

1. ТЪРГОВСКО ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Amaryl 1 mg tablets

Амарил 1 mg таблетки

Amaryl 2 mg tablets

Амарил 2 mg таблетки

Amaryl 3 mg tablets

Амарил 3 mg таблетки

Amaryl 4 mg tablets

Амарил 4 mg таблетки

ОДОБРЕН
ПАТА Р-8006/ 29.03.2010

бг- 9800222

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка Amaryl 1 mg съдържа 1 mg глимепирид (glimepiride).

Помощни вещества: съдържат се също 69,0 mg лактозаmonoхидрат на таблетка.

Всяка таблетка Amaryl 2 mg съдържа 2 mg глимепирид (glimepiride).

Помощни вещества: съдържат се също 137,2 mg лактоза monoхидрат на таблетка.

Всяка таблетка Amaryl 3 mg съдържа 3 mg глимепирид (glimepiride).

Помощни вещества: съдържат се също 137,0 mg лактоза monoхидрат на таблетка.

Всяка таблетка Amaryl 4 mg съдържа 4 mg глимепирид (glimepiride).

Помощни вещества: съдържат се също 135,9 mg лактоза monoхидрат на таблетка.

За пълния списък на помощните вещества, вижте 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка

Amaryl 1 mg

Таблетките са розови, овални с делителна черта от двете страни.

Amaryl 2 mg

Таблетките са зелени, овални с делителна черта от двете страни.

Amaryl 3 mg

Таблетките са бледо жълти, овални с делителна черта от двете страни.

Amaryl 4 mg

Таблетките са светло сини, овални с делителна черта от двете страни.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Amaryl е показан за лечение на захарен диабет тип 2, когато само диетата, физическото натоварване и снижаването на телесното тегло са недостатъчни.

4.2 Дозировка и начин на употреба

За перорално приложение



Основата за успешното лечение на диабета са подходящата диета, редовната физическа активност, както и рутинното изследване на кръвта и урината. Таблетките или инсулинът не могат да компенсират нивата на кръвната захар, ако пациентът не спазва препоръчаната диета.

Дозировката се определя според резултатите от изследванията на захарта в кръвта и урината.

Началната доза е 1 mg глиемепирид дневно. Ако се постигне добро овладяване, тази доза трябва да се използва и за поддържаща терапия.

За различните дозировки се предлагат подходящи концентрации.

Ако контролът е нездадоволителен, дозата трябва да бъде увеличена съобразно степента на овладяване на кръвната захар, стъпаловидно с интервал от около 1 до 2 седмици между всяко стъпало, до 2 mg, 3 mg или 4 mg глиемепирид на ден.

Дозата над 4 mg глиемепирид дневно дава по-добри резултати само в изключителни случаи. Максималната препоръчителна доза е 6 mg глиемепирид дневно.

При пациенти, които не са овладени адекватно с максималната дневна доза metformin, може да се започне съпътстващо лечение с глиемепирид.

Дозата на metformin трябва да се запази, а лечението с глиемепирид се започва с ниска доза, която се титрира в зависимост от желаното ниво на метаболитен контрол до максималната дневна доза. Комбинираната терапия трябва да се започва под строго медицинско наблюдение.

При пациенти, които не са овладени адекватно с максималната дневна доза Amaryl, при необходимост може да се започне съпътстващо лечение с инсулин. При запазване дозата на глиемепирид, инсулиновото лечение се започва с ниска доза, която се титрира в зависимост от желаното ниво на метаболитен контрол. Комбинираната терапия трябва да се започва под строго медицинско наблюдение.

Нормално, еднократна дневна доза глиемепирид е достатъчна. Препоръчително е тази доза да се приема непосредствено преди, или по време на стабилна закуска, или ако няма такава, непосредствено преди, или по време на първото основно хранене.

Ако бъде пропусната доза, тя не бива да се компенсира с увеличаване на следващата доза. Таблетките трябва да се поглъщат цели с малко течност.

Ако пациентът развие хипогликемична реакция от 1 mg глиемепирид дневно, това означава, че той може да бъде овладян само с диета.

