

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Clindamycine Added Pharma 300 mg oplossing voor infusie
Clindamycine Added Pharma 600 mg oplossing voor infusie

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Clindamycine Added Pharma 300 mg oplossing voor infusie

Elke ml oplossing bevat clindamycinefosfaat equivalent aan 6 mg clindamycine.

Een zak van 50 ml oplossing bevat 300 mg clindamycine.

Clindamycine Added Pharma 600 mg oplossing voor infusie

Elke ml oplossing bevat clindamycinefosfaat equivalent aan 12 mg clindamycine.

Een zak van 50 ml oplossing bevat 600 mg clindamycine.

Hulpstoffen met bekend effect:

Elke zak van 50 ml oplossing bevat 5,674 mg natrium (0,247 mmol) en 2,5 g glucose.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor infusie.

Dit geneesmiddel is een heldere en kleurloze oplossing.

pH = 5.5 – 7.0

Osmolaliteit:

Clindamycine Added Pharma 300 mg oplossing voor infusie = 268 tot 308 mosmol/kg

Clindamycine Added Pharma 600 mg oplossing voor infusie = 299 tot 339 mosmol/kg

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Clindamycine is geïndiceerd voor de behandeling van de onderstaande ernstige infecties, veroorzaakt door gevoelige micro-organismen (zie rubriek 5.1) bij volwassenen en adolescenten ouder dan 12 jaar:

- Stafylokokkeninfecties van botten en gewrichten, zoals osteomyelitis en septische artritis
- Chronische sinusitis veroorzaakt door anaerobe micro-organismen
- Ondersteluchtweginfecties, zoals:
 - aspiratiepneumonie, longabces, necrotiserende pneumonie en empyeem.
Wanneer een polymicrobiële longinfectie wordt vermoed, dient clindamycine te worden gecombineerd met een middel met adequate activiteit tegen

gramnegatieve bacteriën om mogelijk aanwezige gramnegatieve bacteriën te bestrijden.

- Gecompliceerde intra-abdominale infecties, zoals peritonitis en abdominaal abces, waarbij behandeling van eerste keuze bestaat uit clindamycine in combinatie met een antibioticum met hoge activiteit tegen aerobe gram-negatieve bacteriën.
- Bekkeninfecties en gynaecologische infecties, zoals bekkenontsteking (PID; pelvic inflammatory disease), endometritis, perivaginale infecties, tubo-ovarieel abces, salpingitis en pelvicellulitis (pelvic cellulitis), wanneer gelijktijdig toegediend met een ander antibioticum met hoge activiteit tegen aerobe gramnegatieve bacteriën
- Infecties van huid en weke delen.

Officiële richtlijnen voor verantwoord antibioticagebruik dienen in overweging te worden genomen.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Dosering

Clindamycine oplossing voor infusie is een injecteerbare oplossing die niet verder verdund hoeft te worden.

Volwassenen en adolescenten van 12 jaar en ouder

- voor de behandeling van ernstige infecties (zoals intra-abdominale infecties, bekkeninfecties bij de vrouw of andere ernstige infecties):
1800 – 2700 mg clindamycine per dag, toegediend in twee of drie gelijke doses, doorgaans in combinatie met een antibioticum met hoge activiteit tegen aerobe gramnegatieve bacteriën.
- voor de behandeling van minder gecompliceerde infecties:
1200 – 1800 mg clindamycine per dag, toegediend in twee, drie of vier gelijke doses.

In de regel bedraagt de maximale dagdosering voor volwassenen en adolescenten van 12 jaar en ouder 2700 mg clindamycine in 2 of 3 gelijke doses. Bij levensbedreigende infecties zijn doseringen tot 4800 mg/dag toegediend.

Kinderen (vanaf de leeftijd van 1 maand tot 12 jaar)

Clindamycine Added Pharma is ontwikkeld als een gebruiksklare oplossing voor infusie in zakken van 50 ml en is niet geschikt voor gebruik bij kinderen. Het wordt daarom aanbevolen om voor dosering bij pediatrische patiënten, clindamycine 150 mg/ml oplossing voor injectie in ampullen te gebruiken.

