

## VALMISTEYHTEENVETO

### **1. LÄÄKEVALMISTeen NIMI**

Nocedan 5 mg kalvopäällysteiset tabletit

### **2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT**

Jokainen kalvopäällysteinen tabletti sisältää 5 mg levosetiritsiinidihydrokloridia (vastaten 4.2 mg levosetiritsiiniä).

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

Jokainen kalvopäällysteinen tabletti sisältää 64,0 mg laktoosimonohydraattia

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

### **3. LÄÄKEMUOTO**

Kalvopäällysteinen tabletti.

Valkoinen tai luonnonvalkoinen, soikea, kaksoiskupera, kalvopäällysteinen tabletti. Toisella puolella merkintä "L9CZ" ja toisella puolella merkintä "5".

### **4. KLIINISET TIEDOT**

#### **4.1 Käyttöaiheet**

Nocedan 5 mg kalvopäällysteiset tabletit on tarkoitettu allergisen nuhan (mukaan lukien jatkuvan allergisen nuhan) ja urtikarian oireiden hoitoon aikuisille ja vähintään 6-vuotiaille lapsille.

#### **4.2 Annostus ja antotapa**

Annostus:

*Aikuiset ja yli 12-vuotiaat nuoret:*

Suositeltu vuorokausiannos on 5 mg (1 kalvopäällysteinen tabletti).

*Jäkkääät:*

Jos vanhuksella on keskivaikea tai vaikea munuaisten vajaatoiminta, suositellaan annoksen muuttamista (ks. Munuaisten vajaatoiminta).

*Munuaisten vajaatoiminta:*

Annosväli määräytyy yksilöllisesti munuaistoiminnan mukaan. (glomerulosten laskennallinen suodatusnopeus, eGFR). Tarvittaessa annosta voidaan muuttaa seuraavan taulukon mukaan. . Annoksen muuttaminen munuaisten vajaatoiminnassa:

Ryhmä	eGFR (ml/min)	Annostus ja annostilaje
Normaali munuaisten toiminta	$\geq 90$	1 tabletti kerran vuorokaudessa
Lievästi heikentynyt munuaisten toiminta	$60 - < 90$	1 tabletti kerran vuorokaudessa
Keskivaikeasti heikentynyt munuaisten toiminta	$30 - < 60$	1 tabletti joka toinen vuorokausi
Vaikea-asteisesti heikentynyt munuaisten toiminta	$15 - < 30$ (ei dialyysihoidon tarvetta)	1 tabletti joka kolmas vuorokausi
Loppuviheen munuaissairaus (ESRD)	$< 15$ (dialyysihoidon tarve)	Käyttö vasta-aiheinen

Lapsipotilaille, joilla on munuaisten vajaatoiminta, annettavaa annosta täytyy muuttaa yksilöllisesti ottaen huomioon potilaan munuaispuhdistuma ja hänen ruumiinpainonsa. Munuaisten vajaatoimintaa sairastaville lapsille ei ole erityisiä tietoja annostuksesta.

#### *Maksan vajaatoiminta:*

Pelkässä maksan vajaatoiminnassa annosta ei tarvitse muuttaa. Jos potilaalla on sekä maksan että munuaisten vajaatoiminta, annoksen muuttamista suositellaan (ks. Munuaisten vajaatoiminta).

#### *Pediatriset potilaat*

##### *6-12-vuotiaat lapset:*

Suositeltu vuorokausiannos on 5 mg (1 kalvopäälysteinen tabletti).

2-6-vuotiaalle lapsille ei voida antaa sopivaa annostussuositusta tablettilääkemuodosta. Heille suositellaan käytettäväksi levosetiritsiiniin lääkemuotoja, jotka on tarkoitettu lapsille.

#### Antotapa

Kalvopäälysteinen tabletti on otettava suun kautta ja nieltävä kokonaisenä nesteen kera. Se voidaan ottaa aterian yhteydessä tai tyhjään mahaan. Vuorokausiannos suositellaan ottamaan kerralla.

#### *Käytön kesto:*

Ajoitaista allergista nuhaa (oireita alle 4 päivänä viikkossa, tai oireiden kesto alle 4 viikkoa) hoidetaan oireiden ja aiemman hoitokokemuksen mukaisesti; hoito voidaan lopettaa, kun oireet ovat hävinneet, ja aloittaa uudestaan, kun oireet palaavat. Jatkuvassa allergisessa nuhassa (oireita yli 4 päivänä viikkossa, tai oireiden kesto yli 4 viikkoa vuodessa) hoitoa voidaan jatkaa yhtäjaksoisesti allergeeneille altistumisen ajan.

Kliinisiä kokemuksia levosetiritsiiniin käytöstä on ainakin 6 kuukauden hoitojaksolta. Kroonisessa urtikariassa ja kroonisessa allergisessa nuhassa rasemaattimuodon käytöstä on kliinistä kokemusta vuoden ajalta.

#### **4.3 Vasta-aiheet**

Tunnettu yliherkkyyys vaikuttavalle aineelle, setiritsiinille, hydroksitsiinille, jollekin muulle piperatsiinijohdokselle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

Loppuviheen munuaissairaus, jossa glomerulosten laskennallinen suodatusnopeus (eGFR) on alle 15 ml/min (dialyysihoidon tarve).

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

Alkoholin käytön suhteen suositellaan varovaisuutta (ks. kohta 4.5).

Potilaiden, joilla on virtsaummelle altistavia tekijöitä (esim. selkäydinaurio, prostatahyperplasia) tulee noudattaa varovaisuutta, sillä levosetiritsiini voi lisätä virtsaumpiriskiä.

