatológ).

Syndróm dopamílovej dysregulácie (*Dopamine dysregulation syndrome*, DDS) je návyková porucha diagnostikovaná u niektorých pacientov liečených kombináciou karbidopy a levodopy a vedie k nadmernému užívaniu lieku. Pred začatím liečby musia byť pacienti a ich opatrovatelia upozornení na riziko DDS (pozri tiež časť 4.8).

Poruchy kontroly impulzov: Stav pacienta sa má pravidelne monitorovať, aby sa zistili akékoľvek poruchy kontroly impulzov (pozri časť 4.8). Pacienti a ich opatrovatelia majú byť informovaní o tom, že u pacientov užívajúcich agonisty dopamínu alebo iný dopaminergný liek obsahujúci levodopu, ako je aj CARLEVO, sa môžu vyskytnúť symptómy správania spojené s poruchami kontroly impulzov (ako je patologické hráčstvo, zvýšené libido, hypersexualita, nutkavé miňanie alebo nakupovanie, záchvatové prejedanie sa a nutkavé jedenie). Ak sa takéto príznaky objavia, odporúča sa prehodnotenie liečby.

Pomocná látka

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

4.5 Liekové a iné interakcie

Pri používaní tablet CARLEVO v kombinácii s nasledujúcimi liekmi je potrebná opatrnosť:

Antidepresíva

Inhibítory monoaminoxidázy sú kontraindikované u pacientov liečených liekom CARLEVO (pozri časť 4.3). V niektorých zriedkavých prípadoch sa súčasne používanie lieku CARLEVO a tricyklických antidepresív spájalo s nežiaducimi účinkami, ako je hypertenzia a poruchy pohybu.

Antihypertenzíva

Symptomatická posturálna hypotenzia sa vyskytla, keď bol liek CARLEVO pridaný do liečebného režimu u pacientov užívajúcich antihypertenzíva. Preto môže byť potrebné upraviť dávkovanie antihypertenzív, keď sa začína liečba tabletami CARLEVO.

Liek s obsahom železa

Štúdie preukázali, že biologická dostupnosť karbidopy a/alebo levodopy sa znížila, keď sa užívali s liekmi obsahujúcimi síran železnatý alebo glukonát železnatý.

Preto má byť podávanie karbidopy/levodopy a prípravkov železa oddelené čo najdlhším časovým intervalom.

Anticholinergiká

Anticholinergiká môžu pôsobiť synergicky s levodopou na zníženie tremoru. Kombinované užívanie však môže zhoršiť abnormálne mimovoľné pohyby. Anticholinergiká môžu znižovať účinky levodopy oneskorením jej absorpcie. Môže byť potrebná úprava dávky lieku CARLEVO.

Inhibítory COMT (tolkapon, entakapon)

Súčasne užívanie inhibítorgov COMT (catechol-O-metyltransferázy) a CARLEVO môže zvýšiť biologickú dostupnosť levodopy. Možno bude potrebné upraviť dávku tablet CARLEVO.

Iné lieky

Antagonisty D₂ dopamínového receptora

Antagonisty D₂ dopamínového receptora (napr. fenotiazíny, butyrofenóny a risperidón) a izoniazid môžu znižovať terapeutické účinky levodopy. Okrem toho sa zistilo, že fenytoín a papaverín zvrátia priaznivé účinky levodopy pri liečbe Parkinsonovej choroby. Pacientov, ktorí dostávajú tieto lieky súbežne s liečbou liekom CARLEVO, je potrebné starostlivo sledovať kvôli akejkoľvek strate terapeutickej odpovede.

CARLEVO sa môže podávať pacientom s Parkinsonovou chorobou, ktorí užívajú vitamínové prípravky, ktoré obsahujú pyridoxínium-chlorid (vitamín B6).

Amantadín má synergický účinok s levodopou a môže zvýšiť nežiaduce účinky súvisiace s levodopou. Môže byť potrebná úprava dávky lieku CARLEVO.

Sympatomimetiká môžu zvýšiť kardiovaskulárne nežiaduce udalosti súvisiace s levodopou.