В хода на лечението, тъй като подобренето в контрола на диабета е свързано с по-висока инсулинова чувствителност, нуждите от глиемепирид могат да намалеят. За избягване на хипогликемии, е уместно намаляване на дозата или спирането му. Промени в дозата могат да се наложат също и ако настъпят промени в теглото или начина на живот на пациента, или ако възникнат други фактори увеличаващи риска от хипо- или хипергликемия.

Преминаване от други перорални хипогликемични лекарствени продукти към Amaryl
По принцип е възможно преминаване от други хипогликемични агенти към Amaryl. За преминаването към Amaryl, трябва да се вземат предвид мощността и полуживота на предходното лекарство. В някои случаи, особено при противодиабетни средства с дълъг полуживот (напр. chlorpropamide) е препоръчителен период на изчищаване от няколко дни с оглед да се намали до минимум рисъкът от хипогликемични реакции вследствие адитивен ефект.

Препоръчителната начална доза е 1 mg глиемепирид дневно. Въз основа на повлияването от дозата на глиемепирид може да се увеличава стъпалообразно, по начина посочен по-горе.

Преминаване от инсулин към Amaryl

В изключителни случаи, когато пациенти с диабет тип 2 са регулирани с инсулин, може да има показания за преминаване на Amaryl. Преминаването трябва да се извършва под строго медицинско наблюдение.



Специални популации

Пациенти с бъбречни и чернодробни нарушения:

Вижте точка 4.3.

Деца и юноши

Липсва опит за прилагането на глиемепирид при деца под 8 годишна възраст. Опитът с глиемепирид като монотерапия при деца на възраст от 8 до 17 годишна възраст е ограничен (вж. точка 5.1 и 5.2).

Поради ограниченията данни за ефективността и безопасността в педиатричната популация не се препоръчва използването при тази възрастова група.

4.3 Противопоказания

Глиемепирид е противопоказан при пациенти със следните състояния:

- свръхчувствителност към глиемепирид, други сулфанилурейни продукти или сулфонамиди или към помощните вещества
- инсулинозависим диабет
- диабетна кома
- кетоацидоза
- тежки нарушения в бъбречната или чернодробната функция. В случаи на тежки нарушения в бъбречната или чернодробната функция, е необходимо преминаване към инсулин.

4.4 Специални предупреждения и специални предпазни мерки при употреба

Amaryl трябва да се приема непосредствено преди, или по време на ядене.

Когато храненията се извършват в нередовни часове или изобщо биват пропускани, лечението с Amaryl може да доведе до хипогликемия. Евентуалните симптоми на хипогликемия включват: главоболие, силен глад, гадене, повръщане, отпадналост, сънливост, нарушения на съня, безпокойство, агресивност, нарушени концентрация, бодърстване и време за реагиране, потиснатост, обърканост, речеви и зрителни разстройства, афазия, трепор, парези, сензорни нарушения, замаяност, безпомощност, загуба на самоконтрол, делири, церебрални гърчове, сомнолентност и загуба на съзнание включително до кома, повърхностно дишане и брадикардия. Освен това, могат да са налице и признания на адренергично медирирана обратна регулация, като изпотяване, лепкава кожа, възбуда, тахикардия, хипертензия, екстрасистолия, angina pectoris и сърдечни аритмии.

Клиничната картина на тежкия хипогликемичен пристъп може да наподобява тази на инсулт.

Симптомите почти винаги могат да бъдат бързо овладяни чрез незабавен прием на въглехидрати (захар). Изкуствените подсладители нямат ефект.

От другите сулфанилурейни продукти е известно, че въпреки първоначално успешните контрамерки, хипогликемията може да се повтори.

Тежката или продължителна хипогликемия, овладяна само частично с помощта на обичайните количества захар, налага незабавно лечение, а в някои случаи и хоспитализация.

