

Sažetak opisa svojstava lijeka

1. NAZIV LIJEKA

Wellbutrin XR 150 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem

Wellbutrin XR 300 mg tablete s prilagođenim oslobađanjem

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedna tableta sadrži 150 mg ili 300 mg bupropionklorida.

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Tableta s prilagođenim oslobađanjem.

150 mg tablete: žućkastobijele do svijetložute okrugle tablete s crnom tintom otisnutom oznakom "GS 5FV 150" na jednoj strani, promjera 7 mm

300 mg tablete: žućkastobijele do svijetložute okrugle tablete s crnom tintom otisnutom oznakom "GS 5YZ 300" na jednoj strani, promjera 9 mm

4. KLINIČKI PODACI

4.1 Terapijske indikacije

Wellbutrin XR indiciran je za liječenje velikih depresivnih epizoda.

4.2 Doziranje i način primjene

Doziranje

Odrasli

Preporučena početna doza je 150 mg jednom dnevno. U kliničkim ispitivanjima nije ustanovljena optimalna doza. Ako se nakon 4 tjedna liječenja dozom od 150 mg dnevno ne primjećuje poboljšanje, doza se može povisiti na 300 mg jednom dnevno. Razmak između dvije doze mora biti najmanje 24 sata.

Nastup djelovanja bupropiona zabilježen je 14 dana nakon početka liječenja. Kao i kod svih antidepresiva, potpuni antidepresivni učinak lijeka Wellbutrin XR možda će se uočiti tek nakon nekoliko tjedana liječenja.

Bolesnike s depresijom mora se liječiti tijekom razdoblja od najmanje 6 mjeseci kako bi bili sigurni da više nemaju simptoma.

Nesanica je vrlo česta nuspojava koja je često prolazna. Nesanica se može smanjiti ako se izbjegava uzimanje lijeka prije spavanja (pod uvjetom da je prošlo najmanje 24 sata između doza).

Prelazak bolesnika s Wellbutrin SR tableta:

Kad bolesnici prelaze s bupropion tableta s produljenim oslobađanjem dva puta dnevno na Wellbutrin XR tablete, mora se dati ista ukupna dnevna doza, kad je to moguće.

Pedijatrijska populacija

Wellbutrin XR nije namijenjen za primjenu u djece i adolescenata mlađih od 18 godina (vidjeti dio 4.4). Sigurnost i djelotvornost lijeka Wellbutrin XR u bolesnika mlađih od 18 godina nisu još ustanovljene.

Starije osobe

Djelotvornost u starijih osoba nije nedvojbeno utvrđena. U kliničkim ispitivanjima starije osobe slijedile su isti režim doziranja kao i odrasli (vidjeti Odrasli). Ne može se isključiti veća osjetljivost u nekih starijih osoba.

Oštećenje funkcije jetre

Wellbutrin XR mora se primjenjivati uz oprez u bolesnika s oštećenjem funkcije jetre (vidjeti dio 4.4). Zbog povećane varijabilnosti u farmakokinetici u bolesnika s blagim do umjerenim oštećenjem, preporučena doza u tih bolesnika je 150 mg jednom dnevno.

Oštećenje funkcije bubrega

Preporučena doza u tih bolesnika je 150 mg jednom dnevno jer se bupropion i njegovi aktivni metaboliti mogu u takvih bolesnika nakupljati više nego je uobičajeno (vidjeti dio 4.4).

Način primjene

Wellbutrin XR tablete se moraju proglutati cijele. Tablete se ne smiju lomiti, drobiti ili žvakati, s obzirom da to može povećati rizik od nuspojava uključujući napadaje.

Wellbutrin XR tablete mogu se uzeti s hranom ili bez nje.

Prestanak liječenja

Iako u kliničkim ispitivanjima s lijekom Wellbutrin XR nisu zabilježene reakcije ustezanja (mjerene prema spontano prijavljenim događajima, a ne bodovnim ljestvicama), može se razmotriti razdoblje postupnog smanjenja doze. Bupropion je selektivni inhibitor ponovne pohrane katekolamina u neuronima i ne može se isključiti povratni ('rebound') učinak ili reakcija ustezanja.

4.3 Kontraindikacije

Wellbutrin XR je kontraindiciran u bolesnika koji su preosjetljivi na bupropion ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1.

Wellbutrin XR je kontraindiciran u bolesnika koji uzimaju neki drugi lijek koji sadržava bupropion jer je incidencija napadaja ovisna o dozi te da bi se izbjeglo predoziranje.

Wellbutrin XR je kontraindiciran u bolesnika koji trenutno imaju ili su imali napadaje u anamnezi.

Wellbutrin XR je kontraindiciran u bolesnika koji imaju tumor u središnjem živčanom sustavu.

Wellbutrin XR je kontraindiciran u bolesnika koji bilo kada tijekom liječenja naglo prestaju uzimati alkohol ili lijekove koji su povezani s rizikom od napadaja prilikom prekida liječenja (osobito benzodiazepine ili lijekove slične benzodiazepinima).

Wellbutrin XR je kontraindiciran za primjenu u bolesnika s teškom cirozom jetre.

Wellbutrin XR je kontraindiciran u bolesnika sa sadašnjom ili prethodnom dijagnozom bulimije ili *anorexia nervosa*.

Kontraindicirana je istodobna primjena lijeka Wellbutrin XR i inhibitora monoaminooksidaze (MAO). Mora proći najmanje 14 dana od prestanka uzimanja ireverzibilnih MAO inhibitora i započinjanja liječenja lijekom Wellbutrin XR. Kod reverzibilnih MAO inhibitora dovoljno je razdoblje od 24 sata.

4.4 Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

Napadaji

Ne smije se prekoračiti preporučena doza bupropion tableta s prilagođenim oslobađanjem jer se uz bupropion veže rizik od napadaja ovisan o dozi. Ukupna incidencija napadaja s bupropion tabletama s prilagođenim oslobađanjem zabilježena u kliničkim ispitivanjima pri dozama do 450 mg dnevno bila je oko 0,1%.

Postoji povećani rizik od napadaja tijekom liječenja lijekom Wellbutrin XR ako su prisutni predisponirajući čimbenici rizika koji snižavaju prag napadaja. Stoga se Wellbutrin XR mora primjenjivati uz oprez u bolesnika koji imaju jedan ili više stanja koji predisponiraju nižem pragu napadaja.

