

**PRILOG I.**

**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA**

## **1. NAZIV LIJEKA**

GRANUPAS 4 g želučanootporne granule

## **2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV**

Jedna vrećica sadrži 4 g paraaminosalicilatne kiseline.

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

## **3. FARMACEUTSKI OBLIK**

Želučanootporne granule

Granule su male prljavo bijele / svjetlo smeđe boje promjera otprilike 1,5 mm.

## **4. KLINIČKI PODACI**

### **4.1 Terapijske indikacije**

GRANUPAS je indiciran za liječenje multirezistentne tuberkuloze kao dio odgovarajuće kombinirane terapijske sheme u odraslih i pedijatrijskih bolesnika u dobi od 28 dana i starijih kada se zbog rezistencije ili nepodnošljivosti lijeka ne mogu koristiti uobičajene kombinacije lijekova.

U obzir se trebaju uzeti i službene smjernice o odgovarajućoj primjeni antibakterijskih lijekova.

### **4.2 Doziranje i način primjene**

#### Doziranje

##### *Odrasli*

4 g (jedna vrećica) tri puta dnevno.

Preporučena doza je 4 g svakih 8 sati. GRANUPAS se može uzimati s hranom.

Maksimalna dnevna doza iznosi 12 g. Uobičajeno trajanje liječenja iznosi 24 mjeseca.

##### *Desenzibilizacija*

Desenzibilizacija se postiže tako da se liječenje započne s 10 mg paraaminosalicilatne kiseline (PAS) primjenjene u jednoj dozi. Doza se zatim udvostručuje svaka 2 dana sve dok se ne postigne ukupna doza od 1 grama, nakon čega se doza treba podijeliti kako bi se pratio redoviti raspored primjene. Ukoliko nastupi blagi porast temperature ili se razvije kožna reakcija, postupno povećanje se mora smanjiti korak unazad za jednu razinu ili se progresija mora obustaviti za jedan ciklus povećanja. Reakcije su rijetke nakon ukupne doze od 1,5 g.

##### *Pedijatrijska populacija*

Optimalni dozni režim u djece je promjenljiv. Ograničeni farmakokinetički podaci ukazuju da nema značajne razlike između odraslih osoba i djece.

Za dojenčad, djecu i adolescente, doza se treba prilagoditi prema tjelesnoj težini bolesnika, i to 150 mg/kg na dan, podijeljeno u dvije dnevne doze. S lijekom se isporučuje i žlica za doziranje kako bi se omogućilo mjerjenje doza manjih od 4g za mlađu djecu.

Sigurnost i djelotvornost paraaminosalicilatne kiseline u novorođenčadi nije utvrđena. Nema dostupnih podataka.

## Način primjene

Peroralna primjena.

Sadržaj vrećice treba dodati u čašu soka od naranče ili soka od rajčice. Granule se neće otopiti, no miješanjem soka u čaši, granule će se ponovno podići s dna čaše, ukoliko potonu. Sadržaj čaše treba popiti odjednom pazeći da granule nisu ostale u čaši. Ako granule ostanu na dnu čaše, trebaju se odmah progutati s malom količinom tekućine. Manje doze u djece trebaju se izmjeriti žlicom za doziranje i dati posipane na kašicu od jabuke ili jogurt.

Lijek se treba progutati odmah nakon miješanja sa sokom od naranče, sokom od rajčice, kašicom od jabuke ili jogurtom dok su granule još uvijek cijele.

Granule se ne smiju zdrobiti ni žvakati jer to oštećuje želučanootporni film.

## **4.3 Kontraindikacije**

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

Teška bolest bubrega. Bolesnici s teškim oštećenjem funkcije bubrega ne smiju primati paraaminosalicilatnu kiselinu. Bolesnici s teškom bolesti bubrega akumuliraju neaktivni acetil metabolit paraaminosalicilatne kiseline.

## **4.4 Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi**

### Blago do umjerenog oštećenja funkcije bubrega

Budući da se metaboliti paraaminosalicilatne kiseline uvelike izlučuju putem glomerularne filtracije, lijek se treba primjenjivati oprezno u bolesnika s blagim do umjerenim oštećenjem bubrega (vidjeti također dio 4.3).

### Ulkus želuca

Paraaminosalicilatnu kiselinu je potrebno oprezno koristiti u bolesnika s peptičkim ulkusom.

### Oštećenje funkcije jetre

Paraaminosalicilatnu kiselinu je potrebno oprezno koristiti u bolesnika s oštećenjem funkcije jetre.

### Hepatotoksičnost

Paraaminosalicilatna kiselina može uzrokovati hepatitis. Prvi se simptomi najčešće pojavljuju unutar tri mjeseca od početka terapije, i to kao osip koji je najčešća nuspojava zatim vrućica i mnogo rjeđe gastrointestinalni poremećaji anoreksija, mučnina ili proljev. U ovom slučaju liječenje se mora odmah prekinuti.