Факторите благоприятстващи хипогликемията включват:

- нежелание или (по-често при по-възрастни пациенти) неспособност на пациента да сътрудничи,
- недохранване, нередовни часове на хранене или пропуснати хранения, или периодично въздържане от храна,
- промени в диетата,



- дисбаланс между физическото натоварване и приема на въглехидрати,
- консумация на алкохол, особено в комбинация с пропуснати хранения,
- нарушена бъбречна функция,
- тежка чернодробна дисфункция,
- предозиране на Amaryl,
- някои некомпенсиранни нарушения на ендокринната система засягащи въглехидратния метаболизъм или обратната регулация на хипогликемията (като например при някои разстройства в щитовидната функция и при предна хипофизарна или адренокортикоида недостатъчност),
- едновременно приемане на някои лекарствени продукти (вж. точка 4.5).

Лечението с Amaryl изисква редовно следене на нивата на кръвната захар в кръвта и урината. Освен това, се препоръчва определяне на съотношението на гликирания хемоглобин.

По време на лечението с Amaryl е необходимо редовно изследване на чернодробните и хематологичните показатели (особено на левкоцитите и тромбоцитите).

При стресови ситуации (напр. злополуки, спешни операции, инфекции с фебрилитет и пр.) може да се наложи временно преминаване на инсулин.

Няма натрупан опит за употребата на Amaryl при пациенти с тежки нарушения в чернодробната функция или при пациенти на диализа. При пациенти с тежки нарушения на бъбречната или чернодробната функция е показано преминаване на инсулин.

Лечението на пациенти с G6PD-дефицит със сулфанилурейни продукти може да доведе до хемолитична анемия. Тъй като глимелепирид принадлежи към групата на сулфанилурейните продукти, препоръчва се повишено внимание при пациенти с G6PD-дефицит и приложение на не- сулфанилурейни продукти.

Амарил съдържа лактоза монохидрат. Пациенти с редки наследствени проблеми на галактозна непоносимост, Lapp лактазна недостатъчност или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да вземат този лекарствен продукт.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Ако Amaryl се приема едновременно с някои други лекарства, е възможно да възникне като нежелано повишение, така и понижение на хипогликемичното действие на глимелепирид. Поради това, други лекарства трябва да се приемат само със знанието (или по предписание) на лекар.

Глимелепирид се метаболизира от цитохром P450 2C9 (CYP2C9). Известно е, че метаболизът му се повлиява от едновременното приемане на CYP2C9 индуктори (напр. rifampicin) или инхибитори (напр. fluconazole).

Резултатите от *in vivo* проучване на взаимодействията съобщени в литературата показват, че площта под кривата на глимелепирид се увеличава приблизително двукратно от fluconazole, един от най-мощните CYP2C9 инхибитори.

Въз основа на опита с Amaryl и с други сулфанилурейни лекарствени продукти е необходимо е да бъдат споменати следните взаимодействия.

Потенциране на понижаващия кръвната захар ефект, а поради това, възможността в някои случаи да възникне хипогликемия при приемане на някои от следните лекарства, например:

- фенилбутазон, азапропазон и оксифенбутазон,
- инсулин и перорални противодиабетни средства, например метформин,
- салицилати и р-амино-салицилова киселина,
- анаболни стероиди и мъжки полови хормони,



- хлорамфеникол, някои дълго действащи сульфонамиди, тетрациклини, хинолонови антибиотици и кларитромицин
- кумаринови антикоагуланти,
- фенфлурамин,
- фибрати,
- АСЕ инхибитори,
- флуоксетин, МАО-инхибитори,
- алопуринол, пробеницид, сульфинпиразон
- симпатиколитици,
- циклофосфамид, трофосфамид и ифосфамиди
- миконазол, флуконазол
- пентоксифилин (високи парентерални дози)
- тритоквалин

Отслабване на понижаващия кръвната захар ефект, а поради това, възможността в някои случаи да възникне хипергликемия при приемане на някои от следните лекарства, например:

- естрогени и прогестагени,
- салуретици, тиазидни диуретици,
- средства стимулиращи щитовидната жлеза, глюкокортикоиди,
- фенотиазинови производни, хлорпромазин,
- адреналин и симпатикомиметици,
- никотинова киселина (високи дози) и производни на никотиновата киселина,
- лаксативи (при продължителна употреба),
- фенитоин, диазоксид,
- глюкагон, барбитурати и рифампицин,
- ацетазоламид.

H_2 антагонистите, β -блокерите, clonidine и reserpine могат да доведат или до усилване, или до отслабване на понижаващия кръвната захар ефект.

