

# VALMISTEYHTEENVETO

## 1. LÄÄKEVALMISTEESEN NIMI

Tambocor 100 mg tabletti

## 2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Flekainidiasetaatti 100 mg.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1

## 3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti.

Valkoinen, pyöreä, kaksoiskupera tabletti, jonka toisella puolella on jakouurre.

## 4. KLIININSET TIEDOT

### 4.1 Käyttöaiheet

- a) Sinusrytmien ylläpitäminen symptomattisen, kohtauksittaisen eteivärinän rytmisiirron jälkeen, kun hoidon tarve on todettu eikä potilaalla ole vasemman kammion toiminnan vajausta.
- b) AV-junktionalinen takykardia, Wolff-Parkinson-Whiten syndrooma ja muut sairaudet, joihin liittyy ylimääriäinen johtorata ja antero- ja retrogradinen johtuminen.
- c) Henkeä uhkaava kammiotakykardia.

Käytösositus: Suositellaan käytettäväksi sisätautien tai kardiologian erikoislääkärin määräyksellä ja heidän aloittamaansa jatkohoitoon.

### 4.2 Annostus ja antotapa

On suositeltavaa, että hoito Tambocorilla aloitetaan sairaalassa EKG-seurannassa ja olosuhteissa, joissa sydäntä voidaan tahdistaa sähköisesti.

*Aikuiset*

*Supraventrikulaarinen takykardia.* Suositeltu aloitusannos on 50 mg kaksi kertaa päivässä ( $\frac{1}{2}$  tablettia kahdesti päivässä = 100 mg/vuorokaudessa), joka riittää useimmille potilaille. Tarvittaessa annosta voidaan nostaa enimmillään tasolle 300 mg/vrk.

*Ventrikulaiset arytmiat.* Suositeltava aloitusannos on 100 mg kahdesti päivässä. Suurikokoisille potilaille tai tapauksissa, joissa rytmihäiriö on saatava nopeasti hallintaan, aloitusannosta voi suurentaa enintään kahteen tablettiin kahdesti päivässä. Yli 400 mg:n vuorokausiannoksia ei saa ylittää. Annosta suositellaan pienennettäväksi 3–5 vuorokauden kuluttua vähitellen alimmaalle kohtaukset kurissa pitävälle tasolle. Pitkääikaishoidossa voi olla mahdollista pienentää annosta vielä tästäkin tehon kärsimättä.

*Pediatriset potilaat*

Tambocoria ei suositella alle 12-vuotiaille lapsille, koska sen vaikutuksia tämän ikäryhmän potilaisiin ei tunneta.

*Iäkkääät potilaat*

Flekainidin eliminaatio saattaa olla hidasta iäkkäillä. Tämä on otettava huomioon annosta sovittaessa.

*Maksan vajaatoiminta*

Koska flekainidi metaboloituu voimakkaasti pääasiassa maksassa, vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastaville

potilaille ei pidä antaa Tambocoria, ellei saavutettu hyöty ole selvästi riskiä merkittävämpi. Flekainidipitoisuuden seurantaa suositellaan.

#### *Munuaisten vajaatoiminta*

On noudatettava varovaisuutta annettaessa Tambocoria potilaille, jotka sairastavat munuaisten vajaatoimintaa. Vaikeassa munuaisten vajaatoiminnassa (kreatiiniipuhdistuma alle 20 ml/min/m<sup>2</sup>) aloitusannos on 50 mg joka 12. tunti tai 100 mg kerran vuorokaudessa. Joillakin vaikeasta munuaisten vajaatoiminnasta kärsivillä potilailla saattaa olla hyvin hidas eliminaatio ja pitkä, jopa viiden päivän puoliintumisaika plasmassa. Siksi annosta ei pidä muuttaa useammin kuin kerran viikossa ja plasman flekainidipitoisuus on määritettävä ennen annoksen muuttamista sekä viikon välein, kunnes se vakiintuu.

### **4.3 Vasta-aiheet**

Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

Kardiogeeninen shokki.

Brugadan oireyhtymä (kammiovärinälle ja äkkikuolemalle altistava geenivirhe).

Tambocor on vasta-aiheista sydämen vajaatoiminnassa ja potilaille, joilla on sydäninfarktin jälkeisiä oireettomia, kammioperäisiä, ektooppisia lisäyöntejä tai oireettomia lyhytkestoista kammiotakykardioita.

Tambocor on vasta-aiheista myös pitkäkestoisessa eteisvärinässä, jota ei ole yritytty kääntää sinusrytmiiin, sekä potilaille, joilla on hemodynaamisesti merkittävä läppävika.

Jollei ole mahdollista tahdistaa sydäntä sähköisesti, Tambocoria ei pidä antaa potilaille, joilla on sinus solmukkeen toimintahäiriö, eteisjohtumisen häiriötä, II tai III asteen eteiskammiokatkos, haarakatkos tai distaalisempi haarakekatkos.

### **4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet**

Tambocor –hoito on aloitettava sairaalassa tai erikoislääkärin valvonnassa seuraavissa tapauksissa:

- AV-junktionalinen takykardia, Wolff-Parkinson-Whiten syndrooma ja muut sairaudet, joihin liittyy ylimääriäinen johtorata ja antero- ja retrogradinen johtuminen.
- kohtauksittainen eteisvärinä, josta aiheutuu vaikeita oireita

Potilaiden hoito muissa käyttöaiheissa on aloitettava sairaalassa.

Flekainidin on osoitettu lisäävän kuolleisuuden riskiä sydäninfarktin saaneille potilaille, joilla on oireettomia kammioarytmioita.

Kuten muutkin rytmihäiriöläkkeet, voi myös Tambocor aiheuttaa uusia, vakavampia rytmihäiriöitä, lisätä niiden määrää tai pahentaa oireita (ks. kohta 4.8).

Tambocorin antamista on välttää sellaisille potilaille, joilla on rakenteellinen sydänsairaus tai poikkeava vasemman kammion toiminta (ks. kohta 4.8).

On noudatettava varovaisuutta annettaessa Tambocoria potilaille, joille sydänleikkauksen jälkeen kehittyy akuutti eteisvärinä.

Flekainidi pidentää QT-aikaa ja leventää QRS-kompleksia 12–20 %. Vaikutus JT-intervalliin on merkityksetön.

