

**BILAGA I**  
**PRODUKTRESUMÉ**

## 1. LÄKEMEDLETS NAMN

Zinforo 600 mg pulver till koncentrat för infusionsvätska, lösning.

## 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje injektionsflaska innehåller ceftarolinfosamil-ättiksyrasolvatmonohydrat motsvarande 600 mg ceftarolinfosamil (ceftarolinum fosamilum).

Efter rekonstitution innehåller 1 ml av lösningen 30 mg av ceftarolinfosamil.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

## 3. LÄKEMEDELFORM

Pulver till koncentrat för infusionsvätska, lösning (pulver till koncentrat).

Vitgult till ljusgult pulver.

## 4. KLINISKA UPPGIFTER

### 4.1 Terapeutiska indikationer

Zinforo är avsett för behandling av följande infektioner hos vuxna och barn från 2 månaders ålder (se avsnitt 4.4 och 5.1):

- Komplicerade infektioner i hud och mjukdelar (complicated skin and soft tissue infections, cSSTI)
- Samhällsförvärvad pneumoni (community-acquired pneumonia, CAP)

Hänsyn ska tas till officiella riktlinjer för lämplig användning av antibakteriella medel.

### 4.2 Dosering och administreringsätt

#### Dosering

Vuxna och ungdomar (från 12 till < 18 år med en kroppsvikt på  $\geq 33$  kg) med kreatininclearance (CrCL) > 50 ml/min: se tabell 1.

**Tabell 1 Dosering till vuxna och ungdomar (från 12 till < 18 år med kroppsvikt  $\geq 33$  kg) med CrCL > 50 ml/min.**

Infektion	Dosering	Frekvens	Infusionstid (minuter)	Behandlingens längd (dagar)
cSSTI <sup>a</sup>	600 mg	Var 12:e timme	60	5-14
CAP	600 mg	Var 12:e timme	60	5-7

<sup>a</sup> Baserat på farmakokinetiska och farmakodynamiska analyser är den rekommenderade dosregimen för behandling av cSSTI, orsakad av *S. aureus*, vars ceftarolin MIC är 2 eller 4 mg/l, 600 mg var 8:e timme med 2-timmarsinfusioner. Se avsnitt 4.4 och 5.1.

Barn från 2 månaders ålder till < 12 år med CrCL > 50 ml/min. och ungdomar från 12 till < 18 år med en kroppsvikt på < 33 kg och med CrCL > 50 ml/min: se tabell 2.

Rekommenderad behandlingstid är 5-14 dagar för cSSTI och 5-7 dagar för CAP.

**Tabell 2 Dosering till barn från 2 månaders ålder till < 12 år med CrCL > 50 ml/min och ungdomar från 12 till < 18 år med kroppsvikt < 33 kg och med CrCL > 50 ml/min.<sup>a</sup>**

Ålder och kroppsvikt	Dosering	Frekvens	Infusionstid (minuter)
≥ 12 år till < 18 år och kroppsvikt < 33 kg	12 mg/kg <sup>b</sup>	Var 8:e timme	60
≥ 2 år till < 12 år	12 mg/kg <sup>b</sup>	Var 8:e timme	60
≥ 2 månader till < 2 år	8 mg/kg	Var 8:e timme	60

<sup>a</sup> Dosrekommendationer gäller behandling av *S.aureus* vars ceftarolin MIC är ≤ 1 mg/l

<sup>b</sup> Dosen som administreras var 8:e timme ska inte överstiga 400 mg

### Särskilda populationer

#### Äldre

Ingen dosjustering är nödvändig för äldre med kreatininclearancevärden > 50 ml/min (se avsnitt 5.2).

#### Nedsatt njurfunktion

Dosen ska justeras när kreatininclearance (CrCL) är ≤ 50 ml/min, enligt tabell 3 och 4 (se avsnitt 5.2). Rekommenderade behandlingslängder är desamma som för patienter med CrCL > 50 ml/min.

Dosrekommendationer för barn och ungdomar är baserade på farmakokinetisk modellering.

Det finns inte tillräckligt med information för att kunna rekommendera dosjusteringar för ungdomar i åldern 12 till < 18 år med kroppsvikt < 33 kg och för barn i åldern 2 till 12 år med terminal njursjukdom (ESRD).

Det finns inte tillräckligt med information för att kunna rekommendera dosjusteringar för barn från 2 månaders ålder till < 2 år med måttligt eller kraftigt nedsatt njurfunktion eller ESRD.

**Tabell 3 Dosering till vuxna och ungdomar (från 12 till < 18 år med kroppsvikt ≥ 33 kg) med CrCL ≤ 50 ml/min.**

Infektion	Kreatininclearance <sup>a</sup> (ml/min)	Dosering	Frekvens <sup>c</sup>	Infusionstid (minuter) <sup>c</sup>
cSSTI och CAP	> 30 till ≤ 50	400 mg	Var 12:e timme	60
	≥ 15 till ≤ 30	300 mg	Var 12:e timme	60
	ESRD, inklusive hemodialys <sup>b</sup>	200 mg	Var 12:e timme	60

<sup>a</sup> Beräknat genom användning av Cockcroft-Gault-formeln

<sup>b</sup> Zinforo bör administreras efter hemodialys på hemodialysdagar

<sup>c</sup> Baserat på farmakokinetiska och farmakodynamiska analyser är den rekommenderade dosregimen för behandling av cSSTI, orsakad av *S. aureus*, vars ceftarolin MIC är 2 eller 4 mg/l, den dos som rekommenderas i tabellen i njurfunktionskategorin administrerad var 8:e timme med 2-timmarsinfusioner. Se avsnitt 4.4 och 5.1.