Oudere patiënten

De halfwaardetijd, het verdelingsvolume en de klaring, en de mate van absorptie na toediening van clindamycinefosfaat veranderen niet met een toenemende leeftijd. Analyse van gegevens uit klinische onderzoeken heeft geen leeftijdsgebonden toename van de toxiciteit aan het licht gebracht. De doseringsvereisten bij oudere patiënten mogen daardoor niet alleen door de leeftijd worden beïnvloed. Zie rubriek 4.4 voor andere factoren die in overweging moeten worden genomen.

Patiënten met leverinsufficiëntie

Bij patiënten met matige tot ernstige leverinsufficiëntie is de eliminatiehalfwaardetijd van clindamycine verlengd. Verlaging van de dosering is over het algemeen niet noodzakelijk als Clindamycine Added Pharma elke 8 uur wordt toegediend. Bij patiënten met ernstige leverinsufficiëntie moet de plasmaconcentratie van clindamycine echter worden gecontroleerd.

Afhankelijk van de uitslag kan verlaging van de dosis of verlenging van het dosisinterval noodzakelijk blijken.

Patiënten met nierinsufficiëntie

Bij een nieraandoening is de eliminatiehalfwaardetijd van clindamycine verlengd. Bij lichte tot matige nierinsufficiëntie hoeft echter de dosering niet te worden verlaagd. Desondanks moet bij patiënten met ernstige nierinsufficiëntie of anurie de plasmaconcentratie worden gecontroleerd. Afhankelijk van de resultaten daarvan, kan dit een dosisverlaging of een langer doseringsinterval van 8 of zelfs 12 uur noodzakelijk maken.

Dosering bij hemodialyse

Clindamycine kan niet via hemodialyse worden verwijderd. Daarom is het niet noodzakelijk om voor of na hemodialyse een aanvullende dosis toe te dienen.

Behandeling van infecties veroorzaakt door bèta-hemolytische streptokokken

Behandeling van infecties veroorzaakt door bèta-hemolytische streptokokken moet ten minste 10 dagen worden voortgezet om complicaties als acuut reuma of glomerulonefritis te voorkomen.

Wijze van toediening

Intraveneuze infusie.

Clindamycine Added Pharma wordt toegediend via intraveneuze (i.v.) infusie met een looptijd van ten minste 10-60 minuten. De concentratie van de clindamycineoplossing voor infusie komt overeen met 6 mg/ml (Clindamycine Added Pharma 300 mg) of 12 mg/ml (Clindamycine Added Pharma 600 mg).

Voorafgaand aan gebruik, moet het geneesmiddel visueel worden geïnspecteerd. Gebruik Clindamycine Added Pharma niet als er deeltjes zichtbaar zijn of als de oplossing sterk verkleurd is. Gebruik alleen heldere oplossingen zonder zichtbare deeltjes.

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen of voor lincomycine.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Clindamycine mag alleen worden gebruikt bij de behandeling van ernstige of levensbedreigende infecties. Wanneer het gebruik van Clindamycine Added Pharma wordt overwogen, dient de arts het type infectie en het mogelijke risico van de diarree die kan optreden mee te wegen, aangezien er melding is gemaakt van gevallen van colitis tijdens, of zelfs twee tot drie weken na, toediening van Clindamycine Added Pharma. De aandoening kent vaak een ernstiger beloop bij oudere of verzwakte patiënten.

Bij patiënten onder behandeling met clindamycine zijn ernstige overgevoeligheidsreacties gemeld, waaronder ernstige huidreacties, zoals geneesmiddelexantheem met eosinofilie en systemische symptomen (*drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms*, DRESS), Stevens-Johnson Syndroom (SJS), toxische epidermale necrolyse (TEN, Lyell Syndroom) en acute gegeneraliseerde exantheemateuze pustulose (AGEP). Als er een overgevoeligheidsreactie of ernstige huidreactie optreedt, moet de therapie met clindamycine worden stopgezet en passende behandeling worden ingesteld (zie rubrieken 4.3 en 4.8).

Voorzichtigheid moet worden betracht bij patiënten met:

- een lever- of nierinsufficiëntie (zie rubriek 4.2)
- verstoringen in de neuromusculaire transmissie (bijv. bij myasthenia gravis, ziekte van Parkinson, enz.) en ook bij een voorgeschiedenis met gastro-intestinale aandoeningen (bijv. eerdere ontsteking van het colon)
- atopie.

