

SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA

1. NAZIV LIJEKA

Lacydyna 2 mg filmom obložene tablete

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedna filmom obložena tableta sadrži 2 mg lacidipina.

Pomoćna tvar s poznatim učinkom: 129,17 mg laktoze u jednoj filmom obloženoj tabletii.
Za cijeloviti popis pomoćnih tvari, vidjeti dio 6.1.

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Filmom obložena tableta.

Bijela, okrugla bikonveksna filmom obložena tableta dimenzije 7 mm i s oznakom '2' na jednoj strani.

4. KLINIČKI PODACI

4.1. Terapijske indikacije

Lacidipin se primjenjuje u liječenju hipertenzije samostalno ili u kombinaciji s drugim antihipertenzivima uključujući beta-blokatore, diuretike i ACE-inhibitore.

4.2. Doziranje i način primjene

Za oralnu primjenu

Odrasli:

Liječenje hipertenzije treba prilagoditi težini bolesti i individualnom odgovoru bolesnika na liječenje.

Preporuča se započeti liječenje režimom doziranja od 2 mg jednom dnevno. Doza se može povećati na 4 mg (i naknadno, ako je potrebno, do 6 mg) nakon što je prošlo dovoljno vremena za procjenu punog farmakološkog učinka. U praksi to ne bi trebalo biti manje od 3 do 4 tjedna. Za dnevne doze veće od 6 mg nije utvrđena značajno veća učinkovitost.

Lacidipin tablete treba uzimati svaki dan u isto vrijeme, po mogućnosti ujutro.

Bolesnici s oštećenjem funkcije jetre

Nije neophodna prilagodba doze u bolesnika s oštećenjem funkcije jetre. Vidjeti dio 4.4.

Bolesnici s oštećenjem funkcije bubrega

S obzirom da se lacidipin ne izlučuje putem bubrega, nije potrebno prilagoditi dozu u bolesnika s oštećenjem funkcije bubrega.

Djeca i adolescenti

S obzirom da nema iskustva s primjenom lacidipina u djece, primjena se ne preporuča u djece i adolescenata u dobi do 18 godina.

Stariji bolesnici

Nema potrebe za prilagodbom doze u starijih bolesnika. Trajanje liječenja može biti neograničeno.

4.3. Kontraindikacije

Lacidipin je kontraindiciran u bolesnika s poznatom preosjetljivošću na bilo koji sastojak lijeka. Lacidipin se treba primjenjivati s oprezom u bolesnika s prethodnom alergijskom reakcijom na druge dihidropiridine zbog mogućeg rizika od križne reaktivnosti.

Kao i ostali dihidropiridini, lacidipin je kontraindiciran u bolesnika s teškom stenozom aorte.

4.4. Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

Posebna ispitivanja pokazala su da lacidipin ne utječe na spontanu funkciju SA čvora niti uzrokuje produljeno provođenje unutar AV čvora. Međutim, treba uzeti u obzir potencijalni učinak antagonista kalcijevih kanala na aktivnost SA i AV čvora te stoga lacidipin treba primjenjivati s oprezom u bolesnika s postojećim poremećajem aktivnosti SA i AV čvora.

Kao što je slučaj i s drugim dihidropiridinskim antagonistima kalcijevih kanala, lacidipin treba primjenjivati s oprezom u bolesnika s urođenim ili stečenim produljenjem QT intervala. Lacidipin treba primjenjivati s oprezom i u bolesnika koji uzimaju istodobno druge lijekove koji produljuju QT interval, kao što su antiaritmici I. i III. skupine, triciklički antidepresivi, neki antipsihotici, antibiotici (npr. eritromicin) i neki antihistaminici (npr. terfenadin).

Poput drugih antagonista kalcijevih kanala, i lacidipin treba primjenjivati uz oprez u bolesnika sa smanjenom srčanom rezervom.

Poput ostalih dihidropiridinskih antagonistika kalcijevih kanala, lacidipin treba primjenjivati s oprezom u bolesnika s dijagnosticiranom nestabilnom anginom pectoris, kao i u bolesnika koji razviju nestabilnu anginu tijekom liječenja.

Lacidipin se ne bi trebao primjenjivati u bolesnika s nedavnim infarktom miokarda.

Nema dokaza da je lacidipin koristan u sekundarnoj prevenciji infarkta miokarda.

Učinkovitost i sigurnost primjene lacidipina u liječenju maligne hipertenzije nije utvrđena.

Lacidipin treba primjenjivati uz oprez u bolesnika s oštećenom funkcijom jetre zbog mogućeg povećanja antihipertenzivnog učinka.

Nema dokaza da lacidipin pogoršava toleranciju glukoze ili utječe na kontrolu šećerne bolesti.

Ovaj lijek sadrži 129,17 mg laktoze. Bolesnici s rijetkim nasljednim poremećajem nepodnošenja galaktoze, nedostatkom Lapp laktaze ili malapsorpcijom glukoze-galaktoze ne bi trebali uzimati ovaj lijek.