Potilaiden, joilla on epilepsia tai kouristusten riski, tulee noudattaa varovaisuutta, sillä levosetiritsiini voi vaikuttaa kouristusohtauksia.

Antihistamiinit estäävät vasteen ihmisen allergiatesteissä, ja ennen tällaisia testejä on oltava (3 päivän) lääkkeetön (washout) jakso.

Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen galaktoosi-intoleranssi, totaali laktaasinpuutos tai glukoosi-galaktoosi imetyymishairio, ei tule käyttää tästä lääkettä.

Levosetiritsiinihoidon lopettamisen jälkeen voi ilmetä kutinaa, vaikka tällaista oiretta ei olisi ollutkaan ennen hoidon aloittamista. Oireet saattavat hävitää itsestään. Joissakin tapauksissa oireet voivat olla voimakkaita ja vaatia hoidon uudelleenaloittamisen. Oireiden pitäisi hävitää, kun hoito aloitetaan uudelleen.

##### Pediatriset potilaat

Tablettilääkemuodon käyttöä alle 6-vuotiaille lapsille ei suositella, koska tabletit eivät mahdollista annoksen pienentämistä. Heille suositellaan käytettäväksi levosetiritsiinin sopivampia lääkemuotoja.

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

Levosetiritsiinillä ei ole tehty interaktiotutkimuksia (ei myöskaan CYP3A4-isoentsyyymiä indusoivien aineiden kanssa), koska rasemaatilla, setiritsiinillä, tehdyissä lukuisissa tutkimuksissa on todettu, ettei klinisesti oleellisia haitallisia yhteisvaikutuksia ole (antipyriinin, atsitromysiinin, simetidiinin, diatsepaamin, erytromysiinin, glipitsidin, ketokonatsolin ja pseudofedriinin kanssa). Vähäinen setiritsiinipuhdistuman pienenneminen (16 %) havaittiin moniannostutkimussa teofylliinin (400 mg kerran päivässä) kanssa; kun taas samanaikainen setiritsiinin anto ei muuttanut teofylliinin poistumista.

Moniannostutkimussa, jossa annosteltiin ritonaviiria (600 mg kahdesti päivässä) ja setiritsiiniä (10 mg päivässä) altistuminen setiritsiinille lisääntyi noin 40% samalla kun ritonaviiriin poistuminen muuttui hieman (-11%) setiritsiinin samanaikaisen annon yhteydessä.

Ruoka ei pienennä levosetiritsiinistä imetyvän lääkeaineen osuutta, joskin imetymisnopeus hidastuu.

Herkillä potilailla setiritsiinin tai levosetiritsiinin ottaminen samanaikaisesti alkoholin tai muiden keskushermostoa lamaavien aineiden kanssa voi heikentää tarkkaavaisuutta ja suorituskykyä entisestään.

#### **4.6 He delmällisyys, raskaus ja imetyks**

##### Raskaus

Ei ole olemassa tietoja tai on vain vähän tietoja (alle 300 raskaudesta) levosetiritsiinin käytöstä raskaana oleville naisille. Sen sijaan setiritsiinin, levosetiritsiinin rasemaatin, käytöstä raskaana oleville naisille on runsaasti tietoa (yli 1 000 raskaudesta), joka ei viittaa epämuodostumia aiheuttavaan eikä sikiön/vastasyntyneeseen kohdistuvaan toksisuuteen. Eläinkokeissa ei ole todettu suoria tai epäsuoria haitallisia vaikutuksia raskauteen, alkion tai sikiön kehitykseen, synnytykseen eikä vastasyntyneen kehitykseen (ks. kohta 5.3). Levosetiritsiinin käyttöä raskauden aikana voidaan tarvittaessa harkita.

### Imetyks

Setiritsiinin, levosetiritsiinin rasemaatin, on osoitettu erityvän rintamaitoon ihmisellä. Levosetiritsiini siis todennäköisesti erittyy ihmisen rintamaitoon. Rintaruokituilla imeväisillä voi ilmetä levosetiritsiiniin liittyviä haittavaikutuksia. Siksi levosetiritsiinin käyttöön imetyksen aikana tulee suhtautua varoen.

### Hedelmällisyys

Kliinisiä tietoja levosetiritsiinistä ei ole saatavana.

## **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn**

Kliinissä vertailututkimuksissa ei ole todettu näyttöä siitä, että levosetiritsiini heikentäisi psyykkistä valppautta, reaktiokykyä tai autolla ajokykyä ja koneidenkäyttökykyä suosituksenmukaisina annoksina. Kuitenkin jotkut potilaat voivat kokea uneliaisuutta, väsymystä ja voimattomuuden tunnetta levosetiritsiini-hoidon aikana. Tämän vuoksi, jos potilaalla on aikomus ajaa, suorittaa mahdollisesti vaarallisia tehtäviä, tai käyttää koneita, hänen on otettava huomioon oma vasteensa tälle lääkkeelle.

## **4.8 Haittavaikutukset**

### Kliiniset tutkimukset

#### *Aikuiset ja yli 12-vuotiaat nuoret*

Hoitolutkimuksissa, joihin osallistui 12–71 vuoden ikäisiä miehiä ja naisia, 15,1 %:lla levosetiritsiiniä (5 mg) saaneista potilaista oli vähintään yksi haittavaikutus, kun vastaava luku oli lumeryhmässä 11,3 %. Näistä haittavaikutuksista 91,6 % oli lieviä tai kohtalaisia.

Tehdyissä hoitolutkimuksissa haittavaikutuksien vuoksi keskeyttäneitä oli levosetiritsiiniä (5 mg) saavien ryhmässä 1,0 % (9/935) ja lumelääkeryhmässä 1,8 % (14/771).