Tambocor-hoito voi tuoda esiin Brugadan oireyhtymän. Jos Tambocor-hoidon aikana ilmenee sellaisia muutoksia EKG:ssä, jotka viittaavat Brugadan oireyhtymään, on harkittava Tambocor-hoidon lopettamista.

Flekainidin eliminaatio voi olla huomattavan hidasta vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla. Siksi heille ei pidä antaa Tambocoria, ellei saavutettu hyöty ole selvästi riskiä merkittävämpi. Flekainidipitoisuuden seurantaa suositellaan.

On noudatettava varovaisuutta annettaessa Tambocoria potilaille, jotka sairastavat munuaisten vajaatoimintaa (kreatiniinipuhdistuma alle 35 ml/min/1,73m<sup>2</sup>). Flekainidipitoisuuden seurantaa suositellaan.

Flekainidin eliminaatio saattaa hidastua iäkkäillä. Tämä on otettava huomioon annosta sovittaa.

Tambocoria ei suositella alle 12-vuotiaille lapsille, sillä sen käytöstä tässä ikäryhmässä ei ole tarpeeksi tietoa.

Elektrolyyttihäiriöt (esim. hypo- tai hyperkalemia) on korjattava ennen Tambocor-hoidon aloittamista (ks. kohta 4.5).

Vaikea bradykardia tai hypotensio on korjattava ennen Tambocor-hoidon aloittamista.

Flekainidi kohottaa endokardiaalista depolarisatiokynnystä, eli vähentää endokardiaalista tahdistusherkyyttä. Tämä vaikutus on ohimenevä ja sitä on havaittu enemmän akuutissa kuin jatkuvassa tahdistuksessa. Siksi on noudatettava varovaisuutta annettaessa Tambocoria potilaille, joilla on pysyvä tai väliaikainen sydämentahdistin. Tambocoria ei pidä antaa potilaille, joilla on korkea kynnysarvo tai tahdistin, jota ei voi uudelleen ohjelmoida, jollei muuta tahdistusmahdollisuutta ole saatavilla.

Yksittäisten potilaiden defibrillaatioissa on ollut vaikeuksia. Useimpiin tapauksiin liittyi todettu sydänsairaus ja sydämen laajentuma, aiempi sydäniinfarkti, valtimonkovettumistauti ja sydämen vajaatoiminta.

Maitotuotteet (maito, äidinmaidonkorvike ja mahdollisesti jogurtti) voivat vähentää flekainidin imetyymistä lapsilla ja imeväisillä. Flekainidia ei ole hyväksytty käytettäväksi alle 12-vuotiaille lapsille. Kuitenkin flekainidin toksisuudesta on raportoitu lapsilla, jotka flekainidihoidon aikana vähensivät maidon käyttöä, ja imeväisillä, jotka siirtyivät maitotuotteesta dekstroosiruokintaan.

Koska flekainidilla on kapea terapeutinen indeksi, vaaditaan varovaisuutta ja tarkkaa seurantaa, kun potilas siirtyy toiseen valmistemuotoon.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 g) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

Katso lisätietoja varoituksesta ja varotoimista kohdasta 4.5.

#### **4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

I-ryhmän rytmihäiriölääkkeet: Tambocoria ei saa käyttää yhtä aikaa muiden I-ryhmän rytmihäiriölääkkeiden kanssa.

II-ryhmän rytmihäiriölääkkeiden eli beetasalpaajien käyttö yhtä aikaa Tambocorin kanssa voi lisätä negatiivisia inotrooppisia vaiktuksia.

III-ryhmän rytmihäiriölääkkeet: jos Tambocoria annetaan amiodaronihoidon aikana, Tambocorin annos on puolitettava ja potilasta on seurattava huolellisesti haittavaikutusten varalta. Flekainidipitoisuutta on seurattava.

IV-ryhmän rytmihäiriölääkkeet: Tambocorin käyttöä yhtäaikaa kalsiumkanavansalpaajien (kuten verapamiiliin) kanssa on harkittava tarkkaan.

Yhteisvaikutukset, jotka johtavat flekainidipitoisuuden kohoamiseen plasmassa, voivat johtaa henkeä uhkaaviin haittavaikutuksiin (ks. kohta 4.9). Flekainidi metaboloituu pääosin CYP2D6 -isoentsyymin katalysoimana. Yhtäaikainen käyttö sellaisten lääkeaineiden kanssa, jotka estävät (esim. antidepressantit, neuroleptit, propranololi, ritonaviri, erääät antihistamiinit) tai indusoivat (esim. fenytoini, fenobarbitali, karbamatepiini) tämän entsyymin toimintaa, vaikuttavat flekainidin pitoisuuteen plasmassa (ks. alla).

Munuaisten vajaatoiminnasta johtuva flekainidin heikentynyt puhdistuma voi myös johtaa kohonneeseen flekainidipitoisuuteen plasmassa (ks. kohta 4.4).

Hypo- ja hyperkalemia, sekä muut elektrolyyttihäiriöt on korjattava ennen Tambocor-hoidon aloittamista.

Diureettien, kortikosteroidien tai laksatiivien samanaikainen käyttö voi aiheuttaa hypokalemiaa.

Antihistamiinit: lisääntynyt kammioperäisten rytmihäiriöiden riski mitsolastiinin ja terfenadiinin kanssa käytettyinä (samanaikaista käyttöä on vältettävä).

Viruslääke ritonaviiri kohottaa flekainidin pitoisuutta plasmassa, mikä lisää kammioperäisten rytmihäiriöiden riskiä. Samanaikaista käyttöä on vältettävä.

Masennuslääkkeet: fluoksetiini, paroksetiini ja muut antidepressantit kohottavat flekainidin pitoisuutta plasmassa. Rytmihäiriöiden riski lisääntyy, jos Tambocoria käytetään yhtäaikaa trisyklisten masennuslääkkeiden kanssa.

Epilepsialääkkeet: niukat tiedot entsyymi-induktiota aiheuttavia lääkkeitä (fenytoiini, fenobarbitaali, karbamatsepiini) saaneista potilaista osoittavat flekainidin eliminaationopeuden kasvaneen vain 30 %.

Psykoosilääkkeet: klotzapini lisää rytmihäiriöiden riskiä.

Marialääkkeet: kiniini kohottaa flekainidin pitoisuutta plasmassa.

Sienilääkkeet: Terbinafiini estää CYP2D6-isoentsyymin toimintaa ja voi kohottaa flekainidin pitoisuutta plasmassa.

