

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Zevtera 500 mg, kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos.

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi injektiopullo sisältää 500 mg keftobiprolia (666,6 mg keftobiprolimedokariilinatriumia). Käyttökuntaan saattamisen jälkeen yksi millilitra konsentraattia sisältää 50 mg keftobiprolia (66,7 mg keftobiprolimedokariilinatriumia).

Apuaine(et), joiden vaikutus tunnetaan:

Yksi injektiopullo sisältää noin 1,3 mmol (29 mg) natriumia.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Kuiva-aine välikonsentraatiksi infuusionestettä varten, liuos.

Valkoinen, kellertävä tai hieman rusehtava kakku, murentunut kakku tai kuiva-aine.

Käyttökuntaan saatetun liuoksen pH on 4,5–5,5.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Zevtera on tarkoitettu seuraavien infektioiden hoitoon täysiaikaisille vastasyntyneille, imeväisille, lapsille, nuorille ja aikuisille (ks. kohdat 4.4 ja 5.1):

- Sairaalakeuhkokume (HAP), ei kuitenkaan hengityskonehoitoon liittyvä keuhkokume (VAP)
- Avohoitokeuhkokume (CAP)

Bakteerilääkkeiden asianmukaista käyttöä koskevat viranomaisohjeet on otettava huomioon.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Suositeltu annostelohjelma aikuis- ja lapsipotilaille, joiden munuaiset toimivat normaalisti, on esitetty taulukossa 1.

Taulukko 1 Annostus aikuis- ja lapsipotilaille, joiden munuaiset toimivat normaalisti tai joilla on lievä munuaisten vajaatoiminta (eli kreatiiniipuhdis tuma $[CL_{CR}] \geq 50 \text{ ml/min}$)

Ikäryhmä	Paino (kg)	Keftobiprolin annos	Infuusoliuoksen pitoisuus ^a	Infuusiaika/-väli
Aikuiset	-	500 mg	2 mg/ml	2 h infuusio / 8 tunnin välein
Nuoret 12 – < 18 vuotta	$\geq 50 \text{ kg}$	500 mg		
Imeväiset ≥ 3 kuukautta ja lapset < 12 vuotta	< 50 kg	10 mg/kg	4 mg/ml	2 h infuusio / 8 tunnin välein
	$\geq 33 \text{ kg}$	500 mg		
Täysiaikaiset vastasyntyneet ja imeväiset < 3 kuukautta	< 33 kg	15 mg/kg	2 h infuusio / 12 tunnin välein	2 h infuusio / 12 tunnin välein
	$\geq 4 \text{ kg}$	15 mg/kg		
	< 4 kg	10 mg/kg		

^a Ks. kohta 6.6.

Aikuispotilaiden ja ≥ 12 vuoden ikäisten lapsipotilaiden osalta keftobiprolin pitoisuus infuusoliuoksessa on 2 mg/ml. Infuusiotilavuuden rajoittamiseksi < 12 vuoden ikäisillä lapsipotilailla keftobiprolin pitoisuus infuusoliuoksessa on 4 mg/ml.

Avohoitokeuhkokuumeen kohdalla siirtymistä sopivan suun kautta otettavaan antibioottiin voidaan harkita kliinisestä vasteesta riippuen, kun potilas on saanut keftobiprolimedokariilinatriumia laskimoon vähintään 3 vuorokauden ajan.

Pediatriset potilaat

Zevteran turvallisuutta ja tehoa ennenaikeisten vastasyntyneiden hoidossa ei ole varmistettu. Zevteran käyttöä ennenaikeisten vastasyntyneiden hoidossa ei suositella.

Erityisryhmät

Iäkkääät potilaat

Iäkkäiden potilaiden annosta ei tarvitse muuttaa, paitsi jos potilas sairastaa keskivaikaa tai vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa (ks. seuraava kohta 5.2).

Munuaisten vajaatoiminta ja dialyysihoitoa vaativa loppuvaiheen munuaissairaus

Annostusta ei tarvitse muuttaa, jos aikuis- tai lapsipotilas sairastaa lievää munuaisten vajaatoimintaa (CL_{CR} 50–80 ml/min).

Jos aikuis- tai lapsipotilas sairastaa keskivaikaa munuaisten vajaatoimintaa (CL_{CR} 30 – < 50 ml/min), aikuis- tai lapsipotilas sairastaa vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa (CL_{CR} 10 ml/min – < 30 ml/min) tai aikuispotilas sairastaa dialyysihoitoa vaativaa loppuvaiheen munaussairautta (ESRD), Zevteran annostusta tulee mukauttaa taulukossa 2 esitetyllä tavalla. Loppuvaiheen munuaissairaudesta (ESRD) kärsivien lapsipotilaiden osalta tietoa ei ole riittävästi annostuksen mukauttamissuositusten laatimiseksi.

Taulukko 2 Annostus aikuis- ja lapsipotilaille, joilla on keskivaikaa munuaisten vajaatoiminta (CL_{CR} 30 – < 50 ml/min), vaikea munuaisten vajaatoiminta (CL_{CR} < 30 ml/min), tai potilaille, joilla on dialyysihoitoa vaativa ESRD

Ikäryhmä	Kreatiniinipuhdistuma, CL_{CR} (ml/min) ^a	Keftobiproliinin annos	Infuusoliuksen pitoisuus ^d	Infuusioaika (tuntia) / infuusioväli
Aikuiset	30 – < 50	500 mg	2 mg/ml	2 h infuusio / 12 tunnin välein
	10 – < 30	250 mg		2 h infuusio / 24 tunnin välein
	ESRD, mukaan lukien hemodialyysi ^b	250 mg		2 h infuusio / 12 tunnin välein
Nuoret 12 – < 18 vuotta	30 – < 50	7,5 mg/kg	4 mg/ml	2 h infuusio / 12 tunnin välein
	10 – < 30	7,5 mg/kg ^c		2 h infuusio / 24 tunnin välein
6 – < 12 vuoden ikäiset lapset	30 – < 50	7,5 mg/kg	4 mg/ml	2 h infuusio / 12 tunnin välein
	10 – < 30	7,5 mg/kg ^c		2 h infuusio / 24 tunnin välein
≥ 3 kuukauden ikäiset imeväiset ja < 6 vuoden ikäiset lapset	30 – < 50	10 mg/kg	4 mg/ml	2 h infuusio / 12 tunnin välein
	10 – < 30	10 mg/kg		2 h infuusio / 24 tunnin välein
Täysiaikaiset vastasyntyneet ja imeväiset < 3 kuukautta, paino ≥ 4 kg	30 – < 50	15 mg/kg	4 mg/ml	2 h infuusio / 12 tunnin välein
	10 – < 30	15 mg/kg		2 h infuusio / 24 tunnin välein

Täysiäikaiset vastasyntyneet ja imeväiset < 3 kuukautta, paino < 4 kg	30 - < 50	10 mg/kg		2 h infusio / 12 tunnin välein
	10 - < 30	10 mg/kg		2 h infusio / 24 tunnin välein

Huomautus: kaikkien 2 h infuusiona annettavien annosteluohjelmien suurin sallittu annos on 500 mg riippumatta potilaan painosta, ellei toisin ole määritetty.

^a Laskettu yksikössä ml/min/1,73 m² käyttäen Schwartzin kaavaa lapsipotilaille. CL_{CR}-arvoa tulee seurata tarkasti ja annosta mukauttaa munuaisten toiminnan muutosten mukaisesti.

^b Keftobiprolimedokariinatrium on hemodialysoitava, joten Zevteraa tulee antaa hemodialyyssipäivinä hemodialyyzin jälkeen.

^c 250 mg:n enimmäisannokseen asti.

^d Ks. kohta 6.6.

Annossuositukset täysiäikaisille vastasyntyneille, imeväisille, lapsille ja nuorille perustuvat farmakokineettiseen mallinnukseen. Koska kliinistä tietoa on rajallisesti ja Zevteralle ja sen metaboliitille altistumisen odotetaan olevan suurempaa, Zevteraa tulee antaa varoen potilaille, joilla on vakava munuaisten vajaatoiminta (ks. kohta 5.2)

Potilaat, joiden kreatiniinipuhdistuma on >150 ml/min

Lääkettä määrävä lääkärin on arvioitava potilaan munuaistoiminta hoidon alussa ml/min-arvona ilmaistun kreatiniinipuhdistuman perusteella.

Jos potilaan kreatiniinipuhdistuma on normaalia korkeampi (>150 ml/min), infusioajan pidentämistä 4 tuntiin suositellaan farmakokineettisten/farmakodynamisten seikkojen perusteella (ks. kohta 5.2).

Maksan vajaatoiminta

Maksan vajaatoimintaa sairastavista potilaista ei ole kokemusta. Keftobiprolin maksametabolia on kuitenkin äärimmäisen vähäistä ja se eliminoituu pääasiassa munuaisteitse, joten annostuksen muuttamista maksan vajaatoimintaa sairastaville potilaille ei pidetä tarpeellisena.

Antotapa

Zevtera on saatettava käyttökuntaan ja laimennettava (ks. kohta 6.6) ennen kuin se annetaan potilaalle 2 tuntia kestävänä laskimoinfusiona.

Sakkautumista voi esiintyä, jos Zevteraa ja kalsiumia sisältäviä liuoksia annetaan saman infusioletkun kautta. Siksi Zevteraa ja kalsiumia sisältäviä liuoksia, Ringerin laktaattia lukuun ottamatta, ei saa sekoittaa eikä antaa yhtä aikaa saman infusioletkun kautta (ks. kohdat 4.4, 6.2).

4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

Yliherkkyyys kefalosporiinien luokkaan kuuluville bakteerilääkkeille.

Välitön ja vakava yliherkkyyys (esim. anafylaktinen reaktio) beetalaktaameihin kuuluville bakteerilääkkeille (esim. penisilliinit tai karbapenemit)

4.4 Varoituukset ja käytöön liittyvät varotoimet

Yliherkkyyssreaktiot

Kaikkien beetalaktaamien ryhmään kuuluvien bakteerilääkkeiden lailla jopa satunnaisesti kuolemaan johtavia yliherkkyyssreaktioita (anafylaktisia reaktioita) on raportoitu. Vakavan yliherkkyyssreaktion sattuessa Zevtera-hoito on viypymättä lopetettava ja riittävä ensiapuhoito aloitettava.

Ennen hoidon aloittamista on määritettävä, onko potilaalla esiintynyt aikaisempia yliherkkyyssreaktioita Zevteralle, muille kefalosporiineille tai muuntyyppisille beetalaktameille. Varovaisuutta on tarpeen noudattaa, jos Zevteraa annetaan potilaalle, jolla on aikaisemmin esiintynyt ei-vakavaa yliherkkyyttä muille beetalaktaneille.

Suositellun annoksen ylittävä annostus

Zevteran suositusannosta (500 mg) kahdeksan tunnin välein suuremmista annoksista ei ole kliinistä kokemusta.

Entuudestaan esiintyvät keskushermoston kouristushäiriöt

Kouristuksia on esiintynyt Zevtera-hoidon aikana. Kouristuksia esiintyi yleisimmin potilailla, joilla oli entuudestaan keskushermoston häiriötä tai kouristushäiriötä, minkä johdosta tällaisia potilaita tulisi hoitaa varoen.

Clostridioides difficilen aiheuttama riipuli

Bakteerilääkkeisiin liittyvä kolivaikeus voi vaikuttaa lievästi henkeä uhkaavaan. Tämän diagnoosin mahdollisuus on tärkeää ottaa huomioon, jos Zevtera-hoitoa saavalle potilaalle kehittyy ripuli joko Zevteran annon aikana tai sen jälkeen (ks. kohta 4.8). Zevtera-hoidon lopettamista ja *Clostridioides difficile*-hoidon aloittamista tulee harkita. Peristaltiikkaa estävien lääkevalmisteiden käyttöä tulee välttää.

Vastustuskykyisten organismien aiheuttama superinfektio

Zevteran käyttö voi aiheuttaa vastustuskykyisten organismien kuten sienten liikakasvua. Asianmukaisiin toimenpiteisiin on ryhdyttää, jos hoidon aikana saadaan näyttöä superinfektiosta.

Munuaistoksisuus eläimillä

Eläimillä suuren Zevtera-annosten käytön yhteydessä havaittiin korjaantuvaa munuaistoksisuutta, johon liittyi lääkkeen kaltaisen materiaalin sakkautumista distaalisiin tubuluksiin (ks. kohta 5.3). Tämän havainnon kliinistä merkitystä ei tunneta, mutta Zevteraa saavien potilaiden mahdollinen hypovolemia tulisi korjata normaalilin virsanerityksen varmistamiseksi.

Sakkautuminen kalsiumia sisältävien nesteiden vaikutuksesta

Sakkautumista voi esiintyä, jos Zevteraa ja kalsiumia sisältäviä liuoksia annetaan saman infuusioletkun kautta. Siksi Zevteraa ja kalsiumia sisältäviä liuoksia, Ringerin laktaattia lukuun ottamatta, ei saa sekoittaa eikä antaa yhtä aikaa saman infuusioletkun kautta (ks. kohta 6.2).