Levosetiritsiimillä tehdyyissä hoitolutkimuksissa oli 935 potilasta, jotka saivat lääkettä suosituksenmukaisina annoksina 5 mg päivässä. Näistä tutkimuksista yhdistetyssä aineistossa seuraavia haittavaikutuksia oli vähintään 1 %:lla levosetiritsiiniä (5 mg) tai lumelääkettä saaneista potilaista (yleiset: >1/100, <1/10):

<b>Nimike (WHOART)</b>	<b>Lume (n = 771)</b>	<b>Levosetiritsiini 5 mg (n = 935)</b>
Päänsärky	25 (3,2 %)	24 (2,6 %)
Uneliaisuus	11 (1,4 %)	49 (5,2 %)
Suun kuivuus	12 (1,6 %)	24 (2,6 %)
Väsymys	9 (1,2 %)	23 (2,5 %)

Myös melko harvinaisia haittavaikutuksia (melko harvinaiset:  $\geq 1/1.000$ ,  $<1/100$ ) kuten voimattomuutta ja vatsakipua havaittiin.

Sedaatioon liittyvät haittavaikutukset kuten uneliaisuus, väsymys ja voimattomuus olivat yhteenlaskettuna yleisempiä (8,1 %) 5 mg:n levosetiritsiiniryhmässä kuin lumelääkeryhmässä (3,1 %).

#### *Pediatriset potilaat*

Kahdessa lumelääkekontrolloidussa tutkimuksessa, joihin osallistui 159 lasta, 6-11 kuukauden ikäisille koehenkilöille annettiin 1,25 mg levosetiritsiiniä kerran vuorokaudessa kahden viikon ajan ja 1-6 vuoden ikäisille koehenkilöille 1,25 mg levosetiritsiiniä kahdesti vuorokaudessa. Seuraavia haittavaikutuksia oli vähintään 1 %:lla levosetiritsiiniä tai lumelääkettä saaneista:

<b>Elinjärjestelmä ja haittavaikutus</b>	<b>Lumelääke (n=83)</b>	<b>Levosetiritsiini (n=159)</b>
<b>Ruoansulatuselimistö</b>		
Ripuli	0	3 (1.9 %)
Oksentelu	1 (1.2 %)	1 (0.6 %)
Ummetus	0	2 (1.3 %)
<b>Hermosto</b>		
Uneliaisuus	2 (2.4 %)	3 (1.9 %)
<b>Psykykiset häiriöt</b>		
Unihäiriöt	0	2 (1.3 %)

Kaksoissokkoutetuissa lumelääkekolloiduissa tutkimuksissa 243:lle 6-12 –vuotiaalle lapselle annettiin 5 mg levosetiritsiiniä vuorokaudessa ajanjaksoina, jotka vaihtelivat alle viikosta 13 viikkoon. Seuraavia haittavaikutuksia oli vähintään 1 %:lla levosetiritsiiniä tai lumeläkettä saaneista:

<b>Haittavaikutus</b>	<b>Lumelääke (n=240)</b>	<b>Levosetiritsiini 5mg (n=243)</b>
Päänsärky	5 (2.1 %)	2 (0.8 %)
Uneliaisuus	1 (0.4 %)	7 (2.9 %)

#### Markinoille tulon jälkeen havaitut haittavaikutukset

Alla luetellut valmisteen markinoille tulon jälkeen havaitut haittavaikutukset on luokiteltu elinjärjestelmän ja yleisyyden mukaan. Esiintymistihetydet ovat 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 ( $< 1/10\,000$ ); tuntematon (saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

	<b>Hyvin yleiset (<math>\geq 1/10</math>)</b>	<b>Yleiset (<math>\geq 1/100</math>, <math>&lt; 1/10</math>)</b>	<b>Melko harvinaiset (<math>\geq 1/1\,000</math>, <math>&lt; 1/100</math>)</b>	<b>Harvinaiset (<math>\geq 1/10\,000</math>, <math>&lt; 1/1\,000</math>)</b>	<b>Tuntematon</b>
Immuuni-järjestelmä					yliherkkyys, mukaan lukien anafylaksia
Aineenvaihdunta ja ravitseminen					lisääntynyt ruokahalu
Psykykiset häiriöt					agressio, kiihyneisyys, aistiharhat, masennus, unettomuuus, itsemurha-ajatuukset, painajaiset
Hermosto					kouristukset, tuntoharhat, heitehuimaus, pyörtyminen, vapina, makuhäiriöt

Kuulo ja tasapainoelin					huimaus
Silmät					näköhäiriöt, näön hämärtyminen, okulogyraatio
Sydän					sydämentykytys, sydämen tiheällyöntisyys
Hengitys-elimistö, rintakehä ja välikarsina					hengenahdistus
Ruoansulatus-elimistö					pahoinvointi, oksentelu, ripuli
Maksa ja sappi					maksatulehdus
Munuaiset ja virtsatiet					kipu virtsatessa tai virtsaamisvaikeudet, virtsaumpi
Iho ja iholalainen kudos					angioneurootinen edeema, toistopunoittuma (erythema fixum), kutina, ihottuma, urtiaria
Luusto, lihakset ja sidekudos					lihaskipu, nivelkipu
Yleisoireet ja antopai-kassa todettavat haitat					turvotus
Tutkimuk-set					painon nousu, poikkeavat maksan toimin-takoiden arvot

#### Valikoitujen haittavaikutusten kuvaus

Levoisetritsiinihoidon lopettamisen jälkeen on ilmoitettu kutinaa.

#### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyötyhaittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia

pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
FI-00034 Fimea

## 4.9 Yliannostus

### Oireet

Yliannostuksen oireita voivat aikuisilla olla mm. uneliaisuus. Lapsilla voi ilmetä alkuun kiihtymystä ja levottomuutta ja sen jälkeen uneliaisuutta.

