

 11. december 2023

**PRODUKTRESUMÉ**

**for**

**Tigecycline "Panpharma", pulver til infusionsvæske, opløsning**

**0. D.SP.NR.**

32864

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Tigecycline "Panpharma"

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING**

Hvert hætteglas indeholder 50 mg tigecyclin.

Efter opløsning indeholder 1 ml 10 mg tigecyclin.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Pulver til infusionsvæske, opløsning (pulver til infusionsvæske)

Gult eller orange pulver.

**4. KLINISKE OPLYSNINGER**

**4.1 Terapeutiske indikationer**

Tigecycline "Panpharma" er indiceret til behandling af følgende infektioner hos voksne og hos børn i alderen fra otte år og opefter (se pkt. 4.4 og 5.1):

* Komplicerede hud- og bløddelsinfektioner (cSSTI) med undtagelse af diabetiske fodinfektioner (se pkt. 4.4);
* Komplicerede intraabdominale infektioner (cIAI).

Tigecycline "Panpharma" bør kun bruges i situationer, hvor andre antibiotika ikke er egnede (se pkt. 4.4, 4.8 og 5.1).

Der skal tages hensyn til officielle retningslinjer vedrørende hensigtsmæssig brug af antibiotika.

**4.2 Dosering og administration**

Dosering

*Voksne*

Den anbefalede dosis er en initialdosis på 100 mg efterfulgt af 50 mg hver 12. time i 5 til 14 dage.

Behandlingsvarigheden afhænger af infektionens sværhedsgrad, infektionsstedet og patientens kliniske respons.

*Børn og unge (8 til 17 år)*

Tigecycline må kun bruges til behandling af patienter, der er 8 år og ældre efter konsultation med en læge, der har en passende erfaring med håndtering og behandling af infektionssygdomme.

Børn i alderen 8 til <12 år: 1,2 mg/kg tigecyclin intravenøst hver 12. time op til en maksimumdosis på 50 mg hver 12. time i 5 til 14 dage.

Unge i alderen 12 til <18 år: 50 mg tigecyclin hver 12. time i 5 til 14 dage.

*Ældre*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos ældre patienter (se pkt. 5.2).

*Nedsat leverfunktion*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos patienter med let til moderat nedsat leverfunktion (Child Pugh A og Child Pugh B). Hos patienter (inklusive pædiatriske patienter) med svært nedsat leverfunktion (Child Pugh C) skal tigecyclin-dosis reduceres med 50 %. Voksendosis skal reduceres til 25 mg hver 12. time efter en initialdosis på 100 mg. Der skal udvises forsigtighed ved behandling af patienter med svært nedsat leverfunktion (Child Pugh C), og de skal monitoreres nøje, hvad angår behandlingsrespons (se pkt. 4.4 og 5.2).

*Nedsat nyrefunktion*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos patienter med nedsat nyrefunktion eller hos patienter, som er i hæmodialyse (se pkt. 5.2).

*Pædiatrisk population*

Sikkerheden og effekten af tigecyclin hos børn under 8 år er ikke blevet undersøgt. Der foreligger ingen data. Tigecycline "Panpharma" må ikke anvendes til børn under 8 år på grund af misfarvning af tænderne (se pkt. 4.4 og 5.1).

Administration

Til intravenøst brug efter rekonstitution og fortynding.

Tigecyclin administreres kun som intravenøs infusion over 30 til 60 minutter (se pkt. 4.4 og 6.6). Hos pædiatriske patienter skal tigecyclin helst administreres som en infusion over 60 minutter (se pkt. 4.4).

For instruktioner om rekonstitution og fortynding af lægemidlet før administration, se pkt. 6.6.

**4.3 Kontraindikationer**

Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.

Patienter, som er overfølsomme over for antibiotika i tetracyklinklassen, kan være overfølsomme over for tigecyclin.

**4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen**

I kliniske forsøg med komplicerede hud- og bløddelsinfektioner (cSSTI), komplicerede intraabdominale infektioner (cIAI), diabetiske fodinfektioner, nosokomiel pneumoni og forsøg med resistente patogener er der observeret en numerisk højere mortalitetsrate hos patienter, som fik tigecyclin, i forhold til patienter i behandling med komparator. Årsagerne til disse fund er stadig ukendte, men dårligere effekt og sikkerhed end forsøgskomparatorerne kan ikke udelukkes.

Superinfektion

I kliniske forsøg med patienter med cIAI er dårlig heling af operationssår blevet forbundet med superinfektion. Patienter med dårlig sårheling bør derfor monitoreres for superinfektion (se pkt. 4.8).

Patienter, som udvikler superinfektioner, især nosokomiel pneumoni, synes at have dårligere udfald. Patienterne skal overvåges nøje for udvikling af superinfektioner. Hvis der identificeres et infektionsfokus ud over cSSTI eller cIAI efter initieret behandling med tigecyclin, skal det overvejes at påbegynde anden antibakteriel behandling, som har vist sig at være effektiv til behandling af den specifikke infektionstype.

Anafylaksi

Der har været indberetninger om anafylaktiske/anafylaktoide reaktioner, potentielt livstruende, ved tigecyclin (se pkt. 4.3 og pkt. 4.8).

Leversvigt

Der har været indberetninger om leverskade med hovedsageligt kolestatisk mønster hos patienter i behandling med tigecyclin, herunder nogle tilfælde af leversvigt med fatal udgang. Skønt leversvigt kan forekomme hos patienter behandlet med tigecyclin på grund af underliggende sygdomme eller anden samtidig medicinering, bør en mulig indvirkning af tigecyclin overvejes (se pkt. 4.8).

