

SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA

1. NAZIV LIJEKA

PROPAFENON ALKALOID 150 mg filmom obložene tablete

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedna filmom obložena tableta sadrži 150 mg propafenonklorida.

Pomoćne tvari s poznatim učinkom: lakoza hidrat.

Jedna Propafenon Alkaloid 150 mg filmom obložena tableta sadrži 10,12 mg lakoze hidrata.

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

3. FARMACEUTSKI OBLIK

* Filmom obložena tableta

Bijele, okrugle, bikonveksne, filmom obložene tablete s urezom na jednoj strani.

Urez nije namijenjen za lomljenje tablete.

4. KLINIČKI PODACI

4.1. Terapijske indikacije

- Simptomatske supraventrikularne tahiaritmije koje je potrebno liječiti, kao što su:
 - tahikardija AV čvora;
 - supraventrikularna tahikardija u bolesnika s Wolf-Parkinson-White (WPW) sindromom;
 - paroksizmalna atrijska fibrilacija.
- Teška simptomatska ventrikularna tahiaritmija, ako je liječnik smatra opasnom po život.

4.2. Doziranje i način primjene

Doziranje

Preporuča se liječenje lijekom Propafenon Alkaloid započeti u bolnici, od strane liječnika s iskustvom u liječenju aritmija.

Individualnu dozu održavanja treba odrediti u uvjetima kardiološkog nadzora, uključujući praćenje elektrokardiograma (EKG) i ponovljene kontrole krvnoga tlaka (faza titracije). Ako dođe do produljenja QRS intervala za više od 20% ili se javi AV blok 2. ili 3. stupnja, dozu treba smanjiti ili prekinuti liječenje sve dok se EKG ne vrati na normalne vrijednosti.

Odrasli

U razdoblju titracije doze te za terapiju održavanja u bolesnika tjelesne težine oko 70 kg, preporučuje se dnevna doza od 450 (150 mg tri puta dnevno), što se u razmaku od najmanje 3 dana može povećati do 600 mg (300 mg dva puta dnevno) propafenonklorida. Ponekad može biti potrebno povećati dnevnu dozu na maksimalno 900 mg (300 mg tri puta dnevno) propafenonklorida. Dnevnu dozu potrebno je smanjiti za bolesnike niže tjelesne težine. Doza se ne smije povećavati sve dok ne prođu 3 do 4 dana liječenja.

Pedijatrijska populacija

Propafenon Alkaloid tablete mogu se davati djeci tjelesne težine iznad 45 kg.

Dokazano je da, odgovarajuća prosječna dnevna doza u fazi titracije i u fazi održavanja doze, u djece iznosi 10-20 mg propafenonklorida po kilogramu tjelesne težine, podijeljeno u 3 do 4 doze. Doza se ne smije povećavati sve dok ne prođu 3 do 4 dana liječenja. Individualnu dozu održavanja potrebno je odrediti u uvjetima kardiološkog nadzora, uključujući praćenje elektrokardiograma (EKG) i ponovljene kontrole krvnog tlaka (faza titracije).

U djece manje tjelesne težine potrebno je razmotriti drugi farmaceutski oblik i/ili put primjene propafenona.

Pri određivanju doze potreban je nadzor liječnika ili kardiologa.

Starije osobe

Nije zabilježena razlika u sigurnosti i učinkovitosti u ovoj skupini bolesnika, ali povećana osjetljivost nekih starijih bolesnika ne može biti isključena, stoga te bolesnike treba pažljivo nadzirati.

Jednako vrijedi za terapiju održavanja. Doza se ne smije povećavati sve dok ne prođe barem 5 do 8 dana liječenja.

Bolesnici s oštećenjem funkcije bubrega ili jetre

U bolesnika s oštećenom funkcijom jetre i/ili bubrega, može doći do nakupljanja lijeka nakon uobičajenih terapijskih doza. Ipak, ovim se bolesnicima doza propafenonklorida može titrirati uz praćenje EKG-a i uz klinički nadzor.

Način primjene

Za primjenu kroz usta.