Diureetit: luokkavaikutus johtuen hypokalemiasta, joka voi lisätä kardiotoksisuutta.

Liikahappoisuuden hoitoon tarkoitettut lääkkeet: H<sub>2</sub>-antagonisti simetidiini estää flekainidin metabolismaa. Terveillä koehenkilöillä, jotka saivat simetidiiniä (1 g/vrk) yhden viikon ajan, flekainidin hyötyosuus (AUC) nousi noin 30 % ja puoliintumisaika pidentyi noin 10%.

Nikotiiniriippuvuuden hoitoon käytettävät lääkkeet: bupropionin (metaboloiduu CYP2D6-isoentsyymin avulla) samanaikaisessa käytössä Tambocorin kanssa on noudatettava varovaisuutta. Lääkitys on aloitettava pienimmällä annoksella. Jos bupropioni lisätään potilaan lääkehoitoon silloin, kun hän jo saa Tambocoria, Tambocor-annoksen pienentämistä on harkittava.

Sydänglykosidit: flekainidi voi nostaa digoksiinin pitoisuutta plasmassa noin 15 %, millä ei luultavasti ole kliinistä merkitystä potilailla, joiden digoksiinipitoisuus on terapeuttisella tasolla.

On suositeltavaa määrittää plasman digoksiinipitoisuus aikaisintaan 6 tunnin kuluttua digoksiinin ottamisesta, ennen Tambocor-hoidon aloittamista tai hoidon aloittamisen jälkeen.

Tambocoria voi käyttää samanaikaisesti oraalisten antikoagulantien kanssa.

## 4.6 He de lmällisyys, raskaus ja imetyks

### Raskaus

Valmisteen turvallisuutta raskauden aikana ei ole osoitettu. Flekainidi läpäisee istukan. Tambocoria on käytettävä raskauden aikana vain jos hyödyt ovat suuremmat kuin riskit.

### Imetyks

Flekainidi erittyy äidinmaitoon. Flekainidin pitoisuus imeväisellä on 5–10 kertaa terapeutista pitoisuutta pienempi (ks. kohta 5.2). Vaikka haittavaikutusten riski imeväiselle on hyvin pieni, Tambocoria on käytettävä imetyksen aikana vain jos hyödyt ovat suuremmat kuin riskit.

## 4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Tambocorin mahdollisesti aiheuttamat haittavaikutukset, kuten pyörrytyys ja näköhäiriöt (ks. kohta 4.8), saattavat vaikuttaa ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn.

## 4.8 Haittavaikutukset

Haittavaikutukset on esitetty alla elinjärjestelmän ja esiintymistihyden mukaan. Esiintymistihydet määritetään seuraavasti: Hyvin yleiset ( $\geq 1/10$ ), Yleiset ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), Melko harvinaiset ( $\geq 1/1\ 000$ ,  $< 1/100$ ), Harvinaiset

( $\geq 1/10\ 000$ ,  $<1/1\ 000$ ), Hyvin harvinaiset ( $<1/10\ 000$ ), Tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

### **Veri ja imukudos:**

Melko harvinaiset: punasolujen, valkosolujen tai verihiuutaleiden määrän väheneminen.

### **Immuunijärjestelmä:**

Hyvin harvinaiset: DNA-vasta-aineiden kohoaaminen systeemisen tulehdusen kanssa tai ilman sitä.

### **Psykkiset häiriöt:**

Harvinaiset: hallusinaatiot, masennus, sekavuus, kiihtyneisyys, amnesia, unettomuus.

### **Hermosto:**

Hyvin yleiset: pyöritys, joka on yleensä ohimenevä.

Harvinaiset: parestesiat, ataksia, hypoesthesia, lisääntynyt hikoilu, pyörtyminen, vapina, kasvojen punoitus, uneliaisuus, päänsärky, perifeerinen neuropatia, kouristukset, dyskinesiat.

### **Silmät:**

Hyvin yleiset: näköhäiriöt, kuten kaksoiskuvat tai näön sumentuminen.

Hyvin harvinaiset: sarveiskalvon kertymät.

### **Kuulo ja tasapainoelin:**

Harvinaiset: tinnitus, huimaus.

### **Sydän:**

Yleiset: proarytmiat, erityisesti potilailla, joilla on todettu rakenteellinen sydänvika.

Melko harvinaiset: Eteislepatusessa Tambocorin käyttöön on liittynyt 1:1 AV-johtumista, johon liittyy kohonnut syke.

Yleisyyss tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin): Annosriippuvaisia PR- ja QRS-välien pidentymisiä voi ilmetä. Muuttunut tahdistuskynnys (ks. kohta 4.4).

Toisen ja kolmannen asteen AV-katkos, sydänpysähdyt, bradykardia, kongesttiivinen sydämen vajaatoiminta, rintakipu, hypotensio, sydämentykytys, sinus-tauko tai -pysähdyt sekä takykardia (AT tai VT) tai kammioväriä. Piilevän Brugadan oireyhtymän ilmeneminen.

### **Hengityselimet, rintakehä ja välkikarsina:**

Yleiset: hengenahdistus.

Harvinaiset: pneumoniitti.

Yleisyyss tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin): keuhkofibroosi, interstitiaalinen keuhkosairaust.

### **Ruoansulatuselimistö:**

Melko harvinaiset: pahoinvointi, oksentelu, ummetus, mahakipu, ruokahaluttomuus, ripuli, närästys tai ilmavaivat.

### **Maka ja sappi:**

Harvinaiset: kohonneet maksaentsyymiärvot keltaisuuden kanssa tai ilman sitä.

Yleisyyss tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin): maksan vajaatoiminta.

### **Iho ja ihonalainen kudos:**

Melko harvinaiset: hiustenlähtö, ihan allergiset reaktiot, kuten ihottumat.

Harvinaiset: vaikaa urtikaria.

Hyvin harvinaiset: valoyliherkkyys.

### **Luusto, lihakset ja sidekudos:**

Tunteeton: artralgia, myalgia

### **Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat:**

Yleiset: voimattomuus, väsymys, kuume tai turvotus.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haiittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 FIMEA

#### 4.9 Yliannostus

Flekainidiyliannostus on henkeä uhkaava tilanne. Lisääntynyt altistus lääkkeelle ja flekainidin terapeutisen pitoisuuden ylittävä pitoisuudet plasmassa voivat johtua myös yhteisvaikutuksista (ks. kohta 4.5). Spesifistä vastainetta ei tunneta. Imeytyneen flekainidin nopeaa poistamistapaa elimistöstä ei tunneta. Dialyysi tai hemoperfuusio eivät ole tehokkaita.