### Preosjetljivost

Bolesnici se moraju pažljivo pratiti tijekom prva tri mjeseca terapije, a liječenje se mora odmah prekinuti na prvi znak osipa, vrućice ili ostalih najavljujućih simptoma netolerancije.

Vidjeti dio 4.2 o prilagodbi doziranja za potrebe desenzibilizacije.

### Hipotireoza u bolesnika istodobno zaraženih HIV-om

Paraaminosalicilatna kiselina može se povezati s povećanim rizikom od hipotireoze u bolesnika istodobno zaraženih HIV-om. Funkciju štitnjače treba pratiti u bolesnika istodobno zaraženih HIV-

om prije početka liječenja i redovito tijekom liječenja, posebno kada se paraaminosalicilatna kiselina istodobno primjenjuje s etionamidom/protionamidom.

Bolesnike treba upozoriti da se čestice granula mogu uočiti u stolici.

#### **4.5 Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija**

Nisu provedena ispitivanja interakcija.

Rezultati dostupni u literaturi upućuju na sljedeće:

##### Vitamin B12

Paraaminosalicilatna kiselina može smanjiti apsorpciju vitamina B12 i dovesti do značajnih abnormalnosti u razvoju eritrocita nakon deplecije tog vitamina. Za bolesnike koji se liječe paraaminosalicilatnom kiselinom dulje od mjesec dana treba razmotriti nadomjesno liječenje vitaminom B12.

##### Digoksin

Paraaminosalicilatna kiselina može smanjiti gastrointestinalnu apsorpciju digokksina inhibirajući apsorpcijsku funkciju intestinalnih stanica. Potrebno je pratiti koncentraciju digokksina u serumu bolesnika na istovremenoj terapiji.

##### Etionamid

Istovremena primjena paraaminosalicilatne kiseline i etionamida može pojačati nuspojave paraaminosalicilatne kiseline, i to uglavnom gastrointestinalne, uključujući žuticu, hepatitis, mučinu, povraćanje, proljev, bol u abdomenu i anoreksiju. Ako su navedene nuspojave značajne potrebno je obustaviti primjenu etionamida.

##### Difenilhidramin

Ovaj lijek smanjuje gastrointestinalnu apsorpciju paraaminosalicilatne kiseline, te se ne smije istovremeno primjenjivati.

##### Antiretrovirusni lijekovi

U ispitivanju interakcije lijekova u zdravih ispitanika primjenom paraaminosalicilatne kiseline u formulaciji kalcijeva paraaminosalicilata (PAS-Ca), izloženost tenofoviru smanjila se približno trostruko kada se primjenjiva zajedno s višestrukim dozama od 4000 mg PAS-Ca u usporedbi s primjenom tenofovira samog. Mechanizam djelovanja ove interakcije nije poznat. Ne postoje klinički podaci o interakciji na temelju kojih bi se odredila relevantnost te interakcije za ovu formulaciju PAS-a, no valja obratiti pozornost na potencijalni rizik od smanjene učinkovitosti tenofovira primjenjivanog zajedno s paraaminosalicilatnom kiselinom.

#### **4.6 Plodnost, trudnoća i laktacija**

##### Trudnoća

Nema podataka ili su podaci o primjeni paraaminosalicilatne kiseline u trudnica ograničeni. Ispitivanja na životinjama pokazala su reproduktivnu toksičnost (vidjeti dio 5.3).

Ne preporučuje se koristiti lijek GRANUPAS tijekom trudnoće niti u žena reproduktivne dobi koje ne koriste kontracepciju.

Podaci dostupni u literaturi o primjeni paraaminosalicilatne kiseline u trudnica uvijek navode istovremenu primjenu drugih lijekova. Budući da ne postoje primjerena i dobro kontrolirana ispitivanja paraaminosalicilatne kiseline u ljudi, paraaminosalicilatna kiselina se smije primjenjivati u trudnica samo ako je to neophodno.

#### Dojenje

Paraaminosalicilatna kiselina izlučuje se u mlijeko liječenih žena. Nema dovoljno podataka o učinku paraaminosalicilatne kiseline na novorođenčad/dojenčad.

Lijek GRANUPAS se ne bi smio primjenjivati tijekom dojenja.

#### Plodnost

Ne postoje dokazi o učinku paraaminosalicilatne kiseline na plodnost.

### **4.7 Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima**

Paraaminosalicilatna kiselina ima zanemariv utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

### **4.8 Nuspojave**

#### Sažetak sigurnosnog profila

Najčešće nuspojave povezane su s gastrointestinalnim sustavom. Kožne reakcije preosjetljivosti također su česte kao i nuspojave povezane sa živčanim sustavom.

