ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ТРЕНАРАТА 0003)

1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Эртанек, 1 г, порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения

2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: эртапенем.

Каждый флакон содержит 1000 мг эртапенема (в виде эртапенема натрия).

Вспомогательные вещества, наличие которых надо учитывать в составе лекарственного препарата: натрий (см. раздел 4.4).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения. Лиофилизированный порошок белого или белого с желтоватым оттенком цвета.

4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

4.1. Показания к применению

Препарат Эртанек показан для лечения взрослых и детей от 3 месяцев и старше.

Препарат Эртанек показан для лечения пациентов с тяжелыми и средней тяжести инфекциями, вызванными чувствительными штаммами микроорганизмов, в том числе для стартовой эмпирической антибактериальной терапии до определения бактериальных возбудителей, при нижеперечисленных инфекциях:

- Интраабдоминальные инфекции.
- Инфекции кожи и подкожной клетчатки, включая инфекции нижних конечностей при сахарном диабете («диабетическая» стопа).
- Внебольничная пневмония.
- Инфекции мочевыделительной системы, включая пиелонефрит.
- Острые инфекции органов малого таза, включая послеродовый эндомиометрит, септический аборт и пост-хирургические гинекологические инфекции.
- Бактериальная септицемия.

4.2. Режим дозирования и способ применения

Режим дозирования

Обычная продолжительность терапии препаратом Эрганек составляет от 3 до 14 дней в зависимости от вида заболевания и вызвавшего его патогенного микроорганизма (микроорганизмов) (см. раздел 4.1).

Взрослые

Обычная суточная доза препарата Эртанек для взрослых пациентов (старше 18 лет) составляет 1000 мг, кратность введения – 1 раз в сутки.

Особые группы пациентов

Пациенты с нарушением функции почек

Эртапенем может применяться для лечения инфекций у взрослых пациентов с почечной недостаточностью. У пациентов с клиренсом креатинина более 30 мл/мин/1,73 м² коррекции режима дозирования не требуется.

Взрослые пациенты с выраженной почечной недостаточностью (клиренс креатинина менее или равен 30 мл/мин/1,73 м 2), включая тех, кто находится на гемодиализе, должны получать 500 мг в сутки.

Нет данных о применении препарата у детей с почечной недостаточностью.

Пациенты, находящиеся на гемодиализе

Взрослым пациентам, находящимся на гемодиализе и получившим рекомендуемую суточную дозу эртапенема 500 мг в течение 6 часов перед сеансом гемодиализа, рекомендуется дополнительное введение 150 мг препарата после сеанса гемодиализа. Если эртапенем вводится за 6 часов или ранее до гемодиализа, введения дополнительной дозы не требуется. В настоящее время нет достаточных данных по рекомендации пациентам, подвергающимся перитонеальному диализу или гемофильтрации.

Нет данных о применении препарата у детей, находящихся на гемодиализе.

Если известна концентрация креатинина в сыворотке, то для расчета клиренса креатинина можно применять следующие формулы:

Мужчины: (вес в кг)х (140-возраст в годах)

(72) х креатинин сыворотки (мг/100 мл)

Женщины: (0,85) х (величина, рассчитанная для мужчин)

Для пациентов с нарушенной функцией печени коррекции дозы не требуется (см. раздел 5.2 подраздел «Печеночная недостаточность»).

Рекомендуемую дозу эртапенема можно вводить без учета возраста (13 лет и старше) и пола.

Пациенты пожилого возраста

В клинических исследованиях эффективность и безопасность эртапенема у пожилых пациентов (>65 лет) были сопоставимы с таковыми у более молодых пациентов (<65 лет).

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 11.09.2023 № 17545 (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0003)

Дети

Пациенты в возрасте от 13 до 18 лет

Обычная суточная доза препарата Эртанек для пациентов в возрасте от 13 до 18 лет соответствует режиму дозирования у взрослых.

Пациенты в возрасте от 3 месяцев до 13 лет

Доза препарата Эртанек у пациентов в возрасте от 3 месяцев до 13 лет составляет 15 мг/кг 2 раза в сутки (но не более 1000 мг в сутки).

Дети до 3 месяцев

Безопасность и эффективность у детей в возрасте младше 3 месяцев не установлены. Данные отсутствуют.

Способ применения

Эртапенем можно вводить путем внутривенной инфузии или внутримышечной инъекции. При внутривенной инфузии эртапенема длительность инфузии должна составлять 30 минут.

Внутримышечное введение эртапенема может использоваться как альтернатива внутривенной инфузии.

Инструкции по растворению и разведению лекарственного препарата перед применением см. в разделе 6.6.

4.3. Противопоказания

- Гиперчувствительность к эртапенему, к другим препаратам класса карбапенемов или любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1.
- Тяжелые реакции гиперчувствительности (например, анафилактические реакции, тяжелые кожные реакции) к любому другому антибиотику бета-лактамной группы (например, пенициллины или цефалоспорины).

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

Сообщалось о серьезных и летальных анафилактических реакциях у пациентов, получавших лечение бета-лактамными антибиотиками. Эти реакции более вероятны у лиц с повышенной чувствительностью к различным аллергенам в анамнезе (в частности, у лиц с гиперчувствительностью к пенициллину часто развиваются тяжелые реакции гиперчувствительности при лечении другими бета-лактамами). Перед началом лечения препаратом Эртанек следует тщательно расспросить пациента о предшествующих реакциях гиперчувствительности на другие аллергены, особенно на пенициллины, цефалоспорины и другие бета-лактамы (см. раздел 4.3).

COOTBETCTBYET ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 11.09.2023 № 17545 (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0003)

При возникновении аллергической реакции на препарат Эртанек его следует немедленно

отменить. Серьезные анафилактические реакции требуют экстренного лечения.

