

SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

1. HEITI LYFS

Wellbutrin Retard 150 mg töflur með breyttan losunarhraða.

Wellbutrin Retard 300 mg töflur með breyttan losunarhraða.

2. INNIHALDSLÝSING

Hver tafla inniheldur búprópíónhýdróklóríð 150 mg eða 300 mg.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

3. LYFJAFORM

Tafla með breyttan losunarhraða.

150 mg tafla: Rjómahvít til fölgul kringlótt tafla með „GS 5FV 150“ áprentað með svörtu bleki á aðra hliðina og hina hliðina auða.

300 mg tafla: Rjómahvít til fölgul kringlótt tafla með „GS 5YZ 300“ áprentað með svörtu bleki á aðra hliðina og hina hliðina auða.

4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

4.1 Ábendingar

Wellbutrin Retard er ætlað til meðferðar gegn alvarlegum þunglyndislotum.

4.2 Skammtar og lyfjagjöf

Skammtar

Fullorðnir

Ráðlagður upphafsskammtur er 150 mg, gefin einu sinni á dag. Ekki tókst að staðfesta kjörskammt í klínískum rannsóknum. Ef engar framfarir hafa komið fram eftir 4 vikna meðferð með 150 mg skömmtum, má auka skammtinn í 300 mg, einu sinni á dag. Líða skulu a.m.k. 24 klukkustundir á milli skammta.

Svörun við búprópíóni hefur komið fram 14 dögum eftir að meðferð er hafin. Eins og á við um öll þunglyndislyf er ekki víst að áhrif Wellbutrin Retard gegn þunglyndi komi að fullu fram fyrr en eftir nokkurra vikna meðferð.

Þunglyndissjúklinga skal meðhöndla í nægilega langan tíma, a.m.k. 6 mánuði, til að tryggja að þeir séu lausir við einkennin.

Svefnleysi er mjög algeng aukaverkun sem er oft skammvinn. Draga má úr svefnleysi með því að forðast inntöku lyfsins áður en farið er að sofa (að því tilskyldu að það séu a.m.k. 24 klst. á milli skammta).

- Sjúklingum skipt af Wellbutrin SR töflum:

Þegar sjúklingar eru látnir skipta af búprópíón forðatöflum tvisvar á dag yfir á Wellbutrin Retard töflur, á að gefa sama heildardagsskammtinn þegar það er mögulegt.

Börn

Wellbutrin Retard er ekki ætlað börnum og unglíngum yngri en 18 ára (sjá kafla 4.4). Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun Wellbutrin Retard hjá sjúklingum yngri en 18 ára.

Aldraðir

Ekki hefur verið sýnt fram á verkun hjá öldruðum með skýrum hætti. Í klínískri rannsókn fylgdu aldraðir sömu meðferðaráætlun og fullorðnir (sjá Fullorðnir). Ekki er hægt að útiloka aukið næmi hjá sumum öldruðum einstaklingum.

Skert lifrarstarfsemi

Gæta skal varúðar þegar Wellbutrin Retard er gefið sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi (sjá kafla 4.4). Vegna aukins breytileika í lyfjahvörfum hjá sjúklingum með væga eða nokkra skerðingu á lifrarstarfsemi er ráðlagður skammtur handa þessum sjúklingum 150 mg einu sinni á dag.

Skert nýrnastarfsemi

Ráðlagður skammtur hjá þessum sjúklingum er 150 mg einu sinni á dag, vegna þess að búprópión og virk umbrotsefni þess geta safnast upp hjá slíkum sjúklingum í meira mæli en venjulega (sjá kafla 4.4).

Lyfjagjöf

Wellbutrin Retard töflum skal kyngja heilum. Ekki má skipta töflunum, mylja þær eða tyggja vegna þess að það getur valdið aukinni hættu á aukaverkunum, þar á meðal krömpum (seizures). Wellbutrin Retard töflur má taka hvort sem er með eða án fæðu.

Meðferð hætt

Þótt viðbrögð við lok meðferðar (mæld sem tilvik er greint var frá frekar en samkvæmt kvörðum) hafi ekki komið fram í klínískum rannsóknum með Wellbutrin Retard, mætti íhuga að lækka skammta smám saman yfir ákveðinn tíma. Búprópión er sértækur hemill á endurupptöku katekólamína í taugafrumum og ekki er hægt að útiloka fráhrarfseinkenni eða viðbrögð þegar meðferð er hætt.

4.3 Frábendingar

Ekki má nota Wellbutrin Retard hjá sjúklingum með ofnæmi fyrir búprópióni eða einhverju hjálparefnanna, sem talin eru upp í kafla 6.1.

Sjúklingar sem taka önnur lyf sem innihalda búprópión mega ekki nota Wellbutrin Retard, vegna þess að tíðni krampa er skammtaháð og til að forðast ofskömmtun.

Sjúklingar með krampa eða einhverja fyrri sögu um krampa mega ekki nota Wellbutrin Retard.

Sjúklingar með æxli í miðtaugakerfi mega ekki nota Wellbutrin Retard.

Ekki má nota Wellbutrin Retard þegar hættu er á fráhrarfseinkennum vegna áfengis eða lyfja sem tengjast aukinn hættu á krömpum þegar notkun þeirra er hætt (einkum benzodíazepínsambönd og skyld lyf).

Sjúklingar með alvarlega skorpulífur mega ekki nota Wellbutrin Retard.

Sjúklingar sem greindir hafa verið með lotugræðgi eða lystarstol mega ekki nota Wellbutrin Retard.

Ekki má nota Wellbutrin Retard og MAO-hemla samhliða. Að lágmarki 14 dagar eiga að líða frá því að meðferð með MAO-hemlum með óafturkræfa verkun lýkur og þar til meðferð með Wellbutrin Retard er hafin. Þegar um er að ræða MAO-hemla með afturkræfa verkun nægja 24 klst.

4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun

Krampar

Ekki má nota stærri skammta af búprópióntöflum með breyttan losunarhraða en ráðlagðir eru, vegna þess að búprópión tengist skammtaháðri hættu á krömpum. Heildartíðni krampa við notkun á búprópióntöflum með breyttan losunarhraða í klínískum rannsóknum í skömmtum allt að 450 mg/dag var um það bil 0,1%.

Aukin hætta er á krömpum samfara notkun á Wellbutrin Retard þegar áhættuþættir sem leitt geta til lægri krampaþröskuldar eru til staðar. Því skal gæta varúðar þegar Wellbutrin Retard er gefið sjúklingum með einn eða fleiri þætti sem geta leitt til lægri krampaþröskuldar.

