

## **VALMISTEYHTEENVETO**

## **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Andatin 500 mg/500 mg infuusiokuiva-aine, liuosta varten

## **2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT**

Yksi injektiopullo sisältää 530 mg imipeneemimonohydraattia vastaten 500 mg imipeneemiä sekä 530 mg silastatiininatriumia vastaten 500 mg silastatiinia.

### Apuaine(et), joiden vaikutus tunnetaan

Yksi injektiopullo sisältää 20 mg natriumvetykarbonaattia (E 500). Yhdessä injektiopullossa on 37,5 mg natriumia.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

## **3. LÄÄKEMUOTO**

Infuusiokuiva-aine, liuosta varten

Valkoinen tai luonnonvalkoinen jauhe.

## **4. KLIINISET TIEDOT**

### **4.1 Käyttöaiheet**

Andatin on tarkoitettu seuraavien infektioiden hoitoon aikuisille ja vähintään 1 vuoden ikäisille lapsille (ks. kohdat 4.4 ja 5.1):

- komplisoituneet intra-abdominaaliset infektiot
- vaikea keuhkokuume, myös sairaalakeuhkokuume ja ventilaattorihoitoon liittyvä keuhkokuume
- synnytyksenaikaiset ja synnytyksen jälkeiset infektiot
- komplisoituneet virtsatieinfektiot
- komplisoituneet ilo- ja pehmytkudosinfektiot.

Andatin-valmistetta voidaan käyttää neutropeenisten potilaiden kuumeen hoidossa, kun aiheuttajaksi epäillään bakteeri-infektiota.

Bakteremian hoito, kun bakteremia esiintyy edellä lueteltujen infektioiden yhteydessä tai sen epäillään liittyyvän näihin infektiolihiin.

Antibakteeristen aineiden tarkoituksenmukaista käyttöä koskevat viralliset ohjeet on otettava huomioon.

### **4.2 Annostus ja antotapa**

#### Annostus

Andatin-valmisteen annostussuositukset koskevat annettavaa imipeneemi/silastatiiniimäärää. Andatin-valmisteen vuorokausiannos perustuu infektion tyypistä ja se on annettava yhtä suuriin annoksiin jaettuna perustuen arvioon patogeeni(e)n herkyydestä sekä potilaan munuaisten toiminnasta (ks. myös kohdat 4.4 ja 5.1).

#### *Aikuiset ja nuoret*

Annostussuositukset potilaille, joiden munuaiset toimivat normaalisti (kreatiiniipuhdistuma  $\geq 90$  ml/min), ovat seuraavat:

500 mg/500 mg kuuden tunnin välein TAI  
1000 mg/1000 mg kahdeksan TAI kuuden tunnin välein.

Jos infektion aiheuttajan epäillään tai tiedetään olevan jokin vähemmän herkkä bakteerilaji (kuten *Pseudomonas aeruginosa*) tai jos kyseessä on hyvin vaikea infektio (esim. neutropeeniset kuumeiset potilaat), suositellaan käyttämään annostusta 1000 mg/1000 mg kuuden tunnin välein.

Annosta on pienennettävä, kun kreatiniinipuhdistuma on < 90 ml/min (ks. taulukko 1).

Kokonaisvuorokausiannos saa olla enintään 4000 mg/4000 mg vuorokaudessa.

#### *Munuaisten vajaatoiminta*

Pienennetyn annoksen määrittäminen aikuisille, joiden munuaisten toiminta on heikentynyt:

1. Valitaan kokonaisvuorokausiannos (eli 2000/2000, 3000/3000 tai 4000/4000 mg), jota tavallisesti käytettiisiin potilaille, joiden munuaiset toimivat normaalisti.
2. Potilaan kreatiniinipuhdistuman perusteella valitaan pienennetty annos taulukosta 1. Katso infusioajat kohdasta *Antotapa*.

Taulukko 1

<b>Kreatiniinipuhdistuma (ml/min) on:</b>	<b>Jos KOKONAISVUOROK AUSIANNOS on: 2000 mg/vrk</b>	<b>Jos KOKONAISVUOROK AUSIANNOS on: 3000 mg/vrk</b>	<b>Jos KOKONAISVUOROK AUSIANNOS on: 4000 mg/vrk</b>
≥ 90 (normaali)	500 6 tunnin välein	1000 8 tunnin välein	1000 6 tunnin välein
<b>Pienennetty annos (mg) potilaille, joiden munuaisten toiminta on heikentynyt:</b>			
< 90 - ≥ 60	400 6 tunnin välein	500 6 tunnin välein	750 8 tunnin välein
< 60 - ≥ 30	300 6 tunnin välein	500 8 tunnin välein	500 6 tunnin välein
< 30 - ≥ 15	200 6 tunnin välein	500 12 tunnin välein	500 12 tunnin välein

*Potilaat, joiden kreatiniinipuhdistuma on < 15 ml/min*

Andatin-valmistetta ei saa antaa näille potilaille, ellei hemodialyysiä aloiteta 48 tunnin kuluessa.

#### *Hemodialyysipotilaat*

Kun hoidetaan dialyysipotilaita, joiden kreatiniinipuhdistuma on < 15 ml/min, noudatetaan niiden potilaiden annossuosituksia, joiden kreatiniinipuhdistuma on 15 - 29 ml/min (ks. Taulukko 1).

Sekä imipeneemi että silastatiimi poistuvat verenkierrosta hemodialyssissä. Andatin-valmiste on annettava hemodialyysisin päätyttyä ja sen jälkeen 12 tunnin välein kyseisen hemodialyysikerran päätymisestä lukien. Dialyysipotilaiden tilaa on seurattava huolellisesti, etenkin jos heillä on keskushermoston sairaus. Andatin-valmistetta suositellaan hemodialyysipotilaille vain, jos hoidolla saavutettava hyöty on suurempi kuin mahdollinen kouristuskohtausten vaara (ks. kohta 4.4).

Toistaiseksi ei ole riittävästi tutkimustietoa, jotta Andatin-valmisteen käyttöä voisi suositella peritoneaalidialyssipotilaille.

#### *Maksan vajaatoiminta*

Annosta ei tarvitse muuttaa potilaille, joilla on maksan vajaatoiminta (ks. kohta 5.2).

#### *Jäkkääät*

Läkkäiden potilaiden annosta ei tarvitse muuttaa, jos munuaisten toiminta on normaalista (ks. kohta 5.2).

### *Pediatriset potilaat ≥ 1 vuoden ikäiset*

Vähintään 1 vuoden ikäisten lasten suositeltu annos on 15/15 tai 25/25 mg/kg/annos kuuden tunnin välein.

Jos infektion aiheuttajan epäillään tai tiedetään olevan jokin vähemmän herkkä bakteerilaji (kuten *Pseudomonas aeruginosa*) tai jos kyseessä on hyvin vaikea infektio (esim. neutropeeniset kuumeiset potilaat), on käytettävä annostusta 25 mg/25 mg kuuden tunnin välein.

### *Pediatriset potilaat < 1 vuoden ikäiset*

Saatavilla ei ole riittävästi klinisää tutkimustuloksia, jotta valmistetta voisi suositella alle 1 vuoden ikäisille lapsille.

### *Pediatriset potilaat, joiden munuaisten toiminta on heikentynyt*

Saatavilla ei ole riittävästi klinisää tutkimustuloksia, jotta valmistetta voisi suositella lapsille, joiden munuaisten toiminta on heikentynyt (seerumin kreatiniini > 2 mg/dl) (ks. kohta 4.4).

### Antotapa

Andatin-valmiste on saatettava käyttökuntaan sekä laimennettava (ks. kohdat 6.2, 6.3 ja 6.6) ennen käyttöä. Enintään 500 mg/500 mg:n annokset annetaan 20–30 minuutin infuusiona laskimoon. Yli 500 mg/500 mg:n annokset annetaan 40–60 minuutin infuusiona laskimoon. Infuusionopeutta voidaan hidastaa, jos potilaalla esiintyy pahoinvoittia infuusion aikana.

Ks. kohdasta 6.6 ohjeet lääkevalmisteen saattamisesta käyttökuntaan ja laimentamisesta ennen lääkkeen antoaa.

## **4.3 Vasta-aiheet**

- Yliherkkyyys vaikuttaville aineille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.
- Yliherkkyyys jollekin muulle karbapeneemiryhmän bakteerilääkkeelle.
- Vaikea yliherkkyyys (esim. anafylaktinen reaktio, vaikea ihoreaktio) muille beetalaktaamiantibiooteille (kuten penisilliineille tai kefalosporiineille).

## **4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet**

### Yleistä

Imipeneemi-silastatiinihoidon valinnassa yksittäisille potilaille on karbapeneemiantibiootin soveltuvuutta arvioitaessa otettava huomioon useita tekijöitä, kuten infektion vaikeusaste, muiden sopivien bakteerilääkkeiden resistenssilanne ja mahdollinen karbapeneemille resistenttien bakteerien riski.

### Yliherkkyyys

Beetalaktaamiantibioottihoitoa saavilla potilailla on todettu vakavia ja toisinaan kuolemaan johtaneita yliherkkyyssreaktioita (anafylaktisia reaktioita). Näitä reaktioita esiintyy todennäköisemmin potilailla, jotka ovat herkkiä useille allergeneille. Ennen Andatin-hoidon aloittamista on selvitettyä huolellisesti mahdolliset aiemmat karbapeneemien, penisilliinien, kefalosporiinien, muiden beetalaktaamien tai muiden allergenien aiheuttamat yliherkkyyssreaktiot (ks. kohta 4.3). Jos potilas saa Andatin-hoidosta allergisen reaktion, lääkitys on lopetettava heti. **Vakavat anafylaktiset reaktiot vaativat välitöntä hoitoa.**

### Maksä

Maksan toimintaa on seurattava tarkoin imipeneemi-silastatiinihoidon aikana maksatoksisuuden (kuten aminotransfераasiarvojen nousun, maksan vajaatoiminnan ja fulminantin maksatulehdusen) riskin takia.

Käyttö potilaille, joilla on maksasairaus: jos potilaalla on aikaisemmin todettu maksasairaus, maksan toimintaa on seurattava imipeneemi-silastatiinihoidon aikana. Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen (ks. kohta 4,2).

#### Hematologia

Suora tai epäsuora Coombsin koe voi muuttua positiiviseksi imipeneemi-silastatiinihoidon aikana.