**Tabell 4 Dosering till barn från 2 till < 12 år med CrCL ≤ 50 ml/min. och ungdomar från 12 till < 18 år med kroppsvikt < 33 kg och CrCL ≤ 50 ml/min.**

Kreatininclearance <sup>a</sup> (ml/min)	Ålder och kroppsvikt	Dosering <sup>b, c</sup>	Frekvens <sup>b</sup>	Infusionstid (minuter) <sup>b</sup>
> 30 till ≤ 50	≥ 12 år till < 18 år och kroppsvikt < 33 kg	8 mg/kg <sup>d</sup>	Var 8:e timme	60
	≥ 2 år till < 12 år	8 mg/kg <sup>d</sup>	Var 8:e timme	60
≥ 15 till ≤ 30	> 12 år till < 18 år	6 mg/kg <sup>e</sup>	Var 8:e timme	60

och kroppsvikt  
< 33 kg  
≥ 2 år till < 12 år      6 mg/kg<sup>e</sup>      Var 8:e timme      60

---

<sup>a</sup> Beräknat med Schwartz-formel

<sup>b</sup> Dosrekommendationer gäller behandling av *S.aureus* vars ceftarolin MIC är ≤ 1 mg/l

<sup>c</sup> Dos baseras på CrCL. CrCL bör övervakas noga och dosen justeras enligt förändrad njurfunktion

<sup>d</sup> Dosen som administreras var 8:e timme ska inte överstiga 300 mg

<sup>e</sup> Dosen som administreras var 8:e timme ska inte överstiga 200 mg

#### *Nedsatt leverfunktion*

Ingen dosjustering anses nödvändig hos patienter med nedsatt leverfunktion (se avsnitt 5.2).

#### *Pediatrik population*

Säkerhet och effekt för Zinforo för barn under 2 månaders ålder har ännu inte fastställts. Inga uppgifter finns tillgängliga.

#### Administreringssätt

Intravenös användning. Zinforo administreras genom intravenös infusion under 60 minuter eller 120 minuter för alla infusionsvolymerna (50 ml, 100 ml eller 250 ml) (se avsnitt 6.6).

Infusionsvolymerna för pediatrika patienter varierar med barnets vikt. Infusionslösningens koncentration under beredning och administrering ska inte överstiga 12 mg/ml ceftarolinfosamil.

Anvisningar om rekonstitution och spädning av läkemedlet före administrering finns i avsnitt 6.6.

### **4.3 Kontraindikationer**

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

Överkänslighet mot antibiotika i klassen cefalosporiner.

Omedelbar och svår överkänslighet (t.ex. anafylaktisk reaktion) mot andra typer av betalaktamantibiotika (t.ex. penicilliner eller karbapenemer).

### **4.4 Varningar och försiktighet**

#### Överkänslighetsreaktioner

Allvarliga och i enstaka fall dödliga överkänslighetsreaktioner kan förekomma (se avsnitt 4.3 och 4.8).

Patienter som tidigare visat överkänslighet mot cefalosporiner, penicilliner eller andra betalaktamantibiotika kan också vara överkänsliga mot ceftarolinfosamil. Ceftarolin ska användas med försiktighet hos patienter med anamnes på icke allvarliga överkänslighetsreaktioner mot några andra betalaktamantibiotika, (t.ex. penicillin eller karbapenemer). Om en svår allergisk reaktion inträffar under behandling med Zinforo ska läkemedlet sättas ut och lämpliga åtgärder vidtas.

#### *Clostridium difficile*-relaterad diarré

Antibiotikarelaterad kolit och pseudomembranös kolit har rapporterats för ceftarolinfosamil och kan variera i svårighetsgrad från mild till livshotande. Därför är det viktigt att överväga denna diagnos hos patienter som får diarré i samband med eller efter administrering av ceftarolinfosamil (se avsnitt 4.8). Under sådana omständigheter bör utsättande av ceftarolinfosamil och stödåtgärder tillsammans med administrering av specifik behandling mot *Clostridium difficile* övervägas.

#### Ej känsliga organismer

Superinfektioner kan uppstå under eller efter behandling med Zinforo.

#### Patienter med känd krampanfallssjukdom

Krampanfall har förekommit i toxikologiska studier vid C<sub>max</sub>-nivåer av ceftarolin som var 7-25 gånger den till människa (se avsnitt 5.3). Erfarenhet från kliniska studier av ceftarolinfosamil hos patienter

med underliggande krampsjukdomar är mycket begränsad. Zinforo ska därför användas med försiktighet i denna patientpopulation.

#### Serokonversion vid direkt antiglobulintest (Coombs test) och potentiell risk för hemolytisk anemi

Ett direkt antiglobulintest (DAT) kan ge positivt resultat under behandling med cefalosporiner. Förekomsten av serokonversion vid direkt antiglobulintest hos patienter som fått ceftarolininfosamil var 11,2 % i de fem poolade huvudstudierna med administrering var 12:e timme (600 mg administrerat under 60 minuter var 12:e timme) och 32,3 % i en studie med patienter som fick ceftarolininfosamil var 8:e timme (600 mg administrerat under 120 minuter var 8:e timme), (se avsnitt 4.8). Det fanns inga tecken på hemolys hos patienter som fick positivt resultat vid direkt antiglobulintest vid behandling i kliniska studier. Möjligheten att hemolytisk anemi kan förekomma i samband med behandling med cefalosporiner, inklusive Zinforo, kan dock inte uteslutas. Patienter som får anemi under eller efter behandling med Zinforo bör utredas med avseende på denna möjlighet.

#### Begränsningar i kliniska data

Erfarenhet saknas från behandling av CAP med ceftarolin i följande patientgrupper: patienter med nedsatt immunförsvar, patienter med svår sepsis/septisk chock, svår underliggande lungsjukdom, patienter med PORT riskklass V och/eller CAP som kräver respirator, CAP orsakad av meticillinresistent *S. aureus* eller patienter som är i behov av intensivvård. Försiktighet bör iaktas vid behandling av dessa patientgrupper.

Erfarenhet saknas från behandling av cSSTI med ceftarolin i följande patientgrupper: patienter med nedsatt immunförsvar, patienter med svår sepsis/septisk chock, nekrotiserande fasciit, perirektal abscess och patienter med tredje gradens och omfattande brännskador. Det finns begränsad erfarenhet av behandling av patienter med diabetiska fotinfektioner. Försiktighet bör iaktas vid behandling av dessa patientgrupper.

Det finns begränsat med kliniska prövningsdata om användningen av ceftarolin för att behandla cSSTI som orsakats av *S. aureus* med en MIC på > 1 mg/l. Rekommenderade doseringar av Zinforo som visas i tabell 1 och 3 för behandlingen av cSSTI orsakad av *S. aureus* med ceftarolin MIC på 2 eller 4 mg/l baseras på farmakokinetisk-farmakodynamisk modellering och simulering (se avsnitt 4.2 och 5.1). Zinforo bör inte användas för att behandla cSSTI på grund av *S. aureus* för vilken MIC av ceftarolin är > 4 mg/l.

### **4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Inga kliniska interaktionsstudier med andra läkemedel har utförts med ceftarolininfosamil.