4.5. Interakcije s drugim lijekovima ili drugi oblici interakcija

Lacidipin se metabolizira putem citokroma CYP3A4 te stoga lijekovi koji značajno inhibiraju ili induciraju CYP3A4 (npr. rifampicin, itrakonazol) pri istodobnoj primjeni s lacidipinom mogu utjecati na njegov metabolism i izlučivanje.

Istodobno uzimanje lacidipina i drugih lijekova poznatog hipotenzivnog učinka uključujući antihipertenzive (kao što su diuretici, beta-blokatori ili ACE inhibitori) može imati aditivan hipotenzivni učinak. Međutim, u ispitivanjima s uobičajenim antihipertenzivima (npr. beta blokatorima i diureticima) ili digoksinom, tolbutamidom ili varfarinom, nisu utvrđeni posebni problemi povezani s interakcijama.

Razina lacidipina u plazmi može biti povećana pri istodobnoj primjeni s cimetidinom.

Alkohol

Kao i sa svim antihipertenzivima (vazodilatatorima), preporučuje se oprez pri konzumaciji alkohola jer se može povećati učinak lacidipina.

Sok od grejpa

Kao i pri primjeni drugih dihidropiridina, tijekom liječenja lacidipinom ne smije se piti sok od grejpa jer to može promijeniti bioraspoloživost lijeka.

Lacidipin se u velikoj mjeri veže na proteine plazme (više od 95%), albumin i alfa-1-glikoprotein.

U kliničkim ispitivanjima nisu utvrđeni posebni problemi povezani s inetrakcijama s konvencionalnim antihipertenzivima niti s tolbutamidom ili varfarinom.

U kliničkim ispitivanjima u bolesnika liječenih ciklosporinom nakon transplantacije bubrega, lacidipin je poništilo smanjenje bubrežnog protoka i glomerularne filtracije uzrokovane ciklosporinom.

Istodobna primjena lacidipina i kortikosteoida ili tetracosaktida može smanjiti antihipertenzivni učinak.

4.6. Plodnost, trudnoća i dojenje

Trudnoća:

Nema podataka o sigurnosti primjene lacidipina u trudnoći.

Istraživanja na životinjama su pokazala da nema teratogeni učinak ili učinak na rast ploda (vidjeti dio 5.3. **Neklinički podaci o sigurnosti primjene**).

Lacidipin se smije primjenjivati u trudnoći samo ako je moguća dobrobit za majku veća od mogućeg rizika za fetus ili novorođenče.

Treba uzeti u obzir da lacidipin može uzrokovati opuštanje mišića maternice u vrijeme termina poroda (vidjeti dio 5.3.).

Dojenje:

Lacidipin i njegovi metaboliti vjerojatno se izlučuju u majčino mlijeko. Stoga treba izbjegavati primjenu lacidipina tijekom dojenja.

Lacidipin se smije koristiti tijekom dojenja samo ako je moguća dobrobit za majku veća od mogućeg rizika za novorođenče i dojenče.

Plodnost:

U nekih bolesnika liječenih blokatorima kalcijevih kanala, primijećene su reverzibilne biokemijske promjene glave spermatozoida, što može otežati oplodnju.

4.7. Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada na strojevima

Lacidipin može izazvati omaglicu. Bolesnike treba upozoriti da ne upravljaju automobilom ili strojevima ako osjetite omaglicu ili slične simptome.

4.8. Nuspojave

Podaci iz velikih kliničkih ispitivanja (internih i objavljenih) korišteni su za određivanje učestalosti nuspojava.

Vrlo česte	$\geq 1/10$
Česte	$\geq 1/100, < 1/10$
Manje česte	$\geq 1/1000, < 1/100$
Rijetke	$\geq 1/10000, < 1/1000$
Vrlo rijetke	$< 1/10000$
Nepoznate učestalosti	Ne može se procijeniti iz dostupnih podataka

Lacidipin se obično dobro podnosi. Pojedinci mogu osjetiti blaže nuspojave koje su povezane s poznatim farmakološkim učinkom periferne vazodilatacije. Takve nuspojave, označene oznakom #, obično su prolazne i prestaju nastavkom uzimanja lacidipina pri istom režimu doziranja.

Psihijatrijski poremećaji

Depresija	Vrlo rijetke
-----------	--------------

Poremećaji živčanog sustava

Omaglica#	Česte
Glavobolja#	Česte
Tremor	Vrlo rijetke
Ekstrapiramidalni sindrom prijavljen pri primjeni nekih antagonista kalcijevih kanala	Nepoznato

Srčani poremećaji

Palpitacije#	Česte
Tahikardija	Česte
Pogoršanje postojeće angine pectoris*	Manje česte
Sinkopa	Manje česte
Hipotenzija	Manje česte

*Kao i kod drugih dihidropiridina, u malog broja bolesnika zabilježeno je pogoršanje postojeće angine pectoris, osobito na početku liječenja. Ta je nuspojava vjerojatnija u bolesnika sa simptomatskom ishemiskom bolešću srca.

