

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Ditrim duplo oraalisusponsio

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIJUEN MÄÄRÄT

Yksi millilitra sisältää trimetopriinia 16 mg ja sulfadiatsiinia 50 mg.

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan: metyili- ja propyyliparahydroksibentsoatti, ksilitoli, propyleeniglykoli.

Täydellinen apuaine luettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Oraalisuspensio

Valkoinen tai melkein valkoinen suspensio.

4. KLIJNSET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

- Trimetopriimin ja sulfadiatsiinin yhteisvaikutukselle herkkien mikro-organismien aiheuttamat sairaudet, kuten otitti, sinuitti, virtsatieinfektiot ja *Pneumocystis carinii* -sienen aiheuttamat infektiot.
 - Antibioottihoidon toteutuksessa on huomioitava antibioottiresistenssi ja antimikroksen lääkehoidon tarkoituksenmukaista käyttöä koskevat viralliset ja paikalliset ohjeet (ks. myös kohta 5.1).

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Pediatriiset potilaat

Yli 6 viikon ikäiset lapset (ks. kohdat 4.3 ja 4.4): 8 mg/kg/vrk trimetopriinia ja vastaavasti 25 mg/kg/vrk sulfadiatsiinia jaettuna kahteen antokertaan.

Paino	Annostus (0,5 ml/kg/vrk)
4–5 kg	1–1,2 ml x 2
6–7 kg	1,5–1,7 ml x 2
8–9 kg	2–2,2 ml x 2
10–11 kg	2,5–2,7 ml x 2
12–13 kg	3–3,2 ml x 2
14–15 kg	3,5–3,7 ml x 2
16–17 kg	4–4,2 ml x 2
18–20 kg	4,5–5 ml x 2
21–25 kg	5,2–6,2 ml x 2

26–30 kg	6,5–7,5 ml x 2
----------	----------------

Ditrim duplo -hoidon aikana pitää juoda riittävästi nestettä (ks. kohta 4.4).

Munuaisten vajaatoiminta

Munuaisten vajaatoiminnan yhteydessä tulee seurata lääkeaineiden pitoisuutta ja pienentää annosta seuraavasti:

Glomerulosten suodatusnopeus	Annos
80–50 ml/min	normaali
50–30 ml/min	puolet normaalista
30–10 ml/min	neljäsosa normaalista

4.3 Vasta-aiheet

- Yliherkkyys trimetopriimille, sulfadiatsiinille, muille sulfonamidiantibiooteille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.
- Vaikea maksan tai munuaisten vajaatoiminta (glomerulosten suodatusnopeus alle 10 ml/min).
- Veridyskrasiat, erityisesti megaloblastinen hematopoiesi.
- Akuutti porfyria, glukoosi-6-fosfaattidehydrogenaasin puutos
- Lääkettä ei pidä käyttää ensimmäisten elinvilkojen aikana eikä keskosilla (ks. myös kohdat 4.4 ja 4.6).

4.4 Varoitukset ja käytöön liittyvät varotoimet

Veren kaliumpitoisuutta on seurattava säännöllisesti potilailla, joilla on suurentunut riski hyperkalemiaan sairauden tai muun lääkeyksen vuoksi. Tunnetusti hyperkalemiaa aiheuttavien lääkevalmisteiden esim. spironolaktonin käyttö samanaikaisesti trimetopriimin kanssa saattaa johtaa vaikaaan hyperkalemiaan (ks. kohta 4.5).

Verenkuva on syytä seurata, jos lääkettä käytetään pitkään ja suurilla annoksilla etenkin, jos potilaas on iäkäs.

Sulfadiatsiini ja sen metaboliitit saattavat saostua virtsateihin, minkä vuoksi Ditrim duplo -hoidon aikana on juotava riittävästi nestettä. Munuaisten vajaatoiminnan yhteydessä on seurattava lääkeaineepitoisuksia ja tarvittaessa pienennettävä annosta.

Jos potilaas on saanut aiemmin allergisen reaktion jostakin sulfonamidi-ryhmän antibiootista, käyttö on vasta-aiheista. Varovaisuutta on noudatettava myös, jos potilaas on saanut allergisen reaktion jostakin muusta sulfonamidiryhmän lääkkeestä kuin antibiootista, koska ristiallergia on mahdollinen.

Jos Ditrim duplo -hoidon aikana ilmaantuu allergiaoireita (esim. nokkosrokko, kuumeilua tai limakalvoturvotusta), on Ditrim duplo -oraalisuspension käyttö lopetettava viipyvästä, ja tarvittaessa annettava oireenmukaisesti esim. adrenalini, antihistamiineja tai kortikosteroideja. Erityistä varovaisuutta on noudatettava hoidettaessa potilaita joilla on HIV-infektio, sillä heillä on merkittävästi suurenut riski sulfonamidi-ryhmän antibioottien aiheuttamiin yliherkkyysreaktioihin.

Ditrim duplo -hoidon yhteydessä on raportoitu hengenvaarallisia ihoreaktioita, kuten Stevens-Johnsonin syndrooma (SJS) ja toksinen epidermaalinen nekrolyysi (TEN). Potilaalle on kerrottava ihoreaktioiden oireista ja heitä on seurattava huolellisesti ihoreaktioiden varalta. Suurin SJS ja TEN riski on ensimmäisten hoitovilkojen aikana. Jos SJS- tai TEN-oireita (esim. paheneva ihottuma, johon usein liittyy rakkuloita tai limakalvovaarioita) ilmenee, Ditrim duplo-hoito on lopetettava. Paras lopputulos SJS- ja TEN-oireiden hallinnassa saavutetaan varhaisella diagnoosilla ja epäillyn lääkehoidon välittömällä lopettamisella. Lääkkeen käytön nopea lopettaminen johtaa parempaan

ennusteesseen. Jos potilaalle on kehittynyt SJS tai TEN Ditrim duplo -hoidon yhteydessä, Ditrim duplo -oraalisuspension käyttöä ei saa koskaan aloittaa uudelleen kyseiselle potilaalle.