U svakog bolesnika moraju se procijeniti predisponirajući čimbenici rizika koji uključuju:

- istodobnu primjenu drugih lijekova za koje se zna da snižavaju prag napadaja (npr. antipsihotici, antidepresivi, antimalarici, tramadol, teofilin, sistemski steroidi, kinoloni i antihistaminici sa sedacijskim djelovanjem)
- zlouporaba alkohola (vidjeti i dio 4.3)
- traumu glave u anamnezi
- dijabetes koji se liječi hipoglikemicima ili inzulinom
- uporabu stimulansa ili anoreksika

Liječenje lijekom Wellbutrin XR mora se prekinuti i ne započinjati ponovno u bolesnika koji tijekom liječenja dobiju napadaje.

Interakcije (vidjeti dio 4.5)

Uslijed farmakokinetičkih interakcija mogu se promijeniti plazmatske razine bupropiona ili njegovih metabolita, što može povećati mogućnost nastupa nuspojava (npr. suha usta, nesanica, napadaji). Stoga je nužan oprez kada se bupropion primjenjuje istodobno s lijekovima koji mogu inducirati ili inhibirati metabolizam bupropiona.

Bupropion inhibira metabolizam posredovan citokromom P450 2D6. Preporučuje se oprez kad se istodobno primjenjuju lijekovi koji se metaboliziraju putem tog enzima.

U literaturi je pokazano da lijekovi koji inhibiraju CYP2D6 mogu dovesti do sniženih koncentracija endoksifena koji je aktivni metabolit tamoksifena. Stoga se uporaba bupropiona, koji je inhibitor CYP2D6, kad god je to moguće, mora izbjegavati tijekom liječenja tamoksifenom (vidjeti dio 4.5).

Neuropsihijatrijski simptomi

Samoubojstvo/suicidalne misli ili kliničko pogoršanje

Depresija je povezana s povećanim rizikom od suicidalnih misli, samoozljeđivanja i samoubojstva (događaji povezani sa samoubojstvom). Taj rizik traje sve dok ne dođe do značajne remisije. Budući da poboljšanje možda neće nastupiti tijekom prvih nekoliko tjedana liječenja ili dulje, bolesnike se mora pažljivo pratiti sve dok ne dođe do takvog poboljšanja. Opće kliničko iskustvo ukazuje da se rizik od samoubojstva može povećati u ranim stadijima oporavka.

Poznato je da bolesnici s anamnezom događaja vezanih uz suicid, ili oni koji pokazuju značajan stupanj suicidalnih ideja prije početka liječenja, imaju povećan rizik od suicidalnih misli ili pokušaja samoubojstva i mora ih se pažljivo pratiti tijekom liječenja.

Metaanaliza placebom kontroliranih kliničkih ispitivanja antidepresiva u odraslih bolesnika s psihijatrijskim poremećajima pokazala je povišen rizik od suicidalnog ponašanja u skupini bolesnika mlađih od 25 godina koji su uzimali antidepresive u usporedbi s placebom.

Tijekom uzimanja lijeka mora se pažljivo nadgledati bolesnike, osobito one s povećanim rizikom i u ranoj fazi liječenja i nakon promjena doze. Bolesnici (i osobe koje za njih skrbe) moraju se upozoriti da je potrebno pratiti pojavu bilo kakvog kliničkog pogoršanja, suicidalnog ponašanja ili misli i neobičnih promjena u ponašanju te odmah zatražiti savjet liječnika ako se takvi simptomi pojave.

Mora se znati da pojava nekih neuropsihijatrijskih simptoma može biti povezana ili s osnovnom bolešću ili s lijekovima (vidjeti Neuropsihijatrijski simptomi uključujući maniju i bipolarni poremećaj niže; vidjeti dio 4.8).

Mora se razmotriti promjena terapijskog režima, uključujući i mogućnost ukidanja lijeka, u bolesnika u kojih se pojave suicidalne ideje/ponašanja, osobito ako su ti simptomi teški, nastupe naglo ili nisu bili dio bolesnikovih postojećih simptoma.

Neuropsihijatrijski simptomi uključujući maniju i bipolarni poremećaj

Zabilježeni su neuropsihijatrijski simptomi (vidjeti dio 4.8). Uočena je posebice psihotična i manična simptomatologija, pretežno u bolesnika s poznatom anamnezom psihičke bolesti. Osim toga, velika depresivna epizoda može biti početna slika bipolarnog poremećaja. Općenito se vjeruje (iako nije ustanovljeno u kontroliranim ispitivanjima) da liječenje takve epizode samo antidepresivom može povećati vjerojatnost precipitacije mješovite/manične epizode u bolesnika s rizikom od bipolarnog poremećaja. Ograničeni klinički podaci o primjeni bupropiona u kombinaciji sa stabilizatorima raspoloženja u bolesnika s anamnezom bipolarnog poremećaja ukazuju na nisku stopu prijelaza u maniju. Prije započinjanja liječenja antidepresivom bolesnike se mora na odgovarajući način procijeniti kako bi se odredilo imaju li rizik od bipolarnog poremećaja; takva procjena mora obuhvatiti detaljnju psihiatrijsku anamnezu, uključujući obiteljsku anamnezu suicida, bipolarnog poremećaja i depresije.

Podaci iz ispitivanja na životinjama ukazuju na potencijal za zloupotrebu. Međutim, ispitivanja mogućnosti zloupotrebe u ljudi, kao i veliko kliničko iskustvo, pokazuju da bupropion ima mali potencijal za zloupotrebu.

Kliničko iskustvo s bupropionom u bolesnika koji primaju elektrokonvulzivnu terapiju (EKT) je ograničeno. Nužan je oprez u bolesnika koji primaju elektrokonvulzivnu terapiju istodobno s liječenjem bupropionom.

Preosjetljivost

Liječenje lijekom Wellbutrin XR mora se odmah prekinuti ako bolesnik razvije reakcije preosjetljivosti tijekom liječenja. Liječnici moraju znati da se simptomi mogu pojačati ili ponovno pojaviti nakon ukidanja lijeka Wellbutrin XR i moraju osigurati dovoljno dugo simptomatsko liječenje (najmanje tjedan dana). Tipični simptomi uključuju kožni osip, pruritus, urtikariju ili bol u prsištu, ali teže reakcije mogu uključiti angioedem, dispneju/bronhospazam, anafilaktički šok, erythema multiforme ili Stevens-Johnsonov sindrom. Također su zabilježeni artralgija, mijalgija i vrućica povezani s osipom i drugim simptomima koji ukazuju na kasnu preosjetljivost. Ti simptomi mogu sličiti serumskoj bolesti (vidjeti dio 4.8). U većine bolesnika simptomi se poboljšavaju nakon prekida liječenja bupropionom i započinjanja liječenja antihistaminicima ili kortikosteroidima te se vremenom povlače.