Súbežné užívanie liekov (ako je rezerpín a tetrabenazín), ktoré spôsobujú nedostatok dopamínu a iných monoamínov, sa s liekom CARLEVO neodporúča.

Závažná ortostatická hypotenzia

Závažná ortostatická hypotenzia bola spojená so súbežným užívaním selegilínu a lieku karbidopa-levodopa (pozri časť 4.3), nevyskytuje sa pri použití samotného prípravku karbidopa-levodopa (pozri časť 4.8).

Ked'že levodopa konkuruje určitým aminokyselinám, strava bohatá na bielkoviny môže znížiť jej absorpciu.

4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

Gravidita

Účinky lieku CARLEVO na graviditu u ľudí nie sú známe, ale levodopa aj karbidopa, ako aj kombinácie levodopy spôsobili u králikov viscerálne a skeletálne malformácie (pozri časť 5.3). Podávanie CARLEVO ženám, ktoré môžu otehotniť, si preto vyžaduje zváženie možných prínosov lieku a rizík počas tehotenstva.

Dojčenie

Nie je známe, či sa karbidopa vylučuje do ľudského mlieka. V štúdii, v ktorej dojčiacia matka s Parkinsonovou chorobou dostávala liečbu levodopou, bolo hlásené, že sa levodopa vylučuje do ľudského mlieka. Keďže veľa liekov sa vylučuje do materského mlieka a sú možné závažné nežiaduce účinky na dieťa, je potrebné rozhodnúť, či prerušiť dojčenie alebo prerušiť liečbu liekom CARLEVO, pričom treba vziať do úvahy prínos liečby pre ženu.

Fertilita

V predklinických štúdiách neboli zistené nežiaduce účinky na fertilitu pri podávaní karbidopy samostatne alebo súbežne s levodopou. Pozri tiež časť 5.3.

4.7 Ovplyvnenie schopnosti viest' vozidlá a obsluhovať stroje

CARLEVO môže spôsobiť nežiaduce účinky, ako sú závraty a somnolencia, ktoré môžu ovplyvniť schopnosť pacienta viest' vozidlá a obsluhovať stroje (pozri časť 4.8).

Pacienti liečení liekom CARLEVO, u ktorých sa objavia ospanlivosť a/alebo príhody náhleho upadnutia do spánku, musia byť poučení tak, aby sa zdržiaval vedenia vozidiel alebo vykonávania aktivít (napr. obsluha strojov), pri ktorých by znížená bdelosť mohla ich alebo iné osoby vystaviť nebezpečiu vážnych úrazov alebo smrti kým tieto opakujúce sa príhody pominú (pozri časť 4.4).

4.8 Nežiaduce účinky

Nežiaduce účinky, ktoré sa často vyskytujú u pacientov liečených liekom CARLEVO, sú spôsobené neurofarmakologickými účinkami dopamínu na CNS. Zvyčajne sa dajú zmierniť znížením dávky. Najčastejšími nežiaducimi účinkami sú poruchy pohybu, ako sú poruchy svalového tonusu pripomínajúce choreu a iné nutkavé pohyby a nevoľnosť. Svalové zášklby a blefarospazmus sa môžu považovať za skoré príznaky na zváženie zníženia dávky.

Veľmi časté ($\geq 1/10$); časté ($\geq 1/100$ až $< 1/10$); menej časté ($\geq 1/1000$ až $< 1/100$); zriedkavé ($\geq 1/10\ 000$ až $< 1/1000$), veľmi zriedkavé ($< 1/10\ 000$), neznáme (nemôžu byť stanovené z dostupných údajov).