#### Antibakteerinen kirjo

Varsinkin hengenvaarallisissa tiloissa imipeneemi-silastatiinihoidon antibakteerinen kirjo on otettava huomioon ennen kuin aloitetaan empiirinen hoito. Varovaisuutta on noudatettava myös siksi, että esimerkiksi ihmisen ja pehmytkudoksen bakteeri-infektiointiin liittyvien spesifisten patogeenien herkkyyys imipeneemi-silastatiinihoidolle on alentunut. Imipeneemi-silastatiini ei sovellu tämäntyyppisten infektioiden hoitoon, ellei patogeeni ole jo dokumentoitu ja todettu herkäksi tai ellei ole erittäin vahva syy olettaa, että todennäköisimmät patogeenit ovat herkkiä hoidolle. Samanaikainen hoito sopivalla MRSA-lääkkeellä voi olla aiheellista, jos MRSA-infektion epäillään tai on osoitettu liittyvän hyväksyttyihin käyttöaiheisiin. Samanaikainen aminoglykosidihoito voi olla aiheellista, jos *Pseudomonas aeruginosa*-infektion epäillään tai on osoitettu liittyvän hyväksyttyihin käyttöaiheisiin (ks. kohta 4,1).

#### Yhteisvaikutus valproiinhapon kanssa

Imipeneemi-silastatiinin samanaikaista käyttöä valproiinhapon/natriumvalproaatin kanssa ei suositella (ks. kohta 4,5).

#### *Clostridiooides difficile* -infektio

Antibioottihoitoon liittyvä koliitti ja pseudomembranoottista koliitti on raportoitu imipeneemi-silastatiinihoidon ja lähes kaikkien muidenkin bakterilääkkeiden yhteydessä, ja niiden vaikeusaste voi vaihdella lievästä hengenvaaralliseen. Tämä diagnoosi on tärkeää ottaa huomioon, jos potilaalla esiintyy ripulia imipeneemi-silastatiinihoidon aikana tai sen jälkeen (ks. kohta 4,8). Tällöin on harkittava imipeneemi-silastatiinihoidon lopettamista ja *Clostridiooides difficile* -spesifisen hoidon aloittamista. Suolen peristaltiikkaa heikentäviä lääkkeitä ei saa antaa.

#### Aivokalvotulehdus

Andatin-valmistetta ei suositella aivokalvotulehduksen (meningiitin) hoitoon.

#### Munuaisten vajaatoiminta

Imipeneemi-silastatiini akkumuloituu munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla potilailla.

Keskushermostoon kohdistuvia haittavaiktuksia voi esiintyä, ellei annosta säädetä munuaisten toiminnan mukaan (ks. kohta 4,2 ja kohdan 4,4 kappale ”Keskushermosto”).

#### Keskushermosto

Keskushermostoon kohdistuvia haittavaiktuksia (mm. myoklonisia oireita, sekavuustiloja ja kouristuskohtauksia) on raportoitu etenkin silloin, kun munuaisten toiminnan ja painon mukaiset annosuositukset on ylitetty. Tällaisia vaiktuksia on raportoitu yleisimmin potilailla, joilla on jokin keskushermoston sairaus (esim. aivoleesioita tai aikaisempia kouristuskohtauksia) ja/tai heikentynyt munuaisten toiminta, mikä voi aiheuttaa lääkkeen kumuloitumista elimistöön. Siksi suositeltua annostusohjelmaa on syytä noudattaa tarkasti etenkin näiden potilasryhmien hoidossa (ks. kohta 4,2). Epilepsialääkitystä tulee jatkaa potilaille, joilla tiedetään olevan kouristelutaipumusta.

Neurologisiin oireisiin tai kouristuskohtauksiin on kiinnitettävä erityistä huomiota hoidettaessa lapsia, joilla on tunnettuja kouristuskohtausten riskitekijöitä tai jotka saavat samanaikaisesti kouristuskynnystä alentavia lääkkeitä.

Jos potilaalla esiintyy fokaalista vapinaa, myoklonusta tai kouristuskohtauksia, on tehtävä neurologinen tutkimus ja aloitettava epilepsialääkitys, ellei sitä ole jo aloitettu. Jos keskushermostoirreet jatkuva, Andatin-valmisteen annosta pienennetään tai hoito keskeytetään.

Andatin-valmistroitettu ei saa antaa potilaalle, joiden kreatiiniinipuhdistuma on < 15 ml/min, ellei hemodialyysiä aloiteta 48 tunnin kuluessa. Andatin-valmistroitettu suositellaan hemodialyysipotilaalle vain, jos hoidolla saavutettu hyöty on suurempi kuin mahdollinen kouristusten vaara (ks. kohta 4.2).

#### Pediatriset potilaat

Kliinisten tutkimustulosten riittämättömyyden vuoksi Andatin-valmistroitettu ei suositella alle 1 vuoden ikäisille lapsille eikä lapsille, joiden munuaisten toiminta on heikentynyt (seerumin kreatiini > 2 mg/dl). Ks. myös edellä kohta Keskushermosto.

Tämä lääkevalmiste sisältää 37,5 mg natriumia per injektiopullo, mikä vastaa 1,88 % WHO:n suosittelemasta natriumin 2 g:n päivittäisestä enimmäissaannista aikuisille.

#### **4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

Yleistyneitä kouristuskohtauksia on raportoitu potilailla, jotka ovat saaneet gansikloviiria yhdessä Andatin-valmisteen kanssa. Näitä lääkevalmisteita ei saa käyttää samanaikaisesti, ellei hoidosta odottavissa oleva hyöty ole suurempi kuin mahdolliset riskit.

Karbapeneemiryhmän aineiden ja valproiinihapon samanaikaisen käytön on raportoitu joissakin tapauksissa johtavan seerumin valproiinihappopitoisuuskien laskemiseen terapeutisen tason alapuolelle. Valproiinihappopitoisuuden aleneminen voi heikentää valproiinihapon kouristuskohtauksia ehkäisevästä tehoa. Siksi imipeneemin ja valproiinihapon/natriumvalproaatin samanaikaista käyttöä ei suositella, vaan on harkittava jonkin muun bakterilääkkeen tai epilepsialääkkeen käyttöä (ks. kohta 4.4).

#### Suun kautta otettavat antikoagulantit

Samanaikainen antibioottihoito voi voimistaa varfariinin antikoagulanttivaikutusta.

Monissa raporteissa on kuvattu suun kautta otettavien antikoagulantteien, myös varfariinin, antikoagulanttivaikutusten voimistumista, kun potilaat ovat saaneet samanaikaisesti bakterilääkkeitä. Riski saattaa vaihdella potilaan perusinfektion, iän ja yleistilan mukaan, joten antibiootin osuutta INR-arvon (international normalised ratio) nousuun on vaikea arvioida. Kun antibiootteja ja suun kautta otettavia antikoagulantteja käytetään samanaikaisesti, on INR-arvoa syytä seurata tarkasti sekä hoidon aikana että heti sen jälkeen.

Andatin-valmisteen ja probenesidin samanaikainen käyttö suurensi hyvin vähän imipeneemin pitoisuutta ja puoliintumisaikaa plasmassa. Virtsaan erittyneen aktiivisen (metabolotumattoman) imipeneemin osuus pieneni 60 prosenttiin annoksesta, kun Andatin-valmistroitettu käytettiin samanaikaisesti probenesidin kanssa. Andatin-valmisteen ja probenesidin yhteiskäyttö kaksinkertaisti silastatiinin pitoisuuden ja puoliintumisajan plasmassa mutta ei vaikuttanut virtsaan erittyneen silastatiinin määrään.

#### Pediatriset potilaat

Yhteisvaikutuksia on tutkittu vain aikuisille tehdyissä tutkimuksissa.

#### **4.6 He de Imäillisyyys, raskaus ja imetyks**

##### Raskaus

Imipeneemi/silastatiiniilla ei ole tehty riittäviä hyvin kontrolloituja tutkimuksia raskaana olevilla naisilla.

Tiimeillä apinoilla tehdyissä tutkimuksissa on todettu reproduktiivista toksisuutta (ks. kohta 5.3). Mahdollista riskiä ihmisielle ei tunneta.

Andatin-valmistroitettu saa käyttää raskauden aikana vain, jos odottavissa oleva hyöty oikeuttaa sikiölle mahdollisesti aiheutuvan vaaran.

### Imetyks

Pieniä määriä imipeneemiä ja silastatiinia erittyy äidinmaitoon. Molempien lääkeaineiden imetyminen on hyvin vähäistä suun kautta annettaessa. Siksi äidinmaitoa saavan vauvan altistuminen merkittäville lääkeainemääriille on epätodennäköistä. Jos tämän lääkevalmisten käyttö katsotaan välttämättömäksi, imettämisen hyötyä lapselle on punnittava lapselle mahdollisesti aiheutuvaa riskiä vastaan.

### Hedelmällisyys

Imipeneemi-silastatiinihoidon mahdollisista vaikutuksista miesten ja naisten hedelmällisyyteen ei ole käytettävissä tietoja.

## **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn**

Tutkimuksia valmisten vaikutuksesta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn ei ole tehty. Valmiste voi kuitenkin aiheuttaa sellaisia haittavaikutuksia (kuten aistiharhoja, heitehuimausta, uneliaisuutta ja kiertohuimausta), jotka saattavat vaikuttaa joidenkin potilaiden ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn (ks. kohta 4.8).

## **4.8 Hattavaikutukset**

Kliinisissä tutkimuksissa, joissa imipeneemi-silastatiinia annettiin laskimoon 1723 potilaalle, yleisimmin raportoituja systeemisiä hattavaikutuksia, joilla katsottiin olevan vähintään mahdollinen yhteys hoitoon, olivat pahoinvoitti (2,0 %), ripuli (1,8 %), oksentelu (1,5 %), ihottuma (0,9 %), kuume (0,5 %), hypotensio (0,4 %), kouristuskohtaukset (0,4 %) (ks. kohta 4.4), heitehuimaus (0,3 %), kutina (0,3 %), nokkosihottuma (0,2 %), uneliaisuus (0,2 %). Vastaavasti yleisimmin raportoituja paikallisia hattavaikutuksia olivat laskimotulehdus/tromboflebiitti (3,1 %), pistoskohdan kipu (0,7 %), pistoskohdan punoitus (0,4 %) ja laskimon kovettuma (0,2 %). Myös seerumin aminotransferraasien ja alkalisen fosfataasin kohonneita arvoja on raportoitu yleisesti.

Seuraavia hattavaikutuksia on raportoitu kliinisissä tutkimuksissa tai lääkkeen tultua markkinoille.

Kaikki hattavaikutukset on lueteltu elinjärjestelmälukioon ja yleisyyden mukaan: hyvin yleinen ( $\geq 1/10$ ), yleinen ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), melko harvinainen ( $\geq 1/1000$ ,  $< 1/100$ ), harvinainen ( $\geq 1/10\ 000$ ,  $< 1/1000$ ), hyvin harvinainen ( $< 1/10\ 000$ ) ja tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

Hattavaikutukset on esitetty kussakin yleisylsuokassa hattavaikutuksen vakavuuden mukaan alenevassa järjestysessä.