Kardiovaskularna bolest

Kliničko iskustvo primjene bupropiona za liječenje depresije u bolesnika s kardiovaskularnom bolesti je ograničeno. Oprez je nužan ako se bupropion primjenjuje u tih bolesnika. Međutim, bupropion se općenito dobro podnosi u ispitivanjima odvikavanja od pušenja u bolesnika s ishemiskom kardiovaskularnom bolešću (vidjeti dio 5.1).

Krvni tlak

Bupropion ne uzrokuje značajna povišenja krvnog tlaka u bolesnika s hipertenzijom prvog stupnja koji nemaju depresiju. Međutim, u kliničkoj praksi je u bolesnika koji su primali bupropion zabilježena

hipertenzija koja u nekim slučajevima može biti teška (vidjeti dio 4.8) i zahtijevati akutno liječenje. Ovo je zabilježeno i u bolesnika s postojećom hipertenzijom kao i u onih koji prije nisu imali hipertenziju.

Na početku liječenja mora se utvrditi početna vrijednost krvnog tlaka te ga kasnije kontrolirati osobito u bolesnika s postojećom hipertenzijom. Ako se uoči klinički značajno povišenje krvnog tlaka, mora se razmotriti prestanak liječenja lijekom Wellbutrin XR.

Istodobna primjena bupropiona i nikotinskog transdermalnog sustava može rezultirati povišenjem krvnog tlaka.

Brugadin sindrom

Bupropion može razotkriti Brugadin sindrom, rijetku nasljednu bolest srčanih natrijevih kanala s karakterističnim promjenama na EKG-u (elevacija ST-segmenta i abnormalnosti T-vala u desnim prekordijalnim odvodima), koja može dovesti do srčanog zastoja i/ili iznenadne smrti. Preporučuje se postupati uz oprez u bolesnika koji imaju Brugadin sindrom ili faktore rizika kao što su srčani zastoj ili iznenadna smrt u obiteljskoj anamnezi.

Posebne skupine bolesnika

Pedijatrijska populacija

Liječenje antidepresivima povezano je s povećanim rizikom od suicidalnog razmišljanja i ponašanja u djece i adolescenata s velikim depresivnim poremećajem i drugim psihijatrijskim poremećajima. Wellbutrin XR nije namijenjen za primjenu u djece i adolescenata mlađih od 18 godina (vidjeti dio 4.2).

Oštećenje funkcije jetre

Bupropion se gotovo u potpunosti metabolizira u jetri u aktivne metabolite koji se dalje metaboliziraju. Nisu zabilježene statistički značajne razlike u farmakokineticici bupropiona između zdravih dobrovoljaca i bolesnika s blagom do umjerenom cirozom jetre, ali je opažena veća varijabilnost razina bupropiona u plazmi među bolesnicima. Stoga se Wellbutrin XR mora primjenjivati s oprezom u bolesnika s blagim do umjerenim oštećenjem funkcije jetre, te se preporuča doza od 150 mg jednom dnevno (vidjeti dio 4.2).

Sve bolesnike s oštećenjem funkcije jetre mora se pažljivo pratiti zbog mogućih nuspojava (npr. nesanica, suha usta, napadaji) koje mogu ukazivati na visoke razine lijeka ili metabolita.

Oštećenje funkcije bubrega

Bupropion se uglavnom izlučuje u urin u obliku metabolita. Stoga se u bolesnika s oštećenjem funkcije bubrega bupropion i aktivni metaboliti mogu akumulirati u većoj mjeri nego je uobičajeno, te se preporuča doza od 150 mg jednom dnevno (vidjeti dio 4.2). Bolesnike se mora pažljivo pratiti zbog mogućih nuspojava (npr. nesanica, suha usta, napadaji), koje mogu ukazivati na visoke razine lijeka ili metabolita (vidjeti dio 4.2).

Starije osobe

Djelotvornost u starijih osoba nije nedvojbeno utvrđena. U kliničkim ispitivanjima starije osobe slijedile su isti režim doziranja kao i odrasli (vidjeti dio 4.2 Odrasli i dio 5.2). Ne može se isključiti veća osjetljivost u nekim starijih osoba.

Interferencije s pretragama urina

Kako ima kemijsku strukturu sličnu amfetaminu, bupropion interferira s testovima koji se koriste za brzo određivanje lijekova u urinu, što može rezultirati lažno pozitivnim rezultatima, posebice na amfetamine. Dobiveni pozitivni rezultati obično se moraju potvrditi specifičnjom metodom.

Neprikladni načini primjene

Wellbutrin XR namijenjen je za primjenu samo kroz usta. Prijavljeno je inhaliranje zdrobljenih tableta ili primjena otopljenog bupropiona injekcijom; što može dovesti do brzog oslobađanja, brže apsorpcije i mogućeg predoziranja lijekom. Prijavljeni su napadaji i/ili smrtni slučajevi kada se bupropion primjenjivao intranasalno ili parenteralnom injekcijom.

Serotoninski sindrom

Nakon stavljanja lijeka Wellbutrin XR u promet, kod njegove istodobne primjene sa serotonergičkim lijekovima, kao što su selektivni inhibitori ponovne pohrane serotoninina (engl. *selective serotonin re-uptake inhibitors, SSRI*) ili inhibitori ponovne pohrane serotoninina i noradrenalina (engl. *serotonin norepinephrine re-uptake inhibitors, SNRI*), prijavljeni su slučajevi serotoninskog sindroma, koji može biti opasan po život (vidjeti dio 4.5). Ako je istodobno liječenje drugim serotonergičkim lijekovima klinički neophodno, potrebno je pažljivo nadzirati bolesnika, osobito tijekom uvođenja liječenja i povećavanja doze.

Serotoninski sindrom može uključivati promjene mentalnog statusa (npr. agitaciju, halucinacije, komu), nestabilnost autonomnog živčanog sustava (npr. tahikardiju, nestabilan krvni tlak, hipertermiju), neuromišićne poremećaje (npr. hiperrefleksiju, nekoordiniranost, rigidnost) i/ili gastrointestinalne simptome (npr. mučninu, povraćanje, proljev). Posumnja li se na serotoninski sindrom, potrebno je razmotriti smanjenje doze ili prekid liječenja, ovisno o težini simptoma.

