

FACHINFORMATION

(ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS)

1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Omeprazol G.L. 40 mg-Kapseln

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

1 Kapsel enthält 40 mg Omeprazol.

Sonstiger Bestandteil: 112 mg wasserfreie Lactose.

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Magensaftresistente, hellbraune/weiße Hartkapseln mit dem Aufdruck „OME 40“ auf beiden Kapselteilen.

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Anwendungsgebiete

- Ulcus duodeni (Zwölffingerdarmgeschwür);
- benignes Ulcus ventriculi (gutartiges Magengeschwür);
- Refluxösophagitis;
- Langzeittherapie der Refluxösophagitis zur Rezidivprophylaxe;
- Zollinger-Ellison-Syndrom;
- Therapie von NSAR (nichtsteroidale Antirheumatika)-bedingten Magen- und Duodenalulcera;
- Langzeittherapie NSAR-bedingter Magen- und Duodenalulcera zur Rezidivprophylaxe;
- symptomatische Behandlung der gastroösophagealen Refluxkrankheit;
- in Kombination mit geeigneten antibiotischen Therapieschemata zur Eradikation von *Helicobacter pylori* bei Patienten mit *H. pylori* assoziierten peptischen Ulcera (siehe auch Abschnitt 4.2).

4.2 Dosierung, Art und Dauer der Anwendung

Für die unterschiedlichen Dosierschemata stehen möglicherweise unterschiedliche Wirkstärken zur Verfügung.

Dosierung und Dauer der Anwendung

Ulcus duodeni

Die übliche Dosierung beträgt 1mal täglich 20 mg. Die Dauer der Behandlung beträgt 2 bis 4 Wochen.

Für die Dauertherapie zur Rezidivprophylaxe wird 1mal täglich 1 Kapsel zu 10 mg empfohlen.

Ulcus ventriculi

Die übliche Dosierung beträgt 1mal täglich 20 mg. Die Dauer der Behandlung beträgt 4 (bis 6) bis 8 Wochen.

Refluxösophagitis

Die übliche Dosierung beträgt 1mal täglich 20 mg. Die Dauer der Behandlung beträgt 4 bis 8 Wochen.

Hinweis: In Einzelfällen kann beim Zwölffingerdarmgeschwür, beim Magengeschwür und bei der Refluxösophagitis die Dosis auf 40 mg Omeprazol 1mal täglich erhöht werden.

Eine Monotherapie mit Omeprazol sollte bei duodenalen und gastrischen Geschwüren nur bei jenen Patienten Anwendung finden, bei welchen eine Eradikationstherapie nicht indiziert ist oder nicht erfolgreich war.

Kinder über 2 Jahre und Jugendliche mit schwerer Refluxösophagitis

Die klinische Erfahrung bei Kindern ist beschränkt. Omeprazol sollte bei Kindern mit schwerer Refluxösophagitis nur dann eingesetzt werden, wenn andere Maßnahmen erfolglos waren. Die Behandlung sollte von einem Kinderarzt im Krankenhaus eingeleitet werden.

Zur Überprüfung des optimalen therapeutischen Ansprechens sollte eine kontinuierliche pH-Messung und eine Genotypisierung (betreffend des CYP 2C19) durchgeführt werden.

Die folgende Dosierung (ungefähr 1 mg/kg/Tag) sollte angewendet werden:

Gewicht zwischen 10 und 20 kg: 10 mg/Tag

Gewicht über 20 kg: 20 mg/Tag

Die Behandlungsdauer beträgt üblicherweise 4 bis 8 Wochen und sollte 12 Wochen nicht überschreiten, da es bei dieser Altersgruppe keine ausreichenden Daten zur Langzeitanwendung gibt.

Dauertherapie von Refluxösophagitis zur Rezidivprophylaxe

Die übliche Dosierung beträgt 10 bis 20 mg, abhängig vom klinischen Ansprechen.

Zollinger-Ellison-Syndrom

Die Dosierung sollte individuell angepasst und unter fachärztlicher Aufsicht fortgesetzt werden, solange sie klinisch erforderlich ist. Die empfohlene Anfangsdosis beträgt 60 mg/Tag. Für Dosen über 80 mg/Tag soll die Dosis in 2 Einnahmen täglich aufgeteilt werden. Bei Patienten mit Zollinger-Ellison-Syndrom ist die Behandlungsdauer zeitlich nicht begrenzt.

Therapie NSAR-bedingter Magen- und Duodenalulcera

Die übliche Dosis beträgt 20 mg täglich. Die Behandlungsdauer liegt zwischen 4 und 8 Wochen.

