

Sažetak opisa svojstava lijeka

1. NAZIV LIJEKA

Heptanon 5 mg tablete

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Svaka tableta sadrži 5 mg metadonklorida.

Pomoćne tvari s poznatim učinkom:

Svaka tableta sadrži 42,5 mg laktoza hidrata i 42,5 mg saharoze.

Za cijeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Tableta.

Okrugle, bijele tablete sa slovom P na jednoj strani tablete.

4. KLINIČKI PODACI

4.1. Terapijske indikacije

Metadon je indiciran za olakšavanje jake boli, na koju ne djeluju ne opioidni analgetici (bol kod terminalnih bolesnika, jetrene i žučne kolike, postoperativna i posttraumatska bol, bol kod akutnog infarkta miokarda).

Metadon je indiciran za liječenje ovisnosti (sprječavanje sindroma ustezanja u ovisnika) o narkoticima (heroin i drugi narkotici).

4.2. Doziranje i način primjene

Liječenje treba započeti i pratiti liječnik iskusan u liječenju indiciranih stanja.

Doziranje

Visina doze i učestalost doziranja prilagođuju se svakom bolesniku zasebno, ovisno o jačini i trajanju boli, stanju bolesnika, ostalim istodobno i prethodno primjenjenim lijekovima i bolesnikovu odgovoru.

Jaka bol bilo kojeg uzroka

Visina doze za analgeziju je 2,5 do 10 mg svakih 4 do 12 sati, ovisno o jačini boli, visini doze i primjenjuje li se početna doza ili terapija održavanja.

Uobičajena doza iznosi 5 do 10 mg metadona svakih 6 do 8 sati, ovisno o jačini boli.

Za suzbijanje jake boli i u slučaju tolerancije sveukupna dnevna doza se postupno može povisiti na 80 mg i više, uz praćenje bolesnika.

Liječenje ovisnosti

U liječenju ovisnosti o heroinu i ostalim morfinskim drogama primjenjuju se samo oralni oblici metadona, a uobičajena doza kojom se u detoksikaciji kontroliraju apstinencijski simptomi iznosi 20 do 40 mg

dnevno. Ponekad je potrebna i viša doza, a najviša dopuštena doza iznosi ukupno 120 mg na dan. Primjenjena se doza postupno smanjuje svakom bolesniku zasebno, svakog ili svakog drugog dana, te ovisno o bolesnikovu odgovoru. Međutim, primjenjena doza uvijek mora biti dostatna da simptome ustezanja drži na podnošljivoj razini. Ako je potrebno prijeći na dozu održavanja, ona se također određuje svakom bolesniku zasebno.

Sve bolesnike koji se liječe od ovisnosti, a primaju više od 100 mg metadona na dan treba tijekom prva tri mjeseca liječenja svakodnevno nadzirati.

Posebne populacije bolesnika

Oštećenje funkcije bubrega

Potreban je oprez kod propisivanja metadona kod bolesnika s oštećenjem bubrežne funkcije, uz pomno praćenje stanja bolesnika. Ovisno o težini oštećenja funkcije bubrega potrebno je produljenje intervala do primjene sljedeće doze, te smanjenje doze (vidjeti dio 5.2).

Oštećenje funkcije jetre

Potreban je poseban oprez kod doziranju u bolesnika s oštećenjem jetrene funkcije, uz pomno praćenje stanja bolesnika. Ovisno o težini oštećenja funkcije jetre potrebno je smanjenje doze (vidjeti dio 5.2) prema kliničkom odgovoru kod bolesnika.

Pedijatrijska populacija

Primjena metadona kontraindicirana je kod djece (vidjeti dio 4.3). Primjena kod adolescenata mlađih od 16 godina ne preporučuje se zbog nedovoljno podataka o sigurnosti i djelotvornosti (vidjeti dio 4.4).

Doziranje u starijih bolesnika

Stariji i oslabljeni bolesnici, te oni s dišnim problemima mogu biti osjetljiviji na učinke metadona, te im zbog opasnosti od depresije disanja treba dati niže doze. Oni su osjetljiviji i na analgetički učinak metadona, te će niže doze ili dulji razmaci između pojedinih doza osigurati učinkovitu analgeziju.