Elinluokka	Tiheys	Tapahtuma
Infektiot	Harvinainen	Pseudomembranoottinen koliitti, kandidaasi
	Hyvin harvinainen	Gastroenteriitti
Veri ja imukudos	Yleinen	Eosinofilia
	Melko harvinaiset	Pansytopenia, neutropenia, leukopenia, trombosytopenia, trombosytoosi
	Harvinainen	Agranulosytoosi
	Hyvin harvinainen	Hemolyttinen anemia, luuydinlama
Immuunijärjestelmä	Harvinaiset	Anafylaktiset reaktiot
Psykkiset häiriöt:	Melko harvinainen	Psykkiset häiriöt, myös aistiharhat ja sekavuustilat
Hermosto	Melko harvinainen	Kouristuskohtaukset, myokloniset oireet, heitehuimaus, uneliaisuus
	Harvinainen	Encefalopatia, tuntoharhat, fokaalinen vapina, makuhäiriöt

	Hyvin harvinainen	Myasthenia graviksen pahaneminen, päänsärky
	Tunttematon	Agitaatio, dyskinesia
Kuulo ja tasapainoelin	Harvinainen	Kuulon menetys
	Hyvin harvinainen	Kiertohuimaus, korvien soiminen
Sydän	Hyvin harvinainen	Syanoosi, takykardia, palpitaatiot
Verisuonisto	Yleinen	Tromboflebiitti
	Melko harvinainen	Hypotensio
	Hyvin harvinainen	Punoitus
Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina	Hyvin harvinainen	Hengenahdistus, hyperventilaatio, nielukipu
Ruoansulatuselimistö	Yleinen	Ripuli, oksentelu, pahoinvointi Granulosytoopeenilla potilailla näyttää esiiintyvä Andatin-hoidon yhteydessä lääkevalmisteeseen liittyvä pahoinvointia ja/tai oksentelua useammin kuin muilla.
	Harvinainen	Hampaiden ja/tai kielen värjätyminen
	Hyvin harvinainen	Verenvuotoinen koliitti, vatsakipu, närästys, kielitulehdus, kielinystyjen hypertrofia, lisääntynyt syljeneritys
Maksa ja sappi	Harvinainen	Maksan vajaatoiminta, maksatulehdus
	Hyvin harvinainen	Fulminantti maksatulehdus
Iho ja ihonalainen kudos	Yleinen	Ihottuma (esim. eksentemaattinen)
	Melko harvinainen	Nokkosihottuma, kutina
	Harvinainen	Toksinen epidermaalinen nekrolyysi, angioedeema, Stevens-Johnsonin oireyhtymä, erythema multiforme, eksfoliatiivinen dermatiitti
	Hyvin harvinainen	Runsas hikoilu, ihokudosmuutokset
Luusto, lihakset ja sidekudos	Hyvin harvinainen	Polyartralgia, rintarangan kipu
Munuaiset ja virtsatiet	Harvinainen	Akuutti munuaisten vajaatoiminta, vähäinen tai puuttuva virtsaneritys, runsas virtsaneritys, virtsan värimuutokset (vaaraton oire, jota ei pidä sekoittaa hematuriaan)  Imipeneemi-silastatiinin osuutta munuaistoininnan muutoksissa on vaikea arvioida, koska potilailla on yleensä ollut prerenaaliselle atsotemialle tai munuaistoininnan heikkenemiselle altistavia tekijöitä.
Sukupuolielimet ja rinnat	Hyvin harvinainen	Ulkosynnyttimien kutina
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat	Melko harvinainen	Kuume, paikallinen pistoskohdan kipu ja kovettuma, pistoskohdan punoitus
	Hyvin	Rintakehän oireet, voimattomuuus/heikkous

	harvinainen	
Tutkimukset	Yleinen	Seerumin aminotransferraasiarvojen nousu, seerumin alkalisen fosfataasin nousu
	Melko harvinainen	Positiivinen suora Coombsin koe, pidentynyt protrombiiniaika, hemoglobiiniarvon lasku, seerumin bilirubiiniarvon nousu, seerumin kreatiiniarvon nousu, veren ureatypen nousu

#### Pediatriset potilaat ( $\geq 3$ kuukauden ikäiset)

Tutkimuksissa, joissa oli mukana 178 vähintään kolmen kuukauden ikäistä lapsipotilasta, raportoitiin haittavaikutuksia, jotka vastasivat aikuisilla esiintyneitä haittoja.

#### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haitta-tasapainon jatkuvan arvioinnin.  
Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haitta-tasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 FIMEA

#### **4.9 Yliannostus**

Mahdolliset yliannostusoireet ovat haittavaikutusprofiiliin mukaisia. Niitä voivat olla esimerkiksi kouristuskohtaukset, sekavuus, vapina, pahoinvohti, oksentelu, hypotensio ja bradykardia. Andatin-valmisten yliannostuksen hoidosta ei ole käytettäväissä spesifistä tietoa. Imipeneemisiastatinium poistuu elimistöstä hemodialyyssä. Hemodialyysin hyötyä yliannostuksen hoidossa ei kuitenkaan tunneta.

### **5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET**

#### **5.1 Farmakodynamiikka**

Farmakoterapeutinen ryhmä: Systeemiset bakteerilääkkeet; karbapeneemit, ATC-koodi: J01DH51.

#### Vaikutusmekanismi

Andatin koostuu kahdesta aineosasta, imipeneemistä ja silastatiininatriumista, joiden painonmukainen suhde on 1:1.

Imipeneemi, josta käytetään myös nimeä N-formimidoyylitienamysiini, on rihmastoa muodostavien sadesieniin kuuluvan *Streptomyces cattleya*-bakteerin tuottaman tienamysiinin puolisyyteettinen johdos.

Imipeneemin bakterisidinen vaiketus perustuu siihen, että se estää grampositiivisten ja grammnegatiivisten bakteerien soluseinämän synteesiä kiinnitymällä penisilliiniä sitoviin proteiineihin (PBP:t).

Silastatiinatrium on kilpaileva, palautuvasti sitoutuva ja spesifinen dehydropeptidaasi I -entsyymin estääjä. Tämä entsymin metaboloi ja inaktivoi imipeneemiä munuaisissa. Sillä ei ole antibakteerista ominaisvaikutusta eikä se vaikuta imipeneemin antibakteeriseen tehoon.

#### Farmakokineettiset/farmakodynamiset suhteet

Muiden beetalaktaamiantibioottien tavoin imipeneemin tehon on osoitettu korreloivan parhaiten aikaan, jonka imipeneemipitoisuus on pienimmän estävän pitoisuuden yläpuolella ( $T > MIC$ ).

#### Resistenssimekanismi

Imipeneemiresistenssin mahdollisia aiheuttajia ovat

- Gramnegatiivisten bakteerien soluseinämän heikentynyt läpäisevyys (poriujen vähentyneen tuotannon takia)
- Penisilliiniä sitovien proteiinien heikentynyt affiniteteetti imipeneemii
- Imipeneemi on vastustuskykyinen useimpien beetalaktamaasien hydrolysoivalle vaikutukselle, myös grampositiivisten ja gramnegatiivisten bakteerien tuottamien penisillinaasien ja kefalosporinaasien vaikutukselle, lukuun ottamatta melko harvinaisia karbapeneemeja hydrolysoivia beetalaktamaaseja. Muille karbapeneemeille resistentit lajit ovat yleensä resistenttejä myös imipeneemille. Imipeneemin ja kinoloni-, aminoglykosidi-, makrolidi- ja tetrasykliiniryhmän lääkeaineiden välillä ei ole vaikutuskohtaan perustuva ristiresistenssiä.

#### Herkkyysrajat

EUCASTin (European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing) MIC-herkkyysrajat, joiden avulla imipeneemille herkät (S) patogeenit voidaan erottaa resistenteistä (R) patogeneista (v 12.0, 2022-01-01):

Organismi	Pie nin bakteriin kasvun estävä pitoisuus (MIC) (mg/l)	
	Herkkä $\leq$	Resistentti $>$
<i>Enterobacterales</i>	2	4
<i>Enterobacterales</i> <sup>1</sup> ( <i>Morganella morganii</i> , <i>Proteus</i> spp.)	0,001	4
<i>Pseudomonas</i> spp.	0,001	4
<i>Acinetobacter</i> spp.	2	4
<i>Staphylococcus</i> spp.	Päättely herkkydestä kefoksiinille	
<i>Enterococcus</i> spp.	0,001	4
<i>Streptococcus</i> A, B, C, G	Päättely herkkydestä bentsyylipenisilliinille	
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	2	2
Viridans-ryhmän streptokokit	2	2
<i>Haemophilus influenzae</i>	2	2
<i>Moraxalla catarrhalis</i> <sup>2</sup>	2	2
Grampositiiviset anaerobit paitsi <i>Clostridioides difficile</i>	2	4
Gramnegatiiviset anaerobit	2	4
<i>Burkholderia pseudomallei</i>	2	2
Lajeihin liittymättömät raja-arvot <sup>3</sup>	2	4

<sup>1</sup>Koska imipeneemin teho *Morganella morganii*, *Proteus* spp. ja *Providencia* spp. -lajeihin on luonnostaan heikko, tarvitaan suuri imipeneemialtistus.

<sup>2</sup>Ei-herkät isolaatit ovat harvinaisia tai niitä ei ole raportoitu lainkaan. Tällaisen isolaatin tunnistamineen ja antimikrobiisen herkkyystestin tulos on varmistettava ja isolaatti on lähetettävä referenssilaboratorioon.

<sup>3</sup>Lajeihin liittymättömät raja-arvot on määritelty ensisijaisesti PK/PD-tiedoista ja ne ovat riippumattomia spesifisten lajien MIC-jakaumista. Niitä käytetään vain lajeilla, joita ei ole mainittu lajikohtaisten herkkyysrajojen taulukossa eikä alaviitteissä.

## Herkkyyys

Tiettyjen lajien hankitun resistenssin esiintyvyys saattaa vaihdella maantieteellisesti ja ajallisesti, joten paikallisen resistenssitilan tunteminen on tärkeää etenkin vaikeita infektioita hoidettaessa. Tarvittaessa on kysyttävä neuvoa asiantuntijoilta, mikäli paikallinen resistenssitilanne on sellainen, että lääkkeen hyöty ainakin joidenkin infektiotyyppien hoidossa on kyseenalainen.