4.5 Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

Budući da inhibitori monoaminoooksidaze A i B također potiču katekolaminergičke puteve mehanizmom različitim od bupropiona, istodobna primjena lijeka Wellbutrin XR i inhibitora monoaminoooksidaze (MAO) je kontraindicirana (vidjeti dio 4.3) jer je povećana mogućnost od nuspojava uslijed njihove istodobne primjene. Mora proći najmanje 14 dana od prestanka uzimanja ireverzibilnih MAO inhibitora i započinjanja liječenja lijekom Wellbutrin XR. Kod reverzibilnih MAO inhibitora dovoljno je razdoblje od 24 sata.

Wellbutrin XR se mora primjenjivati uz oprez u bolesnika koji istodobno primjenjuju druge lijekove za koje se zna da snižavaju prag napadaja (npr. antipsihotici, antidepresivi, antimalarici, tramadol, teofilin, sistemski steroidi, kinoloni i antihistaminici sa sedacijskim djelovanjem), s obzirom na povećani rizik od napadaja prilikom istodobne primjene.

Učinak bupropiona na druge lijekove

Iako se ne metaboliziraju putem izoenzima CYP2D6, bupropion i njegov glavni metabolit hidroksibupropion inhibiraju put CYP2D6. Istodobna primjena bupropiona i dezipramina kod zdravih dobrovoljaca, za koje je bilo poznato da su vrlo brzi metabolizatori izoenzima CYP2D6, rezultirala je velikim povećanjem (2-5 puta) maksimalnih koncentracija i AUC (od engl. area under the curve – površina ispod krivulje) dezipramina. Inhibicija CYP2D6 trajala je najmanje 7 dana nakon zadnje doze bupropiona.

Istodobno liječenje lijekovima uske terapijske širine koji se pretežno metaboliziraju putem CYP2D6 mora započeti najnižom dozom terapijskog raspona tih lijekova. Takvi lijekovi uključuju određene antidepresive (npr. dezipramin, imipramin, paroksetin), antipsihotike (npr. risperidon, tiroidazin), beta blokatore (npr. metoprolol), selektivne inhibitore ponovne pohrane serotoninina (SSRI) i antiaritmike tipa 1C (npr. propafenon, flekainid). Ako se Wellbutrin XR dodaje u terapiju bolesnicima koji već uzimaju takav lijek, mora se razmotriti potreba za smanjenjem doze prvobitnog lijeka. U tim slučajevima očekivana korist od liječenja lijekom Wellbutrin XR mora se pažljivo usporediti s mogućim rizicima.

Nakon stavljanja lijeka Wellbutrin XR u promet, kod njegove istodobne primjene sa serotonergičkim lijekovima, kao što su selektivni inhibitori ponovne pohrane serotoninina (SSRI) ili inhibitori ponovne pohrane serotoninina i noradrenalina (SNRI), prijavljeni su slučajevi serotoninskog sindroma, koji može biti opasan po život (vidjeti dio 4.4).

Lijekovi koji trebaju metaboličku aktivaciju s CYP2D6 kako bi postali učinkoviti (npr. tamoksifen), mogu imati smanjenu djelotvornost prilikom istodobne primjene s inhibitorima CYP2D6 kao što je bupropion (vidjeti dio 4.4).

Iako se citalopram (SSRI) primarno ne metabolizira putem CYP2D6, u jednom ispitivanju je bupropion povećao maksimalnu koncentraciju citaloprama za 30%, a AUC citaloprama za 40%.

Istodobna primjena digoksina i bupropiona može sniziti razinu digoksina. Usporednom različitim ispitivanja, AUC_{0-24h} digoksina je u zdravih dobrovoljaca bio smanjen, a bubrežni klirens je bio povećan. Kliničari trebaju biti svjesni da se razina digoksina može povisiti nakon prekida primjene bupropiona i da se bolesnici trebaju pratiti zbog moguće toksičnosti digoksina.

Učinak drugih lijekova na bupropion

Bupropion se metabolizira u svoj glavni aktivni metabolit hidroksibupropion primarno pomoću citokroma P450 CYP2B6 (vidjeti dio 5.2). Istodobna primjena lijekova koji mogu utjecati na metabolizam bupropiona putem izoenzima CYP2B6 (npr. supstrati CYP2B6: ciklofosfamid, ifosfamid i inhibitori CYP2B6: orfenadrin, tiklopidin, klopidrogel) može dovesti do povišenja plazmatskih razina bupropiona i nižih razina aktivnog metabolita hidroksibupropiona. Za sada nisu poznate kliničke posljedice inhibicije metabolizma bupropiona putem enzima CYP2B6 i posljedičnih promjena omjera bupropiona i hidroksibupropiona.

Budući da se bupropion gotovo u potpunosti metabolizira, savjetuje se oprez pri istodobnoj primjeni lijekova koji induciraju (npr. karbamazepin, fenitoin, ritonavir, efavirenz) ili inhibiraju (npr. valproat) metabolizam, jer to može utjecati na njegovu kliničku djelotvornost i sigurnost.

U nizu ispitivanja na zdravim dobrovoljcima, ritonavir (100 mg dva puta dnevno ili 600 mg dva puta dnevno) ili ritonavir 100 mg + lopinavir 400 mg dva puta dnevno smanjili su izloženost bupropionu i njegovim glavnim metabolitima na način ovisan o dozi za približno 20% do 80% (vidjeti dio 5.2). Slično tome, 600 mg efavirensa jednom dnevno tijekom dva tjedna smanjilo je izloženost bupropionu za približno 55% kod zdravih dobrovoljaca. Kliničke posljedice smanjene izloženosti su nejasne, ali mogu uključivati smanjenu djelotvornost u liječenju velike depresije. Bolesnici koji uzimaju bilo koji od ovih lijekova s bupropionom mogu trebati povećanu dozu bupropiona, no maksimalna preporučena doza bupropiona ne smije se prekoračiti.

Ostale interakcije

Primjena lijeka Wellbutrin XR kod bolesnika koji istodobno uzimaju levodopu ili amantadin mora se odvijati uz oprez. Ograničeni klinički podaci ukazuju na veću incidenciju nuspojava (npr. mučnina, povraćanje i neuropsihijatrijski događaji – vidjeti dio 4.8) u bolesnika koji istodobno uzimaju bupropion i levodopu ili amantadin.