Под влиянието на симпатиколитични лекарства, като β -блокери, clonidine, guanethidine и reserpine, признаките на адренергична обратна регулация на хипогликемията могат да бъдат отслабени или да отсъстват.

Консумацията на алкохол може непредсказуемо да потенцира или да отслаби хипогликемичното действие на глиемепирид.

Глиемепирид може да потенцира или да отслаби ефектите на кумариновите производни.

4.6 Бременност и кърмене

Бременност

Риск, свързан с диабета

Необичайни нива на кръвната захар по време на бременността са свързани с по-често възникване на вродени аномалии и перинатална смъртност. Ето защо нивата на кръвната захар трябва да бъдат стриктно следени по време на бременността с цел избягването на тератогенен риск. При тези обстоятелства се препоръчва употребата на инсулин. Пациентките, възнамеряващи да забременеят, трябва да уведомят своя лекар

Риск свързан с глиемепирид

Няма достатъчно данни за употребата на глиемепирид при бременни жени. Проучвания с животни са показвали репродуктивна токсичност, която най-вероятно е свързана с фармакологичното действие (хипогликемия) на глиемепирид (вижте точка 3).

Следователно, глиемепирид не трябва да бъде използван по време на цялата бременност.



В случай на лечение с глиемепирид, ако пациентката планира бременност или ако е открита бременност, терапията трябва да бъде променена възможно най-бързо на инсулин.

Кърмене

Ексекрецията в майчиното мляко не е известна. Глиемепирид преминава в млякото на плъхове. Тъй като другите сулфанилурейни производни преминават в майчиното мляко и тъй като съществува рисък от хипогликемия при кърмачетата, се препоръчва да се избягва кърменето по време на лечението с глиемепирид.

4.7 Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Не са провеждани проучвания за ефектите върху способността за шофиране и работа с машини.

Способността на пациентите за концентрация и реагиране може да бъде нарушена вследствие хипогликемия или хипергликемия, или например, вследствие нарушения в зрението. Това може да представлява опасност в ситуации, при които тези способности са от особено голямо значение (напр. шофиране или работа с машини).

Пациентите трябва да бъдат посъветвани да вземат предпазни мерки за избягване на хипогликемия по време на шофиране. Това е особено важно при лица с понижено или липсващо усещане за предупредителните симптоми на хипогликемията, или които имат чести епизоди на хипогликемия. Необходимо е добре да се обмисли дали при такива обстоятелства е препоръчително те да шофират или да работят с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Следните нежелани лекарствени реакции от клинични изследвания, базирани на опита с Amaryl и с другите сулфанилурейни лекарствени продукти, са изредени по системо-органен клас и в ред на намаляваща честота (много чести $\geq 1/10$; чести: $\geq 1/100$ до $< 1/10$; нечести: $\geq 1/1,000$ до $< 1/100$; редки: $\geq 1/10,000$ до $< 1/1,000$; много редки: $< 1/10,000$), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)

Нарушения на кръвта и лимфната система

Редки: тромбоцитопения, левкопения, еритроцитопения, гранулоцитопения, агранулоцитоза, хемолитична анемия и панцитопения, които по принцип са обратими след прекратяване приема на лекарството.

Нарушения на имунията система

Много редки: алергичен васкулит, леки реакции на свръхчувствителност, които могат да прераснат в тежки реакции с диспнея, снижаване на кръвното налягане и понякога шок.

С неизвестна честота; възможни са кръстосани алергии със сулфанилурейни препарати, сульфонамиди или сродни вещества.

Нарушения на метаболизма и храненето

Редки: хипогликемия.

Най-често тези реакции възникват независимо, могат да са тежки и не винаги е лесно да бъдат коригирани. Възникването на подобни реакции зависи, както и при другите хипогликемични терапии, от индивидуални фактори като хранителни навици и от дозировката (вж. табла 4.4 за допълнителна информация).

Нарушения на очите

С неизвестна честота; особено в началото на лечението е възможно да възникнат преходни нарушения в зрението, поради промяна в нивата на кръвната захар.