Dauertherapie NSAR-bedingter Magen- und Duodenalulcera zur Rezidivprophylaxe

Die übliche Dosis beträgt 20 mg täglich.

Symptomatische Behandlung der gastroösophagealen Refluxkrankheit

Die übliche Dosierung beträgt 10 bis 20 mg täglich, abhängig vom klinischen Ansprechen. Die Behandlung dauert 2 bis 4 Wochen.

Falls sich die Symptome nach zweiwöchiger Anwendung nicht verbessert haben, sollen weitere Untersuchungen durchgeführt werden.

Eradikationstherapie

Patienten mit gastro-duodenalen Ulcera infolge einer Infektion mit *H. pylori* sollten einer Eradikationstherapie unter Verwendung von geeigneten Kombinationen mit Antibiotika und entsprechenden Dosierungsschemata unterzogen werden. Die Auswahl geeigneter Schemata sollte auf Basis der Patientenverträglichkeit und der therapeutischen Richtlinien erfolgen.

Folgende Kombinationen wurden getestet:

- Omeprazol 20 mg, Amoxicillin 1000 mg, Clarithromycin 500 mg jeweils 2mal täglich.

- Omeprazol 20 mg, Clarithromycin 250 mg, Metronidazol 400-500 mg jeweils 2mal täglich.

Die Behandlungsdauer für die Eradikation beträgt 1 Woche. Um die Entwicklung von Resistenzen zu vermeiden, sollte die Behandlungsdauer nicht verringert werden.

Bei Patienten mit akuten Ulcera kann eine Ausweitung der Omeprazol-Monotherapie gemäß den oben angeführten Dosierungsrichtlinien und der Behandlungsdauer erfolgen.

Kombinationstherapien mit Metronidazol sollten wegen ihres karzinogenen Potentials nicht als Therapie erster Wahl angesehen werden. Die Anwendung von Metronidazol sollte sich auf eine Dauer von weniger als 10 Tagen beschränken.

Ältere Patienten

Eine Dosisanpassung ist bei älteren Patienten nicht nötig.

Eingeschränkte Nierenfunktion

Eine Dosisanpassung bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion ist nicht erforderlich.

Eingeschränkte Leberfunktion

Da die Bioverfügbarkeit und die Halbwertszeit bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion erhöht sein können, muss die Dosierung angepasst werden und darf maximal 20 mg täglich betragen.

Art der Anwendung

Die magensaftresistenten Kapseln sollen als Ganzes mit einem Glas Wasser geschluckt werden. Sie dürfen weder geöffnet noch gekaut werden.

4.3 Gegenanzeigen

- Überempfindlichkeit gegen Omeprazol, substituierte Benzimidazole oder einen der sonstigen Bestandteile des Arzneimittels.
- Kombinationstherapie mit Clarithromycin bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion.
- Wie andere Protonenpumpenhemmer (PPIs) darf auch Omeprazol nicht zusammen mit Nelfinavir angewendet werden (siehe Abschnitt 4.5).
- Säuglinge und Kinder unter 2 Jahren.

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Bei Patienten mit peptischem Ulcus ist gegebenenfalls der Status auf *Helicobacter pylori* zu ermitteln. Bei *H. pylori*-positiven Patienten ist nach Möglichkeit eine Beseitigung des Bakteriums mittels Eradikationstherapie anzustreben.

Sofern beunruhigende Symptome (z. B. signifikanter unbeabsichtigter Gewichtsverlust, wiederholtes Erbrechen, Schluckstörungen, Bluterbrechen oder Teerstuhl) auftreten und der Verdacht auf ein Magengeschwür besteht oder ein Magengeschwür existiert, sollte eine Malignität ausgeschlossen werden, da die Behandlung Symptome mildern und die Diagnose verzögern kann.

Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir und Protonenpumpenhemmern wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.5). Wenn die Kombination von Atazanavir mit einem Protonenpumpenhemmer als unvermeidbar beurteilt wird, werden engmaschige, klinische Kontrollen empfohlen (z. B. der Virusbelastung) in Kombination mit einer Erhöhung der Atazanavir-Dosis auf 400 mg mit 100 mg Ritonavir; 20 mg Omeprazol sollten nicht überschritten werden.

Wie alle säurehemmenden Arzneimittel kann Omeprazol die Absorption von Vitamin B₁₂ (Cyanocobalamin) aufgrund von Hypo- oder Achlorhydrie verringern. Dies sollte bei Patienten mit verringertem Körperspeicher oder Risikofaktoren für eine reduzierte Absorption von Vitamin B₁₂ unter Langzeittherapie beachtet werden.

