

Sažetak opisa svojstava lijeka

1. NAZIV LIJEKA

AMOKSICILIN BELUPO 500 mg tablete za oralnu suspenziju
AMOKSICILIN BELUPO 1000 mg tablete za oralnu suspenziju

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

AMOKSICILIN BELUPO 500 mg tablete za oralnu suspenziju: jedna tableta za oralnu suspenziju sadrži 500 mg amoksicilina u obliku amoksicilin trihidrata.

AMOKSICILIN BELUPO 1000 mg tablete za oralnu suspenziju: jedna tableta za oralnu suspenziju sadrži 1000 mg amoksicilina u obliku amoksicilin trihidrata.

Pomoćne tvari s poznatim učinkom:

AMOKSICILIN BELUPO 500 mg tablete za oralnu suspenziju: jedna tableta sadrži 10 mg aspartama (E951).

AMOKSICILIN BELUPO 1000 mg tablete za oralnu suspenziju: jedna tableta sadrži 20 mg aspartama (E951).

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Tableta za oralnu suspenziju.

AMOKSICILIN BELUPO 500 mg tablete za oralnu suspenziju: bijele do žućkaste, duguljaste tablete s urezom na obje strane, dimenzija 18,2 mm × 7 mm. Urez služi samo kako bi se olakšalo lomljenje tablete radi lakšeg gutanja, a ne da bi se podijelila na jednake doze.

AMOKSICILIN BELUPO 1000 mg tablete za oralnu suspenziju: bijele do žućkaste, duguljaste tablete s urezom na obje strane, dimenzija 22,2 mm × 10 mm. Tableta se može razdijeliti na jednake doze.

4. KLINIČKI PODACI

4.1 Terapijske indikacije

Amoksicilin je indiciran za liječenje sljedećih infekcija u odraslih i djece (vidjeti dijelove 4.2, 4.4 i 5.1):

- Akutni bakterijski sinusitis
- Akutna upala srednjeg uha
- Akutni streptokokni tonsilitis i faringitis
- Akutne egzacerbacije kroničnog bronhitisa
- Izvanbolnički stečena upala pluća
- Akutni cistitis
- Asimptomatska bakteriurija u trudnoći
- Akutni pijelonefritis
- Tifusna i paratifusna groznica

- Dentalni apses praćen celulitisom koji se širi
- Infekcije umjetnih zglobova
- Eradikacija bakterije *Helicobacter pylori*
- Lajmska bolest.

Amoksicilin je također indiciran za profilaksu endokarditisa.

Potrebno je uzeti u obzir službene smjernice o primjerenoj uporabi antibakterijskih lijekova.

4.2 Doziranje i način primjene

Doziranje

Kod odabira doze lijeka AMOKSICILIN BELUPO za liječenje pojedine infekcije potrebno je uzeti u obzir:

- očekivane patogene i njihovu vjerljivost na antibakterijske lijekove (vidjeti dio 4.4)
- težinu i mjesto infekcije
- dob, tjelesnu težinu i bubrežnu funkciju bolesnika, kao što je prikazano u nastavku.

Trajanje liječenja potrebno je odrediti prema vrsti infekcije i bolesnikovu odgovoru, a načelno bi trebalo biti što je kraće moguće. Neke infekcije zahtijevaju dulja razdoblja liječenja (vidjeti dio 4.4 za prodljenu terapiju).

Odrasli i djeca tjelesne težine $\geq 40 \text{ kg}$

Indikacija*	Doza amoksicilina*
Akutni bakterijski sinusitis	250 mg do 500 mg svakih 8 sati ili 750 mg do 1 g svakih 12 sati Za teške infekcije: 750 mg do 1 g svakih 8 sati
Asimptomatska bakteriurija u trudnoći	Akutni cistitis može se liječiti dozom od 3 g dvaput na dan tijekom jednoga dana
Akutni pijelonefritis	
Dentalni apses praćen celulitisom koji se širi	
Akutni cistitis	
Akutna upala srednjeg uha	500 mg svakih 8 sati, 750 mg do 1 g svakih 12 sati Za teške infekcije: 750 mg do 1 g svakih 8 sati tijekom 10 dana
Akutni streptokokni tonzilitis i faringitis	
Akutne egzacerbacije kroničnog bronhitisa	
Izvanbolnički stečena upala pluća	500 mg do 1 g svakih 8 sati
Tifusna i paratifusna groznica	500 mg do 2 g svakih 8 sati
Infekcije umjetnih zglobova	500 mg do 1 g svakih 8 sati
Profilaksa endokarditisa	2 g peroralno, jednokratna doza 30 do 60 minuta prije zahvata
Eradikacija bakterije <i>Helicobacter pylori</i>	750 mg do 1 g dvaput na dan u kombinaciji s inhibitorom protonskog pumpa (npr.omeprazolom ili lanzoprazolom) i još jednim antibiotikom (npr. klaritromicinom ili metronidazolom) tijekom 7 dana