В ходе лечения эртапенемом зарегистрированы сообщения о судорогах и других побочных реакциях со стороны центральной нервной системы (см. раздел 4.8). В ходе клинических исследований у взрослых пациентов, принимавших эртапенем (1000 мг раз в день), судороги, как связанные, так и не связанные с применением препарата, отмечались у 0,5% пациентов в течение курса терапии плюс 14 дней периода наблюдения. Эти явления наиболее часто отмечались у пожилых пациентов, у пациентов с нарушениями ЦНС (например, с поражениями головного мозга или судорогами в анамнезе) и/или у пациентов с нарушенной функцией почек. Необходимо строго придерживаться рекомендуемого режима дозирования, в особенности у пациентов с известной предрасположенностью к судорожной активности. У пациентов с судорожными расстройствами следует продолжать противосудорожную терапию. При возникновении тремора, миоклонии или судорог пациентов следует направить на неврологическое обследование и оценить необходимость уменьшения дозы эртапенема или отмены препарата.

Увеличение дозы вальпроевой кислоты или дивальпроата натрия может оказаться недостаточными для преодоления последствий взаимодействия. Одновременное применение эртапенема и вальпроевой кислоты/дивальпроата натрия не рекомендуется. Следует рассмотреть возможность лечения инфекций антибиотиками других групп (не карбапенемов) у пациентов, получающих противосудорожную терапию вальпроевой кислотой или дивальпроатом натрия.

При необходимости применения препарата Эртанек может потребоваться проведение дополнительной противосудорожной терапии (см. раздел 4.5).

Длительное применение эртапенема, как и других антибиотиков, может привести к избыточному росту нечувствительных микроорганизмов. Если во время лечения развилась суперинфекция, нужно принять соответствующие меры.

При применении почти всех антибактериальных препаратов, включая эртапенем, возможно развитие псевдомембранозного колита, который по тяжести может варьировать от легкого до опасного для жизни. Важно рассматривать возможность такого диагноза у пациентов, поступающих с диареей после применения антибактериальных препаратов. Следует рассмотреть возможность прекращения терапии эртапенемом и назначения специфического лечения колита, вызванного *Clostridium difficile*. Нельзя применять лекарственные средства, тормозящие перистальтику кишечника.

При внутримышечном введении эртапенема следует соблюдать осторожность, чтобы избежать его случайного введения в кровеносный сосуд (см. раздел 4.2).

Растворителем для внутримышечного введения препарата Эртанек является раствор

лидокаина (см. инструкцию по медицинскому применению лидокаина).

Содержание натрия

Данный препарат содержит 5,85 ммоль (134,6 мг) натрия на 1000 мг. Необходимо учитывать пациентам, находящимся на диете с ограничением поступления натрия.

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

При применении эртапенема с пробенецидом пробенецид конкурирует за активную канальцевую секрецию и таким образом ингибирует почечную экскрецию эртапенема. Это ведет к небольшому, но статистически значимому увеличению периода полувыведения (19%) и выраженности системного действия (25%). Коррекции режима дозирования не требуется. Одновременное применение с пробенецидом в целях увеличения периода полувыведения не рекомендуется.

Исследования *in vitro* показывают, что эртапенем не ингибирует транспорт дигоксина и винбластина, опосредованный Р-гликопротеином, и что эртапенем не является субстратом для этого транспорта. Исследования *in vitro* микросом печени человека показывают, что эртапенем не ингибирует метаболизм, опосредованный шестью основными изоферментами цитохрома P450 (СҮР) – 1A2, 2C9, 2C19, 2D6, 2El и 3A4. Взаимодействие с лекарственными средствами, обусловленное ингибированием Р-гликопротеин-опосредованного выведения препаратов или СҮР-опосредованного выведения препаратов, маловероятно.

Специальных клинических исследований по взаимодействию с конкретными лекарственными средствами, кроме пробенецида, не проводилось.

Клинические случаи, описанные в литературе, показывают, что одновременное применение карбапенемов, включая эртапенем, с вальпроевой кислотой или дивальпроатом натрия приводит к снижению концентрации вальпроевой кислоты. В результате этого взаимодействия концентрация вальпроевой кислоты может оказаться ниже терапевтического уровня, что увеличивает риск развития судорожного припадка. Хотя механизм взаимодействия неизвестен, данные in vitro и результаты исследований на животных позволяют предположить, что карбапенемы могут ингибировать гидролиз, в результате которого глюкуронидный метаболит вальпроевой кислоты (VPA-g) превращается обратно в вальпроевую кислоту, что приводит к снижению концентрации вальпроевой кислоты в плазме крови (см. раздел 4.4).

4.6. Фертильность, беременность и лактация

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 11.09.2023 № 17545 (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0003)

Беременность

Достаточного клинического опыта по применению эртапенема у беременных женщин не имеется. Эртапенем следует применять во время беременности, только если возможная польза для матери оправдывает потенциальный риск для плода.

Лактация

Эртапенем выделяется с грудным молоком (см. раздел 5.2). Ввиду возможного неблагоприятного воздействия препарата на плод, в период лактации грудное вскармливание следует прекратить на период применения препарата.

4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Не проводилось исследований для оценки влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами, однако некоторые нежелательные реакции, наблюдавшиеся при применении эртапенема, такие как головокружение и сонливость, могут влиять на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами (см. раздел 4.8).

4.8. Нежелательные реакции

Резюме профиля безопасности

Нежелательные реакции (возможно, вероятно или определенно связанные с применением препарата) были отмечены примерно у 20% пациентов, принимавших эртапенем. В связи с нежелательными реакциями эртапенем отменяли у 1,3% пациентов.

Наиболее частые нежелательные реакции, связанные с применением эртапенема при его парентеральном введении, включали диарею (4,8%), местные постинфузионные венозные осложнения (4,5%) и тошноту (2,8%).