Alla sjúklinga skal meta með tilliti til fyrirliggjandi áhættuþátta, sem eru m.a.:

- Samhliðanotkun annarra lyfja sem vitað er að geti aukið líkur á krömpum (t.d. geðlyf, þunglyndislyf, lyf gegn malaríu, tramadol, teofýllín, sterar til inntöku, kínólónar og slævandi andhistamín).
- Misnotkun áfengis (sjá einnig kafla 4.3)
- Saga um höfuðáverka
- Sykursýki meðhöndluð með blóðsykurslækkandi lyfjum eða insúlíni
- Notkun örvandi lyfja eða megrunarlyfja

Hætta þarf notkun á Wellbutrin Retard og hún ekki hafin aftur hjá sjúklingum sem fá krampa meðan á meðferð stendur.

Milliverkanir (sjá kafla 4.5)

Vegna milliverkana er tengjast lyfjahvörfum, getur þéttni búprópións eða umbrotsefna þess í plasma breyst og hætta á aukaverkunum (t.d. munnþurrki, svefnleysi, krömpum) þar með aukist. Því ber að gæta varúðar þegar búprópión er gefið samhliða öðrum lyfjum sem geta örvað eða hindrað umbrot þess.

Búprópión hindrar umbrot sem eiga sér stað fyrir tilstilli cýtókróm P450 2D6. Ráðlegt er að gæta varúðar þegar lyf sem umbrotin eru af þessu ensími eru gefin samhliða.

Rannsóknarniðurstöður hafa sýnt að lyf sem hamla CYP2D6 geta leitt til minni þéttni endoxifens, sem er hið virka umbrotsefni tamoxifens. Því skal forðast notkun búprópións, sem er hemill á CYP2D6, alltaf þegar hægt er meðan á meðferð með tamoxifen stendur (sjá kafla 4.5).

Taugageðsjúkdómar

Sjálfsvíg/sjálfsvígshugsanir eða klínísk versnun

Þunglyndi tengist aukinni hættu á sjálfsvígshugsunum, sjálfsskaða og sjálfsvígi (sjálfsvígstengd tilvik). Þessi hætta er til staðar þar til verulegar framfarir hafa orðið. Vegna þess að ekki er víst að bati komi fram á nokkrum fyrstu vikum meðferðar eða meir, skal fylgjast náið með sjúklingum þar til slíkar framfarir verða. Það er almenn klínísk reynsla að sjálfsvígshætta getur aukist á fyrstu stigum bata.

Þekkt er að sjúklingar með sögu um sjálfsvígstengd tilvik og þeir sem eru með verulegar sjálfsvígshugmyndir áður en meðferð er hafin, eru í meiri hættu á sjálfsvígshugsunum og sjálfsvígstilraunum og eiga að vera undir nánu eftirliti meðan á meðferð stendur.

Safngreining á klínískum rannsóknum á þunglyndislyfjum, í samanburði við lyfleysu, hjá fullorðnum sjúklingum með geðsjúkdóma, sýndi aukna hættu á sjálfsvígshögðun þegar þunglyndislyf voru notuð, borið saman við lyfleysu, hjá sjúklingum yngri en 25 ára.

Fylgjast skal náíð með sjúklingum meðan á meðferð stendur, sérstaklega við upphaf meðferðar og þegar skömmtum er breytt. Gera á sjúklingum (og umönnunaraðilum sjúklinga) grein fyrir mikilvægi þess að vera á varðbergi gagnvart hvers konar klínískri versnun, sjálfsvígshegðun eða sjálfsvígshugsunum og óvenjulegri breytingu á hegðun og að leita læknaaðstoðar strax ef þessi einkenni koma fram.

Rétt er að gera sér grein fyrir því að sum taugageðræn einkenni geta tengst hvort sem er undirliggjandi sjúkdómi eða lyfjameðferðinni (sjá taugageðræn einkenni, þ.m.t. oflæti og geðhvarfasjúkdóm, hér fyrir neðan; sjá kafla 4.8).

Íhuga skal breytingu á meðferðaráætlun og e.t.v. að hætta meðferð með lyfinu hjá sjúklingum sem finna fyrir sjálfsvígshugmyndum/hegðun, einkum ef þessi einkenni eru veruleg, koma fram skyndilega eða voru ekki hluti af einkennum er sjúklingur hafði fyrir.

Einkenni taugageðsjúkdóma þ.m.t. oflætis og geðhvarfa

Greint hefur verið frá einkennum taugageðsjúkdóma (sjá kafla 4.8). Einkum hafa komið fram einkenni geðsjúkdóma og oflætis, aðallega hjá sjúklingum með sögu um geðsjúkdóm. Að auki getur alvarlegt þunglyndiskast verið fyrsta einkenni geðhvarfasýki. Það er almennt talið (þótt ekki hafi verið sýnt fram á það í klínískum samanburðarrannsóknum) að sé slíkt tilvik meðhöndlað með þunglyndislyfi eingöngu geti það aukið líkur á að fram komi blönduð/oflætiseinkenni hjá sjúklingum sem eiga á hættu að fá geðhvarfasýki. Takmörkuð klínísk gögn varðandi notkun búprópións ásamt lyfjum gegn skapsveiflum hjá sjúklingum með sögu um geðhvarfasýki benda til lágrar tíðni sveiflu yfir í oflæti. Áður en meðferð með þunglyndislyfjum er hafin skal rannsaka sjúklingana vel til að ákvarða hvort þeir eigi á hættu að fá geðhvarfasýki; slík rannsókn á að fela í sér nákvæma sögu um geðsjúkdóma, þ.m.t. fjölskyldusögu um sjálfsvíg, geðhvarfasýki og þunglyndi.

Niðurstöður dýratilrauna gefa til kynna hættu á misnotkun lyfsins. Hins vegar benda rannsóknir á tilhneigingu manna til að misnota lyfið og víðtæk klínísk reynsla til lítillar hættu á misnotkun á búprópióni.

Klínísk reynsla af notkun búprópións hjá sjúklingum í raflostsmeðferð (ECT) er takmörkuð. Gæta skal varúðar hjá sjúklingum sem fá raflostsmeðferð samhliða meðferð með búprópióni.

Ofnæmi

Stöðva ber notkun á Wellbutrin Retard strax ef ofnæmisviðbrögð koma fram hjá sjúklingum meðan á meðferð stendur. Læknar eiga að vera meðvitaðir um að einkenni geti þróast áfram, eða komið fram aftur, eftir að notkun Wellbutrin Retard er hætt. Þeir eiga að tryggja meðferð við einkennum hæfilega lengi (a.m.k. viku). Dæmigerð einkenni eru útbrot, kláði, ofsakláði eða verkur fyrir brjósti, en alvarlegri viðbrögð gætu verið ofnæmisbjúgur, mæði/berkjusamdráttur, ofnæmislost, regnbogaroðasótt eða Stevens-Johnson-heilkenni. Liðverkir, vöðvaverkir og hiti hafa einnig komið fram í tengslum við útbrot og önnur einkenni sem benda til síðbúins ofnæmis (sjá kafla 4.8). Einkennin hafa gengið til baka hjá flestum sjúklingum þegar búprópiónmeðferð hefur verið hætt og meðferð með andhistamínunum eða barksterum hafin. Þau hafa svo horfið með tímanum.