## Yleisesti herkät lajit:

### **Grampositiiviset aerobit:**

*Enterococcus faecalis*  
*Staphylococcus aureus* (metisilliinherkkä)\*  
*Staphylococcus koagulaasinegatiivinen* (metisilliinherkkä))  
*Streptococcus agalactiae*  
*Streptococcus pneumoniae*  
*Streptococcus pyogenes*  
*Streptococcus viridans* -ryhmä

### **Gramnegatiiviset aerobit:**

*Citrobacter freundii*  
*Enterobacter cloacae*  
*Escherichia coli*  
*Haemophilus influenzae*  
*Klebsiella oxytoca*  
*Klebsiella pneumoniae*  
*Klebsiella aerogenes* (aiemmin *Enterobacter aerogenes*)  
*Moraxella catarrhalis*  
*Serratia marcescens*

### **Grampositiiviset anaerobit:**

*Clostridium perfringens*\*\*  
*Peptostreptococcus*-lajit\*\*

### **Gramnegatiiviset anaerobit:**

*Bacteroides fragilis*  
*Bacteroides fragilis* -ryhmä  
*Fusobacterium*-lajit  
*Porphyromonas asaccharolytica*  
*Prevotella*-lajit  
*Veillonella*-lajit

## Lajit, joiden hankittu resistenssi voi aiheuttaa ongelmia:

### **Gramnegatiiviset aerobit:**

*Acinetobacter calcoaceticus baumannii* -kompleksi  
*Pseudomonas aeruginosa*

## Luontaisesti resistentit lajit:

### **Grampositiiviset aerobit:**

*Enterococcus faecium*

### **Gramnegatiiviset aerobit:**

Jotkin *Burkholderia cepacia* -kompleksin kannat (aik. *Pseudomonas cepacia*)  
*Legionella*-lajit  
*Stenotrophomonas maltophilia* (aik. *Xanthomonas maltophilia*, aik. *Pseudomonas maltophilia*)

## Muut:

*Chlamydia*-lajit  
*Chlamydophila*-lajit  
*Mycoplasma*-lajit  
*Ureoplasma urealyticum*

\*Kaikki metisilliinille resistentit stafylokokit ovat resistenttejä imipeneemi-silastatiiniille.

\*\*Käytetään EUCAST:n lajista riippumatonta herkkyysraaja.

## **5.2 Farmakokinetiikka**

### *Imipeneemi*

#### Imeytyminen

Kun Andatin-valmistetta annettiin terveille vapaaehtoisille 20 minuutin infuusiona laskimoon, imipeneemin huippupitoisuus plasmassa oli 250 mg/250 mg annoksen jälkeen 12–20 mikrog/ml, 500 mg/500 mg annoksen jälkeen 21–58 mikrog/ml ja 1000 mg/1000 mg annoksen jälkeen 41–83 mikrog/ml. Imipeneemin huippupitoisuuden keskiarvo plasmassa oli 250 mg/250 mg annoksen jälkeen 17 mikrog/ml, 500 mg/500 mg annoksen jälkeen 39 mikrog/ml ja 1000 mg/1000 mg annoksen jälkeen 66 mikrog/ml. Näitä annoksia käytettäessä imipeneemin pitoisuus plasmassa laskee 4–6 tunnissa tason 1 mikrog/ml alapuolelle tai alempas.

#### Jakautuminen

Imipeneemi sitoutuu noin 20-prosenttisesti ihmisen seerumin proteiineihin.

#### Biotransformaatio

Yksinään annettu imipeneemi metaboloituu munuaisissa dehydropeptidaasi I -entsyymin vaikutuksesta. Yksittäisillä potilailla virtsaan erityi 5–40 % annoksesta, ja keskiarvo oli useissa tutkimuksissa 15–20 %.

Silastatiini on dehydropeptidaasi I –entsyymin spesifinen estääjä, joka estää tehokkaasti imipeneemin metaboloitumista. Kun silastatiinia annetaan yhdessä imipeneemin kanssa, sekä virtsan että plasman imipeneemipitoisuudessa voi nousta antibakteeriselle hoitotasolle.

#### Eliminaatio

Imipeneemin puoliintumisaika plasmassa oli 1 tunti. Annetusta antibioottianoksesta noin 70 % erityi muuttumattomana virtsaan 10 tunnin kuluessa, minkä jälkeen virtsassa ei enää todettu imipeneemää. Imipeneemin pitoisuus virtsassa oli yli 10 mikrog/ml jopa 8 tunnin ajan 500 mg/500 mg Andatin-annoksen jälkeen. Loppuosa annoksesta erityi virtsaan metaboliitteina, joilla ei ole antibakteerista vaikutusta. Imipeneemi ei eliminoidu käytännöllisesti katsoen lankaan ulosten mukana.

Potilailla, joiden munuaiset toimivat normaalisti, ei ole havaittu Andatin-valmisteen kumuloitumista plasmaan eikä virtsaan, kun imipeneemi-silastatiinia on annettu tiheimmillään 6 tunnin välein.

### *Silastatiini*

#### Imeytyminen

Kun Andatin-valmistetta annettiin terveille tutkittaville 20 minuutin infuusiona laskimoon, silastatiinin huippupitoisuus oli 250 mg/250 mg annoksen jälkeen 21–26 mikrog/ml, 500 mg/500 mg annoksen jälkeen 21–55 mikrog/ml ja 1000 mg/1000 mg annoksen jälkeen 56–88 mikrog/ml. Silastatiinin huippupitoisuuden keskiarvo plasmassa oli 250 mg/250 mg annoksen jälkeen 22 mikrog/ml, 500 mg/500 mg annoksen jälkeen 42 mikrog/ml ja 1000 mg/1000 mg annoksen jälkeen 72 mikrog/ml.

#### Jakautuminen

Silastatiini sitoutuu noin 40-prosenttisesti ihmisen seerumin proteiineihin.

#### Biotransformaatio ja eliminaatio

Silastatiinin puoliintumisaika plasmassa oli noin 1 tunti. Noin 70–80 % silastatiiniannoksesta erityi muuttumattomana silastatiininä virtsaan 10 tunnin kuluessa Andatin-valmisteen antamisesta. Tämän jälkeen virtsassa ei enää todettu silastatiinia. Noin 10 % annoksesta erityi N-asetyylimetaboliittiina, jonka dehydropeptidaasia estäävä vaiketus on verrattavissa silastatiinin vaikutukseen.

Dehydropeptidaasi I:n aktiivisuus munuaisissa palautui normaalitasolle pian sen jälkeen, kun silastatiini oli poistunut verenkierrosta.

### Farmakokinetiikka erityisryhmässä

#### *Munuaisten vajaatoiminta*

Kun Andatin-valmistetta annettiin 250 mg/250 mg kerta-annoksen laskimoon lievää (kreatiniinipuhdistuma (CrCl) 50–80 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>), kohtalaista (CrCl 30–<50 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) ja vaikeaa (CrCl < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) munuaisten vajaatoimintaa sairastaville potilaille, imipeneemin pitoisuus-aikakäyrän alle jäävä pinta-ala (AUC) suureni näillä potilailla vastaavasti 1,1-, 1,9- ja 2,7-kertaiseksi ja silastatiinin AUC suureni 1,6-, 2,0- ja 6,2-kertaiseksi verrattuna tutkittaviin, joiden munuaiset toimivat normaalisti (CrCl > 80 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>). Kun Andatin-valmistetta annettiin 250 mg/250 mg kerta-annoksen laskimoon 24 tunnin kuluttua hemodialyyssistä, imipeneemin AUC oli 3,7 kertaa ja silastatiinin 16,4 kertaa suurempi kuin tutkittavilla, joiden munuaiset toimivat normaalisti. Andatin-valmisteen laskimoon antamisen jälkeen imipeneemin ja silastatiinin erityminen virtsaan, munuaispuhdistuma ja plasmapuhdistuma pienenevät munuaistoiminnan heikkenemisen myötä. Annostusta on muutettava potilaille, joilla on munuaisten vajaatoiminta (ks. kohta 4.2).

#### *Maksan vajaatoiminta*

Imipeneemin farmakokinetiikkaa ei ole tutkittu maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla. Koska imipeneemi metaboloituu vain vähäisessä määrin maksan kautta, maksan vajaatoiminnan ei odoteta vaikuttavan sen farmakokinetiikkaan. Siksi annostuksen muuttamista ei suositella potilaille, joilla on maksan vajaatoiminta (ks. kohta 4.2).

#### *Pediatriset potilaat*

Imipeneemin keskimääräinen puhdistuma (CL) ja jakautumistilavuus (Vdss) olivat 3 kuukauden – 14 vuoden ikäisillä lapsipotilailla noin 45 % suuremmat kuin aikuisilla. Kun lapsille annettiin imipeneemiä/silastatiinia 15/15 mg/kg, imipeneemin AUC oli noin 30 % suurempi kuin aikuisten altistus 500 mg/500 mg:n annoksen jälkeen. Suurempia annoksia käytettäessä lasten altistus oli 9 % suurempi imipeneemi/silastatiinian annoksen 25/25 mg/kg jälkeen kuin aikuisten altistus 1000 mg/1000 mg:n annoksen jälkeen.

#### *Iäkkääät potilaat*

Terveillä iäkkäillä tutkittavilla (65–75-vuotiailla, joiden munuaisten toiminta oli normaalialla ikaan nähden) 20 minuutin infuusiona laskimoon annetun Andatin-valmisteen 500 mg/500 mg kerta-annoksen farmakokinetiikka vastasi lievään munuaisten vajaatoimintaan liittyvää odottavissa olevaa farmakokinetiikkaa, mikä ei vaadi annostuksen muuttamista. Imipeneemin puoliintumisaika plasmassa oli  $91 \pm 7,0$  minuuttia (keskiarvo) ja silastatiinin  $69 \pm 15$  minuuttia (keskiarvo). Toistuva annostelu ei vaikuttanut imipeneemin eikä silastatiinin farmakokinetiikkaan, eikä imipeneemin/silastatiinin kumuloitumista esiintynyt (ks. kohta 4.2).

### **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

Prekliinisten tutkimusten tulokset eivät viittaa erityiseen vaaraan ihmisseille. Tulokset perustuvat tavanomaisiin turvallisuusfarmakologisiin, toistuvan altistuksen aiheuttamaa toksisuutta ja genotoksisuutta koskeviin tutkimuksiin.

Eläintutkimuksissa on osoitettu, että yksinään annetun imipeneemin toksiset vaikutukset rajoittuvat munuaisiin. Kun kaneille ja apinoille annettiin silastatiinia yhdessä imipeneemin kanssa suhteessa 1:1, imipeneemin nefrotokiset vaikutukset estyivät. Käytettävässä olevan näytön perusteella munuaisvaikutusten estyminen perustuu siihen, että silastatiini estää imipeneemin pääsyn tubulussoluihin.