Antibiotika i tetracyklinklassen

Antibiotika i glycylcyklinklassen har samme struktur som antibiotika i tetracyklinklassen. Tigecyclin kan have bivirkninger, som ligner dem, der forekommer i forbindelse med antibiotika i tetracyklinklassen. Det kan være bivirkninger som lysfølsomhed, pseudotumor cerebri, pankreatitis og antianabolsk handling, som medfører øget BUN, azotæmi, acidose og hyperfosfatæmi (se pkt. 4.8).

Pankreatitis

Der er forekommet akut pankreatitis, som kan være alvorlig (hyppighed: ikke almindelig), i forbindelse med tigecyclinbehandling (se pkt. 4.8). Diagnosen akut pankreatitis bør overvejes hos patienter i tigecyclinbehandling, som udvikler kliniske symptomer, tegn eller unormale laboratorieværdier, som kunne tyde på akut pankreatitis. De fleste af de rapporterede tilfælde udvikledes efter mindst en uges behandling. Tilfældene er set hos patienter uden kendte risikofaktorer for pankreatitis. Patienterne får det almindeligvis bedre efter ophør med tigecyclin. Det bør overvejes at stoppe behandlingen med tigecyclin i de tilfælde, hvor udvikling af pankreatitis kan mistænkes.

Koagulopati

Tigecyclin kan forlænge både protrombintiden (PT) og den aktiverede partielle tromboplastintid (aPTT). Der er desuden rapporteret om hypofibrinogenæmi i forbindelse med brug af tigecyclin. Derfor skal blodkoagulationsparametre, såsom PT eller en anden passende antikoagulationstest, herunder fibrinogen i blodet, monitoreres inden initiering af behandling med tigecyclin samt regelmæssigt under behandlingen. Det anbefales at udvise særlig forsigtighed hos alvorligt syge patienter og hos patienter, som samtidig bruger antikoagulantia (se pkt. 4.5).

Underliggende sygdomme

Erfaringen med brug af tigecyclin til behandling af infektioner hos patienter med alvorlige underliggende sygdomme er begrænset.

Den hyppigste infektionstype hos tigecyclin-behandlede patienter i kliniske forsøg med cSSTI var cellulitis (58,6 %), efterfulgt af svære abscesser (24,9 %). Patienter med svær grundsygdom, f.eks. patienter med svækket immunforsvar, patienter med liggesårsinfektioner eller patienter med infektioner, som krævede over 14 dages behandling (f.eks. nekrotiserende fasciitis), blev ikke inkluderet. Der blev inkluderet et begrænset antal patienter med komorbide faktorer, f.eks. diabetes (25,8 %), perifer vaskulær sygdom (10,4 %), intravenøst stofmisbrug (4,0 %) og positiv HIV-infektion (1,2 %). Der foreligger også begrænset erfaring med behandling af patienter med samtidig bakteriæmi (3,4 %). Der tilrådes derfor forsigtighed ved behandling af sådanne patienter. Resultaterne af et stort forsøg hos patienter med diabetisk fodinfektion har vist, at tigecyclin var mindre effektivt end det stof, det blev sammenlignet med. Derfor anbefales tigecyclin ikke til brug hos disse patienter (se pkt. 4.1).

I kliniske forsøg med cIAI var den mest almindelige infektionstype hos tigecyclin-behandlede patienter kompliceret blindtarmsbetændelse (50,3 %), efterfulgt af andre diagnoser, som ikke blev rapporteret så ofte, f.eks. kompliceret galdeblærebetændelse (9,6 %), tarmperforation (9,6 %), intraabdominale abscesser (8,7 %), ventrikelperforation eller perforation af duodenalsår (8,3 %), peritonitis (6,2 %) samt kompliceret divertikulitis (6,0 %). Af disse patienter havde 77,8 % kirurgisk synlig peritonitis. Et begrænset antal patienter med svær grundsygdom, f.eks. patienter med svækket immunforsvar, patienter med APACHE II-scorer > 15 (3,3 %) eller multiple intraabdominale abscesser (11,4 %), som var synlige ved kirurgisk indgreb. Der foreligger også begrænset erfaring med behandling af patienter med samtidig bakteriæmi (5,6 %). Der tilrådes derfor forsigtighed ved behandling af sådanne patienter.

Det skal nøje overvejes at anvende kombinations-antibakteriel terapi, hvis tigecyclin administreres til alvorligt syge patienter med cIAI sekundært til klinisk tydelig tarmperforation eller patienter med begyndende sepsis eller septisk shock (se pkt. 4.8).

Effekten af kolestase i tigecyclins farmakokinetik er ikke fuldstændigt fastlagt. Af tigecyclins samlede ekskretion udskilles ca. 50 % via galden. Patienter med kolestase skal derfor monitoreres nøje.

Der foreligger rapporter om pseudomembranøs colitis i forbindelse med næsten alle antibakterielle midler, og sygdommen kan variere i sværhedsgrad fra mild til livstruende. Det er derfor vigtigt at tage højde for denne diagnose hos patienter med diarré, som er opstået under eller efter administration af et hvilket som helst antibakterielt middel (se pkt. 4.8).

Brugen af tigecyclin kan forårsage overvækst af ikke-følsomme organismer, herunder svampe. Patienterne skal derfor monitoreres nøje under behandling (se pkt. 4.8).

Resultater fra rotteforsøg med tigecyclin har påvist knoglemisfarvning. Tigecyclin kan være forbundet med permanent misfarvning af tænder hos mennesker, hvis det anvendes under tandudviklingen (se pkt. 4.8).