#### Tablični prikaz nuspojava

U niže navedenoj tablici navedene su sve nuspojave prema klasifikaciji organskih sustava i prema učestalosti. Učestalost je definirana kao vrlo često ( $\geq 1/10$ ), često ( $\geq 1/100$  i  $< 1/10$ ), manje često ( $\geq 1/1000$  i  $< 1/100$ ), rijetko ( $\geq 1/10\ 000$  i  $< 1/1000$ ), vrlo rijetko ( $< 1/10\ 000$ ), nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka). Unutar pojedine skupine učestalosti, nuspojave su poredane od ozbiljnijih prema manje ozbiljnima.

<b>Klasifikacija organskih sustava</b>	<b>Učestalost</b>	<b>Nuspojava</b>
<i>Poremećaji krvi i limfnog sustava</i>	Vrlo rijetko	Trombocitopenija, purpura, leukopenija, anemija, methemoglobinemija, agranulocitoza
<i>Poremećaji metabolizma i prehrane</i>	Rijetko	Hipotireoza*
	Vrlo rijetko	Hipoglikemija
<i>Poremećaji živčanog sustava</i>	Vrlo rijetko	Bolovi u tetivama, glavobolja, smetnje vida, periferalna neuropatija, vrtoglavica
	Često	Omaglica, vestibularni sindrom
<i>Poremećaji probavnog sustava</i>	Često	Bol u abdomenu, povraćanje, mučnina, nadutost, proljev, mekane stolice
	Manje često	Anoreksija
	Rijetko	Malapsorpcijski sindrom*, peptički ulkus, gastrointestinalno krvarenje, žutica, metalni okus
<i>Poremećaji jetre i žući</i>	Nepoznato	Hepatitis
<i>Poremećaji kože i potkožnog tkiva</i>	Često	Kožna preosjetljivost, kožni osip
	Rijetko	Urtikarija
<i>Poremećaji bubrega i mokraćnog sustava</i>	Vrlo rijetko	Kristalurija
<i>Pretrage</i>	Vrlo rijetko	Snižena razina protrombina, hepatocitoliza. Povišene vrijednosti alkalne fosfataze u krvi, Povišene vrijednosti transaminaza, gubitak težine

\*u nastavku pročitajte Opis odabranih nuspojava

#### Opis odabranih nuspojava

##### Hipotireoza

Hipotireoza u bolesnika istodobno zaraženih HIV-om je vrlo čest događaj i pojavljuje se u  $\geq 1/10$  osoba, posebno kada se paraaminosalicilatna kiselina primjenjuje s etionamidom/protonamidom.

##### Sindrom malapsorpcije

Malapsorpcijski sindrom se može razviti u bolesnika liječenih paraaminosalicilatnom kiselinom, no ovaj sindrom najčešće nije potpuno razvijen. Potpuni malapsorpcijski sindrom uključuje steatoreju, abnormalne nalaze tankog crijeva na rendgenskim snimkama, atrofiju crijevnih resica, snižene vrijednosti kolesterola, smanjenu apsorpciju D-ksiloze i željeza. Apsorpcija triglicerida je uvijek očuvana.

##### Pedijatrijska populacija

Očekuju se ista učestalost, tip i težina nuspojava u djece kao i u odraslih osoba.

##### Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

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

#### **4.9 Predoziranje**

Nema slučajeva predoziranja u ljudi. U slučaju predoziranja preporučuje se praćenje znakova i simptoma nuspojava u bolesnika i trenutno započinjanje simptomatskog liječenja.

## **5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA**

### **5.1 Farmakodinamička svojstva**

Farmakoterapijska skupina: Antimikrobakterijski lijekovi, lijekovi za liječenje tuberkuloze, ATK oznaka: J04AA01

#### Mehanizam djelovanja

Aminosalicilatna kiselina je bakteriostatik protiv *Mycobacterium tuberculosis*. Inhibira razvoj bakterijske rezistencije na streptomycin i izoniazid.

Mehanizam djelovanja paraaminosalicilatne kiseline sličan je sulfonamidima, koji se natječu s paraminobenzoinskom kiselinom (PABA) za sintezu dihidropteroata (DHP), ključnog enzima u biosintezi folata. No, čini se da je paraaminosalicilatna kiselina slab inhibitor DHP-a *in vitro*, pa nije isključeno da ima još neko dodatno mjesto djelovanja.

### **5.2 Farmakokinetička svojstva**

#### Apsorpcija

GRANUPAS je želučanootporan pripravak i ovojnica granula otporna na kiselinu štiti granule od degradacije u želucu sprječavajući tako formiranje metaaminofenola (poznatog hepatotoksina). Male su granule dizajnirane tako da izbjegnu ograničenje izlaska velikih čestica iz želuca. Ovojnica granula otporna na želučanu kiselinu razgrađuje se u vremenu do jedne minute u neutralnim uvjetima kakvi su prisutni u tankom crijevu ili u neutralnoj hrani.

Potreban je oprez pri primjeni ovih granula kako bi se zaštitila acidorezistentna ovojnica, davanjem granula u kiseloj hrani pri primjeni doze.

