

Colitofalk

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Colitofalk 500 mg granulaat met verlengde afgifte
Colitofalk 1000 mg granulaat met verlengde afgifte
Colitofalk 1,5 g granulaat met verlengde afgifte
Colitofalk 3 g granulaat met verlengde afgifte

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Elk zakje Colitofalk 500 mg granulaat bevat 500 mg mesalazine.
Elk zakje Colitofalk 1000 mg granulaat bevat 1000 mg mesalazine.
Elk zakje Colitofalk 1,5 g granulaat bevat 1,5 g mesalazine.
Elk zakje Colitofalk 3 g granulaat bevat 3 g mesalazine.

Hulpstoffen met bekend effect:

Elk zakje Colitofalk 500 mg granulaat bevat 1,0 mg aspartaam en 0,04 mg sucrose.
Elk zakje Colitofalk 1000 mg granulaat bevat 2,0 mg aspartaam en 0,08 mg sucrose.
Elk zakje Colitofalk 1,5 g granulaat bevat 3,0 mg aspartaam en 0,12 mg sucrose.
Elk zakje Colitofalk 3 g granulaat bevat 6,0 mg aspartaam en 0,24 mg sucrose.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Granulaat met verlengde afgifte

Beschrijving: staafvormig of rond, beige of bruinachtig granulaat, met of zonder geelachtige delen op het oppervlakte.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Voor de behandeling van lichte tot matige colitis ulcerosa, zowel in de acute fase als ter voorkoming van recidieven hiervan.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Dosering

Volwassenen en ouderen

Voor de behandeling van acute episodes van colitis ulcerosa

Eenmaal daags 1 zakje Colitofalk 3 g granulaat, 1 of 2 zakjes van Colitofalk 1,5 g granulaat, 3 zakjes van Colitofalk 1000 mg granulaat of 3 zakjes van Colitofalk 500 mg granulaat (overeenkomend met 1,5-3,0 g mesalazine per dag), bij voorkeur 's ochtends in te nemen, volgens de individuele klinische behoefte van de patiënt.

Het is ook mogelijk om de voorgeschreven dagelijkse dosis in te nemen in drie verdeelde doses (1 zakje van Colitofalk 500 mg granulaat driemaal daags of 1 zakje van Colitofalk 1000 mg granulaat driemaal daags), indien dit meer geschikt is voor de patiënt.

Als onderhoudsbehandeling ter voorkoming van recidieven van colitis ulcerosa

De standaardbehandeling is 0,5 g mesalazine driemaal daags ('s morgens, 's middags en 's avonds), wat overeenkomt met een totale dosis van 1,5 g mesalazine per dag.

Voor patiënten met een verhoogd risico op terugval om medische redenen of wegens moeilijkheden met therapietrouw bij driemaal daagse dosering, kan het doseringsschema aangepast worden tot 3,0 g mesalazine als een enkele dagelijkse dosis, bij voorkeur 's morgens.

Pediatrische patiënten

Er is slechts beperkte documentatie over een effect bij kinderen (van 6-18 jaar).

Kinderen van 6 jaar en ouder

Actieve aandoening: Individueel te bepalen, te beginnen met 30-50 mg/kg/dag eenmaal daags, bij voorkeur 's ochtends of in gedeelde doses.

Maximale dosis: 75 mg/kg/dag. De totale dosis mag niet hoger liggen dan de maximumdosis voor volwassenen.

Onderhoudsbehandeling: Individueel te bepalen, te beginnen met 15-30 mg/kg/dag in gedeelde doses. De totale dosis mag niet hoger liggen dan de aanbevolen dosis voor volwassenen.

Het is over het algemeen aanbevolen om de helft van de dosis voor volwassenen te geven aan kinderen met een lichaamsgewicht tot 40 kg en de normale dosis voor volwassenen aan kinderen met een lichaamsgewicht boven 40 kg.

Wijze van toediening

De inhoud van Colitofalk granulaat zakjes mag niet worden gekauwd. Het granulaat moet op de tong worden geplaatst en zonder kauwen met veel vloeistof worden doorgeslikt.

Zowel bij de behandeling van acute ontstekings episodes als tijdens een langdurige behandeling dient Colitofalk granulaat regelmatig en consequent te worden gebruikt om het gewenste therapeutische effect te bereiken.

Doorgaans duurt de behandeling van acute episodes van colitis ulcerosa 8 weken. De gebruiksduur wordt bepaald door de arts.