Način primjene

Za peroralnu primjenu. Tablete treba progutati cijele s tekućinom.

Ciljevi liječenja i prestanak liječenja

Prije početka liječenja lijekom Heptanon tablete potrebno je s bolesnikom dogоворити strategiju liječenja uključujući trajanje i ciljeve liječenja u skladu sa smjernicama za liječenje bola. Za vrijeme liječenja liječnik i bolesnik trebaju često kontaktirati kako bi procijenili potrebu za nastavkom liječenja, razmotrili prestanak liječenja i po potrebi prilagodili doze. Kada bolesniku terapija metadonom više nije potrebna, preporučljivo je postupno smanjivati dozu kako bi se spriječila pojava simptoma ustezanja (vidjeti dio 4.4). U slučaju da nema odgovarajuće kontrole bola, potrebno je razmotriti mogućnost nastanka tolerancije i progresije osnovne bolesti (vidjeti dio 4.4).

4.3. Kontraindikacije

- preosjetljivost na metadonklorid ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1,
- depresija respiracije,
- opstruktivna bolest dišnih putova,
- istodobna primjena s inhibitorima monoaminoksidaze (MAO inhibitori) ili unutar dva tjedna nakon prestanka liječenja s njima,
- bolesnikova ovisnost o ne opioidnim lijekovima,
- uporaba tijekom akutnog astmatskog napadaja,
- uporaba tijekom poroda (produženo djelovanje povećava rizik od neonatalne depresije),
- primjena u djece.

4.4. Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

Adrenalna insuficijencija

Opioidi mogu uzrokovati reverzibilnu adrenalnu insuficijenciju koja zahtijeva praćenje i nadomjesnu terapiju glukokortikoidima. Simptomi adrenalne insuficijencije mogu uključivati mučninu, povraćanje, gubitak apetita, umor, slabost, omaglicu ili niski krvni tlak.

Smanjena razina spolnih hormona i povećana razina prolaktina

Dugotrajna primjena opioda može biti povezana sa smanjenim razinama spolnih hormona i povećanom razinom prolaktina. Simptomi uključuju nizak libido, impotenciju ili amenoreju.

Hipoglikemija

Hipoglikemija je zapažena kod predoziranja metadonom ili povećanja doze. Preporučuje se redovito praćenje razine šećera u krvi tijekom povećanja doze (vidjeti dijelove 4.8 i 4.9)

Poremećaj uzimanja opioida (zlouporaba i ovisnost)

Metadon je opioidni analgetik i sam je izrazito adiktivan. Dugog je poluvijeka pa se stoga može akumulirati u tijelu. Jedna doza koja uklanja simptome može, ako se svakodnevno primjenjuje, dovesti do akumulacije lijeka i moguće smrti.

Kao i uz druge opioide, pri ponavljanju primjeni metadona mogu se razviti tolerancija, fizička i/ili psihička ovisnost.

Metadon može izazvati pospanost i sniženo stanje svijesti, iako se nakon ponavljajuće uporabe može razviti tolerancija na navedene učinke.

Kad se upotrebljava za liječenje bola, ponavljana primjena lijeka Heptanon tableta može dovesti do poremećaja uzimanja opioida (engl. Opioid Use Disorder, OUD). Viša doza i dulje trajanje liječenja opioidima mogu povećati rizik od razvoja poremećaja uzimanja opioida.

Prije početka i za vrijeme liječenja lijekom Heptanon tabletama, potrebno je s bolesnikom dogоворити ciljeve liječenja i plan prestanka liječenja (vidjeti dio 4.2). Prije i tijekom liječenja bolesnika je također potrebno obavijestiti o rizicima i znakovima poremećaja uzimanja opioida. Bolesnicima treba savjetovati da se, u slučaju pojave tih simptoma, obrate svom liječniku.

Zlouporaba ili namjerna pogrešna uporaba lijeka Heptanon tableta može rezultirati predoziranjem i/ili smrću.

