#### **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 mit bekannter Wirkung: 1 Kapsel enthält 63,291 mg Saccharose.

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

#### 3. DARREICHUNGSFORM

Magensaftresistente Hartkapsel

Magensaftresistente, weiß-hellbraune Kapseln.

#### 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 (nicht-steroidale 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 und Art der Anwendung

Für die unterschiedlichen Dosierschemata stehen unterschiedliche Wirkstärken von Omeprazol zur Verfügung.

# **Dosierung**

#### Erwachsene

Ulcus duodeni

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

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

#### Ulcus ventriculi

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

#### Refluxösophagitis

Die übliche Dosierung beträgt 1-mal 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 1-mal 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.

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

# Spezielle Patientengruppen

#### Kinder ab 2 Jahren 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 CYP2C19) 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.

#### Ältere Personen (> 65 Jahre)

Eine Dosisanpassung ist bei älteren Personen nicht erforderlich (siehe Abschnitt 5.2).

#### Eingeschränkte Nierenfunktion

Eine Dosisanpassung bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion ist nicht erforderlich (siehe Abschnitt 5.2).

# Eingeschränkte Leberfunktion

Bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion ist eine Tagesdosis von 10 bis 20 mg möglicherweise ausreichend (siehe Abschnitt 5.2).

# Art der Anwendung

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

# 4.3 Gegenanzeigen

- Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, substituierte Benzimidazole oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.
- 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, muss 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 (z.B. der Virusbelastung) in Kombination mit einer Erhöhung der Atazanavir-Dosis auf 400 mg mit 100 mg Ritonavir empfohlen; 20 mg Omeprazol sollen nicht überschritten werden.

Wie alle säurehemmenden Arzneimittel kann Omeprazol die Resorption von Vitamin  $B_{12}$  (Cyanocobalamin) aufgrund von Hypo- oder Achlorhydrie verringern. Dies sollte bei Patienten mit verringertem Körperspeicher oder Risikofaktoren für eine reduzierte Resorption von Vitamin  $B_{12}$  unter Langzeittherapie beachtet werden.

Omeprazol ist ein CYP2C19-Hemmer. Zu Beginn oder Ende der Behandlung mit Omeprazol soll 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 soll 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.

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.

Wie bei allen Langzeittherapien, insbesondere wenn ein Behandlungszeitraum von 1 Jahr überschritten wird, sollen die Patienten regelmäßig überwacht werden.

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.

Bei Patienten die mit PPIs (Protonenpumpenhemmern) wie Omeprazol für mindestens 3 Monate, in den meisten Fällen aber für 1 Jahr behandelt wurden, gab es Berichte von schwerer Hypomagnesiämie. Schwere Erscheinungsformen einer Hypomagnesiämie wie Müdigkeit, Tetanie, Delirium, Krämpfe, Schwindel und ventrikuläre Arrhythmie können auftreten. Die Symptome können schleichend beginnen und übersehen werden. Bei den meisten der betroffenen Patienten besserte sich die Hypomagnesiämie nach Zufuhr von Magnesium und Abbruch der Behandlung mit einem PPI (Protonenpumpenhemmer).

Für Patienten, die voraussichtlich über einen längeren Zeitraum behandelt werden oder die PPIs (Protonenpumpenhemmer) mit Digoxin oder Arzneimitteln, die Hypomagnesiämie verursachen können (z.B. Diuretika), einnehmen, soll die Messung des Magnesiumspiegels vor und in regelmäßigen Abständen während der PPI-Behandlung in Betracht gezogen werden.

Protonenpumpenhemmer können, besonders wenn sie in hohen Dosen und über einen langen Zeitraum (> 1 Jahr) angewendet werden, das Risiko für Frakturen der Hüfte, des Handgelenks

und der Wirbelsäule leicht erhöhen, insbesondere bei älteren Personen oder bei Personen mit anderen bekannten Risikofaktoren. Beobachtungsstudien weisen darauf hin, dass Protonenpumpenhemmer das allgemeine Risiko für Frakturen um 10 bis 40% erhöhen können. Ein Teil dieses Anstiegs kann durch andere Risikofaktoren verursacht werden. Patienten mit Osteoporoserisiko sollen gemäß den aktuellen klinischen Richtlinien behandelt werden und mit ausreichend Calcium und Vitamin D versorgt werden.

# Auswirkungen auf Laboruntersuchungen

Erhöhte Chromogranin-A(CgA)-Spiegel können Untersuchungen auf neuroendokrine Tumoren beeinflussen. Um diese Auswirkung zu vermeiden, ist die Behandlung mit Omeprazol G.L. mindestens fünf Tage vor den CgA-Messungen vorübergehend abzusetzen (siehe Abschnitt 5.1). Liegen die CgA- und Gastrinspiegel nach der ersten Messung nicht im Referenzbereich, sind die Messungen 14 Tage nach dem Absetzen des Protonenpumpenhemmers zu wiederholen.