Ernstige allergische reacties kunnen zelfs na de eerste toediening optreden. In dat geval moet de behandeling met Clindamycine Added Pharma onmiddellijk worden stopgezet en moeten de gebruikelijke spoedeisende maatregelen worden genomen.

Snelle intraveneuze toediening kan een ingrijpend effect op het hart hebben (zie rubriek 4.8) en moet worden vermeden.

Bij langdurige behandeling (behandeling langer dan 10 dagen) moeten het bloedbeeld en de lever- en nierfunctie regelmatig worden gecontroleerd.

Acuut nierletsel, waaronder acuut nierfalen, is zelden gemeld. Bij patiënten met een reeds bestaande nierfunctiestoornis of patiënten die gelijktijdig nefrotoxische geneesmiddelen gebruiken, moet worden overwogen de nierfunctie te controleren (zie rubriek 4.8).

Langdurige en herhaalde toediening van Clindamycine Added Pharma kan leiden tot een superinfectie en/of kolonisatie met resistente pathogenen of gisten op de huid en slijmvliezen.

Onder bepaalde omstandigheden kan clindamycinetherapie een behandelalternatief vormen bij patiënten met een penicillineallergie (penicillineovergevoeligheid). Er zijn geen meldingen van kruisallergie tussen clindamycine en penicilline en, gezien de structurele verschillen tussen de twee stoffen, ligt dit niet in de lijn der verwachting. Het is echter bekend dat, in individuele gevallen, anafylaxie (overgevoeligheid) voor clindamycine is opgetreden bij personen met een bestaande penicillineallergie. Hiermee moet rekening worden gehouden bij een behandelkuur met clindamycine bij patiënten met een penicillineallergie.

Colitis: Bij gebruik van vrijwel alle antibacteriële middelen, waaronder clindamycine, is melding gemaakt van gevallen van *Clostridium difficile*-geassocieerde diarree (CDAD). CDAD varieert van lichte diarree tot colitis met dodelijke afloop. Behandeling met antibacteriële middelen verandert de normale flora van het colon, wat leidt tot *Clostridium difficile*-overgroei.

Clostridium difficile produceert toxinen A en B, die een rol spelen bij het ontstaan van CDAD en een belangrijke oorzaak zijn van colitis na gebruik van antibiotica.

Hypervirulente stammen van *Clostridium difficile* worden in verband gebracht met verhoogde morbiditeit en mortaliteit, aangezien dergelijke infecties mogelijk niet reageren op antibioticumtherapie en colectomie vereisen.

Het is belangrijk om CDAD op te nemen in de differentiële diagnose bij patiënten die zich presenteren met diarree na toediening van antibacteriële middelen.

In dit geval moet een zorgvuldige anamnese worden afgenomen, omdat CDAD nog tot twee maanden na afloop van de antibioticumtherapie kan optreden.

Indien antibioticum-geassocieerde diarree- of als antibioticum-geassocieerde colitis wordt vermoed of is bevestigd, moet de lopende antibacteriële behandeling, met inbegrip van clindamycine, onmiddellijk worden gestaakt en moeten passende therapeutische maatregelen worden getroffen.

Darmmotiliteitsremmende middelen zijn in deze situatie gecontra-indiceerd.

Clindamycine Added Pharma mag niet worden gebruikt bij acute virale luchtweginfecties.

Clindamycine Added Pharma is niet geschikt voor de behandeling van meningitis, omdat de concentratie van het antibioticum in de cerebrospinale vloeistof te laag blijft.

Pediatrische patiënten

De veiligheid en juiste dosering van clindamycine bij zuigelingen jonger dan één maand zijn niet vastgesteld. Vanwege de formulering van Clindamycine Added Pharma wordt dosering niet aanbevolen bij kinderen jonger dan 12 jaar.

Belangrijke informatie over sommige hulpstoffen:

Clindamycine Added Pharma bevat glucose

Dit geneesmiddel bevat 2,5 g glucose per zak. Hiermee moet rekening worden gehouden bij patiënten met diabetes mellitus.