Rizik od razvoja poremećaja uzimanja opioida povećan je u bolesnika s osobnom ili obiteljskom anamnezom (roditelji ili braća i sestre) poremećaja ovisnosti o psihoaktivnim tvarima (uključujući poremećaj konzumacije alkohola), u pušača i u bolesnika s drugim poremećajima mentalnog zdravlja u osobnoj anamnezi (npr. velikim depresivnim poremećajem, anksioznošću i poremećajem ličnosti).

Bolesnike je potrebno pratiti radi eventualne pojave znakova ovisničkog ponašanja (npr. prerano traženje novog recepta). To uključuje provjeru istodobno uzimanih opioda i psihoaktivnih lijekova (poput benzodiazepina). U bolesnika sa znakovima i simptomima poremećaja uzimanja opioida potrebno je razmotriti savjetovanje sa specijalistom za liječenje ovisnosti.

Poremećaji disanja u spavanju

Opioidi mogu prouzročiti poremećaje disanja u spavanju uključujući centralnu apneju u spavanju (CAS) i noćnu hipoksemiju. Uzimanje opioda povećava rizik od CAS-a ovisno o dozi. U bolesnika koji imaju kliničku sliku CAS-a razmotrite smanjenje ukupne doze opioda.

Ustezanje

Nagli prekid liječenja može dovesti do simptoma ustezanja, koji su slični onima uzrokovanim morfinom, ali manjeg intenziteta i duljeg trajanja. Stoga, prekid liječenja treba biti postupan. Novorođenčad čije su majke uzimale metadon mogu imati simptome ustezanja.

Depresija respiracije

Zbog sporog nakupljanja metadona u tkivima, depresija respiracije može nastupiti tek tјedan ili dva nakon početka liječenja i može pogoršati astmu zbog otpuštanja histamina. Primjena tijekom napadaja astme se ne preporučuje.

Rizik pri istodobnoj primjeni sedativa kao što su benzodiazepini ili srodni lijekovi

Istodobna primjena metadona i sedativa kao što su benzodiazepini ili srodni lijekovi može dovesti do sedacije, depresije disanja, kome i smrti. Zbog tih rizika istodobno propisivanje takvih sedativa treba biti predviđeno za bolesnike za koje druge mogućnosti liječenja nisu moguće. Ako se donese odluka o propisivanju metadona istodobno sa sedativima, potrebno je primijeniti najmanju učinkovitu dozu, a trajanje liječenja treba biti što kraće.

Potrebno je pomno pratiti pokazuju li bolesnici znakove i simptome depresije disanja i sedacije. Stoga se izričito preporučuje obavijestiti bolesnike i njihove njegovatelje da obrate pozornost na takve simptome (vidjeti dio 4.5).

Poremećaji jetre

Potreban je oprez jer metadon može izazvati porto-sistemsku encefalopatiju u bolesnika s teškim oštećenjem jetre.

Novorođenčad/djeca

Kako postoji povećani rizik od depresije respiracije u novorođenčadi i zbog, do sada nedovoljno objavljenih podataka o uporabi u djece, metadon se ne preporučuje za liječenje djece mlađe od 16 godina. Ako se primijeni slučajno, metadon predstavlja posebnu opasnost za djecu čak i pri malim dozama.

Dodatna upozorenja

Novorođenčad čije su majke uzimale metadon mogu imati simptome ustezanja.

Metadon se treba primjenjivati s velikim oprezom u bolesnika s akutnim alkoholizmom, napadajima i ozljedama glave.

Metadon, kao i drugi opioidi, može povisiti intrakranijalni tlak, osobito ako je tlak već povišen. U slučajevima starijih ili bolesnih osoba, metadon se mora primjenjivati s oprezom zbog njegovog dugog poluvijeka.

Metadon treba primjenjivati s oprezom u bolesnika s hipotireozom, adrenokortikalnom insuficijencijom, hiperplazijom prostate, hipotenzijom, šokom, upalnim ili opstruktivnim bolestima crijeva ili mijastenijom gravis.