Kliinisten tietojen rajoittuneisuus

Keftobiprolin käytöstä ei ole kokemuksia HAP (ei kuitenkaan VAP) ja CAP hoidossa HIV-positiivisilla potilailla, neutropeniaa sairastavilla potilailla, immuunivajeputilailla eikä myelosuppressiota sairastavilla potilailla. Hoidettaessa näitä potilaita on noudatettava varovaisuutta.

Potilaat, joilla on hengityskonehoitoon liittyvä keuhkokkuume (VAP)

Zevteran ei ole osoitettu olevan tehokas hoitomuoto hengityskonehoitoon liittyvä keuhkokkuumetta (ventilator-associated pneumonia, VAP) sairastaville potilaille. Zevtera-hoitoa ei tule aloittaa VAP-potilailla (ks. kohta 5.1). Tämän lisäksi on suositeltavaa noudattaa varovaisuutta hoidettaessa Zevteralla sairaalakeuhkokkuumeen (hospital-acquired pneumonia, HAP) saaneita potilaita, jotka tarvitsevat samanaikaista hengityskonehoitoa.

Kliininen tehokkuus tiettyjä patogeeneja vastaan

Altius enterobakteereille

Keflobiprolin muiden kefalosporiinien tavoin on altis hydrolyysille, jonka aiheuttajana saattavat olla mm. monet enterobakteerien tuottamista laajakirjoisista beetalaktamaaseista (extended spectrum beta-lactamase, ESBL), seriinikarbapenemaasit ja luokan B metallobeetalaktamaasit. Tämän johdosta Zevtera-hoitoa harkitessa on otettava huomioon tiedot laajakirjoisia beetalaktamaaseja tuottavien enterobakteerien esiintyvyydestä (ks. kohta 5.1).

Vaikutus serologisiin testeihin

Suoran antiglobuliinikokeen (Coombsin kokeen) serokonversio ja mahdollinen hemolyttisen anemian riski

Kefalosporiinihoito saattaa aiheuttaa positiivisen tuloksen suorassa antiglobuliinikokeessa. Kliinisissä tutkimuksissa ei saatu näyttöä hemolyttisestä anemiasta. Hemolyttisen anemian

kehittymismahdolisuutta Zevtera-hoidon yhteydessä ei kuitenkaan voida sulkea pois. Potilaat, joilla on anemiaa Zevtera-hoidon aikana tai sen jälkeen, on tutkittava tämän mahdolisuuden varalta.

Mahdollinen vaikutus seerumin kreatiiniimäärytykseen

Ei tiedetä, vaikuttaako keftobiproli joidenkin muiden kefalosporiinien tavoin alkaliseen pikraattiin perustuvaan seerumin kreatiiniimäärytykseen (Jaffén reaktio), mikä voi johtaa virheellisen korkeisiin tuloksiin tässä määrytyksessä. Zevtera-hoidon aikana seerumin kreatiiniarvon määrittämiseen suositellaan entsymaattista menetelmää.

Mahdollinen vaikutus virtsan glukoosimäärytykseen

Zevtera-hoidon aikana glykosurian toteamiseen suositellaan entsymaattista menetelmää, sillä lääke saattaa vaikuttaa kuparin pelkistymismenetelmää hyödyntäviin määrityskseen.

Tämä lääkevalmiste sisältää noin 1,3 mmol (29 mg) natriumia annosta kohden. Vähäsuolaista ruokavaliota noudattavien potilaiden on otettava tämä huomioon.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

In vitro -tutkimuksia on tehty mahdolisten yhteisvaikutusten selvittämiseksi CYP-entsyymin ja kuljettajaproteiinien tasolla. Liukoisuus rajoitti kuitenkin näissä tutkimuksissa käytettyjä keftobiprolipitoisuksia, joten CYP lääkeyhteisvaikutusten mahdolisuutta ei voida sulkea pois.

In vitro –tutkimukset ovat osoittaneet, että keftobiproli inhiboi proteiineja OATP1B1 ja OATP1B3 IC50s-arvoilla 67,6 μM ja 44,1 μM , tässä järjestyksessä. Zevteraa saattaa lisätä OATP1B1:n ja OATP1B3:n eliminoimien lääkeaineiden, kuten statiinien (pitavastatiini, pravastatiini, rosuvastatiini), gliburidin ja bosentaanin pitoisuksia.

Kliinisiä yhteisvaikutustutkimuksia ei ole tehty. Zevteraa on syytä antaa varoen sellaisten lääkkeiden kanssa, joilla on kapea terapeuttiin indeksi.

4.6 Helemällisyys, raskaus ja imetyks

Raskaus

Raskaana olevilla naisilla ei ole tehty riittäviä ja hyvin kontrolloituja tutkimuksia Zevteralla. Eläinkokeissa ei ole havaittu suoria tai epäsuuria haitallisia vaikutuksia raskauteen, alkion/sikiön kehitykseen, synnytykseen tai syntymänjälkeiseen kehitykseen (ks. kohta 5.3).

Koska tietoa ihmisen raskaudenaikeesta altistuksesta ei ole, Zevteraa ei pidä käyttää raskauden aikana, ellei se ole ehdottoman välittämätöntä.

Imetyks

Eläinkokeet ovat osoittaneet keftobiprolin/metaboliittien erityvän rintamaitoon pieninä pitoisuksina. Ei tiedetä, erityykö keftobiproli ihmisen rintamaitoon, mutta imeväiseen kohdistuvaa ripulin ja limakalvojen sieni-infektion riskiä ei voida sulkea pois. Herkistymisen mahdolisus on otettava huomioon. On päättävä lopetetaanko rintaruokinta vai lopetetaanko Zevtera-hoito ottaen huomioon rintaruokinnasta aiheutuvat hyödyt lapselle ja hoidosta koituvat hyödyt äidille.

Hedelmällisyys

Keftobiproksen vaikutusta raskauteen ei ole tutkittu ihmisellä. Keftobiprolimedokariililla tehdyissä eläinkokeissa ei ole havaittu haitallisia vaikutuksia raskauteen.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Tutkimuksia valmisteen vaikutuksesta ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn ei ole tehty. Huimaus on kuitenkin lääkkeen yleinen haittavaikutus, joten ajamista ja koneiden käyttöä ei suositella Zevtera-hoidon aikana.

4.8 Haittavaikutukset

Turvallisuusprofiilin yhteenvetö

Kliinisissä hoitotutkimuksissa 1 668 aikuista tutkittavaa sai Zevtera-valmistetta. Näissä tutkimuksissa yhteensä 1 239 tutkittavaa (joista 696:lla oli avohoitokehokkuume tai sairaalakeuhkokkuume ja 543:lla jokin komplisoitunut iho- ja pehmytkudosinfektiö, cSSTI) sai 500 mg keftobiprolia kolme kertaa vuorokaudessa, 389 tutkittavaa (cSSTI) sai 500 mg keftobiprolia kahdesti vuorokaudessa ja 40 tutkittavaa (cSSTI) sai 750 mg keftobiprolia kahdesti vuorokaudessa.

Yleisimmät haittavaikutukset, joita esiintyi $\geq 3\%$:lla Zevteralla hoidetuista potilaista olivat pahoinvointi, oksentelu, ripuli, infuusiokohdan reaktiot, yliherkkyyys (mukaan lukien nokkosihottuma, kutiseva ihottuma ja lääkeyliherkkyyys) ja dysgeusia.

Harvemmin raportoituja mutta vakavampia haittavaikutuksia olivat trombosytopenia, agranulosytoosi, anafylaksia, *Clostridiooides difficile*-koliitti, kouristukset, kiihtymys (mukaan lukien ahdistuneisuus, paniikkikohtaukset ja painajaiset) sekä munuaisten vajaatoiminta.

Pediatrinen populaatio

Kliinisessä hoitotutkimuksessa lapsipotilailla, joilla oli avohoitokehokkuume tai sairaalakeuhkokkuume, 94 tutkittavalle, joiden ikäähaarukka oli 3 kuukautta – 17 vuotta, annettiin Zevteraa. Kahdessa muussa kliinisessä tutkimuksessa 64 tutkittavalle, joiden ikäähaarukka oli 3 kuukautta – 17 vuotta, ja 15 tutkittavalle, joiden ikäähaarukka oli 0 (syntymä) – < 3 kuukautta, annettiin yksittäinen annos Zevteraa. Yleisellä tasolla turvallisuusprofiili oli lapsipotilailla samankaltaisen kuin aikuispopulaatiolla havaittu.

Haittavaikutustaulukko

Seuraavia haittavaikutuksia raportoitiin hoidon ja seurannan aikana, ja niiden yleisyydet ovat: hyvin yleinen (1/10); yleinen (1/100, <1/10); melko harvinainen (1/1 000, <1/100); harvinainen ($\geq 1/10\ 000$, <1/1 000); hyvin harvinainen (<1/10 000); tuntematon (koska saatavilla oleva tieto ei riitä arviointiin):

Klinisissä tutkimuksissa ja markkinoille tulon jälkeisissä raportteissa ilmoitetut haittavaikutukset

Elinjärjestelmä	Esiintymistihesy: haittatahutumat	
Infektiot	Yleinen:	Sieni-infektiot (mukaan lukien ulkoisten sukuelimien ja emättimen sieni-infektiot sekä suun ja ihmisen sieni-infektiot)
	Melko harvinainen:	<i>Clostridiooides difficile</i> -koliitti (mukaan lukien pseudomembranoottinen koliitti)
Veri ja imukudos	Melko harvinainen:	Eosinofilia, leukopenia, anemia, trombosytoosi, trombosytopenia
	Tuntematon:	Agranulosytoosi
Immuunijärjestelmä	Yleinen:	Yliherkkyyssreaktiot (mukaan lukien nokkosihottuma, kutiseva ihottuma ja lääkeyliherkkyyys)
	Melko harvinainen:	Anafylaktiset reaktiot
Aineenvaihdunta ja ravitsemus	Yleinen:	Hyponatreemia
	Melko harvinainen:	Hypokalemia
Psyykkiset häiriöt	Melko harvinainen:	Unettomuus, kiihtymys (mukaan lukien ahdistuneisuus, paniikkikohtaukset ja painajaiset)
Hermosto	Yleinen:	Dysgeusia, päänsärky, huimaus, uneliaisuus
	Melko harvinainen:	Kouristukset (mukaan lukien kohtaus, epilepsia, yleistynyt toonis-klooninen kohtaus, myokloninen epilepsia, myoklonus, kohtauksen kaltaiset jaksot ja status epilepticus)

Elinjärjestelmä	Esiintymistihes: haittatapahdutmat	
<i>Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina</i>	Melko harvinainen:	Hengenahdistus, nielun ja kurkunpään kipu, astma
<i>Ruoansulatuselimistö</i>	Yleinen:	Pahoinvointi, oksentelu, ripuli, vatsakipu, dyspepsia
<i>Maksaja sappi</i>	Yleinen:	Maksaehtsyymiärivojen (mukaan lukien ASAT, ALAT, LDH ja alkalinen fosfataasi) nousu
<i>Iho ja ihonalainen kudos</i>	Yleinen:	Ihottuma (mukaan lukein makulaarinen, papulaarinen, makulopapulaarinen ja yleistynyt ihottuma), kutina
<i>Luusto, lihakset ja sidekudos</i>	Melko harvinainen:	Lihasspasmit
<i>Munuaiset ja virtsatiet</i>	Melko harvinainen:	Munuaisen vajaatoiminta (mukaan lukien mahdolliset interaktiot munuaistoksien lääkkeiden kanssa)
<i>Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat</i>	Yleinen: Melko harvinainen:	Infuusiokohdan reaktiot Perifeerinen turvotus
<i>Tutkimukset</i>	Melko harvinainen: Tuntematon:	Veren triglyseridiärivojen nousu, veren kreatiiniäri von nousu, veren glukoosiäri von nousu Positiivinen tulos Coombsin kokeessa

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haitta –tasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisten pyydetään kertomaan mitään epäillyt haittavaikutukset: www.fimea.fi. Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri PL 55, FI-00034.

4.9 Yliannostus

Tietoa ihmisten Zevtera-yliannostuksesta ei ole saatavana. Suurin vaiheen 1 tutkimuksissa käytetty kokonaismuutokseksi oli 3 g (1 g 8 tunnin välein). Mahdollisissa yliannostustapauksissa potilaalle tulee antaa oireenmukaista hoitoa. Plasman keftobiprolipitoisuuutta voidaan pienentää hemodialyyssillä.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamika

Farmakoterapeutinen ryhmä: Muut kefalosporiinit, ATC-koodi: J01DI01

Vaikutusmekanismi

Keftobiprolin bakterisidinen vaiketus johtuu sen voimakkaasta sitoutumisesta tärkeisiin penisilliiniä sitoviin proteiineihin (penicillin-binding proteins, PBP), sille herkissä kannoissa. Grampositiivisissa bakteerikannoissa, mukaan lukien metisilliiniresistentti *Staphylococcus aureus* (MRSA), keftobiproli sitoutuu PBP2a:han. Keftobiprolin on todettu tehoavan *in vitro* myös kantoihin, joiden *mecA*-homologi poikkeaa normaalista (*mecC* tai *mecALGA251*). Keftobiprolin sitoutuu tiukasti myös *Streptococcus pneumoniae* -bakteerien (kohtalaisten herkkiä penisilliinille) PBP2b:hen, *S. pneumoniae* -bakteerien (resistenttejä penisilliinille) PBP2x:ään ja *Enterococcus faecalis* -bakteerien PBP5:een.