Ďalšie nežiaduce účinky hlásené v klinických štúdiách alebo pri klinickom použití zahŕňajú:

Trieda orgánových systémov	Frekvencia	Nežiaduci účinok
Infekcie a nákazy	Veľmi časté	Infekcie močových ciest
Poruchy krvi a lymfatického systému	Zriedkavé	Leukopénia, hemolytická a nehemolytická anémia, trombocytopenia, Agranulocytóza
Poruchy metabolizmu a výživy	Časté	Strata chuti do jedla
Psychické poruchy	Časté	Halucinácie, depresia, ktorá môže zahŕňať samovražedné sklony, zmätenosť, abnormálne sny

	Menej časté	Agitácia
	Zriedkavé	Psychotické epizódy, ako sú bludy a paranoja
	Neznáme	syndróm dopamínovej dysregulácie
Poruchy nervového systému	Veľmi časté	Poruchy pohybu (napríklad tie, ktoré pripomínajú choreu), poruchy svalového tonusu a iné nutkavé pohyby
	Časté	Epizódy pomalého pohybu (fenomén „on-off“), závraty, poruchy zmyslov, somnolencia vrátane veľmi zriedkavých prípadov nadmernej dennej ospalosti a epizódy náhleho spánku
	Menej časté	Mdloby
	Zriedkavé	Neuroleptický syndróm (pozri časť 4.4), demencia. Zriedkavo sa vyskytli kŕče, ale príčinná súvislosť s liečbou liekom CARLEVO nebola stanovená.
Poruchy srdca a srdcovej činnosti	Časté	Palpitácie
	Zriedkavé	Nepravidelná srdcová činnosť
Poruchy ciev	Časté	Ortostatické stavy, ako sú hypotenzné epizódy
	Zriedkavé	Hypertenzia, zápal žíl
Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína	Časté	Dýchavičnosť
Poruchy gastrointestinálneho traktu	Časté	Nevoľnosť, vracanie, hnačka
	Zriedkavé	Gastrointestinálne krvácanie, dvanásťnikový vred, tmavé sliny
Poruchy kože a podkožného tkaniva	Menej časté	Žihľavka
	Zriedkavé	Svrbenie, Henochova - Schönleinova purpura, alopecia, vyrážka, tmavý pot, angioedém
Poruchy kostrovej a svalovej sústavy a spojivového tkaniva	Menej časté	Svalové kŕče
Poruchy obličiek a močových ciest	Zriedkavé	Tmavý moč
Celkové poruchy a reakcie v mieste podania	Časté	Bolest' na hrudníku

MedDRA *Ďalšie nežiaduce účinky, ktoré boli pozorované v súvislosti s liečbou levodopou alebo kombinovanou liečbou karbidopou/levodopou a ktoré môžu súvisieť s liečbou liekom CARLEVO zahŕňajú:*

Trieda orgánových systémov	Nežiaduci účinok
Benígne a malígne nádory, vrátane nešpecifikovaných novotvarov (cysty a polypy)	Malígny melanóm (pozri časť 4.3)
Psychiatrické poruchy	Nespavosť, úzkosť, eufória, dezorientácia, bruxizmus