Kardiovaskularni poremećaji

Opisani su slučajevi prodljenja QT intervala i *torsade de pointes* tijekom liječenja metadonom, osobito pri dozama višim od 100 mg/dan. Metadon se treba davati s oprezom u bolesnika koji imaju rizik od prodljenja QT intervala, kao npr.:

- anamneza poremećaja srčanog provođenja
- uznapredovala bolest srca ili ishemiska bolest srca
- bolesti jetre
- obiteljska anamneza sindroma iznenadne smrti
- poremećaji elektrolita - hipokalemija i hipomagniezemija
- istodobna terapija lijekovima koji imaju potencijal prodljenja QT intervala

- istodobna terapija lijekovima koji mogu uzrokovati poremećaje elektrolita
- istodobna terapija inhibitorima citokroma P450 CYP3A4 (vidjeti dio 4.5).

U bolesnika s prepoznatim faktorima rizika za produljenje QT intervala, ili u slučaju istodobne terapije lijekovima koji imaju potencijal za produljenje QT intervala, preporučuje se praćenje EKG-a prije liječenja metadonom i daljnji EKG testovi pri postupku stabilizacije doze.

Preporučuje se praćenje EKG-a u bolesnika bez prepoznatih faktora rizika za produljenje QT intervala, prije titracije doze iznad 100 mg/dan i 7 dana nakon titracije.

Opioidni lijekovi uključujući metadon mogu uzrokovati problematičnu konstipaciju što je osobito opasno u bolesnika s teškim oštećenjem jetre, te bi rano trebalo provoditi mjere kako bi se izbjegla konstipacija.

Pomoćne tvari

Heptanon tablete sadrže laktozu hidrat. Bolesnici s rijetkim nasljednim poremećajem nepodnošenja galaktoze, potpunim nedostatkom laktaze ili malapsorpcijom glukoze i galaktoze ne bi smjeli uzimati ovaj lijek.

Heptanon tablete sadrže i saharozu. Bolesnici s rijetkim nasljednim poremećajem nepodnošenja fruktoze, malapsorpcijom glukoze i galaktoze ili insuficijencijom sukraka-izomaltaza ne bi smjeli uzimati ovaj lijek.

4.5. Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

Metadon se metabolizira u jetri putem izoenzima citokroma P450 pa su moguće interakcije s inhibitorima enzima ili induktorima enzima.

Lijekovi koji mogu povećati učinak metadona:

Serotonergički lijekovi: Serotoninски sindrom može se javiti kod istodobne primjene metadona s petidinom, inhibitorima monoaminoooksidaze te lijekovima koji djeluju na serotonin kao što su selektivni inhibitori ponovne pohrane serotonina (SSRI), inhibitori ponovne pohrane serotonina i noradrenalina (SNRI) i triciklički antidepresivi (TCA). Simptomi serotonininskog sindroma mogu uključivati promjene mentalnog stanja, nestabilnost autonomnog sustava, neuromuskularne abnormalnosti i/ili gastrointestinalne simptome.

Inhibitori P-glikoproteina: metadon je supstrat P-glikoproteina, stoga svi lijekovi koji inhibiraju P-glikoprotein (npr. verapamil) mogu povisiti koncentraciju metadona u serumu.

Inhibitori enzima CYP3A4: mogu povisiti razinu metadona u serumu i/ili pojačati djelovanje metadona jer smanjuju metabolism metadona u jetri (kanabinoidi, klaritromicin, eritromicin, flukonazol, ketokonazol, itrakonazol, fluoksetin, fluvoksamin, nefazodon, sertralin, sok od grejpva).

Ciprofloksacin: Uzimanje ciprofloksacina istodobno s metadonom može uzrokovati sedaciju, konfuziju i depresiju disanja.

H₂ antagonisti (cimetidin): istovremena primjena može povećati učinak opioida.