Lajmska bolest (vidjeti dio 4.4)	Rani stadij: 500 mg do 1 g svakih 8 sati do maksimalno 4 g/dan podijeljeno na pojedinačne doze, tijekom 14 dana (10 do 21 dan) Kasni stadij (sistemska zahvaćenost): 500 mg do 2 g svakih 8 sati do maksimalno 6 g/dan podijeljeno na pojedinačne doze, tijekom 10 do 30 dana
----------------------------------	--

* Potrebno je uzeti u obzir službene smjernice za liječenje svake pojedine indikacije.

Djeca tjelesne težine < 40 kg

Djeca se mogu liječiti amoksicilin kapsulama, raspadljivim tabletama, suspenzijama ili vrećicama.

Za djecu mlađu od šest mjeseci preporučuje se amoksicilin suspenzija.

Djeci tjelesne težine od 40 kg ili više treba propisati dozu za odrasle.

Preporučene doze:

Indikacija⁺	Doza amoksicilina⁺
Akutni bakterijski sinusitis	20 do 90 mg/kg/dan, podijeljeno na pojedinačne doze*
Akutna upala srednjeg uha	
Izvanbolnički stečena upala pluća	
Akutni cistitis	
Akutni pijelonefritis	
Dentalni apses praćen celulitom koji se širi	
Akutni streptokokni tonzilitis i faringitis	40 do 90 mg/kg/dan, podijeljeno na pojedinačne doze*
Tifusna i paratifusna groznica	100 mg/kg/dan, podijeljeno na tri pojedinačne doze
Profilaksa endokarditisa	50 mg/kg peroralno, jednokratna doza 30 do 60 minuta prije zahvata
Lajmska bolest (vidjeti dio 4.4)	Rani stadij: 25 do 50 mg/kg/dan podijeljeno na tri pojedinačne doze tijekom 10 do 21 dana Kasni stadij (sistemska zahvaćenost): 100 mg/kg/dan podijeljeno na tri pojedinačne doze tijekom 10 do 30 dana

* Potrebno je uzeti u obzir službene smjernice za liječenje svake pojedine indikacije.

* Režime doziranja dvaput na dan treba razmotriti samo kada se primjenjuje doza u gornjem dijelu raspona.

Starije osobe

Nije potrebno prilagođavati dozu.

Oštećenje funkcije bubrega

Brzina glomerularne filtracije (ml/min)	Odrasli i djeca tjelesne težine $\geq 40 \text{ kg}$	Djeca tjelesne težine $< 40 \text{ kg}^{\#}$
više od 30	nije potrebno prilagođavati dozu	nije potrebno prilagođavati dozu
10 do 30	maksimalno 500 mg dvaput na dan	15 mg/kg dvaput na dan (maksimalno 500 mg dvaput na dan)

manje od 10	maksimalno 500 mg/dan	15 mg/kg u jednoj dnevnoj dozi (maksimalno 500 mg)
# U većini se slučajeva prednost daje parenteralnoj terapiji.		

U bolesnika na hemodijalizi

Amoksicilin se iz cirkulacije može izlučiti hemodijalizom.

	Hemodijaliza
Odrasli i djeca tjelesne težine > 40 kg	500 mg svakih 24 sata. Prije hemodijalize treba primijeniti jednu dodatnu dozu od 500 mg. Kako bi se ponovno uspostavile odgovarajuće razine lijeka u cirkulaciji, nakon hemodijalize treba primijeniti još jednu dozu od 500 mg.
Djeca tjelesne težine < 40 kg	15 mg/kg/dan u jednoj dnevnoj dozi (maksimalno 500 mg). Prije hemodijalize treba primijeniti jednu dodatnu dozu od 15 mg/kg. Kako bi se ponovno uspostavile odgovarajuće razine lijeka u cirkulaciji, nakon hemodijalize treba primijeniti još jednu dozu od 15 mg/kg.

U bolesnika na peritonejskoj dijalizi

Maksimalna doza amoksicilina je 500 mg/dan.

Oštećenje funkcije jetre

Primjenjivati uz oprez i nadzirati jetrenu funkciju u redovitim intervalima (vidjeti dijelove 4.4 i 4.8).

Način primjene

AMOKSICILIN BELUPO namijenjen je za primjenu kroz usta.

Hrana ne utječe na apsorpciju lijeka AMOKSICILIN BELUPO.