Стомашно-чревни нарушения



Много редки: гадене, повръщане и диария, тежест или усещане за препълненост в stomашната област и коремни болки, които водят до прекратяване на лечението.

Хепато-билиарни нарушения

С неизвестна честота: повишение на чернодробните ензими.

Много редки: нарушение на чернодробната функция (напр. с холестаза и иктер), както и хепатит или чернодробна недостатъчност.

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

С неизвестна честота: възможно е да възникнат реакции на свръхчувствителност по кожата, като сърбеж, обрив, утикария и фоточувствителност.

Изследвания

Много редки: понижение нивото на натрий в кръвта.

4.9 Предозиране

След прием на свръхдоза, може да възникне хипогликемия с продължителност от 12 до 72 часа, която може да се повтори след първоначално възстановяване. Симптомите могат да не са налице в продължение на до 24 часа след приема. По принцип се препоръчва наблюдение в болница. Могат да възникнат гадене, повръщане, болки в епигастроума. В общия случай, хипогликемията може да е придружена от неврологични симптоми като неспокойствие, трепор, зрителни смущения, проблеми с координацията, сънливост, кома и гърчове.

Лечението се състои предимно в предотвратяване на абсорбцията чрез предизвикване на повръщане, след което се приема вода или лимонада с активен въглен (адсорбент) и натриев сулфат (лаксатив). Ако е прието голямо количество глиемепирид, е показан стомашен лаваж, последван от активен въглен и натриев сулфат. В случаи на (серозно) предозиране, е показана хоспитализация в звено за интензивни грижи. Максимално бързо трябва да се започне прилагане на глюкоза, при необходимост чрез болусно интравенозно инжектиране на 50 ml 50%-ен разтвор, последван от инфузия на 10% разтвор със стриктно мониториране на кръвната захар. По-нататъшното лечение трябва да бъде симптоматично.

Особено при лечение на хипогликемия вследствие случайно приемане на Amaryl от бебета и малки деца, дозата на приложената глюкоза трябва да се контролира внимателно за да се избегне вероятността от предизвикване на опасна хипергликемия. Кръвната захар трябва да се следи стриктно.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Понижаващи кръвната захар лекарства с изключение на инсулини: Сулфонамиди, деривати на уреята. ATC код: A10B B12.

Глиемепирид е перорално активно хипогликемично вещество принадлежащо към сулфанилурейната група. Той може да се използва при инсулиновезисим захарен диабет.

Глиемепирид действа чрез стимулиране освобождаването на инсулин от бета клетките на панкреаса.

Както и при други сулфанилурейни продукти, този ефект се основава върху усиление отговора на панкреатичните бета клетки към физиологичния стимул на глюкозата. Освен това глиемепирид че глиемепирид притежава подчертани екстрапанкреатични ефекти, отбелязани също и при други сулфанилурейни продукти.

Освобождаване на инсулин



Сулфанилурейните продукти регулират инсулиновата секреция чрез затваряне на АТФ-чувствителните калиеви канали в мембраната на бета клетките. Затварянето на калиевите канали предизвиква деполяризация на бета клетките, в резултат на което – посредством отваряне на калциевите канали – се постига повишено навлизане на калций в клетката. Това води до освобождаване на инсулин посредством екзоцитоза.

Глимепирид се свързва с висока обменна скорост с бета-клетъчен мембраниен протеин, свързан с АТФ-чувствителните калиеви канали, но различен от обичайното място за свързване на сулфанилурейните продукти.

Екстрапанкреатична активност

Екстрапанкреатичните ефекти са, например, подобрене в чувствителността на периферните тъкани към инсулин и снижаване инсулиновата консумация от черния дроб.

Поемането на глюкозата от кръвта в периферната мускулна и мастна тъкан става посредством специални транспортни протеини, разположени в клетъчната мембрана. Транспортът на глюкоза в тези тъкани е скорост-ограничаващото стъпало в усвояването на глюкозата.

Глимепирид много бързо увеличава броя на молекулите за активен транспорт на глюкоза в плазмените мембрани на мускулните и мастните клетки, което води до стимулация на глюкозната консумация.