Hoidon on oltava oireenmukaista ja imetymättömän lääkeaineen poistamista ruuansulatuskanavasta voidaan harkita. Laskimonsisäinen 8,4 % natriumvetykarbonaatti vähentää flekainidin vaikutusta. Lisäksi voidaan antaa inotrooppisia lääkkeitä tai sydänstimulantteja, kuten dopamiinia, dobutamiinia tai isoproterenolia, sekä käyttää mekaanista ventilaatiota ja verenkierton tukemista.

Tilapäisen tahdistimen asennusta johtumishäiriötapaussissa on harkittava. Ottaen huomioon, että flekainidin puoliintumisaika plasmassa on noin 20 tuntia, oireenmukaista hoitoa voidaan joutua jatkamaan pitkään. Diureesin lisääminen yhdessä virtsan happamoittamisen kanssa tehostaa teoriassa flekainidin poistumista elimistöstä. Laskimonsisäistä rasvaemulsiota ja ECMO-laitetta voidaan harkita tapauskohtaisesti.

### 5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET

#### 5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Sydän- ja verisuonisairauksien lääkkeet/rytmihäiriölääkkeet, ryhmä I C, ATC–koodi: C01BC04.

#### Elektrofisiologia

Flekainidi hidastaa aktiopotentiaalin nopean depolarisaation 0-vaihetta sekä eteisessä että kammiossa ja His-Purkinjen säikeissä.

Toisin kuin IA- (pidentäävät aktiopotentiaalia) ja IB-ryhmän (lyhentäävät aktiopotentiaalia) rytmihäiriölääkkeet flekainidi ei IC-ryhmän lääkkeenä vaikuta aktiopotentiaalin kestoon. Flekainidi hidastaa johtumista eteisissä (PA) ja eteiskammiosolmukkeessa (pidentää AH-väliä). Sen eteiskammiojohtumista hidastava vaikutus kohdistuu kuitenkin pääasiassa His-Purkinjen rataan (pidentää HV-väliä). Johtumisen hidastuminen näkyy EKG:ssä PR-välin pidetymisenä. Kammionsisäisen johtumisen hidastuminen leventää QRS-kompleksia 12–20 %, jolloin QT-väli pitenee. JT-väli ei pitene, mikä viittaa siihen, ettei flekainidi vaikuta kammioiden repolarisaatioon. Flekainidi ei juurikaan pidennä eteisten eikä kammioiden refraktaariaikaa, mutta vaikuttaa sen sijaan selvästi ylimääräisiin johtoratoihin anterogradisessa ja etenkin retrogradisessa johtumisessa. Tähän perustuu flekainidin tehokkuus Wolff-Parkinson-Whiten syndrooman hoidossa.

Flekainidi pidentää myös eteiskammiosolmukkeessa nopeiden johtoratojen refraktaariaikaa. Tämä selittää flekainidin tehokkuuden supraventrikulaaristen takykardioiden hoidossa (junktionaalinen kertoaktivaatio-takykardia).

Flekainidi estää tehokkaasti eteisvirinän uusiutumista. Sillä ei ole vaikutusta eteislepatukseen. Flekainidi ei normaalista vaikuta sinussolmukkeen toimintaan, vaikka se voi hidastaa sykenopeutta. Sinussolmukkeen toipumisaika ja sinoatriaalinen johtumisaika voivat pidentyä sinussolmukkeen toimintahäiriössä.

#### Hemodynamiikka

Flekainidilla on lievä, mutta selvästi negatiivinen inotrooppinen vaikutus. Tällä ei yleensä ole kliinistä merkitystä, ellei potilas kärsi vaikeasta vasemman kammion toimintahäiriöstä. Tällöin flekainidi voi pienentää ejektiofraktiota ja sydämen minuuttilavuutta sekä häirittää vasemman kammion toimintaa. Seurauksena on kompensatorinen takykardia lääkityksen aikana.

Kuten edellä on mainittu, flekainidi ei normaalisti vaikuta sydämen syketaajuuteen, ellei potilaalla ole sinussolmukkeen toimintahäiriötä.

## 5.2 Farmakokinetiikka

Flekainidi imeytyy täydellisesti ja nopeasti (30 min) suun kautta otettuna. Huippupitoisuus plasmassa saavutetaan 2–3 tunnin kuluttua lääkkeen otosta. Keskimäärin yli 90 % oraalisesta annoksesta siirtyy systeemiseen verenkiertoon muuttumattomana. Ruoka tai antasidit eivät vaikuta merkitsevästi imetymsinopeuteen eivätkä imetyyneen lääkeaineen määrään.

Flekainidi jakautuu tasaisesti kaikkiin kudoksiin. Jakautumistilavuus on 8–9 l/kg. Flekainidin proteiineihin sitoutumisaste on 48 % (37–58 %) eikä se ole riippuvainen suurestikaan vaihtelevasta plasman lääkeaineepitoisuudesta. Siksi kliinisesti merkitseviä proteiiniin sitoutumiseen perustuvia interaktioita ei ole odottavissa. Annosteltaessa flekainidia oraalisesti joka 12. tunti vakaan tilan pitoisuus plasmassa saavutetaan 3–5 päivää. Plasman keskimääräinen terapeutinen flekainidipitoisuus on 200–1 000 ng/ml (0,4–2,1 mikromol/l). Yli 700 ng/mln plasmapitoisuksiin liittyy haitallisten sydänvaikutusten, kuten johtumishäiriöiden tai bradykardian, suurempi esiintyvyys.

Flekainidin puoliintumisaika kerta-annoksen jälkeen on 6–22 tuntia. Se ei riipu annostuksesta eikä potilaan sukupuolesta. Suuri osa flekainidiannoksesta metaboloituu maksassa. Noin 30 % kerta-annoksesta erittyy muuttumattomana virtsaan. Alle 1 % erittyy sappeen, mikä viittaa siihen, ettei merkitsevää enterohepaattista kiertoa ole. Flekainidin päämetaboliitti on meta-O-dealkyloitu flekainidi, joka erittyy sekä vapaassa muodossa että glukuronidi- tai sulfaattikonjugaattina. Metaboliteilla ei ole merkitsevää antiarytmistä vaikutusta. Flekainidin plasmapuhdistuma korreloi merkitsevästi kreatiinipuhdistumaan munuaisten vajaatoiminnassa.