Terapija se može započeti parenteralno prema preporukama doziranja intravenske formulacije i nastaviti s oralnim pripravkom.

Tablete se mogu uzeti na dva načina.

Mogu se otopiti u vodi za piće ili se mogu uzeti izravno s dovoljnom količinom vode. Tablete se mogu lomiti kako se bi olakšalo gutanje.

500 mg tablete: Urez služi samo kako bi se olakšalo lomljenje tablete radi lakšeg gutanja, a ne da bi se podijelila na jednakе doze.

1000 mg tablete: Tableta se može razdijeliti na jednakе doze.

4.3 Kontraindikacije

Preosjetljivost na djelatnu tvar ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1.

Teška trenutna reakcija preosjetljivosti (npr. anafilaksija) na neki drugi beta-laktamski lijek (npr. cefalosporin, karbapenem ili monobaktam) u anamnezi.

4.4 Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

Reakcije preosjetljivosti

Prije početka terapije amoksicilinom treba prikupiti detaljne podatke o prethodnim reakcijama preosjetljivosti na peniciline, cefalosporine ili druge beta-laktamske lijekove (vidjeti dijelove 4.3 i 4.8).

U bolesnika liječenih penicilinom prijavljene su ozbiljne reakcije preosjetljivosti (uključujući anafilaktoidne reakcije i teške kožne reakcije) koje su u nekim slučajevima imale smrtni ishod. Reakcije

preosjetljivosti mogu progredirati i do Kounisova sindroma, ozbiljne alergijske reakcije koja može dovesti do infarkta miokarda (vidjeti dio 4.8). Vjerovatnije je da će te reakcije nastupiti u bolesnika koji u anamnezi imaju reakcije preosjetljivosti na penicilin i u bolesnika s atopijom. Ako se pojavi alergijska reakcija, mora se prekinuti liječenje amoksicilinom i uvesti prikladna alternativna terapija.

Prijavljeni su slučajevi sindroma enterokolitisa izazvanog lijekom (engl. *drug-induced enterocolitis syndrome*, DIES), prvenstveno u djece liječene amoksicilinom (vidjeti dio 4.8). DIES je alergijska reakcija čiji je glavni simptom dugotrajno povraćanje (1-4 sata nakon uzimanja lijeka) uz izostanak alergijskih kožnih ili respiratornih simptoma. Dodatni simptomi mogu uključivati bol u abdomenu, proljev, hipotenziju ili leukocitozu praćenu neutrofiljom. Zabilježeni su teški slučajevi, uključujući progresiju do šoka.

Neosjetljivi mikroorganizmi

Amoksicilin nije prikladan za liječenje određenih vrsta infekcija, osim ako je patogen već utvrđen i zna se da je osjetljiv na amoksicilin ili ako postoji vrlo velika vjerojatnost da će liječenje amoksicilinom djelovati na taj patogen (vidjeti dio 5.1). Ovo je osobito važno kada se razmatra liječenje bolesnika s infekcijama mokraćnih putova i teškim infekcijama uha, nosa i grla.

Konvulzije

Konvulzije se mogu pojaviti u bolesnika s oštećenom bubrežnom funkcijom ili onih koji primaju visoke doze te u bolesnika s predisponirajućim faktorima (npr. napadajima u anamnezi, liječenom epilepsijom ili poremećajima moždanih ovojnica) (vidjeti dio 4.8).

Oštećenje funkcije bubrega

U bolesnika s oštećenjem bubrežne funkcije dozu treba prilagoditi sukladno stupnju oštećenja (vidjeti dio 4.2).

Kožne reakcije

Pojava generaliziranog eritema praćenog vrućicom i pustulama na početku liječenja može biti simptom akutne generalizirane egzantematozne pustuloze (AGEP, vidjeti dio 4.8). Ta reakcija zahtijeva prekid liječenja amoksicilinom i kontraindikacija je za svaku njegovu daljnju primjenu.

Amoksicilin treba izbjegavati ako se sumnja na infektivnu mononukleozu jer se kod te bolesti primjena amoksicilina povezuje s pojavom morbiliformnog osipa.

Jarisch-Herxheimerova reakcija

Nakon primjene amoksicilina u liječenju lajmske bolesti primijećena je Jarisch-Herxheimerova reakcija (vidjeti dio 4.8). Ona je izravna posljedica baktericidnog djelovanja amoksicilina na bakteriju koja uzrokuje lajmsku bolest, spirohetu *Borrelia burgdorferi*. Bolesnicima treba objasniti da je to česta i obično samoogrančavajuća posljedica antibiotičkog liječenja lajmske bolesti.

Prekomjeran rast neosjetljivih mikroorganizama

Dugotrajna primjena ponekad može dovesti do prekomjernog rasta neosjetljivih mikroorganizama.