Hjarta- og æðasjúkdómar

Takmörkuð klínísk reynsla er af notkun búprópións gegn þunglyndi hjá sjúklingum með hjarta- og æðasjúkdóma. Gæta skal varúðar við notkun lyfsins hjá þessum sjúklingum. Búprópión hefur hins vegar almennt þolast vel í rannsóknum hjá sjúklingum er voru að hætta að reykja og höfðu blóðþurrðar hjarta- og æðasjúkdóma (sjá kafla 5.1).

Blóðþrýstingur

Sýnt hefur verið fram á að búprópión veldur ekki marktækri hækkun á blóðþrýstingi hjá sjúklingum sem ekki eru þunglyndir og hafa háþrýsting á stigi I. Við almenna notkun lyfsins hefur hins vegar

verið greint frá háþrýstingi, stundum alvarlegum (sjá kafla 4.8) sem þurft hefur bráðameðferð við, hjá sjúklingum sem fá búprópión. Þetta hefur komið fram hjá sjúklingum með og án undirliggjandi háþrýstings.

Mæla skal blóðþrýsting við upphaf meðferðar og fylgjast með honum sérstaklega hjá sjúklingum sem hafa háan blóðþrýsting fyrir. Íhuga á að hætta notkun Wellbutrin Retard ef vart verður við marktæka hækkun blóðþrýstings.

Samhliðanotkun búprópións og nikótínforðaplástra getur valdið hækkun á blóðþrýstingi.

Brugada heilkenni

Búprópión getur leitt í ljós Brugada heilkenni, sem er mjög sjaldgæfur arfgengur sjúkdómur í natríumgöngum hjartans með einkennandi breytingum á hjartalínuriti (ST-hækkun og óeðlileg T-bylgja í hægri brjóstleiðslum) sem geta leitt til hjartastopps og/eða skyndidauða. Gæta skal varúðar hjá sjúklingum með Brugada heilkenni eða áhættuþætti eins og fjölskyldusögu um hjartastopp eða skyndidauða.

Sérstakir sjúklingahópar

Börn - Meðferð með þunglyndislyfjum tengist aukinni hættu á sjálfsvígshugsunum og hegðun hjá börnum og unglingum með alvarlegt þunglyndi og aðrar geðraskanir.

Skert lifrarstarfsemi - Búprópión er umbrotið í lifur, að stórum hluta í virk umbrotsefni, sem eru umbrotin frekar. Ekki sást tölfræðilega marktækur munur á lyfjahvörfum búprópións hjá sjúklingum með væga til talsverða skerðingu á lifrarstarfsemi, í samburði við heilbrigða sjálfboðaliða, en þéttni búprópións í plasma var breytilegri hjá sjúklingunum. Því ber að gæta varúðar þegar Wellbutrin Retard er gefið sjúklingum með væga eða talsverða skerðingu á lifrarstarfsemi (sjá kafla 4.2).

Fylgjast á nákvæmlega með sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi með tilliti til hugsanlegra aukaverkana (t.d. svefnleysis, munnþurrks, krampa) sem gætu bent til hárrar þéttni lyfsins eða umbrotsefna þess.

Skert nýrnastarfsemi - Búprópión er skilið út í þvagi á formi umbrotsefna.

Hjá sjúklingum með skerta nýrnastarfsemi geta búprópión og virku umbrotsefnin því safnast upp í meiri mæli en venjulegt er. Fylgjast á vel með sjúklingum með tilliti til hugsanlegra aukaverkana (t.d. svefnleysis, munnþurrks, krampa) sem gætu bent til hárrar þéttni lyfsins eða umbrotsefna þess (sjá kafla 4.2).

Aldraðir - Ekki hefur verið sýnt fram á verkun hjá öldruðum með skýrum hætti. Í klínískri rannsókn fylgdu aldraðir sömu meðferðaráætlun og fullorðnir (sjá kafla 4.2 Fullorðnir og 5.2). Ekki er hægt að útiloka aukið næmi hjá sumum öldruðum einstaklingum.

Áhrif á þvagpróf

Vegna þess að efnabygging búprópións er svipuð amfetamíni getur búprópión haft truflandi áhrif á greiningaraðferðina sem notuð er í sumum skyndiskimunarprófum. Þetta getur leitt til falskra jákvæðra svara, sérstaklega fyrir amfetamínunum. Jákvæð svör á almennt að staðfesta með sértækari aðferð.

Óviðeigandi íkomuleiðir

Wellbutrin Retard er eingöngu ætlað til inntöku. Greint hefur verið frá innöndun mulinna taflna eða inndælingu uppleysts búprópións, sem getur leitt til hraðrar losunar, hraðara frásogs og hugsanlegra ofskömmtunar. Greint hefur verið frá krömpum og/eða dauðsföllum þegar búprópión hefur verið gefið með innöndun um nef eða inndælingu.

Serótónínheilkenni

Eftir markaðssetningu hefur verið greint frá serótónínheilkenni, sem getur verið lífshættulegt ástand, þegar Wellbutrin Retard er gefið samhliða serótónínvirku lyfi, svo sem sértækum serótónín-endurupptökuhæmlum (SSRI) eða serótónín-noradrenalin-endurupptökuhæmlum (SNRI) (sjá kafla 4.5). Ef samhliðameðferð með öðrum serótónínvirkum lyfjum er klínískt réttmæt, er ráðlagt að fylgjast vel með sjúklingnum, sérstaklega í upphafi meðferðar og við skammtaaukningu. Einkenni serótónínheilkennis getur falið í sér breytingar á andlegu ástandi (t.d. æsingur, ofskynjun, dá), truflanir á starfsemi ósjálfráða taugakerfisins (t.d. hraðtaktur, óstöðugur blóðþrýstingur, ofurhiti), óeðlileg tauga- og vöðvaviðbrögð (t.d. ofviðbrögð, skortur á samhæfingu (incoordination), stífleiki) og/eða einkenni frá meltingarfærum (t.d. ógleði, uppköst, niðurgangur). Íhuga skal skammtaminnkun eða að stöðva meðferð ef grunur er um serótónínheilkenni, allt eftir alvarleika einkennanna.