Budući da su granule presvučene ovojnicom otpornom na želučanu kiselinu, apsorpcija granula ne započinje dok ne napuste želudac. Mekani omotači granula se mogu uočiti u stolici.

U farmakokinetičkom ispitivanju jedne doze (4 grama) u zdravih odraslih dobrovoljaca (N=11), početno vrijeme za postizanje 2 µg/mL razine aminosalicilatne kiseline u serumu bilo je 2 sata s rasponom od 45 minuta do 24 sata; medijan do postizanja vršne koncentracije bio je 6 sati s rasponom od 1,5 do 24 sata; srednja vrijednost vršne koncentracije iznosila je 20 µg/mL s rasponom od 9 do 35 µg/mL: razina od 2 µg/mL održana je prosječno 8 sati s rasponom od 5 do 9,5 sati, razina od 1 µg/mL održana je prosječno 8,8 sati s rasponom od 6 do 11,5 sati.

#### Distribucija

Paraaminosalicilatna kiselina distribuirala se u različitim tkivima i tekućinama, uključujući pluća, bubrege, jetru i peritonealnu tekućinu. Koncentracije u pleuralnoj ili sinovijskoj tekućine otprilike su jednake onima u plazmi. Lijek ne prolazi kroz krvno-moždanu barijeru u bolesnika, osim ako moždana ovojnica nije upaljena, kada koncentracija paraaminosalicilatne kiseline u cerebrospinalnoj tekućini iznosi otprilike 10 do 50% plazmatske koncentracije. Nije poznato prolazi li kroz placentalnu barijeru. Male količine ovog lijeka distribuirane su u majčinom mlijeku i žući.

Vezanje za proteine plazme je 50 do 60%, kinetička distribucija ima poluvijek od 0,94 sati i volumen distribucije od 1,001 L/kg.

#### Biotransformacija

Paraaminosalicilatna kiselina acetilira se u jetri i konvertira se u neaktivni metabolit, N-acetyl-paraaminosalicilatnu kiselinu koja nema bakteriostatski učinak. Poluvijek ovog lijeka u plazmi iznosi

otprilike 1 sat. Koncentracija nije značajno izmijenjena u slučaju disfunkcije jetre. Koncentracija metabolita može se povišiti u slučaju zatajenja bubrega.

Većina metabolita PAS-a nastaje konjugacijom do glicina u paraaminosaliciluričnoj kiselini (PASU) do 25% doze i do N-acetila u N-acetyl paraaminosalicilatnoj kiselini (Ac-PAS) do 70% doze. Zajedno oni čine više od 90% ukupnih metabolita PAS-a prisutnih u urinu.

### Eliminacija

U ispitivanju jedne doze, poluvijek u plazmi paraaminosalicilatne kiseline primijenjene kao GRANUPAS iznosi je  $1,62 \pm 0,85$  h.

Paraaminosalicilatna kiselina i njezini metaboliti izlučuju se glomerularnom filtracijom i tubularnom sekrecijom. Kumulativno izlučivanje paraaminosalicilatne kiseline nakon 24 sata iznosi 84% oralne doze od 4 g, i to 21% u obliku paraaminosalicilatne kiseline i 63% u acetiliranom obliku. Proces acetilacije nije genetički utvrđen kao što je to u slučaju izoniazida.

### **5.3 Neklinički podaci o sigurnosti primjene**

Neklinički podaci ne ukazuju na poseban rizik za ljude na temelju konvencionalnih ispitivanja sigurnosne farmakologije i toksičnosti ponovljenih doza.

Podaci dostupni iz ispitivanja embrio-fetalnog razvoja u štakora, u kojima je životinjama davan natrijev aminosalicilat (3,85 do 385 mg/kg), bili su ograničeni. Defekti kostiju uočeni su samo pri 77 mg/kg, a povećana težina fetusa uočena je pri višim dozama. Uočene su i druge malformacije, no, točna priroda ovih rezultata nije poznata. Nedostatak odnosa doze i odgovora ukazuje da navedeni rezultati nisu klinički značajni, no isti su uočeni pri dozama manjima od klinički predloženih doza. U kunića, natrijev aminosalicilat nije imao učinaka na embrio-fetalni razvoj, no ispitivane doze su bile manje od klinički predloženih.

Natrij aminosalicilatna kiselina nije bila mutagena u Ames testu soja TA 100. U kulturama ljudskih limfocita *in vitro* nisu uočeni klastogeni učinci akromatskih, kromatidnih, izokromatskih lomova ili kromatidnih translokacija pri 153 ili 600 µg /mL. Međutim, pri 1500 i 3000 µg/mL uočeno je o dozi ovisno povećanje kromosomskih aberacija. Provedena je *in vivo* studija genotoksičnosti (test mikronuklusa) s paraaminosalicilatnom kiselinom. Rezultati pokazuju da se paraaminosalicilatna kiselina ne smatra uzrokom bilo kojeg klastogenog učinka u miševa koji su bili tretirani netoksičnim dozama (ispitivani u trajanju od 24 sata nakon 2 dana primjene od 312,5 do 1250 mg/kg).