# Subakuter kutaner Lupus erythematodes (SCLE)

Protonenpumpenhemmer sind mit sehr seltenen Fällen von SCLE assoziiert. Falls Läsionen, insbesondere in den der Sonne ausgesetzten Hautbereichen, auftreten, und falls dies von einer Arthralgie begleitet ist, sollte der Patient umgehend ärztliche Hilfe in Anspruch nehmen und das medizinische Fachpersonal sollte erwägen, Omeprazol G.L. abzusetzen. SCLE nach vorheriger Behandlung mit einem Protonenpumpenhemmer kann das Risiko eines SCLE während der Einnahme anderer Protonenpumpenhemmer erhöhen.

#### Nierenfunktionsstörung

Akute tubulointerstitielle Nephritis (TIN) wurde bei Patienten, die Omeprazol einnehmen, beobachtet und kann zu jedem Zeitpunkt während der Behandlung mit Omeprazol auftreten (siehe Abschnitt 4.8). Eine akute tubulointerstitielle Nephritis kann zu Nierenversagen führen. Bei Verdacht auf TIN ist Omeprazol abzusetzen und umgehend eine geeignete Behandlung einzuleiten.

Dieses Arzneimittel enthält Saccharose. Patienten mit der seltenen hereditären Fructose-Intoleranz, mit Glucose-Galactose-Malabsorption oder Saccharase-Isomaltase-Mangel sollten dieses Arzneimittel nicht einnehmen.

#### 4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

#### Wirkungen von Omeprazol auf die Pharmakokinetik anderer Wirkstoffe

# Wirkstoffe mit pH-Wert-abhängiger Resorption

Die während der Behandlung mit Omeprazol verminderte intragastrische Azidität kann die Resorption von Wirkstoffen mit einer Magen-pH-Wert abhängigen Resorption 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 bis 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 soll bei älteren Patienten jedoch mit Vorsicht erfolgen. Die Digoxin-Spiegel sollen 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. Aus Sicherheitsgründen ist von der gleichzeitigen Einnahme von Omeprazol und Clopidogrel abzuraten (siehe Abschnitt 4.4).

#### Andere Wirkstoffe

Die Resorption von Posaconazol, Erlotinib, Ketoconazol und Itraconazol ist signifikant verringert und daher kann die klinische Wirksamkeit beeinträchtigt sein. Die gleichzeitige Anwendung von Posaconazol und Erlotinib soll 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  $C_{\text{max}}$  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 wird, soll 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) sollen verstärkt kontrolliert und die Tacrolimus-Dosis soll gegebenenfalls angepasst werden.

#### Methotrexat

Bei gleichzeitiger Anwendung von Protonenpumpenhemmern wurde bei einigen Patienten über einen Anstieg der Methotrexat-Spiegel berichtet. Bei Verabreichung hoher Dosen Methotrexat ist möglicherweise ein vorübergehendes Absetzen von Omeprazol in Erwägung zu ziehen.

# 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 soll 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 Fertilität, 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 Omeprazol G.L. Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit oder das Bedienen von Maschinen hat. Nebenwirkungen wie Schwindel und Sehstörungen können auftreten (siehe Abschnitt 4.8). Patienten sollen nicht Auto fahren oder Maschinen bedienen, wenn sie beeinträchtigt sind.

# 4.8 Nebenwirkungen

Die häufigsten Nebenwirkungen (1 bis 10% der Patienten) sind Kopfschmerzen, Bauchschmerzen, Verstopfung, Durchfall, Blähungen und Übelkeit/Erbrechen.

Die folgenden Nebenwirkungen sind im klinischen Studienprogramm zu Omeprazol und nach der Markteinführung festgestellt oder vermutet worden. Keine dieser Nebenwirkungen war dosisbezogen.

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

Sehr häufig: ≥ 1/10

Häufig:≥ 1/100, < 1/10Gelegentlich:≥ 1/1.000, < 1/100Selten:≥ 1/10.000, < 1/1.000

**Sehr selten:** < 1/10.000

Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

# Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems

Selten: Leukopenie, Thrombozytopenie Sehr selten: Agranulozytose, Panzytopenie

# Erkrankungen des Immunsystems

Selten: Überempfindlichkeitsreaktionen, z.B. Fieber, Angioödem und anaphylaktische

Reaktion/Schock

# Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen

Selten: Hyponatriämie

Sehr selten: Hypomagnesiämie (siehe Abschnitt 4.4); ein niedriger Magnesiumspiegel kann

auch zu niedrigen Calcium- und Kaliumspiegeln im Blut führen

# Psychiatrische Erkrankungen

Gelegentlich: Schlaflosigkeit

Selten: Erregungszustände, Verwirrtheit, Depressionen

Sehr selten: Aggressivität, Halluzinationen

# Erkrankungen des Nervensystems

Häufig: Kopfschmerzen

Gelegentlich: Schwindel, Parästhesien, Schläfrigkeit

Selten: Geschmacksveränderungen

# <u>Augenerkrankungen</u>

Selten: Verschwommenes Sehen

#### Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths

Gelegentlich: Vertigo

# Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums

Selten: Bronchospasmen

#### Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts

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

Drüsenpolypen des Fundus (gutartig)