### Yliannostuksen hoito

Levosetiritsiimille ei ole spesifistä antidoottia.

Yliannostustapauksissa suositellaan oireenmukaista- tai tukihoitoa. Mahahuuhtelua voidaan harkita, jos lääke on otettu äskettäin. Levosetiritsiini ei poistu tehokkaasti hemodialyssissa.

## 5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

### 5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeuttininen ryhmä: systeemiset antihistamiinit, piperatsiinijohdokset, ATC-koodi: R06AE09.

#### Vaikutusmekanismi

Levosetiritsiimi, setiritsiinin (R)-enantiomeeri, on potentti ja selektiivinen perifeeristen H<sub>1</sub>-reseptorien salpaaja.

Sitoutumistutkimuksissa todettiin, että levosetiritsiimillä on voimakas hakuisuus (affinitetti) ihmisen H<sub>1</sub>-reseptoreihin ( $K_i = 3,2 \text{ nmol/l}$ ). Levosetiritsiinin hakuisuus on kaksinkertainen setiritsiinin hakuisuuteen verrattuna ( $K_i = 6,3 \text{ nmol/l}$ ). Levosetiritsiinin irtoamisen puoliintumisaika H<sub>1</sub>-reseptoreista on  $115 \pm 38 \text{ min}$ . Kerta-annoksen jälkeen levosetiritsiini on sitoutunut reseptoreihin 90-prosenttisesti 4 tunnin ja 57-prosenttisesti 24 tunnin kuluttua.

Terveille vapaaehtoisille tehdyt farmakodynamian tutkimukset ovat osoittaneet, että levosetiritsiini (puoli annosta) vastaa vaikutukseltaan setiritsiiniä sekä iho- että nenäoireiden hoidossa.

#### Farmakodynamiset vaikutukset

Levosetiritsiinin farmakodynamista aktiivisuutta on tutkittu satunnaistetuissa, kontrolloiduissa tutkimuksissa:

Tutkimuksessa, jossa verrattiin levosetiritsiinin (5 mg), desloratadiinin (5 mg) ja lumelääkkeen vaikutusta histamiinilla aikaansaatuuihin ihopaukumiin ja ihan punoitukseen, levosetiritsiinihoito vähensi 24 tunnin ajan ihopaukamia ja ihan punoitusta merkittävästi desloratadiiniin ja lumelääkkeeseen verrattuna ( $p < 0,001$ ). Vaiketus oli voimakkain ensimmäisen 12 tunnin aikana.

Lumekontrolloiduissa tutkimuksissa, joissa käytettiin allergeenialtistuskammiota jäljittelyä koejärjestelyä, on havaittu levosetiritsiinin (5 mg) vaikutuksen siitepölyn aiheuttamien oireiden hoidossa alkavan tunnin kuluttua lääkkeen otosta.

Levosetiritsiini estää eotaksiinin aiheuttamaa eosinofilien migraatiota endoteelisolukeroksen läpi sekä iho- että keuhkosoluissa *in vitro* (Boydenin kammio- ja solukerrostekniikka). Farmakodynamisen *in vivo* -

tutkimuksen (ihokammiotekniikka) perusteella levosetiritsiinin (5 mg) 3 tärkeintä estovaikutusta siitepölyn aiheuttamassa reaktiossa ensimmäisten kuuden tunnin aikana olivat: VCAM-1:n vapautumisen esto, verisuonten läpäisevyyden muuttuminen sekä eosinofiilien ilmaantumisen vähenneminen (vertailu lumelääkkeeseen, 14 aikuispotilaasta).

#### Kliininen teho ja turvallisuus

Levosetiritsiinin teho ja turvallisuus on osoitettu useissa kaksoissokkoutetuissa lumekontrolloiduissa klinisissä tutkimuksissa kausiluonteisesta, ympärikuutioisesta tai jatkuvasta allergisesta nuhasta kärsivien aikuispotilaiden hoidossa. Levosetiritsiinin on joissakin tutkimuksissa osoitettu lievittävän merkittävästi allergisen nuhan oireita, mukaan lukien nenän tukkoisuus.

Levosetiritsiiniä (5 mg) tutkittiin 551 aikuispotilaan hoitotutkimuksessa (potilaista 276 sai levosetiritsiiniä) jatkuvan allergisen nuhan hoidossa (oireita vähintään 4 päivänä viikossa ja vähintään 4 peräkkäisen viikon ajan). Potilaat olivat herkistyneet pölypunktille ja heinän siitepöylille. Tulokset osoittivat, että lääke oli kliinisesti ja tilastollisesti merkitsevästi lumelääkettä tehokkaampi oireiden lievittäjä koko 6 kuukautta kestäneen tutkimuksen ajan, kun arvioitiin kaikkien oireiden ns. oiresummaa. Takyfylaksia ei ilmennyt. Levosetiritsiimi paransi potilaiden elämänlaatua merkitsevästi koko tutkimuksen ajan.

Lumekontrolloidussa klinisessä tutkimuksessa, johon osallistui 166 kroonista idiopaattista urtikariaa sairastavaa potilasta, 85 potilasta sai lumelääkettä ja 81 potilasta 5 mg levosetiritsiiniä kerran päivässä 6 viikon ajan. Levosetiritsiinihoidoilla vähensi merkitsevästi kutinan vaikeusastetta ensimmäisen viikon ja koko hoitojakson aikana lumelääkkeeseen verrattuna. Levosetiritsiimi kohensi myös lumelääkettä enemmän terveyteen liittyvää elämänlaatua Dermatology Life Quality Index:illä arviontuna.