Pædiatrisk population

Den kliniske erfaring med brug af tigecyclin til behandling af infektioner hos pædiatriske patienter i alderen 8 år og opefter er meget begrænset (se pkt. 4.8 og 5.1). Anvendelse hos børn skal derfor begrænses til de kliniske situationer, hvor der ikke findes nogen alternativ antibakteriel behandling.

Kvalme og opkastning er meget almindelige bivirkninger hos børn og unge (se pkt. 4.8). Der skal udvises opmærksomhed med hensyn til mulig dehydrering. Hos pædiatriske patienter skal tigecyclin helst administreres som en infusion over 60 minutter.

Abdominalsmerter er en almindelig rapporteret bivirkning hos børn ligesom hos voksne. Abdominalsmerter kan være tegn på pankreatitis. Hvis der udvikles pankreatitis, skal tigecyclin seponeres.

Leverfunktion, koagulationsparametre, hæmatologiske parametre, amylase og lipase skal monitoreres inden initiering af behandling med tigecyclin samt regelmæssigt under behandlingen.

Tigecycline "Panpharma" bør ikke bruges til børn under 8 år på grund af mangel på data om sikkerhed og virkning i denne aldersgruppe, og fordi tigecyclin kan være forbundet med permanent misfarvning af tænderne (se pkt. 4.2 og pkt. 4.8).

Information om hjælpestof

Tigecycline "Panpharma" indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. hætteglas. Det vil sige, at dette lægemiddel i det væsentlige er natriumfrit.

**4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Der er kun udført interaktionsstudier med voksne.

Samtidig administration af tigecyclin og warfarin (enkeltdosis på 25 mg) til raske forsøgspersoner viste et fald i clearance af R-warfarin og S-warfarin på 40 % og 23 % og en stigning i AUC på henholdvis 68 % og 29 %. Mekanismen bag denne interaktion er stadig ikke klarlagt. Tilgængelige data tyder ikke på, at denne interaktion kan forårsage signifikante ændringer i INR (International Normalised Ratio). Men eftersom tigecyclin muligvis forlænger både protrombintiden (PT) og den aktiverede partielle tromboplastintid (aPTT), skal de relevante koagulationstest monitoreres nøje, når tigecyclin administreres samtidigt med antikoagulantia (se pkt. 4.4). Warfarin påvirkede ikke tigecyclins farmakokinetiske profil.

Tigecyclin metaboliseres ikke udtalt. Tigecyclins clearance forventes derfor ikke at blive påvirket af aktive stoffer, som hæmmer eller inducerer aktiviteten af disse CYP450 isoformer. In vitro er tigecyclin hverken en kompetitiv eller irreversibel inhibitor af CYP450 enzymer (se pkt. 5.2).

Den anbefalede tigecyclin-dosis påvirkede ikke hastigheden eller omfanget af absorptionen og heller ikke clearance af digoxin (0,5 mg efterfulgt af 0,25 mg dagligt), når lægemidlet blev administreret til raske voksne. Digoxin påvirkede ikke tigecyclins farmakokinetiske profil. Det er derfor ikke nødvendigt at foretage dosisjustering, når tigecyclin administreres samtidigt med digoxin.

Der er ikke observeret nogen antagonisme mellem tigecyclin og andre almindeligvis benyttede antibiotikaklasser i in vitro-studier.

Samtidig brug af antibiotika og perorale antikonceptiva kan gøre perorale antikonceptiva mindre effektive.

Samtidig brug af tigecyclin og calcineurinhæmmere, herunder tacrolimus eller ciclosporin, kan føre til en stigning i dalkoncentrationerne af calcineurinhæmmerne. Derfor skal serumkoncentrationerne af calcineurinhæmmerne monitoreres under behandling med tigecyclin for at undgå lægemiddeltoksicitet.

Baseret på et in vitro-studie er tigecyclin et P-glykoprotein-(P-gp-) substrat. Samtidig administration af P-pg-hæmmere (f.eks. ketoconazol eller ciclosporin) eller P-gp-induktorer (f.eks. rifampicin) kunne påvirke farmakokinetikken af tigecyclin (se pkt. 5.2).

**4.6 Fertilitet, graviditet og amning**

Graviditet

Der foreligger ingen eller kun en begrænset mængde data med anvendelsen af tigecyclin til gravide. Dyreforsøg har påvist reproduktiv toksicitet (se pkt. 5.3). Den potentielle risiko for mennesker kendes ikke. Ligesom andre antibiotika i tetracyklinklassen inducerer tigecyclin muligvis også permanente tanddefekter (misfarvning og emaljedefekter) og en forsinket ossifikation hos fostre, som eksponeres in utero i den sidste halvdel af gestationen, samt hos børn under otte år på grund af berigelsen i væv med en høj calciumomsætning og dannelsen af calcium-kelatkomplekser (se pkt. 4.4). Tigecyclin må ikke anvendes under graviditet, medmindre kvindens kliniske tilstand kræver behandling med tigecyclin.

Amning

Det er ukendt, om tigecyclin/metabolitter udskilles i human mælk. Tilgængelige farmako-dynamiske/toksikologiske data fra dyr har påvist udskillelse af tigecyclin/metabolitter i mælk (se pkt. 5.3). Risiko for nyfødte/spædbørn kan ikke udelukkes. Der skal tages en beslutning om, hvorvidt amningen skal afbrydes, eller om tigecyclin-behandlingen skal seponeres/undgås, idet der tages højde for barnets fordele ved amningen og kvindens fordele ved tigecyclin-behandlingen.

Fertilitet

Virkningen af tigecyclin på human fertilitet er ikke blevet undersøgt. Non-kliniske studier med tigecyclin hos rotter tyder ikke på skadelige virkninger, hvad angår fertilitet eller reproduktionsevne. Hos hunrotter var der ingen substansrelateret virkning på ovarier eller løbetid ved en eksponering, der var 4,7 gange højere end den daglige dosis til mennesker baseret på AUC (se pkt. 5.3).