Depresori središnjeg živčanog sustava: istovremena primjena se ne preporučuje. Hipnotici (npr. benzodiazepini) i anksiolitici mogu pojačati opći depresivni učinak metadona. Antipsihotici mogu pojačati sedativne učinke i hipotenzivne učinke metadona. Moguća je povećana sedacija s tricikličkim antidepresivima.

Istodobnom primjenom opioida i sedativa kao što su benzodiazepini ili srodni lijekovi povećava se rizik

od sedacije, depresije disanja, kome i smrti zbog aditivnog učinka depresora središnjega živčanog sustava. Doza i trajanje istodobne primjene trebaju biti ograničeni (vidjeti dio 4.4).

Alkohol: može pojačati sedativne i hipotenzivne učinke metadona i pojačati depresiju disanja.

Opioidni agonisti: istovremena primjena petidina i ostalih opioidnih agonista (analgetika) se ne preporučuje zbog potencijalnog učinka na depresiju SŽS-a, depresiju disanja i hipotenziju.

Istodobna primjena opioida i gabapentinoida (gabapentina i pregabalina) povećava rizik od predoziranja opioidima, respiratorne depresije i smrti.

Kanabidiol

Istodobna primjena kanabidiola može dovesti do povećane koncentracije metadona u plazmi.

Lijekovi koji mogu smanjiti učinak metadona:

Induktori enzima CYP3A4: smanjuju učinak metadona zbog pojačanja metabolizma metadona u jetri (barbiturati, karbamazepin, fenitoin, nevirapin, rifampicin). Prijavljeni su slučajevi pojave simptoma ustezanja nakon takvih interakcija, zbog čega je bilo neophodno povisiti dozu metadona. Kad se obustavi liječenje lijekovima koji induciraju CYP3A4, doza metadona mora se smanjiti.

Istodobna primjena metadona s metamizolom, koji je induktor metabolizma enzima, uključujući CYP2B6 i CYP3A4, može prouzročiti smanjenje koncentracije metadona u plazmi te potencijalno smanjiti njegovu kliničku djelotvornost. Stoga se preporučuje oprez kada se istodobno primjenjuju metamizol i metadon; po potrebi treba pratiti klinički odgovor i/ili razinu lijeka.

Lijekovi koji povećavaju kiselost urina: povećavaju klirens metadona kod kiselog pH urina.

Buprenorf/pentazocin: primjena istodobno s metadonom antagonizira učinke metadona što može posješiti pojavu apstinencijskih simptoma.

Opioidni antagonisti:

- *nalokson:* antagonizira učinke metadona (analgeziju, depresiju SŽS-a i depresiju disanja).
- *naltrekson:* primjena naltreksona istodobno s metadonom ubrzat će pojavu dugoročnih apstinencijskih simptoma u ovisnika.

Učinci metadona na ostale lijekove:

Metadon može imati učinak na ostale lijekove kao posljedica smanjenog motiliteta gastrointestinalnog trakta.

Ostale interakcije

Testovi za trudnoću:

Metadon može utjecati na rezultate testiranja urina na trudnoću.

U bolesnika koji uzimaju lijekove koji utječu na srčano provođenje (amiodaron) ili lijekove koji mogu utjecati na ravnotežu elektrolita postoji rizik kardioloških poremećaja pri istovremenom uzimanju metadona.

4.6. Plodnost, trudnoća i dojenje

Trudnoća

Dostupni ograničeni podaci o primjeni metadona u trudnoći ne ukazuju na povišeni rizik od bilo kakvih prirođenih abnormalnosti. Kod dojenčadi majki koje su redovito uzimale metadon tijekom trudnoće moguća je pojava simptoma ustezanja te poteškoća u disanju. Rezultati ispitivanja u životinja pokazali su reproducitivnu toksičnost (vidjeti dio 5.3). Ne preporučuje se primjena metadona tijekom trudnoće i poroda (vidjeti dijelove 4.4 i 4.3).