Наиболее часто наблюдаемыми отклонениями результатов лабораторных анализов, связанными с эртапенемом были повышение активности АЛТ (аланинаминотрансферазы) (4,6%), АСТ (аспартатаминотрансферазы) (4,6%), щелочной фосфатазы (3,8%) и количества тромбоцитов (3,0%).

Табличное резюме нежелательных реакций

Ниже представлены данные, полученные при применении эртапенема.

Нежелательные лекарственные реакции приведены в соответствии с системно-органной классификацией ВОЗ и перечислены по частоте. Частота развития нежелательных реакций, перечисленных ниже, определялась соответственно следующей градации: очень часто ($\geq 1/10$), часто ($\geq 1/100$), но < 1/10), нечасто ($\geq 1/100$), но < 1/100), редко ($\geq 1/1000$), но

<1/1 000), очень редко (< 1/10 000), частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Таблица 1. Нежелательные реакции, наблюдавшиеся у взрослых

Часто	асто Нечасто Редко Очень		Частота	
			редко	неизвестна
Инфекции и ин	вазии			
	кандидоз	пневмония		
	слизистой			
	оболочки			
	полости рта			
	кандидоз	дерматомикоз		
	грибковая	послеоперационн		
	инфекция	ая раневая		
		инфекция		
	псевдомембраноз	инфекция		
	ный колит	мочевыделительн		
		ой системы		
	вагинит			
Нарушения со	стороны крови и лим	фатической систем	њ	
		нейтропения		
		тромбоцитопения		
Нарушения со	стороны иммунной с	системы		
		аллергия		анафилаксия,
				включая
				анафилактоидные
				реакции
Нарушения мен	паболизма и питани	Я		•
	анорексия	гипогликемия		
Психические на	прушения	<u> </u>		•
	бессонница	ажитация		измененное
				психическое
				состояние
				(включая
				агрессивность,

		(NC	СЛЕДОВАТЕ	Делирий, 0003)
				дезориентацию,
				изменение
				психического
				статуса)
	спутанность	тревожность		
	сознания			
		депрессия		
Нарушения со с	стороны нервной си	стемы		
головная боль	головокружение	тремор		угнетенность
				сознания
	сонливость	обморок		галлюцинации
	извращение			дискинезия
	вкуса			
	судорожный			миоклония
	припадок			
				нарушение
				походки
Нарушения со с	стороны органа зре	ния		
		нарушения со		
		стороны склер		
Нарушения со с	стороны сердца		<u> </u>	
синусовая		аритмия		
брадикардия				
		тахикардия		
Нарушения со с	тороны сосудов	1	I	1
постинфузион	снижение	кровотечение		
ные венозные	артериального			
осложнения:	давления			
флебит/				
тромбофлебит				
		увеличение		
		артериального		
		давления		
	I	I	I	1

Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения диспноэ заложенность носа неприятные кашель ощущения гортани носовое кровотечение хрипы затрудненное дыхание Желудочно-кишечные нарушения дисфагия окрашивание диарея запор зубов отрыжка кислым тошнота недержание кала содержимым тазовый рвота ощущение сухости во рту перитонит диспепсия боль в животе Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей холецистит желтуха поражения печени Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей острый сыпь эритема дерматит генерализованный экзантематозный пустулез (ОГЭП) крапивница шелушение лекарственная зуд сыпь c эозинофилией И системными

		(HO	СЛЕДОВАТЕ	симптомами (13)
				(DRESS-синдром)
		гиперчувствитель		
		ный васкулит		
Нарушения со с	т Стороны мышечной,	скелетной и соедин	ительной тка ительной тка	ини
		мышечный спазм		мышечная
				слабость
		боль в плече		
Нарушения со с	стороны почек и моч	невыводящих путей		
		почечная		
		недостаточность		
		острая почечная		
		недостаточность		
Беременность,	послеродовый перис	од и перинатальные	состояния	
		выкидыш		
Нарушения со с	стороны репродукт	ивной системы и мо.	лочных желез	
		генитальное		
		кровотечение		
Общие нарушен	ния и реакции в мест	<i>те введения</i>		
	экстравазация	уплотнение в		
		месте введения		
	слабость/	недомогание		
	утомляемость			
	лихорадка			
	отечность			
	боль в груди			
Лабораторные	и инструментальны	ые данные		
Химические пок	казатели			
повышение	повышение	уменьшение		
активности	концентрации	концентрации		
АЛТ, АСТ,	общего, прямого	бикарбонатов,		
щелочной	и непрямого	креатинина		
фосфатазы	билирубина,			
	креатинина,			

	мочевины и	(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0003)
	глюкозы	
		уменьшение
		содержания калия
		повышение
		активности
		лактатдегидроге
		назы
		увеличение
		содержания
		фосфора и калия
Гематология	l	
увеличение	уменьшение	уменьшение
количества	количества	количества
тромбоцитов	лейкоцитов,	лимфоцитов, ,
	тромбоцитов,	
	сегментоядерных	
	нейтрофилов	
	снижение	увеличение
	гемоглобина и	количества
	гематокрита,	палочкоядерных
		нейтрофилов
	увеличение	увеличение
	количества	количества
	эозинофилов,	лимфоцитов,
	частичного	метамиелоцитов,
	тромбопластино	моноцитов,
	вого времени и	миелоцитов,
	протромбинового	атипичных
	времени	лимфоцитов
	увеличение	
	количества	
	сегментоядерных	

	нейтрофилов и		(П(СЛЕДОВАТЕ	ЛЬНОСТЬ 0003)
	лейкоцитов				
Анализ мочи					
	увеличение	повыше	ение		
	количества	концент	грации		
	бактерий в моче	уробилі	иногена		
	увеличение				
	количества				
	лейкоцитов в				
	моче,				
	эпителиальных				
	клеток в моче,				
	эритроцитов в				
	моче				
	микоурия				
Другое	1			1	1
	положительная				
	реакция на				
	токсин				
	Clostridium				
	difficile				

Дети

Резюме профиля безопасности

Профиль эффективности и безопасности эртапенема у детей был сопоставим с таковым у взрослых пациентов. Нежелательные реакции (возможно, вероятно или определенно связанные с применением препарата) были отмечены примерно у 20,8% пациентов, принимавших эртапенем.