4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Vegna þess að MAO-hemlar af flokki A og B örva einnig katekolamínferlin, á annan hátt en búprópíón, má ekki nota Wellbutrin Retard samhliða MAO-hæmlum (sjá kafla 4.3) vegna þess að samhliðanotkun þeirra eykur líkurnar á aukaverkunum. Að lágmarki 14 dagar eiga að líða frá því að meðferð með MAO-hæmlum með óafturkræfa verkun lýkur og þar til meðferð með Wellbutrin Retard hefst. Þegar um er að ræða MAO-hemla með afturkræfa verkun nægja 24 klst.

Áhrif búprópíóns á önnur lyf

Þrátt fyrir að búprópíón sé ekki umbrotið af ísóensími CYP2D6, hemur búprópíón og aðalumbrotsefni þess, hýdroxýbúprópíón, CYP2D6-ferlið. Samhliðanotkun heilbrigðra sjálfboðaliða á búprópíónklóríði og desípramíni, sem vitað var að voru virk hvarfefni ísóensíms CYP2D6, olli mikilli aukningu (2- til 5-faldri) á C_{max} og AUC fyrir desípramín. Hömlun á CYP2D6 var til staðar í a.m.k. 7 daga eftir síðasta skammt búprópíónklóríðs.

Samhliðameðferð með lyfjum, sem að mestum hluta eru umbrotin fyrir tilstilli þessa ísóensíms og hafa þröngt lækningabil, á að hefja við lægri mörk skammtasviðs lyfsins sem nota á samhliða. Slík lyf eru m.a. ákveðin þunglyndislyf (t.d. desípramín, ímípramín), geðrofslyf (t.d. rísperíðón, tíríðazín) betablokkar (t.d. metóprólól), sértækir serótónínendurupptökuhæmlar (SSRI) og lyf við hjartsláttaröreglu af flokki IC (t.d. própafenón, flekaíníð). Ef Wellbutrin Retard er bætt við meðferðaráætlun sjúklings sem notar slík lyf á að íhuga lækun skammta viðkomandi lyfs. Í slíkum tilfellum ber að íhuga vel áætlaðan ávinning af meðferð með Wellbutrin Retard samanborið við hugsanlega áhættu.

Eftir markaðssetningu lyfsins hefur verið tilkynnt um serótónínheilkenni, sem getur verið lífshættulegt ástand, þegar Wellbutrin Retard er tekið samhliða serótónínvirkum lyfjum svo sem sértækum serótónín-endurupptökuhæmlum (SSRI) eða serótónín-noradrenalin-endurupptökuhæmlum (SNRI) (sjá kafla 4.4).

Lyf sem þarf að virkja með umbrotum fyrir tilstilli CYP2D6, til að þau nái að verka (t.d. tamoxifen), geta verið með skerta virkni þegar þau eru gefin samhliða hæmlum á CYP2D6, eins og búprópíóni (sjá kafla 4.4).

Þótt meginumbrot cítalóprams (SSRI-lyf) verði ekki fyrir tilstilli CYP2D6 þá sýndi ein rannsókn að búprópíón jók C_{max} fyrir cítalópram um 30% og AUC um 40%. Samhliðagjöf digoxíns og búprópíóns getur lækkað digoxíngildi. Í víxlrannsókn með samanburðarhópum hjá heilbrigðum sjálfboðaliðum minnkaði AUC 0–24 klst. fyrir digoxín og úthreinsun um nýru jókst. Læknar skulu vera meðvitaðir um að digoxíngildi geta hækkað þegar notkun búprópíóns er hætt og að fylgjast skal með sjúklingum vegna mögulegrar eiturverkunar digoxíns.

Áhrif annarra lyfja á búprópíón:

Búprópíón er umbrotið í hýdroxýbúprópíón, helsta virka umbrotsefni búprópíóns, að mestu fyrir tilstuðlan cýtokróms P450 CYP2B6 (sjá kafla 5.2). Samhliðagjöf lyfja sem geta haft áhrif á umbrot

búprópións fyrir tilstilli CYP2B6 ísóensíms (t.d. hvarfefni CYP2B6: kýklófosfamíð, ífosfamíð og CYP2B6-hemla: orfenadrín, tíklópídín, klópídógre), getur valdið aukinni þéttni búprópións í plasma og lægri þéttni virka umbrotsefnisins hýdroxýbúprópións. Klínískar afleiðingar þessarar hömlunar á umbrotum búprópións fyrir tilstilli CYP2B6-ensíms og breytingar, sem þær valda á hlutfallinu á milli búprópións og hýdroxýbúprópións, eru ekki þekktar að svo stöddu.

Vegna þess að búprópión er að stórum hluta umbrotið, þarf að gæta varúðar þegar það er notað samhliða lyfjum sem vitað er að virkja umbrot (t.d. karbamazepín, fenýtóín, rítónavír, efavírenz) eða hemja umbrot (t.d. valpróat), vegna þess að þau geta haft áhrif á klíníska virkni og öryggi þess. Í röð rannsókna meðal heilbrigðra sjálfboðaliða ollu rítónavír (100 mg tvisvar á dag eða 600 mg tvisvar á dag) eða 100 mg af rítónavíri ásamt 400 mg af lópínavíri tvisvar á dag, skammtaháðri, u.þ.b. 20-80% minnkun á útsetningu fyrir búprópióni og helstu umbrotsefnum þess (sjá kafla 5.2). Á sama hátt olli efavírenz 600 mg, einu sinni á dag í tvær vikur, u.þ.b. 55% minnkun á útsetningu fyrir búprópióni hjá heilbrigðum sjálfboðaliðum. Klínískar afleiðingar minnkaðrar útsetningar eru ekki ljósar en gætu hugsanlega falið í sér minni virkni við meðferð á alvarlegu þunglyndi. Sjúklingar sem fá eitthvert þessara lyfja með búprópióni gætu þurft aukna skammta af búprópióni en ekki á að fara upp fyrir hæsta ráðlagða skammt.

Upplýsingar um aðrar milliverkanir:

Gæta þarf varúðar þegar Wellbutrin Retard er gefið sjúklingum sem samhliða fá annaðhvort levódópa eða amantadínn. Takmarkaðar klínískar upplýsingar benda til hærri tíðni aukaverkana (t.d. ógleði, uppkasta og geðrænna einkenna – sjá kafla 4.8) hjá sjúklingum sem taka búprópión samhliða levódópa eða amantadínni.

Þrátt fyrir að klínísk gögn gefi ekki til kynna milliverkanir tengdar lyfjahvörfum búprópións og alkóhóls hefur í örfáum tilvikum verið greint frá aukaverkunum, sem tengjast taugakerfi og geðrænum vandamálum eða minnkuðu áfengisþoli hjá sjúklingum sem neyta áfengis meðan á búprópiónmeðferð stendur. Neyslu áfengis skal haldið í lágmarki eða hætt meðan á meðferð með Wellbutrin Retard stendur.