Kod gotovo svih antibakterijskih lijekova prijavljen je kolitis povezan s primjenom antibiotika, koji se može kretati u rasponu od blagog do opasnog po život (vidjeti dio 4.8). Stoga je važno razmotriti ovu dijagnozu u bolesnika u kojih se tijekom ili nakon primjene bilo kojeg antibiotika pojavi proljev. Nastupi li kolitis povezan s primjenom antibiotika, mora se odmah prekinuti primjena amoksicilina, konzultirati liječnika i uvesti odgovarajuću terapiju. U toj su situaciji kontraindicirani antiperistaltički lijekovi.

Dugotrajno liječenje

Tijekom dugotrajnog liječenja preporučuje se periodički ocjenjivati funkciju organskih sustava, uključujući bubrežnu, jetrenu i hematopoetsku funkciju. Prijavljene su povišene vrijednosti jetrenih enzima i promjene u broju krvnih stranica (vidjeti dio 4.8).

Antikoagulansi

U bolesnika koji su primali amoksicilin rijetko je prijavljeno produljenje protrombinskog vremena. Kada se istodobno primjenjuju antikoagulansi, mora se provoditi odgovarajući nadzor. Možda će biti potrebno prilagoditi dozu oralnih antikoagulansa radi održavanja željene razine antikoagulacije (vidjeti dijelove 4.5 i 4.8).

Kristalurija

U bolesnika sa smanjenim izlučivanjem mokraće vrlo je rijetko zabilježena kristalurija (uključujući akutno oštećenje bubrega), pretežno kod parenteralne terapije. Tijekom primjene visokih doza amoksicilina preporučuje se održavati odgovarajući unos tekućine i izlučivanje mokraće kako bi se smanjila vjerojatnost razvoja kristalurije uzrokovane primjenom amoksicilina. U bolesnika s mokračnim kateterom treba redovito provjeravati prohodnost katetera (vidjeti dijelove 4.8 i 4.9).

Utjecaj na dijagnostičke testove

Povišene razine amoksicilina u serumu i mokraći vjerojatno će utjecati na nalaze određenih laboratorijskih pretraga. Zbog visokih koncentracija amoksicilina u mokraći česti su lažno pozitivni nalazi pretraga u kojima se koriste kemijske metode.

Kada se tijekom liječenja amoksicilinom provodi test na prisutnost glukoze u mokraći, preporučuje se koristiti enzimske metode određivanja uz pomoć glukoza-oksidaze.

Prisutnost amoksicilina može utjecati na nalaze testova kojima se određuje razina estriola u trudnica.

Važne informacije o pomoćnim tvarima

Ovaj lijek sadrži aspartam (E951), izvor fenilalanina. Lijek se mora koristiti s oprezom u bolesnika s fenilketonurijom. Nisu dostupni neklinički ni klinički podaci za ocjenu primjene aspartama u dojenčadi mlađe od 12 tjedana.

4.5 Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

Probenecid

Istodobna primjena probenecida se ne preporučuje. Probenecid smanjuje bubrežnu tubularnu sekreciju amoksicilina. Istodobna primjena probenecida može dovesti do povišenih i produljenih razina amoksicilina u krvi.

Alopurinol

Istodobna primjena alopurinola tijekom liječenja amoksicilinom može povećati vjerojatnost razvoja alergijskih kožnih reakcija.

Tetraciklini

Tetraciklini i drugi bakteriostatski lijekovi mogu utjecati na baktericidne učinke amoksicilina.

Oralni antikoagulansi

Oralni antikoagulansi i penicilinski antibiotici široko se primjenjuju u praksi bez prijavljenih interakcija. Međutim, u literaturi se navode slučajevi povećanja internacionalnog normaliziranog omjera (INR) u bolesnika koji su se liječili acenokumarolom ili varfarinom tijekom liječenja amoksicilinom. Ako je istodobna primjena neophodna, kod uvođenja ili prekida primjene amoksicilina treba pažljivo nadzirati protrombinsko vrijeme ili internacionalni normalizirani omjer. Osim toga, možda će trebati prilagoditi dozu oralnih antikoagulansa (vidjeti dijelove 4.4 i 4.8).

Metotreksat

Penicilini mogu smanjiti izlučivanje metotreksata, što može dovesti do povećanja toksičnosti.

4.6 Plodnost, trudnoća i dojenje

Trudnoća

Ispitivanja na životnjama ne ukazuju na izravne ili neizravne štetne učinke s obzirom na reproduktivnu toksičnost. Ograničeni podaci o primjeni amoksicilina tijekom trudnoće u ljudi ne ukazuju na povećan rizik od prirođenih malformacija. Amoksicilin se može primjenjivati u trudnoći kada moguće koristi nadmašuju moguće rizike povezane s liječenjem.