Глимепирид повишава активността на glycosyl-phosphatidylinositol-специфичната фосфатаза C, което може да се свърже с медикаментозно предизвиканата липогенеза и глюкогенеза в изолирани мастни и мускулни клетки.

Глимепирид блокира образуването на глюкоза в черния дроб чрез повишаване вътреклетъчната концентрация на fructose-2,6-bisphosphate, който от своя страна инхибира глюконеогенезата.

Обща активност

При здрави индивиди, минималната ефективна перорална доза е приблизително 0.6 mg. Ефектът на глимепирид е дозозависим и възпроизведим. Физиологичният отговор на тежко физическо натоварване, снижаване на инсулиновата секреция, остава при глимепирид.

Нямаше значима разлика в ефектите независимо от това дали лекарството е прието 30 минути преди хранене или непосредствено преди хранене. При пациенти с диабет, добър метаболитен контрол в продължение на 24 часа може да бъде постигнат с еднократна дневна доза.

Въпреки че хидрокси-метаболитът на глимепирид предизвиква малко, но значимо снижение в серумната глюкоза при здрави индивиди, той е отговорен само за минимална част от общия ефект на лекарството.

Комбинирана терапия с metformin

При едно проучване сред пациенти недобре овладени с максимална доза metformin, беше демонстриран подобрен метаболитен контрол при комбинирана терапия с глимепирид в сравнение със самостоятелно приложен metformin.

Комбинирана терапия с инсулин

Информацията за комбинирана терапия с инсулин е ограничена. При пациенти неадекватно овладени с максимална доза глимепирид, може да се започне съпътстваща терапия с инсулин. При две проучвания, комбинирането постига същото подобрене в метаболитния контрол като самостоятелно приложения инсулин; при комбинираната терапия обаче, нуждите от инсулин са по-малки.

Специални популации

Деца и юноши

Проведено е активно контролирано клинично проучване (глимепирид до 8 mg дневно или метформин до 2,000 mg дневно) с продължителност 24 седмици при 285 деца (на 8-17 години възраст) с диабет тип 2.



Както глиемепирид, така и metformin показват значимо понижение на HbA_{1c} от базовата стойност (глиемепирид -0.95 (0.41); метформин -1.39 (0.40)). Не е установена значима разлика между двете групи на лечение. Глиемепирид не е показал по-ниска ефективност от метформин в средно изменение на HbA_{1c} от базовата стойност. Разликата между лечението е 0.44% в полза на метформин. Горната граница (1.05) на 95%-ия интервал на доверителност за разликата не е под предела от 0.3% за не по-ниска ефективност.

При лечението с глиемепирид, не са установени нови данни относно безопасността при деца в сравнение с възрастни пациенти със захарен диабет тип 2. Няма дългосрочни проучвания на ефективността и безопасността при педиатрични пациенти.

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция: Бионаличността на глиемепирид след перорално приложение е пълна. Приемът на храна няма практическо влияние върху абсорбцията, само скоростта на абсорбция леко намалява. Максимални серумни концентрации (C_{max}) се достигат приблизително 2,5 часа след перорален прием (средно 0.3 µg/ml по време на многократно дозиране с 4 mg дневно) и е налице линейна зависимост между дозата и C_{max} и AUC (площ под кривата време/концентрация).

Разпределение: Глиемепирид има много нисък обем на разпределение (приблизително 8,8 литра), който грубо се равнява на пространството на разпределение на албумина, високо свързване с протеините (>99%), и нисък клирънс (приблизително 48 ml/min).

При животни, глиемепирид се екскретира в млякото. Глиемепирид преминава в плацентата. Преминаването през хематоенцефалната бариера е слабо.

Биотрансформация и елиминиране: Преобладаващият серумен полуживот, който е от значение за серумните концентрации в условия на многократно дозиране, е около 5 до 8 часа. След високи дози, беше отбелаян малко по-висок полуживот. След еднократна доза на радиоактивно маркиран глиемепирид, 58% от радиоактивността беше открита в урината и 35% в изпражненията. В урината не беше открито непроменено вещество. Два метаболита – най-вероятно резултат от чернодробния метаболизъм (основният ензим е CYP2C9) – бяха открити както в урината, така и в изпражненията: хидрокси-производно и карбокси-производно. След перорално приложение на глиемепирид, терминалният полуживот на тези метаболити беше съответно 3 до 6 часа и 5 до 6 часа.