Iako klinički podaci ne ukazuju na farmakokinetičke interakcije bupropiona i alkohola, rijetko su zabilježeni štetni neuropsihijatrijski događaji ili smanjenje tolerancije na alkohol u bolesnika koji su tijekom liječenja bupropionom uzimali alkohol. Konzumiranje alkohola tijekom liječenja lijekom Wellbutrin XR mora se izbjegavati ili ograničiti na najmanju moguću mjeru.

Nisu provedena farmakokinetička ispitivanja istodobne primjene bupropiona i benzodiazepina. Na temelju metaboličkih puteva *in vitro* nema osnova za takvu interakciju. Nakon istodobne primjene bupropiona s diazepamom u zdravih dobrovoljaca, sedacija je bila manja nego kad je diazepam primijenjen samostalno.

Nije provedena sistematična procjena kombinacije bupropiona s antidepresivima (osim dezipramina i citaloprama), benzodiazepinima (osim diazepama) ili neurolepticima. Također je ograničeno kliničko iskustvo s gospinom travom.

Istodobna primjena lijeka Wellbutrin XR i nikotinskog transdermalnog sustava (NTS) može rezultirati povišenjem krvnog tlaka.

4.6 Plodnost, trudnoća i dojenje

Trudnoća

Neka epidemiološka ispitivanja ishoda trudnoće, nakon izloženosti majki bupropionu tijekom prvog tromjesečja, upućuju na povezanost s povećanim rizikom od nastanka određenih kongenitalnih kardiovaskularnih malformacija osobito ventrikularnog septalnog defekta i defekta izlaznog dijela lijeve klijetke u novorođenčadi. Ovi rezultati nisu konzistentni u svim ispitivanjima. Ispitivanja na životinjama ne ukazuju na izravan ili neizravan štetan učinak u smislu reproduktivne toksičnosti (vidjeti dio 5.3). Wellbutrin XR se ne smije primjenjivati tijekom trudnoće, osim ako kliničko stanje trudnice ne zahtijeva liječenje bupropionom, a ne postoji zamjensko liječenje.

Dojenje

Bupropion i njegovi metaboliti izlučuju se u mlijeko liječenih žena. Potrebno je odlučiti da li prekinuti dojenje ili prekinuti liječenje/suzdržati se od liječenja lijekom Wellbutrin XR uzimajući u obzir korist dojenja za dijete i korist liječenja za ženu.

Plodnost

Nema podataka o učinku bupropiona na ljudsku plodnost. Ispitivanje reprodukcije na štakorima nije pokazalo smanjenu plodnost (vidjeti dio 5.3).

4.7 Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima

Kao i drugi lijekovi s učinkom na središnji živčani sustav, bupropion može utjecati na sposobnost izvođenja aktivnosti koje zahtijevaju procjenjivanje te motoričke i kognitivne sposobnosti. Stoga bolesnici moraju biti oprezni prije vožnje ili upravljanja strojem dok ne budu sigurni da Wellbutrin XR ne utječe negativno na njihovu sposobnost.

4.8 Nuspojave

Navedene su nuspojave zabilježene u kliničkoj primjeni, razvrstane prema organskim sustavima i učestalosti pojavljivanja.

Nuspojave su prema učestalosti pojavljivanja razvrstane u sljedeće kategorije: vrlo često ($\geq 1/10$), često ($\geq 1/100$ i $< 1/10$), manje često ($\geq 1/1000$ i $< 1/100$), rijetko ($\geq 1/10\ 000$ i $< 1/1000$), vrlo rijetko ($< 1/10\ 000$) i nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka).

Poremećaji krvi i limfnog sustava	Nepoznato	Anemija, leukopenija i trombocitopenija
Poremećaji imunološkog sustava*	Često	Reakcije preosjetljivosti poput urticarije
Poremećaji metabolizma i prehrane	Vrlo rijetko	Teže reakcije preosjetljivosti uključujući angioedem, dispneju/bronhospazam i anafilaktički šok Zabilježene su i artralgija, mijalgija i vrućica uz osip i druge simptome koji ukazuju na odgođenu reakciju preosjetljivosti. Ti simptomi mogu sličiti serumskoj bolesti.
	Često	Anoreksija
	Manje često	Gubitak tjelesne težine
	Vrlo rijetko	Poremećaj razine glukoze u krvi
	Nepoznato	Hiponatrijemija

Psihijatrijski poremećaji	Vrlo često	Nesanica (vidjeti dio 4.2)
	Često	Agitacija, anksioznost
	Manje često	Depresija (vidjeti dio 4.4), konfuzija
	Vrlo rijetko	Agresivnost, neprijateljsko raspoloženje, razdražljivost, nemir, halucinacije, abnormalni snovi uključujući noćne more, depersonalizacija, deluzije, paranoidne ideje
	Nepoznato	Suicidalne ideje i suicidalno ponašanje***, psihoza, disfemija, napadaj panike
Poremećaji živčanog sustava	Vrlo često	Glavobolja
	Često	Tremor, omaglica, poremećaji osjeta okusa
	Manje često	Poremećaj koncentracije
	Rijetko	Napadaji**
	Vrlo rijetko	Distonija, ataksija, Parkinsonizam, poremećaji koordinacije, poremećaji pamćenja, parestezija, sinkopa
	Nepoznato	Serotoninski sindrom****
Poremećaji oka	Često	Smetnje vida
Poremećaji uha i labirinta	Često	Tinitus
Srčani poremećaji	Manje često	Tahikardija
	Vrlo rijetko	Palpitacije
Krvožilni poremećaji	Često	Povišeni krvni tlak (ponekad jako povišen), crvenilo praćeno osjećajem vrućine
	Vrlo rijetko	Vazodilatacija, posturalna hipotenzija
Poremećaji probavnog sustava	Vrlo često	Suha usta, gastrointestinalne smetnje uključujući mučninu i povraćanje
	Često	Bol u abdomenu, konstipacija
Poremećaji jetre i žući	Vrlo rijetko	Povišene razine jetrenih enzima, žutica, hepatitis
Poremećaji kože i potkožnog tkiva*	Često	Osip, pruritus, znojenje
	Vrlo rijetko	Erythema multiforme, Stevens Johnsonov sindrom, egzacerbacija psorijaze, alopecija
	Nepoznato	Pogoršanje sistemskog eritemskog lupusa, kožni eritemski lupus, akutna generalizirana egzantematozna pustuloza
Poremećaji mišićno-koštanog sustava i vezivnog tkiva	Vrlo rijetko	Trzanje mišića
Poremećaji bubrega i mokraćnog sustava	Vrlo rijetko	Učestalije mokrenje i/ili retencija mokraće, urinarna inkontinencija
Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene	Često	Vrućica, bol u prsištu, astenija

* Preosjetljivost se može manifestirati kao kožne reakcije. Vidjeti "Poremećaji imunološkog sustava" i "Poremećaji kože i potkožnog tkiva".