Selten: Mundtrockenheit, Mundschleimhautentzündung, gastrointestinale Candidiasis,

mikroskopische Kolitis

#### 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)

Nicht bekannt: Subakuter kutaner Lupus erythematodes (siehe Abschnitt 4.4)

Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen

Gelegentlich: Frakturen der Hüfte, des Handgelenks oder der Wirbelsäule

Selten: Gelenkschmerzen, Muskelschmerzen

Sehr selten: Muskelschwäche

Erkrankungen der Nieren und der Harnwege

Selten: Tubulointerstitielle Nephritis (mit möglichem Fortschreiten zu Nierenversagen)

Erkrankungen der Geschlechtsorgane und der Brustdrüse

Sehr selten: Gynäkomastie

Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort

Gelegentlich: Unwohlsein, periphere Ödeme

Selten: Vermehrtes Schwitzen

#### Kinder und Jugendliche

Die Sicherheit von Omeprazol wurde an insgesamt 310 Kindern und Jugendlichen 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.

#### Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das nationale Meldesystem anzuzeigen:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen Traisengasse 5 1200 WIEN ÖSTERREICH

Fax: + 43 (0) 50 555 36207 Website: http://www.basg.gv.at/

# 4.9 Überdosierung

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 von Omeprazol 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, d.h. 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 H<sub>2</sub>, Muscarin M<sub>1</sub> 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). 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 Metronidazol-resistenten 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 Rückfallsraten bei Ulcus duodeni und sehr wahrscheinlich auch bei Ulcus ventriculi ausgesprochen niedrig sind, im Vergleich zur normalen Erkrankungsrate bei fortdauernder Infektion.

Ein verringerter Säuregrad im Magen erhöht, unabhängig von den möglichen Ursachen (einschließlich Protonenpumpenhemmer), die Anzahl der Bakterien, die normalerweise den Magen-Darm-Trakt besiedeln. Eine Therapie mit säurereduzierenden Substanzen kann das Risiko für Magen-Darm-Infektionen, wie z.B. mit Salmonella und Campylobacter, leicht erhöhen.

Während der Behandlung mit sekretionshemmenden Arzneimitteln steigt das Serumgastrin als Reaktion auf die verminderte Säuresekretion an. CgA steigt aufgrund der erniedrigten gastrischen Azidität ebenfalls an. Die erhöhten CgA-Spiegel können Untersuchungen auf neuroendokrine Tumoren beeinflussen. Vorliegende veröffentlichte Daten legen den Schluss nahe, dass Protonenpumpenhemmer fünf Tage bis zwei Wochen vor einer CgA-Messung abgesetzt werden sollen. Hierdurch soll erreicht werden, dass die durch eine PPI-Behandlung möglicherweise erhöhten CgA-Spiegel wieder in den Referenzbereich absinken.

# 5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

#### Resorption

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

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.

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 CYP2C19-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 um das bis zu 10-fache ansteigen.

#### Verteilung

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 Plasma-Konzentrations-Zeit-Kurve (AUC), aber nicht mit der Plasmakonzentration zu einem beliebigen Zeitpunkt.

#### Biotransformation

Omeprazol wird vollständig metabolisiert, hauptsächlich in der Leber durch CYP2C19. Ein geringfügiger Prozentsatz an Patienten weist einen Mangel an diesem funktionierenden CYP2C19 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 CYP2C19-Enzyms.

Bei Patienten mit verringerter Leberfunktion ist die Clearance von Omeprazol reduziert 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.

#### 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

# Kapselinhalt

Zuckerpellets
Hypromellose
Natriumlaurylsulfat
Schweres Magnesiumoxid
Povidon K25
Talkum
Methylacrylsäure-Ethylacrylat-Copolymer (1:1) Dispersion 30%
Triethylcitrat

#### Kapselhülle

Gelatine Titandioxid (E 171) gelbes Eisenoxid (E 172) rotes Eisenoxid (E 172) schwarzes Eisenoxid (E 172)

# 6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

#### 6.3 Dauer der Haltbarkeit

2 Jahre

HDPE-Flasche: Nach dem ersten Öffnen 100 Tage haltbar.

# 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 mit 7, 14, 15, 28, 30, 56, 56x1 und 98 Kapseln.

Weiße HDPE-Kunststoffflaschen mit Polypropylen-Verschlusskappe und 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

Datum der Erteilung der Zulassung: 14. August 2008

Datum der letzten Verlängerung der Zulassung: 13. Dezember 2013

#### 10. STAND DER INFORMATION

März 2023

# REZEPTPFLICHT/APOTHEKENPFLICHT

Rezept- und apothekenpflichtig.