В связи с нежелательными реакциями эртапенем отменяли у 0,5% пациентов.

Наиболее частые нежелательные реакции, связанные с применением эртапенема при его парентеральном применении, включали диарею (5,2%) и боль в месте введения (6,1%).

Наиболее часто наблюдаемыми отклонениями результатов лабораторных анализов, связанными с эртапенемом, были уменьшение количества нейтрофилов (3,0%), повышение активности АЛТ (2,9%) и АСТ (2,8%).

Табличное резюме нежелательных реакций

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 11.09.2023 № 17545 Таблица 2. Нежелательные реакции, наблюдавшиеся у Остей ДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0003)

Часто	Нечасто	Редко	Очень	Частота
			редко	неизвестна
Психические на	рушения			1
				измененное
				психическое
				состояние
				(включая
				агрессивность)
Нарушения со с	тороны нервной сист	пемы	•	
	головная боль			галлюцинации
Нарушения со с	тороны сосудов		1	
	«прилив крови»			
	увеличение			
	артериального			
	давления			
Желудочно-киш	ечные нарушения		-	1
диарея	обесцвечивание			
	кала			
	мелена			
Нарушения со с	тороны кожи и подк	сожных тканей	1	
пеленочный	эритема			
дерматит				
	сыпь			
	петехии			
Общие нарушен	ия и реакции в месте	г введения	1	1
боль в месте	жжение в месте			
введения	введения			
	зуд в месте			
	введения			
	эритема в месте			
	введения			
	ощущение тепла в			
	месте введения			

Лабораторные и инструментальные данные (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0003)						
Химические пок	азатели					
повышение						
активности						
АЛТ, АСТ						
Гематология		,				
увеличение	уменьшение					
количества	количества					
нейтрофилов	тромбоцитов,					
	частичного					
	тромбопластино					
	вого времени и					
	протромбинового					
	времени					
	снижение					
	гемоглобина					

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств – членов Евразийского экономического союза.

Российская Федерация

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Телефон: +7 (499) 578-06-70 (доб. 187), +7 (499) 578-02-20

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Интернет-сайт: www.roszdravnadzor.gov.ru

Республика Беларусь

Адрес: 220045 г. Минск, пр-т Дзержинского, 83, корпус 15, 8 этаж

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении». Республиканская клинико-

фармакологическая лаборатория

Телефон: +375-17-242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Интернет-сайт: www.rceth.by

Республика Казахстан

Адрес: 010000, г. Астана, ул. А. Иманова, 13

«Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий»

Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения

Республики Казахстан

Телефон: 8 (7172) 78-98-28

Электронная почта: pdlc@dari.kz

Интернет-сайт: www.ndda.kz

4.9. Передозировка

Симптомы

В клинических исследованиях случайное введение до 3000 мг в сутки взрослым не

приводило к клинически значимым нежелательным явлениям. В клинических

исследованиях у детей однократное в/в введение дозы от 40 мг/кг до максимальной дозы

2000 мг не вызывало токсических реакций.

Лечение

Специфической информации по лечению передозировки эртапенемом нет.

В случае передозировки эртапенемом его следует отменить и проводить общее

поддерживающее лечение до выведения лекарства почками.

Эртапенем можно удалить из организма путем гемодиализа. Однако информации о

применении гемодиализа для лечения передозировки не имеется.

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамические свойства

Фармакотерапевтическая группа: антибактериальные средства системного действия;

другие бета-лактамные антибактериальные средства; карбапенемы.

Код ATX: J0lDH03

Механизм действия и фармакодинамические эффекты

15

Эртапенем – 1-β-метилкарбапенем, бета-лактамный антибиотик длительного действия для

парентерального введения, обладающий активностью в отношении широкого спектра грамположительных и грамотрицательных аэробных и анаэробных бактерий.

Бактерицидная активность эртапенема обусловлена ингибированием синтеза клеточной стенки и опосредована его связыванием с пенициллин-связывающими белками (ПСБ). У *Escherichia coli* он проявляет сильное сродство к ПСБ 1а, 1b, 2, 3, 4 и 5, причем предпочтительно — к ПСБ 2 и 3. Эртапенем обладает значительной устойчивостью к гидролизу бета-лактамазами большинства классов, включая пенициллиназы, цефалоспориназы и бета-лактамазы расширенного спектра, но не металло-бета-лактамазы. Эртапенем эффективен против большинства штаммов следующих микроорганизмов *in vitro* и вызываемых ими инфекций в клинических ситуациях (см. раздел 4.1):

Аэробные и факультативные анаэробные грамположительные микроорганизмы:

Staphylococcus aureus (включая штаммы, продуцирующие пенициллиназу; метициллинрезистентные стафилококки устойчивы к эртапенему)

Streptococcus agalactiae

Streptococcus pneumoniae

Streptococcus pyogenes

К эртапенему устойчивы многие штаммы Enterococcus faecalis и большинство штаммов Enterococcus faecium.