Engar rannsóknir hafa verið gerðar á lyfjahvörfum búprópións og benzódíazepína við samhliðanotkun. Engar forsendur slíkra milliverkana er að finna samkvæmt umbrotsferlum þeirra *in vitro*. Við samhliðagjöf búprópións og díazepams komu minni róandi áhrif fram hjá heilbrigðum sjálfboðaliðum, en þegar díazepam var notað eitt sér.

Ekki hefur farið fram kerfisbundið mat á samhliðanotkun búprópións og þunglyndislyfja (annarra en desipramíns og cítalóprams), benzódíazepína (annarra en díazepams) eða geðrofslyfja. Reynsla af notkun Jóhannesarjurtar er einnig takmörkuð.

Samhliðanotkun Wellbutrin Retard og níkótínforðaplástra getur valdið hækkun á blóðþrýstingi.

4.6 Frjósemi, meðganga og brjóstagjöf

Meðganga

Í nokkrum faraldsfræðilegum rannsóknum á útkomum meðgöngu eftir útsetningu móður fyrir búprópióni á fyrsta þriðjungi meðgöngu hefur verið greint frá tengslum við aukna tíðni ákveðinna fæðingargalla í hjarta og æðum, sérstaklega op á milli slegla (ventricular septal defects) og vinstri útstreymishindrunar í hjarta (left outflow tract heart defect). Þessum niðurstöðum ber ekki saman í öllum rannsóknum. Dýrarannsóknir benda hvorki til beinna né óbeinna skaðlegra áhrifa hvað varðar eiturvekanir á æxlun (sjá kafla 5.3). Ekki á að nota Wellbutin Retard á meðgöngu nema klínískt ástand konunnar krefjist meðferðar með búprópióni og önnur meðferð komi ekki til greina.

Brjóstagjöf

Búprópión og umbrotsefni þess eru skilin út í brjóstamjólk. Ákvörðun um hvort hætta eigi brjóstagjöf eða forðast meðferð með Wellbutrin Retard skal taka með hliðsjón af ávinningi af brjóstagjöf fyrir nýburann/ungbarnið og ávinningi af meðferð með Wellbutrin Retard fyrir móðurina.

Frjósemi

Engar upplýsingar liggja fyrir um áhrif búprópións á frjósemi hjá mönnum. Engar vísbendingar um skerta frjósemi komu fram í æxlunarrannsóknir hjá rottum (sjá kafla 5.3).

4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla

Eins og önnur lyf sem verka á miðtaugakerfið getur búprópión haft áhrif á hæfni til framkvæmda sem krefjast dómgreindar eða athygli eða hreyfistjórnunar. Sjúklingar þurfa því að gæta varúðar við akstur eða notkun véla þar til að þeir eru vissir um að Wellbutrin Retard skerði ekki hæfni þeirra.

4.8 Aukaverkanir

Eftirfarandi tafla veitir upplýsingar um aukaverkanir sem klínísk reynsla er af, flokkaðar eftir tíðni og líffæraakerfum.

Aukaverkanir eru flokkaðar eftir eftirfarandi tíðniflokkum; mjög algengar ($\geq 1/10$); algengar ($\geq 1/100$, $< 1/10$); sjaldgæfar ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$); mjög sjaldgæfar ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$); koma örsjaldan fyrir ($< 1/10.000$); tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirbyggjandi gögnum).

Blóð og eitlar	Tíðni ekki þekkt	Blóðleysi, hvítkornafæð, blóðflagnafæð
Ónæmiskerfi*	Algengar	Ofnæmisviðbrögð svo sem ofsakláði
	Koma örsjaldan fyrir	Alvarleg ofnæmisviðbrögð þ.m.t. ofnæmisbjúgur (angioedema), andþrengsli/berkjukrampi og ofnæmislost. Liðverkir, vöðvaverkir og hiti hafa einnig komið fram í tengslum við útbrot og önnur einkenni sem benda til síðbúins ofnæmis. Þessi einkenni geta líkst sermissótt
Efnaskipti og næring	Algengar	Lystarleysi
	Sjaldgæfar	Þyngdartap
	Koma örsjaldan fyrir	Truflun á blóðsykri
	Tíðni ekki þekkt	Blóðnatríumlækkun
Geðræn vandamál	Mjög algengar	Svefnleysi (sjá kafla 4.2)
	Algengar	Æsingur, kvíði
	Sjaldgæfar	Þunglyndi (sjá kafla 4.4), rugl
	Koma örsjaldan fyrir	Árásargirmi, óvild, pirringur, eirðarleysi, ofskynjanir, óeðlilegir draumar þ.m.t. martraðir, sjálfshvarf, ranghugmyndir, vænisýki
	Tíðni ekki þekkt	Sjálfsvígshugmyndir og sjálfsvígshögðun***, geðrof, stam, felmturskast
Taugakerfi	Mjög algengar	Höfuðverkur
	Algengar	Skjálfti, sundl, truflað bragðskyn
	Sjaldgæfar	Skert einbeitingarhæfni
	Mjög sjaldgæfar	Krampar** (sjá hér að neðan)
	Koma örsjaldan fyrir	Trufluð vöðvaspenna, hreyfiglöp, Parkinsoneinkenni, skert samhæfing, minnistap, náladofi, yfirlið
	Tíðni ekki þekkt	Serótónínheilkenni****
Augu	Algengar	Sjóntruflanir
Eyru og völundarhús	Algengar	Eyrnasuð

Hjarta	Sjaldgæfar	Hraðtaktur
	Koma örsjaldan fyrir	Hjartsláttarónot
Æðar	Algengar	Hækkaður blóðþrýstingur (stundum alvarlegur), roði
	Koma örsjaldan fyrir	Æðavíkkun, réttstöðuþrýstingsfall
Meltingarfæri	Mjög algengar	Munnþurrkur, meltingartruflanir þ.m.t. ógleði og uppköst
	Algengar	Kviðverkir, hægðatregða
Lifur og gall	Koma örsjaldan fyrir	Hækkuð lifrarensím, gula, lifrabólga
Húð og undirhúð*	Algengar	Útbrot, kláði, svitamyndun
	Koma örsjaldan fyrir	Regnbogaroðasótt, Stevens Johnson-heilkenni, versnun psoriasis, hárleysi (alopecia)
	Tíðni ekki þekkt	Versnun á heilkenni rauðra úlfa, húðhelluroði, bráð útbreidd graftarútpot (acute generalised exanthematous pustulosis)
Stoðkerfi og bandvefur	Koma örsjaldan fyrir	Kippir
Nýru og þvaggfæri	Koma örsjaldan fyrir	Aukin tíðni þvagliáta og/eða þvaggteppa, þvagleki
Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað	Algengar	Hiti, verkur fyrir brjósti, máttleysi

*Ofnæmi getur komið fram sem viðbrögð í húð. Sjá „Ónæmiskerfi“ og „Húð og undirhúð“.

