

# VALMISTEYHTEENVETO

## 1. LÄÄKEVALMISTEESEN NIMI

Hiprex 1 g jauhe

## 2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi annospussi sisältää 1 g metenamiinihippuraattia.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

## 3. LÄÄKEMUOTO

Jauhe.

*Valmisteen kuvaus:* Luonnonvalkoinen, rakeinen jauhe, jossa tummempia oranssihtavia rakeita. Sitruunanmakuinen.

## 4. KLIINISET TIEDOT

### 4.1 Käyttöaiheet

Pitkääikainen kroonisten ja toistuvien virtsatieinfektioiden hoito. Uusiutuvien bakteeritulehdusten estäminen kroonisen pyelonefriitin hoidossa. Akuuttien virtsatieinfektioiden jatkohoito.

### 4.2 Annostus ja antotapa

#### Annostus

Aikuiset ja yli 12-vuotiaat lapset: Yksi annosjauhepussi kahdesti päivässä, mieluummin aamulla ja illalla virsaamisen jälkeen.

#### *Pediatriset potilaat*

Ei suositella alle 12-vuotiaille.

#### *Vanhukset*

Vanhukille ei ole erityisiä annossuosituksia.

#### Antotapa

Pussin sisältö liuotetaan lasilliseen vettä.

### 4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

Maksan toiminnan vajaus, vakava munuaisten toiminnan vajaus (seerumin kreatiniini yli  $440 \mu\text{mol/l} \geq 5 \text{ mg \%}$  tai sekä kreatiniini että kreatiniinipuhdistuma ( $\text{GFR} < 10 \text{ ml/min.}$ )), kihti, aineenvaihdunnallinen asidoosi tai vaikeaa dehydraatio. Hiprex-valmistetta voidaan käyttää lievissä munuaisten vajaatoimintatapauksissa normaalilin suuruisina annoksina.

### 4.4 Varoituset ja käytöön liittyvät varotoimet

Hiprex on kontraindisoitu peruslääkkeenä munuaisparenkyymin akuuteissa infektioissa.

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

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

Hiprex-valmistetta ei pidä käyttää samanaikaisesti sulfonamidienvälinen kanssa, koska tällöin on olemassa kristallurian vaara.

Sitä ei pidä käyttää myös käännöksellisten lääkkeiden kanssa, jotka aiheuttavat alkaloideita, kuten yhdistelmät, joissa on kaliumsitraatti (kalsiumsitraatti, kalsiumkarbonaatti, natriumbikarbonaatti, heksamidi hippuraatti, hydrokloritiatsidi, metolatsoni). Emäksiset aineet estäävät metenamiiniin vaikutusta.

Analyysimenetelmästä riippuen metenamiini voi vaikuttaa virtsan steroidi-, katekolamiini- ja 5-hydroksi-indolyliptiikkahappomääritystiin ja aiheuttaa virheellisiä tuloksia.

## **4.6 He delmällisyys, raskaus ja imetyks**

### Raskaus

Kohtalaisen laajat tiedot (300–1000 raskaudesta) käytöstä raskaana olevien naisista hoidossa eivät viittaa metenamiinihippuraatin epämuodostumia aiheuttavaan, fetaaliseen tai neonataaliseen toksisuuteen. Eläinkokeissa ei ole havaittu lisääntymistoksisuutta (ks. kohta 5.3). Metenamiinihippuraatin käyttöä raskauden aikana voidaan tarvittaessa harkita.

### Imetyks

Metenamiini erittyy äidinmaitoon niin vähäisessä määrin, että sillä ei todennäköisesti ole vaikutusta lapsen. Imettäminen voi tapahtua normaalista.

### Hedelmällisyys

Tietoa metenamiinin vaikutuksesta ihmisen hedelmällisyyteen ei ole.

Eläinkokeet eivät osoita suoria tai epäsuuria lisääntymistoksisuuteen liittyviä haitallisia vaiktuksia.

## **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn**

Hiprex-valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn.

## **4.8 Haittavaikutukset**

Haittavaikutukset on luokiteltu taulukossa esiintymistihetyttä kuvaavien otsikoiden alle seuraavasti (yleisin ensin): hyvin yleinen ( $\geq 1/10$ ), yleinen ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), melko harvinainen ( $\geq 1/1\,000$ ,  $< 1/100$ ), tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin).

<b>Ruoansulatuselimistö</b>	
Yleinen	Pahoinvointi, oksentelu, vatsavaivat
Melko harvinainen	Mahalaukun ärsytyks
Tuntematon	Ripuli
<b>Iho ja ihonalainen kudos</b>	
Hyvin yleinen	Ihottuma, ihan kutina
<b>Munuaiset ja virtsatiet</b>	
Melko harvinainen	Virtsarakon ärsytyks

Suuria annoksia käytettäessä voi esiintyä albuminuriaa ja hematuriaa.

### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

## 4.9 Yliannostus

Oksentelua ja hematuriaa voi esiintyä. Niitä voidaan hoitaa ottamalla ensin antiemeettiä ja juomalla sen jälkeen runsaasti vettä. Rakko-oireita voidaan hoitaa myös juomalla runsaasti vettä, johon on sekoitettu 2–3 teelusikallista natriumbikarbonaattia.

## 5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET

### 5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Muut bakteerilääkkeet. Metenamiini. ATC-koodi: J01XX05.

Hiprex on virtsassa laajakirjoinen antibakteerinen aine kattaen sekä grampositiiviset että gramnegatiiviset bakterit.

#### Vaikutusmekanismi

Metenamiihinippuraatti poistuu munuaisten kautta ja hajoaa metenamiiaksi ja hippuriinihapoksi. Metenamiihi hydrolysoituu happamassa virtsassa ja muuttuu formaldehydiksi, jolla on antibakteerinen vaikutus. Se reagoi bakteerientsyyrien toiminnallisten ryhmien kanssa, jotka siten denaturoituvat ja muuttuvat toimintakyvyyttömiksi. Useimmissa tapauksissa hippuriinihappo, jolla itsellään on bakteriostaattinen vaikutus, pitää virtsan pH:n happamana. Rikon pH-arvo tulee tarkistaa potilailla, joilla on krooninen bakteriuria, joillakin kestokatetroiduilla potilailla sekä silloin, kun bakteriuria on proteuksen tai pseudomonaksen aiheuttama. Proteus ja pseudomonas pilkkovat virtsan aineosat emäksisiksi aineiksi. Virtsan happamuutta lisäävien aineiden antamista on sen tähden harkittava, jos virtsan pH on alkalinen.

### 5.2 Farmakokinetiikka

Metenamiihinippuraatti imeytyy nopeasti mahasuolikanavasta ja erityy munuaisten kautta.

Metenamiihinippuraatin maksimipitoisuus plasmassa saavutetaan 1–2 tuntia kerta-annoksen jälkeen, jonka jälkeen se laskee puoliintumisajan ollessa noin 4 tuntia. Noin 80 % annetusta annoksesta erityy virtsaan metenamiiinina 12 tunnin kuluessa.

### 5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Farmakologista turvallisuutta, toistuvan altistuksen aiheuttamaa toksisuutta, karsinogeenisuutta sekä lisääntymis- ja kehitystoksisuutta koskevien konventionaalisten tutkimusten tulokset eivät viittaa erityiseen vaaraan ihmisiille.

## 6. FARMASEUTTISET TIEDOT

### 6.1 Apuaineet

Sakkariininatrium  
Sitrauna-aromi

### 6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

### 6.3 Kestoaika

2 vuotta.

### 6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C:ssa alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko**

Alumiinifolio/polyeteeni/polyesteripussi.  
Pakaus sisältää 100 annospussia.

## **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle**

Käyttämätön valmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Viatris Oy  
Vaisalantie 2–8  
02130 Espoo

infofi@viatris.com

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO**

7765

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

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 6.5.1979  
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 14.5.2007

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

30.5.2022

# PRODUKTRESUMÉ

## 1. LÄKEMEDLETS NAMN

Hiprex 1 g oralt pulver

## 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

1 dospåse innehåller metenaminhippurat 1 gram.

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

## 3. LÄKEMEDELSFORM

Oralt pulver.

*Läkemedelsbeskrivning:* Naturvitt, grynt pulver med inslag av mörkare orangeskiftande granulat. Citronsmakande.

## 4. KLINISKA UPPGIFTER

### 4.1 Terapeutiska indikationer

Långvarig behandling av kroniska och recidiverande urinvägsinfektioner. Profylax av bakteriella infektioner vid behandling av kronisk pyelonefrit. Underhållsterapi vid akut urinvägsinfektion.

### 4.2 Dosering och administreringssätt

#### Dosering

Vuxna och barn över 12 år: 1 dospåse två gånger dagligen, helst på morgonen och kvällen efter urinering.

#### *Pediatrisk population*

Rekommenderas inte för barn under 12 år.

#### *Äldre*

Inga särskilda doseringsrekommendationer för äldre.

#### Administreringssätt

Innehållet i dospåsen utröres i ett glas vatten.

### 4.3 Kontraindikationer

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

Nedsatt leverfunktion, allvarligt nedsatt njurfunktion (serumkreatinin över  $440 \mu\text{mol/l} \geq 5 \text{ mg \%}$  eller både kreatinin och kreatinin clearance ( $\text{GFR} < 10 \text{ ml/min}$ )), gikt, metabolisk acidosis eller svår dehydrering. Hiprex kan användas vid lindrigt nedsatt njurfunktion i normalstora doser.