Аэробные и факультативные анаэробные грамотрицательные микроорганизмы:

Escherichia coli

Haemophilus influenzae (включая штаммы, продуцирующие бета-лактамазу)

Klebsiella pneumoniae

Moraxella catarrhalis

Proteus mirabilis

Анаэробные микроорганизмы:

Bacteroides fragilis и другие виды группы B. fragilis

Микроорганизмы рода *Clostridium* (кроме *C. diffjicile*)

Микроорганизмы рода Eubacterium

Микроорганизмы рода Peptostreptococcus

Porphyromonas asaccharolytica

Микроорганизмы рода Prevotella

Нижеприведенные данные о величинах минимальных подавляющих концентраций (МПК) получены в исследованиях *in vitro*, однако их клиническая значимость неизвестна:

Эртапенем при МПК ≤ 1 мкг/мл активен против большинства (≥90%) штаммов

микроорганизмов рода *Streptococcus*, включая *Streptococcus pneumoniae*; при концентрации ≤0,5 мкг/мл — против большинства (≥90%) штаммов микроорганизмов рода *Haemophilus*; при концентрации ≤2 мкг/мл — против большинства (≥90%) штаммов других аэробных и факультативных анаэробных микроорганизмов; при концентрации ≤4 мкг/мл — против большинства (≥90%) штаммов анаэробных микроорганизмов из приведенного ниже списка. Однако безопасность и эффективность эртапенема при лечении инфекций, вызванных данными микроорганизмами, в клинической практике не была подтверждена в качественных и хорошо контролируемых клинических исследованиях.

Аэробные и факультативные анаэробные грамположительные микроорганизмы:

Микроорганизмы рода *Staphylococcus*, коагулазонегативные, чувствительные к метициллину (метициллин-резистентные стафилококки устойчивы к эртапенему)

Streptococcus pneumoniae, пенициллин-резистентные

Streptococci viridans

К эртапенему устойчивы многие штаммы Enterococcus faecalis и большинство штаммов Enterococcus faecium.

Аэробные и факультативные анаэробные грамотрицательные микроорганизмы:

Citrobacter freundii

Enterobacter aerogenes

Enterobacter cloacae

Escherichia coli, продуцирующая бета-лактамазы расширенного спектра действия (ESBLs)

Haemophilus parainfluenzae

Klebsiella oxytoca

Klebsiella pneumoniae, продуцирующие ESBLs

Morganella morganii

Proteus vulgaris

Serratia marcescens

Многие штаммы перечисленных выше микроорганизмов, обладающих мультирезистентностью к другим антибиотикам, например, пенициллинам, цефалоспоринам (в том числе III поколения) и аминогликозидам, чувствительны к эртапенему.

Анаэробные микроорганизмы:

Микроорганизмы рода Fusobacterium

Определяемые значения МПК должны быть интерпретированы в соответствии с критериями, указанными в Таблице 3.

Таблица 3.

Критерии чувствительности для эртапенема									
	Метод разі	ведения	(МПК в	Дискодиффузионный метод					
	мкг/мл)			(Диаметр з	оны в мм	1)			
Микроорганизмы	Чувствит.	Умер.	Резист.	Чувствит.	Умер.	Резист.			
Аэробы и факультативные	≤2	4	≥8	≥19	16-18	≤15			
анаэробы, кроме									
Streptococcus spp. и									
Haemophilus spp.									
Streptococcus pneumoniae	≤1°	2	≥4	-	-	-			
(только пенициллин-									
чувствительные, поп-									
meningitis штаммы) ^b									
Streptococcus spp. (только	≤1°	-	-	-	-	-			
бета-гемолитические) ^{а,d}									
Haemophilus spp.a	≤0,5 ^e	-	-	≥19 ^f	-	-			
Анаэробы	≤4 ^g	8	≥16	-	-	-			

^а Отсутствие в настоящее время данных о резистентных штаммах не дает возможности определить любую категорию иначе как «чувствительную». Если по данным исследования МПК штаммы охарактеризованы не как чувствительные, они должны быть отправлены в лабораторию для дальнейшего исследования.

^b Streptococcus pneumoniae, чувствительные к пенициллину (диаметр зоны 1 мкг оксациллинового диска ≥20 мм), могут считаться чувствительными к эртапенему. Изоляты с диаметром зоны 1 мкг оксациллинового диска ≤19 мм должны тестироваться на чувствительность к эртапенему методом определения МПК.

^с Изоляты *Streptococcus pneumoniae*, чувствительные к пенициллину (МПК \leq 0,06 мкг/мл), и *Streptococcus* spp. (кроме *S. pneumoniae*), чувствительные к пенициллину (МПК \leq 0,12 мкг/мл), могут считаться чувствительными к эртапенему. Тестирование изолятов с промежуточной чувствительностью к пенициллину или пенициллин-резистентных изолятов на чувствительность к эртапенему не рекомендуется, поскольку надежные критерии интерпретации для эртапенема отсутствуют.

^d Бета-гемолитические *Streptococcus* spp., чувствительные к пенициллину (диаметр зоны 10 ЕД пенициллинового диска ≥24 мм) могут считаться чувствительными к эртапенему. Изоляты с диаметром зоны 10 ЕД пенициллинового диска <24 мм должны тестироваться на чувствительность к эртапенему методом определения МПК. Критерии интерпретации пенициллинового

дискодиффузионного метода не применимы для стрептококков группы viridans, которые не следует тестировать в отношении эртапенема.

- ^e Эти стандарты интерпретации применимы к процедуре микродилюции бульона с использованием среды Haemophilus Test Medium (HTM), инокулированной суспензией чистой колонии с инкубацией на воздухе при температуре 35 °C в течение 20–24 часов.
- $^{\rm f}$ Эти диаметры зон применимы к тестам с использованием дискодиффузионного метода на HTM агаре, инокулированном суспензией чистых колоний с инкубацией в 5% $^{\rm co}$ при 35 $^{\rm co}$ в течение 16–18 часов.
- ^g Эти стандарты интерпретации применимы только к дилюции агара с использованием агара Brucella с добавлением гемина, витамина К1 и 5% дефибринированной или гемолизированной крови барана, инокулированного суспензией чистой колонии, или 6–24 часовой свежей культуре в обогащенной тиогликолатом среде при инкубации в анаэробном контейнере или камере при 35–37 °C в течение 42–48 часов.