**Tíðni krampa er um það bil 0,1% (1/1.000). Algengastur er þankippakrampi (tonic-clonic seizure), tegund krampa sem stundum leiðir til rugls og minnisleysis að þeim loknum (sjá kafla 4.4).

***Tilvik um sjálfsvígshugmyndir og sjálfsvígshæðun hafa verið tilkynnt meðan á meðferð með búpróþíóni stendur eða stuttu eftir að meðferð er hætt (sjá kafla 4.4).

****Serótónínheilkenni getur komið fram sem afleiðing milliverkunar búpróþíóns við serótónínvirk lyf svo sem sértæka serótónín-endurupptökuhema (SSRI) eða serótónín-noradrenálín-endurupptökuhema (SNRI) (sjá kafla 4.4).

Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is.

4.9 Ofskömmun

Greint hefur verið frá inntöku skammta allt að 10 sinnum hærrí en ráðlagður hámarksskammtur. Auk ofangreindra aukaverkana hefur ofskömmun valdið einkennum svo sem svefnhöfga, meðvitundarleysi og/eða breytingum á hjartalínuriti t.d. leiðnitruflunum (þ.m.t. lengingu QRS-bils), hjartsláttartruflunum og hraðtakti. Lenging QTc-bils hefur einnig sést en þá yfirleitt í tengslum við lengingu QRS-bils og hraðari hjartslátt.

Þó að flestir sjúklingar hafi náð sér án eftirmála, hafa orðið dauðsföll hjá sjúklingum sem hafa tekið inn afar stóra skammta af lyfinu. Einnig hefur verið greint frá serótónínheilkenni.

Meðferð: Í tilfelli ofskömmtunar er innlögð á sjúkrahús ráðlögð. Fylgjast á með hjartalínuriti og lífsmörkum.

Tryggið loftveg, súrefnisstreymi og öndun. Mælt er með notkun lyfjakola. Ekkert sérstakt mót efni gegn búpróþíóni er til. Frekari meðferð skal vera samkvæmt klínískum ábendingum/leiðbeiningum.

5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

5.1 Lyfhrif

Flokkun eftir verkun: Önnur þunglyndislyf, ATC flokkur: N06 AX12

Verkunarháttur

Búpróþíón er sértækur hemill á endurupptöku katekólámína (noradrenalíns og dópamíns) en hefur hverfandi áhrif á endurupptöku indólámína (seretóníns) og hemur ekki mónóamínóxíðasa.

Ekki er vitað á hvaða hátt búpróþíón verkar gegn þunglyndi. Hins vegar er talið að verkunin stafi af noradrenvirkum og/eða dópamínvirkum áhrifum.

Verkun

Virgni búpróþíóns gegn þunglyndi var skoðuð í klínískri áætlun sem tók til samtals 1155 sjúklinga á Wellbutrin Retard og 1868 sjúklinga á Wellbutrin XR, með alvarlegt þunglyndi. Í sjö rannsóknanna var virkni Wellbutrin Retard skoðuð. Innan Evrópusambandsins voru gerðar 3 rannsóknir þar sem skammtar voru allt að 300 mg/dag og 4 fóru fram í Bandaríkjunum með mismunandi skammtabil, allt að 450 mg/dag. Að auki eru 9 rannsóknir á notkun Wellbutrin SR við alvarlegu þunglyndi taldar til stuðnings og er það byggt á jafngildi Wellbutrin Retard taflna (einu sinni á dag) og Wellbutrin SR taflna (tvisvar á dag).

Wellbutrin Retard kom tölfraðilega betur út en lyfleysa við mat á bata samkvæmt heildarskori á MADRS-skala (Montgomery-Asberg Depression Rating Scale) í 1 af 2 samsvarandi rannsóknum þar sem notaðir voru skammtar á bilinu 150-300 mg. Tíðni svörunar og sjúkdómshléa var einnig tölfraðilega marktækt hærrí fyrir Wellbutrin Retard en lyfleysu. Í þriðju rannsókninni, meðal aldraðra sjúklinga, komu tölfraðilegir yfirburðir í samanburði við lyfleysu ekki í ljós fyrir meginbreytuna, meðalbreytingu frá grunnlínu á MADRS-skala („Last Observation Carried Forward endpoint“), þó að tölfraðilega marktæk áhrif hafi sést í afleiddri (samkvæmt skoðun á sjúklingi) greiningu.

Marktækur ávinningur sást einnig í meginendapunkti í 2 af 4 bandarísku rannsóknum með Wellbutrin Retard (300-450 mg). Af þessum 2 jákvæðu rannsóknum var önnur lyfleysuviðmiðuð rannsókn meðal sjúklinga með alvarlegt þunglyndi og í hinni rannsókninni var gerður samanburður við annað lyf meðal sjúklinga með alvarlegt þunglyndi.

Í opinni rannsókn á fyrirbyggjandi meðferð gegn bakslagi var sjúklingum, sem svöruðu 8 vikna bráðameðferð með Wellbutrin SR (300 mg/dag), slembiraðað á annað hvort Wellbutrin SR eða lyfleysu í 44 vikur til viðbótar. Wellbutrin SR sýndi tölfraðilega marktækt betri útkomu en lyfleysa ($P < 0,05$) fyrir meginbreytur. Tíðni áframhaldandi áhrifa, við tvíblint eftirlit í viku 44, var 64% fyrir Wellbutrin Retard og 48% fyrir lyfleysu.

Öryggi

Hlutfall hjartagalla eftir meðgöngu þar sem útsetning hefur orðið fyrir búpróþíóni á fyrsta þriðjungi hennar, sem kemur fram við framskyggna athugun á alþjóðlegu meðgönguskránni, er 9/675 (1,3%). Í afturskyggnri rannsókn kom ekki fram hærra hlutfall fæðingargalla eða galla í hjarta og æðum í meira en 1000 tilvikum þar sem búpróþíón var notað á fyrsta þriðjungi meðgöngu, borið saman við önnur þunglyndislyf.

Í afturskyggri greiningu á upplýsingum úr alþjólegu rannsókninni til varnar fæðingargöllum (National Birth Defects Prevention Study) komu tölfræðilega marktæk tengsl fram á milli tíðni vinstri útstreymishindrunar í hjarta (left outflow tract heart defect) hjá ungbarninu og notkunar búprópións snemma á meðgöngu, samkvæmt upplýsingum frá mæðrunum. Ekkert samband kom fram á milli notkunar búprópións og annarra tegunda hjartagalla eða sameinaðra allra flokka hjartagalla.