## **6. FARMACEUTSKI PODACI**

### **6.1 Popis pomoćnih tvari**

Silicijev dioksid, koloidni, hidratizirani

Dibutilsebakat

Metakrilatna kiselina – etilakrilat kopolimer (1:1), 30-postotna disperzija

Hipromeloza

Celuloza, mikrokristalična

Talk

### **6.2 Inkompatibilnosti**

Nije primjenjivo.

### **6.3 Rok valjanosti**

2 godine.

Vrećice se mogu čuvati pri temperaturama do 25°C do 24 sata nakon prvog otvaranja.

#### **6.4 Posebne mjere pri čuvanju lijeka**

Ne čuvati na temperaturi iznad 25 °C.

Uvjete čuvanja nakon prvog otvaranja lijeka vidjeti u dijelu 6.3.

#### **6.5 Vrsta i sadržaj spremnika**

Vrećice od papira/polietilena niske gustoće/aluminijске folije/primera/polietilena niske gustoće.

Kutija sadrži 30 vrećica. Isporučuje se s kalibriranim odmjernom žlicom.

#### **6.6 Posebne mjere za zbrinjavanje i druga rukovanja lijekom**

Vrećica se ne smije upotrebljavati ako je nabubrila ili ako su granule promijenile boju iz svjetlo smeđe u tamno smeđu ili ljubičastu.

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

### **7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Eurocept International BV  
Trapgans 5  
1244 RL Ankeveen  
Nizozemska

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

EU/1/13/896/001

### **9. DATUM PRVOG ODOBRENJA/DATUM OBNOVE ODOBRENJA**

Datum prvog odobrenja: 07. travnja 2014.

Datum posljednje obnove odobrenja: 18. prosinca 2018.

### **10. DATUM REVIZIJE TEKSTA**

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove <http://www.ema.europa.eu>.

## **PRILOG II.**

- A. PROIZVOĐAČ(I) ODGOVORAN(NI) ZA PUŠTANJE SERIJE LIJEKA U PROMET**
- B. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ OPSKRBU I PRIMJENU**
- C. OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**
- D. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ SIGURNU I UČINKOVITU PRIMJENU LIJEKA**

## **A. PROIZVOĐAČ ODGOVORAN ZA PUŠTANJE SERIJE LIJEKA U PROMET**

Naziv i adresa proizvođača odgovornog za puštanje serije lijeka u promet

Eurocept International BV  
Trapgans 5  
1244 RL Ankeveen  
Nizozemska

## **B. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ OPSKRBU I PRIMJENU**

Lijek se izdaje na recept.

## **C. OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

- Periodička izvješća o neškodljivosti**

Zahtjevi za podnošenje periodičkih izvješća o neškodljivosti za ovaj lijek definirani su u referentnom popisu datuma EU (EURD popis) predviđenom člankom 107.c stavkom 7. Direktive 2001/83/EZ i svim sljedećim ažuriranim verzijama objavljenima na europskom internetskom portalu za lijekove.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet će prvo periodičko izvješće o neškodljivosti za ovaj lijek dostaviti unutar 6 mjeseci nakon dobivanja odobrenja.

## **D. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ SIGURNU I UČINKOVITU PRIMJENU LIJEKA**

- Plan upravljanja rizikom (RMP)**

Nositelj odobrenja obavljat će zadane farmakovigilancijske aktivnosti i intervencije, detaljno objašnjene u dogovorenem Planu upravljanja rizikom (RMP), koji se nalazi u Modulu 1.8.2 Odobrenja za stavljanje lijeka u promet, te svim sljedećim dogovorenim ažuriranim verzijama RMP-a.

Ažurirani RMP treba dostaviti:

- na zahtjev Europske agencije za lijekove;
- prilikom svake izmjene sustava za upravljanje rizikom, a naročito kada je ta izmjena rezultat primjeka novih informacija koje mogu voditi ka značajnim izmjenama omjera korist/rizik, odnosno kada je izmjena rezultat ostvarenja nekog važnog cilja (u smislu farmakovigilancije ili minimizacije rizika).

Ako se rokovi podnošenja periodičkog izvješća o neškodljivosti (PSUR) podudaraju s nadopunama Plana (RMP), dokumenti mogu biti podneseni istodobno.