Clindamycine Added Pharma bevat natrium

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per zak met een inhoud van 50 ml, d.w.z. in wezen 'natriumvrij'.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Vitamine K-antagonisten

Er zijn verhoogde bloedstollingswaarden (protrombinetijd (PT)/ international normalized ratio (INR)) en/of bloedingen gemeld bij patiënten onder behandeling met clindamycine in combinatie met een vitamine K-antagonist (bijv. warfarine, acenocoumarol en fluindione). De uitslag van stollingstesten dient daarom bij patiënten onder behandeling met een vitamine K-antagonist regelmatig te worden gecontroleerd.

Er bestaat kruisresistentie tussen clindamycine en lincomycine.

Het is aangetoond dat clindamycine neuromusculairetransmissieblokkerende eigenschappen heeft die de werking van andere neuromusculairetransmissieblokkers kan versterken. Om die reden moet clindamycine met voorzichtigheid worden gebruikt bij patiënten onder behandeling met dergelijke middelen.

Clindamycine wordt voornamelijk gemetaboliseerd tot zijn belangrijkste metaboliet clindamycinesulfoxide en een minder belangrijke metaboliet, N-desmethylclindamycine door CYP3A4 en, in mindere mate, door CYP3A5. Daarom kunnen remmers van CYP3A4 en CYP3A5 de plasmaconcentraties van clindamycine doen toenemen. Enkele voorbeelden van krachtige CYP3A4 remmers zijn itraconazol, voriconazol, clarithromycine, telitromycine, ritonavir en cobicistat. Voorzichtigheid is geboden bij gelijktijdig gebruik van clindamycine met krachtige CYP3A4 remmers. Inductoren van deze enzymen kunnen de klaring van clindamycine doen toenemen, resulterend in daling van de plasmaconcentraties. In een prospectief onderzoek met oraal toegediende clindamycine, waren dalconcentraties van clindamycine met 80% verlaagd indien het samen met rifampicine, een krachtige CYP3A4-inductor, werd toegediend. Patiënten dienen te worden gecontroleerd op verminderde werkzaamheid van de behandeling indien clindamycine samen met krachtige CYP3A4-inductoren, zoals rifampicine, sintjanskruid (*Hypericum perforatum*), carbamazepine, fenytoïne of fenobarbital, wordt gebruikt.

Uit *in vitro*-onderzoeken is gebleken dat clindamycine geen remmer is van CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2E1 of CYP2D6. Daardoor is het niet waarschijnlijk dat er klinisch relevante

interacties zullen optreden tussen clindamycine en gelijktijdig toegediende geneesmiddelen die door deze CYP-enzymen worden gemetaboliseerd. Gebaseerd op *in vitro*-data kan oraal toegediende clindamycine intestinale CYP3A4 remmen, maar klinisch relevante effecten van parenteraal toegediende clindamycine op gelijktijdig toegediende geneesmiddelen, gemetaboliseerd door CYP3A4, zijn onwaarschijnlijk.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Onderzoeken naar reproductietoxiciteit na orale en subcutane toediening bij ratten en konijnen hebben geen bewijs geleverd voor verminderde vruchtbaarheid of schadelijke effecten op de foetus als gevolg van clindamycine, behalve bij doses die maternale toxiciteit veroorzaken. Reproductieonderzoeken bij dieren zijn niet altijd voorspellend voor de respons bij de mens.

Uit een groot onderzoek bij zwangere vrouwen, waar ongeveer 650 neonaten werden onderzocht die in het eerste trimester van de zwangerschap waren blootgesteld, bleek geen toename van het percentage malformaties. Er zijn echter geen toereikende gegevens met betrekking tot de veiligheid van clindamycine tijdens de zwangerschap.

Clindamycine passeert de placenta. Aangenomen wordt dat in de foetus een therapeutische concentratie bereikt kan worden. Bij toediening tijdens de zwangerschap moet een zorgvuldige risico-batenafweging worden gemaakt.