**4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner**

Ikke mærkning.

Svimmelhed kan forekomme, og dette kan have indflydelse på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner (se pkt. 4.8).

**4.8 Bivirkninger**

Resumé over sikkerhedsprofil

Det samlede antal patienter med cSSTI og cIAI, som blev behandlet med tigecyclin i fase III-og IV kliniske studier, var 2.393.

De hyppigste lægemiddelrelaterede bivirkninger, opstået under behandling, i kliniske forsøg var reversibel kvalme (21 %) og opkastning (13 %), som ofte viste sig tidligt (på 1.-2. behandlingsdag) og som generelt var lette eller moderate i sværhedsgrad.

Nedenstående tabel angiver bivirkninger indberettet på tigecyclin fra både kliniske undersøgelser og efter markedsføring:

Tabel over bivirkninger

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Systemorgan- klasse** | **Meget almindelig ≥ 1/10** | **Almindelig****≥ 1/100 til****< 1/10** | **Ikke almindelig****≥ 1/1.000 til****< 1/100** | **Sjælden****≥ 1/10.000 til****< 1/1.000** | **Hyppighed ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhånden­værende data)** |
| Infektioner og parasitære sygdomme |  | Sepsis/sep-tisk shock, pneumoni, absces, infektioner |  |  |  |
| Blod- og lymfesystem |  | Forlænget aktiveret partiel thrombo­plastintid (aPTT), forlænget prothrombintid (PT) | Thrombocytopen i, øget INR (inter-national nor-malised ratio) | Hypofibri­nogenæmi |  |
| Immunsystemet |  |  |  |  | Anafylaktiske/anafylaktoide reaktioner\* (se pkt. 4.3 og 4.4) |
| Metabolisme og ernæring |  | Hypo­glykæmi, hypoproteinæmi |  |  |  |
| Nervesystemet |  | Svimmelhed |  |  |  |
| Vaskulære sygdomme |  | Flebitis | Tromboflebitis |  |  |
| Mave-tarm-kanalen | Kvalme, opkastning, diarré | Abdominal­smerter, dyspepsi, anoreksi | Akut pankreatitis (se pkt. 4.4) |  |  |
| Lever og galdeveje |  | Forhøjet aspartat­aminotransferase (ASAT) i serum, og forhøjet ala-ninamino-transferase (ALAT) i serum, hyperbilirubinæmi | Gulsot, leverskader, ofte kolestatiske |  | Leversvigt\* (se pkt. 4.4) |
| Hud og subkutane væv |  | Pruritus, udslæt |  |  | Svære hud-reaktioner, herunder Stevens-Johnson syndrom\* |
| Almene sygdomme og reaktioner på administrationsstedet |  | Dårlig sårheling, reaktion ved injektionsstedet, hovedpine | Inflammation ved injektionsstedet, smerte ved injektionsstedet, ødem ved injektionsstedet, flebitis ved injektionsstedet |  |  |
| Undersøgelser |  | Forhøjet amylase i serum, øget urinkvælstof(BUN) |  |  |  |
| \*ADR identificeret efter markedsføring |

Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

*Bivirkninger ved antibiotikaklassen*

Pseudomembranøs colitis, som kan variere fra let til livstruende (se pkt. 4.4).

Overvækst af ikke-følsomme mikroorganismer, herunder svampe (se pkt. 4.4).

*Bivirkninger ved tetracyklinklassen*

Antibiotika i glycylcyklinklassen har samme struktur som antibiotika i tetracyklinklassen.

Bivirkninger i tetracyklinklassen kan omfatte lysfølsomhed, pseudotumor cerebri, pankreatitis og anti-anabolsk virkning, som kan føre til forhøjet BUN, azotæmi, acidose og hyperfosfatæmi (se pkt. 4.4).

Tigecyclin kan være forbundet med permanent misfarvning af tænderne, hvis det anvendes under tandudviklingen (se pkt. 4.4).

I fase III- og IV-kliniske studier med patienter med cSSTI og cIAI blev der oftere rapporteret om infektionsrelaterede, alvorlige reaktioner hos forsøgspersoner, som blev behandlet med tigecyclin (7,1 %) i forhold til komparatorer (5,3 %). Der blev observeret signifikante forskelle i sepsis/septisk shock med tigecyclin (2,2 %) i forhold til komparatorer (1,1 %).

Der blev oftere rapporteret om abnorme ASAT- og ALAT-værdier hos tigecyclin-behandlede patienter i perioden efter behandling end hos de patienter, som blev behandlet med komparator, hvilket oftere fandt sted under behandling.

I alle Fase III- og IV-(cSSTI- og cIAI)-studier døde 2,4 % (54 ud af 2.216) af de patienter, som fik tigecyclin, og 1,7 % (37 ud af 2.206) af de patienter, som fik aktive komparatorer.

Pædiatrisk population

Der er kun meget begrænsede sikkerhedsdata fra 2 farmakokinetiske studier (se pkt. 5.2). Der blev ikke observeret nye eller uventede sikkerhedsmæssige problemstillinger med tigecyclin i disse studier.

I et åbent farmakokinetisk enkeltdosisstudie blev tigecyclins sikkerhed undersøgt ved stigende doser hos 25 børn i alderen 8 til 16 år, som kort forinden var kommet sig efter en infektion.

Bivirkningsprofilen for tigecyclin hos disse 25 forsøgspersoner var generelt i overensstemmelse med bivirkningsprofilen hos voksne.