Zbog gorkog okusa i površinskog anestetskog djelovanja propafenona, tablete treba progutati cijele (bez žvakanja) s tekućinom, nakon obroka.

4.3. Kontraindikacije

Propafenon se ne smije primjenjivati u ovim stanjima:

- preosjetljivost na djelatnu tvar ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1;
- poznati Brugada sindrom (vidjeti dio 4.4);
- značajne strukturne bolesti srca, kao što su:
 - infarkt miokarda unutar zadnjih 3 mjeseca;
 - nekontrolirano kongestivno zatajenje srca s ejekcijskom frakcijom lijeve klijetke manjom od 35%;
 - kardiogeni šok (osim ako je izazvan aritmijom);
 - teška simptomatska bradikardija;
 - prisutnost disfunkcije sinusnog čvora, poremećaji provođenja u atriju, AV blok 2. ili većeg stupnja, blok grane snopa (BBB, od engl. *bundle branch block*) ili distalni blok kada nije ugrađen elektrostimulator srca (engl. *pacemaker*);
 - teška hipotenzija;
- manifestni poremećaj elektrolita (npr. poremećaji metabolizma kalija);
- teška opstruktivna bolest pluća;
- miastenija gravis;
- istodobno liječenje ritonavirom (vidjeti dio 4.5).

4.4. Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

Propafenon, poput ostalih antiaritmika, može izazvati proaritmičke učinke, odnosno može uzrokovati nove ili pogoršati postojeće aritmije (vidjeti dio 4.8.). Ključno je prije početka liječenja te tijekom liječenja propafenonkloridom svakog bolesnika klinički obraditi i učiniti EKG, kako bi se ovisno o odgovoru na terapiju utvrdila potreba nastavka liječenja.

Kod prethodno asimptomatskih nositelja Brugada sindroma, nakon izlaganja propafenonu može biti demaskiran Brugada sindrom ili u EKG-u mogu nastati promjene nalik Brugada sindromu. Nakon početka terapije propafenonom, mora se učiniti EKG kako bi se isključile promjene koje mogu upućivati na Brugada sindrom.

Liječenje propafenonkloridom može utjecati na pragove stimulacije i osjetljivosti srčanih elektrostimulatora (engl. *pacemaker*). Stoga je potrebno nadzirati i prema potrebi obaviti primjerene prilagodbe elektrostimulatora tijekom liječenja.

Postoji mogućnost konverzije paroksizmalne fibrilacije atrija u undulaciju atrija, praćene blokom u provođenju 2:1 ili provođenjem 1:1 (vidjeti dio 4.8).

Kao i kod drugih lijekova iz skupine antiaritmika klase Ic, u bolesnika sa značajnom strukturnom bolešću srca može postojati sklonost ozbiljnim nuspojavama. Stoga je propafenonklorid kontraindiciran u ovih bolesnika (vidjeti dio 4.3).

Zbog blokade beta adrenergičkih receptora, propafenonklorid se mora koristiti s oprezom kod bolesnika s opstrukcijom dišnih puteva, n, npr. s astmom.

S obzirom da sadrže veliku količinu djelatne tvari, filmom obložene tablete propafenonklorida od 150 mg nisu prikladne za primjenu u djece lakše od 45 kg (vidjeti dio 4.2).

Propafenon Alkaloid tablete sadrže laktozu. Bolesnici s rijetkim nasljednim poremećajem nepodnošenja galaktoze, potpunim nedostatkom laktaze ili malapsorpcijom glukoze i galaktoze ne bi smjeli uzimati ovaj lijek.

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol (23 mg) natrija po tabletu, tj. zanemarive količine natrija.

4.5. Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

Zbog mogućeg porasta koncentracija u plazmi, kontraindicirana je istodobna primjena ritonavira i propafenonklorida (vidjeti dio 4.3).

Povećani broj nuspojava može se dogoditi ako se propafenonklorid uzima zajedno s lokalnim anesteticima (npr. prilikom ugradnje srčanog elektrostimulatora, kirurškog ili stomatološkog zahvata) i drugim lijekovima koji imaju inhibitorajuće djelovanje na srčanu frekvenciju i/ili kontraktilnost miokarda (npr. beta blokatori, triciklički antidepresivi).