- Dodatne mjere minimizacije rizika**

Nema

- Obaveza provođenja mjera nakon davanja odobrenja**

Nema

**PRILOG III.**  
**OZNAČIVANJE I UPUTA O LIJEKU**

## **A. OZNAČIVANJE**

**PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA VANJSKOM PAKIRANJU**

**KARTONSKA KUTIJA**

**1. NAZIV LIJEKA**

GRANUPAS 4 g želučanootporne granule  
paraaminosalicilatna kiselina

**2. NAVOĐENJE DJELATNE(IH) TVARI**

Jedna vrećica sadrži 4 g paraaminosalicilatne kiseline

**3. POPIS POMOĆNIH TVARI**

**4. FARMACEUTSKI OBLIK I SADRŽAJ**

Želučanootporne granule  
30 vrećica  
Kalibrirana mjerna žličica

**5. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA**

Prije uporabe pročitajte uputu o lijeku.  
Primjena kroz usta.  
Ne žvakati ili drobiti.  
Upozorenje: Ne koristite ako je vrećica nabubrila ili su granule promijenile boju iz svjetlo smeđe u tamno smeđu ili ljubičastu.

**6. POSEBNO UPOZORENJE O ČUVANJU LIJEKA IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

**7. DRUGO(A) POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), AKO JE POTREBNO**

**8. ROK VALJANOSTI**

Rok valjanosti

**9. POSEBNE MJERE ČUVANJA**

Ne čuvati na temperaturi iznad 25 °C.

**10. POSEBNE MJERE ZA ZBRINJAVANJE NEISKORIŠTENOG LIJEKA ILI  
OTPADNIH MATERIJALA KOJI POTJEČU OD LIJEKA, AKO JE POTREBNO**

**11. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Eurocept International BV (Lucane Pharma)  
Trapgans 5  
1244 RL Ankeveen  
Nizozemska

**12. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

EU/1/13/896/001

**13. BROJ SERIJE**

Serija

**14. NAČIN IZDAVANJA LIJEKA**

**15. UPUTE ZA UPORABU**

**16. PODACI NA BRAILLEOVOM PISMU**

GRANUPAS 4g

**17. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – 2D BARKOD**

Sadrži 2D barkod s jedinstvenim identifikatorom.

**18. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – PODACI ČITLJIVI LJUDSKIM OKOM**

PC:

SN:

NN:

**PODACI KOJE MORA NAJMANJE SADRŽAVATI MALO UNUTARNE PAKIRANJE  
VREĆICA**

**1. NAZIV LIJEKA I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA**

GRANUPAS 4g želučanootporne granule  
paraaminosalicilatna kiselina  
Primjena kroz usta

**2. NAČIN PRIMJENE LIJEKA**

Ne žvakati ili drobiti.  
Prije uporabe pročitajte uputu o lijeku.

**3. ROK VALJANOSTI**

Rok valjanosti

**4. BROJ SERIJE**

Serija

**5. SADRŽAJ PO TEŽINI, VOLUMENU ILI DOZNOJ JEDINICI LIJEKA**

4 g

**6. DRUGO**

Upozorenje: Ne koristite ako je vrećica nabubrila ili su granule promijenile boju iz svjetlo smeđe u tamno smeđu ili ljubičastu.

## **B. UPUTA O LIJEKU**

## **Uputa o lijeku: Informacija za bolesnika**

### **GRANUPAS 4 g želučanootporne granule**

Paraaminosalicilatna kiselina

#### **Pazljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke**

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

#### **Što se nalazi u ovoj uputi**

1. Što je GRANUPAS i za što se koristi
1. Što morate znati prije nego počnete uzimati GRANUPAS
2. Kako uzimati GRANUPAS
3. Moguće nuspojave
4. Kako čuvati GRANUPAS
5. Sadržaj pakiranja i druge informacije

#### **1. Što je GRANUPAS i za što se koristi**

GRANUPAS sadrži paraaminosalicilatnu kiselinu koja se u kombinaciji s drugim lijekovima koristi za liječenje tuberkuloze u odraslih osoba i djece u dobi od 28 dana i starijih, kada postoji otpornost ili nepodnošenje drugih lijekova.

#### **2. Što morate znati prije nego počnete uzimati GRANUPAS**

##### **Nemojte uzimati GRANUPAS**

- ako ste alergični na paraaminosalicilatnu kiselinu ili neku pomoćnu tvar ovog lijeka (navedenu u dijelu 6).
- ako bolujete od teške bolesti bubrega.

Ako niste sigurni obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije uzimanja lijeka GRANUPAS.

##### **Upozorenja i mjere opreza**

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete GRANUPAS

- ako imate problema s jetrom ili blagu ili umjerenu bolest bubrega
- ako imate čir želuca
- ako ste zaraženi HIV-om

##### **Djeca**

Primjena lijeka GRANUPAS ne preporučuje se u novorođenčadi (mlađe od 28 dana).

##### **Drugi lijekovi i GRANUPAS**

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Posebno je važno da obavijestite svog liječnika ako uzimate bilo koji od sljedećih lijekova:

- antituberkulotike ili etionamid (druge lijekove protiv tuberkuloze)
- vitamin B12
- digoksin (za srčane bolesti)

- difenilhidramin (za alergijske reakcije)
- tenofovir (za infekcije virusom HIV-a/hepatitisa B)

### **Trudnoća i dojenje**

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku ili ljekarniku za savjet prije nego uzmete ovaj lijek.