Omeprazol ist ein CYP2C19-Hemmer. Zu Beginn oder Ende der Behandlung mit Omeprazol sollte die Möglichkeit von Wechselwirkungen mit Substanzen, die durch CYP2C19 metabolisiert werden, berücksichtigt werden. Eine Wechselwirkung wurde zwischen Clopidogrel und Omeprazol beobachtet (siehe Abschnitt 4.5). Die klinische Bedeutung dieser Wechselwirkung ist ungewiss. Sicherheitshalber sollte von einer gleichzeitigen Anwendung von Omeprazol und Clopidogrel abgeraten werden. Bei einigen Kindern mit einer chronischen Erkrankung kann eine Langzeittherapie notwendig sein, obwohl diese nicht empfohlen wird.

Eine Behandlung mit Protonenpumpenhemmern kann zu einem leicht erhöhten Risiko für Infektionen des Magen-Darm-Trakts führen, wie z. B. zu einer Infektion mit Salmonella und Campylobacter (siehe Abschnitt 5.1).

Omeprazol soll bei älteren Personen und bei Personen mit hepatischen und renalen Dysfunktionen, vor allem bei höheren Dosen, vorsichtig verwendet werden. Bei Patienten mit stark eingeschränkter Leberfunktion sollten die Leberenzymwerte während der Behandlung mit Omeprazol regelmäßig überprüft werden.

Aufgrund des Gehalts an Lactose sollte Omeprazol G.L. 40 mg bei Patienten mit kongenitaler Galactoseintoleranz, Glucose-Galactose-Malabsorption oder Lapp-Lactase-Mangel nicht angewendet werden.

Um eine bessere Wirksamkeit zu gewährleisten, sollte vor Behandlung eines NSAR-bedingten Geschwürs geprüft werden, ob die Einnahme der verursachenden Mittel beendet werden kann.

Die Langzeitbehandlung von NSAR-bedingten Ulcera sollte sich auf Risikopatienten beschränken.

Bei einer Langzeitbehandlung, besonders wenn sie über 1 Jahr hinausgeht, sollten eine regelmäßige Überprüfung der Behandlung und eine periodische und sorgfältige Nutzen-Risiko-Abwägung mit dem Arzt erfolgen.

Die Diagnose einer Refluxösophagitis soll endoskopisch bestätigt werden.

Bei einer Behandlung mit Omeprazol, die die Kombination mit anderen Arzneimitteln erfordert (Ulcus im Zusammenhang mit NSAR oder Eradikationstherapie), ist bei der Gabe zusätzlicher Arzneimittel Vorsicht geboten, da es zu einer Summierung oder Potenzierung von Wechselwirkungen kommen kann (siehe Abschnitt 4.5).

Weiters ist während einer Kombinationstherapie bei Patienten mit Nieren- oder Leberfunktionsstörung Vorsicht geboten (zur Dosisreduzierung siehe Abschnitt 4.2).

Bei schwer kranken Patienten wird empfohlen, Seh- und Gehörsinn zu überwachen, da über Einzelfälle von Blindheit und Taubheit bei der Verwendung von Omeprazol-Injektionen berichtet worden ist.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen Wirkungen von Omeprazol auf die Pharmakokinetik anderer Wirkstoffe

Wirkstoffe mit pH-Wert-abhängiger Absorption

Die während der Behandlung mit Omeprazol verminderte intragastrische Azidität kann die Absorption des Wirkstoffs mit einer Magen-pH-Wert abhängigen Absorption herauf- oder herabsetzen.

Nelfinavir, Atazanavir

Bei gleichzeitiger Gabe von Omeprazol sind die Plasmaspiegel von Nelfinavir und Atazanavir verringert.

Die gleichzeitige Anwendung von Omeprazol und Nelfinavir ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3). Die gleichzeitige Gabe von Omeprazol (40 mg einmal täglich) verringerte die mittlere Nelfinavir-Exposition um ca. 40 % und die mittlere Exposition des pharmakologisch aktiven Metaboliten M8 war um ca. 75-90 % verringert. An dieser Interaktion ist möglicherweise auch eine Hemmung von CYP2C19 beteiligt.

Die gleichzeitige Gabe von Omeprazol und Atazanavir wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4).

Die gleichzeitige Gabe von Omeprazol (40 mg einmal täglich) und Atazanavir 300 mg/Ritonavir 100 mg führte bei gesunden Probanden zu einer Verringerung der Atazanavir-Exposition um 75%. Eine Erhöhung der Atazanavir-Dosis auf 400 mg glich die Auswirkung von Omeprazol auf die Atazanavir-Exposition nicht aus. Die gleichzeitige Gabe von Omeprazol (20 mg einmal täglich) und Atazanavir 400 mg/Ritonavir 100 mg führte bei gesunden Probanden zu einer Verringerung der Atazanavir-Exposition um ca. 30 % im Vergleich zu Atazanavir 300 mg/Ritonavir 100 mg einmal täglich.