Сравнението между еднократно и многократно дозиране веднъж дневно не показва значими разлики във фармакокинетиката и интраиндивидуалната вариабилност беше много ниска. Не беше наблюдавано практически значимо кумулиране.

Специални популации

Фармакокинетиката беше сходна при мъже и жени, както и при пациенти в млада и напреднала възраст (над 65 години). При пациенти с нисък креатининов клирънс, беше налице тенденция клирънсът на глиемепирид да се повишава и средните серумни концентрации да се понижават, най-вероятно вследствие по-бърза елиминация поради по-ниско протеиново свързване.

Бъбречното елиминиране на двета метаболита беше нарушенено. Като цяло, не трябва да се приема, че при такива пациенти е налице риск от кумулиране.

Фармакокинетиката при петима пациенти без диабет след операции на жълчните пътища беше сходна с тази при здрави индивиди.

Деца и юноши

При проучване на фармакокинетиката, безопасността и поносимостта при еднократно приложение 1 mg глиемепирид при 30 педиатрични пациенти (на възраст от 10 до 17 години) с диабет тип 2 са получени средни стойности на AUC_(0-last), C_{max} и t_{1/2} (време на полуживот) подобни на тези, установените при възрастни.

5.3 Предклинични данни за безопасност



Предклиничните ефекти на глиметирид бяха наблюдавани при дози, значителни над максималните за хора, което има минимално значение за клиничната практика, или бяха следствие от фармакодинамичното действие (хипогликемия) на съединението. Данните се базират върху конвенционалната фармакология за изследване на безопасност, с изследвания за многократна дозова токсичност, генотоксичност, канцерогенност и репродуктивна токсичност. При последното (покриващо ембриотоксичност, тератогенност и токсичност при развитието), наблюдаваните нежелани реакции бяха приети за вторични спрямо хипогликемичните ефекти, предизвикани от съединението върху женски екземпляри на четириноги и тяхното поколение.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Lactose monohydrate, sodium starch glycollate, magnesium stearate, microcrystalline cellulose, povidone 25000	Лактозаmonoхидрат, натриева скорбяла гликолат, магнезиев стеарат, микрокристална целулоза, повидон 25000
---	--

Освен това като оцветители:

Amaryl 1 mg: червен железен оксид (Е 172),

Amaryl 2 mg: жълт железен оксид (Е 172), индиго-кармин алуминиев лак (Е132)

Amaryl 3 mg: жълт железен оксид (Е 172).

Amaryl 4 mg: индиго- кармин алуминиев лак (Е 132)

6.2 Несъвместимости

Няма отношение

6.3 Срок на годност

3 години

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява при температура под 30 С.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от влага.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

PVC/алуминиеви блистери.

14, 15 (само за Amaryl 1 mg) 20, 28, 30, 50, 60, 90, 112, 120 и 280 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

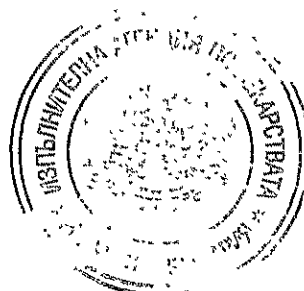
6.6 Указания за употреба и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

САНОФИ-АВЕНТИС БЪЛГАРИЯ ЕООД
1303 СОФИЯ, БУЛ. АЛ. СТАМБОЛИЙСКИ 103, БЪЛГАРИЯ

8. РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР В РЕГИСТЪРА



Amaryl 1 mg- 9800222
Amaryl 2 mg- 9800224
Amaryl 3 mg- 9800223
Amaryl 4 mg- 20020600

9. ДАТА НА ИЗДАВАНЕ НА ПЪРВОТО РАЗРЕШЕНИЕ /ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО/

Amaryl 1 mg-04.08.1998
Amaryl 2 mg-04.08.1998
Amaryl 3 mg-04.08.1998
Amaryl 4 mg-23.07.2002

10. ДАТА НА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

Декември 2009