Pri istodobnoj primjeni propafenonklorida i lijekova koji se metaboliziraju putem CYP2D6 (npr. venlafaksin), može doći do porasta koncentracija tih lijekova. Uz istodobno liječenje propafenononkloridom, zabilježene su povećane koncentracije propranolola, metoprolola, dezipramina, ciklosporina, teofilina i digoksina u plazmi i/ili krvi. Potrebno je na odgovarajući način smanjiti doze tih lijekova, ako se zamijete znakovi predoziranja.

Lijekovi koji inhibiraju CYP2D6, CYP1A2 i CYP3A4, npr. ketokonazol, cimetidin, kinidin, eritromicin i sok grejpa, mogu povisiti koncentraciju propafenonklorida. Kada se propafenonklorid primjenjuje zajedno s inhibitorima tih enzima, bolesnike se mora pozorno pratiti i u slučaju potrebe prilagoditi dozu.

Kombinirano liječenje amiodaronom i propafenonkloridom može utjecati na provodljivost i repolarizaciju te prouzročiti abnormalnosti koje pogoduju pojavi aritmija. Stoga može biti potrebna prilagodba doze objua lijekova ovisno o terapijskom odgovoru.

Nisu zabilježeni značajni učinci na farmakokinetiku propafenona ili lidokaina pri njihovoj istodobnoj primjeni. Ipak, povećan je rizik nastanka nuspojava središnjeg živčanog sustava uzrokovanih lidokainom, u slučaju njihove istodobne primjene.

Istodobna primjena propafenonklorida i rifampicina i/ili fenobarbitala (induktora CYP3A4) može smanjiti antiaritmički učinak propafenona uslijed smanjenja koncentracije propafenona u plazmi. Pri istodobnoj dugotrajnoj primjeni rifampicina i/ili fenobarbitala i propafenonklorida potrebno je pratiti terapijski odgovor na liječenje propafenonom.

Propafenon može povisiti koncentraciju oralnih antikoagulansa (npr. fenprocumon, varfarin) u plazmi, zbog čega dolazi do porasta protrombinskog vremena. Stoga je potrebno pažljivo pratiti status zgrušavanja krvi kod bolesnika koji istodobno uzimaju ove lijekove, a može biti potrebna prilagodba doze oralnih antikoagulansa.

Pri istodobnoj primjeni propafenona i selektivnih inhibitora ponovne pohrane serotonina (SSRI, od engl. *selective serotonin reuptake inhibitors*), kao npr. fluoksetina i paroksetina, može doći do povećanja razine propafenonklorida u plazmi. Pri istodobnoj primjeni propafenonklorida i fluoksetina u ekstenzivnih metabolizatora povećava se C_{max} S-propafenona za 39% i AUC za 50%, dok se C_{max} R-propafenona povećava za 71% i AUC za 50%. Stoga se željeni terapijski odgovor može postići i manjim dozama propafenona.

Potreban je oprez vezano za toksičnost digitalisa.

Pedijatrijska populacija

Ispitivanja interakcija provedena su samo u odraslih. Nije poznato je li opseg interakcija kod pedijatrijske populacije sličan kao kod odraslih.

4.6. Plodnost, trudnoća i dojenje

Trudnoća

Nema odgovarajućih i dobro kontroliranih ispitivanja u trudnicama. Propafenon se u trudnoći smije koristiti samo ako moguća korist za trudnicu opravdava mogući rizik za plod.

Poznato je da propafenonklorid prolazi kroz placentarnu barijeru u ljudi. U pupkovini je izmjerena koncentracija propafenona od približno 30% one u krvi majke.

Dojenje

Nije ispitivano izlučivanje propafenona u majčino mlijeko. Ograničeni podaci ukazuju na to da se propafenon možda izlučuje u majčino mlijeko. Propafenon se u dojilja mora primjenjivati s oprezom.

4.7. Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima

Zamagljen vid, omaglica, umor i posturalna hipotenzija mogu utjecati na brzinu reagiranja bolesnika te umanjiti sposobnost upravljanja motornim vozilima ili rada sa strojevima.