Kroonista idiopaattista urtikariaa tutkittiin urtikarioiden mallina. Koska histamiinin vapautuminen on kausaalinen tekijä taudeissa, joihin liittyy urtikariaa, levosetiritsiinin odotetaan olevan tehokas oireiden lievittäjä muissakin urtikarioissa kroonisen idiopaattisen urtikarian lisäksi.

Levosetiritsiimillä ei todettu olevan EKG:ssä olennaista vaikutusta QT-aikaan.

#### Pediatriset potilaat

Levosetiritsiimi-tablettien turvallisuutta ja tehoa lapsipotilaiden hoidossa on tutkittu kahdessa lumekontrolloidussa klinisessä tutkimuksessa. Tutkimuksiin osallistui 6-12-vuotiaita kausiluonteisesta ja vastaavasti ympärikuutioisesta allergisesta nuhasta kärsivää potilaata. Molempien tutkimusten mukaan levosetiritsiimi lievitti merkittävästi oireita ja paransi terveyteen liittyvää elämänlaatua.

Levosetiritsiinin turvallisuutta alle 6-vuotiailla lapsilla on selvitetty useissa lyhytaikaisissa tutkimuksissa ja pitkäaikaistutkimuksissa:

- tutkimus, jossa 29:lle allergista nuhaa sairastavalle 2-6 -vuotiaalle lapselle annettiin 1,25 mg levosetiritsiiniä 2 kertaa vuorokaudessa 4 viikon ajan
- tutkimus, jossa 114:lle allergista nuhaa tai kroonista idiopaattista urtikariaa sairastavalle 1-5 vuotiaalle lapselle annettiin 1,25 mg levosetiritsiiniä 2 kertaa vuorokaudessa 2 viikon ajan
- tutkimus, jossa 45:lle allergista nuhaa tai kroonista idiopaattista urtikariaa sairastavalle 6-11 kuukauden ikäiselle lapselle annettiin 1,25 mg levosetiritsiiniä kerran vuorokaudessa 2 viikon ajan
- pitkäaikaistutkimus (18 kuukautta), jossa 255 atooppista 12-24 kuukauden ikäistä lasta sai levosetiritsiiniä

Turvallisuusprofiili oli samanlainen kuin mitä on havaittu lyhytaikaisissa 1-5 -vuotiailla lapsilla suoritetuissa tutkimuksissa.

#### **5.2 Farmakokinetiikka**

Levosetiritsiinin farmakokineettinen profili on lineaarinen ja ajasta riippumaton, ja yksilöiden välinen vaihtelu on vähäistä. Farmakokineettinen profili on sama annettaessa pelkkää enantiomeeriä kuin

annettaessa setiritsiiniä. Enantiomeerien muuttumista toiseen muotoon ei ilmene imetyymisen eikä eliminaation aikana.

#### Imetyminen:

Levosetiritsiini imetyy suun kautta otettuna nopeasti ja imetyvän lääkeaineen osuus annoksesta on suuri. Aikuisilla huippupitoisuus plasmassa saavutetaan 0,9 tunnin kuluttua annoksen ottamisesta. Vakaat tila saavutetaan kahdessa päivässä. Huippupitoisuudet ovat tyypillisesti 270 ng/ml kerta-annoksen ja 308 ng/ml toistuvien annosten (5 mg kerran päivässä) jälkeen. Imetyvän lääkeaineen osuus on annoksesta riippumaton eikä ruoka vaikuta siihen, huippupitoisuus on kuitenkin pienempi ja saavutetaan myöhemmin.

#### Jakautuminen:

Tietoa jakautumisesta ihmisen kudoksiin ei ole, ei myöskaän siitä, läpäiseekö levosetiritsiini veri-aivoesteen. Rotan ja koiran kudosten lääkeaineepitoisuudet ovat suurimmat maksassa ja munuaisissa ja pienimmät keskushermostossa. Ihmisillä levosetiritsiini sitoutuu plasman proteiineihin 90-prosenttisesti. Levosetiritsiinin jakautuminen on rajoittuvaa, jakaantumistilavuus on 0,4 l/kg.

#### Metabolia:

Ihmisessä alle 14 % levosetiritsiiniannoksesta metaboloituu, ja geneettisestä polymorfiasta tai samanaikaisesta entsyyminestäjien käytöstä johtuvien yksilöllisten erojen odotetaan siksi olevan vähäisiä.

Metaboliareittejä ovat aromaattinen oksidaatio, N- ja O-dealkylaatio ja tauriinikonjugaatio.

Dealkylaatioreiteissä välttäjänä on pääasiassa CYP 3A4, kun taas aromaattiseen oksidaatioon osallistuu useita ja/tai tunnistamattomia CYP-isoformeja. Levosetiritsiini ei vaikuttanut CYP- isoentsyymien 1A2, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 ja 3A4 aktiivisuuteen pitoisuksina, jotka olivat huomattavasti suurempia kuin mitä suun kautta otetulla 5 mg:n annoksella saavutetaan.

Levosetiritsiinin yhteisvaikutukset muiden aineiden kanssa tai pääinvastoin ovat epätodennäköisiä, koska levosetiritsiinin metabolismia on vähäistä eikä sillä ole metabolismaa estäävä vaikutusta.

#### Eliminaatio:

Lääkeaineen puoliintumisaika plasmassa on aikuisissa  $7,9 \pm 1,9$  tuntia. Pienillä lapsilla puoliintumisaika on lyhyempi. Laskennallinen kokonaispuhdistuma aikuisilla on 0,63 ml/min/kg. Lääkeaine erityy pääosin (noin 85,4 % annoksesta) virtsaan. Ulosteeseen erityy vain 12,9 % annoksesta. Levosetiritsiini erityy sekä suodattumalla munuaiskerästä että eritymällä aktiivisesti munuaistiehyissä.