Teratologisessa tutkimuksessa, joissa imipeneemi-silastatiininatriumia annettiin tiineille jaavanmakakeille (cynomolgus-apinoille) 40/40 mg/kg/vrk (bolusannoksen laskimoon), emoilla havaittuja toksisia vaikutuksia olivat oksentelu, ruokahaaluttomuus, painon lasku, ripuli, keskenmeno ja joissakin tapauksissa kuolema. Kun tiineille jaavanmakakeille annettiin imipeneemi-silastatiininatriumia (noin 100/100 mg/kg/vrk eli noin kolminkertainen annos ihmisseille suositeltuun laskimonsäiseen vuorokausianokseen verrattuna) infuusiona laskimoon nopeudella, joka vastaa ihmisen hoidossa käytettäviä infuusionopeuksesta, emoilla havaittiin vain vähäistä intoleranssia (satunnaista oksentelua). Myöskään emojen kuolemantapauksia tai viitteitä teratogeenisuudesta ei havaittu, mutta alkionmenetyksiä esiintyi enemmän kuin vertailuryhmässä (ks. kohta 4.6).

Imipeneemi-silastatiiniyhdistelmän mahdollista karsinogenisuutta ei ole selvitetty pitkäaikaisissa eläintutkimuksissa.

## 6. FARMASEUTTISET TIEDOT

### 6.1 Apuaineet

Natriumvetykarbonaatti (E 500)

### 6.2 Yhteensopimattomuudet

Tämä lääkevalmiste on kemiallisesti yhteensovimatona laktaatin kanssa eikä sitä saa liuottaa laktaattia sisältäviin liuoksiin. Andatin-valmisten voi kuitenkin antaa infuusiolaitteistoon, jonka kautta infusoidaan laktaattiliuosta.

Tätä lääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa lukuun ottamatta kohdassa 6.6 mainittuja valmisteita.

### 6.3 Kestoaika

3 vuotta

#### Käyttökuntoon saatettu lääkevalmiste:

9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridi-injektioliukosella ja 50 mg/ml (5 %) glukoosi-infusoliukosella laimennetun lääkevalmisten kemiallisen ja fysikaalisen käytönaikaisen stabiliuden on osoitettu säälyvän 2 tunnin ajan 25 °C:ssa. Mikrobiologiseita kannalta katsottuna valmiste on käytettävä heti, elleivät valmistus- ja laimennustapa poissulje mikrobikontaminaation riskiä. Mikäli käyttövalmista liuosta ei käytetä välittömästi, käyttöä edeltäväät säilytysajat ja -olosuhteet ovat käyttäjän vastuulla.

Käyttökuntoon saatettu liuos ei saa jäätäytyä.

### 6.4 Säilytys

Tämä lääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

Pidä injektiopullot ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Käyttökuntoon saatetun ja laimennetun lääkevalmisten säilytys, ks. kohta 6.3.

### 6.5 Pakkaustyyppi ja pakauskoko (pakauskoot)

Värittömät 20 ml:n lasipullot (tyyppi III), joissa on bromobutylylikumista valmistettu suljin, alumiininen repäisyseinetti sekä muovinen kansi, pahvikotelossa.

Lääkevalmiste on pakattu 10 injektiopulloa sisältäviin pakauksiin.

### 6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet

Yksi injektiopullo on tarkoitettu vain kertakäytöön.

#### Käyttökuntoon saattaminen:

Injektiopullen sisältö sekoitetaan 100 ml:aan yhteensovivaa infusoliuosta (ks. kohdat 6.2 ja 6.3): 0,9-prosenttinen natriumkloridi. Jos 0,9-prosenttista natriumkloridia ei voida poikkeustapauksessa kliinisistä syistä käyttää, voidaan käyttää 5-prosenttista glukoosia.

Suositeltava menettelytapa on lisätä injektiopulloon noin 10 ml sopivaa infuusionestettä. Pulloa ravistetaan hyvin ja muodostunut seos siirretään infuusionestepakkaukseen.

**VAROITUS: SEOSTA EI SAA ANTAA SUORAAN INFUUSIONA LASKIMOON.**

Injektiopullo huuhdellaan vielä uudelleen 10 ml:lla infuusionestettä, jotta kaikki lääkeaine siirtyy varmasti pullostaa infuusoliuokseen. Näin saatua seosta ravistellaan, kunnes se on kirkasta.

Edellä selostetulla tavalla käyttökuntaan saatetun liuoksen imipeneemipitoisuus on noin 5 mg/ml ja silastatiinipitoisuus noin 5 mg/ml.

Väri voi vaihdella värittömästä keltaiseen. Se ei vaikuta valmisteen tehoon.

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitetävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Macure Pharma ApS  
Hejrevej 39  
2400 Kööpenhamina NV  
Tanska

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

37979

## **9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 04-03-2021

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

26-10-2023

## **PRODUKTRESUMÉ**

## **1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Andatin 500 mg/500 mg pulver till infusionsvätska, lösning

## **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Varje injektionsflaska innehåller 530 mg imipenemmonohydrat motsvarande 500 mg imipenem, och 530 mg cilastatinnatrium motsvarande 500 mg cilastatin.

### Hjälpmäne(n) med känd effekt

Varje injektionsflaska innehåller 20 mg natriumvätekarbonat (E 500). Den totala mängden natrium i varje flaska är 37,5 mg.

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

## **3. LÄKEMEDELSFORM**

Pulver till infusionsvätska, lösning.

Vitt till benvitt pulver.

## **4. KLINISKA UPPGIFTER**

### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Andatin är indicerat för behandling av följande infektioner hos vuxna och barn som är 1 år eller äldre (se avsnitt 4.4 och 5.1):

- komplicerade intraabdominella infektioner
- svår pneumoni inklusive sjukhus- och ventilatorassocierad pneumoni
- intra- och post-partuminfektioner
- komplicerade urinvägsinfektioner
- komplicerade hud- och mjukdelsinfektioner

Andatin kan användas vid behandling av neutropena patienter med feber som misstänks bero på en bakteriell infektion.

Behandling av patienter med bakteriemi som förekommer i samband med, eller misstänks vara associerad med, någon av de infektioner som angivits ovan.

Officiella lokala riktlinjer om korrekt användning av antibiotika ska beaktas.

### **4.2 Dosering och administreringssätt**

#### Dosering

I dosrekommendationerna för Andatin anges den mängd imipenem/cilastatin som ska administreras. Dygnsdosen av Andatin ska baseras på infektionstypen och ges i lika stora doser baserat på graden av mottaglighet hos de(n) isolerade patogenen/patogenerna och patientens njurfunktion (se även avsnitt 4.4 och 5.1).

#### *Vuxna och ungdomar*

För patienter med normal njurfunktion (kreatininclearance >90 ml/min) är den rekommenderade doseringen:

500 mg/500 mg var 6:e timme ELLER

1 000 mg/1 000 mg var 8:e timme ELLER var 6:e timme

För infektioner som misstänks eller har konstaterats vara orsakade av mindre känsliga bakteriearter (som *Pseudomonas aeruginosa*) samt för mycket svåra infektioner (t ex hos neutropena patienter med feber) rekommenderas behandling med 1 000 mg / 1 000 mg administrerat var 6:e timme.

Dosreducering krävs om kreatininclearance är < 90 ml/min (se tabell 1).

Den maximala totala dygnsdosen ska inte överskrida 4 000 mg/4 000 mg per dag.

#### *Nedsatt njurfunktion*

Så här fastställs den reducerade dosen för vuxna med nedsatt njurfunktion:

1. Utgå från den totala dygnsdos (dvs 2 000/2 000, 3 000/3 000 eller 4 000/4 000 mg) som vanligtvis är lämplig för patienter med normal njurfunktion.
2. I tabell 1 väljs sedan lämplig reducerad dos med hänsyn till patientens kreatininclearance. Beträffande infusionstider, se ”*Administreringssätt*”.

Tabell 1

Kreatininclearance (ml/min):	Om TOTAL DYGNSDOS är: <b>2 000 mg/dag</b>	Om TOTAL DYGNSDOS är: <b>3 000 mg/dag</b>	Om TOTAL DYGNSDOS är: <b>4 000 mg/dag</b>
≥ 90 (normal)	500 q6h	1000 q8h	1000 q6h
<b>Reducerad dos (mg) för patienter med nedsatt njurfunktion:</b>			
< 90 - ≥ 60	400 q6h	500 q6h	750 q8h
< 60 - ≥ 30	300 q6h	500 q8h	500 q6h
< 30 - ≥ 15	200 q6h	500 q12h	500 q12h

*Patienter med kreatininclearance < 15 ml/min*

Dessa patienter ska inte få Andatin om inte hemodialys inleds inom 48 timmar.

#### *Patienter som genomgår hemodialys*

Vid behandling av patienter med kreatininclearance <15 ml/min som genomgår dialys ska dosrekommendationen för patienter med kreatininclearance 15–29 ml/min användas (se tabell 1).

Både imipenem och cilastatin elimineras från cirkulationen vid hemodialys. Patienten ska få Andatin efter hemodialys och med 12 timmars intervall räknat från slutet av hemodialyssessionen.

Dialytpatienter, särskilt de med underliggande CNS-sjukdom, ska övervakas noga. För patienter som genomgår hemodialys rekommenderas Andatin endast när nyttan överväger den potentiella risken för krampanfall (se avsnitt 4.4).

För närvarande saknas tillräckliga data för att göra några rekommendationer kring användning av Andatin till patienter som genomgår peritonealdialys.

#### *Nedsatt leverfunktion*

Ingen dosjustering rekommenderas för patienter med nedsatt leverfunktion (se avsnitt 5.2).

#### *Äldre*

Inga dosjusteringar behöver göras för äldre patienter med normal njurfunktion (se avsnitt 5.2).

#### *Pediatrisk population ≥1 år*

För barn  $\geq 1$  år är den rekommenderade dosen 15/15 eller 25/25 mg/kg, som administreras var 6:e timme.

För infektioner som misstänks eller har konstaterats vara orsakade av mindre känsliga bakteriearter (som *Pseudomonas aeruginosa*) samt för mycket svåra infektioner (t ex hos neutropena patienter med feber) rekommenderas behandling med 25/25 mg/kg administrerat var 6:e timme.

#### *Pediatrisk population <1 år*

Kliniska data är otillräckliga för att rekommendera dosering för barn som är yngre än 1 år.

#### *Pediatrisk population med nedsatt njurfunktion*

Kliniska data är otillräckliga för att rekommendera dosering för pediatriska patienter med nedsatt njurfunktion (serumkreatinin  $> 2$  mg/dl) (se avsnitt 4.4).

#### Administreringssätt

Andatin ska rekonstitueras och spädas ytterligare före administrering (se avsnitt 6.2, 6.3 och 6.6). Varje dos om  $\leq 500$  mg/500 mg ska ges som intravenös infusion under 20 till 30 minuter. Varje dos om  $> 500$  mg/500 mg ska ges som infusion under 40 till 60 minuter. Hos patienter som utvecklar illamående under infusionen bör infusionshastigheten sänkas.