4.8. Nuspojave

Sažetak sigurnosnog profila

Najčešće nuspojave povezane s liječenjem propafenonom su omaglica, poremećaji srčanog provođenja i palpitacije.

Tablični prikaz nuspojava

Tablica u nastavku prikazuje nuspojave zabilježene u kliničkim ispitivanjima propafenona te one zabilježene tijekom postmarketinškog praćenja lijeka (nakon stavljanja lijeka u promet).

Reakcije za koje se smatra da su barem moguće povezane s primjenom propafenona, razvrstane su po organskim sustavima i prema učestalosti koja se navodi na sljedeći način: vrlo često ($\geq 1/10$), često ($\geq 1/100$ i $< 1/10$), manje često ($\geq 1/1000$ i $< 1/100$) i nepoznato (nuspojave prijavljene nakon stavljanja lijeka u promet; učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka). Unutar svake skupine učestalosti, nuspojave su poredane u padajućem nizu prema stupnju ozbiljnosti, kada se ozbiljnost mogla procijeniti.

MedDRA klasifikacija organskih sustava	Vrlo često $\geq 1/10$	Često $\geq 1/100$ i $< 1/10$	Manje često $\geq 1/1000$ i $< 1/100$	Nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka)
Poremećaji krvi i limfnog sustava			trombocitopenija	agranulocitoza, leukopenija, granulocitopenija
Poremećaji imunološkog sustava				preosjetljivost ¹
Poremećaji metabolizma i prehrane			smanjen apetit	
Psihijatrijski poremećaji		anksioznost, poremećaj spavanja	noćne more	konfuzno stanje
Poremećaji živčanog sustava	omaglica ²	glavobolja, poremećaj okusa (disgeuzija)	sinkopa, ataksija, parestezije	konvulzije, ekstrapiramidalni simptomi, nemir
Poremećaji oka		zamagljen vid		
Poremećaji uha i labirinta			vrtoglavica	
Srčani poremećaji	poremećaji srčanog provođenja ³ , palpitacije	sinusna bradikardija, bradikardija, tahikardija, undulacija atrija	ventrikularna tahikardija, aritmija ⁴	ventrikularna fibrilacija, zatajenje srca ⁵ , smanjena srčana frekvencija
Krvožilni poremećaji			hipotenzija	ortostatska hipotenzija
Poremećaji dišnog sustava, prsišta i sredoprsja		dispnea		
Poremećaji probavnog sustava		abdominalna bol, povraćanje,	abdominalna distenzija,	vraćanje hrane iz želuca u jednjak,

		mučnina, proljev, konstipacija, suha usta	flatulencija	probavne smetnje
Poremećaji jetre i žuči		poremećaj funkcije jetre ⁶		hepatocelularno oštećenje, kolestaza, hepatitis, žutica
Poremećaji kože i potkožnog tkiva			urtikarija, svrbež, osip, eritem	akutna generalizirana egzantematozna pustuloza
Poremećaji mišićno-koštanog sustava i vezivnog tkiva				sindrom nalik lupusu
Poremećaji reproduktivnog sustava i dojki			erektilna disfunkcija	smanjen broj spermija ⁷
Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene		bol u prsištu, astenija, umor, pireksija		

¹ Može se manifestirati kao kolestaza, krvna diskrazija i osip.

² Isključujući vrtoglavicu.

³ Uključujući sinoatrijski blok, atrioventrikularni blok i intraventrikularni blok.

⁴ Propafenon može biti povezan s proaritmičkim učincima što se manifestira kao povećanje srčane frekvencije (tahikardija) ili ventrikularna fibrilacija. Neke od tih aritmija mogu biti opasne po život i može biti potrebno oživljavanje kako bi se spriječio mogući smrtni ishod.

⁵ Moguće je pogoršanje postojeće insuficijencije srca.

⁶ Ovaj pojam obuhvaća abnormalne nalaze testova jetrene funkcije, kao što je povećanje aspartat aminotransferaze, alanin aminotransferaze, gama-glutamiltransferaze i alkalne fosfataze u krvi.