#### Erityisryhmät

##### *Munuaisten vajaatoiminta*

Levosetiritsiinin laskennallinen kokonaispuhdistuma on verrannollinen kreatiiniinpuhdistumaan. Siksi levosetiritsiinin annosvälien muuttaminen suositeltavaa, jos potilaalla on keskivaikea tai vaikea munuaisten vajaatoiminta (ks. kohta 4.2). Jos henkilöllä on anurinen myöhäisvaiheen munuaissairaus, kokonaispuhdistuma on noin 80 % pienempi kuin terveen henkilön arvo. Tavanomaisessa neljän tunnin hemodialysissä poistuu alle 10 % levosetiritsiinistä.

##### *Pediatriset potilaat*

Farmakokineettisessä tutkimuksessa, jossa annettiin 5 mg levosetiritsiiniä suun kautta kerta-annoksena 14:lle 6-11 -vuotiaalle lapselle, joiden paino vaihteli 20 kg ja 40 kg välillä, lapsilla todettiin noin kaksinkertaiset  $C_{max}$ - ja AUC-arvot verrokkitutkimuksen terveisiihin aikuisiin verrattuna. Keskimääräinen  $C_{max}$  oli 450 ng/ml, joka saavutettiin keskimäärin 1,2 tunnissa. Painon suhteen normalisoitu kokonaispuhdistuma oli lapsilla 30 % suurempi ja eliminaation puoliintumisaika 24 % lyhyempi aikuisiin verrattuna. Farmakokineettisä tutkimuksia ei ole tehty alle 6-vuotiaille lapsille. Retrospektiivinen populaatiofarmakokineettinen analyysi suoritettiin 323 koehenkilöllä (181:lla 1-5 -vuotiaalla lapsella, 18:lla 6-11 -vuotiaalla lapsella ja 124:lla 18-55 -vuotiaalla aikuisella), jotka saivat yhden tai useampia annoksia levosetiritsiinia, annoksen vaihdellessa 1,25 mg:n ja 30 mg:n välillä. Tästä analyysistä saadut tiedot osoittivat, että lapsilla joiden ikä on 6

kuukaudesta 5 vuoteen, 1,25 mg:n päivittäisen levosetiritsiinin kerta-annoksen jälkeinen pitoisuus plasmassa on samansuuruisen kuin aikuisilla, jotka saavat 5 mg kerran päivässä.

#### *Iäkkääät*

Iäkkääistä potilaista on vain vähän farmakokineettistä tietoa. Kun levosetiritsiiniä annettiin 30 mg suun kautta kerran päivässä toistuvaisannoksina 6 päivän ajan 9 iäkkääälle (65-74 -vuotiaalle) koehenkilölle, kokonaispuhdistuma oli noin 33 % pienempi kuin nuorilla aikuisilla. Raseemisen setiritsiinin farmakokinetiikan on osoitettu olevan riippuvalinen enemmänkin munuaisten toiminnasta kuin iästä. Tätä tutkimustulosta voidaan soveltaa myös levosetiritsiiniin, koska sekä levosetiritsiini että setiritsiini erityvät pääasiassa virtsaan. Tämän vuoksi ikääntyneiden potilaiden levosetiritsiiniannostaa pitää sovittaa munuaistoiminnan mukaan.

#### *Sukupuoli*

Sukupuolen mahdollista vaikutusta levosetiritsiinin farmakokinetiikkaan on arvioitu tutkimalla aineen farmakokinetiikkaa 77 potilaassa (40 miestä, 37 naista). Puoliintumisaika oli hieman lyhyempi naisilla ( $7,08 \pm 1,72$  tuntia) kuin miehillä ( $8,62 \pm 1,84$  tuntia); ruumiinpainoon suhteutettu puhdistuma naisilla ( $0,67 \pm 0,16$  ml/min/kg) on verrattavissa miesten vastaavaan ( $0,59 \pm 0,12$  ml/min/kg). Samaa päivittäistä annosta ja samaa annosväliä voidaan käyttää sekä miehille että naisille, jos heidän munuaisensa toimivat normaalisti.

#### *Rotu*

Rodun vaikutusta levosetiritsiinin kinetiikkaan ei ole tutkittu. Koska levosetiritsiini erittyy pääasiassa munuaisten kautta, eikä kreatiiniipuhdistumassa ole merkittäviä rotujen välsiä eroavaisuuksia, levosetiritsiinin farmakokineettisissä ominaisuuksissa ei oleteta olevan rotujen välsiä eroavaisuuksia. Raseemisen setiritsiinin kinetiikassa ei ole havaittu rotujen välsiä eroavaisuuksia.

#### *Maksan vajaatoimintaa sairastavat*

Levosetiritsiinin farmakokinetiikkaa ei ole tutkittu potilailla, joilla on maksan vajaatoiminta. Kroonista maksasairautta (hepatosellulaarinen, kolestaattinen ja biliaarinen kirroosi) sairastaville annetun 10 mg:n tai 20 mg:n raseemisen setiritsiimikerta-annoksen puoliintumisaika piteni 50 % ja puhdistuma heikkeni 40 % terveisii vapaaehtoisiin verrattuna.

#### Farmakokineettinen/farmakodynaaminen suhde:

Vaikutus histamiinin aiheuttamiin ihoreaktioihin ei korreloi lääkeaineen pitoisuuteen plasmassa.