Anvisningar om rekonstituering och spädning av läkemedlet före administrering finns i avsnitt 6.6.

### **4.3 Kontraindikationer**

- Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpmäne som anges i avsnitt 6.1.
- Överkänslighet mot något annat antibiotikum av karbapenemtyp.
- Allvarlig överkänslighet (t ex anafylaktisk reaktion, allvarliga hudreaktioner) mot någon annan typ av betalaktamantibiotikum (t ex penicillin eller cefalosporin).

### **4.4 Varningar och försiktighet**

#### Allmänt

Vid val av imipenem/cilastatin för behandling av en enskild patient bör man värdera lämpligheten av att använda ett antibiotikum av karbapenemtyp utifrån faktorer som hur allvarlig infektionen är, förekomsten av resistens mot andra lämpliga antibiotika och risken att selektera fram karbapenem-resistenta bakterier.

#### Överkänslighet

Allvarliga och ibland dödliga överkänslighetsreaktioner (anafylaktiska reaktioner) har rapporterats hos patienter som behandlats med betalaktamer. Sannolikheten för sådana reaktioner är högst hos individer med känslighet för multipla allergener i anamnesen. Innan behandling med Andatin påbörjas bör en noggrann utredning om tidigare överkänslighetsreaktioner mot karbapenemer, penicillin, cefalosporiner, andra betalaktamer och andra allergener utföras (se avsnitt 4.3). Om en allergisk reaktion mot Andatin uppträder ska behandlingen omedelbart avbrytas. **Allvarliga anafylaktiska reaktioner kräver omedelbar akutbehandling.**

#### Leverfunktion

Leverfunktionen bör följas noggrant under behandling med imipenem/cilastatin på grund av risken för leverotoxicitet (som förhöjda transaminaser, leversvikt och fulminant hepatit).

Vid användning till patienter med leversjukdom: patienter med befintlig leversjukdom bör följas med avseende på leverfunktionen under behandling med imipenem/cilastatin. Ingen dosjustering behövs (se avsnitt 4.2).

#### Hematologi

Direkt eller indirekt Coombs test kan ge positivt provsvar under behandling med imipenem/cilastatin

### Antibakteriellt spektrum

Antibakteriellt spektrum för imipenem/cilastatin bör beaktas särskilt vid livshotande tillstånd innan en empirisk behandling påbörjas. Dessutom bör försiktighet iakttas på grund av den begränsade känsligheten mot imipenem/cilastatin hos specifika patogener associerade med exempelvis bakteriella hud- och mjukdelsinfektioner. Användning av imipenem/cilastatin är inte lämpligt vid behandling av dessa typer av infektioner såvida det inte redan är dokumenterat och känt att patogenen är känslig eller det finns mycket stark misstanke om att de mest sannolika patogenerna skulle vara lämpliga att behandla. Samtidig användning av ett lämpligt anti-MRSA-medel kan vara indicerat när MRSA-infektioner misstänks eller konstaterats ingå i de godkända indikationerna. Samtidig användning av en aminoglykosid kan vara indicerat när *Pseudomonas aeruginosa*-infektion misstänks eller har konstaterats ingå i de godkända indikationerna (se avsnitt 4.1).

### Interaktion med valproinsyra

Samtidig användning av imipenem/cilastatin och valproinsyra/natriumvalproat rekommenderas inte (se avsnitt 4.5).

### Clostridioides difficile

Antibiotikaassocierad kolit och pseudomembranös kolit har rapporterats med imipenem/cilastatin och med nästan alla andra antibiotika och svårighetsgraden kan variera från lätt till livshotande. Det är viktigt att överväga denna diagnos hos patienter som utvecklar diarré under eller efter användning av imipenem/cilastatin (se avsnitt 4.8). Avbrytande av behandling med imipenem/cilastatin och administrering av specifik behandling av *Clostridioides difficile* ska övervägas. Läkemedel som hämmar peristaltiken ska inte ges.

### Meningit

Andatin rekommenderas inte för behandling av meningit.

### Nedsatt njurfunktion

Imipenem-cilastatin ackumuleras hos patienter med nedsatt njurfunktion. CNS-biverkningar kan uppträda om dosen inte anpassas till njurfunktionen, se avsnitt 4.2 och underrubriken ”Centrala nervsystemet” i detta avsnitt.

### Centrala nervsystemet

CNS-biverkningar som myoklonisk aktivitet, förvirringstillstånd eller krampfall har rapporterats, särskilt när de rekommenderade doserna baserade på njurfunktion och kroppsvekt har överskridits. Dessa erfarenheter har oftast rapporterats hos patienter med CNS-sjukdomar (t ex hjärnskador eller krampfall i anamnesen) och/eller nedsatt njurfunktion, hos vilka ackumulering av de administrerade läkemedlen kan förekomma. Det rekommenderade dosschemat ska därför följas noga och detta gäller särskilt för denna patientgrupp (se avsnitt 4.2). Antikonvulsiv behandling ska fortsättas hos patienter med befintlig konvulsiv sjukdom.

Särskild uppmärksamhet ska iakttas när det gäller neurologiska symtom eller konvulsioner hos barn med kända riskfaktorer för krampfall, eller som står på samtidig behandling med läkemedel som sänker tröskeln för krampfall.

Om fokal tremor, muskelryckningar eller krampfall uppträder ska patienten utredas neurologiskt och sättas in på antikonvulsiv behandling om sådan inte redan är insatt. Om CNS-symtom fortsätter ska dosen av Andatin minskas eller behandlingen avbrytas.

Patienter med kreatininclearance <15 ml/min ska inte få Andatin om inte hemodialys inleds inom 48 timmar. För patienter som genomgår hemodialys rekommenderas Andatin endast om nyttan överväger den potentiella risken för krampfall (se avsnitt 4.2).

### Pediatrisk population

Kliniska data är otillräckliga för att rekommendera användning av Andatin för barn under 1 år eller pediatriska patienter med nedsatt njurfunktion (serumkreatinine > 2 mg/dl). Se även ”Centrala nervsystemet” ovan.

Detta läkemedel innehåller 37,5 mg natrium per injektionsflaska, motsvarande 1,88% av WHO:s högsta rekommenderat dagligt intag (2 g natrium för vuxna).

#### **4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Generaliserade krampfall har rapporterats hos patienter som fått ganciclovir och Andatin. Dessa läkemedel ska inte användas samtidigt såvida inte den potentiella nyttan överväger riskerna.

Samtidig administrering av karbapenemer och valproinsyra har rapporterats kunna sänka valproinsyranivåerna under det terapeutiska intervallet. De sänkta valproinsyranivåerna kan leda till otillräcklig anfallskontroll. Samtidig användning av imipenem och valproinsyra/natriumvalproat rekommenderas därför inte. Alternativ antibakteriell eller antikonvulsiv behandling bör övervägas (se avsnitt 4.4).

##### Orala antikoagulantia

Samtidig administrering av antibiotika och warfarin kan öka den antikoagulerande effekten av warfarin.

Det har förekommit många rapporter om ökningar av de antikoagulerande effekterna av oralt administrerade antikoagulantia, inklusive warfarin, hos patienter som samtidigt får antibiotika. Risken kan variera beroende på den bakomliggande infektionen, ålder och allmäntillstånd hos patienten, så att antibiotikans roll vid ökningen i INR (internationellt normaliserad kvot) är svår att bedöma. Det rekommenderas att INR ska kontrolleras ofta under och strax efter administreringen av antibiotika då det ges samtidigt med ett oralt antikoagulantia.

Samtidig administrering av Andatin och probenecid resulterade i minimala ökningar av plasmanivåer och halveringstid i plasma för imipenem. Mängden aktivt (icke-metaboliserat) imipenem som återfanns i urinen minskade till cirka 60 % av den givna dosen när Andatin administrerades tillsammans med probenecid. Samtidig administrering av Andatin och probenecid fördubblade plasmanivån och halveringstiden för cilastatin men hade ingen effekt på den mängd cilastatin som återfanns i urin.

##### Pediatrisk population

Interaktionsstudier har endast utförts på vuxna.

#### **4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

##### Graviditet

Det saknas tillräckliga och välkontrollerade studier avseende användning av imipenem/cilastatin hos gravida kvinnor.

Studier på dräktiga apor har visat reproduktionstoxicitet (se avsnitt 5.3). Den potentiella risken för mänskliga är okänd.

Andatin ska endast användas under graviditet om den potentiella nyttan överväger den potentiella risken för fostret.

##### Amning

Imipenem och cilastatin passerar över i modersmjölk i små mängder. Ingen av substanserna absorberas i någon högre grad vid oral administrering. Det är därför inte troligt att det ammade spädbarnet kommer att exponeras för signifikanta mängder. Om användningen av det här läkemedlet anses vara nödvändig ska nyttan med amning för barnet vägas mot de möjliga riskerna för barnet.

## Fertilitet

Det finns inga tillgängliga data om potentiella effekter på fertilitet hos män och kvinnor vid behandling med imipenem/cilastatin.

## **4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Inga studier av förmågan att framföra fordon eller använda maskiner har genomförts. Det förekommer dock biverkningar (som hallucinationer, yrsel, somnolens och vertigo) för detta läkemedel som kan påverka vissa patienters förmåga att framföra fordon eller använda maskiner (se avsnitt 4.8).

## **4.9 Biverkningar**

I kliniska studier på 1 723 patienter som behandlades med intravenöst imipenem/cilastatin var de mest frekvent rapporterade systemiska biverkningarna, som åtminstone möjligt kunde sättas i samband med behandlingen: illamående (2,0 %), diarré (1,8 %), kräckningar (1,5 %), hudutslag (0,9 %), feber (0,5 %), hypotoni (0,4 %), krampfall (0,4 %) (se avsnitt 4.4), yrsel (0,3 %), pruritus (0,3 %), nässelutslag (0,2 %) och somnolens (0,2 %). De mest frekvent rapporterade lokala biverkningarna var flebit/tromboflebit (3,1 %), smärta vid injektionsstället (0,7 %), erytem vid injektionsstället (0,4 %) och veninduration (0,2 %). Rapporter om förhöjda serumtransaminaser och alkaliska fosfataser var också vanliga.

Följande biverkningar har rapporterats i kliniska studier eller genom erfarenheter efter det att läkemedlet marknadsförs.

Biverkningarna är förtecknade efter organ-system och med följande frekvenskategorier: Mycket vanliga ( $\geq 1/10$ ), vanliga ( $\geq 1/100$  till  $< 1/10$ ), mindre vanliga ( $\geq 1/1\ 000$  till  $< 1/100$ ), sällsynta ( $\geq 1/10\ 000$  till  $< 1/1\ 000$ ), mycket sällsynta ( $< 1/10\ 000$ ) samt ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

Biverkningarna presenteras inom varje frekvensområde efter fallande allvarlighetsgrad.