⁷ Smanjenje broja spermija je reverzibilna nuspojava koja nestaje po prestanku uzimanja propafenona.

Prijavljanje 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 traži se da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#).

4.9. Predoziranje

Simptomi

Učinci na miokard: Učinci predoziranja propafenonkloridom na miokard očituju se poremećajima stvaranja i provođenja impulsa, poput produljenja PQ intervala, proširenja QRS kompleksa, suzbijanja automatizma sinusnog čvora, AV bloka, ventrikularne tahikardije, undulacije, ventrikularne fibrilacije i zastoja srca. Smanjenje kontraktilnosti (negativni inotropni učinak) može uzrokovati hipotenziju, koja u teškim slučajevima može dovesti do kardiovaskularnog šoka.

Ne-srčani znakovi i simptomi: Često se mogu javiti metabolička acidzoza, glavobolja, omaglica, zamgljen vid, parestezije, tremor, mučnina, konstipacija, suha usta i konvulzije. Prijavljen je i smrtni ishod.

U teškim slučajevima otrovanja, mogu se javiti kloničko-toničke konvulzije, parestezije, somnolencija, koma i respiratorični arest.

Liječenje

Dodatno, uz općenite hitne mjere, moraju se pratiti vitalne funkcije bolesnika u jedinici intenzivne skrbi te ih po potrebi regulirati.

Za kontrolu srčanog ritma i krvnog tlaka učinkovita je defibrilacija, kao i infuzija dopamina i izoproterenola. Intravenska primjena diazepama ublažava konvulzije. Mogu biti potrebne općenite potporne mjere, kao mehanička pomoć pri disanju i vanjska masaža srca.

Pokušaji eliminacije hemoperfuzijom su ograničene djelotvornosti.

Zbog izrazitog vezanja na proteine plazme ($> 95\%$) i velikog volumena distribucije, hemodializa nije učinkovita.

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

5.1. Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: Lijekovi koji djeluju na srce; Antiaritmici skupine Ic.

ATC oznaka: C01BC03

Mehanizam djelovanja i farmakodinamički učinci

Propafenon je antiaritmik skupine I.C.

Propafenonklorid djeluje stabilizirajuće na membrane miokarda, smanjuje brzi utok struje nošene ionima natrija uz smanjenu brzinu depolarizacije i produljeno vrijeme provođenja impulsa u pretklijetki, AV čvoru i primarno u His-Purkinje sustavu.

Provođenje impulsa pomoćnim putovima, kao u WPW sindromu, je inhibirano produljenjem refraktornog razdoblja ili blokadom putova provođenja u anterogradnom, no većinom u retrogradnom smjeru.

Istovremeno, spontana podražljivost je smanjena povećanjem granice stimulacije miokarda, dok je električna podražljivost miokarda smanjena povećanjem granice ventrikularne fibrilacije.

Anti-aritmijski učinci: Usporavanje uzlazne brzine akcijskog potencijala, smanjenje podražljivosti, ujednačavanje brzine provođenja, supresija ektopičkog automatizma, smanjena mogućnost fibrilacije miokarda.

Propafenon posjeduje umjerenu beta-simpatolitičku aktivnost bez kliničkog značaja. Ipak, postoji mogućnost da visoke dnevne doze (900 – 1200 mg) potaknu simpatolitičko (anti-adrenergičko) djelovanje.

Na elektrokardiogramu (EKG), propafenon uzrokuje manje produljenje P vala, PR i QRS intervala, dok u pravilu nema utjecaja na QTc interval.

Klinička djelotvornost i sigurnost primjene

U bolesnika koji uzimaju digitalis, s istisnom frakcijom od 35-50%, kontraktilnost lijeve klijetke je malo smanjena. U bolesnika s akutnim transmuralnim infarktom i zatajenjem srca, intravenska primjena propafenona može značajno smanjiti istisnu frakciju lijeve klijetke. U bolesnika u akutnim stadijima infarkta bez zatajenja srca, intravenska primjena propafenona može u bitnoj mjeri smanjiti istisnu frakciju lijeve klijetke. U oba slučaja je plućni arterijski tlak minimalno povećan.