Biotransformaatio voi kompensoida flekainidin riittämätöntä eliminoitumista munuaisteitse joillakin potilailla, mutta munuaisten vajaatoiminnan pahetessa muuttumattoman lääkeaineen eritys vähenee ja flekainidin puoliintumisaika plasmassa pitenee. Samoin eliminaationopeus voi hidastua iän myötä. Kokonaispuhdistuma on normaalisti 350 ml/min, mutta plasmassa on flekainidista vain pieni osa. Siksi hemodialyysillä ei voida nopeuttaa flekainidin eliminaatiota yliannostustapauksissa. Tambocor on tehokasta pitkääikaishoidossa eikä toleranssin tai addiktion kehittymisestä ole merkkiä yli vuodenkaan käytön jälkeen.

## 5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Farmakologista turvallisuutta, toistuvan altistuksen aiheuttamaa toksisuutta, genotoksisuutta, karsinogeenisuutta sekä lisääntymis- ja kehitystoksisuutta koskevien konventionaalisten tutkimusten tulokset eivät viittaa erityiseen vaaraan ihmisiille.

Isot flekainidiannokset aiheuttivat sikiön epämuodostumia Uuden-Seelannin valkokaneilla, mutta näitä vaikutuksia ei havaittu toisella kanirodulla (Dutch Belted rabbits) tai rotilla. Havainnon merkitystä ihmisiille ei ole voitu osoittaa.

# 6. FARMASEUTTISET TIEDOT

## 6.1 Apuaineet

Esigelatioitu tärkkelys  
Kroskarmelloosinatrium  
Mikrokiteinen selluloosa  
Kovetettu kasviöljy  
Magnesiumstearaatti

## 6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

### **6.3 Kestoaika**

5 vuotta.

### **6.4 Säilytys**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

### **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot**

UPVC/PVDC/alumiinifoliopakkaus, jossa on joko 20 tai 100 tablettia.

### **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet**

Ei erityisvaatimuksia hävittämisen suhteen.

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Viatris Oy  
Vaisalantie 2–8  
02130 Espoo

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO**

9282

## **9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 11.6.1986  
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 6.4.2006

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

1.10.2021

# **PRODUKTRESUMÉ**

## **1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Tambocor 100 mg tablett

## **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

En tablett innehåller 100 mg flekainidacetat.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1

## **3. LÄKEMEDELSFORM**

Tablett.

Vit, rund, bikonvex tablett med brytskåra på ena sidan.

## **4. KLINISKA UPPGIFTER**

### **4.1 Terapeutiska indikationer**

- a) Upprätthållande av sinusrytm efter kardioversion av symptomatiskt paroxysmalt förmaksflimmer när det har konstaterats att behov av behandling föreligger och patienten inte uppvisar vänsterkammarsvikt.
- b) AV-nodal återkopplingstakykardi; arytmier associerade med Wolff-Parkinson-White syndrom och liknande tillstånd med en accessorisk ledningsbana samt antero- och retrograd konduktion.
- c) Livshotande ventrikeltakykardi.

Rekommendationer för användning: Rekommenderas för användning vid förskrivning av specialistläkare inom internmedicin eller kardiologi, och i uppföljningsbehandling som inlets av dem.

### **4.2 Dosering och administreringssätt**

Det rekommenderas att behandlingen påbörjas på sjukhus med EKG-uppföljning, och under förhållanden där hjärtat kan synkroniseras elektroniskt.

*Vuxna*

*Supraventrikulär takykardi.* Den rekommenderade startdosen är 50 mg två gånger dagligen ( $\frac{1}{2}$  tablett två gånger dagligen = 100 mg/dygn), vilket är tillräckligt för de flesta patienter. Dosen kan vid behov ökas till maximalt 300 mg/dygn.

*Ventrikulära arytmier.* Den rekommenderade startdosen är 100 mg två gånger dagligen. För stora patienter eller i fall där arytmien snabbt måste fås under kontroll kan startdosen ökas till högst två tablett två gånger dagligen. Dyrksdoser på över 400 mg får inte överskridas. En gradvis dosminskning till den lägsta nivån som håller anfallen under kontroll rekommenderas efter 3–5 dygn. Vid långtidsbehandling kan det vara möjligt att minska dosen ytterligare utan att effekten minskar.

*Pediatrisk population*

Tambocor rekommenderas inte för barn under 12 år eftersom dess effekter hos denna åldersgrupp inte är kända.

*Äldre patienter*

Elimineringen av flekainid kan vara fördröjd hos äldre patienter. Detta ska beaktas vid justering av dosen.

*Nedsatt leverfunktion*

Eftersom flekainid metaboliseras starkt (främst i levern) ska patienter med svår leverinsufficiens inte ges Tambocor

om den uppnådda nyttan inte klart överväger risken. Övervakning av flekainidhalter rekommenderas.

#### Nedsatt njurfunktion

Försiktighet ska iakttas vid administrering av Tambocor till patienter med nedsatt njurfunktion. För patienter som lider av svår njurinsufficiens (kreatinin clearance under 20 ml/min/m<sup>2</sup>) är startdosen 50 mg var 12:e timme eller 100 mg en gång dagligen. Elimineringen kan vara mycket långsam och halveringstiden i plasma upp till fem dagar lång hos vissa patienter med svår njurinsufficiens. Dosen ska därför inte ändras oftare än en gång i veckan och plasmakoncentrationen av flekainid ska bestämmas före dosändringen och varje vecka tills den stabiliseras.

### 4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpmitt som anges i avsnitt 6.1.

Kardiogen chock.

Brugadas syndrom (genetisk defekt som utsätter för kammarflimmer och plötslig död).

Tambocor är kontraindicerat vid hjärtsvikt och för hjärtinfarktspatienter med symptomfria, ektopiska hjärtkammarprematarslag eller symptomfria, kortvariga kammartakykardier.

Tambocor är också kontraindicerat vid långvarigt förmaksflimmer som man inte försökt konvertera till sinusrytm, och för patienter med hemodynamiskt betydande klaffel.

Om det inte är möjligt att synkronisera hjärtat elektroniskt ska Tambocor inte ges till patienter med funktionsstörning i sinusknutan, störningar i förmaksledning, AV-block av grad II eller III, skänkelblock eller mer distalt hemiblock.