** Incidencija napadaja iznosi oko 0,1% (1/1000). Najčešći tip napadaja su generalizirani toničko-klonički napadaji, tip koji u nekim slučajevima može dovesti do postiktalne konfuzije ili poremećaja pamćenja (vidjeti dio 4.4).

*** Prijavljeni su slučajevi suicidalnih ideja i suicidalnog ponašanja tijekom liječenja bupropionom ili rano nakon prekida liječenja (vidjeti dio 4.4).

**** Serotoninski sindrom može se javiti kao posljedica interakcije između bupropiona i serotonergičkih lijekova kao što su selektivni inhibitori ponovne pohrane serotoninina (SSRI) ili inhibitori ponovne pohrane serotoninina i noradrenalina (SNRI) (vidjeti dio 4.4).

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

4.9 Predoziranje

Zabilježena je akutna ingestija doza više od 10 puta viša od maksimalne terapijske doze. Osim nuspojava opisanih u dijelu Nuspojave, simptomi predoziranja uključivali su omamljenost, gubitak svijesti i/ili promjene EKG-a poput smetnji provodljivosti (uključujući produljenje QRS-kompleksa), aritmije i tahikardije.

Zabilježeno je i produljenje QT intervala, ali je ono obično bilo u kombinaciji s produljenjem QRS-kompleksa i ubrzanim ritmom srca. Iako se većina bolesnika oporavila bez posljedica, rijetko su zabilježeni smrtni slučajevi povezani s bupropionom u bolesnika koji su progutali velike prekomjerne doze lijeka. Prijavljen je i serotoninski sindrom.

Liječenje: U slučaju predoziranja savjetuje se hospitalizacija. Moraju se pratiti EKG i vitalni znakovi.

Treba osigurati odgovarajuću prohodnost dišnih puteva, oksigenaciju i ventilaciju. Preporučuje se uporaba aktivnog ugljena. Nije poznat specifični antidot za bupropion. Daljnje liječenje je potrebno kako je klinički indicirano.

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

5.1 Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: Psihoanaleptici, ostali antidepresivi, ATK oznaka: N06 AX12

Mehanizam djelovanja

Bupropion je selektivni inhibitor ponovne pohrane kateholamina (noradrenalin i dopamin) u neuronima, s minimalnim učinkom na ponovnu pohranu indolamina (serotonin), a koji ne inhibira monoaminooksidazu.

Nije poznat mehanizam djelovanja bupropiona kao antidepresiva. Međutim, pretpostavlja se da je to djelovanje posredovano noradrenergičkim i/ili dopaminergičkim mehanizmima.

Klinička djelotvornost

Antidepresivna aktivnost bupropiona ispitivana je u kliničkom programu u koji je bilo uključeno ukupno 1155 bolesnika s velikom depresijom liječenih bupropion tabletama s prilagođenim oslobođanjem (Wellbutrin XR) i 1868 bolesnika s velikom depresijom koji su uzimali bupropion tablete s produljenim oslobođanjem (Wellbutrin SR). U 7 ispitivanja proučavala se djelotvornost Wellbutrin XR tableta s prilagođenim oslobođanjem: 3 su provedena u Europskoj uniji pri dozama do maksimalno 300 mg/dan, a 4 ispitivanja su provedena u SAD-u, uz fleksibilni raspon doziranja do

maksimalno 450 mg/dan. Dodatno, još se 9 ispitivanja Wellbutrin SR tableta smatra potpornim ispitivanjima, na temelju bioekvivalencije Wellbutrin XR tableta s prilagođenim oslobađanjem (jedanput dnevno) s Wellbutrin SR tabletama s produljenim oslobađanjem (dvaput dnevno).

Wellbutrin XR je pokazao statistički značajnu superiornost nad placebom, mjereno poboljšanjem ukupnog rezultata na ljestvici Montgomery-Asberg Depression Rating Scale (MADRS) u jednom od dva identična ispitivanja pri rasponu doza od 150-300 mg. Stope odgovora i remisije također su bile statistički značajno veće za Wellbutrin XR u odnosu na placebo. U trećem ispitivanju u starijih bolesnika nije postignuta statistički značajna superiornost u odnosu na placebo za primarni parametar – srednju vrijednost promjene od početnog rezultata na ljestvici MADRS, iako su statistički značajni učinci zabilježeni u sekundarnoj analizi.

Značajna korist zabilježena je za primarni ishod u dva od četiri ispitivanja lijeka Wellbutrin XR (350-400 mg) provedena u SAD-u. Jedno od ta dva pozitivna ispitivanja u bolesnika s velikom depresijom bilo je kontrolirano placeboom, a drugo aktivnom kontrolom.

U ispitivanju prevencije recidiva, bolesnici koji su odgovorili na osmotjedno otvoreno akutno liječenje lijekom Wellbutrin SR (300 mg/dan) randomizirani su da primaju Wellbutrin SR ili placebo tijekom sljedeća 44 tjedna. Wellbutrin SR je pokazao statistički značajnu superiornost u usporedbi s placeboom ($p < 0,05$) za primarnu mjeru ishoda. Incidencija održanja učinka tijekom dvostrukog slijepog razdoblja praćenja u trajanju od 44 tjedna iznosila je 64% za Wellbutrin SR, a 48% za placebo.

Klinička sigurnost

Udio prospektivno promatranih srčanih malformacija u novorođenčadi kod trudnoća s prenatalnom izloženosti bupropionu tijekom prvog trimestra u međunarodnom registru trudnoća bio je 9/675 (1,3%).

Retrospektivno ispitivanje u više od tisuću slučajeva izloženosti bupropionu u prvom tromjesečju nije pokazalo veći udio kongenitalnih malformacija ili kardiovaskularnih malformacija u usporedbi sa drugim antidepresivima.