Trieda orgánových systémov	Nežiaduci účinok
	Syndróm dopamínovej dysregulácie (DDS) je návyková porucha diagnostikovaná u niektorých pacientov liečených kombináciou karbidopy a levodopy. Zahŕňa nutkavé zneužívanie dopaminergného lieku a použitie vyšších dávok lieku, ako je nevyhnutné, na zmiernenie motorických symptómov. To môže niekedy viest' k závažným dyskinézam (pozri tiež časť 4.4). Poruchy kontroly impulzov: patologické hráčstvo, zvýšené libido, hypersexualita, nutkavé míňanie alebo nakupovanie, záхватové prejedanie sa a nutkavé jedenie boli hlásené u pacientov, ktorí používali agonistu dopamínu a/alebo iný dopamínergný liek a v zriedkavých prípadoch u pacientov, ktorí užívali levodopu, vrátane tablet CARLEVO (pozri časť 4.4).
Poruchy nervového systému	Zhoršená pozornosť, nepokoj, horká chut' v ústach, slabosť, bolesť hlavy, aktivácia latentného Hornerovho syndrómu, ataxia, zvýšený tremor rúk, necitlivosť
Poruchy oka	Diplopia, rozmazané videnie, rozšírené zreničky, očné kŕče, blefarospazmus
Poruchy ciev	Návaly tepla, sčervenanie
Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína	Chrapot, zmeny rytmu dýchania, čkanie
Poruchy gastrointestinálneho traktu	Sucho v ústach, zvýšené slinenie, problémy s prehlitaním, bolesť brucha a iné brušné symptómy, zápcha, plynatosť, ťažkosti v hornej časti brucha, štípanie jazyka
Poruchy kože a podkožného tkaniva	Zvýšené potenie
Poruchy kostrovej a svalovej sústavy a spojivového tkaniva	Svalové kŕče, trizmus
Poruchy obličiek a močových ciest	Retencia moču, inkontinencia moču
Poruchy reprodukčného systému a prsníkov	Priapizmus
Celkové poruchy a reakcie v mieste podania	Asténia, malátnosť, opuch, slabosť, únava, ťažkosti s chôdzou
Laboratórne a funkčné vyšetrenia	Prírastok alebo strata hmotnosti Zmeny laboratórnych hodnôt boli zistené u pacientov, ktorí dostávali kombinovanú liečbu karbidopou a levodopou, a preto sa môžu vyskytnúť aj pri liečbe liekom CARLEVO. Patria sem zvýšené výsledky testov funkcie pečene, ako je alkalická fosfatáza, AST, ALT a laktátdehydrogenáza, bilirubín a močovina v krvi, kreatinín, uráty a pozitívny Coombsov test. Vyskytli sa znížené hodnoty hemoglobínu a hematokritu, zvýšená hladina glukózy v sére, ako aj bielych krviniek, baktérií a krvi v moči. Lieky karbidopa-levodopa môžu spôsobiť falošne pozitívne reakcie na ketolátky v moči, keď sa na stanovenie ketonúrie použije testovací prúžok. Táto reakcia sa nezmení varením vzorky moču. Falošne negatívne výsledky sa môžu vyskytnúť,

Trieda orgánových systémov	Nežiaduci účinok
	ked' sa na testovanie glukozúrie používajú metódy glukózoxidázy.
Úrazy, otravy a komplikácie liečebného postupu	Sklon k pádom

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

Toxicita: 100 mg podaných 2-ročným deťom nespôsobilo po podaní živočíšneho uhlia žiadne symptómy. 5 g podaných dospelým spôsobilo miernu intoxikáciu.

Symptómy:

Nauzea, vracanie, nepokoj, motorický nepokoj, agitovanosť, dyskinézy, pohyby podobné chorei, halucinácie, záchvaty, sínusová tachykardia, hypertenzia (môže byť nasledovaná posturálnou hypotensiou) a poruchy elektrolytov.

V niektorých prípadoch rabdomolóza a zlyhanie obličiek.

Liečba:

Liečba akútneho predávkования tabletami CARLEVO je v podstate rovnaká ako liečba akútneho predávkования levodopou, avšak pyridoxín nepôsobí účinne proti účinkom lieku CARLEVO.

Má sa zaviesť EKG monitorovanie a pacient sa musí dôkladne sledovať kvôli vzniku arytmii.

V prípade potreby sa má podať vhodná antiarytmická liečba. Treba tiež poznamenať, že okrem tablet CARLEVO môže pacient užívať aj iné lieky. Dospelí neexistujú skúsenosti s použitím dialýzy a preto nie je známy jej význam pri liečbe predávkowania.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: Antiparkinsoniká, dopa a jej deriváty, ATC kód: N04BA02

Mechanizmus účinku

CARLEVO je kombináciou karbidopy, inhibítora dekarboxylázy aromatickej aminokyseliny a levodopy, metabolického prekurzora dopamínu, na liečbu Parkinsonovej choroby. Liek CARLEVO je účinný pri zmierňovaní mnohých symptomov Parkinsonovej choroby, najmä svalovej stuhnutosti a bradykinézy. CARLEVO zoslabuje tremor, tăžkosti s prehľtaním, sialoreu a posturálnu nestabilitu často spojenú s Parkinsonovou chorobou.