Hengitystehin kohdistuvat haitat

Sulfatrimetopriimilla annetun hoidon yhteydessä on ilmoitettu hyvin harvinaisista ja vaikeista hengityselintoksista tapahtumista, jotka ovat joissakin tapauksissa kehittyneet akuutiksi hengitysvaikeusoireyhtymäksi (ARDS). Keuhko-oireiden kuten yskän, kuumeen ja hengenahdistuksen ilmeneminen yhdessä kuvantamistutkimuksessa havaittavien keuhkoinfiltraattien kanssa sekä keuhkojen toiminnan heikkeminen voivat olla ARDS:n ensioireita. Tällaisissa tilanteissa sulfatrimetopriimin käyttö on lopetettava ja potilaalle on annettava asianmukaista hoitoa.

Hemofagosyyttinen lymfohistiosyntoosi (HLH)

Sulfatrimetopriimilla hoidetuilla potilailla on ilmoitettu esiintyvän hyvin harvoin hemofagosyyttistä lymfohistiosyntoosi. HLH on hengenvaarallinen oireyhtymä, johon liittyy patologinen immuunijärjestelmän aktivaatio. Sen yhteydessä esiintyy voimakkaan systeemisen tulehduksen kliinisä merkkejä ja oireita (esim. kuume, hepatosplenomegalia, hypertriglyceridemia, hypofibrinogeneemia, kohonnut seerumin ferritiinipitoisuus, sytopeniat ja hemofagosyntoosi). Jos potilaalla esiintyy varhaisia immuunijärjestelmän patologisen aktivoitumisen merkkejä, potilaan tila on arvioitava viipymättä. Jos HLH todetaan, hoito sulfatrimetopriimilla on lopetettava.

Sulfatrimetopriimi voi pahentaa systeemisen lupus erythematosuksen (SLE) oireita.

Lääke voi aiheuttaa valoyliherkkyyssreaktioita (ks. kohta 4.8), joten auringonottoa on syytä välttää hoidon aikana.

Ripulia tai *Clostridium difficile* aiheuttamaa pseudomembranoottista kolititia voi ilmetä. Potilaan vointia on seurattava, jos ripulia ilmenee.

Kohonneita seerumin kreatiniini- ja veren ureatypipitoisuutta on raportoitu trimetopriimihoidon yhteydessä, mutta on epäselvä liittyykö tämä todelliseen munuaisten vajaatoimintaan vai kreatiniinin tubulaarisen eritymisen estymiseen.

Pediatriset potilaat

Trimetopriinia ei suositeta alle kolmen kuukauden ikäisille lapsille; mikäli sen käyttöä kuitenkin pidetään vältämättömänä, on foolihappolisästä huolehdittava, (ks. myös kohdat 4.3 ja 4.6).

Apuaineet

Tämä lääkevalmiste sisältää sälöntääaineena metyili- ja propyliparahydroksibentsoaattia, jotka saattavat aiheuttaa allergisia reaktioita (mahdollisesti viivästyneitä).

Tämä lääkevalmiste sisältää propyleeniglykolia 7,6 mg per millilitra. Yhtäaikainen anto alkoholidehydrogenaasin substraatin kuten etanolin kanssa saattaa aiheuttaa vakavia haittavaikutuksia vastasyntyneille.

Tämä lääkevalmiste sisältää ksylitolia, joka voi vaikuttaa laksatiivisesti.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per millilitra, eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Foolihapon puutteesta johtuvien haittojen, mm. megaloblastisen anemian, vaara voi lisääntyä samanaikaisen pyrimetamiini-, metotreksaatti-, fenytoini- tai barbituraattihoidon aikana.

Samanaikainen luuytimen toimintaa lamaavien lääkkeiden käyttö lisää riskiä luuytimen aplasiaan.

Fenytoinin metabolismia hidastuu trimetopriimin vaikutuksesta. Munuaissiirtopotilailla siklosporiinin ja

trimetopriimin samanaikainen käyttö saattaa johtaa munuaisten toiminnan heikentymiseen. Trimetopriimin on osoitettu vähentävän digoksiinin ja tsidovudiinin munuaisten kautta tapahtuvaa eritystä ja siten lisäävän niiden pitoisuutta plasmassa. Rifampisiimi alentaa trimetopriimin pitoisuutta plasmassa.

Trimetopriimi voi lisätä kliinisesti merkityksellisen hyperkalemian riskiä, jos potilaalla on käytössä muita hyperkalemiaa aiheuttavia lääkkeitä (esim. kaliumia säästäävät diureetit kuten spironolaktoni ja ACE:n estäjät). Trimetopriimi voi myös lisätä diureettien aiheuttamaa hyponatremian vaaraa.

Trimetopriimin ja dapsonin samanaikainen käyttö voi suurentaa molempien lääkeaineiden pitoisuksia veressä.

Trimetopriimi saattaa häirittää seerumin kreatiiniinimääritystä käytettäessä alkalista pikraattireaktiota.