U retrospektivnoj analizi podataka iz ispitivanja nacionalne prevencije urođenih mana (“National Birth Defects Prevention Study”), uočena je statistički značajna povezanost između nastanka defekta izlaznog dijela lijeve klijetke u dojenčadi i uporabe bupropiona u ranoj trudnoći koju su prijavile majke. Nije uočena povezanost između uporabe bupropiona u trudnoći i bilo koje druge vrste srčane mane ili svih kategorija srčanih mana u kombinaciji.

Daljnjom analizom podataka iz ispitivanja “Slone Epidemiology Center Birth Defects Study“ nije uočen statistički značajan porast nastanka defekta izlaznog dijela lijeve klijetke u novorođenčadi čije su majke koristile bupropion. Međutim, utvrđena je statistički značajna povezanost nastanka ventrikularnog septalnog defekta i uporabe bupropiona tijekom prvog tromjesečja trudnoće.

U ispitivanju sa zdravim dobrovoljcima nije uočen klinički značajan učinak bupropion tableta s prilagođenim oslobađanjem (450 mg/dan) na QTcF interval u usporedbi s placeboom nakon 14 dana doziranja do stanja dinamičke ravnoteže.

5.2 Farmakokinetička svojstva

Apsorpcija

Nakon peroralne primjene 300 mg bupropionklorida u obliku tablete s prilagođenim oslobađanjem jedanput dnevno kod zdravih dobrovoljaca, maksimalne koncentracije u plazmi (C_{max}) od oko 160 nanograma/mililitru zabilježene su nakon otprilike 5 sati. U stanju dinamičke ravnoteže C_{max} hidroksibupropiona je oko 3 puta veći, a AUC vrijednosti oko 14 puta veće od bupropiona. C_{max} treohidrobupropiona u stanju dinamičke ravnoteže sličan je bupropionu, a AUC je oko 5 puta veći, dok su koncentracije eritrohidrobupropiona u plazmi usporedive s koncentracijama bupropiona. Vršne koncentracije hidroksibupropiona u plazmi postižu se nakon 7 sati, a treohidrobupropiona i eritrohidrobupropiona nakon 8 sati. Vrijednosti AUC i C_{max} bupropiona i njegovih aktivnih

metabolita hidroksibupropiona i treohidrobupropiona povećavaju se proporcionalno dozi u rasponu doza od 50-200 mg nakon jednokratnog doziranja, a u rasponu od 300-450 mg/dan nakon kroničnog doziranja.

Apsolutna bioraspoloživost bupropiona nije poznata, međutim podaci o urinarnoj ekskreciji pokazuju da se apsorbira najmanje 87% doze bupropiona.

Nema značajnog utjecaja na apsorpciju bupropion tableta s prilagođenim oslobađanjem ako se uzimaju zajedno s hranom.

Distribucija

Bupropion se široko raspodjeljuje uz prividni volumen distribucije od oko 2000 l.

Bupropion, hidroksibupropion i treohidrobupropion umjereno se vežu na proteine plazme (84%, 77%, odnosno 42%).

Bupropion i njegovi aktivni metaboliti izlučuju se u majčino mlijeko. Ispitivanja na životinjama pokazala su da bupropion i njegovi aktivni metaboliti prolaze krvno-moždanu barijeru i placentu. Ispitivanja tomografskom tehnikom *Positron Emission Tomography* u zdravih dobrovoljaca pokazuju da bupropion prodire u SŽS i da se veže za strijatalne prijenosnike ponovne pohrane dopamina (oko 25% pri dozi od 150 mg dvaput dnevno).

Biotransformacija

Bupropion se u ljudi ekstenzivno metabolizira. Određena su tri farmakološki aktivna metabolita u plazmi: hidroksibupropion i izomeri amino-alkohola, treohidrobupropion i eritrohidrobupropion. Oni mogu biti od kliničkog značaja jer su njihove koncentracije u plazmi jednako visoke ili više od koncentracija bupropiona. Aktivni metaboliti dalje se metaboliziraju u neaktivne metabolite (od kojih neki nisu potpuno opisani, ali mogu uključivati konjugate) i izlučuju u urin.

In vitro ispitivanja ukazuju da se bupropion u svoj glavni aktivni metabolit hidroksibupropion metabolizira primarno putem CYP2B6, dok CYP1A2, 2A6, 2C9, 3A4 i 2E1 su manje uključeni. Nasuprot tome, stvaranje treohidrobupropiona uključuje redukciju karbonila, ali ne uključuje izoenzime citokroma P450 (vidjeti dio 4.5).

Potencijal inhibicijskog djelovanja treohidrobupropiona i eritrohidrobupropiona na citokrom P450 nije ispitivan.

I bupropion i hidroksibupropion su inhibitori izoenzima CYP2D6, s vrijednostima K_i od 21, odnosno 13,3 μM (vidjeti dio 4.5).

Pokazalo se da bupropion inducira vlastiti metabolizam u životinja nakon subkronične primjene. U ljudi nema dokaza da bupropion ili hidroksibupropion induciraju enzime ni kod dobrovoljaca niti u bolesnika koji su primali preporučene doze bupropionklorida tijekom 10 do 45 dana.

Eliminacija

Nakon peroralne primjene 200 mg ^{14}C -bupropiona u ljudi, 87% radioaktivne doze nalazilo se u urinu, odnosno 10% u stolici. Samo 0,5% doze bupropiona izlučeno je nepromijenjeno što odgovara ekstenzivnom metabolizmu bupropiona. Manje od 10% te ^{14}C doze nađeno je u urinu u obliku aktivnih metabolita.

Srednja vrijednost prividnog klirensa nakon peroralne primjene bupropiona iznosi oko 200 l na sat, a srednja vrijednost poluvijeka eliminacije bupropiona je oko 20 sati.

Poluvijek eliminacije hidroksibupropiona iznosi oko 20 sati. Poluvijek eliminacije treohidrobupropiona i eritrohidrobupropiona je dulji (37, odnosno 33 sata), a AUC vrijednosti u stanju dinamičke ravnoteže su 8, odnosno 1,6 puta veće nego kod bupropiona. Stanje dinamičke ravnoteže za bupropion i njegove metabolite postiže se unutar 8 dana.

Netopljiva ovojnica tableta s prilagođenim oslobađanjem može ostati netaknuta tijekom prolaska kroz gastrointestinalni trakt i kao takva se može eliminirati u feces.

Posebne skupine bolesnika:

Oštećenje funkcije bubrega

Eliminacija bupropiona i njegovih glavnih aktivnih metabolita može biti umanjena u bolesnika s oštećenjem funkcije bubrega. Ograničeni podaci u bolesnika s terminalnim stadijem zatajenja bubrega ili umjerenim do teškim oštećenjem bubrežne funkcije ukazuju da je bila povećana izloženost bupropionu i/ili njegovim metabolitima (vidjeti dio 4.4).