Resistenssimekanismit

Keftobiprolilla ei ole vaikutusta Amblerin luokan A beetalaktamaaseja, erityisesti TEM-, SHV- ja CTX-M-typin laajakirjoisia beetalaktamaaseja (ESBL) ja KPC-typin karbapenemaaseja, Amblerin luokan B beetalaktamaaseja, Amblerin luokan D beetalaktamaaseja (erityisesti ESBL-kannat) ja

karbapenemaaseja (OXA-48) ilmaiseviin enterobakteerikantoihin. Keftobiprolilla ei myöskään ole vaikutusta Amblerin luokan C beetalaktamaaseja suuria määriä ilmaiseviin kantoihin

Keftobiprolilla ei ole vaikutusta *P. aeruginosa*-kantoihin, jotka ilmaisevat Amblerin luokkaan A (esim. PSE-1), Amblerin luokkaan B (esim. IMP-1, VIM-1, VIM-2) ja Amblerin luokkaan D (esim. OXA-10) kuuluvia entsyymejä. Sillä ei ole myöskään vaikutusta eristettyihin kantoihin, joiden säätelevissä geeneissä on tapahtunut mutaatioita, minkä seurauksena Amblerin luokan C beetalaktamaasin ilmentäminen kromosomitasolla on pienentynyt tai Mex XY -effluksipumpun ilmentäminen on suurentunut.

Keftobiprolilla ei ole vaikutusta *Acinetobacter* spp. -kantoihin, jotka ilmentävät Amblerin luokkaan A (esim. VER-1), Amblerin luokkaan B (esim. IMP-1, IMP-4), Ablerin luokkaan D (esim. OXA-25, OXA-26) kuuluvia entsyymejä tai joiden Amblerin luokan C beetalaktamaasin ilmentäminen kromosomitasolla on pienentynyt.

Herkkyystestien rajat

EUCAST:n (European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing) määrittämät pienimmän estävän pitoisuuden (MIC) herkkyysrajat ovat seuraavat:

Taudinaheuttaja	MIC-raja-arvot (mg/l)	
	Herkkä ($\leq H$)	Resistentti ($R >$)
<i>Staphylococcus aureus</i> (mukaan lukien MRSA)	2	2
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	0,5	0,5
Enterobakteerit	0,25	0,25
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	IE ^a	IE ^a
Ei-lajikohtainen herkkyysraja ^b	4	4

^a Riittävä näyttöä ei ole.

^b Perustuu gramnegatiivisten organismien farmakokineettiseen/farmakodynamiseen kohdearvoon.

PK/PD-suhde

Kuten muidenkin beetalaktaami-mikrobilääkkeiden kohdalla, tarttuvan organismin pienimmän estävän pitoisuuden (MIC) ylittävä prosenttiluku kautta annosteluintervalli (%T > MIC) on osoittautunut parhaiten keftobiprolin tehokkuutta kuvaavaksi parametriksi.

Kliininen teho tiettyjä taudinaheuttajia kohtaan

Keftobiprolin tehokkuus osoitettiin sairaalakeuhkokuumeesseen (ei VAP) ja avohoitokeuhkokuumeesseen sairastuneilla potilailla kliinisissä tutkimuksissa seuraavia keftobiproille herkkiä taudinaheuttajia kohtaan *in vitro*.

Staphylococcus aureus (mukaan lukien MRSA)

Streptococcus pneumoniae (mukaan lukien MDRSP)

Escherichia coli

Klebsiella pneumoniae

Antibakteerinen vaiketus muihin tärkeisiin taudinaheuttajiin

Kliinistä tehoa seuraavia taudinaheuttajia kohtaan ei ole vahvistettu, mutta *in vitro* -tutkimusten mukaan ne ovat usein herkkiä keftobiproille mikäli hankinnaisia resistenssimekanismeja ei ole:

Acinetobacter spp.

Citrobacter spp.

Enterobacter spp.

Haemophilus influenzae

Klebsiella oxytoca

Moraxella catarrhalis

Morganella morganii

Proteus mirabilis

Providencia spp.

Pseudomonas spp.

Serratia spp.

In vitro -tietojen mukaan seuraavat lajit eivät ole herkkiä keftobiprolille:

Chlamydophila (Chlamydia) pneumoniae

Burkholderia cepacia complex

Mycoplasma pneumoniae

Mykobakteerit

Nocardia spp.

Stenotrophomonas maltophilia

Kliinisistä tutkimuksista saadut tiedot

Sairaalakeuhkokkuume

Zevteraa osoittautui tehokkaaksi sairaalakeuhkokkuumetta sairastavien potilaiden hoidossa hyvin kontrolloidussa satumaisetessä tutkimuksessa. Zevteran ja vertailuhoidon yhdenvertaisuutta ei pystytty osoittamaan hengityskonehoitoon liittyvää keuhkokkuumetta sairastavien potilaiden (eli potilaiden, joille kehittyi keuhkokkuume > 48 tuntia hengityskonehoidon aloittamisen jälkeen) hoidossa. Zevteraa-hoitoa saaneiden potilaiden kliiniset paranemisprosentit olivat 37,7 % Zevteraryhmässä (20 potilasta 53:sta) ja 55,9 % keftatsidiimin ja linetsolidin yhdistelmää saaneessa ryhmässä (33 potilasta 59:stä). Ks. myös kohdat 4.1 ja 4.4.

5.2 Farmakokinetiikka

Pitoisuudet plasmassa

Zevteran keskimääräiset farmakokineettiset parametrit terveillä aikuisilla tunnin kestävään infuusiona annetun 500 mg:n keftobiprolimedokariilinatriumin kerta-annoksen ja 2 tunnin infuusioina 8 tunnin välein toistuvasti annettujen 500 mg:n annosten jälkeen on esitetty yhteenvetona taulukossa 1 (ks. kohta 4.2). Farmakokineettiset ominaisuudet olivat samankaltaiset sekä kerta-annoksen jälkeen että toistuvassa annostelussa.

Zevteran keskimääräiset (keskihajonta) farmakokineettiset parametrit terveillä aikuisilla

Parametri	500 mg:n kerta-annos 120 minuuttia kestävään infuusiona	Useita 500 mg:n annoksia 120 minuuttia kestävinä infuusioina 8 tunnin välein
C _{max} (μg/ml)	29,2 (5,52)	33,0 (4,83)
AUC (μg•h/ml)	90,0 (12,4)	102 (11,9)
t _{1/2} (tuntia)	3,1 (0,3)	3,3 (0,3)
CL (l/h)	4,89 (0,69)	4,98 (0,58)

Jakautuminen

Keftobiproli sitoutuu plasman proteiineihin erittäin vähäisessä määrin (16 %) ja riippumatta pitoisuudesta. Keftobiprolin vakaan tilan jakautumistilavuus (18 litraa) on likimäärin sama kuin terveen aikuisen soluvälinesteen tilavuus.

Metabolia

Zevteraa vaikuttava aine on keftobiprolimedokariilinatriumi, joka on aktiivisen keftobiprololin aihioläke. Muuttuminen aktiiviseksi keftobiproliksi on nopeaa ja tapahtuu plasman epäspesifisten esteraasien välityksellä. Aihioläkkeen pitoisuudet jäävät hyvin pieniksi, ja ne voidaan mitata plasmasta ja virtsasta vain infuusion aikana. Aihioläkkeen pilkkomisen tuloksena saatava metaboliitti on diasetyyli, joka on ihmisesä endogeenisesti esiintyvä molekyyli.

Keftobiproli metaboloituu mikrobiologisesti inaktiiviseksi avorenkaiseksi metaboliittiksi vain hyvin vähäisessä määrin. Keftobiprolialtistukseen verrattuna systeeminen altistus avorenkaiselle metaboliitille oli huomattavasti vähäisempää; se oli noin 4 % lähtöainealtistuksesta henkilöillä, joiden munuaiset toimivat normaalisti.

In vitro –tutkimukset osoittivat, että keftobiproli on hepatosyyttien sisäänoton kuljettajaproteiinien OATP1B1 ja OATP1B3 estääjä, mutta se ei estää proteiinien PgP, BCRP, MDR1, MRP2, OAT1, OAT3, OCT1 tai OCT2 toimintaa. Keftobiproli on mahdollisesti munuaisten tubulussolujen sisäänoton kuljettajaproteiinien OAT1 ja OCT2 heikko substraatti.

Keftobiproli sitoutuu proteiineihin vain vähäisessä määrin (16 %), eikä se ole PgP:n estääjä tai substraatti. Muiden lääkkeiden ja keftobiprolin yhteisvaikutuspotentiaali on hyvin pieni, sillä vain pieni osa keftobiprolista metaboloituu. Siksi mitään merkittäviä lääkeyhteisvaikutuksia ei ole odotettavissa (ks. kohta 4.5).

Keftobiproli ei erity munuaistiehyiden kautta ja vain murto-osa siitä imeytyy takaisin elimistöön, joten munuaisiin kohdistuvia lääkeyhteisvaikutuksia ei ole odotettavissa.

Eliminaatio

Keftobiproli erittyy pääasiassa muuttumattomassa muodossa munuaisteitse, ja sen puoliintumisaika on noin 3 tuntia. Pääasiallinen eliminaatiomekanismi on glomerulusfiltraatio, ja pieni osa lääkeaineesta imeytyy takaisin elimistöön. Terveelle aikuiselle annetun kerta-annoksen jälkeen noin 89 % annetusta annoksesta erittyy virtsaan aktiivisena keftobiprolina (83 %), avorenkaisena metaboliittina (5 %) ja keftobiprolimedokariilina (<1 %).

Lineaarisuus/ei-lineaarisuus

Keftobiprolin farmakokinetiikka on lineaarista ja ajasta riippumatonta. Zevteran C_{max} ja AUC suurenevat suhteessa annokseen annosalueella 125 mg – 1 g. Vaikuttavan aineen pitoisuksissa saavutetaan vakaa tila annostelun ensimmäisenä päivänä; havaittavaa kertymistä ei tapahdu 8 tunnin välein tapahtuvassa annostelussa henkilöillä, joiden munuaiset toimivat normaalisti.

Farmakokineettiset/farmakodynaamiset suhteet

Kliinisissä ja prekliinisissä farmakokineettisissä/farmakodynaamisissa tutkimuksissa on todettu, että muiden beetalaktaamien ryhmään kuuluvien mikrobilääkkeiden tavoin aika, jolloin Zevteran pitoisuus plasmassa on taudinaiheuttajaorganismin kasvua estäävä pienintä pitoisuutta korkeampi (%T>MIC), korreloii parhaiten valmisten tehon kanssa.

Eritisyryhmät

Munuaisten vajaatoiminta

Kreatiiniipuhdistuman arvioinnin tulee perustua Cockcroft-Gaultin kaavaan ja potilaan todelliseen painoon aikuispotilailla ja Schwartzin kaavaan lapsipotilailla. Keftobiprolihoidon aikana seerumin kreatiiniarvon määrittämiseen suositellaan entsymaattista menetelmää (ks. kohta 4.4).

Keftobiprolin farmakokinetiikka on samanlaista terveillä aikuisilla ja lievää munuaisten vajaatoimintaa (CL_{CR} 50–80 ml/min) sairastavilla henkilöillä. Verrattuna terveisiin aikuisiin, joiden munuaiset toimivat normaalisti, keftobiprolin AUC oli 2,5 kertaa suurempi keskivaikeaa munuaisten vajaatoimintaa (CL_{CR} 30 – <50 ml/min) sairastavilla henkilöillä ja 3,3 kertaa suurempi vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa (CL_{CR} <30 ml/min) sairastavilla henkilöillä.

Keskivaikeaa tai vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavien potilaiden annostusta tulisi mukauttaa (ks. kohta 4.2). Annossuositukset täysiaikaisille vastasyntyneille, imeväisille, lapsille ja nuorille perustuvat farmakokineettiseen mallinnukseen.

Dialyysihoitoa vaativaa loppuvaiheen munuaissairaus

Keftobiprolin ja mikrobiologisesti inaktiivisen avorenkaisen metaboliitin AUC-arvot suurenevat merkittävästi loppuvaiheen munuaissairautta sairastavilla, hemodialyysihoitoa tarvitsevalla aikuispotilailla verrattuna terveisiin aikuisiin. Eräässä tutkimuksessa, jossa kuudelle loppuvaiheen munuaissairautta sairastavalle ja hemodialyysihoitoa saavalle aikuispotilaalle annettiin yksi 250 mg:n kerta-annos Zevteraa laskimoinfusiona, hemodialysisin osoitettiin pystyvän poistamaan keftobiprolia suhteessa 0,7 (ks. kohta 4.2). Lapsipotilaalle, joiden CL_{CR}-arvo on < 10 ml/min/1,73 m² tai joilla on

dialyysihoitoa vaativa loppuvaiheen munaissairaus, ei voida laatia annostelun mukauttamissuosituksia, koska tietoa ei ole riittävästi.