Varfariinin vaikutus voi voimistua trimetopriimihoidon aikana.

Sulfadiatsiini estää maksan mikrosomaalisten entsyymien kautta varfariinin, fenytoinin ja sulfonyylieureoiden metabolismia. Seurauksena saattaa olla vastaavasti pidentyntä hyytymisaika, nystagmus ja ataksia sekä hypoglykemia. Askorbiinihappoa ja metenamiinia tulisi välttää yhdessä sulfadiatsiinin kanssa, koska ne happamoittavat virtsaa ja lisäävät virtsatiekiviriskiä. Sulfadiatsiini syrjäättää metotreksaatin albumiinin sitoutumiskohdista ja lisää siten metotreksaattimyrkyksen vaaraa.

4.6 He de Imällisyys, raskaus ja imetyks

Ditrim duplo -oraalisuspensio on tarkoitettu pediatriseen käyttöön. Mikäli valmistetta määräätään aikuiselle esim. nielemisvaikeuksien takia, on otettava huomioon, että Ditrim duplo -oraalisuspensiota ei saa käyttää raskauden tai imetyksen aikana.

Raskaus

Sulfadiatsiinin ja trimetopriimin käyttö alkuraskauden aikana lisää sikiön kehityshäiriöiden, kuten esim. hermostoputken sulkeutumishäiriöiden, riskiä. Lisäksi sulfadiatsiinin käyttö loppuraskauden aikana voi aiheuttaa vastasyntyneelle vaikeaa kelaisuutta ja keskushermostohaittoja (kernikterus).

Trimetopriimin käyttöön ensimmäisten 20 raskausviikon aikana on liittynyt suurentunut spontaanin keskenmenon riski.

Imetyks

Trimetopriimin pitoisuus ihmisen rintamaidossa on hieman korkeampi kuin seerumissa. Herkistynyt imeväinen voi saada rintamaidon trimetopriimista yliherkkysreaktion. Sulfadiatsiinin erittymisestä ihmisen rintamaitoon ei ole tietoa.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Ditrim duplo -oraalisuspensiolla ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn.

4.8 Haittavaikutukset

Ditrim duplo -oraalisuspension käyttöön saattaa liittyä lievä pahoinvointia, oksentelua ja ripulia sekä ihottumaa ja kuumeilua. Trimetopriimin käyttöön liittyvä megaloblastinen anemia on yleensä lievä ja esiintyy lähinnä potilailla, jotka ennestään kärsivät foolihapon puutteesta. Sulfadiatsiiniin liittyyvänä on kuvattu vakavia maksavaurioita sekä hemolyyttistä anemiaa potilailla, joilla on glukoosi-6-fosfaattidehydrogenaasin puutos. Anafylaksi on myös mahdollinen (ks. kohta 4.4). Sulfadiatsiiniin liittyy on myös raportoitu vakavia ihoreaktioita, kuten Stevens-Johnsonin syndroomaa (SJS) ja toksista epidermaalista nekrolyysiä (TEN) (ks. kohta 4.4).

Haittavaikutusten yleisyysluokat on määritelty seuraavasti: yleiset ($\geq 1/100$, $< 1/10$), melko harvinaiset ($\geq 1/1\,000$, $< 1/100$), harvinaiset ($\geq 1/10\,000$, $< 1/1\,000$), hyvin harvinaiset ($< 1/10\,000$), esiintymistihes tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

	Yleiset	Melko harvinaiset	Harvinaiset	Hyvin harvinaiset	Tuntematon
Veri ja imukudos		Eosinofilia, leukopenia	Megaloblastinen anemia, hemolyttinen anemia, aplastinen anemia, agranulosytoosi, pansytopenia, trombosytopenia		Hypoprothrombinemia, purppura
Immuunijärjestelmä			Anafylaktiset reaktiot, angioneuroottinen edema, seerumitauti, allergiset- ja yliherkkyysreaktiot ¹⁾		Allerginen myokardiitti
Aineenvaihdunta ja ravitsemus			Hyperkalemia ²⁾ , hyponatremia		
Psykkiset häiriöt					Masennus, hallusinaatiot
Hermosto			Aseptinen meningoitti		Ataksia, enkefalopatia, päänsärky, unettomuus, perifeerinen neuriitti, kouristukset, kiertohuimaus
Silmät			Konjunktiviitti, uveitti		
Kuulo ja tasapainoelin					Tinnitus
Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina			Keuhkoinfiltraatti		
Ruuansulatuselimistö	Pahoinvointi, oksentelu, ripuli, glossiitti		PseudOMEMBRANOOTTINEN KOLIITTI, stomatiitti		Ruokahaluttomuus
Maksa ja sappi			Ikteerinen kolestaasi, nekroottinen maksavaario		Hepatiitti
Iho ja ihonalainen kudos	Eksanteema, kutina	Urtikaria	Erythema multiforme, Stevens-Johnsonin syndrooma, eksfoliatiivinen dermatiitti, valoyliherkkyys	Toksinen epidermaalinen nekrolyysi (TEN) (ks. kohta 4.4)	Akuutti, kuumeinen neutrofiilinen dermatosis (Sweetin oireyhtymä)
Luusto, lihakset ja sidekudos			Myalgia		Nivelkipu
Munuaiset ja virtsatiet			Akuutti interstitiaalinefriitti, kristalluria		Munuaiskivet
Yleisoireet ja antopaiassa todettavat haitat					Lääkekuumi, vilunväristykset,

¹⁾ Esim. nokkosrokko, kuumeilu tai limakalvoturvotus (ks. kohta 4.4).