Dojenje

Amoksicilin se u malim količinama izlučuje u majčino mlijeko pa postoji rizik od senzitizacije. Zbog toga se u dojenčeta mogu razviti proljev i gljivična infekcija sluznica, pa će možda trebati prekinuti dojenje. Amoksicilin se tijekom dojenja smije primjenjivati samo nakon što nadležni liječnik ocijeni omjer koristi i rizika.

Plodnost

Nema podataka o učincima amoksicilina na plodnost u ljudi. Ispitivanja reprodukcije na životnjama nisu pokazala učinke na plodnost.

4.7 Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima

Nisu provedena ispitivanja o djelovanju lijeka na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima. Međutim, moguće su nuspojave (npr. alergijske reakcije, omaglica, konvulzije) koje mogu utjecati na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima (vidjeti dio 4.8).

4.8 Nuspojave

Najčešće prijavljene nuspojave na lijek su proljev, mučnina i kožni osip.

U nastavku se navode nuspojave na lijek primijećene u kliničkim ispitivanjima amoksicilina i tijekom praćenja nakon njegova stavljanja u promet, prikazane prema MedDRA organskim sustavima:

Za klasifikaciju učestalosti nuspojava korištena je sljedeća terminologija:

Vrlo često ($\geq 1/10$)
Često ($\geq 1/100$ i $< 1/10$)
Manje često ($\geq 1/1\,000$ i $< 1/100$)
Rijetko ($\geq 1/10\,000$ i $< 1/1\,000$)
Vrlo rijetko ($< 1/10\,000$)
Nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka).

<u>Infekcije i infestacije</u>	
Vrlo rijetko	Mukokutana kandidijaza
<u>Poremećaji krvi i limfnog sustava</u>	
Vrlo rijetko	Reverzibilna leukopenija (uključujući agranulocitozu ili tešku neutropenu), hemolitička anemija i reverzibilna trombocitopenija. Produljenje vremena krvarenja i protrombinskog vremena (vidjeti dio 4.4).
<u>Poremećaji imunološkog sustava</u>	
Vrlo rijetko	Moguće su teške alergijske reakcije, uključujući angioneurotski edem, anafilaksiju, serumsku bolest i hipersenzitivni vaskulitis (vidjeti dio 4.4).
Nepoznato	Jarisch-Herxheimerova reakcija (vidjeti dio 4.4).
<u>Poremećaji živčanog sustava</u>	
Vrlo rijetko	Hiperkinezija, omaglica i konvulzije (vidjeti dio 4.4).
Nepoznato	Aseptični meningitis
<u>Poremećaji probavnog sustava</u>	
<i>Podaci iz kliničkih ispitivanja</i>	
*Često	Proljev i mučnina
*Manje često	Povraćanje
<i>Podaci prikupljeni nakon stavljanja lijeka u promet</i>	
Vrlo rijetko	Kolitis uzrokovani primjenom antibiotika (uključujući pseudomembranozni kolitis i hemoragijski kolitis, vidjeti dio 4.4), Crni dlakavi jezik, Površinska promjena boje zuba [#] .
Nepoznato	Sindrom enterokolitisa izazvanog lijekom
<u>Poremećaji jetre i žući</u>	

Vrlo rijetko	Hepatitis i kolestatska žutica, Umjereno povećanje razine AST-a i/ili ALT-a.
Poremećaji kože i potkožnog tkiva	
<i>Podaci iz kliničkih ispitivanja</i>	
*Često	Kožni osip
*Nepoznato	Urtikarija i pruritus
<i>Podaci prikupljeni nakon stavljanja lijeka u promet</i>	
Vrlo rijetko	Kožne reakcije poput multiformnog eritema, Stevens-Johnsonova sindroma, toksične epidermalne nekrolize, buloznog i eksfolijativnog dermatitisa, akutne generalizirane egzantematozne pustuloze (AGEP) (vidjeti dio 4.4) i reakcije na lijek s eozinofiljom i sistemskim simptomima (DRESS).
Nepoznato	Linearna IgA bolest
Poremećaji bubrega i mokraćnog sustava	
Vrlo rijetko	Intersticijski nefritis
Nepoznato	Kristalurija (uključujući akutno oštećenje bubrega)
Srčani poremećaji	
Nepoznato	Kounisov sindrom
* Incidencija tih nuspojava utvrđena je na temelju kliničkih ispitivanja u kojima je ukupno sudjelovalo približno 6000 odraslih i pedijatrijskih bolesnika liječenih amoksicilinom.	
# U djece je prijavljena površinska promjena boje zuba. Dobra oralna higijena može pomoći spriječiti promjenu boje zuba jer se obično može ukloniti četkanjem.	

Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#).

4.9 Predoziranje

Simptomi i znakovi predoziranja

Mogu se javiti gastrointestinalni simptomi (poput mučnine, povraćanja i proljeva) te poremećaj ravnoteže tekućina i elektrolita. Zabilježena je amoksicilinom izazvana kristalurija, koja u nekim slučajevima može dovesti do zatajenja bubrega (vidjeti dio 4.4). U bolesnika s oštećenom bubrežnom funkcijom ili onih koji primaju visoke doze lijeka moguće su konvulzije (vidjeti dijelove 4.4 i 4.8).

Liječenje trovanja

Gastrointestinalni simptomi mogu se liječiti simptomatski, a treba obratiti pozornost na ravnotežu tekućine i elektrolita. Amoksicilin se iz cirkulacije može ukloniti hemodializom.

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

5.1 Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: Pripravci za liječenje bakterijskih infekcija za sustavnu primjenu; penicilini širokog spektra, ATK oznaka: J01CA04.

Mehanizam djelovanja

Amoksicilin je polusintetski penicilin (beta-laktamski antibiotik) koji inhibira jedan ili više enzima (koje se često naziva penicilin-vezujućim proteinima, engl. *penicillin-binding proteins*, PBP) u putu biosinteze bakterijskog peptidoglikana, sastavnog strukturnog dijela bakterijske stanične stijenke. Inhibicija sinteze peptidoglikana oslabljuje staničnu stijenkiju, nakon čega obično dolazi do lize i smrti stanice.

Budući da beta-laktamaze koje proizvode rezistentne bakterije mogu razgraditi amoksicilin, spektar njegova djelovanja kada se primjenjuje samostalno ne obuhvaća organizme koji proizvode te enzime.

Farmakokinetički/farmakodinamički odnos

Vrijeme iznad minimalne inhibicijske koncentracije ($T > MIK$) smatra se najznačajnjom odrednicom djelotvornosti amoksicilina.

Mehanizam rezistencije

Glavni mehanizmi rezistencije na amoksicilin su:

- inaktivacija uzrokovana djelovanjem bakterijskih beta-laktamaza
- izmjena PBP-a, koja umanjuje afinitet antibakterijskog lijeka za ciljno mjesto.

Mehanizmi bakterijske nepropusnosti ili efluksne pumpe mogu uzrokovati ili posješiti bakterijsku rezistenciju, osobito kod Gram-negativnih bakterija.

Granične vrijednosti

Granične vrijednosti MIK-a za amoksicilin određene su verzijom 5.0 standarda Europskog odbora za ispitivanje osjetljivosti na antibiotike (*European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing, EUCAST*).

Mikroorganizam	Granična vrijednost MIK-a (mg/l)	
	Osjetljiv \leq	Rezistentan $>$
Enterobakterije	8 ¹	8
Vrste roda <i>Staphylococcus</i>	Napomena ²	Napomena ³
Vrste roda <i>Enterococcus</i> ³	4	8
Streptokoki iz skupina A, B, C i G	Napomena ⁴	Napomena ⁴
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	Napomena ⁵	Napomena ⁵
Streptokoki iz skupine <i>Viridans</i>	0,5	2
<i>Haemophilus influenzae</i>	2 ⁶	2 ⁶
<i>Moraxella catarrhalis</i>	Napomena ⁷	Napomena ⁷
<i>Neisseria meningitidis</i>	0,125	1
Gram-pozitivni anaerobi, osim <i>Clostridium difficile</i> ⁸	4	8
Gram-negativni anaerobi ⁸	0,5	2
<i>Helicobacter pylori</i>	0,125 ⁹	
<i>Pasteurella multocida</i>	1	1
Granične vrijednosti nevezane za pojedinu vrstu ¹⁰	2	8

¹Enterobakterije divljeg tipa kategoriziraju se kao osjetljive na aminopeniciline. Neke zemlje radije

kategoriziraju izolate bakterija *E. coli* i *P. mirabilis* divlje tipa kao umjereni osjetljive. U tom je slučaju granična vrijednost MIK-a za osjetljive bakterije $\leq 0,5 \text{ mg/l}$.

²Većina stafilocoka proizvodi penicilinaze, koje su rezistentne na amoksicilin. Izolati rezistentni na meticilin, uz nekoliko iznimaka, rezistentni su na sve beta-laktamske lijekove.

³Osjetljivost na amoksicilin može se utvrditi na temelju osjetljivosti na ampicilin.

