

Sažetak opisa svojstava lijeka

1. NAZIV LIJEKA

Plimycol 200 mg tablete za rodnicu

2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedna tableta za rodnicu sadrži 200 mg klotrimazola.

Za cijeloviti popis pomoćnih tvari, vidjeti dio 6.1

3. FARMACEUTSKI OBLIK

Tableta za rodnicu.

Bijele tablete za rodnicu, dimenzija 23 x 13,3 mm te s jedne strane označene nazivom PLIVA.

4. KLINIČKI PODACI

4.1. Terapijske indikacije

Infekcije rodnice uzrokovane gljivicama sličnim kvascima (*Candida vaginitis* najčešće).

Plimycol tablete za rodnice namijenjene su za liječenje odraslih žena i adolescentica starijih od 12 godina.

Moraju se slijediti službene smjernice pravilne primjene antimikotika.

4.2. Doziranje i način primjene

Doziranje

Odrasle žene i adolescentice starije od 12 godina

Jednu Plimycol tabletu za rodnice valja primijeniti svake večeri tijekom tri uzastopna dana.

Trajanje liječenja

Ako se simptomi ne poboljšaju unutar 7 dana, bolesnica možda ima stanje koje zahtjeva liječenje preporučeno od strane liječnika. Potrebno je potražiti savjet liječnika.

Ako je potrebno, liječenje se može ponoviti.

Ipak, rekurentne infekcije mogu upućivati na to da postoji medicinski razlog u podlozi, uključujući šećernu bolest ili infekciju HIV-om. Bolesnica se treba obratiti liječniku ukoliko se simptomi ponovo jave unutar dva mjeseca.

Opće upute

Tijekom liječenja Plimycol tabletama za rodnice preporučuje se suzdržati od spolnog odnosa zbog moguće infekcije partnera ili reinfekcije. Zbog moguće reinfekcije također se preporučuje istodobno liječenje partnera.

Liječenje Plimycol tabletama za rodnice ne smije se provoditi tijekom menstrualnog krvarenja i treba ga završiti prije početka menstruacije.

H A L M E D
26 - 03 - 2021
O D O B R E N O

Tijekom uzimanja ovog lijeka bolesnica ne smije koristiti tampone, sredstva za ispiranje rodnice, spermicide ili druge vaginalne proizvode.

Posebne skupine bolesnica

Kako bi se, osim vulvovaginalne infekcije, isključili drugi uzroci simptoma, potrebna je procjena liječnika prije primjene lijeka Plimycol u adolescentica od 12 do 15 godina i u žena u postmenopauzi. Početnu infekciju uvijek mora dijagnosticirati liječnik.

Način primjene

Za primjenu u rodnici.

Tabletu je potrebno uvesti što dublje u rodnici. Najbolje je da bolesnica pritom leži na leđima s blago savinutim nogama.

4.3. Kontraindikacije

Preosjetljivost na klotrimazol ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1.

4.4. Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi

Plimycol tablete za rodnici potrebno je koristiti pod liječničkim nadzorom u slijedećim okolnostima:

- ako se infekcija kandidom pojavila više od 2 puta u posljednjih 6 mjeseci
- u bolesnica koje su već prije bolovale od spolno prenosive bolesti ili koje su bile u kontaktu s partnerom koji ima spolno prenosivu bolest
- u trudnoći ili kod sumnje na trudnoću
- kod bolesnica u dobi između 12 i 15 godina i starijih od 60 godina
- u prisutnosti boli u donjem abdomenu ili bolnog mokrenja
- kod vaginalnog iscjetka neugodnog mirisa
- kod sukrvavog vaginalnog iscjetka
- kod poremećenog ili neredovitog krvarenja iz rodnice
- kod vulvarnih ili vaginalnih ranica, čireva ili mjehurića
- kod vrućice ili zimice
- kod poznate preosjetljivosti na imidazole ili druge antifungalne vaginalne pripravke
- kod svake nuspojave poput crvenila, nadražaja ili oticanja povezanih s liječenjem

Ukoliko se simptomi ne poboljšaju unutar 7 dana, potrebno je potražiti liječnički savjet.