²⁾ Trimetopriimin aiheuttamaa hyperkalemiaa on raportoitu potilailla, joilla hyperkalemian riski on suurentunut sairauden tai muun lääkyksen vuoksi.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä

haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Oireet

80 trimetopriiumitabletin yliannostuksen on kuvattu aiheuttaneen oksentelua, päänsärkyä, kasvojen turvotusta ja heikotusta. Sulfonamidien ja trimetopriimin yhdistelmävalmisteiden yliannostuksen oireina voi esiintyä lisäksi pahoinvointia, ripulia, huimausta, ihoreaktioita, kristalluriaa, hematuriaa, oliguriaa, anuriaa, methemoglobinemiaa, syanoosia, maksavaikutuksia ja keskushermosto-oireita.

Hoito

Aktiivihiili, vatsahuuhtelu, tehostettu diureesi, virtsan alkalisointi ja anurian yhteydessä hemodialyysi. Verenkuvaa, elektrolytteja ja maksan toimintaa tulee seurata. Virksamäärää mittaamalla voidaan todeta mahdollinen oliguria tai anuria. Kalsiumfolinaattia annetaan verenmuodostuksen häiriöiden ehkäisemiseksi. Methemoglobinemiatiolloissa annetaan metylyltioniinia.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamika

Farmakoterapeutinen ryhmä: Systeemiset bakterilääkkeet; Sulfonamidien ja trimetopriimin yhdistelmävalmisteet, myös johdokset, ATC-koodi: J01EE02.

Ditrim duplo on bakteriostaattinen, suun kautta annettava trimetopriimin ja sulfadiatsiinin yhdistelmävalmiste. Ditrim duplo -oraalisuspension antibakteerinen teho perustuu sen komponenttien synergistiseen (*in vitro*) kykyyn häirittää bakteerien tetrahydrofoolihapposynteesiä peräkkäisissä vaiheissa. Kuten muutkin sulfonamidit, sulfadiatsiini kilpailee para-aminobentsohapon kanssa estääen dihydrofoolihapon synteesin. Trimetopriimi on foolihappoantagonisti, joka estää dihydrofoolihapon muuttumisen tetrahydrofoolihapoksi.

Trimetopriimi-sulfadiatsiinin antibakteerinen kirjo kattaa laajasti sekä grampositiivisia että gramnegatiivisia mikrobeja. Pseudomonakset, neisseriat, klostridit, enterokokit, kampylobakteerit ja *Helicobacter pylori* ovat resistenttejä. Resistenssin esiintyvyys voi vaihdella maantieteellisesti ja ajan myötä joidenkin lajien kohdalla. Siksi paikallinen resistenssilanne olisi oltava selvillä, varsinkin silloin, kun hoidettava infektio on vakava.

Resistenssin keskimääräinen esiintyvyys Suomessa sulfatrimetopriimille bakterilajeittain vuonna 2008:

Mikrobi	Resistenssin esiintyvyys-%
<i>Eschericia coli</i> (virsalöydökset)	15,7 (alle 75-vuotiaat) 16,6 (75-vuotiaat ja sitä vanhemmat)
<i>Eschericia coli</i> (verilöydökset)	20,6
<i>Streptococcus pneumoniae</i> (verilöydökset)	19,9
<i>Haemophilus influenzae</i>	17,9
<i>Moraxella catarrhalis</i>	3,0
<i>Staphylococcus aureus</i> (verilöydökset)	0,5

Herkkyysrajat

Eräiden trimetopriimin-sulfadiatsiini yhdistelmän kannalta tärkeiden patogenien MIC-arvot (CLSI:n [ent. NCCLS] mukaan) on luokiteltu herkäksi (S) tai resistentiksi (R) seuraavasti (trimetopriimikomponentin konsentraatio):

Mikrobi	Herkkä	Resistentti
<i>Enterobacteriaceae</i>	$\leq 2 \text{ mg/l}$	$\geq 4 \text{ mg/l}$
<i>Staphylococcus aureus</i>	$\leq 2 \text{ mg/l}$	$\geq 4 \text{ mg/l}$
<i>Acinetobacter-lajit</i>	$\leq 2 \text{ mg/l}$	$\geq 4 \text{ mg/l}$
<i>Haemophilus</i>	$\leq 0,5 \text{ mg/l}$	$\geq 4 \text{ mg/l}$
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	$\leq 0,5 \text{ mg/l}$	$\geq 4 \text{ mg/l}$

5.2 Farmakokinetiikka

Sekä trimetopriimi että sulfadiatsiini imetyvät suolistosta lähes täysin. Huippupitoisuus seerumissa saavutetaan trimetopriimilla 1–4 tunnin kuluessa ja sulfadiatsiinilla 3–4 tunnin oraalisen kert-annoksen jälkeen. Sekä trimetopriimin että sulfadiatsiinin puoliintumisaika seerumissa on noin 10 tuntia. 42–46 % trimetopriimista ja 20–55 % sulfadiatsiinista sitoutuu seerumin proteiineihin.

Molemmat lääkeaineet tunkeutuvat kudoksiin hyvin, trimetopriimin pitoisuus mm. virtsassa ja hengitysteiden limakalvossa jopa ylittää samanaikaisen pitoisuuden seerumissa. Osa sulfadiatsiinista asetyloituu maksassa jo ennen kudoksiin tunkeutumista, ja sen pitoisuus selkäyddinnesteessä on 70 % samanaikaisesta pitoisuudesta seerumissa, trimetopriimin vastaa vähintään 20–60 %. Sulfadiatsiinin pitoisuus on syljessä 25 % ja eturauhaseritteessä 10 % samanaikaisesta pitoisuudesta seerumissa.