Við frekari greiningu upplýsinga úr rannsókn Slone faraldsfræðimiðstöðvarinnar á fæðingargöllum kom ekki fram nein tölfræðilega marktæk aukning á vinstri útstreymishindrun í hjarta er tengdist búprópiónnotkun mæðra. Hins vegar komu tölfræðilega marktæk tengsl fram við op á milli slegla (ventricular septal defect) eftir notkun búprópións eins sér á fyrsta þriðjungi meðgöngu.

Í rannsókn hjá heilbrigðum sjálfboðaliðum komu engin áhrif af klínískri þýðingu fram á QTcF-bil eftir 14 daga skömmun búprópiónatflna með breyttan losunarhraða (450 mg/dag), að stöðugri þéttni, samanborið við lyfleysu.

5.2 Lyfjahvörf

Frásog

Eftir að heilbrigðir sjálfboðaliðar tóku inn 300 mg búprópiónklóríðtöflur með breyttan losunarhraða, einu sinni á dag, náðist hámarksplasmaþéttni (C_{max}), sem var u.þ.b. 160 nanóg/ml, eftir u.þ.b. 5 klst. C_{max} og AUC fyrir hýdroxýbúprópión eru u.þ.b. 3 og 14 sinnum hærra en samsvarandi gildi fyrir búprópión. C_{max} fyrir treóhýdróbúprópión við jafnvægi er sambærilegt við C_{max} fyrir búprópión en AUC er u.þ.b. 5 sinnum hærra en fyrir búprópión á meðan þéttni erýtróhýdróbúprópións í plasma er sambærileg við þéttni búprópións. Hámarksþéttni hýdroxýbúprópións næst eftir 7 klst. en hámarksþéttni fyrir treóhýdróbúprópión og erýtróhýdróbúprópión næst eftir 8 klst. AUC og C_{max} fyrir búprópión og virk umbrotsefni þess, hýdroxýbúprópión og treóhýdróbúprópión hækka í beinu hlutfalli við skammta á bilinu 50-200 mg eftir gjöf stakra skammta og á skammtabilinu 300-450 mg/dag við langvinna skömmun.

Heildaraðgengi búprópións er ekki þekkt en útskilið magn í þvagi bendir til þess að a.m.k. 87% af búprópiónskammti frásogist.

Frásog búprópión taflna með breyttan losunarhraða verður ekki fyrir marktækum áhrifum þegar töflurnar eru teknar inn með fæðu.

Dreifing

Dreifing búprópións er umfangsmikil, með dreifingarrúmmál upp á u.þ.b. 2000 l.

Búprópión, hýdroxýbúprópión og treóhýdróbúprópión bindast próteinum í nokkrum mæli (84%, 77% og 42%).

Búprópión og virk umbrotsefni þess eru skilin út í brjóstamjólk hjá konum. Dýratilraunir sýna að búprópión og virk umbrotsefni þess fara yfir blóðheilapröskuld og fylgju. PET-sneiðmyndir (Positron Emission Tomography) af heilbrigðum sjálfboðaliðum sýna að búprópión fer yfir blóðheilapröskuldinn og binst endurupptökufurju dópamíns (striatal dopamine reuptake transporter) (u.þ.b. 25% við 150 mg tvisvar á dag).

Umbrot

Hjá mönnum er búprópiónat að stórum hluta umbrotið. Þrjú umbrotsefni með lyfjafræðilega verkun hafa verið greind í plasma; hýdroxýbúprópión og amínóalkahól-samhverfurnar treóhýdróbúprópión og erýtróhýdróbúprópión. Þau geta verið klínískt mikilvæg þar sem plasmaþéttni þeirra er jafn há eða hærra en plasmaþéttni búprópións. Virku umbrotsefnið umbrotna frekar í óvirk umbrotsefni (sem sum hver hafa ekki verið greind en gætu m.a. verið tengd öðrum efnum) og eru skilin út í þvagi.

In vitro rannsóknir benda til þess að búprópión sé umbrotið í aðalumbrotsefnið hýdroxybúprópión að mestu leyti fyrir tilstuðlan CYP2B6, á meðan CYP1A2, 2A6, 2C9, 3A4 og 2E1 koma minna við sögu. Myndun treóhýdróbúprópións felur hins vegar í sér afoxun karbonylhóps, sem cýtókróm P450-ísóensímín taka ekki þátt í (sjá kafla 4.5).

Hugsanleg hamlandi áhrif treóhýdróbúprópións og erytróhýdróbúprópións á cýtókróm P450 hafa ekki verið rannsökuð.

Bæði búprópión og hýdroxybúprópión eru hemlar á CYP2D6-ísóensímið, með K_i -gildin annars vegar 21 og hins vegar 13,3 μM (sjá kafla 4.5).

Sýnt hefur verið fram á að búprópión örvar eigið umbrot í tilraunadýrum eftir langvinna gjöf. Engin merki eru um að búprópión eða hýdroxybúprópión örvi ensímvirgni hjá sjálfbóðaliðum eða sjúklingum sem tekið hafa ráðlagða skammta af búprópiónklóríði í 10 til 45 daga.

Brotthvarf

Eftir inntöku 200 mg af ^{14}C -merktu búprópióni hjá mönnum fundust 87% af gefnum skammti í þvagi og 10% í hægðum. Einungis 0,5% búprópiónskammtsins voru skilin út óbreytt, niðurstaða sem er í samræmi við umfangsmikil umbrot búprópións. Minna en 10% af þessum ^{14}C -skammti fannst í þvagi sem virk umbrotsefni.

Meðalúthreinsun eftir inntöku búprópiónhýdróklóríðs er u.þ.b. 200 l/klst. og meðalhelmingunartími brotthvarfs fyrir búprópión er u.þ.b. 20 klst.

Brotthvarfshelmingunartími hýdroxybúprópións er u.þ.b. 20 klst. Brotthvarfshelmingunartímar treóhýdróbúprópións og erytróhýdróbúprópións eru lengri (37 klst. og 33 klst.) og AUC-gildi við jafnvægi eru 8 og 1,6 sinnum hærri en búprópións. Búprópión og umbrotsefni þess ná jafnvægi á innan við 8 dögum.

Tafla með breyttan breyttan losunarhraða er með óleysanlegan hjúp, sem getur haldist ósundraður á leiðinni í gegnum meltingarveginn og verið skilinn út með hægðum.

Sérstakir sjúklingahópar:

Skert nýrnastarfsemi

Brotthvarf búprópións og virkra meginumbrotsefna þess getur minnkað hjá sjúklingum með skerta nýrnastarfsemi. Takmarkaðar upplýsingar varðandi sjúklinga með nýrnabilun á lokastigi eða með miðlungi til mikið skerta nýrnastarfsemi benda til aukinnar útsetningar fyrir búprópióni og/eða umbrotsefnum þess (sjá kafla 4.4).