### 4.4 Varningar och försiktighet

Behandling med Tambocor ska inledas på sjukhus eller under en specialistläkares övervakning i följande situationer:

- AV-nodal återkopplingstakykardi; arytmier associerade med Wolff-Parkinson-White syndrom och liknande tillstånd med en accessorisk ledningsbana samt antero- och retrograd konduktion.
- paroxysmalt förmaksflimmer som orsakar svåra symptom

Behandlingen av patienter med andra indikationer ska inledas på sjukhus.

Flekainid har visat sig öka risken för dödlighet hos hjärtinfarktspatienter med symptomfria ventrikelyrtymer.

I likhet med andra antiarytmika kan även Tambocor orsaka nya, allvarligare arytmier, öka deras mängd eller förvärra symptomen (se avsnitt 4.8).

Administrering av Tambocor ska undvikas till patienter med strukturell hjärtsjukdom eller avvikande vänsterkammarfunktion (se avsnitt 4.8).

Försiktighet ska iakttas vid administrering av Tambocor till patienter som utvecklat akut förmaksflimmer efter hjärtoperation.

Flekainid förlänger QT-tiden och breddar QRS-komplexet med 12–20 %. Effekten på JT-intervallet är inte signifikant.

Tambocor-behandling kan manifestera Brugadas syndrom. Om EKG-ändringar utvecklas under Tambocor-behandling som tyder på Brugadas syndrom ska utsättningen av Tambocor-behandlingen övervägas.

Elimineringen av flekainid kan vara mycket långsam hos patienter med svår leverinsufficiens. De ska därför inte ges Tambocor om inte den uppnådda nyttan uppenbart överväger risken. Övervakning av flekainidhalter rekommenderas.

Tambocor ska administreras med försiktighet till patienter med nedsatt njurfunktion (kreatinin clearance under 35 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>). Övervakning av flekainidhalter rekommenderas.

Elimineringen av flekainid kan vara fördröjd hos äldre patienter. Detta ska beaktas vid justering av dosen.

Tambocor rekommenderas inte för barn under 12 år, eftersom dess effekter hos denna åldersgrupp inte är tillräckligt kända.

Elektrolytstörningar (t.ex. hypo- eller hyperkalemia) ska korrigeras före inledandet av behandling med Tambocor (se avsnitt 4.5).

Svår bradykardi eller hypotension ska korrigeras före inledandet av behandling med Tambocor.

Flekainid höjer den endokardiala depolarisationströskeln, d.v.s. minskar den endokardiala impulssensitiviteten. Denna effekt är övergående och mer uttalad vid akut än kontinuerlig synkronisering. Därför ska försiktighet iakttas när Tambocor ges till patienter med bestående eller temporär pacemaker. Tambocor ska inte ges till patienter med högt tröskelvärde eller en icke-omprogrammerbar pacemaker, om annat synkroniseringalternativ inte finns tillgängligt.

Hos enskilda patienter har det förekommit problem vid defibrillering. I de flesta av dessa fall förekom känd hjärtsjukdom med förstorat hjärta, tidigare hjärtinfarkt, ateroskleros och hjärtsvikt.

Mjölkprodukter (mjölk, modersmjölsersättning och möjligtvis yoghurt) kan minska absorptionen av flekainid hos barn och spädbarn. Flekainid har inte godkänts för användning hos barn under 12 år. Flekainidtoxicitet har dock rapporterats hos barn som under flekainidbehandling minskade på sitt mjölkintag och hos spädbarn som växlade från mjölkprodukter till dextros.

Eftersom flekainid har ett smalt terapeutiskt index krävs det försiktighet och noggrann övervakning när patienten övergår från en formulering till en annan.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

Se avsnitt 4.5 för mer information om varningar och försiktighetsåtgärder.

#### **4.5 Interaktioner med andra läke medel och övriga interaktioner**

Antiarytmika, grupp I: Tambocor får inte användas samtidigt med andra antiarytmika ur grupp I.

Samtidig användning av antiarytmika ur grupp II, d.v.s. betablockerare, med Tambocor kan öka de negativa inotropiska effekterna.

Antiarytmika, grupp III: om Tambocor ges under amiodaronbehandling ska dosen av Tambocor halveras och patienten övervakas noga för biverkningar. Flekainidhalten ska övervakas.

Antiarytmika, grupp IV: samtidig användning av Tambocor med kalciumantagonister (såsom verapamil) ska övervägas noga.

Interaktioner som leder till förhöjda plasmakoncentrationer av flekainid kan leda till livshotande biverkningar (se avsnitt 4.9). Metabolismen av flekainid katalyseras främst av CYP2D6-isoenzymet. Samtidig användning med läkemedel som hämmar (t.ex. antidepressiva, neuroleptika, propranolol, ritonavir, vissa antihistaminer) eller inducerar (t.ex. fenytoin, fenobarbital, karbamazepin) detta enzym påverkar plasmakoncentrationen av flekainid (se nedan).

Försvagad flekainidclearance på grund av nedsatt njurfunktion kan också leda till förhöjd plasmakoncentration av flekainid (se avsnitt 4.4).

Hypo- och hyperkalemia samt andra elektrolytstörningar ska korrigeras före inledning av behandling med Tambocor. Samtidig användning av diuretika, kortikosteroider eller laxativa kan orsaka hypokalemia.

Antihistaminer: förhöjd risk för ventrikelyrtymer vid samtidig användning med mizolastin och terfenadin (samtidigt bruk ska undvikas).

Antivirusmedel: ritonavir ökar plasmakoncentrationen av flekainid, vilket ökar risken för ventrikelyrtymer. Samtidigt bruk ska undvikas.

Antidepressiva: fluoxetin, paroxetin och andra antidepressiva ökar plasmakoncentrationen av flekainid. Risken för arytmier ökar om Tambocor används samtidigt med tricykliska antidepressiva.

Antiepileptika: begränsad information om patienter som fått enzyminducerande läkemedel (fentyoin, fenobarbital, karbamazepin) visar att elimineringshastigheten av flekainid ökat med endast 30 %.

Antipsykotika: klozapin ökar risken för arytmier.

Medel mot malaria: kinin höjer plasmakoncentrationen av flekainid.

Antimykotika: Terbinafin hämmar CYP2D6-isoenzymet och kan höja plasmakoncentrationen av flekainid.

