



EMA/172603/2025
EMEA/H/C/002840

Xydalba (νταλμπαβανσίνη)

Ανασκόπηση του Xydalba και αιτιολογικό έγκρισης στην ΕΕ

Τι είναι το Xydalba και σε ποιες περιπτώσεις χρησιμοποιείται;

Το Xydalba είναι αντιβιοτικό που χρησιμοποιείται σε ενήλικες και παιδιά κάθε ηλικίας για τη θεραπεία των οξειών (βραχείας διάρκειας) βακτηριακών λοιμώξεων του δέρματος και των μαλακών μορίων (ο ιστός κάτω από το δέρμα) όπως κυτταρίτιδα (φλεγμονή του εν τω βάθει ιστού του δέρματος), αποστήματα στο δέρμα και επιμολυσμένα τραύματα. Περιέχει τη δραστική ουσία νταλμπαβανσίνη.

Πώς χρησιμοποιείται το Xydalba;

Το Xydalba χορηγείται με ενδοφλέβια έγχυση (στάγδην χορήγηση) διάρκειας 30 λεπτών. Σε ενήλικες χορηγείται είτε ως εφάπαξ έγχυση είτε ως δύο εγχύσεις με μία εβδομάδα διαφορά. Σε παιδιά χορηγείται ως εφάπαξ έγχυση, η δε δόση εξαρτάται από την ηλικία και το σωματικό βάρος.

Το Xydalba χορηγείται μόνο με ιατρική συνταγή και οι συνταγογράφοι θα πρέπει να λαμβάνουν υπόψη τις επίσημες οδηγίες σχετικά με τη χρήση αντιβιοτικών.

Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με τη χρήση του Xydalba, συμβουλευθείτε το φύλλο οδηγιών χρήσης ή επικοινωνήστε με τον γιατρό ή τον φαρμακοποίο σας.

Πώς δρα το Xydalba;

Η δραστική ουσία του Xydalba, η νταλμπαβανσίνη, ανήκει στην κατηγορία των αντιβιοτικών που είναι γνωστά με την ονομασία γλυκοπεπτίδια. Δρα αποτρέποντας ορισμένα βακτήρια να σχηματίσουν το κυτταρικό τους τοίχωμα, με αποτέλεσμα τη θανάτωση των βακτηρίων. Η νταλμπαβανσίνη αποδείχθηκε αποτελεσματική στην καταπολέμηση βακτηρίων (όπως του ανθεκτικού στη μεθικιλίνη χρυσίζοντος σταφυλόκοκκου, MRSA) κατά των οποίων τα συνήθη αντιβιοτικά δεν είναι δραστικά. Ο κατάλογος των βακτηρίων κατά των οποίων δρα το Xydalba περιλαμβάνεται στην περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος.

Ποια είναι τα οφέλη του Xydalba σύμφωνα με τις μελέτες;

Το Xydalba συγκρίθηκε με τη βανκομυκίνη (άλλο γλυκοπεπτίδιο) ή με τη λινεζολίδη (άλλος τύπος αντιβιοτικού που μπορεί να χορηγηθεί από το σόμα) σε τρεις βασικές μελέτες στις οποίες μετείχαν συνολικά περίπου 2.000 ενήλικες με σοβαρές λοιμώξεις του δέρματος και των μαλακών μορίων κάτω



από το δέρμα, όπως κυτταρίτιδα, αποστήματα του δέρματος και επιμολυσμένα τραύματα. Στις μελέτες μετείχαν και ασθενείς με λοιμώξεις που προκαλούνται από MRSA.

Οι ασθενείς που έλαβαν βανκομυκίνη και ανταποκρίθηκαν στη θεραπεία είχαν την επιλογή να αλλάξουν θεραπεία μετά από 3 ημέρες και να λάβουν λινεζολίδη. Σε όλες τις μελέτες, ο βασικός δείκτης μέτρησης της αποτελεσματικότητας ήταν ο αριθμός των ασθενών των οποίων η λοίμωξη θεραπεύτηκε μετά τη φαρμακευτική αγωγή.

Το Xydalba ήταν τουλάχιστον εξίσου αποτελεσματικό με τη βανκομυκίνη ή τη λινεζολίδη στη θεραπεία της λοίμωξης. Στις 3 μελέτες, ποσοστό 87% έως 94% των ασθενών που έλαβαν Xydalba θεραπεύθηκαν, σε σύγκριση με ποσοστό 91% έως 93% των ασθενών που έλαβαν κάποιο από τα δύο φάρμακα σύγκρισης.