Nema bitnih promjena perifernog arterijskog tlaka. To pokazuje kako propafenon nema neželjenih učinaka na funkciju lijeve klijetke koji bi bili od kliničkog značaja. Klinički značajno smanjenje funkcije lijeve klijetke očekuje se samo u bolesnika s već postojećom oslabljenom ventrikularnom funkcijom.

Neliječeno zatajenje srca može se zbog navedenog pogoršati i rezultirati dekompenzacijom.

5.2. Farmakokinetička svojstva

Propafenon je racemična smjesa S- i R-propafenona.

Apsorpcija

Nakon oralne primjene, propafenon se gotovo u potpunosti apsorbira iz probavnog sustava, ovisno o dozi. Vršne koncentracije u plazmi se postižu 2 do 3 sata od primjene propafenonklorida u farmaceutskom obliku s trenutnim otpuštanjem (IR). Nakon pojedinačne doze od jedne tablete, bioraspoloživost je oko 50%. Kod ponovljenih doza, koncentracija u plazmi i bioraspoloživost neproporcionalno rastu zbog zasićenja metabolizma prvog prolaska kroz jetru (CYP2D6). Iako je u ispitivanju jednokratne oralne doze hrana povećala maksimalne koncentracije u plazmi i bioraspoloživost, nije značajno promijenila bioraspoloživost tijekom primjene višestrukih doza propafenona u zdravih ispitanika.

Distribucija

Propafenon se brzo distribuira. Volumen distribucije u stanju dinamičke ravnoteže iznosi od 1,9 do 3,0 l/kg. Terapijske razine u plazmi su u rasponu od 150 ng/ml do 1500 ng/ml. Stupanj vezanja propafenona na proteine plazme ovisi o koncentraciji, te se smanjuje s 97,3% pri 0,25 µg/ml na 81,3% pri 100 µg/ml. U rasponu terapijskih koncentracija, više od 95% propafenona se veže na proteine plazme.

Biotransformacija i eliminacija

Usporednom kumulativnog izlučivanja u urinu kroz 24 h se 1,3% intravenskog (70 mg) i 0,65% oralnog (600 mg) propafenona izlučuje nepromijenjeno u urinu, što znači da se propafenon gotovo isključivo metabolizira u jetri. U više od 90% bolesnika propafenon se brzo i opsežno metabolizira (tzv. ekstenzivni metabolizatori). Ovi bolesnici metaboliziraju propafenon u dva aktivna metabolita: 5-hidroksipropafenon i N-depropilpropafenon (norpropafenon). U manje od 10% bolesnika, metabolizam propafenona je sporiji, a 5-hidroksi metabolit ne nastaje ili nastaje u minimalnim količinama (tzv. spori metabolizatori).

Procijenjeni poluvijek eliminacije propafenona iz tablete s trenutnim oslobađanjem u rasponu je od 2 do 10 sati kod ekstenzivnih metabolizatora te 10 do 32 sata kod sporih metabolizatora. Bliska pozitivna korelacija između razine u plazmi i AV vremena provođenja zabilježena je i u većine zdravih ispitanika, kao i u bolesnika. Klirens propafenona je od 0,67 do 0,81 l/h/kg.

Nakon postizanja razine u plazmi od 500 ng/ml, PR interval je statistički značajno produljen u odnosu na početne vrijednosti što omogućava titraciju doze i praćenje bolesnika uz pomoć EKG-a. Učestalost ventrikularnih ekstrasistola se smanjuje kako raste koncentracija u plazmi. Odgovarajuće antiaritmisko djelovanje je, u pojedinačnim slučajevima, zabilježeno čak kod niskih razina u plazmi, <500 ng/ml.

Stanje dinamičke ravnoteže postiže se nakon 3 do 4 dana, kada bioraspoloživost raste do oko 100%. Preporučeno doziranje propafenonklorida je jednako u svih bolesnika bez obzira na metabolički status (spori ili ekstenzivni metabolizatori).

Linearnost/Nelinearnost

Kod ekstenzivnih metabolizatora saturabilni put hidroksilacije (CYP2D6) dovodi do nelinearne farmakokinetike. Kod sporih metabolizatora farmakokinetika propafenona je linearna.