Risken för interaktion mellan ceftarolin eller ceftarolininfosamil och läkemedel som metaboliseras via CYP450-enzymerna förväntas vara låg eftersom dessa varken är hämmare eller inducerare av CYP450-enzymerna *in vitro*. Ceftarolin och ceftarolininfosamil metaboliseras inte via CYP450-enzymerna *in vitro*, varför samtidig behandling med CYP450-inducerare eller -hämmare sannolikt inte påverkar ceftarolinets farmakokinetik.

Ceftarolin är varken ett substrat eller en hämmare av renala transportproteiner (OCT2, OAT1 och OAT3) *in vitro*. Därför är interaktion med ceftarolin och andra läkemedel som är substrat eller hämmare (t.ex. probenecid) av dessa transportproteiner inte förväntad.

#### Pediatrik population

Som hos vuxna, förväntas interaktionspotentialen vara låg hos pediatrika patienter.

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

#### Graviditet

Det finns inga eller begränsad mängd data från användningen av ceftarolininfosamil hos gravida kvinnor. Djurstudier utförda på råttor och kaniner tyder inte på skadliga reproduktionstoxikologiska

effekter vid exponering liknande terapeutiska koncentrationer. Efter administrering under hela dräktigheten och laktationsperioden hos råtta observerades ingen effekt på ungarnas födelsevikt eller tillväxt, även om mindre förändringar i fostervikt och fördröjd förbening av interparietalbenet observerades när ceftarolininfosamil gavs under organogenesen (se avsnitt 5.3).

Som en försiktighetsåtgärd bör man undvika användning av Zinforo under graviditet, såvida inte kvinnans kliniska tillstånd kräver behandling med antibiotika med Zinforos antibakteriella profil.

#### Amning

Det är okänt om ceftarolininfosamil eller ceftarolin utsöndras i bröstmjolk. En risk för nyfödda/spädbarn kan inte uteslutas. Ett beslut måste fattas om man ska avbryta amningen eller avbryta/avstå från behandling med Zinforo efter att man tagit hänsyn till fördelen med amning för barnet och fördelen med behandling för kvinnan.

#### Fertilitet

Effekterna av ceftarolininfosamil på fertiliteten hos människa har inte studerats. Djurstudier med ceftarolininfosamil tyder inte på skadliga effekter på fertiliteten (se avsnitt 5.3).

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

Biverkningar, t.ex. yrsel kan uppstå, vilket kan påverka förmågan att framföra fordon och använda maskiner (se avsnitt 4.8).

### **4.8 Biverkningar**

#### Sammanfattning av biverkningsprofilen

De vanligaste biverkningarna som förekom hos  $\geq 3\%$  av de cirka 3 242 patienterna som behandlades med Zinforo i kliniska studier var diarré, huvudvärk, illamående och klåda, och var generellt milda eller måttliga. CDAD och svåra överkänslighetsreaktioner kan också förekomma.

En högre förekomst av hudutslag hos asiatiska patienter (se nedan) och en högre förekomst av serokonversion vid direkt antiglobulintest (se avsnitt 4.4) observerades i en studie med vuxna patienter med cSSTI som utfördes med Zinforo 600 mg administrerat under 120 minuter var 8:e timme.

#### Tabell över biverkningar

Följande biverkningar har identifierats för Zinforo vid kliniska prövningar samt utifrån erfarenheter efter marknadsföring. Biverkningarna är klassificerade efter organsystem och frekvens. Frekvenskategorierna bestäms enligt följande konventioner: mycket vanliga ( $\geq 1/10$ ), vanliga ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), mindre vanliga ( $\geq 1/1\,000$ ,  $< 1/100$ ), sällsynta ( $\geq 1/10\,000$ ,  $< 1/1\,000$ ), ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

**Tabell 5 Frekvens av biverkningar klassificerade efter organsystem enligt kliniska studier och erfarenheter efter marknadsföring**

Organsystem	Mycket vanliga	Vanliga	Mindre vanliga	Sällsynta	Ingen känd frekvens
Infektioner och infestationer			<i>Clostridium difficile</i> -relaterad kolit (se avsnitt 4.4)		

Organsystem	Mycket vanliga	Vanliga	Mindre vanliga	Sällsynta	Ingen känd frekvens
Blodet och lymfsystemet			Anemi, leukopeni, neutropeni, trombocytopeni, förlängd protrombintid (PT), förlängd aktiverad partiell tromboplastintid (aPTT), ökad internationell normaliserad kvot (INR)	Agranulocytos	Eosinofili
Immunsystemet		Hudutslag, klåda	Anafylaxi (se avsnitt 4.3 och 4.4), överkänslighet (t.ex. urtikaria, läpp- och ansiktssvullnad) (se avsnitt 4.3 och 4.4)		
Centrala och perifera nervsystemet		Huvudvärk, yrsel			
Blodkärl		Flebit			
Magtarmkanalen		Diarré, illamående, kräkningar, buksmärta			
Lever och gallvägar		Ökning av transaminaser			
Njurar och urinvägar			Förhöjt blodkreatinin		
Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället		Feber, reaktioner vid infusionsstället (rodnad, flebit, smärta)			
Undersökningar	Positivt Coombs direkttest (se avsnitt 4.4)				

### Beskrivning av utvalda biverkningar

#### *Hudutslag*

Hudutslag observerades med frekvensen vanlig i båda de poolade fas III-studierna av cSSTI med administrering av Zinforo var 12:e timme (600 mg administrerat under 60 minuter var 12:e timme) och studien av cSSTI med administrering var 8:e timme (600 mg administrerat under 120 minuter var 8:e timme). Frekvensen för hudutslag i subgruppen med asiatiska patienter som fick Zinforo var 8:e timme var emellertid mycket vanlig (18,5 %).

#### Pediatrik population

Säkerhetsbedömningen för barn baseras på säkerhetsdata från 2 prövningar i vilka 227 pediatrika patienter från 2 månaders ålder till 17 år med cSSTI eller CAP fick Zinforo. Totalt sett var säkerhetsprofilen för dessa 227 barn likartad med den som ses i den vuxna populationen.

#### Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via det nationella rapporteringssystemet listat i bilaga V.

### **4.9 Överdoser**

Begränsade data för patienter som får högre doser av Zinforo än vad som rekommenderas visar på liknande biverkningar som hos patienter som får rekommenderade doser. Relativ överdosering kan uppstå hos patienter som har måttligt nedsatt njurfunktion. Behandling av överdosering ska följa standardrutiner för vård.