4.3 Contra-indicaties

Colitofalk granulaat is gecontra-indiceerd in gevallen van:

- overgevoeligheid voor de werkzame stof, voor salicylaten of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen
- ernstige lever- of nierfunctiestoornis

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Voorafgaand aan en tijdens de behandeling dienen bloedtests (differentiële bloedtelling, leverfunctieparameters zoals ALT of AST, serumcreatinine) en de urinestatus (dipsticks) te worden verricht, indien de behandelend arts dit noodzakelijk acht. Als richtsnoer wordt een follow-up test 14 dagen na het begin van de behandeling aanbevolen en daarna nog twee of drie tests met tussenpozen van 4 weken.

Als de bevindingen normaal zijn, dient er om de 3 maanden een follow-up test te worden verricht. Als er andere symptomen optreden, dienen deze tests onmiddellijk plaats te vinden.

Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met een leverfunctiestoornis.

Mesalazine mag niet worden gebruikt bij patiënten met een nierfunctiestoornis. Er moet rekening worden gehouden met door mesalazine geïnduceerde niertoxiciteit wanneer de nierfunctie achteruitgaat tijdens de behandeling. Als dit het geval is, moet onmiddellijk worden gestopt met Colitofalk granulaat.

Bij gebruik van mesalazine zijn gevallen van nefrolithiase gemeld, inclusief stenen met een mesalazinegehalte van 100%. Er wordt aangeraden om tijdens de behandeling voor voldoende vochtinname te zorgen.

Mesalazine kan een roodbruine verkleuring van de urine veroorzaken na contact met natriumhypochloriet bevattend bleekmiddel (bijv. in toiletten die worden gereinigd met natriumhypochloriet in bepaalde bleekmiddelen).

In zeer zeldzame gevallen zijn ernstige bloeddyscrasieën gemeld met mesalazine. Hematologische onderzoeken moeten plaatsvinden als patiënten hemorragieën, blauwe plekken, purpura, anemie, koorts of laryngofaryngeale pijn hebben waarvan de oorzaak onbekend is. De behandeling met Colitofalk granulaat moet worden stopgezet ingeval bloeddyscrasie wordt vermoed of bevestigd.

In zeldzame gevallen zijn overgevoeligheidsreacties van het hart (myocarditis en pericarditis) als gevolg van mesalazine gemeld. De behandeling met Colitofalk granulaat moet dan onmiddellijk worden stopgezet.

Patiënten met een longaandoening, met name astma, dienen zeer zorgvuldig te worden gecontroleerd tijdens een behandelingskuur met mesalazine.

Ernstige bijwerkingen van de huid

Er zijn ernstige bijwerkingen van de huid zoals geneesmiddelenreactie met eosinofilie en systemische symptomen (DRESS), Stevens-Johnson-syndroom (SJS) en toxische epidermale necrolyse (TEN) gemeld in verband met de behandeling met mesalazine. De behandeling met mesalazine moet worden gestaakt bij het eerste optreden van tekenen en symptomen van ernstige huidreacties, zoals huiduitslag, laesies van de slijmvliezen of andere tekenen van overgevoeligheid.

Idiopathische intracraniale hypertensie

Idiopathische intracraniale hypertensie (pseudotumor cerebri) is gemeld bij patiënten die mesalazine kregen. Patiënten moeten worden gewaarschuwd voor tekenen en symptomen van idiopathische intracraniale hypertensie, waaronder ernstige of terugkerende hoofdpijn, visuele stoornissen of tinnitus. Als idiopathische intracraniale hypertensie optreedt, moet stopzetting van mesalazine worden overwogen.

Patiënten met een voorgeschiedenis van bijwerkingen op preparaten die sulfasalazine bevatten, dienen zorgvuldig te worden bewaakt bij het begin van een behandelingskuur met mesalazine. Indien Colitofalk granulaat acute intolerantiereacties veroorzaakt, zoals buikkrampen, acute buikpijn, koorts, hevige hoofdpijn en rash, dient de behandeling onmiddellijk te worden gestaakt.

Dit middel bevat 1 mg/2 mg/3 mg/6 mg aspartaam in elk zakje Colitofalk 500 mg/1000 mg/1500 mg/3000 mg granulaat. Aspartaam is een bron van fenylalanine. Het kan schadelijk zijn voor patiënten met fenylketonurie (PKU).

Colitofalk granulaat bevat sucrose. Patiënten met zeldzame erfelijke aandoeningen als fructose-intolerantie, glucose-galactose malabsorptie of sucrase-isomaltase insufficiëntie dienen dit geneesmiddel niet te gebruiken.