4.5. Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija

Laboratorijski testovi su ukazali da pri istodobnoj primjeni, klotrimazol može oštetiti kontraceptive od lateksa (kondomi, dijafragme). Stoga učinkovitost takvih kontraceptiva može biti smanjena. Bolesnice treba savjetovati da koriste alternativne mjere zaštite najmanje pet dana nakon uporabe klotrimazola.

Istodobno liječenje intravaginalno primjenjenim klotrimazolom i takrolimusom (imunosupresor) može dovesti do povećane razine takrolimusa u plazmi. Isto se odnosi i na sirolimus.

Bolesnice stoga treba pažljivo motriti za simptome predoziranja takrolimusom ili sirolimusom, ukoliko je potrebno određivanjem razine takrolimusa, odnosno sirolimusa u plazmi.

4.6. Plodnost, trudnoća i dojenje

Trudnoća

Podaci o primjeni klotrimazola u trudnica su ograničeni. Ispitivanja na životnjama ne ukazuju na direktnе ili indirektnе štetne učinke što se tiče reproduktivne toksičnosti (vidjeti dio 5.3). Kao mјera predostrožnosti, savjetuje se izbjegavanje primjene klotrimazola u prvom tromjesečju trudnoće.

Dojenje

Dostupni farmakodinamički i toksikološki podaci u životinja dokazali su izlučivanje klotrimazola i njegovih metabolita u majčinom mlijeku (vidjeti dio 5.3). Dojenje se mora prekinuti tijekom primjene klotrimazola.

Plodnost

Nisu provedena klinička ispitivanja u ljudi kako bi se utvrdio učinak klotrimazola na plodnost. Ipak, ispitivanja u životinja nisu pokazala bilo kakav učinak lijeka na plodnost.

4.7. Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima

Primjena Plimycol tableta za rođnicu ne utječe ili zanemarivo utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

4.8. Nuspojave

Nuspojave su razvrstane prema kategorijama učestalosti kako slijedi:

vrlo često ($\geq 1/10$); često ($\geq 1/100$ do $< 1/10$); manje često ($\geq 1/1000$ do $< 1/100$); rijetko ($\geq 1/10\ 000$ do $< 1/1000$); vrlo rijetko ($< 1/10\ 000$), nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka).

Klasifikacija organskih sustava	Rijetko	Nepoznato
Poremećaji imunološkog sustava		alergijske reakcije
Poremećaji reproduktivnog sustava i dojki	iritacija, pečenje, bol	vaginalno krvarenje, ljuštenje spolnih organa, svrbež, crvenilo, otok, bol u zdjelici
Poremećaji probavnog sustava		bol u abdomenu

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 se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava navedenog u [Dodatku V](#).

4.9. Predoziranje

Nije zamijećen rizik od akutne intoksikacije, obzirom da nije vjerojatno da će se predoziranje (primjena na velikoj površini pri uvjetima koji pogoduju apsorpciji) javiti nakon pojedinačne vaginalne primjene ili nakon nemanjernog oralnog uzimanja. Nema specifičnog antidota. Međutim, u slučaju nemanjernog oralnog uzimanja, rutinske mjere poput ispiranja želuca treba provesti samo ako klinički simptomi predoziranja postanu očigledni (npr. omaglica, mučnina ili povraćanje).

5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

5.1. Farmakodinamička svojstva

Farmakoterapijska skupina: Ginekološki antiinfektivi i antisceptici; Derivati imidazola
ATK oznaka: G01AF02

Mehanizam djelovanja

Klotrimazol, djelatna tvar Plimycol tableta za rođnicu, je imidazolski antimikotik širokog spektra djelovanja.

Kao i drugi antimikotici, klotrimazol djeluje mijenjajući staničnu membranu gljivica. Klotrimazol inhibira sintezu ergosterola reagirajući s 14-α demetilazom, odnosno enzimom citokrom P450 koji je

potreban za pretvaranje lanosterola u ergosterol, bitan sastojak stanične membrane. Inhibicijom sinteze ergosterola raste stanična propusnost, što uzrokuje istjecanje staničnog sadržaja, poput spojeva koji sadržavaju fosfor i kalija. Drugi antimikotski učinci azolnih spojeva uključuju inhibiciju endogene respiracije, interakciju s membranskim fosfolipidima i inhibiciju transformacije kvasaca u micelijske oblike. Dodatni mehanizmi djelovanja mogu uključivati inhibiciju pohrane purina i ometanje biosinteze triglicerida i/ili fosfolipida. Naposljetku, klotrimazol inhibira kretanje kalcijevih i kalijevih iona preko stanične membrane. Klotrimazol inhibira gubitak staničnog kalija blokirajući put prijenosa iona poznat kao "Gardos channel".