<b>Klassificering av organsystem</b>	<b>Frekvens</b>	<b>Biverkning</b>
Infektioner och infestationer	Sällsynta	Pseudomembranös kolit, kandidos
	Mycket sällsynta	Gastroenterit
Blodet och lymfsystemet	Vanliga	Eosinofili
	Mindre vanliga	Pancytopeni, neutropeni, leukopeni, trombocytopeni, trombocytos
	Sällsynta	Agranulocytos
	Mycket sällsynta	Hemolytisk anemi, benmärgsdepression
Immunsystemet	Sällsynta	Anafylaktiska reaktioner
Psykiska störningar	Mindre vanliga	Psykiska störningar inklusive hallucinationer och förvirringstillstånd
Centrala och perifera nervsystemet	Mindre vanliga	Krampfall, myoklonisk aktivitet, yrsel, somnolens
	Sällsynta	Encefalopati, parestesi, fokal tremor, smakförändringar
	Mycket sällsynta	Förvärrad myastenia gravis, huvudvärk
	Ingår känd frekvens	Agitation, dyskinesi
Öron och balansorgan	Sällsynta	Hörselnedsättning
	Mycket sällsynta	Vertigo, tinnitus
Hjärtat	Mycket sällsynta	Cyanos, takykardi, palpitationer
Blodkärl	Vanliga	Tromboflebit
	Mindre vanliga	Hypotoni
	Mycket sällsynta	Rodnad

Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum	Mycket sällsynta	Dyspné, hyperventilation, faryngeal smärta
Magtarmkanalen	Vanliga	Diarré, kräkningar, illamående. Läkemedelsrelaterat illamående och/eller kräkningar verkar förekomma mer frekvent hos patienter med granulocytopeni jämfört med patienter utan granulocytopeni som behandlas med Andatin
	Sällsynta	Missfärgning av tänder och/eller tunga
	Mycket sällsynta	Hemorragisk kolit, buksmärta, halsbränna, glossit, tungpapillhypertrofi, ökad salivutsöndring
Lever och gallvägar	Sällsynta	Leversvikt, hepatit
	Mycket sällsynta	Fulminant hepatit
Hud och subkutan vävnad	Vanliga	Hudutslag (t ex exantematösa)
	Mindre vanliga	Nässelutslag, pruritus
	Sällsynta	Toxisk epidermal nekrolys, angioödem, Steven-Johnsons syndrom, erythema multiforme, exfoliativ dermatit
	Mycket sällsynta	Hyperhidros, förändringar i hudens struktur
Muskuloskeletala systemet och bindväv	Mycket sällsynta	Polyartralgi, torakal ryggradssmärta
Njurar och urinvägar	Sällsynta	Akut njursvikt, oliguri/anuri, polyuri, missfärgning av urin (ofarligt och ska inte förväxlas med hematuri).  Imipenems/cilastatins roll vid förändringar av njurfunktionen är svårbedömd, eftersom faktorer som predisponerar för prerenal azotemi eller nedsatt njurfunktion ofta förekommer.
Reproduktionsorgan och bröstkörtel	Mycket sällsynta	Pruritus vulvae
Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället	Mindre vanliga	Feber, lokal smärta och induration vid injektionsstället, erytem vid injektionsstället
	Mycket sällsynta	Obehag i bröstet, asteni/svaghet
Undersökningar	Vanliga	Förhöjda serumtransaminaser, förhöjda alkaliska fosfataser i serum
	Mindre vanliga	Positivt provsvar vid direkt Coombs test, förlängd protrombintid, minskat hemoglobin, förhöjt serumbilirubin, förhöjt serumkreatinin, förhöjt ureakväve i blod

#### Pediatrisk population ( $\geq 3$ månader)

I studier på 178 barn  $\geq 3$  månaders ålder var de rapporterade biverkningarna i överensstämmelse med vad som rapporterats för vuxna.

#### 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 via

## 4.9 Överdosering

Symtom som kan uppstå vid överdosering överensstämmer med biverkningsprofilen, och kan vara krampfall, förvirring, tremor, illamående, kräckningar, hypotoni eller bradykardi. Ingen specifik information finns tillgänglig beträffande behandling av överdos med Andatin. Imipenem-cilastatinnatrium är hemodialyserbart. Nyttan av detta förfarande vid en överdos är emellertid okänd.

## 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Antibakteriella medel för systemiskt bruk, karbapenemer, ATC-kod: J01DH51.

#### Verkningsmekanism

Andatin består av två substanser: imipenem och cilastatinnatrium i viktförhållandet 1:1.

Imipenem, som även benämns N-formimidoyl-tienamycin, är ett semi-syntetiskt derivat av tienamycin; den modersubstansen som produceras av den filamentösa bakterien *Streptomyces cattleya*.

Imipenem utövar sin bakteriedödande aktivitet genom att hämma bakteriens cellväggsyntes i grampositiva och gramnegativa bakterier genom bindning till penicillinbindande proteiner (PBP).

Cilastatinnatrium är en kompetitiv, reversibel och specifik hämmare av dehydropeptidas-I; det renala enzym som metaboliseras och inaktiverar imipenem. Det saknar egen antibakteriell aktivitet och påverkar inte imipenems antibakteriella aktivitet.

#### Farmakinetiskt/farmakodynamiskt förhållande

I likhet med andra betalaktamantibiotika har det visats att effekten bäst korrelerar med den tid som imipenemkoncentrationen överstiger MIC ( $T > MIC$ ).

#### Resistensmekanismer

Resistens mot imipenem kan bero på följande:

- Minskad permeabilitet i det yttre membranet hos gramnegativa bakterier (på grund av minskad produktion av poriner)
- Reducerad affinitet till PBP:er för imipenem
- Imipenem är stabilt mot hydrolys från de flesta betalaktamaser, inklusive penicillinaser och cefalosporinaser som bildats av grampositiva och gramnegativa bakterier med undantag för relativt sällsynta karbapenemhydrolyserande betalaktamaser. Arter som är resistenta mot andra karbapenemer upptäcks i allmänhet resistens även mot imipenem. Med avseende på imipenems verkningsmekanism så förekommer ingen korsresistens mellan imipenem och andra antibiotikagrupper såsom kinoloner, aminoglykosider, makrolider och tetracykliner.

#### Brytpunkter

MIC-brytpunkter enligt EUCAST för imipenem för att skilja känsliga patogener (S) från resistenta patogener (R) är följande (v. 12.0, 2022-01-01):

Organismgrupp	Minsta hämmande koncentration (mg/l)	
	Känsliga ≤	Resistenta >
<i>Enterobacteriales</i>	2	4

<i>Enterobacterales</i> <sup>1</sup> ( <i>Morganella morganii</i> , <i>Proteus</i> spp.)	0,001	4
<i>Pseudomonas</i> spp.	0,001	4
<i>Acinetobacter</i> spp.	2	4
<i>Staphylococcus</i> spp.	Härlett från cefoxitinkänslighet	
<i>Enterococcus</i> spp.	0,001	4
<i>Streptococcus</i> A, B, C, G	Härlett från bensylpenicillinkänslighet	
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	2	2
Viridansgruppen av streptokocker	2	2
<i>Haemophilus influenzae</i>	2	2
<i>Moraxalla catarrhalis</i> <sup>2</sup>	2	2
Grampositiva anaerober förutom <i>Clostridioides difficile</i>	2	4
Gramnegativa anaerober	2	4
<i>Burkholderia pseudomallei</i>	2	2
Icke-artrelaterade brytpunkter <sup>3</sup>	2	4

<sup>1</sup>Den inneboende låga aktiviteten hos imipenem mot *Morganella morganii*, *Proteus* spp. och *Providencia* spp. kräver högre exponering av imipenem.

<sup>2</sup>Icke-känsliga isolat är sällsynta eller har inte rapporterats alls. Testresultat från identifiering och antimikrobiella känslighetstester på något sådant isolat måste bekräftas och isolatet skickas till ett referenslaboratorium.

<sup>3</sup>Icke-artrelaterade brytpunkter har bestämts huvudsakligen baserat på PK/PD-data och är oberoende av MIC-distributioner av specifika arter. De ska endast användas för arter som inte nämns i översikten över de artrelaterade brytpunkterna eller i fotnoterna.

### Mikrobiell känslighet

Prevalensen av förvärvad resistens kan variera geografiskt och över tid för vissa arter, och lokal information om resistens är önskvärd, särskilt vid behandling av allvarliga infektioner. Vid behov bör expertråd inhämtas när den lokala resistensförekomsten är sådan att nytta med ett läkemedel vid åtminstone några typer av infektioner är diskutabel.

### **Vanligtvis känsliga arter:**

#### **Grampositiva aerober:**

- Enterococcus faecalis*
- Staphylococcus aureus* (Meticillinkänsliga)\*
- Staphylococcus koagulasnegativ* (Meticillinkänsliga)
- Streptococcus agalactiae*
- Streptococcus pneumoniae*
- Streptococcus pyogenes*
- Streptococcus viridans*-gruppen

#### **Gramnegativa aerober:**

- Citrobacter freundii*
- Enterobacter cloacae*
- Escherichia coli*
- Haemophilus influenzae*
- Klebsiella oxytoca*
- Klebsiella pneumoniae*
- Klebsiella aerogenes* (tidigare *Enterobacter aerogenes*)
- Moraxella catarrhalis*
- Serratia marcescens*

#### **Grampositiva anaerober:**

- Clostridium perfringens*\*\*
- Peptostreptococcus* spp.\*\*

#### **Gramnegativa anaerober:**

- Bacteroides fragilis*
- Bacteroides fragilis*-gruppen
- Fusobacterium* spp.

*Porphyromonas asaccharolytica*

*Prevotella* spp.

*Veillonella* spp.

#### **Arter där förvärvad resistens kan vara ett problem:**

##### **Gramnegativa aerober:**

*Acinetobacter calcoaceticus baumannii*-komplex

*Pseudomonas aeruginosa*

##### **Inherent resistenta arter:**

##### **Grampositiva aerober:**

*Enterococcus faecium*

##### **Gramnegativa aerober:**

Vissa stammar av *Burkholderia cepacia*-komplex (tidigare *Pseudomonas cepaci*)

*Legionella* spp.

*Stenotrophomonas maltophilia* (tidigare *Xanthomonas maltophilia*, tidigare *Pseudomonas maltophilia*)

##### **Övriga:**

*Chlamydia* spp.

*Chlamydophila* spp.

*Mycoplasma* spp.

*Ureoplasma urealyticum*

\* Alla meticillinresistenta stafylokokker är resistenta mot imipenem/cilastatin.

\*\* EUCAST icke-artrelaterad brytpunkt används.