### **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

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

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

#### Tablettiyydin:

laktoosimonohydraatti  
mikrokiteinen selluloosa  
magnesiumstearaatti (E572)

#### Päälyste:

hypromelloosi (E 464)  
titaanidioksiidi (E 171)  
makrogoli 400 (PEG)

## **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei oleellinen.

## **6.3 Kestoaika**

3 vuotta

## **6.4 Säilytys**

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot**

PVC/PVDC: Al läpipainopakkaus tai oPA/Al/PVC:Al läpipainopakkaus

Pakkauskoot: 7, 10, 14, 15, 20, 21, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 70, 90, 100, 112 tai 120 tablettia

Yksittäispakatut tabletit, joissa 30X1 tablettia

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

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

Ei erityisvaatimuksia.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Avansor Pharma Oy  
Tekniikantie 14  
02150 Espoo

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO**

25326

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

12.06.2009 / 03.03.2014

## **TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

10.8.2023

## **PRODUKTRESUMÉ**

### **1. LÄKEMEDELETS NAMN**

Nocedan 5 mg filmdragerade tablettor

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

Varje filmdragerad tablett innehåller 5 mg levocetirizindihydroklorid (motsvarande 4.2 mg levocetirizin).

Hjälvpännen med känd effekt:

64,0 mg laktosmonohydrat per tablett

För fullständig förteckning över hjälvpännen, se avsnitt 6.1.

### **3. LÄKEMEDELSFORM**

Filmdragerade tablettor.

Vita till benvita, ovals, bikonvexa, filmdragerade tablettor märkta med "L9CZ" på ena sidan och med "5" på den andra sidan.

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Nocedan 5 mg filmdragerade tablettor är avsedda för behandling av symptom vid allergisk rinit (inklusive perenn allergisk rinit) och urtikaria hos vuxna och minst 6 år gamla barn.

#### **4.2 Dosering och administreringssätt**

Dosering:

*Vuxna och ungdomar äldre än 12 år:*

Den rekommenderade dagliga dosen är 5 mg (1 filmdragerad tablett).

*Äldre:*

Justering av dosen rekommenderas till äldre patienter med måttligt till allvarligt nedsatt njurfunktion (se Patienter med nedsatt njurfunktion).

*Nedsatt njurfunktion:*

Doseringsintervallet fastställs individuellt enligt njurfunktionen (estimerad glomerulär filtrationshastighet, eGFR). Vid behov kan dosen ändras enligt följande tabell.

Dosjustering för patienter med nedsatt njurfunktion:

Grupp	Kreatininclearance (ml/min)	Dos och frekvens
Normal njurfunktion	$\geq 90$	1 tablett dagligen
Lindrigt nedsatt njurfunktion	60 - $< 90$	1 tablett dagligen
Måttligt nedsatt njurfunktion	30 - $< 60$	1 tablett varannan dag
Svårt nedsatt njurfunktion	15 - $< 30$ (inte behov av dialysbehandling)	1 tablett var tredje dag
Terminal njursjukdom (ESRD)	$< 15$ (behov av dialysbehandling)	Kontraindicerat

För barn med nedsatt njurfunktion justeras dosen individuellt med hänsyn till patientens renala clearance och kroppsvekt. Inga doseringsanvisningar finns tillgängliga för barn med njurinsufficiens.

*Nedsatt leverfunktion:*

Dosjustering behövs inte för patienter med enbart nedsatt leverfunktion. Patienter med nedsättning av både lever- och njurfunktion rekommenderas dosjustering (se ovan; Nedsatt njurfunktion).

*Pediatrisk population*

*Barn 6-12 år:*

Den rekommenderade dagliga dosen är 5 mg (1 filmdragerad tablett).

För barn i åldern 2-6 år kan ingen dosrekommendation ges för tablettformuleringen. För dessa patienter rekommenderas läkemedelsformer anpassade för barn.

Administreringssätt

Den filmdragerade tabletten sväljs hel med vätska och kan intas oberoende av måltider. Hela den dagliga dosen bör intas vid ett tillfälle.

*Behandlingstid:*

Vid allergisk rinit (symtom under 4 dagar i veckan och symptomens varaktighet under 4 veckor) behandlas symptomatiskt och i enlighet med erfarenhet från tidigare behandling; behandlingen kan avbrytas när symptomet har försvunnit och påbörjas på nytt då symptomet återkommer. Vid persistenterande allergisk rinit (symtom mer än 4 dagar i veckan och symptomens varaktighet mer än 4 veckor om året) kan behandlingen fortgå kontinuerligt så länge exponeringen för allergener pågår.

Klinisk erfarenhet med levocetirizin finns för närvarande för en 6 månader lång behandlingsperiod. För kronisk urticaria och kronisk allergisk rinit finns det upp till ett års klinisk erfarenhet med racematen.

#### 4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen, cetirizin, hydroxizin, piperazinderivat eller något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

**Terminal njursjukdom där estimerad glomerulär filtrationshastighet (eGFR) är under 15 ml/min (behov av dialysbehandling).**

#### 4.4 Varningar och försiktighet

Försiktighet rekommenderas vid intag av alkohol (se avsnitt 4.5).

Försiktighet bör iakttas hos patienter med predisponerande faktorer för urinretention (såsom ryggmärgsskada, prostatahyperplasi) eftersom levocetirizin kan öka risken för urinretention.

Försiktighet rekommenderas hos patienter med epilepsi och risk för konvulsioner eftersom levocetirizin kan förvärra krampfallen

Resultatet för allergitester på hud kan påverkas av antihistaminer och ett behandlingsuppehåll på 3 dagar krävs innan testet utförs (washout period).

Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd bör inte ta detta läkemedel: galaktosintolerans, total laktasbrist, glukos-galaktosmalabsorption.