Diuretika: klasseffekt på grund av hypokalemi, som kan öka kardiotoxiciteten.

Medel vid hyperaciditet: H<sub>2</sub>-antagonisten cimetidin hämmar metabolismen av flekainid. Biotillgängligheten (AUC) av flekainid ökade med ca 30 % och dess halveringstid förlängdes med ca 10 % hos friska försökspersoner som fick cimetidin (1 g/dygn) i en vecka.

Medel vid nikotinberoende: försiktighet ska iakttas vid samtidig användning av bupropion (metaboliseras genom CYP2D6-isoenzymet) med Tambocor. Behandlingen ska inledas med den längsta dosen. Om bupropion läggs till i behandlingen när patienten redan får Tambocor ska man överväga att reducera dosen Tambocor.

Hjärtglykosider: flekainid kan höja plasmakoncentrationen av digoxin med ca 15 %, vilket sannolikt inte har någon klinisk betydelse för patienter vars digoxinhalt ligger på terapeutisk nivå.

Det rekommenderas att plasmakoncentrationen av digoxin bestäms som tidigast 6 timmar efter digoxinintaget innan behandling med Tambocor inleds eller efter inledandet av behandlingen.

Tambocor kan användas samtidigt med orala antikoagulantia.

#### **4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

##### Graviditet

Säkerheten av preparatet under graviditet har inte påvisats. Flekainid passerar placentabariären. Användning av Tambocor under graviditet rekommenderas endast om den eventuella nyttan överväger de eventuella riskerna.

##### Amning

Flekainid utsöndras i bröstmjölk. Flekainidhalten hos spädbarnet är 5–10 gånger lägre än den terapeutiska koncentrationen (se avsnitt 5.2). Även om risken för biverkningar hos spädbarnet är mycket liten rekommenderas användning av Tambocor under amning endast om den eventuella nyttan överväger de eventuella riskerna.

#### **4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Biverkningarna som Tambocor eventuellt orsakar, såsom yrsel och synrubbningar (se avsnitt 4.8), kan påverka förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

#### **4.8 Biverkningar**

Biverkningarna presenteras nedan i enlighet med organ-system och frekvens. Frekvenserna definieras enligt följande: Mycket vanliga ( $\geq 1/10$ ), Vanliga ( $\geq 1/100, <1/10$ ), Mindre vanliga ( $\geq 1/1\ 000, <1/100$ ), Sällsynta ( $\geq 1/10\ 000, <1/1\ 000$ ), Mycket sällsynta ( $<1/10\ 000$ ), Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

**Blodet och lymfssystemet:**

Mindre vanliga: minskad mängd av röda och vita blodkroppar samt trombocyter.

**Immunsystemet:**

Mycket sällsynta: ökad mängd av DNA-antikroppar med eller utan systemisk inflammation.

**Psykiska störningar:**

Sällsynta: hallucinationer, depression, förvirring, agitation, amnesi, sömnlöshet.

**Centrala och perifera nervsystemet:**

Mycket vanliga: svindel som oftast är övergående.

Sällsynta: parestesier, ataxi, hypesthesia, ökad svettning, svimning, darrning, rodnad i ansiktet, sömnighet, huvudvärk, perifer neuropati, kramper, dyskinesier.

**Ögon:**

Mycket vanliga: synrubbningar, såsom dubbelseende eller dimsyn.

Mycket sällsynta: hornhinneinlagring.

**Öron och balansorgan:**

Sällsynta: tinnitus, yrsel.

**Hjärtat:**

Vanliga: proarytmier, speciellt hos patienter med känd strukturell hjärtdefekt.

Mindre vanliga: vid förmaksfladder har användningen av Tambocor varit förknippad med 1:1 AV-ledning i samband med ökad hjärtfrekvens.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data): Dosberoende förlängningar av PR- och QRS-intervall kan förekomma. Förändrad synkroniseringströskel (se avsnitt 4.4).

AV-block av grad II och III, hjärtstopp, bradykardi, kongestiv hjärtsvikt, bröstmärta, hypotension, hjärtinfarkt, hjärtklappning, sinuspaus eller -arrest samt takykardi (AT eller VT) eller kammarflimmer. Manifestation av underliggande Brugadas syndrom.

**Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum:**

Vanliga: andnöd.

Sällsynta: pneumonit.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data): lungfibros, interstitiell lungsjukdom.

**Magtarmkanalen:**

Mindre vanliga: illamående, kräkningar, förstopning, buksmärta, aptitlöshet, diarré, halsbränna eller gasbesvär.

**Lever och galla:**

Sällsynta: förhöjda leverenzymvärden med eller utan guldot.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data): leverinsufficiens.

**Hud och subkutan vävnad:**

Mindre vanliga: hårväxande, allergiska hudreaktioner, såsom utslag.

Sällsynta: svår urticaria.

Mycket sällsynta: ljusöverkänslighet.

**Muskuloskeletala systemet och bindväv:**

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data): artralgi, myalgi.

**Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället:**

Vanliga: kraftlöshet, trötthet, feber eller svullnad.

**Rapportering av misstänkta biverkningar**

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera

varje misstänkt biverkning till:

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret  
PB 55  
00034 FIMEA

## 4.9 Överdosering

En överdos av flekainid är livshotande. Förhöjd exponering för läkemedlet och plasmakoncentrationer som överskrider den terapeutiska koncentrationen av flekainid kan också bero på interaktioner (se avsnitt 4.5). Ingen specifik antidot är känd. En känd, snabb avlägsningsmetod för flekainid som redan absorberats i kroppen saknas. Dialys eller hemoperfusion är inte effektiva.

Behandlingen ska vara symptomatisk och avlägsnande av icke-absorberat läkemedel från matsmältningskanalen kan övervägas. Intravenöst 8,4 % natriumvätekarbonat reducerar flekainids verkan. Dessutom kan man ge inotropiska läkemedel eller hjärtstimulanter, såsom dopamin, dobutamin eller isoproterenol, samt använda mekanisk ventilering och stödja blodcirkulationen.

Installeringen av en tillfällig pacemaker vid retledningsstörningar ska övervägas. Då halveringstiden för flekainid i plasma är ca 20 timmar kan symptomatisk behandling behöva pågå under en lång tid. Tillägg av diures tillsammans med försurning av urinen intensifierar teoretiskt elimineringen av flekainid ur kroppen. Intravenös fettemulsion och ECMO-maskin kan övervägas från fall till fall.