Borstvoeding

Er is gemeld dat na orale en parenterale toediening, clindamycine bij de mens overgaat in de moedermelk in concentraties variërend van <0,50 tot 3,8 µg/ml. Clindamycine kan ongewenste effecten hebben op de darmflora van met moedermelk gevoede zuigelingen, zoals diarree of bloed in de ontlasting, of huiduitslag. Systemische toediening van clindamycine wordt niet aanbevolen tijdens het geven van borstvoeding en er dient een besluit te worden genomen of de borstvoeding gestaakt dient te worden of dat een alternatieve behandelingsoptie moet worden gekozen. Hierbij dienen de voordelen van borstvoeding voor de ontwikkeling en gezondheid van de zuigeling te worden afgewogen tegen de klinische behoefte van de moeder aan clindamycine.

Vruchtbaarheid

Uit vruchtbaarheidsonderzoeken bij ratten, die oraal met clindamycine werden behandeld, kwamen geen effecten op de vruchtbaarheid of het vermogen om te paren naar voren. Er zijn geen gegevens over de invloed van clindamycine op de vruchtbaarheid bij de mens.

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Clindamycine heeft een geringe tot matige invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen. Bepaalde bijwerkingen (zoals duizeligheid, slaperigheid en hoofdpijn) kunnen de rijvaardigheid, het vermogen om machines te bedienen en het reactievermogen negatief beïnvloeden.

4.8 Bijwerkingen

De onderstaande tabel toont de bijwerkingen die zijn vastgesteld op basis van ervaring uit klinische studies en postmarketing-surveillance, gerangschikt volgens systeem/orgaanklasse en frequentie. De frequentieaanduidingen zijn gedefinieerd aan de hand van de volgende conventie:

Zeer vaak ($\geq 1/10$); vaak ($\geq 1/100, < 1/10$); soms ($\geq 1/1.000, < 1/100$); zelden ($\geq 1/10.000, < 1/1.000$); zeer zelden ($< 1/10.000$); en niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

Binnen elke frequentieaanduiding staan de bijwerkingen weergegeven in volgorde van afnemende ernst.

Systeem/ orgaanklasse	Zeer vaak ≥1/10	Vaak ≥1/100, <1/10	Soms ≥1/1.000, <1/100	Zelden ≥1/10.000, <1/1.000	Zeer zelden <1/10.000	Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)
Infecties en parasitaire aandoeningen		antibioticumgea ssocieerde pseudomembran euze colitis*#				<i>Clostridium difficile</i> -colitis, vaginale infectie
Bloed- en lymfestelselaan doeningen		Agranulocytose *, leukopenie, neutropenie*, trombocytopenie *, eosinofilie				
Immuunsysteem aandoeningen				geneesmiddelko orts	anafylactisch e reactie*#	anafylactoïde reactie, anafylactische shock*, overgevoelighei d*
Zenuwstelselaan doeningen			dysgeusie, neuromuscula ir transmissiebl okkerend effect			hoofdpijn, slaperigheid, duizeligheid
Hartaandoenin gen			Cardiorespira toir arrest §			
Bloedvataando eningen		tromboflebitis	Hypotensie §			
Maagdarmstel selaandoeninge n	diarree, buikpijn, braken, misselijkheid					
Lever- en galaandoening en					voorbijgaand e hepatitis met cholestatisch e icterus	Icterus*

Systeem/ orgaanklasse	Zeer vaak ≥1/10	Vaak ≥1/100, <1/10	Soms ≥1/1.000, <1/100	Zelden ≥1/10.000, <1/1.000	Zeer zelden <1/10.000	Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)
Huid- en onderhuidaan doeningen		maculopapul eus exantheem, morbilliform * exantheem, urticaria		toxische epidermale necrolyse (TEN)*, Stevens- Johnson Syndroom (SJS)*, Lyell Syndroom, angio-oedeem, exfoliatieve dermatitis*, bulleuze dermatitis*, erythema multiforme, pruritus, vaginitis	huiduitslag en blaarvorming (overgevoelig heidsreactie)	geneesmiddel exantheem met eosinofilie en systemische symptomen (DRESS)*, acute gegeneralisee rde exanthemateu ze pustulose (AGEP)*
Skeletspierstel sel- en bindweefselaa ndoeningen					polyartritis	
Algemene aandoeningen en toedieningspla atsstoornissen			pijn, abces op de injectieplaats			irritatie op de injectieplaats *
Onderzoeken		afwijkende uitslag van leverfunctiet est				
Nier- en urinegewaand oeningen						Acuut nierletsel#

zie rubriek 4.4.