GRANUPAS se ne preporučuje tijekom trudnoće i smije se uzimati samo ako vam je to savjetovao liječnik.

Nemojte dojiti dok uzimate GRANUPAS, zato što se male količine lijeka mogu izlučiti u majčino mlijeko.

### **Upravljanje vozilima i strojevima**

Nije izgledno da GRANUPAS utječe na Vašu sposobnost upravljanja vozilima i strojevima. U slučaju da utječe, prijavite to svom liječniku ili ljekarniku.

## **3. Kako uzimati GRANUPAS**

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako je rekao Vaš liječnik. Provjerite sa svojim liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

### **Odrasli**

Preporučena doza za odrasle osobe je 1 vrećica tri puta na dan, i to 1 vrećica svakih 8 sati. Vaš liječnik će možda i započeti liječenje s manjom dozom kako bi se spriječile nuspojave.

Ne uzimajte više od 3 vrećice na dan. Uobičajeno trajanje liječenja je dvije godine (24 mjeseca).

- Sadržaj vrećice dodajte u sok od rajčice ili naranče.
- Odmah popijte.
- Ako granule ostanu na dnu čaše, dodajte još malo soka i odmah popijte.

### **Primjena u djece i adolescenata**

Liječnik će izračunati dozu za dojenčad, djecu i adolescente na temelju tjelesne težine bolesnika. Preporučena ukupna doza na dan iznosi 150 mg po kilogramu tjelesne mase. Ova dnevna količina podijeljena je u dvije doze raspoređene tijekom dana.

- Za mjerjenje doze upotrijebite žlicu koja se isporučuje s lijekom.
- Za mjerjenje doze:
  - Linije na žlici označavaju količinu (u miligramima paraaminosalicilatne kiseline). Uzmite ispravnu količinu koju je propisao Vaš liječnik.
  - Stavite granule izravno na žlicu.
  - Kucnite žlicom jednom o stol kako bi se granule vodoravno poravnale te nadopunite prema potrebi.
- Posipajte granule izravno na kašicu od jabuke ii jogurt.
- Dajte djetetu da odmah pojede.

### **Uzimanje lijeka**

- Granule se ne smiju zdrobiti ili žvakati. Progutajte cijele granule. Važno je da ne otapate, ne drobite i ne žvačete granule jer to može dovesti do slabe apsorciјe i uzrokovati bol u želucu ili krvarenje.
- Nemojte koristiti vrećicu ako je nabubrila ili su granule promijenile boju te više nisu svjetlosmeđe boje.
- Granule možete primjetiti u stolici; to je normalno.

### **Ako uzmete više lijeka GRANUPAS nego što ste trebali**

Obратite se liječniku ili ljekarniku.

## **Ako ste zaboravili uzeti dozu lijeka GRANUPAS**

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu. Pričekajte do sljedeće doze, te zatim uzmite uobičajenu dozu.

Ako imate bilo kakvih dalnjih pitanja o primjeni ovog lijeka, obratite se svom liječniku ili ljekarniku.

### **4. Moguće nuspojave**

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Tijekom prva 3 mjeseca liječenja lijekom GRANUPAS morate obratiti pozornost na bilo kakve znakove alergijske reakcije (poput izbijanja kožnih promjena, crvenih mrlja na koži koje svrbe, svrbeža, osipa, suzenja očiju ili svrbeža u očima te začepljenog nosa) ili hepatitisa (poput vrućice, umora, tamnog urina, svijetle stolice, boli u trbuhi, žute kože i očiju). Ako primijetite bilo koji od navedenih simptoma, morate se odmah obratiti svom liječniku.

**Česte nuspojave** (mogu se pojaviti u više od 1 na 100 osoba):

- omaglica,
- bol u trbuhi (bol u abdomenu),
- povraćanje,
- mučnina,
- nadutost,
- proljev,
- mekane stolice,
- crvenilo kože ili osip,
- poremećaji hoda i ravnoteže.

**Manje česte** (mogu se pojaviti u više od 1 na 1 000 osoba):

- gubitak apetita (anoreksija)

**Rijetke nuspojave** (mogu se pojaviti u više od 1 na 10 000 osoba):

- problemi sa štitinjačom\*,
- smanjena sposobnost apsorpcije hranjivih tvari iz hrane,
- čir,
- krvarenje u crijevima,
- žutilo kože ili očiju (žutica),
- metalni okus u ustima,
- osip popraćen svrbežom.

(\*) kod osoba koje su zaražene i HIV-om, problemi sa štitnom žlijezdom, a naročito smanjena aktivnost štitinjače ili niske vrijednosti hormona štitinjače, vrlo su česta nuspojava koja se može javiti u više od 1 na 10 osoba. Redovito praćenje funkcije štitinjače indicirano je za sve osobe koje imaju HIV.