U odgovarajućim pokusnim uvjetima, MIK (minimalna inhibitorna koncentracija) vrijednosti za vrste gljivica na koje klotrimazol djeluje, bile su u području manjem od 0,062 do 8 µg/ml supstrata.

Klotrimazol u manjim dozama ima fungistatsko, a u većim dozama fungicidno djelovanje na *Candida* spp. uključujući *Candida albicans*, *Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Epidermophyton floccosum*, *Microsporum canis* i *Malassezia furfur*. U većim koncentracijama ima inhibitorni učinak na *Trichomonas vaginalis*.

Također je učinkovit protiv nekih gram-pozitivnih bakterija (*Staphylococcus aureus*, *Streptococcus pyogenes* i *Corynebacterium minutissimum*) koje su često prisutne u miješanim infekcijama.

Primarna rezistencija osjetljivih vrsta gljivica vrlo je rijetka: razvoj sekundarne rezistencije kod osjetljivih je gljivica do sada primijećen samo u izoliranim slučajevima u terapijskim uvjetima.

5.2. Farmakokinetička svojstva

Apsorpcija

Otpriklike 3 % doze primijenjene vaginalno se sustavno apsorbira.

Distribucija

Jedan ili dva dana nakon intravaginalne primjene vaginalnih tableta sa 100 mg radioaktivno obilježenog klotrimazola maksimalne serumske koncentracije su iznosile otpriklike 0,03 µg /ml. Najviša koncentracija klotrimazola u plazmi nakon vaginalne primjene doze od 500 mg bila je niža od 10 ng/ml, što ukazuje na činjenicu da klotrimazol primijenjen intravaginalno ne uzrokuje mjerljive sistemske učinke ili nuspojave.

Biotransformacija i eliminacija

Apsorbirana se količina klotrimazola, međutim, u jetri brzo metabolizira u inaktivne metabolite i izlučuje se uglavnom stolicom putem žuči.

Fungicidne koncentracije u rodnici su pronađene još 3 dana nakon prestanka liječenja.

5.3. Neklinički podaci o sigurnosti primjene

Neklinički podaci ne ukazuju na poseban rizik za ljude na temelju konvencionalnih ispitivanja sigurnosne farmakologije, toksičnosti ponavljenih doza, genotoksičnosti, kancerogenosti, reproduktivne i razvojne toksičnosti.

Ispitivanja na štakorima pokazala su da se klotrimazol i/ili njegovi metaboliti izlučuju u mlijeko u količinama većim nego u plazmi za faktor od 10 do 20 četiri (4) sata nakon primjene, a nakon toga slijedi pad na faktor 0,4 do 24 sata.

6. FARMACEUTSKI PODACI

6.1. Popis pomoćnih tvari

laktoza hidrat
kukuruzni škrob

karmelozanatrij
želatina
glicerol
natrijev škroboglikolat, vrste A
magnezijev stearat

6.2. Inkompatibilnosti

Nisu poznate.

6.3. Rok valjanosti

3 godine

6.4. Posebne mjere pri čuvanju lijeka

Čuvati na temperaturi ispod 25 °C, zaštićeno od vlage.

6.5. Vrsta i sadržaj spremnika

3 tablete za rodnicu u blisteru (PVC/Al)

6.6. Posebne mjere za zbrinjavanje

Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal potrebno je zbrinuti sukladno nacionalnim propisima.

7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

PLIVA HRVATSKA d.o.o.
Prilaz baruna Filipovića 25
10 000 Zagreb

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

HR-H-702342089

9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/DATUM OBNOVE ODOBRENJA

Datum prvog odobrenja: 25.03.2016.
Datum posljednje obnove odobrenja: 26.03.2021.

10. DATUM REVIZIJE TEKSTA

26. ožujka 2021.