5.2. Фармакокинетические свойства

Абсорбция

Эртапенем, растворенный в 1% растворе лидокаина (без эпинефрина), хорошо абсорбируется после в/м введения в рекомендованной дозе 1000 мг. Биодоступность составляет приблизительно 92%. После в/м введения 1000 мг в день максимальная концентрация в плазме (C_{max}) достигается приблизительно через 2 часа (T_{max}).

Распределение

Эртапенем в значительной степени связывается с белками плазмы крови человека (связь эртапенема с белками уменьшается по мере повышения его концентрации в плазме крови примерно с 95% при концентрации в плазме крови <100 мкг/мл до 85% при концентрации в плазме крови крови около 300 мкг/мл).

Средние концентрации (мкг/мл) в плазме крови эртапенема после однократной 30-минутной в/в инфузии дозы 1000 мг или 2000 мг и в/м введения разовой дозы 1000 мг здоровым добровольцам представлены в Таблице 4.

Таблина 4.

Концентрация эртапенема в плазме у взрослых после введения разовой дозы									
Доза –			Средние	концент	грации в	плазме	(мкг/мл)		
Способ									
введения									
	0,5 ч	1 ч	2 ч	4 ч	6 ч	8 ч	12 ч	18 ч	24 ч
1000 мг - в/в*	155	115	83	48	31	20	9	3	1
1000 мг – в/м	33	53	67	57	40	27	13	4	2

2000 мг — в/в* 283 202 145 86 58 СПЕЗСВАТЕСЬНОС5 Б 00032

Площадь под фармакокинетической кривой «концентрация-время» эртапенема в плазме крови (AUC) у взрослых пациентов увеличивается почти прямо пропорционально дозе в диапазоне доз от 500 мг до 2000 мг.

Кумуляции эртапенема у взрослых пациентов после многократного в/в введения в диапазоне доз от 500 мг до 2000 мг в день или в/м введения по 1000 мг в день не наблюдается.

Средние концентрации (мкг/мл) в плазме эртапенема у детей представлены в Таблице 5. Таблица 5.

Концентрация эртапенема в плазме у детей после внутривенного введения разовой дозы*										
Возраст/доза		Ср	едние кон	щентраци	и в плазі	ме (мкг/мл	1)			
	0,5 ч),5 ч 1 ч 2 ч 4 ч 6 ч 8 ч 12 ч 2								
3-23 месяца										
(15 мг/кг)**	103,8	57,3	43,6	23,7	13,5	8,2	2,5	-		
(20 мг/кг)**	126,8	87,6	58,7	28,4	-	12,0	3,4	0,4		
(40 мг/кг)***	199,1	144,1	95,7	58,0	-	20,2	7,7	0,6		
2-12 лет										
(15 мг/кг)**	113,2	63,9	42,1	21,9	12,8	7,6	3,0	-		
(20 мг/кг)**	147,6	97,6	63,2	34,5	-	12,3	4,9	0,5		
(40 мг/кг)***	241,7	152,7	96,3	55,6	-	18,8	7,2	0,6		
13-17										
(20 мг/кг)**	170,4	98,3	67,8	40,4	-	16,0	7,0	1,1		
(1000 мг)	155,9	110,9	74,8	-	24,0	-	6,2	-		
(40 мг/кг)***	255,0	188,7	127,9	76,2	-	31,0	15,3	2,1		

^{* -} в/в инфузия проводилась при постоянной скорости в течение 30 минут.

Объем распределения эртапенема у взрослых пациентов — около 8 литров (0,11 л/кг), у детей в возрасте от 3 месяцев до 13 лет — 0,2 л/кг и около 0,16 л/кг у детей в возрасте 13-17 лет.

Концентрация эртапенема в грудном молоке у пяти кормящих женщин, определяемая ежедневно в случайных временных точках последовательно в течение 5 дней после

^{*} в/в инфузия проводилась при постоянной скорости в течение 30 минут.

^{** -} до максимальной дозы 1000 мг/сутки.

^{*** -} до максимальной дозы 2000 мг/сутки.

последнего внутривенного введения дозы 1000 мг, составляла в последний день лечения

(через 5-14 дней после родов) <0,38 мкг/мл. К 5-му дню после прекращения лечения концентрация эртапенема у 4 женщин была ниже предела обнаружения, а у 1 женщины обнаруживались следовые количества (<0,13 мкг/мл).

Эртапенем не подавляет транспорт дигоксина и винбластина, опосредованный Р-гликопротеином, и сам не является субстратом этого транспорта (см. раздел 4.5).

Биотрансформация

После в/в инфузии 1000 мг эртапенема с изотопной меткой источником радиоактивности в плазме является в основном (94%) эртапенем. Основной метаболит эртапенема представляет собой производное с незамкнутым кольцом, образующееся при гидролизе бета-лактамного кольца.

Исследования *in vitro* микросом печени человека показывают, что эртапенем не ингибирует метаболизм, опосредованный шестью основными изоферментами цитохрома P450 (CYP) – 1A2, 2C9, 2C19, 2D6, 2El и 3A4 (см. раздел 4.5).

Элиминация

Эртапенем выводится главным образом почками. Среднее время полувыведения в плазме крови у здоровых молодых добровольцев и детей в возрасте 13-17 лет составляет около 4 часов, у детей в возрасте от 3 месяцев до 13 лет — около 2,5 часов. После в/в введения 1000 мг эртапенема с изотопной меткой здоровым молодым добровольцам около 80% препарата выводится почками, а 10% — через кишечник. Из 80% эртапенема, определяемого в моче, около 38% выделяется в виде неизмененного препарата, а около 37% - в виде метаболита с незамкнутым β-лактамным кольцом.