Tigecyclins sikkerhed blev også undersøgt ved stigende doser i et åbent farmakokinetisk flerdosisstudie hos 58 børn i alderen 8 til 11 år med cSSTI (n=15), cIAI (n=24) eller pneumoni erhvervet udenfor sygehus (n=19). Tigecyclins bivirkningsprofil hos disse 58 forsøgspersoner var generelt i overensstemmelse med bivirkningsprofilen hos voksne med undtagelse af kvalme (48,3 %), opkastning (46,6 %) og forhøjet serumlipase (6,9 %), som sås med større hyppighed hos børn end hos voksne.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

**4.9 Overdosering**

Der foreligger ingen specifikke oplysninger om behandlingen af en overdosis. Intravenøs administration af tigecyclin ved en enkelt dosis på 300 mg i løbet af 60 minutter hos raske frivillige resulterede i en øget forekomst af kvalme og opkastning. Tigecyclin fjernes ikke i signifikante mængder ved hæmodialyse.

**4.10 Udlevering**

BEGR (kun til sygehuse)

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Farmakoterapeutisk klassifikation: Antibakterielle midler til systemisk brug, tetracycliner, ATC-kode: J01AA12.

Virkningsmekanisme

Tigecyclin, som er et glycylcyklinantibiotikum, hæmmer proteintranslation i bakterier ved at binde sig til den 30S-ribosomale subenhed og blokere tilførslen af amino-acyl-tRNA-molekyler til ribosomets A-site. Dette forhindrer inkorporeringen af aminosyre-rester i forlængede peptidkæder.

Generelt betragtes tigecyclin som bakteriostatisk. Ved 4 gange den mindste hæmmende koncentration (MIC) blev der observeret en 2-log-reduktion i kolonitællinger med tigecyclin til behandling af *Enterococcus* spp., *Staphylococcus aureus* og *Escherichia coli*.

Resistensmekanisme

Tigecyclin er i stand til at overvinde de to store tetracyklinresistensmekanismer, ribosomal beskyttelse og effluks. Der er påvist krydsresistens mellem tigecyclin og minocyklinresistente isolater blandt *Enterobacterales* på grund af multistof-resistens-efflukspumper. Der er ingen målbaseret krydsresistens mellem tigecyclin og de fleste antibiotikaklasser.

Tigecyclin er sårbart over for kromosomalt indkodede multistof-efflukspumper for *Proteeae* og *Pseudomonas aeruginosa*. Patogener i *Proteeae*-gruppen (*Proteus* spp*., Providencia* spp*.* og *Morganella* spp.) er generelt mindre følsomme over for tigecyclin end andre medlemmer af *Enterobacteriaceae*. Den nedsatte følsomhed i begge grupper er blevet tilskrevet overekspression af den ikke-specifikke AcrAB-efflukspumpe til flere lægemidler. Nedsat følsomhed over for *Acinetobacter baumannii* er blevet tilskrevet overekspression af AdeABC efflukspumpen.

Grænseværdier

Grænseværdier for mindste hæmmende koncentration (MIC) fastlagt af *European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing* (EUCAST) er som følger:

|  |
| --- |
| **EUCASTs grænseværdier** |
| Patogen | Grænseværdi (mg/l) for mindste hæmmende koncentration (MIC) |
| S ≤ | R > |
| Artsrelaterede grænseværdier | *Escherichia coli* og *Citrobacter koseri* | 0,51,2 | 0,51,2 |
| *Enterococcus faecalis* | 0,251 | 0,251 |
| *Enterococcus faecium* | 0,251 | 0,251 |
| *Staphylococcus spp* | 0,51 | 0,51 |
| *Streptococcus* grupper A, B, C og G | 0,1251 | 0,1251 |
| PK-PD (ikke-artsrelaterede) grænseværdier | 0,51 | 0,51 |

1 Til bestemmelse af MIC i en tigecyclin-mikroopløsning, skal substratet fremstilles frisk på dagen for brug.

2 For andre *Enterobacterales* varierer tigecyclines aktivitet fra utilstrækkelig i *Serratia* spp., *Proteus* spp., *Morganella morganii* og *Providencia* spp. til variabel i andre arter. For yderligere information se: <https://www.eucast.org/eucastguidancedocuments/>.

For anaerobe bakterier er der klinisk evidens for effekt over for polymikrobiale intra-abdominale infektioner men ingen korrelation mellem MIC-værdier, PK/PD-data og klinisk resultat. Der er derfor ikke angivet grænseværdi for følsomhed. Det skal noteres, at MIC-fordelingen for organismer af arterne bakteroider og Clostridium er bred og kan inkludere værdier over 2 mg/l tigecyclin.

Der er begrænset evidens for klinisk effekt af tigecyclin over for enterokokker. Polymikrobiale intra-abdominale infektioner har dog responderet på behandling med tigecyclin i kliniske undersøgelser.

Følsomhed

Forekomsten af erhvervet resistens kan variere geografisk og tidsmæssigt for valgte arter, og lokale oplysninger om resistens er ønskelig især ved behandling af svære infektioner. Der bør i nødvendigt omfang søges ekspertråd, hvis den lokale prevalens af resistens er sådan, at anvendeligheden af stoffet ved i det mindste nogle typer infektioner er tvivlsom.