20 % trimetopriimista metaboloituu maksassa, ja pieni osa erittyy sappeen. Suurin osa trimetopriimista erittyy sellaisenaan virtsaan. Sulfadiatsiinin pääasiallinen metabolismi tapahtuu maksassa asetyloitumalla, minkä nopeus on geneettisesti määrätyvä. Sekä sulfadiatsiini että sen metaboliatuotteet erittivät munuaisten kautta. Munuaisten vajaatoiminnan yhteydessä on syytä välttää Ditrilm duplo -oraalisuspension käyttöä, ellei ole mahdollista seurata lääkeaineiden pitoisuksia plasmassa.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Trimetopriimin on osoitettu olevan teratogeeninen rotilla mutta ei kaniineilla. Trimetopriimin on myös osoitettu häiritsevän apinoiden hematopoiesia, todennäköisesti foolihapon puuttueen vuoksi. Sulfatrimetopriimin ei ole todettu olevan mutageeninen. Sulfatrimetopriimin karsinogeenisuudesta ei ole tietoa.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Metyyliparahydroksibentsoaatti (E218)
 Propyyliparahydroksibentsoaatti (E216)
 Ksylitoli (kiteinen) (E967)
 Sakkariininatrium
 Ksantaanikumi
 Sorbitaanilauraatti
 Mansikka-aromi [luontainen mansikka-aromi, propyleeniglykoli (E1520)]
 Puhdistettu vesi

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kestoaika

2 vuotta.

6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot

Sinettisulkimella varustettu ruskea lasipullo (tyypin III lasia). 30 ja 50 ml.

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiseelle ja muut käsittelyohjeet

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Orion Corporation
Orionintie 1
02200 Espoo

8. MYYNTILUVAN NUMERO

12438

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 24.2.1997
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 5.3.2007

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

12.7.2021

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Ditrim duplo oral suspension

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En milliliter innehåller 16 mg trimetoprim och 50 mg sulfadiazin.

Hjälpmännen med känd effekt: methyl- och propylparahydroxibensoat, xylitol, propylenglykol.

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Oral suspension

Vit eller nästan vit suspension.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

- Sjukdomar orsakade av mikroorganismer som är känsliga mot kombinationen av trimetoprim och sulfadiazin, såsom otit, sinuit, urinvägsinfektioner och infektioner orsakade av *Pneumocystis carinii*-svampen.
- Vid genomförande av antibiotikabehandling ska antibiotikaresistensen och officiella och lokala instruktioner för lämplig antimikrobisk läkemedelsbehandling beaktas (se även avsnitt 5.1).

4.2 Dosering och administreringssätt

Dosering

Pediatrisk population

Över 6 veckor gamla barn (se avsnitt 4.3 och 4.4): 8 mg/kg/dygn trimetoprim och på motsvarande sätt 25 mg/kg/dygn sulfadiazin uppdelat i två administreringstillfällen.

Vikt	Dosering (0,5 ml/kg/dygn)
4–5 kg	1–1,2 ml x 2
6–7 kg	1,5–1,7 ml x 2
8–9 kg	2–2,2 ml x 2
10–11 kg	2,5–2,7 ml x 2
12–13 kg	3–3,2 ml x 2
14–15 kg	3,5–3,7 ml x 2
16–17 kg	4–4,2 ml x 2
18–20 kg	4,5–5 ml x 2
21–25 kg	5,2–6,2 ml x 2
26–30 kg	6,5–7,5 ml x 2

Under behandling med Ditrim duplo ska tillräckligt med vätska drickas (se avsnitt 4.4).

Nedsatt njurfunktion

I samband med nedsatt njurfunktion ska läkemedlens koncentrationer övervakas och dosen minskas enligt följande:

Glomerulär filtrationshastighet	Dos
80–50 ml/min	normal
50–30 ml/min	hälften av det normala
30–10 ml/min	en fjärdedel av det normala

4.3 Kontraindikationer

- Överkänslighet mot trimetoprim, sulfadiazin, övriga sulfonamidantibiotika eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.
- Svårt nedsatt lever- eller njurfunktion (glomerulär filtrationshastighet under 10 ml/min).
- Bloddyksrasier, särskilt megaloblastisk hematopoies.
- Akut porfyri, glukos-6-fosfatdehydrogenasbrist.
- Läkemedlet ska inte användas under de första levnadsveckorna eller hos prematurer (se även avsnitt 4.4 och 4.6).

4.4 Varningar och försiktighet

Blodets kaliumkoncentration ska övervakas regelbundet hos patienter med en ökad risk för hyperkalemi orsakad av någon sjukdom eller annan medicinering. Samtidig användning av trimetoprim med läkemedel som är kända för att orsaka hyperkalemi, t.ex. spironolakton, kan leda till svår hyperkalemi (se avsnitt 4.5).

Blodbilden ska övervakas om läkemedlet används långvarigt och med höga doser, särskilt om patienten är äldre.

Sulfadiazin och dess metaboliter kan fällas ut i urinvägarna. Därför ska man dricka tillräckligt med vätska under Ditrim duplo-behandlingen. I samband med nedsatt njurfunktion ska läkemedelskoncentrationerna övervakas och dosen minskas vid behov.