Digoxin

Bei gleichzeitiger Behandlung mit Omeprazol (20 mg täglich) und Digoxin erhöhte sich die Bioverfügbarkeit von Digoxin bei gesunden Probanden um 10 %. Über eine Digoxin-Toxizität wurde selten berichtet. Die Anwendung hoher Omeprazol-Dosen sollte bei älteren Patienten jedoch mit Vorsicht erfolgen. Die Digoxin-Spiegel sollten dann verstärkt therapeutisch kontrolliert werden.

Clopidogrel

In einer klinischen Cross-Over Studie wurden Clopidogrel (300 mg Initialdosis gefolgt von 75 mg/Tag) alleine und mit Omeprazol (80 mg zur selben Zeit wie Clopidogrel) über 5 Tage verabreicht. Die Exposition zum aktiven Metaboliten von Clopidogrel wurde um 46 % (Tag 1) und 42 % (Tag 5) verringert, wenn Clopidogrel und Omeprazol zusammen verabreicht wurden. Die mittlere Hemmung der Plättchenaggregation (Inhibition of platelet aggregation, IPA) wurde um 47 % (24 Stunden) und 30 % (Tag 5) vermindert, wenn Clopidogrel und Omeprazol zusammen verabreicht wurden.

In einer anderen Studie wurde gezeigt, dass die Gabe von Clopidogrel und Omeprazol zu verschiedenen Zeitpunkten ihre Interaktion, die wahrscheinlich durch den hemmenden Effekt von Omeprazol auf CYP2C19 vorangetrieben wird, nicht verhinderte. Widersprüchliche Daten bezüglich der klinischen Bedeutung dieser PK/PD-Interaktion in Bezug auf bedeutende kardiovaskuläre Ereignisse sind bei Beobachtungs- und klinischen Studien berichtet worden.

Andere Wirkstoffe

Die Absorption von Posaconazol, Erlotinib, Ketoconazol und Itraconazol ist signifikant verringert und daher kann die klinische Wirksamkeit beeinträchtigt sein. Die gleichzeitige Anwendung von Posaconazol und Erlotinib sollte vermieden werden.

Wirkstoffe, die durch CYP2C19 metabolisiert werden

Omeprazol ist ein moderater Hemmer von CYP2C19, des Enzyms, durch das Omeprazol hauptsächlich verstoffwechselt wird. Folglich kann der Metabolismus von gleichzeitig angewendeten Wirkstoffen, die ebenfalls über CYP2C19 verstoffwechselt werden, verringert und die systemische Exposition dieser Substanzen erhöht sein. Beispiele für derartige Wirkstoffe sind R-Warfarin und andere Vitamin-K-Antagonisten, Cilostazol, Diazepam und Phenytoin.

Cilostazol

Omeprazol; das gesunden Probanden in einer Cross-Over-Studie in einer Dosis von 40 mg gegeben wurde, erhöhte C_{max} und AUC von Cilostazol um 18 % bzw. 26 % und die eines

seiner aktiven Metaboliten um 29 % bzw. 69 %.

Phenytoin

Es wird empfohlen, die Plasmakonzentration von Phenytoin während der ersten zwei Wochen

nach Beginn einer Behandlung mit Omeprazol zu kontrollieren. Wenn eine Dosisanpassung von Phenytoin vorgenommen wurde, sollte nach dem Ende der Behandlung mit Omeprazol eine Kontrolle sowie eine weitere Dosisanpassung erfolgen.

Unbekannter Mechanismus

Saquinavir

Die gleichzeitige Gabe von Omeprazol und Saquinavir/Ritonavir führte bei Patienten mit einer

HIV-Infektion zu einer Erhöhung der Plasmaspiegel von Saquinavir um bis zu ca. 70 % bei guter Verträglichkeit.

Tacrolimus

Bei gleichzeitiger Anwendung von Omeprazol wurde über eine Erhöhung der Serumspiegel von Tacrolimus berichtet. Die Tacrolimus-Konzentrationen sowie die Nierenfunktion (Kreatinin-Clearance) sollten verstärkt kontrolliert und die Tacrolimus-Dosis sollte gegebenenfalls angepasst werden.