**Vrlo rijetke nuspojave** (mogu se pojaviti u manje od 1 na 10 000 osoba):

- smanjenje broja krvnih pločica,
- crvene mrlje na koži,
- smanjenje broja bijelih krvnih stanica,
- smanjenje broja crvenih krvnih stanica,
- smanjenje sposobnosti crvenih krvnih stanica da otpuštaju kisik
- niske razine šećera u krvi,
- bolovi u tetivama,
- glavobolja,
- smetnje vida,

- oštećenje živca u dlanovima i stopalima,
- vrtoglavica,
- kristali u mokraći.
- produljeno vrijeme krvarenja,
- oštećenje stanica jetre,
- povišene vrijednosti jetrenih enzima,
- gubitak tjelesne težine.

**Nepoznato nuspojave** (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka):

- hepatitis

#### **Prijavljivanje nuspojava**

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#). Prijavljinjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

## **5. Kako čuvati GRANUPAS**

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i vrećici iza oznake „Rok valjanosti“. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Ne čuvati na temperaturi iznad 25 °C. Vrećice se mogu čuvati pri temperaturi manjoj od 25°C do 24 sata nakon otvaranja.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti ako primijetite da su vrećice nabubrile ili da su granule tamno smeđe ili ljubičaste boje.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

## **6. Sadržaj pakiranja i druge informacije**

#### **Što GRANUPAS sadrži**

Djelatna tvar je paraaminosalicilatna kiselina.

Jedna vrećica želučanootpornih granula sadrži 4 g paraaminosalicilatne kiseline.

Drugi sastojci su hidratizirani, koloidni, silicijev dioksid, dibutilsebakat, metakrilatna kiselina – etilakrilat kopolimer (1:1), 30-postotna disperzija, hipromeloza, mikrokristalična celuloza, talk.

#### **Kako GRANUPAS izgleda i sadržaj pakiranja**

Ovaj se lijek isporučuje kao svjetlosmeđe želučanootporne granule u vrećicama.

Jedna kutija sadrži 30 vrećica. Isporučuje se kalibrirana mjerna žličica

#### **Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet**

Eurocept International BV

Trapgans 5

1244 RL Ankeveen

Nizozemska

#### **Proizvodač**

Eurocept International BV

Trapgans 5

1244 RL Ankeveen

Nizozemska

Za sve informacije o ovom lijeku obratite se lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje lijeka u promet:

**België/Belgique/Belgien**

Lucane Pharma  
Tél/Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**България**

Lucane Pharma  
Тел.: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Česká republika**

Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Danmark**

FrostPharma AB  
Tlf: +46 824 36 60  
[info@frostpharma.com](mailto:info@frostpharma.com)

**Deutschland**

Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Eesti**

FrostPharma AB  
Tel: +46 824 36 60  
[info@frostpharma.com](mailto:info@frostpharma.com)

**Ελλάδα**

Lucane Pharma  
Τηλ: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**España**

Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**France**

Lucane Pharma  
Tél: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Hrvatska**

Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Ireland**

**Lietuva**

FrostPharma AB  
Tel: +46 824 36 60 [info@frostpharma.com](mailto:info@frostpharma.com)

**Luxembourg/Luxemburg**

Lucane Pharma  
Tél/Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Magyarország**

Lucane Pharma  
Tel.: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Malta**

Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Nederland**

Eurocept International BV  
Tel: +31 35 528 39 57  
[info@euroceptpharma.com](mailto:info@euroceptpharma.com)

**Norge**

FrostPharma AB  
Tlf: +46 824 36 60  
[info@frostpharma.com](mailto:info@frostpharma.com)

**Österreich**

Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Polska**

Lucane Pharma  
Tel.: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Portugal**

Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**România**

Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Slovenija**

Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Ísland**  
FrostPharma AB  
Sími: +46 824 36 60  
[info@frostpharma.com](mailto:info@frostpharma.com)

**Italia**  
Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Κύπρος**  
Lucane Pharma  
Τηλ: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Latvija**  
FrostPharma AB  
Tel: +46 824 36 60  
[info@frostpharma.com](mailto:info@frostpharma.com)

Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Slovenská republika**  
Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

**Suomi/Finland**  
FrostPharma AB  
Puh/Tel: +46 824 36 60 [info@frostpharma.com](mailto:info@frostpharma.com)

**Sverige**  
FrostPharma AB  
Tel: +46 824 36 60 [info@frostpharma.com](mailto:info@frostpharma.com)

**United Kingdom**  
Lucane Pharma  
Tel: + 33 153 868 750  
[info@lucanepharma.com](mailto:info@lucanepharma.com)

## Ova uputa je zadnji puta revidirana u

### Ostali izvori informacija

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove: <http://www.ema.europa.eu>.  
Tamo se također nalaze poveznice na druge internetske stranice o rijetkim bolestima i liječenjima istih.