Ceftarolin kan elimineras med hemodialys: under en dialysperiod på 4 timmar kunde ca 74 % av en given dos återvinnas i dialysatet.

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: antibakteriella medel för systemiskt bruk, övriga cefalosporiner och penemer, ATC-kod: J01DI02

Den aktiva substansen efter administrering av Zinforo är ceftarolin.

#### Verkningsmekanism

*In vitro*-studier har visat att ceftarolin har baktericid verkan och kan hämma biosyntes i cellväggen hos meticillinresistenta *Staphylococcus aureus* (MRSA) och penicillinokänsliga *Streptococcus pneumoniae* (PNSP) på grund av dess affinitet för de förändrade penicillinbindande proteinerna i dessa organismer. Till följd av detta hamnar de minsta hämmande koncentrationerna (MIC) av ceftarolin för en del av de testade organismerna inom känslighetsområdet (se avsnittet om resistens nedan).

#### Resistens

Ceftarolin har inte aktiv verkan mot stammar av *Enterobacteriaceae* som producerar betalaktamaser med utvidgat spektrum (ESBL) från familjerna TEM, SHV eller CTX-M, serinkarbapenemaser (som KPC), metallobetalaktamaser i klass B eller klass C (AmpC)-cefalosporinaser. Organismer som uttrycker dessa enzymer och som därför är resistenta mot ceftarolin förekommer i frekvenser som varierar påtagligt mellan olika länder och mellan olika sjukvårdsinrättningar inom varje land. Om ceftarolin sätts in innan resultaten från känslighetstest finns tillgängliga, måste man ta hänsyn till lokal information om risken att det rör sig om organismer som uttrycker dessa enzymer. Resistens kan också medieras av bakteriell impermeabilitet eller effluxpumpmekanismer för läkemedel. En eller flera av dessa mekanismer kan förekomma i ett enda bakterieisolat.

#### Interaktion med andra antibakteriella medel



*In vitro*-studier har inte påvisat någon motsättning mellan ceftarolin i kombination med andra vanliga antibakteriella medel (t.ex. amikacin, azitromycin, aztreonam, daptomycin, levofloxacin, linezolid, meropenem, tigecyklin eller vankomycin).

#### Brytpunkter i känslighetstester

Brytpunkterna enligt European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing (EUCAST) för känslighetstestning visas nedan.

Organismer	MIC-brytpunkter (mg/l)	
	Känsliga (≤S)	Resistenta (R>)
<i>Staphylococcus aureus</i>	1 <sup>1</sup>	>2 <sup>2</sup>
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	0,25	0,25
<i>Streptococcus</i> grupp A, B, C, G	se kommentar <sup>3</sup>	se kommentar <sup>3</sup>
<i>Haemophilus influenzae</i>	0,03	0,03
<i>Enterobacteriaceae</i>	0,5	0,5

1. Avser dosering av vuxna eller ungdomar (från 12 år och 33 kg) med ceftarolin var 12:e timme med 1-timmarsinfusioner (se avsnitt 4.2). Observera: Det finns inga kliniska prövningsdata om användningen av ceftarolin för att behandla CAP på grund av *S. aureus* med MIC-värden för ceftarolin på > 1 mg/l
2. Avser dosering av vuxna eller ungdomar (från 12 år och 33 kg) med ceftarolin var 8:e timme med 2-timmarsinfusioner för att behandla cSSTI (se avsnitt 4.2). *S. aureus* med MIC-värden för ceftarolin på ≥ 4 mg/l är sällsynt. PK-PD-analyser tyder på att dosering av vuxna eller ungdomar (från 12 år och 33 kg) med ceftarolin var 8:e timme med 2-timmarsinfusioner kan behandla cSSTI orsakad av *S. aureus* vars ceftarolin MIC är 4 mg/l.
3. Slutsats från känslighet för bensylpenicillin.

#### Farmakokinetiskt/farmakodynamiskt förhållande

I likhet med andra antimikrobiella betalaktamsubstanser har den procentuella tiden över minsta hämmande koncentration (MIC) för den infekterande organismen över doseringsintervallet (%T > MIC) visat sig vara den parameter som bäst korrelerar med den antimikrobiella effekten för ceftarolin.

#### Klinisk effektivitet mot specifika patogena organismer

I kliniska studier har effekten av ceftarolin påvisats *in vitro* mot de patogena organismer som räknas upp under respektive indikation:

#### Komplicerade infektioner i hud och mjukdelar

##### Grampositiva mikroorganismer

- *Staphylococcus aureus* (inklusive meticillinresistenta stammar)
- *Streptococcus pyogenes*
- *Streptococcus agalactiae*
- *Streptococcus anginosus*-gruppen (inklusive *S. anginosus*, *S. intermedius* och *S. constellatus*)
- *Streptococcus dysgalactiae*

##### Gramnegativa mikroorganismer

- *Escherichia coli*
- *Klebsiella pneumoniae*
- *Klebsiella oxytoca*
- *Morganella morganii*

#### Samhällsförvärd pneumoni

Inga fall av CAP på grund av MRSA rekryterades till studierna. Tillgängliga kliniska data kan ej styrka effekt mot penicillin-ökänsliga *S. pneumoniae*-stammar.

##### Grampositiva mikroorganismer

- *Streptococcus pneumoniae*

- *Staphylococcus aureus* (endast meticillinkänsliga stammar)

#### Gramnegativa mikroorganismer

- *Escherichia coli*
- *Haemophilus influenzae*
- *Haemophilus parainfluenzae*
- *Klebsiella pneumoniae*

#### Antibakteriell aktivitet mot andra relevanta patogena organismer

Klinisk effektivitet har inte fastställts mot följande patogena organismer, även om *in vitro*-studier tyder på att de är känsliga för ceftarolin i frånvaro av förvärvade resistensmekanismer:

#### Anaeroba mikroorganismer

##### Grampositiva mikroorganismer

- *Peptostreptococcus*-arter.

##### Gramnegativa mikroorganismer

- *Fusobacterium*-arter.

*In vitro*-data indikerar att följande arter inte är känsliga för ceftarolin:

- *Chlamydophila*-arter.
- *Legionella*-arter.
- *Mycoplasma*-arter.
- *Proteus*-arter.
- *Pseudomonas aeruginosa*.

#### Pediatrik population

Europeiska läkemedelsmyndigheten har senarelagt kravet att skicka in studieresultat för Zinforo i den pediatrika populationen från nyfödd ålder till < 2 månader (information om pediatrik användning finns i avsnitt 4.2).