Om patienten tidigare fått en allergisk reaktion av något antibiotikum ur sulfonamidgruppen är användningen kontraindiceras. Försiktighet ska också iakttas om patienten fått en allergisk reaktion av något annat läkemedel från sulfonamidgruppen förutom antibiotika, eftersom korsallergi är möjligt.

Om allergisymptom (t.ex. urtikaria, feber eller slemhinnessvullnad) uppträder under behandling med Ditrim duplo ska användningen av Ditrim duplo-oral suspension avslutas omedelbart och vid behov ska t.ex. adrenalin, antihistaminer eller kortikosteroider ges enligt symptomen. Särskild försiktighet ska iakttas vid behandling av patienter med HIV-infektion, eftersom de har en betydligt högre risk för överkänslighetsreaktioner orsakade av antibiotika ur sulfonamidgruppen.

I samband med behandling med Ditrim duplo har livsfarliga hudreaktioner, såsom Stevens-Johnsons syndrom (SJS) och toxisk epidermal nekroly (TEN) rapporterats. Patienterna ska informeras om symptomerna på hudreaktionerna och de ska övervakas noggrant för hudreaktioner. Den största risken för SJS och TEN är under de första behandlingsveckorna. Om symptom på SJS eller TEN uppträder (t.ex. förvärrande utslag som ofta är förknippat med blåsor eller slemhinneskador) ska behandlingen med Ditrim duplo avslutas. Det bästa resultatet för kontroll av symptomerna på SJS och TEN uppnås genom en tidig diagnos och omedelbar avslutning av den misstänkta läkemedelsbehandling. Snabb avslutning av användningen av läkemedlet leder till en bättre prognos. Om patienten har utvecklat SJS

eller TEN i samband med Ditrim duplo-behandlingen ska användningen av Ditrim duplo-oral suspension aldrig inledas på nytt hos patienten i fråga.

Respiratorisk toxicitet

Mycket sällsynta fall av allvarlig respiratorisk toxicitet som i vissa fall har utvecklats till chocklunga (ARDS) har rapporterats under behandling med sulfatrimetoprim. Debut av pulmonella symptom som hosta, feber och dyspné inklusive radiologiska fynd såsom lunginfiltrat och försämrad lungfunktion kan vara begynnande tecken på ARDS. Under sådana omständigheter bör behandlingen med sulfatrimetoprim avbrytas och lämplig behandling ges.

Hemofagocytisk lymfohistiocytos (HLH)

Mycket sällsynta fall av HLH har rapporterats hos patienter som behandlats med sulfatrimetoprim. HLH är ett livshotande syndrom med patologisk immunaktivering som kännetecknas av kliniska tecken och symptom på kraftig systemisk inflammation (t.ex. feber, hepatosplenomegali, hypertriglyceridemi, hypofibrinogenemi, högt serumferritin, cytopenier och hemofagocytos). Patienter som visar tidiga tecken på patologisk immunaktivering ska bedömas omedelbart. Om diagnosen HLH ställs ska behandlingen med sulfatrimetoprim avbrytas.

Sulfatrimetoprim kan förvärra symptomen av systemisk lupus erythematosus (SLE).

Läkemedlet kan orsaka ljusöverkänslighetsreaktioner (se avsnitt 4.8) och därför ska solning undvikas under behandlingen.

Diarré eller pseudomembranös kolit orsakad av *Clostridium difficile* kan förekomma. Patientens tillstånd ska övervakas om diarré förekommer.

Förhöjda serumkoncentrationer av kreatinin och blodkoncentrationer av ureakväve har rapporterats i samband med trimetoprimbehandling, men det är oklart om detta är kopplat till en verlig nedsatt njurfunktion eller hämning av tubulär utsöndring av kreatinin.

Pediatrisk population

Trimetoprim rekommenderas inte för barn som är under tre månader gamla; ifall dess användning ändå anses nödvändigt ska ett folsyratillskott tas (se även avsnitt 4.3 och 4.6).

Hjälppännen

Detta läkemedel innehåller methyl- och propylparahydroxibensoat som konserveringsmedel, vilka kan ge allergiska reaktioner (eventuellt fördröjda).

Detta läkemedel innehåller 7,6 mg propylenglykol per milliliter. Samtidig användning av andra substrat för enzymet alkoholdehydrogenas så som etanol kan inducera allvarliga biverkningar hos nyfödda.

Detta läkemedel innehåller xylitol som kan ha en laxerande effekt.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per milliliter, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Risken för skador som beror på folsyrabrist, bl.a. megaloblastisk anemi, kan öka under en samtidig behandling med pyrimetamin, metotrexat, fenytoin eller barbiturater.

Samtidig användning av läkemedel som dämpar benmärgsfunktionen ökar risken för benmärgsaplasie.

Metabolismen av fenytoin blir längsammare av effekten av trimetoprim. Hos njurtransplantationspatienter kan samtidig användning av ciklosporin och trimetoprim leda till

försvagad njurfunktion. Trimetoprim har visats minska utsöndringen av digoxin och zidovudin via njurarna och därmed öka deras plasmakoncentration. Rifampicin minskar plasmakoncentrationen av trimetoprim.

Trimetoprim kan öka risken för kliniskt betydande hyperkalemi om patienten använder andra läkemedel som orsakar hyperkalemi (t.ex. kaliumsparande diureтика såsom spironolakton och ACE-hämmare). Trimetoprim kan också öka risken för hyponatremi som orsakas av diureтика.

Samtidig användning av trimetoprim och dapson kan öka blodkoncentrationerna av båda läkemedlen.