Príznaky Parkinsonovej choroby sú spojené s uvoľňovaním zásob dopamínu v *corpus striatum* v mozgu. Levodopa zmierňuje príznaky Parkinsonovej choroby dekarboxyláciou na dopamín v mozgu. Po perorálnom podaní sa levodopa rýchlo dekarboxyluje na dopamín v extracerebrálnych tkanicích a len malé množstvo levodopy sa nezmenené dostáva do centrálneho nervového systému. Preto je na dosiahnutie dostatočnej terapeutickej odpovede nevyhnutné podávanie vysokých dávok levodopy v krátkych intervaloch. To často spôsobuje rôzne nepriaznivé účinky, z ktorých niektoré sú spôsobené dopamínom tvoreným v extracerebrálnych tkanicích.

Karbidopa, ktorá neprechádza hematoencefalickou bariérou, inhibuje dekarboxyláciu levodopy v extracerebrálnych tkanivách, čím ponecháva k dispozícii viac levodopy na transport do mozgu a následnú premenu na dopamín. Keďže CARLEVO redukuje niektoré nežiaduce účinky, ktoré sa vyskytujú pri monoterapii levodopou, u väčšieho počtu pacientov je možné dosiahnuť zmiernenie príznakov Parkinsonovej choroby pomocou tohto lieku.

Farmakodynamické účinky

Účinok karbidopy inhibujúci dekarboxylázu je obmedzený na extracerebrálne tkanivá, takže kombinované použitie karbidopy a levodopy umožňuje vstup väčšieho množstva levodopy do mozgu. Keď sa karbidopa a levodopa podávali súbežne, koncentrácia levodopy v plazme bola značne vyššia ako pri rovnakej dávke samotnej levodopy, zatiaľ čo plazmatické koncentrácie dvoch hlavných metabolítov levodopy, dopamínu a kyseliny homovanilovej, boli výrazne znížené.

Karbidopa, zložka lieku CARLEVO neznižuje nežiaduce účinky zapríčinené pôsobením levodopy na CNS. Keďže CARLEVO umožňuje, aby sa do mozgu dostali väčšie množstvá levodopy, najmä ak nevoľnosť a vracanie nie sú faktormi limitujúcimi dávku, môžu sa vyskytnúť určité nežiaduce účinky pochádzajúce z CNS, napr. dyskinézy, po podaní nižších dávok a skôr počas liečby tabletami CARLEVO ako pri liečbe samotnou levodopou.

Zistilo sa, že pri perorálnych dávkach 10–25 mg pyridoxínium-chlorid (vitamín B6) rýchlo zvráti antiparkinsonické účinky levodopy.

Je známe, že pyridoxínium-chlorid (vitamín B6) urýchľuje metabolizmus levodopy na dopamín v periférnych tkanivách, ale karbidopa tomuto účinku bráni. V štúdii, kde sa pacientom užívajúcim kombináciu karbidopy a levodopy podávalo 100 – 500 mg pyridoxínu denne, sa nepozorovalo žiadne zrušenie terapeutického účinku.

Pediatrická populácia

Pokyny na liečbu pediatrických pacientov, pozri časť 4.2.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Absorpcia

Polčas. Plazmatický biologický polčas je približne 50 minút. Ak sa levodopa podáva spolu s karbidopou, jej biologický polčas sa zvýši na 1,5 hodiny.

Nástup účinku pri použití štandardných dávok. Odpoved' bola pozorovaná do jedného dňa, príležitostne už po jednej dávke. Úplný terapeutický účinok sa zvyčajne dosiahne do siedmich dní.

Biotransformácia

Metabolizmus karbidopy. Po perorálnom podaní rádioaktívne značenej karbidopy sa u zdravých jedincov dosiahli maximálne plazmatické hladiny rádioaktivity po 2 až 4 hodinách a u pacientov s Parkinsonovou chorobou 1,5 až 5 hodín po podaní. Približne rovnaké množstvo sa vylúčilo u oboch skupín močom a stolicou.