Potilaat, joiden kreatiniinipuhdistuma on >150 ml/min

Keftobiprolin systeeminen puhdistuma (CL_{SS}) oli 40 % suurempi aikuisilla, joiden CL_{CR} oli >150 ml/min verrattuna henkilöihin, joiden munuaiset toimivat normaalisti ($CL_{CR} = 80–150$ ml/min). Jakautumistilavuus oli 30 % suurempi. Tässä potilasryhmässä suositellaan infuusioajan pidentämistä farmakokineettisten/farmakodynaamisten seikkojen perusteella (ks. kohta 4.2).

Maksan vajaatoiminta

Keftobiprolin farmakokinetiikkaa ei ole vahvistettu maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla. Keftobiproli metabolismi maksassa vain hyvin vähäisessä määrin ja erityy enimmäkseen muuttumattomassa muodossa virtsaan, joten maksan vajaatoiminnan ei odoteta vaikuttavan Zevteran puhdistumaan (ks. kohta 4.2).

Iäkkääät potilaat

Populaatiofarmakokineettisten tietojen perusteella potilaan ikä ei itsessään vaikuta keftobiprolin farmakokinetiikkaan. Iäkkään potilaan annostusta ei tarvitse muuttaa, jos potilaan munuaiset toimivat normaalisti (ks. kohta 4.2).

Pediatrinen populaatio

Populaatiofarmakokineettisista tiedoista ilmeni, että glomerulusien suodatusnopeuden kypsymisellä on vaikutus keftobiprolin farmakokinetiikkaan 1 vuoden ikäisillä ja sitä nuoremmilla lapsipotilailla. Annosmukautuksia tarvitaan täysiaikaisille vastasyntyneille, imenväisille, lapsille ja nuorille, joiden paino on < 50 kg (ks. kohta 4.2).

Pitoisuudet plasmassa pediatrisella populaatiolla

Populaatiofarmakokineettiseen mallinnukseen perustuva yhteenvetö keskimääräisistä altistumisista Zevteralle lapsilla, joiden munuaiset toimivat normaalisti, on esitetty alla (ks. kohta 4.2). Arvot ovat samankaltaisia kuin aikuisilla havaitut keskimääräiset altistumiset.

Zevteran keskimääräiset (keskihajonta) farmakokineettiset parametrit lapsilla populaatiofarmakokineettisen mallinnuksen perusteella ennustettuna

Ikäryhmä	Annostusohjelma	C_{max} (μg/ml)	AUC (h.μg/ml)
Syntymä – < 3 kuukautta	15 mg/kg q12h ^a	31,1 (7,05)	298 (66,4)
3 kuukautta – < 2 vuotta	15 mg/kg q8h	30,3 (5,32)	278 (69,9)
2 – < 6 vuotta	15 mg/kg q8h	30,8 (4,98)	266 (55,3)
6 – < 12 vuotta	15 mg/kg q8h	35,2 (5,94)	312 (68,7)
12 – < 18 vuotta	10 mg/kg q8h	26,6 (4,92)	245 (56,9)
Aikuiset	500 mg q8h	33,0 (4,83)	306 (35,7)

a – Potilaat, joiden paino on < 4 kg, annoksella 10 mg/kg 12 tunnin välein 2 tunnin infuusiona.

Sukupuoli

Systeeminen keftobiprolialtistus oli suurempi aikuisilla naisilla kuin aikuisilla miehillä (21 % C_{max} -arvon ja 15 % AUC-arvon kohdalla), mutta %T>MIC oli sekä miehillä että naisilla samaa luokkaa. Annostusta ei siis tarvitse muuttaa sukupuolen perusteella.

Rotu

Populaatiofarmakokineettiset analyysit (valkoihoisilla, tummaihoisilla ja muilla ryhmillä) ja terveillä japanilaisilla aikuisilla tehty farmakokineettinen tutkimus osoittivat, että rotu ei vaikuta keftobiprolin farmakokinetiikkaan. Annostusta ei siis tarvitse muuttaa rodun perusteella.

Paino

Sairaalloisen lihavilla henkilöillä on tehty yksi tutkimus. Annosta ei tarvitse muuttaa painon perusteella.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Lääkkeen kaltaisen materiaalin sakkautumisesta johtuvaa, korjaantuvaa munuaistoksisuutta distaalissa tubulussissa todettiin rottien ja silkkiaipinoiden kaltaisilla pieneläimillä vain suuria annoksia käytettäessä ja bolusannosten antamisen jälkeen. Munuaistoksisuutta ei todettu eläimillä, kun virtsan lääkeaineepitoisuudet olivat enintään 12-kertaisia verrattuna ihmisten terapeutillisella annoksella saavutettaviin pitoisuuksiin. Kouristuksia todettiin sekä kerta-annosten jälkeen että toistuvassa annostelussa altistuksilla, jotka olivat C_{max} -arvon perusteella vähintään kuusinkertaisia ihmisen altistukseen verrattuna.

Veritulppamuodostukseen johtanutta infuusiokohdan ärsytystä todettiin pieneläimillä (rotilla ja silkkiaipinoilla) mutta ei koirilla. Rottien pre- ja postnataalista kehitystä selvittäneissä tutkimuksissa poikasten määrä ja eloontähti 4 vuorokautta synnytyksen jälkeen pienentivät emolle toksisilla annoksilla. Kaikkien näiden löydösten merkitystä ihmisiille ei tunneta.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Sitruunahappomonohydraatti
Natriumhydroksidi

6.2 Yhteensopimattomuudet

Tätä lääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden kuin kohdassa 6.6 mainittujen lääkevalmisteiden kanssa.

Tätä lääkevalmistetta ei saa sekoittaa eikä antaa samanaikaisesti kalsiumia sisältävien liuosten kanssa (**Ringe rin laktaattia lukuun ottamatta**). Ks. kohdat 4.2, 4.4, 6.6.

Tätä lääkevalmistetta ei saa antaa Y-letkun kautta samanaikaisesti seuraavien kanssa:
Asyklovirinatrium, amikasiiniisulfaatti, amiodaronihydrokloridi, amfoterisiimi B (kolloidinen), kalsiumglukonaatti, kaspofungiinasetaatti, siprofloksasiini, sisatrakuuribesilaatti, diatsepaami, diltiatseemihydrokloridi, difenhydramiinihydrokloridi, dobutamiinihydrokloridi, dopamiinihydrokloridi, esomepratsolinatrium, famotidiini, filgrastiimi, gentamisiinisulfaatti, haloperidolilaktaatti, hydromorfonihydrokloridi, hydroksitsiinihydrokloridi, tavallinen ihmisisuliini, insuliini lispro, labetalolihydrokloridi, levofloksasiimi, lidokaiinihydrokloridi, magnesiumsulfaatti, meperidiinihydrokloridi, metoklopramidihydrokloridi, midatsolaamihydrokloridi, milrinonilaktatti, morfiiniisulfaatti, moksifloksasiinihydrokloridi, ondansetronihydrokloridi, pantopratsolinatrium, kaliumfosfaatit, prometsiinihydrokloridi, remifentaliinihydrokloridi, natriumfosfaatit, tobramysiinisulfaatti.

6.3 Kestoaika

Kuiva-ainetta sisältävä injektiopullo

4 vuotta

Käyttökuntaan saattamisen jälkeen

Käyttökuntaan saatetun liuoksen (50 mg/ml) kemiallinen ja fysikaalinen käytönaikainen säilyvyys on osoitettu 1 tunnin ajalta 25 °C:ssa ja enintään 24 tunnin ajalta 2 °C–8 °C:ssa.

Laimentamisen jälkeen

Kemiallista ja fysikaalista käytönaikaista säilyvyyttä koskevat tiedot tukevat seuraavissa taulukoissa annettuja, 2 mg/ml tai 4 mg/ml keftobiprolin laimennusliuoksen laimennusta ja infuusiota koskevia kokonaisaikojia:

Käyttö aikuisilla ja ≥ 12 vuoden ikäisillä nuorilla (2 mg/ml keftobiproli): kokonaisaika, jonka kulueessa valmiste on saatettava käyttökuntaan ja annettava infuusiona (mukaan lukien infuusiojakso, ks. kohta 4.2)

Käyttökuntaan saattamiseen käytetyn liuoksen laimeennin	Infusionesteen laimeennin	Infusionesteen säilytys 25 °C:ssa		Infusionesteen säilytys 2 °C –8 °C:ssa
		Valolta suojattuna	EI valolta suojattuna	
50 mg/ml (5 %) desktroosi-injektioliuos tai injektionesteisiin käytettävä vesi	Injectorsteenä natriumkloridi 9 mg/ml (0,9 %)	24 tuntia	8 tuntia	96 tuntia
	Injectorsteenä glukoosi (dekstroosi) 50 mg/ml (5 %)	12 tuntia	8 tuntia	96 tuntia
	Injectorsteenä Ringerin laktaatti	24 tuntia	8 tuntia	Ei saa säilyttää jääkaapissa

Käyttö lapsilla, imeväisillä ja vastasyntyneillä (< 12 vuotta) (4 mg/ml keftobiproli): kokonaisaika, jonka kulueessa valmiste on saatettava käyttökuntaan ja annettava infuusiona (mukaan lukien infuusiojakso, ks. kohta 4.2)

Käyttökuntaan saattamiseen käytetyn liuoksen laimeennin	Infusionesteen laimeennin	Infusionesteen säilytys 25 °C:ssa		Infusionesteen säilytys 2 °C–8 °C:ssa
		EI valolta suojattuna	Valolta suojattuna	
50 mg/ml (5 %) desktroosi-injektioliuos	Injectorsteenä glukoosi (dekstroosi) 50 mg/ml (5 %)	12 tuntia	24 tuntia	
Injektionesteisiin käytettävä vesi	Injectorsteenä natriumkloridi 9 mg/ml (0,9 %)	8 tuntia	8 tuntia	

Mikrobiologiselta kannalta valmiste tulisi käyttää välittömästi, paitsi mikäli käyttökuntaan saattamismenetelmä/liuottamismenetelmä estää mikrobiologisen kontaminaation riskin. Jos sitä ei käytetä välittömästi, käytönaikainen säilytsaika ja säilytysolosuhteet ovat käyttäjän vastuulla.

Käyttökuntaan saatetut liuokset ja infusionesteet eivät saa jäätyä, eikä niitä saa altistaa suoralle auringonvalolle.

Jos infusionestettä säilytetään jääkaapissa, sen lämpötilan on annettava tasaantua huoneenlämmössä ennen potilaalle antoa. Infusionestettä ei tarvitse suojata valolta, kun se annetaan potilaalle.

Infusioneste valmistetaan ja annetaan kohdassa 6.6 annettujen ohjeiden mukaisesti.

6.4 Säilytys

Säilytä jäääkaapissa (2°C – 8°C). Pidä injektiopullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle. Käyttövalmiiksi sekoitetun ja/tai laimennetun lääkevalmisteen säilytys, ks. kohta 6.3.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko

Kirkkaasta tyypin I lasista valmistettuja 20 ml:n injektiopulloja, joissa on harmaa butyyli-elastomeerisuljin sekä alumiinisinetti ja sinisestä muovista valmistettu repäisykorkki.

Pakkauskoko: 10 injektiopulhoa.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiseelle ja muut käsittelyohjeet

Yksi injektiopullo on tarkoitettu vain yhtä käyttökertaa varten.

Zevtera on saatettava käyttökuntaan ja jatkolaimennettava ennen infuusiota.

Vaihe 1. Käyttökuntaan saattaminen

Aikuispotilaille tai ≥ 12 vuoden ikäisille lapsipotilaille, jotka tarvitsevat keftobiprolipitoisuudeeltaan 2 mg/ml infuusioliuosta, kylmäkuivattu jauhe saattaa käyttökuntaan 10 ml:lla steriillillä injektionesteisiin käytettäväällä vedellä tai 50 mg/ml (5 %) dekstroosi-injektioliuoksella.

Lapsipotilaille, jotka ovat < 12 vuoden ikäisiä ja jotka tarvitsevat keftobiprolipitoisuudeeltaan 4 mg/ml infuusionestettä, kylmäkuivattu jauhe on saatettava käyttökuntaan joko 10 ml:lla 50 mg/ml (5 %) dekstroosi-injektioliuoksella, jos laimennusta jatketaan samalla laimennusliuoksella (eli 50 mg/ml (5 %) dekstroosi-injektioliuoksella), tai 10 ml:lla injektionesteisiin käytettäväällä vedellä, jos laimennusta jatketaan 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridi-injektioliuoksella (ks. kohdan 6.3 taulukot).

Injektiopulhoa ravistetaan voimakkaasti, kunnes valmiste on liennut täysin, mikä voi joissakin tapauksissa kestää jopa 10 minuuttia. Saatavan konsentraatin tilavuus on noin 10,6 ml. Mahdollisen vaahdon annetaan laskeutua ja käyttökuntoinen liuos tarkistetaan silmämääräisesti sen varmistamiseksi, että valmiste on liennut eikä liuoksessa ole hiukkasia. Käyttökuntoinen konsentraatti sisältää 50 mg/ml keftobiprolia (66,7 mg/ml keftobiprolimedokariliinatriumia) ja on jatkolaimennettava ennen potilaalle antoa. Käyttökuntaan saatettu liuos tulisi jatkolaimentaa välittömästi. Jos se ei kuitenkaan ole mahdollista, käyttökuntaan saatettu liuos säilyy huoneenlämmössä enintään 1 tunnin tai jäääkaapissa enintään 24 tuntia.