Krvožilni poremećaji:

Crvenilo lica#	Česte
----------------	-------

Poremećaji probavnog sustava:

Nelagoda u abdomenu Česte
Mučnina Česte
Hiperplazija gingive Manje Česte

Poremećaji kože i potkožnog tkiva

Kožni osip uključujući eritem i svrbež Česte
Angioedem Rijetke
Urtikarija Rijetke

Poremećaji mišićno-koštanog i vezivnog tkiva

Grčevi u mišićima Rijetke

Poremećaji bubrega i mokraćnog sustava

Poliurija Česte

Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene:

Astenija Česte
Edem# Česte

Pretrage:

Reverzibilni porast alkalne fosfataze
(ponekad klinički značajni porasti) Česte

Prijavljivanje sumnji na nuspojave

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

Nisu zabilježeni slučajevi predoziranja lacidipinom.

Simptomi i znakovi

Najvjerojatniji problem u slučaju predoziranja bila bi produljena periferna vazodilatacija povezana s hipotenzijom i tahikardijom. Mogu se pojaviti bradikardija ili produljeno AV provođenje.

Lječenje

Specifičan antidot ne postoji. Potrebno je provoditi standarnde opće mjere praćenja funkcije srca i odgovarajuće suportivne i terapijske mjere.

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

5.1. Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: derivati dihidropiridina, ATK oznaka: C08CA09.

Lacidipin je specifičan i potentan antagonist kalcija s izrazitom selektivnošću za kalcijeve kanale glatkih mišića krvnih žila. Njegovo glavno djelovanje je dilatacija perifernih arteriola, čime se smanjuje periferni vaskularni otpor i snižava krvni tlak.

Nakon oralne primjene 4 mg lacidipina u zdravih dobrovoljaca opaženo je minimalno produljenje QTc intervala (srednji porast QTcF između 3,44 i 9,60 ms u mlađih i starijih dobrovoljaca).

5.2. Farmakokinetička svojstva

Lacidipin je vrlo lipofilan; brzo se apsorbira iz probavnog sustava nakon oralne primjene. Apsolutna bioraspoloživost u prosjeku iznosi oko 10% zbog izraženog metabolizma prvog prolaza kroz jetru.

Vršna koncentracija u plazmi postiže se nakon 30 - 150 minuta. Lijek se primarno eliminira metabolizmom u jetri (putem citokroma P450 CYP3A4). Nema dokaza da lacidipin inducira ni inhibira jetrene enzime.

Glavni metaboliti posjeduju izuzetno malu farmakodinamsku aktivnost.

Otpriklike 70% primijenjene doze se izlučuje u obliku metabolita fecesom, a ostali dio u obliku metabolita urinom.

Prosječni poluvijek lacidipina iznosi 13 - 19 sati u stanju dinamičke ravnoteže.

5.3. Neklinički podaci o sigurnosti primjene

Jedini zabilježeni značajni toksikološki učinci primjene lacidipina bili su reverzibilni i konzistentni s već poznatim farmakološkim učinkom antagonista kalcijevih kanala pri visokim dozama – smanjena kontraktilnost miokarda i hiperplazija gingive u štakora i pasa te konstipacija u štakora.

Nije zabilježena razvojna toksičnost u skotnih štakora ili zečeva nakon primjene lacidipina.

U nizu *in vitro* i *in vivo* ispitivanja lacidipin nije pokazao znakove genotoksičnosti. Nije dokazan karcinogeni potencijal u miševa. Kao i s drugim antagonistima kalcijevih kanala, ispitivanje kancerogenosti u štakora je pokazalo porast benignih tumora intersticijskih stanica testisa.

Endokrini mehanizmi za koje se pretpostavlja da sudjeluju u pojavi hiperplazije intersticijskih stanica i adenoma u štakora nisu značajni za ljude.

6. FARMACEUTSKI PODACI

6.1. Popis pomoćnih tvari

Ježgra:

povidon K 30

laktoza hidrat

magnezijev stearat

Film ovojnica Opadry OY-S-7335:

titanijev dioksid

hipromeloza

6.2. Inkompatibilnosti

Nije primjenjivo.

6.3. Rok valjanosti

36 mjeseci

6.4. Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Čuvati u originalnom pakovanju radi zaštite od svjetlosti

Lijek ne zahtjeva čuvanje na određenoj temperaturi.

6.5. Vrsta i sadržaj spremnika

Lacydyna 2 mg filmom obložene tablete pakirane su u Aluminij/Aluminij blistere, smještene unutar kartonske kutije koje sadrže 28, 56 ili 98 filmom obloženih tableta.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

6.6. Posebne mjere za zbrinjavanje i druga rukovanja lijekom

Nema posebnih zahtjeva.

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

DOUBLE-E PHARMA LIMITED

17 Corrig Road, Sandyford

Dublin 18

Irska

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

HR-H-758260039

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/DATUM OBNOVE ODOBRENJA

29. lipnja 2015./11. ožujka 2020.

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

Ožujak, 2020.