Porovnanie metabolítov v moči zdravých jedincov a pacientov naznačuje, že liek sa metabolizuje rovnakým spôsobom u oboch skupín. V praxi, v priebehu 7 hodín sa v podstate ukončilo vylúčovanie lieku do moču v nezmenenej forme a predstavovalo 35 % celkovej rádioaktivity v moči. Neskôr boli prítomné len metabolity. Nenašli sa žiadne hydrazíny.

Metabolity pozorované v ľudskom tele zahŕňajú kyselinu α -metyl-3-metoxy-4-hydroxyfenylpropiónovú a kyselinu α -metyl-3,4-dihydroxyfenylpropiónovú. V štúdiach tieto predstavovali 14 % a 10 % z celkového množstva vylúčených rádioaktívnych metabolítov. Okrem toho boli zistené dva menšie metabolity; jeden bol identifikovaný ako 3,4-dihydroxyfenzylacetón a

druhý bol predbežne identifikovaný ako N-metylkarbidopa. Obidve predstavovali menej ako 5 % z celkového množstva metabolitov vylúčených močom. Nezmenená karbidopa sa tiež vylučovala močom. Neboli pozorované žiadne konjugáty.

Metabolizmus levodopy. Levodopa sa rýchlo absorbuje z gastrointestinálneho traktu a extenzívne sa metabolizuje. Môže sa vytvoriť viac ako 30 rôznych metabolitov, mení sa hlavne na dopamín, adrenalín a noradrenalín, prípadne na kyselinu dihydroxyfenyloctovú, kyselinu homovanilovú a kyselinu vanilmandlovú. V plazme a v cerebrospinálnom moku sa nachádza 3-O-metyldopa. Jej význam zatiaľ nie je známy.

Ked' sa pacientom s Parkinsonovou chorobou podajú nalačno jednorazové testovacie dávky rádioaktívne značenej levodopy, plazmatické hladiny rádioaktivity dosiahnu maximálne hodnoty v čase od pol hodiny do 2 hodín a zostávajú merateľné počas 4 až 6 hodín.

Pri maximálnej hladine asi 30 % rádioaktivity predstavujú katecholamíny, 15 % dopamín a 10 % dopa. Rádioaktívne zlúčeniny sa rýchlo vylučujú do moču, 1/3 podanej dávky sa objaví do 2 hodín. 80-90 % metabolitov v moči predstavujú fenylkarboxylové kyseliny, hlavne homovanilová. 1 % až 2 % zachytenej rádioaktivity počas 24 hodín pripadá na dopamín a menej ako 1 % na adrenalín, noradrenalín a nezmenenú levodopu.

Účinok karbidopy na metabolizmus levodopy. U zdravých jedincov karbidopa v porovnaní s placebo statisticky významne zvyšuje plazmatickú hladinu levodopy. Toto sa dokázalo, ked' sa karbidopa podávala pred samotnou levodopou, ale tiež pri ich súbežnom podávaní. V jednej štúdii, v ktorej sa podávala pred levodopou karbidopa, došlo po podaní jednorazovej dávky levodopy k päťnásobnému zvýšeniu jej plazmatických hladín a k predĺženiu prítomnosti merateľných koncentrácií levodopy v plazme zo 4 hodín na 8 hodín. Ked' sa v iných štúdiách podávali tieto dve liečivá súbežne, dosiahli sa podobné výsledky.

V štúdii, v ktorej sa pacientom s Parkinsonovou chorobou najskôr podala karbidopa a následne jednorazová dávka levodopy značenej na základnom reťazci, došlo k predĺženiu polčasu celkovej plazmatickej rádioaktivity odvodenej od levodopy z 3 na 15 hodín. Podiel zvyškovej rádioaktivity pripadajúcej na nemetabolizovanú levodopu bol v prítomnosti karbidopy zvýšený najmenej 3-krát. V skupine, v ktorej sa pred levodopou podala karbidopa, došlo k zníženiu koncentrácie dopamínu a kyseliny homovanilovej v plazme a v moči.