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per zakje, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Er is geen specifiek onderzoek naar interacties uitgevoerd.

Lactulose of vergelijkbare preparaten die de fecale pH verlagen: mogelijke vermindering van vrijgifte van mesalazine uit het granulaat door verlaagde pH veroorzaakt door bacterieel metabolisme van lactulose.

Bij patiënten die gelijktijdig met azathioprine, 6-mercaptopurine of thioguanine worden behandeld, dient rekening te worden gehouden met een mogelijke toename van de myelosuppressieve effecten van azathioprine, 6-mercaptopurine of thioguanine.

Er zijn beperkte aanwijzingen dat mesalazine mogelijk het anticoagulerend effect van warfarine vermindert.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Er zijn onvoldoende gegevens over het gebruik van mesalazine bij zwangere vrouwen. Gegevens over een beperkt aantal blootgestelde zwangerschappen duiden niet op een negatief effect van mesalazine op de zwangerschap of de gezondheid van de foetus/pasgeborene. Tot op heden zijn er geen andere relevante epidemiologische data beschikbaar.

In een enkel geval na langdurig gebruik van een hoge dosis mesalazine (2-4 g/dag oraal) gedurende de zwangerschap is nierfalen bij de pasgeborene gemeld.

De resultaten van dieronderzoek met oraal mesalazine duiden niet op directe of indirecte schadelijke effecten wat betreft zwangerschap, embryonale/foetale ontwikkeling, bevalling of postnatale ontwikkeling.

Colitofalk granulaat dient alleen te worden gebruikt tijdens zwangerschap als de voordelen opwegen tegen het mogelijke risico.

Borstvoeding

N-acetyl-5-aminosalicylzuur en in mindere mate mesalazine worden uitgescheiden in de moedermelk. Momenteel is slechts beperkte ervaring gedurende de periode dat vrouwen borstvoeding geven beschikbaar. Overgevoelighedsreacties, zoals diarree bij de zuigeling, kunnen niet worden uitgesloten. Daarom dient Colitofalk granulaat alleen te worden gebruikt tijdens borstvoeding als het mogelijke voordeel opweegt tegen het mogelijke risico. Als de zuigeling diarree krijgt, dient borstvoeding te worden gestaakt.

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

Mesalazine heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

| Systeem/orgaanklasse | Frequentie overeenkomstig de MedDRA-conventie | | | | |
|---|---|---|--|---|---|
| | Vaak ($\geq 1/100$, $< 1/10$) | Soms ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$) | Zelden ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$) | Zeer zelden ($< 1/10.000$) | Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald) |
| Bloed- en lymfestelsel- aandoeningen | | | | Afwijkingen van het bloedbeeld (aplastische anemie, agranulocytose, pancytopenie, neutropenie, leukopenie, trombocytopenie) | |
| Immuunsysteem- aandoeningen | | | | Overgevoeligheds- reacties zoals allergisch exantheem, farmacogene koorts, lupus erythematodes syndroom, pancolitis | |
| Zenuwstelsel- aandoeningen | Hoofdpijn | | Duizeligheid | Perifere neuropathie | Idiopathische intracranieële hypertensie (zie rubriek 4.4) |
| Hartaandoeningen | | | Myocarditis, pericarditis | | |

| | | | | | |
|--|-----------------------|---|--------------------------|--|---|
| Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinum-aandoeningen | | | | Allergische en fibrotische longreacties (waaronder dyspneu, hoest, bronchospasme, alveolitis, pulmonale eosinofilie, longinfiltratie, pneumonitis) | |
| Maagdarmsstelsel-aandoeningen | | Buikpijn, diarree, dyspepsie, flatulentie, nausea, braken, acute pancreatitis | | | |
| Lever- en galaandoeningen | | | Cholestatische hepatitis | Hepatitis | |
| Huid- en onderhuid-aandoeningen | Huiduitslag, pruritus | | Fotosensitiviteit | Alopecia | Geneesmiddelenreactie met eosinofilie en systemische symptomen (DRESS), Stevens-Johnson-syndroom (SJS), toxische epidermale necrolyse (TEN) |
| Skeletspierstelsel- en bindweefsel-aandoeningen | | | Artralgie | Myalgie | |
| Nier- en urineweg-aandoeningen | | | | Vermindering van de nierfunctie, waaronder acute en chronische interstitiële nefritis en nierinsufficiëntie | Nefrolithiase* |
| Voortplantingsstelsel- en borstaandoeningen | | | | Oligospermie (reversibel) | |
| Algemene aandoeningen | | | Asthenie, vermoeidheid | | |
| Onderzoeken | | Afwijkingen van parameters van de leverfunctie (verhoogde concentratie transaminasen en parameters van cholestasis), afwijkingen in pancreas enzymen (verhoogde concentratie lipase en amylase), toegenomen aantal eosinofielen | | | |