## **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

### *Imipenem*

#### Absorption

Hos friska frivilliga resulterade intravenös infusion av Andatin under 20 minuter i maximala plasmakoncentrationer av imipenem i intervallet 12 till 20 µg/ml vid doser om 250 mg/250 mg, 21 till 58 µg/ml vid doser om 500 mg/500 mg och 41 till 83 µg/ml vid doser om 1 000 mg/1 000 mg. Medelvärdet för de maximala plasmakoncentrationsnivåerna av imipenem efter doser om 250 mg/250 mg, 500 mg/500 mg respektive 1 000 mg/1 000 mg var 17, 39 respektive 66 µg/ml. Vid dessa doser sjunker plasmanivåerna av imipenem till under 1 µg/ml eller mindre på 4–6 timmar.

#### Distribution

Bindningsgraden för imipenem till humana serumproteiner är cirka 20 %.

#### Metabolism

När imipenem administreras ensamt metaboliseras det i njurarna av dehydropeptidas-I. Individuella skillnader i den mängd som återfanns i urin varierade från 5 till 40 %; i genomsnitt återfanns 15–20 % i flera studier.

Cilastatin är en specifik dehydropeptidas-I enzymhämmare och hämmar effektivt metabolismen av imipenem så att samtidig administrering av imipenem och cilastatin möjliggör att terapeutiska antibakteriella nivåer av imipenem uppnås i både urin och plasma.

#### Eliminering

Halveringstiden för imipenem i plasma var 1 timme. Cirka 70 % av den administrerade antibiotikamängden återfanns oförändrat i urinen inom 10 timmar och ingen ytterligare urinutsöndring av imipenem kunde detekteras. Urinkoncentrationer av imipenem översteg 10 µg/ml i upp till 8 timmar efter en 500 mg/500 mg dos av Andatin. Återstoden av den administrerade dosen återfanns i

urinen som antibakteriellt inaktiva metaboliter och eliminering via feces av imipenem var i stort sett obefintlig.

Ingen ackumulering av imipenem i plasma eller urin har observerats vid dosregimer med Andatin som administrerats så ofta som var 6:e timme hos patienter med normal njurfunktion.

#### *Cilastatin*

##### Absorption

Peak-nivåerna i plasma av cilastatin efter en 20-minuters intravenös infusion av Andatin sträckte sig från 21 till 26 µg/ml för doser på 250 mg/250 mg, från 21 till 55 µg/ml för doser på 500 mg/500 mg och från 56 till 88 µg/ml för doser på 1 000 mg/1 000 mg. Medelvärdet för de maximala plasmakoncentrationsnivåerna av cilastatin efter doser om 250 mg/250 mg, 500 mg/500 mg respektive 1 000 mg/1 000 mg var 22, 42 respektive 72 µg/ml.

##### Distribution

Bindningsgraden för cilastatin till humana serumproteiner är cirka 40 %.

##### Metabolism och eliminering

Halveringstiden för cilastatin i plasma är cirka 1 timme. Cirka 70-80 % av cilastatindosen återfanns oförändrad i urinen som cilastatin inom 10 timmar efter administreringen av Andatin. Inget ytterligare cilastatin förekom senare i urinen. Cirka 10 % återfanns som N-acetylmetabolit, vars hämmande aktivitet mot dehydropeptidas är jämförbar med cilastatin. Aktiviteten av dehydropeptidas-I i njuren återgick till normala nivåer kort efter eliminering av cilastatin från blodet.

#### Farmakokinetik i särskilda populationer

##### *Nedsatt njurfunktion*

Efter en singeldos 250 mg/250 mg intravenöst av Andatin ökade AUC (ytan under kurvan) för imipenem 1,1-falt, 1,9-falt respektive 2,7-falt hos personer med lätt (kreatininclearance (CrCl) 50-80 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>), måttlig (CrCl 30-<50 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) respektive kraftig (CrCl<30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) njurfunktionsnedsättning, jämfört med personer med normal njurfunktion (CrCl>80 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>). AUC för cilastatin ökade 1,6-falt, 2,0-falt respektive 6,2-falt hos personer med lätt, måttlig respektive kraftig njurfunktionsnedsättning jämfört med personer med normal njurfunktion. Efter en singeldos om 250 mg/250 mg intravenöst av Andatin som gavs 24 timmar efter hemodialys var AUC för imipenem och cilastatin 3,7-falt respektive 16,4-falt högre jämfört med hos personer med normal njurfunktion. Mängd som återfanns i urin, njurclearance och plasmaclearance för imipenem och cilastatin minskar vid försämrad njurfunktion efter intravenös administrering av Andatin. Dosjustering är nödvändigt för patienter med nedsatt njurfunktion (se avsnitt 4.2).

##### *Nedsatt leverfunktion*

Farmakokinetiken för imipenem hos patienter med leverinsufficiens har inte fastställts. På grund av den begränsade levermetabolismen av imipenem förväntas dess farmakokinetik inte påverkas av nedsatt leverfunktion. Ingen dosjustering rekommenderas därför för patienter med nedsatt leverfunktion (se avsnitt 4.2).

##### *Pediatrisk population*

Genomsnittlig clearance (CL) och distributionsvolym (Vdss) för imipenem var cirka 45 % högre hos barn (3 månader till 14 år) jämfört med vuxna. AUC för imipenem efter administrering av imipenem/cilastatin 15 mg/15 mg per kg kroppsvikt till barn var cirka 30 % högre än exponeringen för vuxna som fick en dos om 500 mg/500 mg. Vid den högre dosen var exponeringen efter administrering av imipenem/cilastatin 25 mg/25 mg/kg till barn 9 % högre jämfört med exponeringen för vuxna som fick en dos om 1 000 mg/1 000 mg.

##### *Äldre*

Hos äldre friska frivilliga försökspersoner (65 till 75 år med för sin ålder normal njurfunktion) var farmakokinetiken efter en singeldos av Andatin 500 mg/500 mg som administrerades intravenöst

under 20 minuter i överensstämelse med vad som förväntades hos patienter med lätt nedsatt njurfunktion för vilka dosjustering inte anses nödvändig. Den genomsnittliga halveringstiden för imipenem och cilastatin i plasma var  $91 \pm 7,0$  minuter respektive  $69 \pm 15$  minuter. Upprepad dosering har ingen effekt på farmakokinetiken för vare sig imipenem eller cilastatin och ingen ackumulering av imipenem/cilastatin observerades (se avsnitt 4.2).

### **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Icke-kliniska data visar inte några särskilda risker för mänskliga. Dessa data baseras på konventionella studier inom säkerhetsfarmakologi, toxicitetsstudier med upprepad dosering och genotoxicitet.

Djurstudier visade att den toxicitet som orsakades av imipenem, givet som enda substans, begränsades till njuren. Samtidig administrering av cilastatin med imipenem i förhållandet 1:1 förhindrade de nefrotoxiska effekterna av imipenem hos kanin och apa. Tillgängliga bevis antyder att cilastatin förhindrar nefrotoxiciteten genom att förhindra imipenem från att ta sig in i de tubulära cellerna.

I en teratologisk studie fick dräktiga cynomolgusapor imipenem-cilastatinнатium i doser om 40 mg/40 mg/kg/dag (intravenös bolusinjektion), vilket resulterade i toxicitet hos moderdjuret inklusive kräkningar, aptitlöshet, minskad kroppsvikt, diarré, missfall och i några fall död. När doser av imipenem-cilastatinнатium (cirka 100 mg/100 mg/kg/dag eller cirka 3 gånger den vanliga rekommenderade intravenösa dagsdosen för mänskliga) administrerades till dräktiga cynomolgusapor med en infusionshastighet som liknar den vid klinisk användning för mänskliga förekom hos moderdjuret minimal intolerans (tillfälliga kräkningar), inga dödsfall, inga bevis för teratogenicitet men ändå en ökning av antalet embryoförluster jämfört med kontrollgrupper (se avsnitt 4.6).

Långtidsstudier på djur för att utvärdera möjliga carcinogena effekter av imipenem-cilastatin har inte utförts.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpmänne**

Natriumvätekarbonat (E 500)

### **6.2 Inkompatibiliteter**

Detta läkemedel är kemiskt inkompatibelt med laktat och ska inte lösas upp med vätskor som innehåller laktat. Andatin kan emellertid administreras via en intravenös infart genom vilken en laktatlösning infunderas.

Det här läkemedlet får inte blandas med andra läkemedel förutom de som anges i avsnitt 6.6.

### **6.3 Hållbarhet**

3 år

#### Efter rekonstituering:

Efter spädning i natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) lösning för injektion och glukos 50 mg/ml (5 %) infusionsvätska har kemisk och fysikalisk stabilitet vid användning visats för 2 timmar vid 25 °C. Av mikrobiologiska skäl bör produkten användas omedelbart, såvida inte rekonstituerings- och spädningsmetoden utesluter risk för mikrobiell kontaminering. Om produkten inte används omedelbart, är förvaringstider och förhållanden vid användning användarens ansvar.

Den rekonstituerade lösningen får inte frysas.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Inga särskilda temperaturanvisningar.

Förvara i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Förvaringsanvisningar för läkemedlet efter rekonstituering och spädning finns i avsnitt 6.3.

## **6.5 Förpacknings typ och inne håll**

Ofärgad injektionsflaska av typ III-glas, 20 ml volym, försluten med en propp av brombutylgummi och en aluminiumkapsyl med ”flip-off”-del i plast, förpackad i pappkartong.

Läkemedlet tillhandahålls i kartonger innehållande 10 injektionsflaskor.

## **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering**

Varje injektionsflaska är avsedd endast för engångsbruk.

### Rekonstituering:

Innehållet i en injektionsflaska måste överföras till 100 ml lämplig infusionslösning (se avsnitt 6.2 och 6.3): 0,9 % natriumklorid. I undantagsfall då 0,9 % natriumklorid inte kan användas av kliniska orsaker kan 5 % glukos användas istället.

Förslagsvis kan cirka 10 ml av lämplig infusionslösning tillsättas till injektionsflaskan. Skaka noga och överför sedan blandningen till behållaren med infusionslösning.

**VARNING: BLANDNINGEN FÅR INTE ANVÄNDAS FÖR DIREKT INFUSION.**

Upprepa proceduren med ytterligare 10 ml av infusionslösningen för att säkerställa att allt innehåll i injektionsflaskan överförs till infusionslösningen. Den erhållna blandningen ska omskakas tills den klarnar.

Koncentrationen av både imipenem och cilastatin i den konstituerade lösning som beretts enligt ovan är cirka 5 mg/ml.

Färgvariationer, från färglös till gul, påverkar inte produktens styrka.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Macure Pharma ApS  
Hejrevej 39  
2400 Köpenhamn  
Danmark

## **8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

37979

## **9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för det första godkännandet: 04-03-2021

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

26-10-2023