Skert lifr starfsemi

Lyfjahlvörf búprópións og virkra umbrotsefna þess voru ekki tölfræðilega marktækt frábrugðin hjá sjúklingum með væga til talsverða skerðingu á lifr starfsemi í samanburði við heilbrigða einstaklinga þótt meiri breytileiki hafi sést hjá sjúklingahópnum (sjá kafla 4.4). Umtalsverð aukning á C_{max} og AUC fyrir búprópión greindist hjá sjúklingum með alvarlega skorpulifur (að meðaltali um 70% á C_{max} og þreföldun á AUC) og meiri breytileiki, þegar borið var saman við gildi hjá heilbrigðum sjálfbóðaliðum. Meðalhelmingunartíminn var einnig lengri (u.þ.b. 40%). Meðalgildi C_{max} fyrir hýdroxybúprópión var lægra (u.þ.b. 70%), meðalgildi AUC var yfirleitt hærra (u.þ.b. 30%), miðgildi T_{max} kom fram síðar (u.þ.b. 20 klst.) og meðal helmingunartímar voru lengri (u.þ.b. 4 sinnum) en hjá heilbrigðum sjálfbóðaliðum. C_{max} fyrir treóhýdróbúprópión og erytróhýdróbúprópión var yfirleitt lægra (u.þ.b. 30%), meðal AUC hærra (u.þ.b. 50%), miðgildi T_{max} kom fram síðar (u.þ.b. 20 klst.) og meðalhelmingunartíminn var lengri (u.þ.b. 2 sinnum) en hjá heilbrigðum sjálfbóðaliðum (sjá kafla 4.3).

Aldraðir

Rannsóknir á lyfjahvörfum hjá öldruðum hafa sýnt mismunandi niðurstöður. Rannsókn á stökum skömmtum sýndi að lyfjahvörf búprópións og umbrotsefna þess eru ekki öðruvísi hjá öldruðum en hjá yngra fullorðnu fólki. Önnur rannsókn á lyfjahvörfum, með stökum og endurteknum skömmtum, hefur gefið til kynna að uppsöfnun búprópións og umbrotsefna þess eigi sér stað í meira mæli hjá öldruðum. Klínísk reynsla hefur ekki greint mismun hvað varðar þol hjá eldri og yngri sjúklingum, en ekki er hægt að útiloka aukið næmi aldraðra einstaklinga fyrir lyfinu (sjá kafla 4.4).

Losun búprópións með áfengi *in-vitro*

Prófanir *in vitro* sýndu að við háa þéttni áfengis (allt að 40%), losnar búprópión hraðar úr lyfjaforminu með breyttan losunarhraða (allt að 20% uppleyst eftir 2 klst.) (sjá kafla 4.5).

5.3 Forklínískar upplýsingar

Í rannsóknum á eiturverkunum á æxlun sem gerðar voru hjá rottum við útsetningu sem var svipuð og fæst við notkun ráðlagðra hámarksskammta hjá mönnum (byggt á þéttimælingum við útsetningu (systemic data on exposure)) komu ekki fram neinar aukaverkanir á frjósemi, meðgöngu og fósturþroska. Í rannsóknum á eiturverkunum á æxlun sem gerðar voru hjá kaninum sem fengu meðferð með skömmtum sem voru allt að 7 sinnum ráðlagður hámarksskammtur hjá mönnum, miðað við mg/m^2 (engar þéttimælingar við útsetningu liggja fyrir) kom aðeins fram svolítill aukning á frávikum í beinagrind (aukin tíðni algengra líffærafræðilegra frávika svo sem viðbótarrifbeins í brjóstholi og tafinni beinmyndun í kjúkum). Einnig var greint frá minnkun fósturþyngdar hjá kaninum við skammta sem höfðu eiturverkanir á móður.

Í dýratilraunum hafa búprópiónsskammtar sem eru nokkrum sinnum hærri en venjulegir skammtar hjá mönnum, valdið m.a. eftirfarandi skammtaháðum einkennum: ósamhæfðum vöðvahreyfingum og krömpum hjá rottum, almennum slappleika, skjálfta og ógleði hjá hundum og hærri dánartíðni hjá báðum tegundum. Þar sem örvun á ensímum á sér stað hjá dýrum, en ekki hjá mönnum, var þéttni lyfsins sambærileg við þá þéttni sem sést hjá mönnum eftir hæstu ráðlagða skammta.

Lifrabreytingar sjást í dýratilraunum en þær endurspeglar ensímvakningu í lifrinni. Búprópión örvar ekki eigin umbrot hjá mönnum við ráðlagða skammta. Þetta bendir til þess að lifrabreytingar í tilraunadýrum hafi takmarkað vægi við mat á öryggi búprópións.

Rannsóknir benda til þess að búprópión sé vægur stökkbreytivaldur í bakteríum, en ekki hjá spendýrum og því þarf ekki að hafa áhyggjur af eituráhrifum á erfðæfni hjá mönnum af völdum lyfsins. Rannsóknir á músum og rottum staðfesta að krabbameinsvaldandi áhrif eru ekki til staðar hjá þessum dýrategundum.

6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

6.1 Hjálparefni

Töflukjarni:

Pólývínýlalkóhól
Glýserýltvíbehenat

Töfluhúð:

Fyrsta húð:	Önnur húð:
Etýlsellulósi	Makrógól 1450
Póvídon K-90	Metakrýlsýruatýlekrýlat-samfjölliðdreifa (Eudragit L30 D-55)
Makrógól 1450	Kísiltvíoxíð
	Trítýlsítrat

Prentblek:

Svart prentblek (Opacode S-1-17823).

Opacode S-1-17823 samanstendur af gljálakki ~45% (20% esteruðu), svörtu járnoxíði (E172) og ammóníumhýdroxíði 28%.

6.2 Ósamrýmanleiki

Á ekki við.

6.3 Geymsluþol

18 mánuðir.

6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn raka og ljósi.

6.5 Gerð íláts og innihald

Hvít ógegnsæ háþéttipólýetýlenglós (HDPE) sem innihalda þurrkhyliki úr viðarkolum/kísilgeli og eru lokuð með barnaöryggi og innsigli (induction heat seal membrane).

150 mg: 7, 30, 90 og 90 (3 x 30) töflur.

300 mg: 7, 30, 90 og 90 (3 x 30) töflur.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun

Engin sérstök fyrirmæli um förgun.

7. MARKAÐSLEYFISHAFI

GlaxoSmithKline Pharma A/S
Delta Park 37
2665 Vallensbæk Strand
Danmörk

8. MARKAÐSLEYFISNÚMÉR

Wellbutrin Retard 150 mg töflur með breyttan losunarhraða: **IS/1/06/016/01**

Wellbutrin Retard 300 mg töflur með breyttan losunarhraða: **IS/1/06/016/02**

**9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR
MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 6. febrúar 2007.
Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 11. október 2012.

10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

17. apríl 2024.