## **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

$C_{max}$  och arean under kurvan (Area under the Curve, AUC) för ceftarolin ökar ungefär i proportion till dosen inom ett doseringsintervall på 50 till 1 000 mg givet som enkeldos. Ingen märkbar ackumulering av ceftarolin observerades efter multipla intravenösa infusioner av 600 mg var 8:e eller var 12:e timme hos friska vuxna med  $CrCL > 50$  ml/min.

#### Distribution

Plasmaproteinbindningen av ceftarolin är låg (cirka 20 %) och ceftarolin distribueras inte till erythrocyter. Medianvärdet för distributionsvolym vid steady state av ceftarolin hos friska vuxna män efter en intravenös dos på 600 mg radiomärkt ceftarolinfosamil var 20,3 l, vilket ligger nära mängden extracellulärvätska.

#### Metabolism

Ceftarolinfosamil (fördrog) omvandlas till aktivt ceftarolin i plasma via fosfatasenzymer och koncentrationer av fördrogen är mätbara i plasma främst under intravenös infusion. Hydrolys av betalaktamringen i ceftarolin sker för att bilda den mikrobiologiskt inaktiva metaboliten med öppen ring, ceftarolin M-1. Genomsnittligt AUC-förhållande mellan ceftarolin M-1 och ceftarolin i plasma efter en intravenös infusion på 600 mg ceftarolinfosamil hos friska försökspersoner är cirka 20-30 %.

I poolade humana levermikrosomer var den metabola omsättningen låg för ceftarolin, vilket tyder på att ceftarolin inte metaboliseras via hepatiska CYP450-enzymmer.

#### Eliminering

Ceftarolin elimineras främst via njurarna. Njurclearance av ceftarolin är ungefär densamma eller något lägre än den glomerulära filtrationshastigheten i njurarna, och resultat från *in vitro*-studier av transportproteiner tyder på att aktiv sekretion inte bidrar till elimineringen av ceftarolin i njurarna.

Genomsnittlig slutlig elimineringshalveringstid av ceftarolin hos friska vuxna är cirka 2,5 timmar.

Efter administrering av en intravenös dos på 600 mg radiomärkt ceftarolininfosamil hos friska vuxna män återfanns cirka 88 % av radioaktiviteten i urin och 6 % i feces.

### Särskilda populationer

#### *Nedsatt njurfunktion*

Dosjusteringar krävs för vuxna, ungdomar och barn med CrCL  $\leq$  50 ml/min (se avsnitt 4.2).

Det finns inte tillräckligt med information för att man ska kunna rekommendera dosjusteringar för ungdomar med ESRD från 12 till < 18 år med kroppsvikt < 33 kg och för barn med ESRD i åldern 2 till < 12 år. Det finns inte tillräckligt med information för att man ska kunna rekommendera dosjusteringar för barn < 2 år med måttligt eller kraftigt nedsatt njurfunktion eller ESRD.

#### *Nedsatt leverfunktion*

Farmakokinetiken för ceftarolin hos patienter med nedsatt leverfunktion har inte fastställts. Eftersom ceftarolin inte verkar genomgå någon betydande levermetabolism förväntas inte systemisk clearance av ceftarolin påverkas signifikant av nedsatt leverfunktion. Ingen dosjustering rekommenderas därför för patienter med nedsatt leverfunktion.

#### *Äldre*

Efter administrering av en intravenös dos på 600 mg ceftarolininfosamil var ceftarolins farmakokinetik liknande hos friska äldre försökspersoner ( $\geq$  65 år), och hos friska yngre vuxna försökspersoner (18-45 år). Det förelåg en 33 %-ig ökning av AUC<sub>0-∞</sub> hos äldre, vilket i huvudsak var en följd av åldersrelaterade förändringar i njurfunktionen. Dosjusteringar av Zinforo är inte nödvändiga hos äldre patienter med kreatininclearance över 50 ml/min.

#### *Pediatrisk population*

Dosjusteringar krävs för barn från 2 månaders ålder till < 12 år och för ungdomar från 12 till < 18 år med kroppsvikt < 33 kg (se avsnitt 4.2). Säkerheten och effekten av Zinforo hos barn från nyfödd ålder till < 2 månader har inte fastställts.

## **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Njurarna var det primära målorganet för toxicitet hos både apa och råtta. Histopatologiska resultat omfattade pigmentavlagringar och inflammation i det tubulära epitelet. Förändringarna i njurarna var inte reversibla men minskade i svårighetsgrad efter en 4 veckors lång återhämningsperiod.

Kramper har observerats vid relativt hög exponering i studier med enkla och multipla doser hos både råtta och apa ( $\geq$  7 gånger beräknad C<sub>max</sub>-nivå av ceftarolin för en dos på 600 mg två gånger per dag).

Andra viktiga toxikologiska resultat som har observerats hos råtta och apa inkluderade histopatologiska förändringar i urinblåsa och mjälte.

### Genetisk toxikologi

Ceftarolininfosamil och ceftarolin var klastogena vid ett kromosomaberrationstest *in vitro* – det fanns dock inga tecken på mutagen aktivitet vid Ames test, muslymfomtest eller oplanerat DNA-syntestest. Dessutom gav mikrokärntester *in vivo* på råtta och mus negativt resultat. Karcinogenicitetsstudier har inte utförts.

### Reproduktionstoxikologi

Totalt sett observerades inga biverkningar på fertilitet eller postnatal utveckling hos råtta vid exponeringar upp till 5 gånger den observerade kliniska exponeringen. När ceftarolin gavs under

organogenesen observerades mindre förändringar i fostervikt och fördröjd förbening av interparietalbenet hos råttor vid exponeringar under vad som observerats kliniskt. När ceftarolin gavs under hela dräktigheten och laktationsperioden observerades dock ingen effekt på ungaras födelsevikt eller tillväxt. Ceftarolinadministrering till dräktiga kaniner visade ökad förekomst hos foster av vinklad hyoid alae, en vanlig skelettavvikelse hos kaninfoster, vid exponeringar liknande de som observerats kliniskt.

#### Juvenil toxicitet

Intravenösa bolusdoser av ceftarolininfosamil till diande råttor från postnatal dag 7 till 20 tolererades väl vid plasmaexponeringar som var cirka 2 gånger högre än de för pediatrika patienter. Njurbarkscystor sågs i alla grupper, inklusive kontroller, på postnatal dag 50. Cystorna involverade en liten del av njuren och uppkom utan signifikanta förändringar i vare sig njurfunktion eller urinparametrar. Därför betraktades inte dessa fynd som skadliga.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpämnen**

Arginin

### **6.2 Inkompatibiliteter**

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

### **6.3 Hållbarhet**

Pulver: 3 år

#### Efter rekonstitution:

Injektionsflaskan med den rekonstituerade lösningen ska spädas omedelbart.