* Zie rubriek 4.4. voor meer informatie

Er zijn ernstige bijwerkingen van de huid gemeld in verband met de behandeling met mesalazine, zoals Geneesmiddelenreactie met eosinofilie en systemische symptomen (DRESS), Stevens-Johnson-syndroom (SJS) en toxische epidermale necrolyse (TEN) (zie rubriek 4.4).

Fotosensitiviteit

Bij patiënten met reeds bestaande huidaandoeningen, zoals atopische dermatitis en atopisch eczeem, worden ernstigere reacties gemeld.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten

www.fagg.be

Afdeling Vigilantie :

Website: www.eenbijwerkingmelden.be

E-mail: adr@fagg-afmps.be

4.9 Overdosering

Er zijn geringe gegevens over overdosering (bijvoorbeeld poging tot zelfdoding met hoge orale doses mesalazine), die niet wijzen op toxiciteit in de nieren of lever. Er is geen specifiek antidotum en de behandeling is symptomatisch en ondersteunend.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: Intestinale anti-inflammatoire middelen; Aminosalicylzuur en aanverwante middelen

ATC-code: A07EC02

Werkingsmechanisme

Het mechanisme van de anti-inflammatoire werking is onbekend. De resultaten van *in vitro*-onderzoek geven aan dat remming van lipoxygenase een rol kan spelen.

Er zijn ook effecten op de prostaglandineconcentraties in het darmslijmvlies aangetoond. Mesalazine (5-aminosalicylzuur / 5-ASA) kan tevens als radicale binder van reactieve zuurstofverbindingen fungeren.

Farmacodynamische effecten

Na orale toediening oefent mesalazine hoofdzakelijk een lokale werking uit op het darmslijmvlies en in het submuceuze weefsel aan de luminale zijde van het darmkanaal. Daarom is het van belang dat mesalazine beschikbaar is in de ontstekingsgebieden. De systemische biologische beschikbaarheid / plasmaconcentraties van mesalazine zijn dan ook niet relevant voor de therapeutische werkzaamheid, maar zijn eerder een veiligheidsfactor. Om dit te kunnen bewerkstelligen is het Colitofalk granulaat maagsapresistent en geeft het mesalazine af op een pH-afhankelijke wijze vanwege een Eudragit L-coating en verlengd als gevolg van de matrixstructuur van het granulaat.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Algemene overwegingen bij mesalazine

Absorptie

De absorptie van mesalazine is het hoogst in de proximale delen van de darm en het laagst in de distale delen.

Biotransformatie

Mesalazine wordt zowel presystemisch gemetaboliseerd door het darmslijmvlies als door de lever tot het farmacologisch onwerkzame N-acetyl-5-aminosalicylzuur (N-Ac-5-ASA). De acetylering lijkt onafhankelijk te zijn van het acetylatorfenotype van de patiënt. Enige acetylering wordt ook veroorzaakt door de werking van bacteriën in het colon. De eiwitbinding van mesalazine en N-Ac-5-ASA bedraagt respectievelijk 43% en 78%.

Eliminatie

Mesalazine en zijn metaboliet N-Ac-5-ASA worden uitgescheiden via de feces (grootste deel), de nieren (varieert tussen 20% en 50%, afhankelijk van respectievelijk de toedieningswijze, het farmaceutische preparaat en de wijze van afgifte van mesalazine) en de gal (kleinste deel). De uitscheiding via de nieren vindt hoofdzakelijk plaats als N-Ac-5-ASA. Ongeveer 1% van de totale oraal toegediende dosis mesalazine wordt in de moedermelk uitgescheiden, hoofdzakelijk als N-Ac-5-ASA.

Specifiek voor Colitofalk granulaat

Distributie

Omdat het granulaat ongeveer 1 mm groot is, verloopt de passage vanuit de maag naar de dunne darm snel.

Uit een gecombineerd farmacoscintigrafisch/farmacokinetisch onderzoek blijkt dat de verbinding de ileocaecale streek in circa 3 uur bereikt en het colon ascendens in circa 4 uur. De totale passagetijd in het colon bedraagt circa 20 uur. Naar schatting is ongeveer 80% van een toegediende orale dosis mesalazine beschikbaar in het colon, het sigmoid en het rectum.