Vaihe 2. Laimentamine (infuusione ste)

Käyttö aikuispotilailla ja ≥ 12 vuoden ikäisillä lapsipotilailla

500 mg:n Zevteran-infusionesteen annoksen valmistaminen (2 mg/ml keftobiprolia)

10 ml käyttökuntoista liuosta vedetään injektiopullossa ja ruiskutetaan sopivaan astiaan (esim. PVC- tai PE-infusioipussiin tai lasipulloon), joka sisältää 250 ml 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridi-injektionestettä, 50 mg/ml (5 %) glukoosi (dekstroosi)-injektionestettä tai Ringerin laktaattia. Infusionestettä käännettäessä varovasti ylösalaisin 5–10 kertaa, jolloin tulokseksi saadaan homogeeninen liuos. Voimakasta ravistamista tulee välttää, ettei infusionesteeeseen muodostuisi vahtoa.

Aikuisille infusioipussin koko sisältö annetaan infusiona, jolloin potilas saa 500 mg:n annoksen Zevteraa.

Lapsipotilailla, jotka ovat iältään ≥ 12 vuotta, annettava tilavuus vastaa laskettua annosta (mg/kg) ylittämättä Zevteran 500 mg:n enimmäismäärää (ks. kohta 4.2).

250 mg:n Zevtera-infusionesteen annoksen valmistaminen aikuispotilaille, joilla on vaikea munuaisten vajaatoiminta

5 ml käyttökuntoista liuosta vedetään injektiopullossa ja ruiskutetaan sopivan astiaan (esim. PVC- tai PE-infusioipussiin tai lasipulloon), joka sisältää 125 ml 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridi-injektionestettä, 50 mg/ml (5 %) glukoosi (dekstroosi)-injektionestettä tai Ringerin laktaattia. Infusionestettä käännettää varovasti ylösalaisin 5–10 kertaa, jolloin tulokseksi saadaan homogeeninen liuos. Voimakasta ravistamista tulee välttää, ettei infusionesteesseen muodostuisi vahtoa. Infusioipussin koko sisältö annetaan infuusiona, jolloin potilaas saa 250 mg:n annoksen Zevteraa.

Käyttö < 12 vuoden ikäisillä lapsipotilailla

Zevtera-infusionesteen valmistaminen 4 mg/ml:n keftobiprolipitoisuudella

Antaminen infusioipusseilla, pulloilla tai ruiskuilla:

Käyttökuntaan saatettu liuos, joka on valmistettu 10 ml:lla 50 mg/ml (5 %) dekstroosi-injektioliuoksella, on laimennettava samalla laimennusliuoksella (eli 50 mg/ml (5 %) dekstroosi-injektioliuoksella). Käyttökuntaan saatettu liuos, joka on valmistettu 10 ml:lla injektionesteisiin käytettävällä vedellä, on laimennettava 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridi-injektioliuoksella.

Vedetään 10 ml laimennusliuosta 125 ml infusioastiasta (esim. PVC- tai PE-infusioipussista tai lasipullossa), ja tilalle laitetaan 10 ml injektiopullossa vedettyä käyttökuntaan saatettua liuosta. Infusionestettä käännettää varovasti ylösalaisin 5–10 kertaa, jolloin tulokseksi saadaan homogeeninen liuos. Voimakasta ravistamista tulee välttää, ettei infusionesteesseen muodostuisi vahtoa. Annettava tilavuus vastaa laskettua annosta (mg/kg) ylittämättä Zevteran 500 mg:n enimmäismäärää (ks. kohta 4.2).

Annettaessa infusionestettä 50 ml:n ruiskulla, jos laskettu annos ei ylitä 200 mg, vedetään injektiopullossa 4 ml (200 mg keftobiprolia vastaava määrä) liuosta, joka on saatettu käyttökuntaan 50 mg/ml (5 %) dekstroosi-injektioliuoksella tai injektionesteisiin käytettävällä vedellä ja laimennetaan 46 ml:lla asianmukaista infusionesteen laimenninta (ks. kohta 6.3). Infusionestettä käännettää varovasti ylösalaisin 5–10 kertaa, jolloin tulokseksi saadaan homogeeninen liuos. Voimakasta ravistamista tulee välttää, ettei infusionesteesseen muodostuisi vahtoa. Annettava tilavuus vastaa laskettua annosta (mg/kg) ylittämättä Zevteran 500 mg:n enimmäismäärää (ks. kohta 4.2).

Laimennetun liuoksen ulkomuoto

Infusionesteen tulisi olla kirkasta tai hieman opalisoivaa ja väriältään kellertävää. Infusioneste on tarkistettava silmämäärisesti hiukkasten varalta ennen potilaalle antoa ja hävitettävä, jos siinä on näkyviä hiukkasia.

Kohdassa 6.3 on annettu yksityiskohtaista tietoa ajasta, jonka sisällä käyttökuntaan saattaminen, laimentaminen ja infusio on suoritettava loppuun.

Hävittäminen

Käytämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Basilea Pharmaceutica Deutschland GmbH
Marie-Curie-Strasse 8
79539 Lörrach
Saksa

Puhelin: +49 76 211 63 94 75

Sähköposti: medical.information@basilea.com

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

31005

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 24. tammikuuta 2014

Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 20. lokakuuta 2018

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

21.11.2022

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Zevtera 500 mg pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning.

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje injektionsflaska innehåller 500 mg ceftobiprol (som 666,6 mg ceftobiprolmedokarilnatrium). Efter beredning kommer varje ml koncentrat att innehålla 50 mg ceftobiprol (som 66,7 mg ceftobiprolmedokarilnatrium).

Hjälpmne med känd effekt:

Varje injektionsflaska innehåller ca 1,3 mmol (29 mg) natrium.

För fullständig förteckning över hjälpmnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning.

Vit, gulaktig till lätt brunaktig, kaka till bruten kaka eller pulver.

pH av den beredda lösningen är mellan 4,5 och 5,5.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Zevtera är avsett för behandling av följande infektioner hos fullgångna nyfödda barn, spädbarn, barn, ungdomar och vuxna (se avsnitt 4.4 och 5.1):

- Sjukhusförvärvad pneumoni (HAP) undantaget ventilatorassocierad pneumoni (VAP)
- Samhällsförvärvad pneumoni (CAP)

Hänsyn bör tas till officiella riktlinjer för korrekt användning av antibakteriella medel.

4.2 Dosering och administreringssätt

Dosering

Den rekommenderade behandlingsregimen för vuxna och pediatriska patienter med normal njurfunktion presenteras i Tabell 1.

Tabell 1 Dosering hos vuxna och pediatriska patienter med normal njurfunktion eller lindrigt nedsatt njurfunktion (d.v.s. kreatininclearance [CL_{CR}] \geq 50 ml/min)

Åldersgrupp	Kropps vikt (kg)	Ceftobiprol dosering	Koncentration av infusionslösning ^a	Infusions tid/frekvens
Vuxna	-	500 mg	2 mg/mL	2 h infusion / var 8:e timme
Ungdomar från och med 12 till <18 år	\geq 50 kg	500 mg		
	< 50 kg	10 mg/kg		

Spädbarn >3 månader och barn <12 år	≥ 33 kg	500 mg	4 mg/mL	2 h infusion / var 8:e timme
	< 33 kg	15 mg/kg		
Fullgångna nyfödda barn och spädbarn < 3 månader	≥ 4 kg	15 mg/kg		2 h infusion / var 12:e timme
	< 4 kg	10 mg/kg		

^a Se avsnitt 6.6.

För vuxna och pediatrika patienter ≥ 12 år är ceftobiprolkoncentrationen i infusionslösningen 2 mg/ml. För att begränsa infusionsvolymen för pediatrika patienter < 12 års ålder är ceftobiprolkoncentrationen i infusionslösningen för dessa patienter 4 mg/ml.

För CAP kan ett byte till lämplig oral antibiotika övervägas efter minst 3 dagars behandling med intravenös ceftobiprolmedokarilnatrium, beroende på patientens kliniska svar.

Pediatrik population

Säkerhet och effekt för Zevtera för prematura spädbarn har inte fastställts. Zevtera rekommenderas inte för användning hos prematura spädbarn.

Särskilda populationer

Äldre patienter

Ingen dosjustering behövs för äldre patienter, förutom i fall av måttlig till allvarligt nedsatt njurfunktion (se nedan och avsnitt 5.2).

Nedsatt njurfunktion samt kronisk njursvikt som kräver dialys

För vuxna och pediatrika patienter med lindrigt nedsatt njurfunktion (dvs. $[CL_{CR}]$ 50 till 80 ml/min), behövs ingen dosjustering.

Hos vuxna och pediatrika patienter med måttligt nedsatt njurfunktion (CL_{CR} 30 till < 50 ml/min), vuxna och pediatrika patienter med allvarligt nedsatt njurfunktion (CL_{CR} 10 ml/min till < 30 ml/min), och vuxna patienter med kronisk njursvikt (ESRD) som kräver dialys ska doseringen av Zevtera justeras enligt Tabell 2. Det finns inte tillräckligt med information för att rekommendera dosjustering för pediatrika patienter med kronisk njursvikt (ESRD).

Tabell 2 Dosering hos vuxna och pediatrika patienter med måttligt nedsatt njurfunktion (CL_{CR} 30 till <50 ml/min), allvarligt nedsatt njurfunktion (CL_{CR} <30 ml/min), eller patienter med ESRD som kräver dialys

Åldersgrupp	Kreatininclearance, CL_{CR} (ml/min) ^a	Ceftobiprol dosering	Koncentration av infusionslösning ^d	Infusionstid (timmar)/frekvens
Vuxna	30 till < 50	500 mg	2 mg/ml	2 h infusion / var 12:e timme
	10 till < 30	250 mg		2 h infusion / var 24:e timme
	ESRD, inclusive hemodialys ^b	250 mg		2 h infusion / var 12:e timme
Ungdomar från och med 12 till <18 år	30 till < 50	7.5 mg/kg	4 mg/ml	2 h infusion / var 12:e timme
	10 till < 30	7.5 mg/kg ^c		2 h infusion / var 24:e timme
Barn från och med 6 till <12 år	30 till < 50	7.5 mg/kg	4 mg/ml	2 h infusion / var 12:e timme
	10 till < 30	7.5 mg/kg ^c		2 h infusion / var 24:e timme
Spädbarn >3 månader och barn <6 år	30 till < 50	10 mg/kg	4 mg/ml	2 h infusion / var 12:e timme
	10 till < 30	10 mg/kg		2 h infusion / var 24:e timme
Fullgångna nyfödda barn och spädbarn <3 månader, kroppsvikt ≥ 4 kg	30 till < 50	15 mg/kg	4 mg/ml	2 h infusion / var 12:e timme
	10 till < 30	15 mg/kg		2 h infusion / var 24:e timme

Fullgångna nyfödda barn och spädbarn <3 månader, kroppsvikt < 4 kg	30 till < 50	10 mg/kg		2 h infusion / var 12:e timme
	10 till < 30	10 mg/kg		2 h infusion / var 24:e timme

Notering: Alla regimer administreras genom en 2 h infusion med en maximalt tillåten dos på 500 mg oavsett patientens vikt, såvida inte annat specificeras.

^a Beräknat i ml/min/1,73m² genom Schwartz formel för pediatrika patienter. CL_{CR} ska övervakas noggrant och dosen ska justeras i linje med ändrad njurfunktion.

^b Ceftobiprolmedokarilnatrium kan hemodialyseras, därmed ska Zevtera administreras efter hemodialys på dagar då hemodialys utförs.

^c Upp till maximal dos på 250 mg.

^d Se avsnitt 6.6.

Doseringssrekommendationerna för fullgångna nyfödda barn, spädbarn, barn och ungdomar är baserade på farmakokinetisk modellering. På grund av begränsade kliniska data och en förväntad ökad exponering av Zevtera och dess metabolit, bör Zevtera användas med försiktighet hos patienter med allvarligt nedsatt njurfunktion (se avsnitt 5.2).

Patienter med kreatinin clearance > 150 ml/min

Vid början av behandlingen bör den förskrivande läkaren bedöma patientens njurfunktion baserat på kreatinin clearance som uttrycks i ml/minut.

Hos patienter med en supranormal kreatinin clearance (> 150 ml/min), baserat på farmakokinetiska/farmakodynamiska överväganden, rekommenderas förlängning av infusionsdurationen till 4 timmar (se avsnitt 5.2).

Nedsatt leverfunktion

Det finns ingen erfarenhet av patienter med nedsatt leverfunktion. Då ceftobiprol genomgår minimal hepatisk metabolism och huvudsakligen elimineras renalt, anses inte någon dosjustering hos patienter med nedsatt leverfunktion nödvändig.

Administreringssätt

Zevtera måste beredas och sedan spädas ytterligare (se avsnitt 6.6) före administrering via intravenös infusion över en period på 2 timmar.