|  |
| --- |
| **Patogen** |
| **Almindeligt følsomme arter** |
| Grampositive aerobe bakterier *Enterococcus* spp.† *Staphylococcus aureus\** *Staphylococcus epidermidis* *Staphylococcus haemolyticus* *Streptococcus agalactiae\***Streptococcus anginosus* gruppen*\** (herunder *S. anginosus, S. intermedius and S. constellatus*) *Streptococcus pyogenes\**Streptokokker i viridansgruppenGramnegative aerobe bakterier *Citrobacter freundii\***Citrobacter koseri* *Escherichia coli\***Klebsiella oxytoca\**Anaerobe bakterier *Clostridium perfringens*† *Peptostreptococcus* spp.†*Prevotella* spp. |
| **Arter hvor erhvervet resistens kan være et problem** |
| Gramnegative aerobe bakterier *Acinetobacter baumannii* *Burkholderia cepacia* *Enterobacter aerogenes**Enterobacter cloacae\** *Klebsiella pneumoniae\***Morganella morganii**Proteus* spp.*Providencia* spp.*Serratia marcescens**Stenotrophomonas maltophilia*Anaerobe bakterier*Bacteroides fragilis* gruppen† |
| **Medfødt resistente organismer** |
| Gramnegative aerober *Pseudomonas aeruginosa* |

\* Betegner arter mod hvilke det anses, at aktitivitet er tilfredsstillende påvist i kliniske studier.

† Se pkt. 5.1. *Gr*æ*nsev*æ*rdier*, ovenfor.

Kardial elektrofysiologi

I et randomiseret placebo- og aktivt-kontrolleret, fire-armet, grundigt overkrydsnings-QTc-studie med 46 raske personer blev der ikke fundet nogen signifikant virkning på QTc-intervallet efter en intravenøs enkeltdosis på 50 mg eller 200 mg tigecyclin.

Pædiatrisk population

I et åbent flerdosisstudie med stigende doser fik 39 børn i alderen 8 til 11 år med cIAI eller cSSTI administreret tigecyclin (0,75, 1 eller 1,25 mg/kg). Alle patienter fik tigecyclin intravenøst i mindst 3 dage i træk op til maksimalt 14 dage i træk, med mulighed for at skifte til et oralt antibiotikum på dag 4 eller herefter.

Klinisk helbredelse blev vurderet mellem 10 og 21 dage efter administration af den sidste behandlingsdosis. Resultaterne af det kliniske respons hos mITT-populationen (den modificerede intent to treat-population) er sammenfattet i nedenstående tabel.

|  |
| --- |
| **Klinisk helbredelse, mITT-population** |
|  | 0,75 mg/kg | 1 mg/kg | 1,25 mg/kg |
| Indikation | n/N (%) | n/N (%) | n/N (%) |
| cIAI | 6/6 (100,0) | 3/6 (50,0) | 10/12 (83,3) |
| cSSTI | 3/4 (75,0) | 5/7 (71,4) | 2/4 (50,0) |
| Samlet | 9/10 (90,0) | 8/13 (62,0) | 12/16 (75,0) |

Ovenstående effektdata skal vurderes med forbehold, da samtidig behandling med andre antibiotika var tilladt i dette studie. Desuden bør det lave antal patienter også tages i betragtning.

**5.2 Farmakokinetiske egenskaber**

Absorption

Tigecyclin administreres intravenøst og har derfor en biotilgængelighed på 100 %.

Fordeling

Tigecyclins plasmaproteinbinding in vitro går fra ca. 71 % til 89 % ved koncentrationer, som blev observeret i kliniske forsøg (0,1-1,0 mikrog/ml). Farmakokinetiske forsøg med dyr og mennesker har påvist, at tigecyclin nemt fordeles i væv.

Hos rotter, som fik en enkelt eller flere doser af 14C-tigecyclin, blev radioaktiviteten fordelt godt i de fleste væv, hvor den højeste overordnede eksponering blev observeret i knoglemarv, spytkirtler, skjoldbruskkirtlen, milten og nyrerne. Hos mennesker lå tigecyclins gennemsnitlige distributionsvolumen ved steady state på 500-700 l (7-9 l/kg), hvilket angiver, at tigecyclin fordeles i stort omfang ud over plasmavolumen og koncentreres i væv.

Der foreligger ingen data om, hvorvidt tigecyclin kan krydse blodhjernebarrieren hos mennesker.

I kliniske, farmakologiske undersøgelser med anvendelse af det terapeutiske dosisregime på 100 mg fulgt af 50 mg/12 timer var serum tigecyclin *steady state* Cmax 866±233 ng/ml for 30 minutters infusioner og 634±97 ng/ml for 60 minutters infusioner. *Steady state* AUC0-12 t var 2349±850 ng•t/ml.

Biotransformation

Det vurderes, at mindre end 20 % af tigecyclin i gennemsnit metaboliseres før udskillelse. Hos raske frivillige mænd var uændret tigecyclin det primære 14C-mærkede materiale, som blev genfundet i urin og fæces efter administration af 14C-tigecyclin, men en glukoronid, en N-acetylmetabolit og en tigecyclin epimer var også til stede.

In vitro-studier i humane levermikrosomer indikerer, at tigecyclin ikke hæmmer metaboliseringen medieret af nogle af følgende 6 CYP-isoformer: 1A2, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6 og 3A4 ved kompetitiv hæmning. Derudover viste tigecyclin ingen NADPH-afhængighed ved hæmning af CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 og CYP3A, hvilket tyder på, at der ikke er nogen mekanismebaseret hæmning af disse CYP-enzymer.

Elimination

Genfundet af total radioaktivitet i fæces og urin, efter administration af 14C-tigecyclin, angiver, at 59 % af dosis elimineres via galden og fæces, og 33 % udskilles via urin. Generelt er tigecyclins primære eliminationsvej galden til udskillelse af uændret tigecyclin. Glukuronidering og renal udskillelse af uændret tigecyclin er de sekundære veje.

Tigecyclins samlede clearance er 24 l/t. efter intravenøs infusion. Den renale clearance udgør ca. 13 % af den samlede clearance. Tigecyclin udviser polyeksponentiel elimination fra serum med en gennemsnitlig terminal eliminationshalveringstid efter flere doser på 42 timer, dog med stor interindividuel variation.