## 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid hjärtsjukdomar, antiarytmika, klass I C, ATC-kod: C01BC04.

#### Elektrofysiologi

Flekainid fördröjer 0-skedet av den snabba depolarisationen av aktionspotential både i förmaket och i kammaren samt i His-Purkinjefibrerna.

Till skillnad från antiarytmika i grupp IA (förlänger aktionspotential) och i grupp IB (förkortar aktionspotential) påverkar flekainid, som ett läkemedel ur grupp IC, inte längden av aktionspotentialen. Flekainid fördröjer retledningen i förmaken (PA) och i atrioventrikulärknutan (förlänger AH-intervallen). Dess fördröjande effekt på AV-ledningen riktar sig ändå främst mot His-Purkinjebanan (förlänger HV-intervallen). Den längsammare retledningen kan ses i EKG som förlängning av PR-intervallen. Fördröjning av intraventrikulär konduktion breddar QRS-komplexet med 12–20 %, varvid QT-intervallen förlängs. JT-intervallen förlängs inte, vilket tyder på att flekainid inte påverkar kamrarnas repolarisation. Flekainid förlänger inte nämnvärt refraktärperioden för förmaken eller kamrarna, men påverkar ändå tydligt de extra retledningsbanorna vid anterograd och särskilt retrograd retledning. Flekainids effekt vid behandling av Wolff–Parkinsons–Whites syndrom baserar sig på detta.

Flekainid förlänger även refraktärperioden av de snabba retledningsbanorna i AV-knutan. Detta förklarar flekainids effekt i behandlingar av supraventrikulära takykardier (junktionell återkopplingstakykardi).

Flekainid förebygger effektivt återkomst av förmaksflimmer. Det har ingen effekt på förmaksfladder. Flekainid påverkar inte i normala fall funktionen av sinuskutan, även om det kan reducera hjärtfrekvensen. Återhämtningstiden för sinuskutan och sinoatriell retledningstid kan förlängas vid sinuskutans funktionsnedsättning.

#### Hemodynamik

Flekainid har en mild, men klart negativ inotropisk effekt. Vanligtvis har detta ingen klinisk betydelse om patienten inte lider av svår funktionsnedsättning i vänstra kammaren. Då kan flekainid sänka ejektionsfraktionen och hjärtats

minutvolym samt störa vänsterkammarfunktionen. Detta leder till kompensatorisk takykardi under medicineringen.

Som nämnts ovan påverkar flekainid vanligtvis inte hjärtats slagfrekvens om inte patienten har funktionsstörningar i sinusknutan.

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Flekainid absorberas fullständigt och snabbt (30 min) vid oral administrering. Maximal plasmakoncentration uppnås 2–3 timmar efter administrering. I genomsnitt över 90 % av dosen når blodomloppet i oförändrad form vid oral administrering. Absorptionshastigheten och absorptionsgraden påverkas inte betydligt av mat eller antacida.

Flekainid distribueras jämt i alla vävnader. Distributionsvolymen är 8–9 l/kg. Bindningsgraden av flekainid till proteiner är 48 % (37–58 %) och den är inte beroende av ens stora variationer i plasmakoncentrationen av läkemedlet. Därför förväntas inga kliniskt betydande interaktioner som baserar sig på proteinbindningen. Vid oral administrering av flekainid var 12:e timme uppnås jämviktskoncentration i plasma efter 3–5 dagar. Den genomsnittliga plasmakoncentrationen av flekainid är 200–1000 ng/ml (0,4–2,1 mikromol/l). Plasmakoncentrationer på över 700 ng/ml är förknippade med ökad förekomst av skadliga hjärteffekter, såsom refleksstörningar eller bradykardi.

Halveringstiden av flekainid efter engångsdos är 6–22 timmar. Den är oberoende av dosen och patientens kön. En stor del av flekainiddosen metaboliseras i levern. Ungefär 30 % av engångsdosen utsöndras oförändrad i urinen. Mindre än 1 % utsöndras i gallan, vilket tyder på att betydande enterohepatiskt kretslopp saknas. Huvudmetaboliten av flekainid är meta-O-dealkylerat flekainid som utsöndras både i fri form och som glukuronid- eller sulfatkonjugat. Metaboliterna har ingen betydande antiarytmisk effekt. Flekainideclearance i plasma korrelerar betydligt med kreatinin clearance vid nedsatt njurfunktion.

Metabolismen kan kompensera den otillräckliga elimineringen av flekainid via njurarna hos vissa patienter, men om njurinsufficiensen förvärras minskar utsöndringen av oförändrat läkemedel och halveringstiden av flekainid i plasma förlängs. På samma sätt kan elimineringshastigheten bli längsammare med åldern. Total clearance är vanligtvis 350 ml/min, men plasman innehåller bara en del av flekainid. Därför kan man i överdoseringfall inte påskynda elimineringen av flekainid genom hemodialys. Tambocor är effektivt vid långtidsbehandling och ingenting tyder på utveckling av tolerans eller beroende efter ett års användning.

## 5.3 Prekliniska säkerhetssuppgifter

Gängse studier avseende säkerhetsfarmakologi, allmäントoxicitet, gentoxicitet, karcinogenicitet, reproduktionseffekter och effekter på utveckling visade inte några särskilda risker för mänskliga. Höga flekainiddoser orsakade missbildningar hos foster av New Zealand White-kaniner, men denna effekt iakttogets inte hos en annan kaninart (Dutch Belted rabbit) eller hos råttor. Betydelsen av denna iakttagelse hos mänskliga har inte kunnat påvisas.

# 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

## 6.1 Förteckning över hjälpmänne

Pregelatiniserad stärkelse  
Kroskarmellosnatrium  
Mikrokristallin cellulosa  
Härdad vegetabilisk olja  
Magnesiumstearat

## 6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

### **6.3 Hållbarhet**

5 år.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

### **6.5 Förpakningstyp och innehåll**

UPVC/PVDC/aluminiumfolieblisterförpackning med 20 eller 100 tabletter.

### **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering**

Inga särskilda anvisningar för destruktion.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Viatris Oy  
Vaisalavägen 2–8  
02130 Esbo

## **8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

9282

## **9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för det första godkännandet: 11.6.1986

Datum för den senaste förnyelsen: 6.4.2006

## **10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

1.10.2021