У здоровых молодых добровольцев, получивших в/в дозу 1000 мг, средняя концентрация эртапенема в моче в течение 0-2 часов после введения этой дозы превышает 984 мкг/мл, а в течение 12-24 часов после введения этой дозы превышает 52 мкг/мл.

Особые группы пациентов

Пол

Концентрация эртапенема в плазме у мужчин и женщин сопоставима.

Лица пожилого возраста

Концентрация эртапенема в плазме после в/в введения дозы 1000 мг и 2000 мг у пожилых пациентов (≥65 лет) немного выше (приблизительно на 39% и 22% соответственно), чем у более молодых (<65 лет). Коррекции дозы для пожилых пациентов не требуется.

Печеночная недостаточность

Фармакокинетика эртапенема у пациентов с печеночной недостаточностью не изучалась. В связи с небольшой интенсивностью метаболизма препарата в печени можно ожидать, что

COOTBETCTBYET SKCREPTHOMY OTHETY or 11.09.2023 № 17545 a.dom(DOCREDOBATEDEHOCTE 0003)

нарушение ее функции не должно влиять на фармакокинетику эртапенема. Коррекции

режима дозирования у пациентов с печеночной недостаточностью не требуется.

Почечная недостаточность

После однократного в/в введения 1000 мг эртапенема AUC у пациентов с почечной недостаточностью легкой степени (клиренс креатинина Cl_{cr} 60-90 мл/мин/1,73 м²) не отличается от таковой у здоровых добровольцев (в возрасте от 25 до 82 лет).

У пациентов с умеренной почечной недостаточностью (Cl_{cr} 31-59 мл/мин/1,73 м²) AUC увеличена приблизительно в 1,5 раза по сравнению со здоровыми добровольцами.

У пациентов с тяжелой почечной недостаточностью (Cl_{cr} 5-30 мл/мин/1,73 м²) AUC увеличена приблизительно в 2,6 раза по сравнению со здоровыми добровольцами.

У пациентов с терминальной стадией почечной недостаточности (Cl_{cr} мл/мин/1,73 м²) AUC увеличена приблизительно в 2,9 раза по сравнению со здоровыми добровольцами.

После однократного в/в введения разовой дозы 1000 мг эртапенема непосредственно перед сеансом гемодиализа около 30% введенной дозы определяется в диализате.

Данные о применении препарата у детей с почечной недостаточностью отсутствуют. Пациентам с тяжелой и терминальной почечной недостаточностью рекомендуется проводить коррекцию режима дозирования (см. раздел 4.2).

Дети

После внутривенного введения препарата в дозе 1000 мг/сут концентрация эртапенема в плазме крови у детей 13-17 лет и взрослых пациентов сопоставима.

После назначения препарата в дозе 20 мг/кг (до максимальной дозы 1000 мг) значения фармакокинетических параметров у пациентов в возрасте 13-17 лет в целом были сравнимы с таковыми у здоровых молодых добровольцев. Трое из шести пациентов 13-17 лет получали дозу менее 1000 мг. Для оценки фармакокинетических критериев у всех пациентов данной группы полученные показатели были рассчитаны с учетом того, что все пациенты получали дозу препарата 1000 мг, с допущением линейной зависимости. Результаты сравнения показывают, что фармакокинетический профиль у пациентов 13-17 лет, получавших эртапенем в дозе 1000 мг/сут, был сопоставим с таковым у взрослых пациентов. Соотношения (пациенты 13-17 лет / взрослые пациенты) для значений АUC, концентрации в конце введения инфузии и концентрации в середине интервала дозирования составили 0,99, 1,20 и 0,84 соответственно.

Концентрации в плазме крови в середине интервала дозирования после однократного внутривенного введения эртапенема в дозе 15 мг/кг у пациентов в возрасте от 3 месяцев до 13 лет сравнимы с данными концентрациями в середине интервала дозирования после внутривенного введения препарата в дозе г/сут у взрослых. Клиренс эртапенема из плазмы

крови (мл/мин/кг) у пациентов в возрасте от 3 месяцев до 13 лет был приблизительно в 2

раза больше в сравнении с таковым у взрослых пациентов. При введении дозы 15 мг/кг значения AUC у пациентов в возрасте от 3 месяцев до 13 лет были сравнимы с данными значениями у молодых здоровых добровольцев, принимавших эртапенем внутривенно в дозе 1000 мг.

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6.1. Перечень вспомогательных веществ

Натрия гидрокарбонат

Натрия гидроксид

6.2. Несовместимость

Не использовать растворители, содержащие декстрозу (α-D-глюкозу).

Данный лекарственный препарат не следует смешивать с другими лекарственными препаратами, за исключением упомянутых в разделе 6.6.

6.3. Срок годности (срок хранения)

Невскрытый флакон

2 года.

Хранение приготовленного раствора

Для внутривенной инфузии

Раствор для инфузий, приготовленный путем немедленного разведения в 0,9% растворе натрия хлорида для инъекций (см. раздел 6.6), можно хранить при комнатной температуре (25 °C) и использовать в течение 6 часов или хранить в течение 24 часов в холодильнике (5 °C) и использовать в течение 4 часов после извлечения из холодильника.

Для внутримышечной инъекции

Раствор для в/м инъекций должен быть использован в течение 1 часа после приготовления. Растворы препарата Эртанек нельзя замораживать.

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.

Условия хранения после восстановления лекарственного препарата см. в разделе 6.3.