In vitro-studier med Caco-2-celler indikerede, at tigecyclin ikke hæmmer digoxin-passagen, hvilket tyder på, at tigecyclin ikke er en P-glykoprotein-(P-gp-) hæmmer. Denne in vitro-information stemmer overens med den manglende effekt af tigecyclin på digoxin-clearance, som blev set i in vivo-interaktionsstudiet beskrevet overfor (se pkt. 4.5).

Baseret på et in vitro-studie, hvor der blev anvendt cellelinjer, der overeksprimerer P-gp, er tigecyclin et P-gp-substrat. Det potentielle bidrag af den P-gp-medierede transport til fordelingen af tigecyclin in vivo kendes ikke. Samtidig administration af P-pg-hæmmere (f.eks. ketoconazol eller ciclosporin) eller P-gp-induktorer (f.eks. rifampicin) kunne påvirke farmakokinetikken af tigecyclin.

Særlige populationer

*Nedsat leverfunktion*

Tigecyclins farmakokinetiske tilbøjelighed efter en enkelt dosis blev ikke ændret hos patienter med let nedsat leverfunktion. Tigecyclins systemiske clearance blev imidlertid reduceret med 25 % og 55 %, og tigecyclins halveringstid blev forlænget med 23 % og 43 % hos patienter med henholdsvis moderat til svært nedsat leverfunktion (Child Pugh B og C) (se pkt. 4.2).

*Nedsat nyrefunktion*

Tigecyclins farmakokinetiske tilbøjelighed efter en enkelt dosis blev ikke ændret hos patienter med nedsat nyrefunktion (kreatininclearance < 30 ml/min., n=6). Ved alvorlig nedsat nyrefunktion var AUC 30 % højere end hos personer med normal nyrefunktion (se pkt. 4.2).

*Ældre*

Der blev ikke observeret nogen overordnede forskelle i farmakokinetikken mellem raske ældre forsøgspersoner og unge forsøgspersoner (se pkt. 4.2).

*Pædiatrisk population*

Tigecyclins farmakokinetik er undersøgt i to studier. Det første studie inkluderede børn i alderen 8-16 år (n=24), som fik en enkelt dosis tigecyclin (0,5, 1 eller 2 mg/kg, op til en maksimumdosis på henholdsvis 50 mg, 100 mg og 150 mg), indgivet intravenøst i løbet af 30 minutter. Det andet studie blev gennemført med børn i alderen 8-11 år, som fik flere doser tigecyclin (0,75, 1 eller 1,25 mg/kg op til en maksimal dosis på 50 mg) hver 12. time, indgivet intravenøst i løbet af 30 minutter. Der blev ikke givet mætningsdosis i disse forsøg. De farmakokinetiske parametre er sammenfattet i tabellen nedenfor.

|  |
| --- |
| **Dosis normaliseret til 1 mg/kg gennemsnit ± SD tigecyclin Cmax og AUC til børn** |
| Alder (år) | N | Cmax (ng/ml) | AUC (ng•t/ml)\* |
| Enkeltdosis |  |  |  |
| 8-11 | 8 | 3.881 ± 6.637 | 4.034 ± 2.874 |
| 12-16 | 16 | 8.508 ± 11.433 | 7.026 ± 4.088 |
| Flerdosis |  |  |  |
| 8-11 | 42 | 1.911 ± 3.032 | 2.404 ± 1.000 |
| \*enkeltdosis-AUC0-∞, flerdosis-AUC0-12h |

Mål-AUC0-12h hos voksne efter den anbefalede dosis på 100 mg mætningsdosis og 50 mg hver 12. time var ca. 2.500 ng•t/ml.

Den farmakokinetiske populationsanalyse i begge studier identificerede kropsvægt som en kovariant for tigecyclin-clearance hos børn i alderen 8 år og opefter. Et dosisregime med 1,2 mg/kg tigecyclin hver 12. time (til en maksimumdosis på 50 mg hver 12. time) for børn i alderen 8 til <12 år og med 50 mg hver 12. time for unge i alderen 12 til <18 år vil sandsynligvis give eksponeringer, der er sammenlignelige med eksponeringer observeret hos voksne, der behandles efter det godkendte dosisregime.

Hos flere børn i disse studier blev der observeret højere Cmax-værdier end hos voksne patienter. Der skal derfor udvises omhu med hensyn til infusionshastigheden af tigecyclin hos børn og unge.

*Køn*

Der var ingen klinisk relevante forskelle i tigecyclins clearance hos mænd og kvinder. AUC blev vurderet til at være 20 % højere hos kvinder end hos mænd.

*Etnisk baggrund*

Der var ingen forskelle i tigecyclins clearance i forhold til etnisk baggrund.

*Vægt*

Clearance, vægtnormaliseret clearance og AUC var ikke udtalt forskellig blandt patienter med forskellig kropsvægt, inkl. patienter med en vægt ≥ 125 kg. AUC var 24 % lavere hos patienter, der vejede ≥ 125 kg. Der findes ingen data for patienter, der vejer 140 kg og derover.

**5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata**

I gentagne dosis-toksicitetsstudier med tigecyclin på rotter og hunde sås lymfoid depletion/atrofi af lymfekirtler, milt og thymus, nedsat antal erytrocytter, retikulocytter, leucocytter og trombocytter i forbindelse med knoglemarvshypocellularitet og uønskede nyre- og gastrointestinale virkninger ved eksponeringer med tigecyclin på 8 og 10 gange højere end den daglige humandosis, baseret på AUC hos henholdsvis rotter og hunde. Disse forandringer vistes at være reversible efter to ugers dosering.