* Bijwerkingen vastgesteld uit post-marketingervaring

§ Er zijn incidentele gevallen gemeld na te snelle intraveneuze toediening (zie rubriek 4.4).

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb (Website: www.lareb.nl).

4.9 Overdosering

Tot op heden zijn bij overdosering geen symptomen waargenomen. Hemodialyse en peritoneale dialyse zijn niet effectief om clindamycine uit het serum te verwijderen. Er is geen specifiek antidotum bekend. Clindamycine Added Pharma wordt via de intraveneuze route toegediend. Om die reden is het spoelen van de maag niet zinvol.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: Antibacteriële middelen voor systemisch gebruik; macroliden, lincosamiden en streptograminen; lincosamiden, ATC-code: J01FF01.

Werkingsmechanisme

Clindamycine bindt zich aan de 50S-subunit van het bacteriële ribosoom, vergelijkbaar met macroliden als erytromycine, en remt daarmee de eiwitsynthese. De werking van clindamycine is voornamelijk bacteriostatisch, ofschoon langdurige blootstelling aan hoge concentraties uiteindelijk bactericide kunnen zijn voor gevoelige stammen.

Farmacodynamische effecten

De werkzaamheid berust in principe op de tijdsduur waarin de concentratie van de werkzame stof boven de minimaal remmende concentratie (MRC) van het pathogene micro-organisme ligt.

Resistentiemechanisme

Resistentie tegen clindamycine kan via de onderstaande mechanismen optreden:

Resistentie bij stafylokokken en streptokokken is vaak gebaseerd op toenemende binding van methylgroepen aan 23S-rRNA (de zogenoemde constitutieve macrolide-lincosamide-streptogramine-B resistentie (MLSB-resistentie)), waardoor de bindingsaffiniteit van clindamycine aan het ribosoom sterk afneemt.

De meeste meticilline-resistente *S. aureus* (MRSA) vertonen dit type constitutieve MLSB-resistentie en zijn daardoor resistent tegen clindamycine. Infecties veroorzaakt door macrolideresistente stafylokokken mogen niet worden behandeld met clindamycine, ook niet bij aangetoonde *in-vitro* gevoeligheid, omdat therapie aanleiding zou kunnen geven tot een uitsselectie van mutanten met constitutieve MLSB-resistentie.

Bij stammen met constitutieve MLSB-resistentie is er sprake van volledige kruisresistentie tussen clindamycine en lincomycine, macroliden (bijv. azitromycine, claritromycine, erytromycine, roxitromycine, spiramycine) en streptogramine B.

Breekpunten

De volgende minimaal remmende concentraties voor gevoelige en resistente kiemen zijn vastgesteld:

EUCAST-breekpuntentabel (versie 8.1, geldig vanaf 15-05-2018)

Breekpunten

Pathofoon	Gevoelig \leq mg/l	Resistent $>$ mg/l
<i>Staphylococcus spp.</i> ¹	0,25	0,5
<i>Streptococcus</i> Groep A,B,C en G ^{1,2}	0,5	0,5
<i>Streptococcus pneumoniae</i> ³	0,5	0,5
<i>Streptococci</i> ³ viridansgroep	0,5	0,5
Gramnegatieve anaeroben	4	4
Grampositieve anaeroben	4	4
<i>Corynebacterium spp.</i>	0,5	0,5

¹ Induceerbare clindamycineresistentie kan alleen worden gedetecteerd in aanwezigheid van een macrolide. Indien niet gedetecteerd, dan als gevoelig aanmerken. Indien gedetecteerd, dan als resistent aanmerken en eventueel de volgende opmerking aan het rapport toevoegen: "Clindamycine mag nog worden toegepast voor kortdurende behandeling van licht-ernstige infecties van huid en weke delen, aangezien het onwaarschijnlijk is dat zich gedurende een dergelijke kuur constitutieve resistentie ontwikkelt."

² Het klinische belang van induceerbare clindamycineresistentie bij een combinatiebehandeling van ernstige infecties met *S. pyogenes* is niet bekend.

³ Induceerbare clindamycineresistentie kan alleen worden gedetecteerd door antagonisme van de clindamycine-activiteit door een macrolide. Indien niet gedetecteerd, dan als gevoelig aanmerken. Indien gedetecteerd, dan als resistent aanmerken.