⁴Osjetljivost streptokoka iz skupina A, B, C i G na penicilinu može se utvrditi na temelju njihove osjetljivosti na benzilpenicilin.

⁵Granične vrijednosti odnose se samo na izolate koji ne potječu od bolesnika s meningitisom. Kod izolata koji se kategoriziraju kao umjereni osjetljivi na ampicilin treba izbjegavati peroralno liječenje amoksicilinom. Osjetljivost se može utvrditi na temelju MIK-a ampicilina.

⁶Granične se vrijednosti temelje na intravenskoj primjeni. Izolate pozitivne na beta-laktamazu treba prijaviti kao rezistentne.

⁷Bakterije koje proizvode beta-laktamazu treba prijaviti kao rezistentne.

⁸Osjetljivost na amoksicilin može se utvrditi na temelju osjetljivosti na benzilpenicilin.

⁹Granične se vrijednosti temelje na epidemiološkim graničnim vrijednostima (engl. *epidemiological cut-off values*, ECOFF), koje razlikuju izolate divlje tipa od onih smanjene osjetljivosti.

¹⁰Granične vrijednosti nevezane za pojedinu vrstu temelje se na dozama od najmanje 0,5 g x 3 ili 4 doze na dan (1,5 do 2 g/dan).

Prevalencija rezistencije za određene vrste može se razlikovati po geografskim regijama i vremenskim razdobljima pa je poželjno imati lokalne podatke o rezistenciji, osobito kod liječenja teških infekcija. Prema potrebi treba potražiti savjet stručnjaka ako je lokalna prevalencija rezistencije takva da je korist lijeka upitna barem kod nekih vrsta infekcija.

***In vitro* osjetljivost mikroorganizama na amoksicilin**

Vrste koje su obično osjetljive

Gram-pozitivni aerobi:

Enterococcus faecalis

Beta-haemolitički streptokoki (skupine A, B, C and G)

Listeria monocytogenes

Vrste neujednačeno osjetljive (stečena rezistencija >10%)

Gram-negativni aerobi:

Escherichia coli

Haemophilus influenzae

Helicobacter pylori

Proteus mirabilis

Salmonella typhi

Salmonella paratyphi

Pasteurella multocida

Gram-pozitivni aerobi:

Koagulaza-negativni stafilocoki

Staphylococcus aureus^f

Streptococcus pneumoniae

Streptokoki iz skupine *Viridans*

Gram-pozitivni anaerobi:

Vrste roda *Clostridium*

Gram-negativni anaerobi:

Vrste roda *Fusobacterium*

Ostali:
Borrelia burgdorferi

Inherentno rezistentni organizmi

Gram-pozitivni aerobi:
Enterococcus faecium[†]

Gram-negativni aerobi:
Vrste roda *Acinetobacter*
Vrste roda *Enterobacter*
Vrste roda *Klebsiella*
Vrste roda *Pseudomonas*

Gram-negativni anaerobi:
Vrste roda *Bacteroides* (mnogi sojevi bakterije *Bacteroides fragilis* su rezistentni).

Ostali:
Vrste roda *Chlamydia*
Vrste roda *Mycoplasma*
Vrste roda *Legionella*

[†]Prirodna umjerena osjetljivost u odsustvu stečenih mehanizama rezistencije.

[‡] Gotovo su svi *S. aureus* rezistentni na amoksicilin zbog proizvodnje penicilinaze. Osim toga, svi sojevi rezistentni na meticilin rezistentni su i na amoksicilin.

5.2 Farmakokinetička svojstva

Apsorpcija

Amoksicilin se potpuno razgrađuje u vodenoj otopini pri fiziološkom pH. Apsorbira se brzo i dobro nakon peroralne primjene. Biorasploživost amoksicilina nakon peroralne primjene iznosi približno 70%. Vrijeme do postizanja vršne koncentracije u plazmi (T_{max}) iznosi približno jedan sat.

U nastavku se navode farmakokinetički rezultati iz ispitivanja u kojem je amoksicilin u dozi od 250 mg triput na dan primjenjivan nataše skupinama zdravih dobrovoljaca.

C_{max} ($\mu\text{g/ml}$)	T_{max} * (h)	$AUC_{(0-24h)}$ ($\mu\text{g.h/ml}$)	$T \frac{1}{2}$ (h)
$3,3 \pm 1,12$	$1,5 (1,0-2,0)$	$26,7 \pm 4,56$	$1,36 \pm 0,56$

*Medijan (raspon)

U rasponu doza od 250 do 3000 mg, biorasploživost je linearна u odnosu na dozu (mjereno vrijednošću C_{max} i AUC -a).

Istodobno uzimanje hrane ne utječe na apsorpciju.