#### Efter spädning:

När den intravenösa lösningen har beretts med de spädningsvätskor som räknas upp i avsnitt 6.6, ska den administreras inom 6 timmar efter beredning. Den kemiska och fysikaliska stabiliteten vid användning har dokumenterats för upp till 24 timmars förvaring i 2-8 °C. När den utspädda produkten tagits ut ur kylskåpet till rumstemperatur måste den användas inom 6 timmar.

Ur ett mikrobiologiskt perspektiv ska läkemedlet användas omedelbart. Om det inte används omedelbart ansvarar användaren för förvaringstider och förhållanden före användning, vilka inte bör vara mer än 24 timmar i 2-8°C, såvida inte beredning/spädning har ägt rum under kontrollerade och validerade aseptiska förhållanden.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras vid högst 30 °C.

Ljuskänsligt.

Förvaras i originalförpackningen.

Förvaringsanvisningar för läkemedlet efter rekonstitution finns i avsnitt 6.3.

### **6.5 Förpackningstyp och innehåll**

20 ml injektionsflaska av glas (typ 1) som är försluten med en gummipropp (halobutyl) och flip-off aluminiumkapsyl.

Läkemedlet levereras i förpackningar om 10 flaskor.

## **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering**

Pulvret måste rekonstitueras med vatten för injektioner och det resulterande koncentratet måste därefter omedelbart spädas före användning. Den rekonstituerade lösningen är ljusgul och fri från partiklar.

Aseptiska standardtekniker ska användas för beredning och administrering av lösningen.

Zinforo-pulver ska rekonstitueras med 20 ml sterilt vatten för injektioner. Lösningen måste skakas innan den överförs till en infusionspåse eller flaska som innehåller antingen injektionslösning med 9 mg/ml (0,9 %) natriumklorid, injektionslösning med 50 mg/ml (5 %) glukos, injektionslösning med 4,5 mg/ml natriumklorid och 25 mg/ml glukos (0,45 % natriumklorid och 2,5 % glukos) eller Ringer-laktat lösning. Baserat på patientens volymbehov kan en infusionspåse om 250 ml, 100 ml eller 50 ml användas för att förbereda infusionen. Den totala tiden från det att rekonstitution av lösningen påbörjats tills förberedelsen för intravenös infusion avslutas ska inte överskrida 30 minuter.

Infusionsvolymen för pediatrika patienter varierar med barnets vikt. Infusionslösningens koncentration under beredning och administrering ska inte överstiga 12 mg/ml ceftarolininfosamil.

Varje injektionsflaska är avsedd för engångsbruk.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

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

AstraZeneca AB  
SE-151 85 Södertälje  
Sverige

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

EU/1/12/785/001

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

Datum för det första godkännandet: 23 augusti 2012

Datum för det senaste förnyade godkännandet:

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

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <http://www.ema.europa.eu>

## **BILAGA II**

- A. TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**
- B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING**
- C. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**
- D. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDLET**

## **A. TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningsatts

Facta Farmaceutici S.p.A.  
Nucleo Industriale S. Atto  
64100 Teramo  
Italien

AstraZeneca AB  
Gärtunavägen, B674:5  
SE-151 85 Södertälje  
Sverige

I läkemedlets tryckta bipacksedel ska namn och adress till tillverkaren som ansvarar för frisläppandet av den relevanta tillverkningsatts anges.

## **B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING**

Receptbelagt läkemedel.

## **C. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**

### **• Periodiska säkerhetsrapporter**

Kraven för att lämna in periodiska säkerhetsrapporter för detta läkemedel anges i den förteckning över referensdatum för unionen (EURD-listan) som föreskrivs i artikel 107c.7 i direktiv 2001/83/EG och eventuella uppdateringar och som offentliggjorts på webbplatsen för europeiska läkemedel.

## **D. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDLET**

### **• Riskhanteringsplan**

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska genomföra de erforderliga farmakovigilansaktiviteter och -åtgärder som finns beskrivna i den överenskomna riskhanteringsplanen (Risk Management Plan, RMP) som finns i modul 1.8.2. i godkännandet för försäljning samt eventuella efterföljande överenskomna uppdateringar av riskhanteringsplanen.

En uppdaterad riskhanteringsplan ska lämnas in

- på begäran av Europeiska läkemedelsmyndigheten,
- när riskhanteringssystemet ändras, särskilt efter att ny information framkommit som kan leda till betydande ändringar i läkemedlets nytta-riskprofil eller efter att en viktig milstolpe (för farmakovigilans eller riskminimering) har nåtts.

**BILAGA III**  
**MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL**



## **A. MÄRKNING**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN****YTTRE KARTONG****1. LÄKEMEDELTS NAMN**

Zinforo 600 mg pulver till koncentrat för infusionsvätska, lösning  
ceftarolinfosamil

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

Varje injektionsflaska innehåller ceftarolinfosamil-monoacetat monohydrat motsvarande 600 mg ceftarolinfosamil.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

Innehåller arginin.

**4. LÄKEMEDELFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK**

Pulver till koncentrat för infusionsvätska, lösning.  
10 injektionsflaskor

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Läs bipacksedeln före användning.  
För intravenös användning.  
Endast för engångsbruk.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDELLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

**7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT****8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras vid högst 30 °C.  
Ljuskänsligt. Förvaras i originalförpackningen.  
Se bipacksedeln för information om hållbarhet efter rekonstitution.

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

AstraZeneca AB  
SE-151 85 Södertälje  
Sverige

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/12/785/001

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

LOT

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

Receptbelagt läkemedel.

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Braille krävs ej

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen.

**18. UNIK IDENTITETSBETECKNING – I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA**

PC:  
SN:  
NN:

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR  
ETIKETT PÅ INJEKTIONSFLASKA**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Zinforo 600 mg pulver för koncentrat  
ceftarolinum fosamilum  
i.v.