Utfällning kan förekomma när Zevtera blandas med lösningar innehållande kalcium i samma intravenösa administreringssläng. Därför får Zevtera och lösningar som innehåller kalcium, undantaget lakterad Ringers lösning för injektion, inte blandas eller administreras samtidigt i samma intravenösa slang (se avsnitt 4.4, 6.2).

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpmäne som anges i avsnitt 6.1.

Överkänslighet mot cefalosporiner.

Direkt och svår överkänslighet (t.ex. anafylaktisk reaktion) mot någon annan typ av betalaktamantibiotika t.ex. penicilliner eller karbapenemer).

4.4 Varningar och försiktighet

Överkänslighetsreaktioner

För alla betalaktamantibiotika har allvarliga och ibland dödliga överkänslighetsreaktioner (anafylaktiska) rapporterats. Om en allvarlig överkänslighetsreaktion mot Zevtera uppkommer, måste behandlingen med Zevtera omedelbart avbrytas och lämpliga akutåtgärder initieras.

Innan behandlingen påbörjas ska det fastställas om patienten har anamnes på svåra överkänslighetsreaktioner mot Zevtera, mot andra cefalosporiner eller mot någon annan typ av

betalaktamer. Försiktighet ska iakttas om Zevtera ges till patienter med en historia av icke-svår överkänslighet mot andra betalaktamantibiotika.

Dosering över det rekommenderade dosintervallet

Det finns ingen klinisk erfarenhet av högre doser med Zevtera än den rekommenderade 500 mg som administreras var 8:e timme.

Patienter med beftingliga krampsjukdomar

Kramper har förekommit med användning av Zevtera. Kramperna var vanligast hos patienter med beftinglig CNS/krampsjukdom vid behandling med Zevtera. Försiktighet ska därför iakttas vid behandling av denna typ av patienter.

Clostridioides difficile-associerad diarré

Antibiotikarelaterad kolit och pseudomembranös kolit har rapporterats vid användning av Zevtera och kan variera i svårighetsgrad från lindriga till livshotande. Diagnosen ska tas i beaktande för patienter med diarré vid eller efter administrering av Zevtera (se avsnitt 4.8). Behandlingen med Zevtera bör avbrytas och administrering av specifik behandling mot *Clostridioides difficile* ska övervägas. Läkemedel som hämmar peristaltik ska inte ges.

Superinfektion med icke-känsliga organismer

Behandling med Zevtera kan resultera i överväxt av icke-känsliga organismer, inklusive svamp. Lämpliga åtgärder bör vidtas om tecken på superinfektion uppstår under behandling.

Njurtoxicitet hos djur

I djurstudier observerades reversibel njurtoxicitet vid höga doser av Zevtera, och associerades med utfällning av läkemedelsliknande material i distala tubuli (se avsnitt 5.3). Även om den kliniska signifikansen av denna observation är okänd, rekommenderas att hypovolemi korrigeras för att bibehålla normal urinproduktion hos patienter som får Zevtera.

Utfällning med lösningar innehållande kalcium

Utfällning kan förekomma när Zevtera blandas med lösningar innehållande kalcium i samma intravenösa administreringsslang. Därför får Zevtera och lösningar som innehåller kalcium, undantaget lakterad Ringers lösning för injektion, inte blandas eller administreras samtidigt i samma intravenösa slang (se avsnitt 6.2).

Begränsning i kliniska data

Det finns ingen erfarenhet av ceftobiprol vid behandling av HAP (exklusive VAP) och CAP hos hivpositiva patienter, patienter med neutropeni, patienter med nedsatt immunförsvar och patienter med myelosuppression. Försiktighet bör iakttas vid behandling av sådana patienter.

Patienter med ventilator-associerad pneumoni (VAP)

Zevtera har inte visats vara effektivt vid behandling av VAP. Zevtera ska inte initieras i patienter med VAP (se avsnitt 5.1). Dessutom, baserat på en efterkommande analys som visar en trend som favorisrar ceftobiprol, rekommenderas försiktighet vid användning av Zevtera för patienter med sjukhusförvärvad pneumoni (HAP) som därefter behöver ventilering.

Klinisk effekt mot specifika patogener

Aktivitet mot Enterobacteriaceae

Ceftobiprol, i likhet med andra cefalosporiner hydrolyseras av vissa enzymer som kan produceras av *Enterobacteriaceae*, såsom betalaktamaser med utökat spektrum (ESBLs), serinkarbapenemaser och klass B metallo-betalaktamaser. Information om förekomsten av *Enterobacteriaceae* som producerar ESBL ska därför tas i beaktande när behandling med Zevtera väljs (se avsnitt 5.1).

Interferens med serologisk testning

Direkt antiglobulintest (Coombs test), serokonversion och potentiell risk för hemolytisk anemi
Utvecklingen av ett positivt direkt antiglobulintest kan förekomma under behandling med ett cefalosporin. Det fanns inga bevis på hemolytisk anemi i kliniska studier. Möjligheten att hemolytisk

anemi kan förekomma i samband med Zevtera-behandling kan inte uteslutas. Patienter som drabbas av anemi under eller efter behandling med Zevtera bör undersökas för denna möjlighet.

Potentiell interferens med serumkreatinintest

Det är inte känt om ceftobiprol, liksom vissa andra cefalosporiner, påverkar alkalin-pikrat-assay för att mäta serumkreatinin (Jaffés reaktion), som kan leda till felaktigt höga kreatinimmätningar. Vid behandling med Zevtera rekommenderas att en enzymatisk metod för att mäta serumkreatinin används.

Potentiell interferens med uringlukostest

Vid behandling med Zevtera rekommenderas att en enzymatisk metod för att detektera glykosuri används, på grund av potentiell interferens med tester som använder kopparreduktionstekniken.

Detta läkemedel innehåller cirka 1,3 mmol (29 mg) natrium per dos, vilket ska beaktas vid behandling av patienter med natriumkontrollerad kost.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

In vitro-studier har utförts för att undersöka möjliga interaktioner med CYP-enzymer och graden av eventuella interaktioner. Då koncentrationerna av ceftobiprol som används i dessa studier var begränsad av löslighet, kan CYP-läkemedelsinteraktioner emellertid inte uteslutas.

In vitro-studier har visat att ceftobiprol hämmar OATP1B1 och OATP1B3 med IC₅₀s med 67,6 µm respektive 44,1 µm. Zevtera kan öka koncentrationerna av läkemedel som elimineras av OATP1B1 och OATP1B3, såsom statiner (pitavastatin, pravastatin, rosuvastatin), glyburid och bosentan.

Inga kliniska interaktionsstudier har utförts. Försiktighet rekommenderas när Zevtera administreras tillsammans med läkemedel med smalt terapeutiskt index.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Det finns inga tillfredsställande och välkontrollerade studier med Zevtera hos gravida kvinnor. Djurstudier tyder inte på direkta eller indirekta skadliga effekter vad gäller graviditet, embryonal-/fosterutveckling, förlossning eller utveckling efter födsel (se avsnitt 5.3).

Då inga uppgifter om exponerade humana graviditeter är tillgängliga, bör Zevtera inte användas under graviditet såvida detta inte är absolut nödvändigt.

Amning

Djurstudier har visat utsöndring av ceftobiprol/metaboliter i mjölk vid låga koncentrationer. Det är okänt om ceftobiprol utsöndras i human bröstmjölk och risken för diarré och svampinfektion i slemhinnorna hos det ammade spädbarnet kan inte uteslutas. Risken för sensibilisering bör övervägas. Ett beslut om huruvida amning respektive behandling med Zevtera ska fortgå eller avbrytas ska tas med hänsyn till barnets nytta av att ammas och kvinnans nytta av behandling med Zevtera.

Fertilitet

Effekten av ceftobiprolmedocaril på fertilitet hos mänskliga har inte studerats. Djurstudier med ceftobiprolmedokaril indikerar inte skadliga effekter avseende fertilitet.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Inga studier har utförts om effekterna på förmågan att köra och använda maskiner. Eftersom yrsel är en vanlig biverkning, rekommenderas inte bilkörning och användning av maskiner vid behandling med Zevtera.

4.8 Biverkningar

Sammanfattning av säkerhetsprofilen

1 668 patienter har fått Zevtera i terapeutiska kliniska studier hos vuxna. I dessa studier fick totalt 1 239 patienter (696 patienter med samhällsförvärvad pneumoni och nosokomial pneumoni, och 543 patienter med komplicerade hud- och mjukvävnadsinfektioner, cSSTIs) 500 mg tre gånger per dag, 389 patienter (cSSTIs) fick 500 mg två gånger per dag och 40 patienter (cSSTIs) fick 750 mg två gånger per dag.

De vanligaste rapporterade biverkningarna som inträffat hos $\geq 3\%$ av patienter som behandlats med Zevtera är illamående, kräkningar, diarré, reaktioner på infusionsstället, överkänslighet (inklusive urtikaria, prurit och överkänslighet mot läkemedel) samt dysgeusi.

Mer sällan rapporterade men allvarliga biverkningar inkluderar trombocytopeni, agranulocytos, anafylaxi, *Clostridiooides difficile* kolit, kramp, agitation (inklusive ångest, panikattackar och mardrömmar), samt njursvikt.

Pediatrisk population

I en terapeutisk klinisk studie av pediatriska patienter med samhällsförvärvad pneumoni eller nosokomial pneumoni fick 94 testpersoner i åldrarna 3 månader till 17 år Zevtera. I två andra kliniska studier fick 64 testpersoner i åldrarna 3 månader till 17 år samt 15 testpersoner i åldrarna 0 (födsel) till < 3 månader en enkeldos av Zevtera. Övergripande var säkerhetsprofilen hos pediatriska patienter likvärdig med den som observerades hos den vuxna populationen.

Tabell med lista över biverkningar

Följande biverkningar rapporterades under behandling och under uppföljning med frekvenser som motsvarade mycket vanliga (1/10), vanliga (1/100 till < 1/10), mindre vanliga (1/1 000 till < 1/100), sällsynta (1/10 000 till < 1/1 000), mycket sällsynta (< 1/10 000) och ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

Biverkningar från kliniska studier och rapporter efter marknadsintroduktion

Klassificering av organsystem	Frekvens: biverkningar
<i>Infektioner och infestationer</i>	Vanliga: Svampinfektion (inklusive vulvovaginala, orala och kutana svampinfektioner) Mindre vanliga: <i>Clostridiooides difficile</i> -kolit (inklusive psuedomembranös kolit)
<i>Blodet och lymfsystemet</i>	Mindre vanliga: Eosinofili, leukopeni, anemi, trombocytos, trombocytopeni Ingen känd: Agranulocytos
<i>Immunsystemet</i>	Vanliga: Överkänslighets reaktioner (inklusive urticaria, pruritiskt utslag och överkänslighet mot läkemedel) Mindre vanliga: Anafylaktiska reaktioner
<i>Metabolism- och nutrition</i>	Vanliga: Hyponatremi Mindre vanliga: Hypokalemia
<i>Psykiska störningar</i>	Mindre vanliga: Insomni, agitation (inklusive ångest, panikattackar och mardrömmar)
<i>Centrala och perifera nervsystemet</i>	Vanliga: Dysgeusi, huvudvärk, yrsel, somnolens Mindre vanliga: Kramper (inklusive anfall, epilepsi, generaliseraade toniska-kloniska anfall, myoklonisk epilepsi, myoklonisk anfallsliknande händelse och status epilepticus)
<i>Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum</i>	Mindre vanliga: Dyspné, faryngolaryngeal smärta, astma
<i>Magtarmkanalen</i>	Vanliga: Illamående, kräkningar, diarré, buksmärta, dyspepsi

Klassificering av organsystem	Frekvens: biverkningar	
Lever och gallvägar	Vanliga:	Ökade leverenzymar (inklusive AST, ALT, LDH och alkaliskt fosfatas)
Hud och subkutan vävnad	Vanliga:	Utslag (inklusive makulärt, papulärt, makulo-papulärt och allmänt utslag), pruritus
Muskuloskeletala systemet och bindväv	Mindre vanliga:	Muskelspasmer
Njurar och urinvägar	Mindre vanliga:	Njursvikt (inklusive potentiella interaktioner med nefrotoxiska läkemedel)
Allmänna symptom och/eller symtom vid administreringsstället	Vanliga: Mindre vanliga:	Reaktioner på infusionsstället Perifert ödem
Undersökningar	Mindre vanliga: Ingen känd:	Ökade blodtriglycerider, ökat blodkreatinin, ökad blodglukos Coombs direkttest positivt

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 (se detaljer nedan):

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdosering

Information om överdosering med Zevtera till människor är inte tillgänglig. Den högsta totala dagliga dosen som administrerades i fas 1-prövningar var 3 g (1 g var 8:e timme). Om överdosering förekommer ska detta behandlas symptomatiskt. Plasmakoncentrationer av ceftobiprol kan reduceras med hemodialys.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Andra cefalosporiner, ATC-kod: J01DI01

Verkningsmekanism

Ceftobiprol utövar bakteriecid aktivitet genom bindning till viktiga penicillin-bindande proteiner (PBP) i känsliga bakteriearter. I Gram-positiva bakterier, inklusive meticillín-resistenta *Staphylococcus aureus* (MRSA), binder ceftobiprol till PBP2a. Ceftobiprol har visat in vitro-aktivitet mot stammar med divergent *mecA* homolog (*mecC* eller *mecALGA251*). Ceftobiprol binder också till PBP2b i *Streptococcus pneumoniae* (med nedsatt känslighet mot penicillin), PBP2x i *S.pneumoniae* (penicillin-resistant) och till PBP5 i *Enterococcus faecalis*.