Hos rotter blev der efter to ugers dosering observeret knoglemisfarvning, som ikke var reversibel.

Resultater fra dyreforsøg angiver, at tigecyclin passerer placenta og findes i føtalt væv. I reproduktions-toksicitetsstudier er der observeret reduceret føtalvægt hos rotter og kaniner (med tilhørende forsinket forbening) i forbindelse med behandling med tigecyclin. Hos rotter og kaniner var tigecyclin ikke teratogent. Tigecyclin havde ingen virkning på befrugtning eller fertilitet hos rotter ved en eksponering på op til 4,7 gange den humane eksponering baseret på AUC. Hos hunrotter var der ingen substansrelateret virkning på ovarier eller løbetid ved en eksponering, der var 4,7 gange højere end den daglige dosis til mennesker baseret på AUC.

Resultater fra dyreforsøg med 14C-mærket tigecyclin angiver, at tigecyclin nemt udskilles via mælken hos lakterende rotter. I overensstemmelse med tigecyclins begrænsede orale biotilgængelighed sker der kun lille eller ingen systemisk eksponering for tigecyclin hos de diende unger på grund af eksponering via modermælk.

Der er ikke udført livstidsforsøg med dyr til evaluering af tigecyclins karcinogenicitet, men korttids-genotoksicitetsforsøg med tigecyclin var negative.

Intravenøs bolusadministration af tigecyclin er blevet forbundet med histaminrespons i dyreforsøg. Disse effekter blev observeret ved eksponeringer, som lå 14 og 3 gange højere end den daglige humandosis, baseret på AUC hos henholdsvis rotter og hunde.

Der blev ikke fundet evidens på lysfølsomhed hos rotter efter administration af tigecyclin.

**6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

**6.1 Hjælpestoffer**

Trehalosedihydrat

Koncentreret saltsyre (til justering af pH)

Natriumhydroxid (til justering af pH)

**6.2 Uforligeligheder**

Følgende aktive stoffer må ikke administreres samtidigt via det samme Y-site som tigecyclin: amfotericin B, amfotericin B lipidkompleks, diazepam, esomeprazol, omeprazol og intravenøse opløsninger, som kunne resultere i en stigning i pH til over 7.

Dette lægemiddel må ikke blandes med andre lægemidler end dem, der er anført under pkt. 6.6.

**6.3 Opbevaringstid**

2 år.

Efter opløsning og fortynding i posen eller en anden passende infusionsbeholder (f.eks. glasflaske), bør opløsningen anvendes straks.

**6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Opbevares ved temperaturer under 25 °C.

Opbevaringsforhold efter rekonstitution/fortynding af lægemidlet, se pkt. 6.3.

**6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser**

5 ml hætteglas af type 1 i klart glas med grå butylgummiprop og krympeforsegling af aluminium til afrivning og et orange plastikfliplåg.

Pakkestørrelse: 10 hætteglas

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**6.6 Regler for bortskaffelse og anden håndtering**

Pulveret skal opløses i 5,3 ml 9 mg/ml (0,9 %) natriumchlorid-injektionsvæske, 50 mg/ml (5 %) glucose-injektionsvæske eller Ringer-lactat-injektionsvæske for at få en koncentration på 10 mg/ml tigecyclin. Hætteglasset skal skvulpes forsigtigt, indtil lægemidlet er opløst. Derefter skal 5 ml opløsning straks trækkes ud af hætteglasset og sættes til en intravenøs infusionspose på 100 ml eller en anden passende infusionsbeholder (f.eks. glasflaske).

Ved en dosis på 100 mg skal der opløses to hætteglas i en intravenøs pose med 100 ml eller en anden passende infusionsbeholder (f.eks. glasflaske). Bemærk! Hætteglasset indeholder i gennemsnit 6 % overskud. Derfor svarer 5 ml opløsning til 50 mg af det aktive stof.

Opløsningen skal være gul til orange. Hvis det ikke er tilfældet, må opløsningen ikke bruges. Parenterale produkter skal efterses visuelt for partikler og misfarvning (f.eks. grøn eller sort) før administration.

Tigecyclin skal administreres intravenøst via en bestemt slange eller via et Y-site. Hvis den samme intravenøse slange bruges til sekventiel infusion af en række aktive stoffer, skal slangen skylles før og efter infusion af tigecyclin med en injektionsopløsning bestående af enten 9 mg/ml (0,9 %) natriumchlorid eller 50 mg/ml (5 %) glukose. Injektionen skal foretages med en infusionsopløsning, som er forenelig med tigecyclin og alle andre lægemidler via denne fælles slange (se pkt. 6.2).

Dette lægemiddel er kun til engangsbrug. Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

Forligelige intravenøse opløsninger omfatter: 9 mg/ml (0,9 %) natriumchlorid-injektionsvæske, 50 mg/ml (5 %) glukose-injektionsvæske og Ringer-lactat-injektionsvæske.

Ved administration via et Y-site er tigecyclin fortyndet med 0,9 % natriumchlorid-injektionvæske forligelig med følgende lægemidler eller fortyndingsvæsker: amikacin, dobutamin, dopaminhydrochlorid, gentamicin, haloperidol, Ringerlactat, lidocainhydrochlorid, metoclopramid, morphin, noradrenalin, piperacillin/tazobactam (EDTA-formulering), kaliumchlorid, propofol, ranitidinhydrochlorid, theophyllin og tobramycin.

**7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

PANMEDICA

406 Les Bureaux de la Colline

92213 Saint-Cloud Cedex

Frankrig

**8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)**

67334

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE**

11. december 2023

**10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

-