5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

Toxikológia. LD₅₀ po perorálnom podaní karbidopy u dospelých samíc myší je 1 750 mg/kg, u mladých dospelých samíc potkanov 4 810 mg/kg a u mladých dospelých samcov potkanov 5 610 mg/kg. Akútnej perorálnej toxicite karbidopy je rovnaká u odstavených a dospelých potkanov, látka je však toxickejšia pre mláďatá. Príznaky účinku lieku boli podobné u myší aj potkanov a spočívali v ptóze, ataxii a zníženej aktivite. U myší sa vyskytlo bradypnoe. Úhyny zvyčajne nastali v priebehu 12 hodín, s ojedinelými úhynmi až do 12 dní.

LD₅₀ po perorálnom podaní levodopy sa pohybuje v rozmedzí od 800 mg/kg u mláďat samcov a samíc potkanov do 2 260 mg/kg u mladých dospelých samíc potkanov. Príznaky účinku lieku boli vokalizácia, iritabilita, excitabilita, ataxia a zvýšená aktivita nasledovaná poklesom aktivity za 1-2 hodiny. Úhyny zvyčajne nastali do 30 minút až 12 hodín, s ojedinelými úhynmi do 5 dní.

LD₅₀ po perorálnom podaní rôznych kombinácií karbidopy a levodopy u myší sa pohybovala od 1 930 mg/kg (karbidopa/levodopa v pomere 1:1) až do 3 270 mg/kg (karbidopa/levodopa v pomere 1:3). Čísla označujú celkovú dávku karbidopy/levodopa. V štúdiách sa hodnoty LD₅₀ pozorované pri pomere 1:3 v podstate nezmenili pri pomeroch 1:4, 1:5 a 1:10. Pomery 1:3, 1:4, 1:5 a 1:10 boli menej toxicke ako pomery 1:1 a 1:2. Príznaky toxicity zahŕňali vzpriamenie chvosta, piloerekciu, ataxiu, slzenie a zvýšenie aktivity. Po podávaní dávok 1 500 mg/kg a vyšších sa vyskytli klonické kŕče a zvýšená dráždivosť. Po podaní dávok 4 120 mg/kg a vyšších sa vyskytol hrubý tremor

hlavy a tela. Po podaní dávok 4 120 mg/kg a 5 780 mg/kg zvieratá zvyčajne uhynuli v priebehu 30 minút až 12 hodín a pri dávke 2 940 mg/kg boli úmrtia pozorované až do 12 dní neskôr.

Vykonali sa štúdie dlhodobej toxicity s perorálnym podávaním karbidopy pri denných dávkach 25–135 mg/kg v trvaní 1 roku u opíc a 96 týždňov u potkanov. U opíc sa nepozorovali žiadne účinky, ktoré by bolo možné pripísť liečivu. Atónia sa vyskytla u niektorých potkanov vo všetkých dávkových skupinách. V skupine potkanov dostávajúcich najvyššiu dávku bola priemerná hmotnosť obličiek významne vyššia ako u porovnateľných kontrol, hoci sa nezistili žiadne makroskopické alebo mikroskopické zmeny vysvetľujúce toto zistenie. Nezistili sa žiadne histologické zmeny, ktoré by sa dali pripísť expozícii. V 96-týždňovej štúdii na potkanoch nemala karbidopa žiadny vplyv na typy nádorov ani výskyt nádorov.

Karbidopa podávaná psom spôsobila deficit pyridoxínu. Deficitu sa zabránilo súčasným podaním karbidopy s pyridoxínom.

Okrem deficitu pyridoxínu nespôsobila karbidopa u psov žiadne iné toxické prejavy, ktoré by súviseli s hydrazínm.

Perorálne podanie troch rôznych pomerov dávok karbidopy a levodopy opiciam počas 54 týždňov a potkanom počas 106 týždňov preukázalo, že základné telesné účinky boli výsledkom farmakologického účinku oboch liečív. Testované dávky (karbidopa/levodopa) boli 10/20, 10/50 a 10/100 mg/kg/deň. Dávky 10/20 mg/kg/deň nemali zjavné telesné účinky.