Resistensmekanism

Ceftobiprol är inaktivt mot stammar av Enterobacteriaceae som uttrycker Ambler-klass A β-lactamaseer, särskilt typ TEM, SHV och β-laktamaser med utökat spektrum (ESBL) av typen CTX-M och KPC-typen karbapenemaser, Ambler-klass B β-laktamaser och Ambler-klass D β-laktamaser,

särskilt ESBL-varianter och karbapenemaser (OXA-48). Ceftobiprol är också inaktivt mot stammar med hög produktion av Ambler-klass C β -laktamaser.

Ceftobiprol är inaktivt mot stammar av *P. aeruginosa* som uttrycker enzymer som hör till Ambler-klass A (t.ex. PSE-1), Ambler-klass B (t.ex. IMP-1, VIM-1, VIM-2) och Ambler-klass D (t.ex. OXA-10). Det är också inaktivt mot isolat som har förvärvat mutationer i reglerande gener resulterande i nedreglerade nivåer av den kromosomala Ambler-klassen C β -laktamasen, eller överuttryck av Mex XY efflux-pumpen.

Ceftobiprol är inaktivt mot stammar av *Acinetobacter* spp. som uttrycker enzym som hör till Ambler-klass A (t.ex. VEB-1), Ambler-klass B (t.ex. IMP-1, IMP-4) Ambler.klass D (t.ex OXA-25, OXA-26), eller har nedreglerade nivåer av uttryck av den kromosomala Ambler-klassen C β -laktamas.

Känslighetstest, brytpunkter

Brytpunkter för minsta hämmande koncentration (MIC), som fastställts av European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing (EUCAST) är enligt följande:

Patogen	Minsta hämmande koncentrationer (mg/L)	
	Mottaglig ($\leq M$)	Resistent ($R >$)
<i>Staphylococcus aureus</i> (inklusive MRSA)	2	2
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	0,5	0,5
Enterobacteriaceae	0,25	0,25
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	IE ^a	IE ^a
Icke-artspecifik brytpunkt ^b	4	4

^aOtillräckliga bevis.

^bBaserat på PK/PD-mål för gramnegativa organizmer.

PK/PD-förhållande

Liksom med andra betalaktam-antimikroiska medel, har procentandelen tid med minsta hämmande koncentration (MIC) av den infekterande organismen över dosintervallet (%T $>$ MIC) visats vara den parameter som bäst korrelerar med effekten av ceftobiprol.

Klinisk effekt mot specifika patogener

Effekten har påvisats i kliniska studier för följande patogener hos patienter med HAP (inte inkluderande VAP) och CAP som var mottagliga för ceftobiprol *in vitro*:

Staphylococcus aureus (inklusive MRSA)
Streptococcus pneumoniae (inklusive MDRSP)
Escherichia coli
Klebsiella pneumoniae

Antibakteriell aktivitet mot andra relevanta patogener

Klinisk effekt har inte fastställts mot följande patogener, men *in vitro*-studier talar för att de är känsliga för ceftobiprol i frånvaro av förvärvad resistensmekanism:

Acinetobacter spp.
Citrobacter spp.
Enterobacter spp.
Haemophilus influenzae
Klebsiella oxytoca
Moraxella catarrhalis
Morganella morganii
Proteus mirabilis

Providencia spp.

Pseudomonas spp

Serratia spp.

In vitro-data indikerar att följande arter inte är mottagliga för ceftobiprol:

Chlamydophila (Chlamydia) pneumoniae

Burkholderia cepacia complex

Mycoplasma pneumoniae

Mykobakterier

Nocardia spp.

Stenotrophomonas maltophilia

Data från kliniska studier

Sjukhusförvärvad pneumoni

Effekt av Zevtera påvisades i en välkontrollerad randomiserad fas 3-studie av patienter med HAP. Non-inferioritet mellan Zevtera och komparatorgruppen kunde inte påvisas hos patienter med VAP (dvs. patienter som utvecklar pneumoni > 48 timmar efter debut av ventilation). Klinisk läkningsfrekvens hos patienter med VAP som behandlats med Zevtera var 37,7 % i Zevtera-gruppen (20 av 53 patienter) jämfört med 55,9 % i ceftazidim plus-linezolidgruppen (33 av 59 patienter). Se avsnitten 4.1 och 4.4.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Plasmakoncentrationer

De genomsnittliga farmakokinetiska parametrarna för Zevtera hos friska vuxna för en enda dos av 500 mg administrerad som en 2-timmars infusion, och flera 500 mg-doser, administrerade var 8:e timme som 2-timmars infusioner, sammanfattas i Tabell 1 (se avsnitt 4.2). Farmakokinetiska egenskaper var likartade med administrering av enkel och multipel dos.

Genomsnittliga (standardavvikelse) farmakokinetiska parametrar för Zevtera hos friska vuxna

Parameter	Enkel dos på 500 mg administrerad som en 120 minuters infusion	Multipla doser på 500 mg administrerade var 8:e timme som 120 minuters infusionser
C_{max} ($\mu\text{g}/\text{ml}$)	29,2 (5,52)	33,0 (4,83)
AUC ($\mu\text{g} \cdot \text{h}/\text{ml}$)	90,0 (12,4)	102 (11,9)
$t_{0,5}$ (timmar)	3,1 (0,3)	3,3 (0,3)
CL (l/h)	4,89 (0,69)	4,98 (0,58)

Distribution

Ceftobiprol binder minimalt (16 %) till plasmaproteiner och bindning är oberoende av koncentration. Ceftobiprol steady-state distributionsvolym (18 liter) approximerar extracellulär vätskevolym hos friska vuxna.

Metabolism

Den aktiva substansen i Zevtera är ceftobiprolmedokarilnatrium, vilket är prodragen för den aktiva hälften av ceftobiprol. Omvandling från prodragen ceftobiprolmedokarilnatrium till den aktiva hälften ceftobiprol sker snabbt och medieras av icke-specifika plasmaesteraser. Prodrugkoncentrationer är försumbara och mätbara endast i plasma och urin under infusion. Metaboliten som uppstår vid klyvningen av prodragen diacetyl vilket är en endogen human förening.

Ceftobiprol genomgår minimal metabolism till metaboliten med öppen ring, som är mikrobiologiskt inaktiv. Systemisk exponering för metaboliten med öppen ring var avsevärt lägre än för ceftobiprol, som utgjorde ca 4 % av moderexponeringen hos patienter med normal njurfunktion.

In vitro-studier har visat att ceftobiprol hämmar hepatocytupptagningstransportörerna OATP1B1 och OATP1B3, men inte PgP, BCRP, MDR1, MRP2, OAT1, OAT3, OCT1 eller OCT2. Ceftobiprol är ett potentiellt svagt substrat av njurkanalsupptagningstransportörerna OAT1 och OCT2.

Ceftobiprol-proteinbindning är låg (16 %) och är inte en PgP-hämmare eller substrat. Risken för att andra läkemedel ska interagera med ceftobiprol är minimal, eftersom endast en liten fraktion av ceftobiprol metaboliseras. Därför förutses inga relevanta interaktioner mellan läkemedlen (se avsnitt 4.5).

Eftersom ceftobiprol inte genomgår tubulär sekretion och endast en fraktion reabsorberas, förväntas inga renala interaktioner mellan läkemedlen.

Eliminering

Ceftobiprol elimineras primärt oförändrad genom njurexkretion, med en halveringstid på ca 3 timmar. Den huvudsakliga mekanismen som ansvarar för eliminering är glomerulär filtrering, med viss aktiv reabsorption. Efter administrering av en enkel dos till friska vuxna, återvinns ca 89 % av den administrerade dosen i urinen som aktiv ceftobiprol (83 %), metaboliten med öppen ring (5 %) ceftobiprolmedokaril (< 1 %).

Linjäritet/icke-linjäritet

Ceftobiprol uppvisar linjär och tidsberoende farmakokinetik. C_{max} och AUC hos Zevtera ökar i proportion till dosen över ett intervall på 125 mg till 1 g. Koncentrationer av steady-state aktiv substans uppnås på första dagen av dosering; ingen väsentlig ackumulering sker med dosering var 8:e timme hos patienter med normal njurfunktion.

Farmakokinetisk/farmakodynamiskt förhållande

Liksom andra antibakteriella betalaktamer, har tiden som plasmakoncentrationen av Zevtera överskrider den minsta hämmande koncentrationen av den infekterande organismen (%T > MIC) påvisats att bäst korrelera med effekten i kliniska och prekliniska farmakokinetiska/farmakodynamiska studier.

Särskilda patientgrupper

Nedsatt njurfunktion

Uppskattningen av kreatininclearance bör baseras på Cockcroft-Gaults formel med användning av egentlig kroppsvikt hos vuxna patienter och Schwartz formel hos pediatriska patienter. Under behandling med ceftobiprol rekommenderas att en enzymatisk metod för att mäta serumkreatinin används (se avsnitt 4.4).

Farmakokinetiken för ceftobiprol är liknande hos friska vuxna och patienter med lindrigt nedsatt njurfunktion (CL_{CR} 50 till 80 ml/min). Ceftobiprol AUC var 2,5- och 3,3-faldigt högre hos patienter med måttligt (CL_{CR} 30 till < 50 ml/min) respektive allvarligt (CL_{CR} < 30 ml/min) nedsatt njurfunktion, än hos friska vuxna med normal njurfunktion.

Dosjustering rekommenderas för patienter med måttligt till allvarligt nedsatt njurfunktion (se avsnitt 4.2). Doseringsrekommendationerna för fullgångna nyfödda barn, spädbarn, barn och ungdomar är baserade på farmakokinetiskmodellering .

Kronisk njursvikt som kräver dialys

AUC (Area Under Curve) av ceftobiprol och av den mikrobiologiskt inaktiva metaboliten med öppnad ring är väsentligen förhöjd hos vuxna patienter med kronisk njursvikt och som kräver hemodialys, jämfört med friska vuxna. I en studie där sex vuxna försökspersoner med kronisk njursvikt, som stod på hemodialys, fick en enkel dos av 250 mg Zevtera via intravenös infusion, påvisades ceftobiprol vara hemodialyserbar med ett extraktionsförhållande på 0,7 (se avsnitt 4.2). Det finns inte tillräckligt med information för att rekommendera dosjustering för pediatriska patienter med $CL_{CR} < 10$ ml/min/1,73m² eller kronisk njursvikt som kräver dialys.

Patienter med kreatinin clearance > 150 ml/min

Systemisk clearance för ceftobiprol (CL_{SS}) var 40 % högre hos patienter med en $CL_{CR} > 150$ ml/min, jämfört med patienter med en normal njurfunktion ($CL_{CR} = 80–150$ ml/min). Distributionsvolymen var 30 % större. I denna patientgrupp rekommenderas, baserat på farmakokinetiska/farmakodynamiska överväganden, förlängning av infusionsdurationen (se avsnitt 4.2).

Nedsatt leverfunktion

Farmakokinetiken för ceftobiprol hos patienter med nedsatt leverfunktion har inte fastställts. Eftersom ceftobiprol genomgår minimal levermetabolism och huvudsakligen utsöndras oförändrad i urinen, förväntas clearance av Zevtera inte påverkas av nedsatt leverfunktion (se avsnitt 4.2).

Äldre patienter

Populationsfarmakokinetiska data visade att ålder som en oberoende parameter inte har någon effekt på ceftobiprols farmakokinetik. Dosjustering anses inte nödvändig hos äldre patienter med normal njurfunktion (se avsnitt 4.2).

Pediatrisk population

Populationsfarmakokinetisk data visade att mognad av glomerulär filtrationshastighet har en effekt på farmakokinetiken av ceftobiprol hos pediatriska patienter i åldrarna 1 år eller yngre. Dosjustering krävs för fullgångna nyfödda barn, spädbarn, barn och ungdomar med kroppsvekt < 50 kg (se avsnitt 4.2).

Plasmakoncentrationer hos pediatrisk population

Genomsnittsexponering av Zevtera hos pediatriska patienter med normal njurfunktion baserat på populationsfarmakokinetisk modellering är sammanfattat nedan (se avsnitt 4.2) och är liknande genomsnittsexponeringen observerad hos vuxna.