Dojenje

Metadon se izlučuje u majčino mlijeko u malim količinama. Odluku o preporuci dojenja potrebno je donijeti na temelju savjeta kliničkog specijalista te je potrebno razmotriti je li žena na stabilnoj dozi održavanja metadonom i istovremenoj primjeni nedozvoljenih tvari. Ako se razmatra dojenje, doza metadona treba biti najmanja moguća. Liječnici koji propisuju lijek trebaju savjetovati dojilje da prate dojenče zbog moguće sedacije i otežanog disanja te u tom slučaju odmah zatraže medicinsku pomoć. Iako količina metadona koja se izlučuje u majčino mlijeko nije dovoljna za potpuno suzbijanje simptoma ustezanja u dojenčadi na majčinom mlijeku, ona može smanjiti težinu neonatalnog apstinencijskog sindroma. Ako je potrebno prekinuti dojenje, to treba činiti postepeno budući da nagli prekid može povećati simptome ustezanja u dojenčadi.

Plodnost

Čini se da metadon nema štetnih utjecaja na plodnost u žena. Ispitivanja na muškarcima koji su na metadonskoj terapiji pokazala su da metadon smanjuje razinu testosterona u serumu i značajno snizuje volumen ejakulata i motilitet sperme. Broj spermija kod ispitanika na metadonu bio je dvostruko veći od onih kod kontrolne skupine. Međutim, uzrok tome je nedostatak dilucije sjemenskim izlučevinama.

4.7. Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima

Metadon snažno utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima, za vrijeme i nakon primjene lijeka jer može uzrokovati pospanost i smanjiti opreznost. Vrijeme potrebno za ponovno vraćanje ovih sposobnosti je strogo ovisno o svakom bolesniku i odluku o ponovnom upravljanju vozilom ili rukovanju strojevima mora donijeti liječnik.

4.8. Nuspojave

Metadon uzrokuje nuspojave uobičajene za ostale opioidne analgetike.

Najčešće nuspojave su mučnina i povraćanje koje su primijećene u otprilike 20% bolesnika liječenih metadonom izvan bolnice i gdje liječnički nadzor nije zadovoljavajući.

Najozbiljnija nuspojava pri primjeni metadona je respiratorna depresija koja se može pojaviti tijekom faze stabiliziranja. Pojavile su se i apneja, šok i srčani arest.

Popis nuspojava

Učestalost nuspojava definira se na sljedeći način: vrlo često ($\geq 1/10$), često ($\geq 1/100$ do $< 1/10$), manje često ($\geq 1/1.000$ do $< 1/100$), rijetko ($\geq 1/10.000$ do $< 1/1.000$), vrlo rijetko ($< 1/10.000$), nepoznato (ne može se procijeniti na osnovi raspoloživih podataka).

Klasifikacija organskih sustava	Učestalost	Nuspojava
Poremećaji krvi i limfnog sustava	<i>nepoznato</i>	reverzibilna trombocitopenija u bolesnika ovisnih o opioidnim lijekovima s kroničnim hepatitisom
Poremećaji metabolizma i prehrane	<i>često</i>	retencija tekućine
	<i>nepoznato</i>	anoreksija

	<i>nepoznato</i>	hipokalemija, hipomagnezemija
	<i>nepoznato</i>	hipoglikemija
Psihijatrijski poremećaji	<i>često</i>	euforija, halucinacije
	<i>manje često</i>	disforija, agitacija, nesanica, dezorientacija, smanjen libido
	<i>nepoznato</i>	ovisnost
Poremećaji živčanog sustava	<i>često</i>	sedacija,
	<i>manje često</i>	glavobolja, nesvjestica
Poremećaji oka	<i>često</i>	zamagljen vid, mioza
Poremećaji uha i labirinta	<i>često</i>	vrtoglavica
Srčani poremećaji	<i>rijetko</i>	bradikardija, palpitacije, slučajevi produljenja QT intervala i <i>torsades de pointes</i> , osobito kod visokih doza metadona
Krvožilni poremećaji	<i>manje često</i>	crvenilo lica, hipotenzija
Poremećaji dišnog sustava, prsišta i sredoprsja	<i>manje često</i>	edem pluća, respiratorna depresija
	<i>nepoznato</i>	sindrom centralne apneje u spavanju
Poremećaji probavnog sustava	<i>vrlo često</i>	mučnina, povraćanje
	<i>često</i>	konstipacija
	<i>manje često</i>	suhoća ustiju, upala jezika
Poremećaji jetre i žuči	<i>manje često</i>	diskinezija žučnih vodova
Poremećaji kože i potkožnog tkiva	<i>često</i>	prolazni osip, znojenje
	<i>manje često</i>	svrbež, urtikarija, ostale vrste osipa i u vrlo rijetkim slučajevima urtikarija s krvarenjem
Poremećaji bubrega i mokraćnog sustava	<i>manje često</i>	retencija mokraće, antidiuretički učinak
Poremećaji reproduktivnog sustava i dojki	<i>manje često</i>	smanjena potencija i amenoreja
Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene	<i>često</i>	umor
	<i>manje često</i>	edem donjih ekstremiteta, astenija, edem
Pretrage	<i>često</i>	porast tjelesne težine

Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika traži se da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava navedenog u [Dodatku V](#).

4.9. Predoziranje

Simptomi i znakovi

Znakovi teškog predoziranja uključuju respiratornu depresiju, izrazitu somnolenciju koja može napredovati do stupora ili kome, maksimalno sužene zjenice, mlohatost skeletne muskulature, hladnu i ljepljivu kožu te ponekad bradikardiju i hipotenziju. U slučaju teškog predoziranja metadonom mogu nastupiti apneja, cirkulatorni kolaps, srčani arest i smrt.

Uz predoziranje metadonom opažena je toksična leukoencefalopatija.

Prijavljena je hipoglikemija.

Liječenje

Mora se osigurati prohodnost dišnih putova i po potrebi uvesti asistirana ili kontrolirana ventilacija. Može biti potrebno primijeniti opioidne antagoniste, ali treba imati na umu da metadon ima dulji poluvijek eliminacije (36-48 sati) od opioidnih antagonista sa znatno kraćim poluvijekom eliminacije pa se njihova primjena mora ponavljati prema potrebi. Preporučuje se primjena naloksona.

Kad je predoziranje uzrokovano peroralnim uzimanjem, nakon primjene naloksona i provođenja potrebnih hitnih mjera valja potaknuti povraćanje ili isprati želudac.

Zbog bitno dužeg djelovanja metadona od djelovanja naloksona bolesnika valja nadzirati kako bi se na vrijeme uočila moguća ponovna pojавa simptoma predoziranja.

Kisik, intravenska tekućina, vazokonstriktori i druge potporne mjere primjenjuju se prema indikaciji.

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

5.1. Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: Ostali lijekovi koji djeluju na SŽS, uključujući parasimpatomimetike; Lijekovi za liječenje ovisnosti o opioidima.

ATK oznaka: N07BC02

Mehanizam djelovanja

Metadon je sintetički narkotički analgetik iz skupine difenilpropilamina.

Analgetički učinak ostvaruje vezanjem i agonističkim učinkom na opioidne mu receptore u središnjem živčanom sustavu, mijenjajući percepciju boli u leđnoj moždini i višim razinama središnjeg živčanog sustava te emocionalni odgovor na bol. Mu receptori su široko rasprostranjeni u središnjem živčanom sustavu, posebice u limbičkom sustavu (frontalni i temporalni korteks, amigdaloidno tijelo, hipokampus), talamusu, striatumu, hipokampusu, srednjem mozgu, kao i u I., II., IV. i V. laminu stražnjeg roga leđne moždine. Analgetički učinak započinje 30 minuta do 1 sat nakon peroralnog uzimanja, najjači je 1,5 do 2 sata nakon uzimanja, a traje 4 do 6 sati.

Metadon kopi refleks kašlja izravnim djelovanjem na centre, najvjerojatnije u produženoj moždini ili ponsu.

Metadon nakon peroralne primjene zamjenjuje ostale narkotike prevenirajući, odnosno bitno smanjujući apstinencijske simptome tijekom detoksikacije ovisnika. Kontinuiranom uporabom metadon uzrokuje križnu toleranciju na poticajne učinke ostalih narkotika, smanjujući bolesnikovu potrebu za njima.