Prevalentie van verworven resistentie

De prevalentie van verworven resistentie kan voor specifieke species geografisch en met de tijd variëren en het inwinnen van plaatselijke informatie over resistentie is wenselijk, in het bijzonder bij behandeling van ernstige infecties. Zo nodig moet deskundig advies worden ingewonnen wanneer de lokale prevalentie van resistentie zodanig is, dat de bruikbaarheid van het agens bij ten minste sommige infecties twijfelachtig is. Vooral bij ernstige infecties of therapiefalen wordt microbiologische diagnostiek aanbevolen met verificatie van de ziekteverwekker en diens gevoeligheid voor clindamycine.

Prevalentie van verworven resistentie in Europa op basis van gegevens van de afgelopen 5 jaar uit nationale Duitse resistentiesurveillanceprojecten en -onderzoeken (Z.A.R.S., januari 2017).

Algemeen gevoelige soorten

Aerobe grampositieve micro-organismen

Actinomyces israelii^o

Staphylococcus aureus (meticillinegevoelige)

Streptococcus pneumoniae

Streptococcus pyogenes

Streptokokken van de viridansgroep^{^ o}

Anaerobe micro-organismen

Bacteroides spp.^o (excl. *B. fragilis*)

Clostridium perfringens^o

Fusobacterium spp.^o

Peptoniphilus spp.^o

Peptostreptococcus spp.^o

Prevotella spp.^o

Propionibacterium spp.^o

Veillonella spp.^o

Overige micro-organismen

Chlamydia trachomatis^o

Chlamydophila pneumoniae^o

Gardnerella vaginalis^o

Mycoplasma hominis^o

Soorten waarbij verworven resistentie een probleem kan zijn

Aerobe grampositieve micro-organismen

Staphylococcus aureus

Staphylococcus aureus (meticillineresistente)⁺

Staphylococcus epidermidis⁺

Staphylococcus haemolyticus

Staphylococcus hominis

Streptococcus agalactiae

Aerobe gramnegatieve micro-organismen

Moraxella catarrhalis[§]

Anaerobe micro-organismen

Bacteroides fragilis

Inherent resistente organismen

Aerobe grampositieve micro-organismen

Enterococcus spp.

Listeria monocytogenes

Aerobe gramnegatieve micro-organismen

Escherichia coli

Haemophilus influenzae

Klebsiella spp.

Pseudomonas aeruginosa

Anaerobe micro-organismen

Clostridium difficile

Overige micro-organismen

Mycoplasma pneumoniae

Ureaplasma urealyticum

◦ Bij publicatie van de tabellen waren geen bijgewerkte gegevens beschikbaar. De primaire literatuur, wetenschappelijke standaardliteratuur en therapeutische aanbevelingen veronderstellen gevoeligheid.

§ Inherente gevoeligheid van de meeste isolaten duidt op intermediaire resistentie.

+ Vertoont in ten minste één regio een resistentiecijfer hoger dan 50 %.

^ Collectieve benaming voor een heterogene groep van streptokokkensoorten. Het resistentiecijfer kan variëren naar gelang de aanwezige streptokokkensoort.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Absorptie

Er hoeft alleen onderscheid te worden gemaakt tussen de gebruikte derivaten van clindamycine tot het moment van absorptie en het splitsen van de esters. Naderhand komt clindamycine in het lichaam voor als vrije base (actieve vorm). De esters moeten worden beschouwd als pro-drugs.

Clindamycinefosfaat is een in water oplosbare ester voor parenterale toediening. Na intraveneuze toediening van 300 mg ligt de gemiddelde serumconcentratie na één uur rond de 4 tot 6 µg/ml.

Distributie

De mate waarin clindamycine aan plasma-eiwitten is gebonden, is afhankelijk van de concentratie en ligt binnen het therapeutisch bereik van 40 tot 94%.

Clindamycine verdeelt zich gemakkelijk over de weefsels, passeert de placentabarière en gaat over in de moedermelk. Diffusie naar de subarachnoidale ruimte is onvoldoende, zelfs bij ontsteking van de hersenvliezen.

Er worden hoge concentraties bereikt in botweefsel, synovia, pleuravocht, sputum en pus.