Genomsnittliga (standardavvikelse) farmakokinetiska parametrar av Zevtera hos pediatriska patienter predikterat från populationsfarmakokinetisk modellering

Åldersgrupp	Dosieringsregim	C _{max} (µg/ml)	AUC (h.µg/ml)
Födsel till <3 månader	15 mg/kg var 12:e timme ^a	31.1 (7.05)	298 (66.4)
3 månader till <2 år	15 mg/kg var 8:e timme	30.3 (5.32)	278 (69.9)
2 till <6 år	15 mg/kg var 8:e timme	30.8 (4.98)	266 (55.3)
6 till <12 år	15 mg/kg var 8:e timme	35.2 (5.94)	312 (68.7)
12 till <18 år	10 mg/kg var 8:e timme	26.6 (4.92)	245 (56.9)
Vuxna	500 mg var 8:e timme	33.0 (4.83)	306 (35.7)

^a Patienter med kroppsvekt < 4 kg givna 10 mg/kg var 12:e timme som en 2 h infusion.

Kön

Systemisk exponering för ceftobiprol var högre hos vuxna kvinnor än hos vuxna män (21 % för C_{max} och 15 % för AUC), men %T > MIC var liknande hos både män och kvinnor. Därför anses inte dosjusteringar baserat på kön vara nödvändiga.

Etniskt ursprung

Populationsfarmakokinetiska analyser (inklusive kaukasier, svarta och andra grupper) och en dedicerad farmakokinetisk studie på friska japanska vuxna visade ingen effekt på etniskt ursprung på ceftobiprols farmakokinetik. Därför anses inte dosjusteringar baserade på etniskt ursprung vara nödvändiga.

Kroppsvekt

En studie utfördes på sjukligt överviktiga försökspersoner. Inga dosjusteringar baserade på kroppsvekt krävs.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Reversibel njurtoxicitet i distala tubuli, på grund av utfällning av läkemedelsliknande material, observerades vid höga doser endast hos smådjur såsom råttor och vita silkesapor och efter bolusadministrering. Frånvaro av njurtoxicitet observerades hos djur vid urinkoncentrationer upp till 12 gånger högre än de som observerades hos mänskor vid den terapeutiska dosen. Kramper observerades efter både enkla och multipla doser vid exponeringar av sex gånger den humana exponeringen och högre, baserat på C_{max} .

Irritation på infusionsstället, som ledde till trombbildning, observerades hos smådjur (råttor och vita silkesapor) men inte hos hundar. I en studie av pre- och postnatal utveckling hos råttor minskade kullstorleken och överlevnad upp till 4 dagar postpartum vid toxiska doser hos honan. Relevansen av alla dessa fynd för mänskor är okänd.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälppämnen

Citronsyraramonhydrat
Natriumhydroxid

6.2 Inkompatibiliteter

Detta läkemedel får inte blandas med andra läkemedel, förutom de som nämns i avsnitt 6.6.

Detta läkemedel får inte blandas eller administreras samtidigt med lösningar som innehåller kalcium (förutom lakterad Ringers lösning för injektion). Se avsnitt 4.2, 4.4, 6.6.

Detta läkemedel får inte administreras samtidigt via ett Y-ställe med:

Acyklovirnatrium, amikacinsulfat, amiodaronhydroklorid, amfotericin B (kolloidal), kalciumglukonat, caspofunginacetat, ciprofloxacin, cisatrakuriumbesylat, diazepam, diltiazemhydroklorid, difenhydraminhydroklorid, dobutaminhydroklorid, dopaminhydroklorid, esomeprazolnatrium, famotidin, filgrastim, gentamicinsulfat, haloperidollaktat, hydromorfonhydroklorid, hydroxizinhydroklorid, vanligt humant insulin, insulin lispro, labetalolhydroklorid, levofloxacin, lidokainhydroklorid, magnesiumsulfat, meperidinhydroklorid, metoklopramidhydroklorid, midazolamhydroklorid, milrinonlaktat, morfinsulfat, moxifloxacinhydroklorid, ondansetronhydroklorid, pantoprazolnatrium, kaliumfosfater, prometazinhydroklorid, remifentanilhydroklorid, natriumfosfat, tobramycininsulfat.

6.3 Hållbarhet

Pulver, injektionsflaska

4 år

Efter beredning

Kemisk och fysisk stabilitet vid användning av **beredd lösning** (50 mg/ml) har påvisats för 1 timme vid 25 °C och upp till 24 timmar vid 2–8 °C.

Efter spädning

Kemiska och fysiska stabilitetsdata vid användning stödjer den totala tiden för beredning och infusion av 2 mg/ml eller 4 mg/ml ceftobiprol spädningslösningar och är beskrivna i tabellen nedan:

Användning hos vuxna och ungdomar ≥ 12 år (2 mg/ml ceftobiprol): Total tid vid vilken beredning och infusion måste fullbordas (inklusive perioden för infusion, se avsnitt 4.2)

Spädningsmedel för beredning	Spädningsmedel för infusionslösning	Infusionslösningar förvaras vid 25 °C		Infusionslösningar förvaras vid 2°C till 8 °C
		Skyddas från ljus	Skyddas EJ från ljus	
Glukos 50 mg/ml (5%) injektionsvätska, lösning eller Vatten för injektionsvätskor	Natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvätska, lösning	24 timmar	8 timmar	96 timmar
	Glukos 50 mg/ml (5 %) injektionsvätska, lösning	12 timmar	8 timmar	96 timmar
	Lakterad Ringers lösning, injektionsvätska	24 timmar	8 timmar	Får ej förvaras i kylskåp

Användning hos barn, spädbarn och nyfödda barn (< 12 år) (4 mg/ml ceftobiprol): Total tid vid vilken beredning och infusion måste fullbordas (inklusive perioden för infusion), se avsnitt 4.2)

Spädningsmedel för beredning	Spädningsmedel för infusionslösning	Infusionslösningar förvaras vid 25 °C		Infusionslösningar förvaras vid 2 °C till 8 °C
		Skyddas EJ från ljus	Skyddas från ljus	
Glukos 50 mg/ml (5%) injektionsvätska, lösning	Glukos 50 mg/ml (5 %) injektionsvätska, lösning	12 timmar		24 timmar
Vatten för injektionsvätskor	Natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvätska, lösning		8 timmar	8 timmar

Från en mikrobiologisk synpunkt bör produkten användas omedelbart, såvida inte berednings-/utspädningsmetoden förhindrar risken för mikrobiologisk kontamination. Om den inte används omedelbart ansvarar användaren för förvaringstider vid användning och förhållanden före användning.

De beredda lösningarna och infusionslösningarna ska inte frysas eller exponeras för direkt solljus.

Om infusionslösningen förvaras i kylskåp ska den anta rumstemperatur före administrering. Infusionslösningen behöver inte skyddas från ljus under administrering.

Infusionslösningen bör iordningsställas och användas såsom definieras i avsnitt 6.6.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras i kylskåp (2 °C-8 °C). Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen. Ljuskänsligt. Förvaringsanvisningar för läkemedlet efter beredning och/eller spädning finns i avsnitt 6.3.

6.5 Förpacknings typ och inne håll

20 ml injektionsflaskor av genomskinligt glas typ I, utrustade med en grå butylelastomerisk förslutning och en aluminiumförsegling med blått plastlock.

Förpackningsstorlek: 10 injektionsflaskor.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Varje injektionsflaska är endast avsedd för engångsbruk.

Zevtera måste beredas och sedan spädas ytterligare före infusion.

Steg 1. Beredning

För vuxna och pediatrika patienter ≥ 12 år som behöver en infusionslösning med en ceftobiprolkoncentration på 2 mg/ml, ska det frystorkade pulvret beredas med 10 ml sterilt vatten för injektionsvätskor eller glukos 50 mg/ml (5 %) injektionsvätska, lösning.

För pediatrika patienter < 12 år som behöver en infusionslösning med en ceftobiprolkoncentration på 4 mg/ml, måste det frystorkade pulvret beredas med antingen 10 ml glukos 50 mg/ml (5%) injektionsvätska, lösning, om ytterligare spädning krävs används samma spädningslösning (d.v.s. glukos 50 mg/ml (5%) injektionsvätska, lösning), eller med 10 ml vatten för injektionsvätskor, om ytterligare spädning krävs används natriumklorid 9 mg/ml (0,9%) injektionsvätska, lösning (se tabellerna i avsnitt 6.3).

Injektionsflaskan bör skakas kraftigt tills innehållet är helt upplöst, vilket i vissa fall kan ta upp till 10 minuter. Volymen av det resulterande koncentratet är ca 10,6 ml. Alt skum bör få upplösas och den beredda lösningen bör inspekteras visuellt för att säkerställa att produkten är i lösning och att det inte finns några synliga partiklar. Det beredda koncentratet innehåller 50 mg/ml ceftobiprol (som 66,7 mg/ml av ceftobiprolmedokarilnatrium) och måste spädas ytterligare före administrering. Det rekommenderas att den beredda lösningen omedelbart späds ytterligare. Om detta inte är möjligt kan den beredda lösningen förvaras vid rumstemperatur i upp till en timme, eller i kylskåp i upp till 24 timmar.

Steg 2. Spädning (infusionslösning)

Användning hos vuxna och pediatrika patienter ≥ 12 år

Beredning av en dos på 500 mg av Zevtera-lösning för infusion (2 mg/ml ceftobiprol)

10 ml av den beredda lösningen ska dras upp från injektionsflaskan och injiceras i en lämplig behållare (t.ex. PVC- eller PE-infusionspåsar, glasflaskor) innehållande 250 ml natriumklorid 9 mg/ml (0,9%) injektionsvätska, lösning, glukos 50 mg/ml (5%) injektionsvätska, lösning, eller lakterad Ringers lösning, injektionsvätska. Infusionslösningen bör försiktigt vändas upp och ned 5–10 gånger för att bilda en homogen lösning. Kraftig skakning bör undvikas, för att förhindra skumbildning.

För vuxna bör hela innehållet i infusionspåsen infunderas för att administrera en dos på 500 mg av Zevtera.

För pediatrika patienter ≥ 12 år ska volymen som administreras vara likvärdig den beräknade dosen i mg/kg, men inte överskrida en maximal dos på 500 mg av Zevtera (se avsnitt 4.2).

Beredning av en dos på 250 mg av Zevtera-lösning för infusion för vuxna patienter med allvarligt nedsatt njurfunktion

5 ml av den beredda lösningen ska dras upp från injektionsflaskan och injiceras i en lämplig behållare (t.ex. PVC- eller PE-infusionspåsar, glasflaskor) innehållande 125 ml natriumklorid 9 mg/ml (0,9%) injektionsvätska, lösning, glukos 50 mg/ml (5%) injektionsvätska, lösning, eller lakterad Ringers lösning, injektionsvätska. Infusionslösningen bör försiktigt vändas upp och ned 5–10 gånger för att bilda en homogen lösning. Kraftig skakning bör undvikas, för att förhindra skumbildning. Hela innehållet i infusionspåsen bör infunderas för att administrera en dos på 250 mg av Zevtera.

Användning hos pediatrika patienter < 12 år

Beredning av Zevtera-lösning för infusion med en koncentration på 4 mg/ml av ceftobiprol

Administrering via infusionspåse, flaska eller spruta:

Lösningen beredd med 10 ml glukos 50 mg/ml (5%) injektionsvätska, lösning, måste spädas med samma spädningsmedel (d.v.s. glukos 50 mg/ml (5%) injektionsvätska, lösning). Lösningen beredd med 10 ml vatten för injektionsvätskor måste spädas med natriumklorid 9 mg/ml (0,9%) injektionsvätska, lösning.

10 ml ska dras upp från infusionsbehållaren (t.ex. PVC eller PE infusionspåsar, glasflaskor) som innehåller 125 ml spädningsmedel och ersättas med 10 ml beredd lösning uppdragen från injektionsflaskan. Infusionslösningen bör försiktigt vändas upp och ned 5–10 gånger för att bilda en homogen lösning. Kraftig skakning bör undvikas för att förhindra skumbildning. Volymen som administreras ska vara likvärdig den beräknade dosen i mg/kg, men inte överskrida maximalt 500 mg av Zevtera (se avsnitt 4.2).

Vid administrering via en 50 ml spruta, där den beräknade dosen inte överstiger 200 mg, ska 4 ml av den beredda lösningen (likvärdig med 200 mg ceftobiprol) beredd med glukos 50 mg/ml (5%) injektionsvätska, lösning, eller vatten för injektionsvätskor, dras upp från injektionsflaskan och spädas med 46 ml av lämpligt spädningsmedel (se avsnitt 6.3). Infusionslösningen bör försiktigt vändas upp och ned 5–10 gånger för att bilda en homogen lösning. Kraftig skakning bör undvikas för att förhindra skumbildning. Volymen som administreras ska vara likvärdig den beräknade dosen i mg/kg, men inte överskrida maximalt 500 mg av Zevtera (se avsnitt 4.2).

Utseende av spädd lösning

Lösningen för infusion bör vara genomskinlig till något opalskimrande och gulaktig i färgen. Lösningen för infusion bör inspekteras visuellt för partikulat före administrering, och kasseras om partikulat syns.

Detaljerad information om den tidpunkt vid vilken beredning, spädning och infusion måste fullbordas finns i avsnitt 6.3.

Kassering

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Basilea Pharmaceutica Deutschland GmbH.
Marie-Curie-Strasse 8
79539 Lörrach
Tyskland

Telefon: +49 76 211 63 94 75
E-post: medical.information@basilea.com

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

31005

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 24 januari 2014
Datum för den senaste förnyelsen: 20 oktober 2018

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

21.11.2022