Lokalno, a vjerojatno i središnje djelujući metadon usporava crijevnu peristaltiku.

5.2. Farmakokinetička svojstva

Apsorpcija

Metadon se nakon peroralne primjene nepotpuno, ali brzo apsorbira, te se djelatna plazmatska koncentracija postiže za 30 min, a vršna za 4 sata. Nakon oralnih doza održavanja od 40, odnosno 80 mg na dan, prosječne plazmatske koncentracije metadona su iznosile 182, odnosno 420 ng/ml.

Distribucija

Na proteine plazme veže se 71 do 90% metadona. Bioraspoloživost mu u prosjeku iznosi oko 80%.

Plazmatska se koncentracija sporo smanjuje.

Metadon je vrlo lipofilan i volumen raspodjele mu iznosi od 2 do 4 l/kg. Vrlo se visoke koncentracije postižu u plućima, jetri i bubregu. Prolazi kroz posteljicu, a velike koncentracije se postižu i u mlijeku.

Metabolizam

Metadon se metabolizira uglavnom u jetri. Lijek podliježe N-demetilaciji u metabolite 2-etilidin-1,5-dimetil-3,3-difenilpirolidin i 2-etil-3,3-difenil-5-pirolidin. Metaboliti nisu aktivni, a izlučuju se u feces i urin.

Eliminacija

Izlučuje se mokraćom dijelom nepromijenjen, te u obliku metabolita. U mokraći se zbog nepotpune apsorpcije izluči samo 52% primijenjene oralne doze. Stolicom se izlučuje samo manji dio. Poluvrijeme eliminacije iznosi otprilike 25 sati, s rasponom od 13 do 47 sati. Zbog dugog poluvremena eliminacije metadon se može nakupljati. pH mokraće je važan čimbenik koji utječe na poluvrijeme eliminacije metadona. Vrijeme izlučivanja mokraćom je duže pri višem pH, tj. iznosi od 24 do 75 sati.

Oštećenje funkcije jetre

Jetra je glavno mjesto biotransformacije metadona, stoga oštećenje jetre može utjecati na eliminaciju lijeka. Metadon može izazvati porto-sistemsku encefalopatiju u bolesnika s teškim oštećenjem jetre.

Oštećenje funkcije bubrega

Glavni put izlučivanja metadona je putem bubrega pa je potreban oprez kod propisivanja metadona u slučaju smanjene bubrežne funkcije (vidjeti dio 4.2).

Starije osobe

Izlučivanje je sporije i u bolesnika s karcinomom i u osoba starijih od 65 godina.

5.3. Neklinički podaci o sigurnosti primjene

Kod primjene visokih doza u štakora i miševa primijećena je embriotoksičnost i fetotoksičnost te promjene ponašanja potomaka. Kod primjene značajno viših doza od terapijskih u ljudi, primijećene su malformacije u miševa i zamoraca.

Svakodnevna supkutana primjena metadonklorida (5, 10 ili 20 mg/kg) tijekom 5 ili 10 dana izazvala je značajno smanjenje težine reproduktivnih organa u zrelih miševa.

6. FARMACEUTSKI PODACI

6.1. Popis pomoćnih tvari

saharoza,
laktoza hidrat,
kukuruzni škrob,
želatina,
talk,
magnezijev stearat.

6.2. Inkompatibilnosti

Nije primjenljivo.

6.3. Rok valjanosti

3 godine.

6.4. Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Čuvati na temperaturi ispod 25 °C.

6.5. Vrsta i sadržaj spremnika

20 (2 x10) tableta u (PVC/Al) blisteru

6.6. Posebne mjere za zbrinjavanje

Nema posebnih zahtjeva za zbrinjavanje.

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Pontus Pharma d.o.o.
Kralja Zvonimira 62
10 000 Zagreb

8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

HR-H-279607091

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/DATUM OBNOVE ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 27.02.1993.
Datum obnove odobrenja: 17.03.2016.

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

18.03.2024.