Inter-/Intraindividualna varijabilnost

Kod propafenonklorida postoji značajan stupanj individualne varijabilnosti farmakokinetike, što je velikim dijelom posljedica učinka prvog prolaska kroz jetru i nelinearne farmakokinetike ekstenzivnih metabolizatora. Velika varijabilnost razina u krvi zahtijeva pažljivo titriranje doze bolesnika, uz posebnu pozornost na kliničke i EKG znakove toksičnosti.

Stariji bolesnici

Izloženost propafenonu u starijih bolesnika s normalnom bubrežnom funkcijom je vrlo promjenjiva, i ne razlikuje se značajno od izloženosti u zdravih mladih ispitanika. Izloženost 5-hidroksipropafenonu bila je slična, ali izloženost glukuronidima propafenona bila je udvostručena.

Oštećenje funkcije bubrega

Čak i u bolesnika s oštećenjem funkcije bubrega, smanjena eliminacija propafenona nije vjerovatna, što je potvrđeno prijavama slučajeva i pojedinačnim kinetičkim ispitivanjima u bolesnika na kroničnoj hemodijalizi. Ipak, zabilježena je akumulacija metabolita glukuronida. Vrijednosti kliničkih biokemijskih nalaza nisu se razlikovale od onih u bolesnika sa zdravim bubrežima. Potreban je oprez kod primjene propafenonklorida u bolesnika s bolešću bubrega.

Oštećenje funkcije jetre

Propafenon pokazuje povećanu oralnu bioraspoloživost i produljeni poluvijek eliminacije u bolesnika s oštećenjem funkcije jetre. Potrebna je prilagodba doze u bolesnika s bolešću jetre.

Pedijatrijska populacija

Klirens (očiti) propafenona kod dojenčadi i djece od 3 dana do 7,5 godina kretao se od 0,13 do 2,98 l/h/kg nakon intravenske i oralne primjene bez jasne povezanosti s dobi. Koncentracije u stanju dinamičke ravnoteže normalizirane doze oralnog propafenona u 47 djece u dobi od 1 dana do 10,3 godina (medijan 2,2 mjeseca) bile su 45% više u djece starije od 1 godine u odnosu na one mlađe od 1 godine. Iako postoji velika varijabilnost među ispitanicima, praćenje EKG-om se čini prikladnjim za prilagođavanje doze, od praćenja koncentracija propafenona u plazmi.

5.3. Neklinički podaci o sigurnosti primjene

Neklinički podaci ne pokazuju poseban rizik za ljude na temelju konvencionalnih ispitivanja sigurnosne farmakologije, toksičnosti ponovljenih doza, genotoksičnosti, kancerogenog potencijala i reproduktivne toksičnosti.

6. FARMACEUTSKI PODACI

6.1. Popis pomoćnih tvari

Jezgra

celuloza, mikrokristalična
laktoza hidrat
povidon
magnezijev stearat
talk
natrijev škroboglikolat
silicijev dioksid, koloidni, bezvodni
natrijev laurilsulfat

Film-ovojnica

bijeli Opadry Y-1-7000:
titanijev dioksid (E171)
makrogol 400
hipromeloza

6.2. Inkompatibilnosti

Nije primjenjivo.

6.3. Rok valjanosti

3 godine.

6.4. Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Čuvati na temperaturi ispod 25°C.

6.5. Vrsta i sadržaj spremnika

50 (5 x 10) filmom obloženih tableta u Al/PVC blisteru, u kutiji.

6.6. Posebne mjere za zbrinjavanje i druga rukovanja lijekom

Nema posebnih zahtjeva.

Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Alkaloid d.o.o.

Slavonska avenija 6 A

10 000 Zagreb

Tel: +385 1 6311 920

Fax: +385 1 6311 922

e-mail: alkaloid@alkaloid.hr

8. BROJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

HR-H-089441301

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/DATUM OBNOVE ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 23. prosinca 2004.

Datum posljednje obnove odobrenja: 22. travnja 2015.

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

29. kolovoza 2023.