Wirkungen anderer Wirkstoffe auf die Pharmakokinetik von Omeprazol

Hemmer von CYP2C19 und/oder CYP3A4

Da Omeprazol durch CYP2C19 und CYP3A4 metabolisiert wird, können Wirkstoffe, für die bekannt ist, dass sie CYP2C19 oder CYP3A4 hemmen (wie z. B. Clarithromycin und Voriconazol), durch Erniedrigung der Stoffwechselrate von Omeprazol zu erhöhten Serumspiegeln von Omeprazol führen. Die gleichzeitige Behandlung mit Voriconazol führte zu einer mehr als doppelt so hohen Omeprazol-Exposition. Da hohe Dosen von Omeprazol gut vertragen wurden, ist eine Anpassung der Omeprazol-Dosis nicht generell erforderlich. Dennoch sollte bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung und wenn eine Langzeittherapie indiziert ist, eine Anpassung der Dosis in Erwägung gezogen werden.

Induktoren von CYP2C19 und/oder CYP3A4

Wirkstoffe, für die bekannt ist, dass sie CYP2C19 oder CYP3A4 oder beide induzieren (wie z. B. Rifampicin und Johanniskraut) können durch Erhöhung der Stoffwechselrate von Omeprazol zu erniedrigten Omeprazol-Konzentrationen im Serum führen.

4.6 Schwangerschaft und Stillzeit

Schwangerschaft

Die Ergebnisse von drei prospektiven epidemiologischen Studien (mehr als 1000 Fälle, in denen es zu einer Exposition gekommen war) haben keine Hinweise auf unerwünschte Wirkungen von Omeprazol auf die Schwangerschaft oder die Gesundheit des Fetus/Neugeborenen ergeben. Omeprazol kann in der Schwangerschaft angewendet werden.

Stillzeit

Omeprazol wird in die Muttermilch abgegeben, aber ein Einfluss auf das Kind ist bei Anwendung therapeutischer Dosen unwahrscheinlich.

4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es ist nicht wahrscheinlich, dass Omepralan Kapseln Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit oder das Bedienen von Maschinen hat. Nebenwirkungen wie Schwindel und Sehstörungen können auftreten (siehe Abschnitt 4.8). Patienten sollten nicht Auto fahren oder Maschinen bedienen, wenn sie beeinträchtigt sind.

4.8 Nebenwirkungen

Die häufigsten Nebenwirkungen (1-10 % der Patienten) sind Kopfschmerzen, Bauchschmerzen, Verstopfung, Durchfall, Blähungen und Übelkeit/Erbrechen. Die folgenden Arzneimittelnebenwirkungen sind im klinischen Studienprogramm zu Omeprazol und nach der Markteinführung festgestellt oder vermutet worden. Keine dieser Nebenwirkungen war dosisbezogen.

Die im Folgenden aufgeführten Nebenwirkungen sind nach Häufigkeit und Systemorganklasse (SOC) angegeben. Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

Sehr häufig: $\geq 10\%$ der Behandelten

Häufig: $< 10\%$, aber $\geq 1\%$ der Behandelten

Gelegentlich: $< 1\%$, aber $\geq 0,1\%$ der Behandelten

Selten: $< 0,1\%$, aber $\geq 0,01\%$ der Behandelten

Sehr selten: $< 0,01\%$ der Behandelten

Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems

Selten: Leukopenie, Thrombozytopenie, hypochrome mikrozyklische Anämie bei Kindern

Sehr selten: Agranulozytose, Panzytopenie

Erkrankungen des Immunsystems

Selten: Urtikaria, erhöhte Körpertemperatur, Überempfindlichkeitsreaktionen, z. B. Fieber, angioneurotisches Ödem, Bronchokonstriktion, anaphylaktische Reaktion/Schock, allergische Vaskulitis und Fieber

Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen

Selten: Hyponatriämie

Sehr selten: Hypomagnesiämie

Psychiatrische Erkrankungen

Gelegentlich: Schlaflosigkeit

Selten: Erregungszustände, Verwirrtheit, Depressionen

Sehr selten: Aggressivität, Halluzinationen

Erkrankungen des Nervensystems

Häufig: Kopfschmerzen

Gelegentlich: Schwindel, Parästhesien, Schläfrigkeit

Selten: Geschmacksveränderungen, Benommenheit

Augenerkrankungen

Selten: Verschwommensehen, Verlust des Scharfsehens oder reduziertes Gesichtsfeld

Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths

Gelegentlich: Vertigo, Hörstörungen (z.B. Tinnitus)

Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums

Selten: Bronchospasmen

Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts

Häufig: Bauchschmerzen, Verstopfung, Durchfall, Blähungen, Übelkeit/Erbrechen

Selten: Mundtrockenheit, Mundschleimhautentzündung, gastrointestinale Candidiasis, bräunlich-schwarze Verfärbung der Zunge während der gleichzeitigen Anwendung von Clarithromycin und gutartige glanduläre Zysten