Absorptie

De afgifte van mesalazine uit het granulaat van Colitofalk begint na een tijdsverloop van ongeveer 2-3 uur en bereikt na circa 4-5 uur een piekconcentratie in het plasma. De systemische biologische beschikbaarheid van mesalazine na orale toediening wordt geschat op ongeveer 15%-25%.

De inname van voedsel vertraagt de absorptie met 1 tot 2 uur, maar heeft geen invloed op de snelheid en de omvang van absorptie.

Eliminatie

Bij een dosis van 3 x 500 mg mesalazine per dag is een totale renale eliminatie van mesalazine en N-Ac-5-ASA bij *steady-state* berekend op ongeveer 25%. Het ongemetaboliseerd uitgescheiden mesalazinedeel was minder dan 1% van de orale dosis. De terminale eliminatiehalfwaardetijd die is waargenomen na toediening van een enkelvoudige dosis van 3 * 500 mg of 3 * 1000 mg Colitofalk granulaat bedroeg 10,5 uur.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Preklinische gegevens duiden niet op een speciaal risico voor mensen. Deze gegevens zijn afkomstig van conventioneel onderzoek op het gebied van veiligheidsfarmacologie, genotoxiciteit, carcinogeniciteit (rat) of reproductietoxiciteit.

Niertoxiciteit (renale papillaire necrose en beschadiging van het epitheel van het proximale convoluit van de tubulus of het hele nefron) is waargenomen in onderzoek op het gebied van herhaalde dosering met hoge orale doses mesalazine. De klinische relevantie van deze bevinding is onbekend.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Aspartaam (E 951)
Carmellose natrium
Microkristallijne cellulose
Citroenzuur
Hypromellose
Magnesiumstearaat
Methacrylzuur-methylmethacrylaat copolymeer (1:1) (Eudragit L 100)
Methylcellulose
Polyacrylaatdispersie 40% (Eudragit NE 40 D, bevat 2% Nonoxynol 100)
Povidon K 25
Watervrij colloïdaal siliciumdioxide
Simeticon
Sorbinezuur
Talk
Tri-ethylcitraat
Vanillecustardsmaakstof (bevat sucrose)

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Niet van toepassing.

6.3 Houdbaarheid

4 jaar

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Zakje van polyester /aluminium/polyethyleen folie.
Elk zakje van Colitofalk 500 mg granulaat bevat 0,913 g granulaat.
Elk zakje van Colitofalk 1000 mg granulaat bevat 1,83 g granulaat.
Elk zakje van Colitofalk 1,5 g granulaat bevat 2,74 g granulaat.
Elk zakje van Colitofalk 3 g granulaat bevat 5,48 g granulaat.

Verpakkingsgrootten: 50 zakjes, 100 zakjes en 300 zakjes Colitofalk 500 mg granulaat.
Verpakkingsgrootten: 20 zakjes, 50 zakjes, 60 zakjes, 100 zakjes en 150 zakjes Colitofalk 1000 mg granulaat.
Verpakkingsgrootten: 20, 30, 35, 45, 50, 60, 70, 90, 100 en 150 zakjes Colitofalk 1,5 g granulaat.
Verpakkingsgrootten: 10, 15, 20, 30, 50, 60, 90 en 100 zakjes Colitofalk 3 g granulaat.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geen bijzondere vereisten.

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

Dr. Falk Pharma GmbH
Leinenweberstr. 5
79108 Freiburg
Duitsland
Tel.: +49(0)761 1514-0
Fax: +49 (0)761 1514-321
E-mail: zentrale@drfalkpharma.de

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

Colitofalk 500 mg granulaat met verlengde afgifte: BE243485
Colitofalk 1000 mg granulaat met verlengde afgifte: BE243494
Colitofalk 1,5 g granulaat met verlengde afgifte: BE347155
Colitofalk 3 g granulaat met verlengde afgifte: BE398027

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

Datum van eerste verlening van de vergunning:
15 oktober 2001 (Colitofalk 500 mg / 1000 mg granulaat)
21 juli 2008 (Colitofalk 1,5 g granulaat)
22 augustus 2011 (Colitofalk 3 g granulaat)

Datum van laatste verlenging:
6 augustus 2017 (Colitofalk 500 mg / 1000 mg granulaat)
26 mei 2013 (Colitofalk 1,5 g / 3 g granulaat)

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Goedkeuringsdatum: 11/2025