Trimetoprim kan störa serumets kreatininbestämning vid användning av alkalisk pikratreaktion.

Effekten av warfarin kan förstärkas under trimetoprimbehandlingen.

Sulfadiazin hämmer metabolismen av warfarin, fenytoin och sulfonylureor som sker via leverns mikrosomala enzymer. Följden av detta kan på motsvarande sätt vara en förlängd koaguleringstid, nystagmus och ataxi samt hypoglykemi. Askorbinsyra och metenamin bör undvikas tillsammans med sulfadiazin, eftersom de gör urinen surare och ökar risken för urinvägsstenar. Sulfadiazin tränger undan metotrexat från albuminets bindningsställen och ökar därmed risken för metotrexatförgiftning.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Ditrim duplo-oral suspension är avsett för pediatrik användning. Om läkemedlet ordinaras till en vuxen på grund av t.ex. sväljningssvårigheter ska det beaktas att Ditrim duplo-oral suspension inte ska användas under graviditet eller amning.

Graviditet

Användning av sulfadiazin och trimetoprim under tidig graviditet ökar risken för utvecklingsstörningar hos fostret, såsom t.ex. störningar i slutningen av neuralröret. Dessutom kan användning av sulfadiazin under slutet av graviditeten orsaka svår gulsot och skador i det centrala nervsystemet (kärnikterus) hos den nyfödda.

Användning av trimetoprim under de 20 första graviditetsveckorna har förknippats med en ökad risk för ett spontant missfall.

Amning

Koncentrationen av trimetoprim i människans bröstmjölk är en aning högre än i serumet. En känslig nyfödd kan få en överkänslighetsreaktion av trimetoprim i bröstmjölken. Data om utsöndring av sulfadiazin i människans bröstmjölk saknas.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Ditrim duplo-oral suspension har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Användningen av Ditrim duplo-oral suspension kan förknippas med lindrigt illamående, kräkningar och diarré samt utslag och feber. Megaloblastisk anemi som förknippas med användningen av trimetoprim är vanligen lindrig och förekommer främst hos patienter som sedan tidigare lider av folsyrabrist. Biverkningar förknippade med sulfadiazin är allvarliga leverskador och hemolytisk anemi hos patienter med glukos-6-fosfatdehydrogenasbrist. Anafylaxi är också möjligt (se avsnitt 4.4). Allvarliga hudreaktioner, såsom Steven-Johnsons syndrom (SJS) och toxisk epidermal nekrolys (TEN) har också rapporterats i samband med sulfadiazin (se avsnitt 4.4).

Biverkningarnas frekvensklasser är definierade enligt följande: vanliga ($\geq 1/100$, $< 1/10$), mindre vanliga ($\geq 1/1\ 000$, $< 1/100$), sällsynta ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$), mycket sällsynta ($< 1/10\ 000$), ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

	Vanliga	Mindre vanliga	Sällsynta	Mycket sällsynta	Ingen känd frekvens
Blodet och lymfssystemet		Eosinofili, leukopeni	Megaloblastisk anemi, hemolytisk anemi, aplastisk anemi, agranulocytos, pancytopeni, trombocytopeni		Hypoprothrombinemi, purpura
Immunsystemet			Anafylaktiska reaktioner, angioneurotiskt ödem, serumsjuka, allergiska reaktioner och överkänslighetsreaktioner ¹⁾		Allergisk myokardit
Metabolism och nutrition			Hyperkalemii ²⁾ , hyponatremi		
Psykiska störningar					Depression, hallucinationer
Centrala och perifera nervssystemet			Aseptisk meningit		Ataxi, encefalopati, huvudvärk, sömnlöshet, perifer neurit, konvulsioner, vertigo
Ögon			Konjunktivit, uveit		
Öron och balansorgan					Tinnitus
Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum			Lunginfiltrat		
Magtarmkanalen	Illamående, kräkningar, diarré, glossit		Pseudomembranös kolit, stomatit		Aptitlöshet
Lever och gallvägar			Ikterisk kolestas, nekrotisk leverskada		Hepatit
Hud och subkutan vävnad	Exantem, klåda	Urtikaria	Erythema multiforme, Stevens-Johnsons syndrom, exfoliativ dermatit, ljusöverkänslighet	Toxisk epidermal nekrolys (TEN) (se avsnitt 4.4)	Akut febril neutrofil dermatos (Sweets syndrom)
Muskuloskeletala systemet och bindväv			Myalgi		Ledsmärta
Njurar och urinvägar			Akut interstitiell nefrit, kristalluri		Njursten
Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället					Läkemedelsfeber, frossa

¹⁾ T.ex. urtikaria, feber eller slemhinnesvullnad (se avsnitt 4.4).

²⁾ Hyperkalemia orsakad av trimetoprim har rapporterats hos patienter med en ökad risk för hyperkalemia på grund av en sjukdom eller annan medicinering.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

4.9 Överdosering

Symptom

En överdos med 80 trimetoprimtablettor har beskrivits orsaka kräkningar, huvudvärk, ansiktssvullnad och svaghet. Symtom på en överdos med kombinationspreparat med sulfonamid och trimetoprim kan dessutom vara illamående, diarré, yrsel, hudreaktioner, kristalluri, hematuri, oliguri, anuri, methemoglobinemi, cyanos, levereffekter och symptom i det centrala nervsystemet.