Za eliminaciju amoksicilina može se primijeniti hemodializa.

Distribucija

Približno 18% ukupnog amoksicilina u plazmi vezuje se za proteine, a prividni volumen distribucije iznosi približno 0,3 do 0,4 l/kg.

Amoksicilin je nakon intravenske primjene pronađen u žučnom mjehuru, abdominalnom tkivu, koži, masnom i mišićnom tkivu, sinovijskoj i peritonejskoj tekućini, žući i gnoju. Amoksicilin se ne distribuira odgovarajuće u cerebrospinalnu tekućinu.

U ispitivanjima na životinjama nisu pronađeni dokazi značajnog zadržavanja tvari koje su potekle od lijeka u tkivima. Kao i većina penicilina, amoksicilin se može pronaći u majčinu mlijeku (vidjeti dio 4.6). Pokazalo se da amoksicilin prolazi kroz placentarnu barijeru (vidjeti dio 4.6).

Biotransformacija

Amoksicilin se djelomično izlučuje u mokraću u obliku neaktivne peniciloične kiseline, u količinama koje odgovaraju 10 do 25% početne doze.

Eliminacija

Glavni put eliminacije amoksicilina je putem bubrega.

Amoksicilin ima srednje poluvrijeme eliminacije od približno jednog sata i srednji ukupan klirens od približno 25 l/sat u zdravih ispitanika. Približno 60 do 70% amoksicilina izluči se u neizmijenjenu obliku u mokraću tijekom prvih 6 sati nakon primjene jedne doze amoksicilina od 250 mg ili 500 mg. U različitim je ispitivanjima utvrđeno da se tijekom 24 sata u mokraću izluči 50-85% amoksicilina.

Istodobna primjena probenecida usporava izlučivanje amoksicilina (vidjeti dio 4.5).

Dob

Poluvrijeme eliminacije amoksicilina slično je u djece u dobi od približno 3 mjeseca do 2 godine i starije djece i odraslih. U vrlo male djece (uključujući nedonoščad) lijek se tijekom prvog tjedna života ne smije primjenjivati više od dvaput na dan jer mehanizam bubrežne eliminacije nije još dovoljno razvijen. Budući da u starijih bolesnika postoji veća vjerojatnost smanjene bubrežne funkcije, treba pažljivo odabrat dozu, a bilo bi korisno nadzirati bubrežnu funkciju.

Spol

Nakon peroralne primjene amoksicilina zdravim muškarcima i ženama utvrđeno je da spol nema značajnog utjecaja na farmakokinetiku amoksicilina.

Oštećenje funkcije bubrega

Ukupan klirens amoksicilina iz seruma smanjuje se proporcionalno smanjenju bubrežne funkcije (vidjeti dijelove 4.2 i 4.4).

Oštećenje funkcije jetre

U bolesnika s oštećenjem jetrene funkcije dozu treba primjenjivati uz oprez i treba redovito kontrolirati jetrenu funkciju.

5.3 Neklinički podaci o sigurnosti primjene

Neklinički podaci ne ukazuju na poseban rizik za ljude na temelju ispitivanja sigurnosne farmakologije, toksičnosti ponovljenih doza, genotoksičnosti te reproduktivne i razvojne toksičnosti.

Nisu provedena ispitivanja kancerogenosti amoksicilina.

6. FARMACEUTSKI PODACI

6.1 Popis pomoćnih tvari

krospovidon tip A
celuloza, mikrokristalična
aspartam (E951)
magnezijev stearat

H A L M E D
30 - 03 - 2023
O D O B R E N O

aroma jagode (sadrži: kukuruzni maltodekstrin, trietilcitrat (E1505), komponente arome, propilenglikol)

6.2 Inkompatibilnosti

Nije primjenjivo.

6.3 Rok valjanosti

3 godine.

6.4 Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Ne čuvati na temperaturi iznad 25°C. Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od vlage.

6.5 Vrsta i sadržaj spremnika

16 tableta za oralnu suspenziju u PVC/TE/PVDC/Al blisteru, u kartonskoj kutiji.

6.6 Posebne mjere za zbrinjavanje i druga rukovanja lijekom

Nema posebnih zahtjeva.

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

BELUPO lijekovi i kozmetika, d.d.

Ulica Danica 5
48000 Koprivnica

8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

AMOKSICILIN BELUPO 500 mg tablete za oralnu suspenziju: HR-H-380903537

AMOKSICILIN BELUPO 1000 mg tablete za oralnu suspenziju: HR-H-584078376

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/DATUM OBNOVE ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 17. lipnja 2021.

Datum posljednje obnove odobrenja: /

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

30. ožujka 2023.

H A L M E D
30 - 03 - 2023
O D O B R E N O