**2. ADMINISTRERINGSSÄTT**

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER PER ENHET**

**6. ÖVRIGT**

AstraZeneca

## **B. BIPACKSEDEL**

## **Bipacksedel: Information till användaren**

### **Zinforo 600 mg pulver till koncentrat för infusionsvätska, lösning** ceftarolinfosamil (ceftarolinum fosamilum)

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Zinforo är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Zinforo
3. Hur du använder Zinforo
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Zinforo ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. Vad Zinforo är och vad det används för**

##### **Vad Zinforo är**

Zinforo är ett antibiotikaläkemedel som innehåller den aktiva substansen ceftarolinfosamil. Det tillhör en grupp läkemedel som benämns ”cefalosporinantibiotika”.

##### **Vad Zinforo används för**

Zinforo används för behandling av barn från 2 månaders ålder och vuxna med följande sjukdomar:

- infektioner i huden och i vävnaderna under huden
- en infektion i lungorna som kallas pneumoni eller lunginflammation

##### **Hur Zinforo verkar**

Zinforo verkar genom att döda vissa bakterier som kan orsaka allvarliga infektioner.

#### **2. Vad du behöver veta innan du använder Zinforo**

##### **Använd inte Zinforo:**

- om du är allergisk mot ceftarolinfosamil eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du är allergisk mot andra cefalosporinantibiotika
- om du tidigare har haft svåra allergiska reaktioner mot andra antibiotika som penicillin eller karbapenem

Använd inte Zinforo om något av ovanstående stämmer in på dig. Om du är osäker ska du kontakta läkare eller sjuksköterska innan du använder Zinforo.

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller sjuksköterska innan du använder Zinforo:

- om du har njurproblem (din läkare kan behöva ordinera en lägre dos)
- om du någon gång har haft krampanfall (konvulsioner)
- om du någon gång har haft lättare allergiska reaktioner mot andra antibiotika som penicillin eller karbapenem
- om du någon gång har fått allvarlig diarré när du tog antibiotika

Du kan få en infektion orsakad av en annan bakterie under eller efter behandling med Zinforo.

#### Laboratorieprov

Du kan uppvisa ett onormalt resultat på ett laboratorieprov (s.k. Coombs test) som kontrollerar förekomsten av vissa antikroppar som kan påverka dina röda blodkroppar. Om nivån röda blodkroppar sjunker kan läkaren kontrollera för att se om dessa antikroppar har orsakat detta.

Om något av ovanstående stämmer in på dig (eller om du är osäker) ska du rådfråga läkare eller sjuksköterska innan du använder Zinforo.

#### **Barn**

Zinforo ska inte användas till barn under 2 månaders ålder eftersom det inte finns tillräckliga data för dessa patientgrupper.

#### **Andra läkemedel och Zinforo**

Tala om för läkare eller sjuksköterska om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

#### **Graviditet och amning**

Om du är gravid ska du tala om det för din läkare innan du använder Zinforo. Använd inte läkemedlet under graviditet om inte din läkare sagt att du ska göra det.

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Rådfråga läkare innan du tar något läkemedel om du är gravid eller ammar.

#### **Körförmåga och användning av maskiner**

Zinforo kan ge biverkningar, exempelvis yrsel. Detta kan påverka din förmåga att framföra fordon och använda maskiner.

### **3. Hur du använder Zinforo**

Zinforo ges till dig av en läkare eller sjuksköterska.

#### **Dosering**

Den vanliga rekommenderade dosen för vuxna är 600 mg var 12:e timme. Din läkare kan öka din dos till 600 mg var 8:e timme för vissa infektioner. Den vanliga rekommenderade dosen för barn beror på barnets ålder och vikt och ges var 8:e eller var 12:e timme. Den ges som dropp i en ven under 60 eller 120 minuter.

En behandling pågår vanligen i 5 till 14 dagar för hudinfektioner och 5 till 7 dagar för lunginflammation.

#### **Patienter med njurproblem**

Om du har njurproblem kan läkaren sänka dosen, eftersom Zinforo utsöndras från kroppen via njurarna.

#### **Om du använt för stor mängd av Zinforo**

Om du tror att du har fått för mycket Zinforo ska du tala om det för läkaren eller sjuksköterskan omedelbart.

#### **Om du missat en dos Zinforo**

Om du tror att du har missat en dos ska du tala om det för läkaren eller sjuksköterskan omedelbart.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller sjuksköterska.

#### **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Följande biverkningar kan förekomma med detta läkemedel:

##### **Tala omedelbart om för läkaren om du får dessa symtom eftersom du kan behöva akut läkarvård:**

- Plötslig svullnad av läppar, ansikte, hals eller tunga; svåra hudutslag och problem att svälja eller andas. Detta kan vara tecken på en svår allergisk reaktion (anafylaxi) som kan vara livshotande.
- Diarré som blir svår eller långvarig, eller avföring som innehåller blod eller slem under eller efter behandling med Zinforo. I denna situation ska du inte ta läkemedel som stoppar eller lugnar tarmaktiviteten.

##### **Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer)**

- Förändringar i ett blodprov kallat Coombs test, som vanligen påträffas hos patienter som får denna antibiotikatyp. Vid detta test kontrolleras förekomsten av vissa antikroppar som kan påverka dina röda blodkroppar.

##### **Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer)**

- Feber
- Huvudvärk
- Yrsel
- Klåda, hudutslag
- Diarré, buksmärta
- Illamående och kräkningar
- Fler enzymer produceras av levern (syns i blodprover)
- Smärta och irritation i venerna
- Rodnad, smärta eller svullnad på injektionsstället

##### **Mindre vanliga (kan förekomma hos färre än 1 av 100 personer)**

- Blodbrist (anemi)
- Upphöjda, kliande utslag (nässelutslag)
- En ökning av kreatinin-nivån i blodet. Kreatinin visar hur väl dina njurar fungerar.
- Fler blödningar eller blåmärken än vanligt. Detta kan bero på att nivån av blodplättar i blodet har sjunkit.
- Förändringar vid tester som visar hur väl ditt blod koagulerar  
Minskat totalt antal vita blodkroppar eller av vissa vita blodkroppar i blodet (leukopeni och neutropeni)

##### **Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 personer)**

- En betydande minskning av antalet av vissa vita blodkroppar i blodet (agranulocytos). Du kan få feber, influensaliknande symtom, halsont eller annan infektion som kan vara allvarlig.

##### **Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)**

- En ökning av antalet av vissa vita blodkroppar i blodet (eosinofili)

#### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via [det nationella rapporteringssystemet listat i bilaga V](#). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.