Sehr selten: Pankreatitis

Leber- und Gallenerkrankungen

Gelegentlich: Erhöhte Leberenzymwerte

Selten: Hepatitis mit und ohne Gelbsucht

Sehr selten: Leberversagen, Enzephalopathie bei Patienten mit vorbestehender Lebererkrankung

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes

Gelegentlich: Dermatitis, Juckreiz, Hautausschlag, Urtikaria

Selten: Haarausfall, Photosensibilität

Sehr selten: Erythema multiforme, Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse (TEN)

Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenkrankungen

Selten: Gelenkschmerzen, Muskelschmerzen

Sehr selten: Muskelschwäche

Erkrankungen der Nieren und Harnwege

Selten: Interstitielle Nephritis

Erkrankungen der Geschlechtsorgane und der Brustdrüse

Sehr selten: Gynäkomastie

Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort

Gelegentlich: Unwohlsein, periphere Ödeme

Selten: Vermehrtes Schwitzen

Die Sicherheit von Omeprazol wurde an insgesamt 310 Kindern zwischen 0 und 16 Jahren mit magensäurebedingter Erkrankung untersucht. Zur Sicherheit bei der Langzeitbehandlung liegen begrenzte Daten von 46 Kindern vor, die im Rahmen einer klinischen Studie bis zu 749 Tage lang eine Erhaltungstherapie mit Omeprazol zur Behandlung einer schweren erosiven Ösophagitis erhielten. Das Nebenwirkungsprofil war generell dasselbe wie bei Erwachsenen, sowohl bei einer Kurzzeit- als auch bei einer Langzeitbehandlung. Es liegen keine Daten zur Wirkung einer Langzeitbehandlung mit Omeprazol auf die Pubertät oder das Wachstum vor.

4.9 Überdosierung

Symptome

Es liegen begrenzte Informationen zu den Wirkungen einer Überdosierung mit Omeprazol bei Menschen vor. In der Literatur sind Dosen von bis zu 560 mg beschrieben worden und es gibt gelegentliche Berichte, nach denen orale Einzeldosen von bis zu 2400 mg Omeprazol erreicht wurden (dem 120-fachen der üblichen empfohlenen klinischen Dosierung). Es ist über Übelkeit, Erbrechen, Schwindel, Bauchschmerzen, Durchfall und Kopfschmerzen berichtet worden. Apathie, Depression und Verwirrung sind in Einzelfällen beschrieben worden. Die im Zusammenhang mit einer Überdosierung beschriebenen Symptome waren vorübergehend und es wurde nicht über schwerwiegende Folgen berichtet. Die Eliminationsrate war

bei erhöhten Dosen unverändert (Kinetik erster Ordnung). Falls eine Behandlung erforderlich ist, erfolgt diese symptomatisch.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Protonenpumpenhemmer.

ATC-Code: A02BC01

Bei Omeprazol handelt es sich um einen Protonenpumpenblocker, das heißt, Omeprazol hemmt direkt und dosisabhängig das Enzym Protonen-Kalium-ATPase, das in der Belegzelle des Magens für die Sekretion der Magensäure verantwortlich ist. Durch diese selektive intrazelluläre Wirkungsweise, die unabhängig von membranständigen Rezeptoren wie Histamin H₂, Muscarin M₁ oder auch gastrinergen Rezeptoren ist, gehört Omeprazol zu einer eigenständigen Gattung von Säurehemmern, die den letzten Schritt der Säurebildung blockieren.

Omeprazol verringert aufgrund dieser Wirkungsweise sowohl die basale als auch die stimulierbare Säuresekretion, unabhängig von der Art des Stimulus.

Omeprazol erhöht daher den pH-Wert und vermindert das Sekretionsvolumen. Als schwache Base reichert sich Omeprazol im sauren Bereich der Belegzelle an und wird erst durch Protonierung als Hemmer der Protonen-Kalium-ATPase wirksam.

Bei einem pH-Wert von unter 4 entsteht aus Omeprazol durch Protonierung verstärkt die eigentliche Wirksubstanz, das Omeprazol-Sulfenamid.

Verglichen mit der Plasmahalbwertszeit der Omeprazol-Base bleibt es länger in den Zellen (siehe auch Abschnitt 5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften). Ein ausreichend niedriger pH-Wert ist nur in der Belegzelle anzutreffen, was die hohe Spezifität von Omeprazol erklärt. Es ist das Omeprazol-Sulfenamid, welches an das Enzym gebunden wird und dessen Aktivität hemmt.