Behandling

Aktivt kol, magsköljning, förstärkt diures, alkalisering av urin och hemodialys i samband med anuri. Blodbilden, elektrolyterna och leverfunktionen ska övervakas. Genom att mäta urinmängden kan en eventuell oliguri eller anuri konstateras. Kalciumfolinat ges för att förebygga störningar i hematopoesen. Metyltionin ges vid methemoglobinemitillstånd.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Antibakteriella medel för systemiskt bruk; Sulfonamider och trimetoprim, kombinationer, ATC-kod: J01EE02.

Ditrim duplo är ett bakteriostatiskt, oralt kombinationspreparat med trimetoprim och sulfadiazin. Den antibakteriella effekten av Ditrim duplo-oral suspension baserar sig på komponenternas synergistiska (*in vitro*) förmåga att störa bakteriernas tetrahydrofolsyrsyntes i på varandra följande skeden. Såsom övriga sulfonamider konkurrerar sulfadiazin med paraaminobenzoesyra och hämmar syntesen av dihydrofolsyra. Trimetoprim är en folsyraantagonist som hämmar omvandlingen av dihydrofolsyra till tetrahydrofolsyra.

Det antibakteriella spektrumet av trimetoprim-sulfadiazin omfattar brett både grampositiva och gramnegativa mikrober. Pseudomonaser, neisserier, klostrider, enterokocker, campylobakterier och *Helicobacter pylori* är resistenta. Prevalensen av resistensen kan variera geografiskt och med tiden för vissa arter. Därför ska den lokala resistenssituationen vara känd, särskilt då den behandlade infektionen är allvarlig.

Den genomsnittliga prevalensen av resistensen för sulfatrimetoprim i Finland enligt bakteriearter år 2008:

Mikrob	Prevalensen av resistensen (%)
<i>Eschericia coli</i> (urinfynd)	15,7 (under 75-åringar) 16,6 (75-åringar och äldre)
<i>Eschericia coli</i> (blodfynd)	20,6
<i>Streptococcus pneumoniae</i> (blodfynd)	19,9
<i>Haemophilus influenzae</i>	17,9
<i>Moraxella catarrhalis</i>	3,0
<i>Staphylococcus aureus</i> (blodfynd)	0,5

Brytpunkter för känslighet

MIC-värden (enligt CLSI [tidigare NCCLS]) för vissa patogener som är viktiga för trimetoprim-sulfadiazin-kombinationen har klassificerats som känsliga (S) eller resistenta (R) enligt följande (koncentrationen av trimetoprimkomponenten):

Mikrob	Känslig	Resistent
<i>Enterobacteriaceae</i>	$\leq 2 \text{ mg/l}$	$\geq 4 \text{ mg/l}$
<i>Staphylococcus aureus</i>	$\leq 2 \text{ mg/l}$	$\geq 4 \text{ mg/l}$
<i>Acinetobacter</i> -arter	$\leq 2 \text{ mg/l}$	$\geq 4 \text{ mg/l}$
<i>Haemophilus</i>	$\leq 0,5 \text{ mg/l}$	$\geq 4 \text{ mg/l}$
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	$\leq 0,5 \text{ mg/l}$	$\geq 4 \text{ mg/l}$

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Både trimetoprim och sulfadiazin absorberas nästan fullständigt från tarmen. Den maximala serumkoncentrationen uppnås med trimetoprim efter 1–4 timmar och med sulfadiazin 3–4 timmar efter en oral engångsdos. Halveringstiden i serum för både trimetoprim och sulfadiazin är ca 10 timmar. 42–46 % av trimetoprim och 20–55 % av sulfadiazin binds till serumets proteiner.

Båda läkemedlen tränger sig väl in i vävnader, och trimetoprimkoncentrationen i bl.a. urinen och andningsvägarnas slemhinnor överskrider t.o.m. den samtidiga serumkoncentrationen. En del av sulfadiazinet acetyleras i levern redan innan det tränger in i vävnader, och dess koncentration i cerebrospinalvätskan är 70 % av den samtidiga serumkoncentrationen, och på motsvarande sätt är den 20–60 % för trimetoprim. Sulfadiazinkoncentrationen i spott är 25 % och i prostatasekret 10 % av den samtidiga serumkoncentrationen.

20 % av trimetoprim metaboliseras i levern och en liten del utsöndras i gallan. Största delen av trimetoprim utsöndras som sådan till urinen. Den huvudsakliga metabolismen av sulfadiazin sker i levern genom acetylering vars hastighet bestäms genetiskt. Både sulfadiazin och dess metabolismprodukter utsöndras via njurarna. I samband med nedsatt njurfunktion ska användningen av Ditrim duplo-oral suspension undvikas om det inte är möjligt att övervaka läkemedlens plasmakoncentrationer.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Trimetoprim har visat sig vara teratogen hos råttor men inte hos kaniner. Trimetoprim har också visats störa hematopoes hos apor, troligtvis på grund av folsyrabrist. Sulfa-trimetoprim har inte konstaterats vara mutagen. Data om karcinogeniteten av sulfa-trimetoprim saknas.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmännen

Metylparahydroxibensoat (E218)

Propylparahydroxibensoat (E216)

Xylitol (kristallin) (E967)

Sackarinnatrium

Xantangummi

Sorbitanlaurat

Jordgubbsarom [naturlig jordgubbsarom, propylenglykol (E1520)]

Vatten, renat

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

2 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C.

6.5 Förpacknings typ och inne håll

Brun glasflaska (typ III glas) med en säkerhetsförsegling. 30 och 50 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Orion Corporation
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

12438

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 24.2.1997

Datum för den senaste förnyelsen: 5.3.2007

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

12.7.2021