Oštećenje funkcije jetre

Farmakokinetika bupropiona i njegovih aktivnih metabolita nije se statistički značajno razlikovala u bolesnika s blagom do umjerenom cirozom u usporedbi sa zdravim dobrovoljcima, iako su zabilježene veće individualne razlike (vidjeti dio 4.4). U bolesnika s teškom cirozom jetre C_{max} i AUC bupropiona bili su znatno viši (prosječna razlika iznosila je 70%, odnosno trostruko) i više su varirali u usporedbi s vrijednostima u zdravih dobrovoljaca; srednja vrijednost poluvijeka bila je također dulja (za oko 40%). Srednja vrijednosti C_{max} hidroksibupropiona bila je niža (za oko 70%), a srednja vrijednost AUC uglavnom viša (za oko 30%), medijan T_{max} nastupao je kasnije (za oko 20 sati), a srednja vrijednost poluvijeka bila je dulja (oko 4 puta) nego u zdravih dobrovoljaca. Kod treohidrobupropiona i eritrohidrobupropiona srednja vrijednost C_{max} uglavnom je bila niža (za oko 30%), srednja vrijednost AUC uglavnom viša (za oko 50%), medijan T_{max} nastupao je kasnije (za oko 20 sati), a srednja vrijednost poluvijeka bila je dulja (oko 2 puta) nego u zdravih dobrovoljaca (vidjeti dio 4.3).

Starije osobe

Farmakokinetička ispitivanja u starijih osoba pokazala su različite rezultate. Ispitivanje jedne doze pokazalo je da se farmakokinetika bupropiona i njegovih metabolita ne razlikuje u starijih i mlađih odraslih osoba. Drugo farmakokinetičko ispitivanje pojedinačne i višestrukih doza ukazala je da u starijih osoba može doći do veće akumulacije bupropiona i njegovih metabolita. U kliničkoj primjeni nisu zabilježene razlike u podnošljivosti između starijih i mlađih odraslih bolesnika, ali se ne može isključiti pojačana osjetljivost starijih bolesnika (vidjeti dio 4.4).

In-vitro oslobađanje bupropiona s alkoholom

In-vitro ispitivanja su pokazala da se uz visoke koncentracije alkohola (do 40%) bupropion oslobađa znatno brže iz oblika s prilagođenim oslobađanjem (do 20% se oslobodi nakon 2 sata) (vidjeti dio 4.5).

5.3 Neklinički podaci o sigurnosti primjene

Ispitivanja reproduktivne toksičnosti u štakora nisu pokazala štetne učinke na plodnost, trudnoću i fetalni razvoj pri izloženostima sličnim onima dobivenim uz maksimalne preporučene doze za ljude (na temelju sustavnih podataka o izloženosti). Ispitivanja reproduktivne toksičnosti u kunića liječenih dozama do 7 puta višim od maksimalno preporučenih doza u ljudi, na temelju izračuna mg/m^2 (sustavni podaci o izloženosti nisu dostupni) pokazala su blagi porast skeletnih varijacija (povećana incidencija zajedničke anatomske varijacije akcesornog torakalnog rebra i odgođenog okostavanja falangi). Nadalje, pri dozama toksičnim za majku, prijavljeno je smanjenje težine fetusa kunića.

U ispitivanjima na životinjama doze bupropiona nekoliko puta veće od terapijskih doza za ljude uzrokovale su, između ostalog, sljedeće simptome povezane s dozom: ataksiju i konvulzije u štakora, opću slabost, drhtanje i emezu u pasa te povećanu smrtnost u obje vrste. Zbog indukcije enzima u životinja, ali ne i u ljudi, sistemska izloženost u životinja bila je slična sistemskoj izloženosti zabilježenoj u ljudi pri maksimalnim preporučenim dozama.

U ispitivanjima na životinjama opažene su promjene na jetri, ali one odražavaju djelovanje induktora jetrenih enzima. Pri preporučenim dozama u ljudi bupropion ne inducira vlastiti metabolizam. To ukazuje na to da nalazi jetrenih proba u laboratorijskih životinja imaju samo ograničenu važnost u evaluaciji i procjeni rizika bupropiona.

Podaci o genotoksičnosti ukazuju da je bupropion slabo mutagen kod bakterija, ali da nije mutagen za sisavce te stoga ne treba izazivati zabrinutost kao humani genotoksični agens. Ispitivanja na miševima i štakorima potvrđuju da nema karcinogenog učinka u tih vrsta životinja.

6. FARMACEUTSKI PODACI

6.1 Popis pomoćnih tvari

Jezgra:

poli(vinilni alkohol)
gliceroldibehenat

Ovojnica:

Prva ovojnica:	Druga ovojnica:
etilceluloza	makrogol 1450
povidon K-90	metakrilatna kiselina/etilakrilat kopolimer, raspršina (Eudragit L30 D-55)
makrogol 1450	silicijev dioksid
	trietilcitrat

Tinta za označavanje:

Crna tinta za označavanje (Opacode S-1-17823). Opacode S-1-17823 sadržava šelak ~45% (20% esterificiran), željezov oksid crni (E172) i amonijev hidroksid 28%.

6.2 Inkompatibilnosti

Nije primjenjivo.

6.3 Rok valjanosti

2 godine

6.4 Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od vlage i svjetlosti.

6.5 Vrsta i sadržaj spremnika

Bijele neprozirne bočice od polietilena visoke gustoće (HDPE) koje sadrže sredstvo za sušenje (kombinaciju aktivnog ugljena i silikagela) i sigurnosni zatvarač za djecu koji uključuje indukcijom zapečaćenu membranu.

150 mg: 30 tableta.

300 mg: 30 tableta.

6.6 Posebne mjere za zbrinjavanje

Nema posebnih zahtjeva.

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

GlaxoSmithKline Trading Services Limited,
12 Riverwalk,
Citywest Business Campus,
Dublin 24,
Irska

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

Wellbutrin XR 150 mg: HR-H-157768861
Wellbutrin XR 300 mg: HR-H-345088727

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA /DATUM OBNOVE ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 28.03.2008.
Datum posljednje obnove odobrenja: 09.10.2018.

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

27. lipnja 2024.

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode na <http://www.halmed.hr>.