Wenn das Enzymsystem gehemmt ist, steigt der pH-Wert und weniger Omeprazol wird angereichert bzw. in den Belegzellen umgewandelt. Folglich wird die Anreicherung von Omeprazol über eine Art Feedback-Mechanismus reguliert.

Bei Langzeitbehandlung verursacht Omeprazol als Ergebnis der Säurehemmung einen mäßigen Anstieg von Gastrin. Weiters erfolgt ein geringer bis mäßiger Anstieg der ECL-Zellen. Karzinoide, wie sie bei Tierexperimenten (siehe Abschnitt 5.3) gefunden wurden, traten beim Menschen nicht auf.

Die Mehrzahl der verfügbaren klinischen Daten von kontrollierten, randomisierten klinischen Studien zeigt auf, dass bei Anwendung von Omeprazol in einer Dosierung von 20 mg 2 mal täglich in Kombination mit 2 Antibiotika über 1 Woche bei Patienten mit gastroduodenalen Ulcera eine Eradikationsrate für *H. pylori* von >80% erreicht wird. Wie zu erwarten, war eine signifikant niedrige Eradikationsrate bei Patienten mit metronidazolresistenten *H. pylori*-Isolaten festzustellen. Daher sollen die lokalen Informationen über die Prävalenz der Resistenz und örtliche therapeutische Richtlinien bei der Auswahl einer geeigneten Kombination für das Schema zur *H. pylori*-Eradikationstherapie berücksichtigt werden.

Des Weiteren sollte bei Patienten mit persistenter Infektion bei Überlegungen bezüglich eines neuen Therapieplanes die mögliche Entwicklung einer sekundären Resistenz (bei Patienten mit primär empfindlichen Stämmen) gegen eine antibakteriell wirksame Substanz in Betracht gezogen werden.

Klinische Ergebnisse haben weiters aufgezeigt, dass bei erfolgreicher Eradikationstherapie bei Patienten mit peptischen Ulcera die Rückfallraten bei *Ulcus duodeni* und sehr wahrscheinlich auch bei *Ulcus ventriculi* ausgesprochen niedrig sind, im Vergleich zur normalen Erkrankungsrate bei fortdauernder Infektion.

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Allgemeine Pharmakokinetik

Absorption

Omeprazol ist säurelabil und wird oral über ein magensaftresistentes Granulat in Hartgelatinekapseln verabreicht. Die Resorption erfolgt im Dünndarm.

Maximale Plasmakonzentrationen werden 1 bis 3 Stunden nach Verabreichung erreicht. Die Plasmahalbwertszeit beträgt etwa 40 Minuten und die totale Plasmaclearance beträgt 0,3 bis 0,6 L/min. Bei einem geringen Prozentsatz von Patienten (langsame CYP 2C19-Metabolisierer) wurde eine verringerte Eliminationsrate von Omeprazol beobachtet. In diesen Fällen kann die terminale Eliminationshalbwertszeit etwa 3 mal so lang sein wie der Normalwert, und die Fläche unter der Plasmakonzentrationskurve (AUC) kann auf das bis zu 10fache ansteigen.

Distribution

Das Verteilungsvolumen von Omeprazol im Körper ist relativ gering (0,3 L/kg Körpergewicht) und entspricht der Extrazellulärflüssigkeit. Zirka 95% sind proteingebunden.

Omeprazol reichert sich als schwache Base im sauren Bereich des intrazellulären Kanalsystems der Parietalzelle an. In diesem sauren Milieu wird Omeprazol protoniert und in die eigentliche Wirksubstanz, das Sulfenamid, umgewandelt. Diese Wirksubstanz bindet sich kovalent an die Protonenpumpe (Protonen-Kalium-ATPase) an der sekretorischen Membran der gastrischen Parietalzelle und hemmt ihre Aktivität. Die Dauer der säurehemmenden Wirkung ist daher erheblich länger als die Gegenwart der Omeprazol-Base im Plasma. Das Ausmaß der Hemmung der Säuresekretion korreliert direkt mit der Fläche unter der Plasmakonzentrations-Zeit-Kurve (AUC), aber nicht mit der Plasmakonzentration zu einem beliebigen Zeitpunkt.

Metabolismus

Omeprazol wird vollständig metabolisiert, hauptsächlich in der Leber durch CYP 2C19. Ein geringfügiger Prozentsatz an Patienten weist einen Mangel an diesem funktionierenden CYP 2C19 und daraus resultierend eine reduzierte Eliminationsrate von Omeprazol auf. Im Plasma wurden das Sulfon, das Sulfid und Hydroxyomeprazol gefunden. Keiner dieser Metaboliten besitzt eine bedeutende Wirkung auf die Säuresekretion.