### 4.4 Varningar och försiktighet

Hiprex är kontraindicerat som grundterapi vid akut infektion i njurparenkymet.

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

## **4.5 Interaktioner med andra läke medel och övriga interaktioner**

Samtidigt intag av Hiprex och sulfonamider ska undvikas då detta kan öka risken för kristalluri.

Hiprex ska heller inte användas med alkaliseringande läkemedel, såsom föreningar med kaliumcitrat (kalciumcitrat, kalciumkarbonat, natriumbikarbonat, hexaminidhippurat, hydroklortiazid, metolazon). Alkaliseringande substanser reducerar metenamins effekt.

Beroende på analysmetod kan metenamin påverka bestämning av steroid, katekolamin och 5-hydroxiindolättiksyra i urin och ge felaktiga resultat.

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

### Graviditet

Relativt omfattande data om gravida kvinnor (300–1 000 graviditeter) tyder inte på att metenaminhippurat skulle ge upphov till missbildningar, fetal eller neonatal toxicitet. Djurförsök har inte visat på reproduktionstoxikologiska effekter (se avsnitt 5.3). Användning av metenaminhippurat kan vid behov övervägas under graviditet.

### Amning

Metenamin passerar över till modersmjölk i så låg grad att risk för effekter på barnet synes osannolik. Amning kan ske normalt.

### Fertilitet

Data rörande effekten av metenamin på fertilitet hos mänskliga saknas.

Djurförsök tyder inte på direkta eller indirekta skadliga effekter med avseende på reproduktionstoxicitet.

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

Hiprex har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

## **4.8 Biverkningar**

Biverkningarna anges i tabellen enligt frekvens som definieras enligt följande (vanligaste först): mycket vanliga ( $\geq 1/10$ ), vanliga ( $\geq 1/100, < 1/10$ ), mindre vanliga ( $\geq 1/1\ 000, < 1/100$ ), ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

<b>Matsmältningsssystemet</b>	
Vanliga	Illamående, kräkningar, magbesvär
Mindre vanliga	Magsäcksirritation
Ingår känd frekvens	Diarré
<b>Hud och subkutan vävnad</b>	
Mycket vanliga	Utslag, klåda
<b>Njurar och urinvägar</b>	
Mindre vanliga	Irritation av urinblåsan

Albuminuri och hematuri kan förekomma vid höga doser.

### Rapportering av misstänkta biverkningar

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

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## **4.9 Överdosering**

Kräkningar och hematuri kan förekomma. Dessa kan behandlas med initialt intag av ett antiemetikum och sedan rikliga mängder vatten. Symtom från urinblåsan kan behandlas genom intag av riklig mängd vatten och 2–3 teskedar bikarbonat.

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Övriga antibiotika. Metenamin. ATC-kod: J01XX05.

Hiprex är i urin ett bredspektralt antibakteriellt medel och effektivt mot såväl grampositiva som gramnegativa bakterier.

#### Verkningsmekanism

Metenaminhippurat utsöndras via njurarna och metaboliseras till metenamin och hippursyra. I sur urin hydrolyseras metenamin till formaldehyd, som har en antibakteriell effekt. Det reagerar med funktionella bakterieenzymgrupper vilka denatureras och blir inaktiva. I de flesta fall gör hippursyra, som i sig har en bakteriostatisk effekt, urinen sur. pH-värdet i blåsan ska kontrolleras hos patienter med kronisk bakteriuri, hos vissa patienter med långtidskateter samt hos patienter med bakteriuri orsakad av proteus eller pseudomonas. Proteus och pseudomonas spjälkar beståndsdelarna i urinen till alkaliska ämnen. Tillsättning av surgörande medel ska därför övervägas vid alkaliskt urin-pH.

### **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

Metenaminhippurat absorberas snabbt från magtarmkanalen och utsöndras via njurarna. Efter en engångsdos av metenaminhippurat nås den maximala plasmakoncentrationen efter 1–2 timmar för att sedan minska med en halveringstid på cirka 4 timmar. Ca 80 % av dosen utsöndras i urinen som metenamin inom 12 timmar.

### **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Gängse studier avseende säkerhetsfarmakologi, allmäntoxicitet, karcinogenicitet, reproductionseffekter och effekter på utveckling visade inte några särskilda risker för mänskliga.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpmänne**

Sackarinnatrium

Citronarom

### **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

### **6.3 Hållbarhet**

2 år

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras vid högst 25 °C i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

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

Aluminiumfolie/polyeten/polyesterpåse.  
Förpackningen innehåller 100 dospåsar.

## **6.6 Särs kilda anvis ningar för de struktion**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

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

Viatris Oy  
Vaisalavägen 2–8  
02130 Esbo

infofi@viatris.com

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

7765

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

Datum för det första godkännandet: 6.5.1979  
Datum för den senaste förnyelsen: 14.5.2007

## **10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

30.5.2022