## 5. Hur Zinfofo ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 30 °C.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Sjukhuset kastar allt avfallsmaterial säkert. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### Innehållsdeklaration

- Varje injektionsflaska innehåller 600 mg ceftarolininfosamil.
- Övrigt innehållsämne är arginin.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Zinfofo är ett vitgult till ljusgult pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning i en injektionsflaska. Det finns i förpackningar med 10 injektionsflaskor.

### Innehavare av godkännande för försäljning

AstraZeneca AB  
SE-151 85 Södertälje  
Sverige

### Tillverkare

AstraZeneca AB  
Gärtunavägen  
SE-151 85 Södertälje  
Sverige

Facta Farmaceutici S.p.A.  
Nucleo Industriale S. Atto  
64100 Teramo  
Italien

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

### België/Belgique/Belgien

AstraZeneca S.A./N.V.  
Tel: +32 2 370 48 11

### Lietuva

UAB AstraZeneca Lietuva  
Tel: +370 5 2660550

### България

АстраЗенека България ЕООД  
Тел.: +359 24455000

### Luxembourg/Luxemburg

AstraZeneca S.A./N.V.  
Tél/Tel: +32 2 370 48 11

### Česká republika

AstraZeneca Czech Republic s.r.o.  
Tel: +420 222 807 111

### Magyarország

AstraZeneca Kft.  
Tel.: +36 1 883 6500

**Danmark**

AstraZeneca A/S  
Tlf: +45 43 66 64 62

**Deutschland**

AstraZeneca GmbH  
Tel: +49 41 03 7080

**Eesti**

AstraZeneca  
Tel: +372 6549 600

**Ελλάδα**

AstraZeneca A.E.  
Τηλ: +30 2 106871500

**España**

Pfizer GEP, S.L.  
Tel: +34 91 490 99 00

**France**

Pfizer PFE France  
Tél: +33 (0) 1 58 07 34 40

**Hrvatska**

AstraZeneca d.o.o.  
Tel: +385 1 4628 000

**Ireland**

AstraZeneca Pharmaceuticals (Ireland) Ltd  
Tel: +353 1609 7100

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: +354 535 7000

**Italia**

Pfizer Italia S.r.l.  
Tel: +39 06 33 18 21

**Κύπρος**

Αλέκτωρ Φαρμακευτική Λτδ  
Τηλ: +357 22490305

**Latvija**

SIA AstraZeneca Latvija  
Tel: +371 67377100

**Malta**

Associated Drug Co. Ltd  
Tel: +356 2277 8000

**Nederland**

AstraZeneca BV  
Tel: +31 79 363 2222

**Norge**

AstraZeneca AS  
Tlf: +47 21 00 64 00

**Österreich**

AstraZeneca Österreich GmbH  
Tel: +43 1 711 31 0

**Polska**

AstraZeneca Pharma Poland Sp. z o.o.  
Tel.: +48 22 245 73 00

**Portugal**

AstraZeneca Produtos Farmacêuticos, Lda.  
Tel: +351 21 434 61 00

**România**

AstraZeneca Pharma SRL  
Tel: +40 21 317 60 41

**Slovenija**

AstraZeneca UK Limited  
Tel: +386 1 51 35 600

**Slovenská republika**

AstraZeneca AB, o.z.  
Tel: +421 2 5737 7777

**Suomi/Finland**

AstraZeneca Oy  
Puh/Tel: +358 10 23 010

**Sverige**

AstraZeneca AB  
Tel: +46 8 553 26 000

**United Kingdom**

AstraZeneca UK Ltd  
Tel: +44 1582 836 836

**Denna bipacksedel ändrades senast**

**Övriga informationskällor**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats  
<http://www.ema.europa.eu>

-----

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Viktigt! Läs produktresumén innan du skriver ut läkemedlet.

Aseptisk teknik måste tillämpas vid beredning av infusionslösningen. Innehållet i Zinforo-flaskan ska rekonstitueras med 20 ml sterilt vatten för injektioner. Anvisningarna för rekonstitution av injektionsflaskan med Zinforo sammanfattas nedan:

<b>Doseringsstyrka (mg)</b>	<b>Mängd spädningsvätska som ska tillsättas (ml)</b>	<b>Ungefärlig koncentration av ceftarolin (mg/ml)</b>	<b>Mängd att dra upp</b>
600	20	30	Den totala mängden

Den rekonstituerade lösningen måste spädas ytterligare för framställande av Zinforo infusionslösning. Baserat på patientens volymbehov kan en infusionspåse om 250 ml, 100 ml eller 50 ml användas för att förbereda infusionen. Lämpliga spädningsvätskor för infusion omfattar: injektionslösning med 9 mg/ml (0,9 %) natriumklorid, injektionslösning med 50 mg/ml (5 %) dextros, injektionslösning med 4,5 mg/ml natriumklorid och 25 mg/ml dextros (0,45 % natriumklorid och 2,5 % dextros) eller Ringer-laktat lösning. Den färdiga lösningen ska administreras under 60 eller 120 minuter för alla infusionsvolymmer (50 ml, 100 ml eller 250 ml).

Infusionsvolymmer för pediatrika patienter varierar med barnets vikt. Infusionslösningens koncentration under beredning och administrering ska inte överstiga 12 mg/ml ceftarolinfosamil.

Tid för rekonstitution är mindre än 2 minuter. Blanda försiktigt lösningen och kontrollera att innehållet lösts upp helt. Läkemedel för parenteral tillförsel ska kontrolleras visuellt före administrering för att eventuella partiklar ska upptäckas.

Färgen på Zinforo infusionslösningar varierar från klar via ljust gul till mörkt gul, beroende på koncentration och förvaringsförhållanden. Lösningen är helt fri från partiklar. När den förvaras enligt anvisningarna påverkas inte produktens styrka.

Studier har visat att Zinforo infusionslösningar är stabila i upp till 6 timmar i rumstemperatur. Alternativt är de stabila i upp till 24 timmar vid förvaring i kylskåp. När den utspädda produkten tagits ut ur kylskåpet till rumstemperatur måste den användas inom 6 timmar.

Ur ett mikrobiologiskt perspektiv ska läkemedlet användas omedelbart om inte rekonstitution och spädning ägt rum under kontrollerade och validerade aseptiska förhållanden. Om det inte används omedelbart ansvarar användaren för förvaringstider under användning och förhållanden före användning.

Kompatibiliteten mellan Zinforo och andra läkemedel har inte fastställts. Zinforo ska inte blandas med eller fysiskt tillsättas i lösningar som innehåller andra läkemedel.

Varje injektionsflaska är avsedd för engångsbruk.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.