Elimination

Ca. 20% der verabreichten Dosis werden über die Faeces und die restlichen 80% im Urin in Form von Metaboliten ausgeschieden. Die beiden Hauptmetaboliten im Urin sind Hydroxyomeprazol und die entsprechende Carboxylsäure.

Spezielle Patientengruppen

Die Kinetik von Omeprazol bei Patienten mit Niereninsuffizienz gleicht der von gesunden Probanden. Da jedoch die renale Eliminierung der wichtigste Ausscheidungsweg für Omeprazol-Metabolite ist, verringert sich ihre Eliminationsrate in Abhängigkeit von der Abnahme der Nierenfunktion. Wenn Omeprazol einmal täglich verabreicht wird, kann eine Kumulation vermieden werden.

Bei älteren Patienten ist die Bioverfügbarkeit von Omeprazol etwas erhöht und die Plasmaelimination etwas verringert. Die individuellen Werte zeigen jedoch eine gute Übereinstimmung mit den Werten von gesunden Probanden, und es gibt keine Hinweise auf eine verringerte Verträglichkeit bei älteren Patienten, die mit der empfohlenen Dosis behandelt wurden.

Nach 5-tägiger Gabe von 40 mg Omeprazol intravenös wurde eine Zunahme der systemischen Verfügbarkeit um ca. 50% gemessen. Dies kann über die Verringerung der hepatischen Clearance erklärt werden, als Folge einer Sättigung des CYP 2C19-Enzyms.

Bei Patienten mit chronischer Lebererkrankung ist die Clearance von Omeprazol verringert, und die Plasmahalbwertszeit kann ca. 3 Stunden erreichen. Die Bioverfügbarkeit kann dann über 90% betragen. Eine einmal tägliche Behandlung mit 20 mg Omeprazol über 4 Wochen wurde aber gut vertragen und man fand keine Kumulation von Omeprazol bzw. seiner Metaboliten.

Bioverfügbarkeit

Die Bioverfügbarkeit einer oralen Einzeldosis von Omeprazol beträgt etwa 35%. Bei wiederholter Gabe steigt die Bioverfügbarkeit auf etwa 60%. Bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion kann diese aufgrund des verringerten First-Pass-Effektes auf über 90% ansteigen.

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Studien zur chronischen Toxizität haben keine Hinweise erbracht, die auf ein Auftreten bisher nicht bekannter Nebenwirkungen beim Menschen hindeuten.

Magen-ECL-Zell-Hyperplasie und Karzinoide wurden in lebenslangen Studien bei Ratten, die mit Omeprazol behandelt worden sind oder einer partiellen Fundektomie unterzogen wurden, beobachtet. Diese Veränderungen sind das Ergebnis einer lang andauernden Hypergastrinämie als Folge der Säurehemmung.

Mutagenitätsstudien (*in vitro* und *in vivo*) ergaben keine Befunde von klinischer Relevanz.

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Granulat: niedrig substituierte Hydroxypropylcellulose, mikrokristalline Zellulose, wasserfreie Lactose, Croscarmellose-Natrium, Povidon, Polysorbat 80, Hypromellosephthalat, Dibutylsebacat, Talkum.

Kapselhülle: Carrageenan, Kaliumchlorid, Titandioxid (E 171), gelbes Eisenoxid (E 172), rotes Eisenoxid (E 172), Hypromellose, gereinigtes Wasser.

Drucktinte: Schellack, Propylenglykol, Ammoniumhydroxid, Kaliumhydroxid, schwarzes Eisenoxid (E 172).

6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

2 Jahre

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Nicht über 30° C lagern.

Blister: In der Originalverpackung aufbewahren.

Kunststoffflasche und Glasflasche: Nach Gebrauch gut verschließen.

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Aluminium/Aluminium-Blisterpackungen zu 7, 14, 15, 28, 30, 56, 56x1 und 98 Kapseln.

Weißer HDPE-Kunststoffflaschen mit Polypropylen-Verschlusskappe und Molekularsieb als Trockenmittel mit 30 bzw. 100 Kapseln.

Bernsteinfarbige Glasflaschen mit HDPE-Schraubverschluss und Siliciumdioxidgel als Trockenmittel mit 15 Kapseln.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Keine besonderen Anforderungen.

7. INHABER DER ZULASSUNG

G.L. Pharma GmbH, 8502 Lannach

8. ZULASSUNGSNUMMER

1-27667

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

14.08.2008

10. STAND DER INFORMATION

Oktober 2010

VERSCHREIBUNGSPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT

Rezept- und apothekenpflichtig.