De onderstaande percentages van de gelijktijdige serumconcentraties van de werkzame stof zijn gemeld: in botweefsel 40 % (20-75 %), in synovia 50 %, in peritoneaal vocht 50 %, in pleuravocht 50-90 %, in sputum 30-75 % en in pus 30 %.

Biotransformatie

Clindamycine wordt voornamelijk in de lever gemetaboliseerd.

In-vitro-onderzoeken met microsomen uit de lever en darmen van de mens hebben uitgewezen dat clindamycine voornamelijk door CYP3A4, met een geringe bijdrage van CYP3A5 wordt geoxideerd tot clindamycinesulfoxide en een minder belangrijke metaboliet, N-desmethylclindamycine.

De serumhalfwaardetijd van clindamycine is ongeveer 3 uur bij volwassenen en ongeveer 2 uur bij kinderen. In geval van nierinsufficiëntie en matige tot ernstige leverinsufficiëntie is de halfwaardetijd verlengd.

Sommige metabolieten zijn microbiologisch werkzaam (N-desmethyl en sulfoxide). Geneesmiddelen die werken als enzyminductoren in de lever verkorten de gemiddelde retentietijd van clindamycine in het lichaam.

Eliminatie

Van de totale dosis clindamycine wordt twee derde via de feces- en een derde via de urine uitgescheiden. Minder dan 10 % van de dosis wordt onveranderd in de urine uitgescheiden.

Clindamycine kan niet met dialyse worden verwijderd.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Symptomen van intoxicatie bij dieren zijn verminderde activiteit en convulsies.

Na herhaalde toediening (intramusculair) van clindamycine aan honden werd een verhoging van de ASAT- en ALAT-waarden gerapporteerd en ook een geringe toename van het levergewicht zonder morfologische veranderingen. Langdurige toediening van clindamycine aan honden veroorzaakte schade aan het maagslijmvlies en de galblaas.

Lokale reacties op de injectieplaats (ontstekingen, bloedingen en weefselschade) werden waargenomen na intramusculaire en subcutane toediening. De concentratie van de toegediende oplossing lag echter ver boven de maximale therapeutische concentratie.

Mutageniteit en carcinogeen potentieel

In vitro en *in vivo* onderzoeken brachten geen mutageen potentieel van clindamycine aan het licht.

Er zijn geen langlopende dieronderzoeken naar het carcinogene potentieel van clindamycine uitgevoerd.

Reproductietoxiciteit

Onderzoeken met clindamycine bij ratten en muizen leverden geen bewijs voor verminderde vruchtbaarheid of voor embryotoxische/foetotoxische eigenschappen.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Glucosemonohydraat

Dinatriumedetaat

Natriumhydroxide (voor pH-aanpassing)

Water voor injecties

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Bij gebrek aan onderzoek naar onverenigbaarheden, mag dit geneesmiddel niet met andere geneesmiddelen worden gemengd.

Er is onverenigbaarheid gemeld met:

Ampicillinenatrium, aminofylline, barbituraten, calciumgluconaat, ceftriaxonatrium, ciprofloxacine, difenylhydantoïne, idarubicinehydrochloride, magnesiumsulfaat, fenytoïnenatrium en ranitidinehydrochloride.

6.3 Houdbaarheid

18 maanden

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren beneden 25°C.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Transparante polyolefine zak van 100 ml, uitgerust met twee polyolefine slangpoorten en een twist-offpoort (samengesteld uit polyolefine-materialen) die 50 ml steriele oplossing bevat.

Verpakkingsgrootten:

10 zakken in een buitenzak van folie

24 zakken in een buitenzak van folie

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Direct gebruiken na openen van de zak.

Alle ongebruikte oplossing dient onmiddellijk na het eerste gebruik te worden weggegooid.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Added Pharma B.V.

Obrechtstraat 43

5344 AT OSS

Nederland

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Clindamycine Added Pharma 300 mg oplossing voor infusie - RVG 123223

Clindamycine Added Pharma 600 mg oplossing voor infusie - RVG 123224

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 16 mei 2019

Datum van laatste verlenging: 11 maart 2024

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Laatste gedeeltelijke wijziging betreft rubriek 9: 20 juli 2023