6.5. Характер и содержание первичной упаковки

По 1,0 г эртапенема во флаконы из бесцветного прозрачного стекла 1 тидролитического

класса I типа, герметично укупоренные бромбутиловыми пробками, обжатые алюминиевыми колпачками с предохранительными пластмассовыми крышечками типа «flip-off».

На каждый флакон наклеивают этикетку из бумаги этикеточной, или писчей, или из полимерных материалов, самоклеящуюся.

По 1 флакону с препаратом вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона для потребительской тары подгрупп хромовый, или хром-эрзац, или другого аналогичного качества. Пачки помещают в групповую упаковку.

По 5 флаконов с препаратом вместе с равным количеством листков-вкладышей помещают в пачку с перегородками из картона для потребительской тары подгрупп хромовый, или хром-эрзац, или другого аналогичного качества. Пачки помещают в групповую упаковку. По 25, 50 флаконов с препаратом вместе с соответствующим количеством листков-вкладышей помещают в картонную коробку с перегородками из картона для потребительской тары подгрупп хромовый, или хром-эрзац, или другого аналогичного качества. Коробки помещают в групповую упаковку (для стационаров).

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата и другие манипуляции с препаратом

Не смешивать и не вводить с другими лекарственными средствами.

Инструкции по приготовлению растворов

Пациенты в возрасте 13 лет и старше

Приготовление раствора для внутривенной инфузии

Перед введением препарат Эртанек необходимо растворить, а затем развести.

- 1. Растворите содержимое 1000 мг флакона препарата Эртанек путем добавления 10 мл одного из следующих растворителей: вода для инъекций, 0,9% раствор натрия хлорида для инъекций или бактериостатическая вода для инъекций.
- 2. Хорошо встряхните флакон до полного растворения препарата и сразу же добавьте раствор из флакона в подготовленные 50 мл 0,9% раствора натрия хлорида для инфузий.
- 3. Инфузия должна быть выполнена в течение 6 часов после растворения препарата Эртанек.

Приготовление раствора для внутримышечной инъекции

Перед введением препарат Эртанек необходимо растворить.

- 1. Растворите содержимое флакона, содержащего 1000 мг препарата Эртанек, в 3,2 мл 1% или 2% раствора лидокаина для инъекций (без эпинефрина). Хорошо встряхните флакон для растворения содержимого.
- 2. Сразу же наберите в шприц содержимое флакона и введите его глубоко внутримышечно в крупный мышечный массив (например, в ягодичные мышцы или латеральные мышцы бедра).
- 3. Приготовленный раствор для в/м введения должен быть использован в течение часа после приготовления.

<u>Примечание:</u> приготовленный раствор для в/м инъекций не должен использоваться для в/в инфузий.

Дети в возрасте от 3 месяцев до 13 лет

Приготовление раствора для внутривенной инфузии

Перед введением препарат Эртанек необходимо растворить, а затем развести.

- 1. Растворите содержимое 1000 мг флакона препарата Эртанек путем добавления 10 мл одного из следующих растворителей: вода для инъекций, 0,9% раствор натрия хлорида для инъекций или бактериостатическая вода для инъекций.
- 2. Хорошо встряхните флакон до полного растворения препарата и сразу же наберите объем раствора, эквивалентный 15 мг/кг веса (но не более 1 г в сутки) и разбавьте в 0,9% растворе натрия хлорида для инфузий до концентрации 20 мг/мл или менее.
- 3. Инфузия должна быть выполнена в течение 6 часов после растворения препарата Эртанек.

Приготовление раствора для внутримышечной инъекции

Перед введением препарат Эртанек необходимо растворить.

- 1. Растворите содержимое флакона, содержащего 1000 мг препарата Эртанек, в 3,2 мл 1% или 2% раствора лидокаина для инъекций (без эпинефрина). Хорошо встряхните флакон для растворения содержимого.
- 2. Сразу же отберите объем, эквивалентный 15 мг/кг тела (но не более 1000 мг в сутки) и введите его глубоко внутримышечно в крупный мышечный массив (например, в ягодичные мышцы или латеральные мышцы бедра).
- 3. Приготовленный раствор для в/м введения должен быть использован в течение 1 часа после приготовления.

<u>Примечание:</u> приготовленный раствор для в/м инъекций не должен использоваться для в/в инфузий.

Лекарственные препараты для парентерального введения перед использованием нужно подвергать визуальному осмотру для выявления взвешенных частиц или изменений

окраски. Цвет растворов препарата Эртанек нарьируется от бесцветного до бледно-желтого

(изменение цвета в этих пределах не влияет на активность препарата).

Утилизация

Весь оставшийся лекарственный препарат и отходы следует уничтожить в соответствии с установленными национальным законодательством требованиями.

7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

Российская Федерация

АО «Фармасинтез»

664007, Иркутская обл., г. Иркутск, ул. Красногвардейская, д. 23, офис 3

Тел.: +7 (3952) 550-355

Адрес электронной почты: info@pharmasyntez.com

7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

АО «Фармасинтез»

Адрес: 664040, г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184

Тел.: +7-800-100-1550

Адрес электронной почты: info@pharmasyntez.com

Республика Беларусь

TOO «Adalan»

Адрес: 220131, г. Минск, ул. Гамарника 30/395

Моб. тел. (24 часа): +37529-55-12-510

Адрес электронной почты: pv@adalan.kz

Республика Казахстан

TOO «Adalan»

Адрес: 050057, г. Алматы, ул. Тимирязева, 42, пав. 23, оф. 202

Тел: +7 (727) 269-54-59, +7 (727) 269-54-18

Моб. тел. (24 часа): +7 (701) 217-24-57

Адрес электронной почты: pv@adalan.kz; b.satova@adalan.kz

8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ (ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РЕГИСТРАЦИИ, ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ)

Дата первой регистрации:

10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА

Общая характеристика лекарственного препарата Эртанек доступна на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет» https://eec.eaeunion.org.