U opíc sa vyskytla hyperaktivita po podaní dávok 10/50 a 10/100 mg/kg/deň. Hyperaktivity pretrvávala 32 týždňov pri dávkovaní 10/100 mg/kg/deň, ale pri dávkovaní 10/50 mg/kg/deň aktivita poklesla pri pokračujúcej štúdii a nepozorovala sa po 14. týždni. Pri dávkovaní 10/100 mg/kg/deň sa pozorovala do 22. týždňa svalová nekoordinovanosť a slabosť. Patologické štúdie nepreukázali žiadne morfologické zmeny.

Potkany, ktorým sa podávali dávky 10/50 a 10/100 mg/kg/deň mali zníženú normálnu aktivitu a zaujímali nezvyčajné polohy. Vyššie dávky spôsobili nadmernú saliváciu. Hmotnostné prírastky boli znížené. Patologické štúdie odhalili veľmi miernu hypertrofiu acinárnych buniek submaxilárnych slinných žliaz u dvoch potkanov, ktoré dostávali dávku 10/100 mg/kg/deň počas 26 týždňov. Žiadne histomorfologické účinky sa nepozorovali po podaní akýchkoľvek dávok po 54 alebo 106 týždňoch. Hypertrofia acinárnych buniek slinných žliaz sa zaznamenala u potkanov, ktorým sa podávali vyššie dávky kombinácie liečív v kratších časových intervaloch a samotná levodopa.

Teratologické štúdie a štúdie reproduktivity. Karbidopa v dávke 120 mg/kg/deň nevykazovala u myší alebo králikov žiadne teratogénne účinky.

Levodopa v dávke 125 a 250 mg/kg/deň spôsobovala viscelárne a skeletárne malformácie u králikov.

Kombinácia karbidopy a levodopy v dávkach od 25/250–100/500 mg/kg/deň nevykazovala teratogénne účinky u myší, ale u králikov sa vyskytli viscelárne a skeletárne malformácie, ktoré boli kvantitatívne a kvalitatívne podobné tým, ktoré sa pozorovali pri podávaní samotnej levodopy.

Karbidopa, ktorá sa podávala perorálne potkanom v dávkach 30, 60 alebo 120 mg/kg/deň nemala vplyv na párenie, fertilitu alebo prežitie mláďat. Najvyššie dávky spôsobili u samcov mierne zníženie náрастu telesnej hmotnosti.

Podávanie kombinácie karbidopy a levodopy v dávkach 10/20, 10/50 alebo 10/100 mg/kg/deň nemalo nepriaznivý vplyv na fertilitu samcov alebo samic potkanov, ich reprodukčnú výkonnosť, rast a prežitie ich mláďat.

Štúdie karcinogenity. V 96-týždňovej štúdii, pri ktorej sa perorálne podávala karbidopa v dávkach

25, 45 alebo 135 mg/kg/deň, sa nezistili významné rozdiely medzi liečenou a kontrolnou skupinou z pohľadu hodnotenia mortality alebo karcinogenity.

V štúdiách bola potkanom perorálne podávaná kombinácia karbidopy a levodopy (10/20, 10/50 alebo 10/100 mg/kg/deň) počas 106 týždňov. Pri porovnaní so súbežnými kontrolnými skupinami sa nepozoroval vplyv na mortalitu alebo výskyt a typ nádorového ochorenia.

6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

6.1 Zoznam pomocných látok

kroskarmelóza, sodná sol'
stearát horečnatý
kukuričný škrob
manitol (E 421)
povidón

6.2 Inkompatibility

Neaplikovateľné.

6.3 Čas použiteľnosti

2 roky

6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.
Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom.

6.5 Druh obalu a obsah balenia

HDPE flăška s detským bezpečným PP uzáverom.
Veľkosť balenia: 100 tablet.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu

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

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Fínsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

27/0152/23-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLŽENIE REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 26.06.2023

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

10/2023