Σε μια μελέτη στην οποία μετείχαν 199 παιδιά (μεταξύ των οποίων και νεογέννητα βρέφη) με σοβαρές λοιμώξεις του δέρματος και των μαλακών μορίων κάτω από το δέρμα διαπιστώθηκε ότι το Xydalba, χορηγούμενο είτε ως εφάπαξ δόση είτε ως δύο δόσεις με μία εβδομάδα διαφορά, είχε ως αποτέλεσμα επίπεδα της δραστικής ουσίας στον οργανισμό παρόμοια με εκείνα που παρατηρήθηκαν στους ενήλικες. Ως εκ τούτου, το Xydalba αναμένεται να έχει συγκρίσιμη επίδραση στα παιδιά όπως και στους ενήλικες.

Ποιοι κίνδυνοι συνδέονται με το Xydalba;

Για τον πλήρη κατάλογο των ανεπιθύμητων ενεργειών και των περιορισμών που έχουν αναφερθεί με το Xydalba, συμβουλευθείτε το φύλλο οδηγιών χρήσης.

Οι συχνότερες ανεπιθύμητες ενέργειες του Xydalba (ενδέχεται να εμφανιστούν σε περισσότερους από 1 στους 100 ασθενείς) είναι ναυτία (αίσθημα αδιαθεσίας), διάρροια και κεφαλαλγία. Οι εν λόγω ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν γενικά ήπιας ή μέτριας σοβαρότητας.

Για ποιους λόγους εγκρίθηκε το Xydalba στην ΕΕ;

Ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Φαρμάκων έκρινε ότι τα οφέλη του Xydalba υπερτερούν των διαπιστωθέντων κινδύνων που συνδέονται με αυτό και εισηγήθηκε την έγκριση του εν λόγω φαρμάκου στην ΕΕ. Δεδομένης της ανάγκης για νέα αντιβιοτικά που στοχεύουν πολυανθεκτικά βακτήρια, ο Οργανισμός έκρινε ότι το Xydalba, το οποίο αποδείχθηκε δραστικό σε ενήλικες έναντι ορισμένων βακτηρίων ανθεκτικών σε άλλα αντιβιοτικά, θα μπορούσε να αποτελέσει πολύτιμη εναλλακτική θεραπευτική επιλογή. Ο Οργανισμός έκρινε επίσης ότι το προφίλ αποτελεσματικότητας και ασφάλειας του Xydalba σε παιδιά αναμένεται να είναι συγκρίσιμο με αυτό που παρατηρείται σε ενήλικες.

Το προφίλ ασφάλειας του Xydalba είναι συγκρίσιμο με το προφίλ άλλων γλυκοπεπτιδίων. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που επηρεάζουν την ακοή και τη νεφρική λειτουργία, οι οποίες είναι χαρακτηριστικές των γλυκοπεπτιδίων, δεν έχουν καταδειχθεί με τα προτεινόμενα δοσολογικά σχήματα του Xydalba στις κλινικές δοκιμές.

Ποια μέτρα λαμβάνονται για την ασφαλή και αποτελεσματική χρήση του Xydalba;

Στην περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος και στο φύλλο οδηγιών χρήσης συμπεριλήφθηκαν συστάσεις και πληροφορίες για τις κατάλληλες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από τους επαγγελματίες του τομέα της υγείας και τους ασθενείς για την ασφαλή και αποτελεσματική χρήση του Xydalba.

Όπως για όλα τα φάρμακα, τα δεδομένα για τη χρήση του Xydalba τελούν υπό συνεχή παρακολούθηση. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που αναφέρονται για το Xydalba αξιολογούνται προσεκτικά και λαμβάνονται όλα τα απαραίτητα μέτρα για την προστασία των ασθενών.

Λοιπές πληροφορίες για το Xydalba

Το Xydalba έλαβε άδεια κυκλοφορίας, η οποία ισχύει σε ολόκληρη την ΕΕ, στις 19 Φεβρουαρίου 2015.

Περισσότερες πληροφορίες για το Xydalba διατίθενται στον δικτυακό τόπο του Οργανισμού, στη διεύθυνση ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/xydalba.

Τελευταία ενημέρωση της ανασκόπησης: 05-2025.