Pruritus kan uppstå när cetirizinbehandling avslutas, även om dessa symtom inte var närvarande före behandlingsstart. Symtomen kan försvinna av sig själv. I vissa fall kan symtomen vara intensiva och kräva att behandlingen återstartas. Symtomen bör försvinna när behandlingen återstartas.

#### Pediatriska population

Tablettformuleringen rekommenderas inte till barn under 6 år eftersom denna formulering inte är anpassad för nödvändig dosjustering. En barnanpassad formulering av levoceterizin rekommenderas.

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

Det har inte utförts några interaktionsstudier med levocetirizin (detta inkluderar att inga studier gjorts med CYP3A4-inducerare); studier med racematenet cetirizin har visat att det inte förekommer några kliniskt relevanta oönskade interaktioner (med antipyrin, azitromycin, cimetidin, diazepam, erytromycin, glipizid, ketokonazol och pseudofedrin). En liten minskning av utsöndringen av cetirizin (16 %) observerades i en flerdosstudie med teofyllin (400 mg en gång dagligen), medan elimineringen av teofyllin inte ändrades vid samtidig administrering av cetirizin.

I en multidosstudie med ritonavir (600 mg två gånger dagligen) och cetirizin (10 mg dagligen) ökade exponeringen för cetirizin med ca. 40% samtidigt som utsöndringen av ritonavir förändrades något (-11%) vid samtidig administrering av cetirizin.

Graden av absorption av levocetirizin minskas inte av mat, även om absorptionshastigheten minskas.

Hos känsliga personer kan ett samtidigt alkoholintag med cetirizin eller levocetirizin eller andra CNS-dämpande medel ytterligare försämra uppmärksamheten och prestationsförmågan.

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

#### Graviditet

För levocetirizin finns inga eller en begränsad mängd data (från färre än 300 graviditeter) från gravida kvinnor. Däremot finns det mycket data (från mer än 1000 graviditeter) från användning av cetirizin, racematenet av levocetirizin, som inte talar för uppkomsten av missbildningar eller toxicitet mot fostret/nyfödda. Djurstudier tyder inte på direkta eller indirekta skadliga effekter på graviditet, utveckling hos embryo/foster, födsel eller postnatal utveckling (se 5.3). Förskrivning till gravida kvinnor kan övervägas vid behov.

#### Amning

Cetirizin, racematenet till levocetirizin, passerar över i bröstmjölk hos mänskliga. Det är därför sannolikt att också levocetirizin passerar över i bröstmjölk hos mänskliga. Hos ammande barn kan biverkningar orsakade av levocetirizin förekomma. Därför bör försiktighet iakttas vid förskrivning till ammande kvinnor.

#### Fertilitet

Kliniska uppgifter med levocetirizin finns inte tillgängliga.

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

Jämförande kliniska studier har inte påvisat att levocetirizin vid den rekommenderade dosen nedsätter uppmärksamheten, reaktionsförmågan eller förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Vissa patienter kan dock uppleva somnolens, trötthet och asteni under behandling med levocetirizin. Patienter som tänker köra bil, utöva riskfyllda aktiviteter eller hantera maskiner bör därför ta hänsyn till sin egen respons på läkemedlet.

#### **4.8 Biverkningar**

##### Kliniska studier

###### *Vuxna och ungdomar över 12 år*

I kliniska försök med kvinnor och män i åldern 12 till 71 år hade 15,1 % av patienterna som fick 5 mg levocetirizin minst en biverkan, jämfört med 11,3 % i placebo-gruppen. 91,6 % av dessa biverkningar var milda till måttliga.

I kliniska studier var andelen som lämnade studien (drop-outs) på grund av biverkningar 1,0 % (9/935) med levocetirizin 5 mg och 1,8 % (14/771) med placebo.

Kliniska studier med levocetirizin omfattade 935 personer som fick läkemedlet i den rekommenderade dosen 5 mg dagligen. Sammantaget under dessa studier rapporterades följande incidens av biverkningar med frekvensen 1 % eller mer (vanliga: >1/100, <1/10) med levocetirizin 5 mg respektive placebo:

Före dragen term (WHOART)	Placebo (n = 771)	Levocetirizin 5 mg (n = 935)
Huvudvärk	25 (3,2 %)	24 (2,6 %)
Somnolens	11 (1,4 %)	49 (5,2 %)
Muntorrhett	12 (1,6 %)	24 (2,6 %)
Trötthet	9 (1,2 %)	23 (2,5 %)

Vidare sågs biverkningar med incidensen mindre vanliga (mindre vanliga: >1/1000, <1/100) såsom asteni och magsmärter.

Lättare sederande biverkningar såsom somnolens, trötthet och asteni var sammantaget vanligare (8,1 %) med levocetirizin 5 mg än med placebo (3,1 %).

###### *Pediatrisk population*

I två placebokontrollerade prövningar i vilka 159 barn deltog gavs 1,25 mg levocetirizin en gång dagligen, under två veckor till försökspersoner i åldern 6-11 månader och 1,25 mg levocetirizin två gånger dagligen till försökspersoner i åldern 1-6 år. Följande biverkningar rapporterades hos minst 1% bland dom som fått levocetirizin respektive placebo:

Organsystem och biverkning	Placebo (n=83)	Levocetirizin (n=159)
<b>Matsmältningsorgan</b>		
Diarré	0	3 (1.9%)
Kräkningar	1 (1.2%)	1 (0.6%)
Förstopning	0	2 (1.3%)
<b>Nervsystemet</b>		
Somnolens	2 (2.4%)	3 (1.9%)
<b>Psykiska störningar</b>		
Sömnstörningar	0	2 (1.3%)

I en dubbelblind placebokontrollerad undersökning fick 243 barn i åldern 6-12 år 5 mg levocetirizin per dag under en period som varierade från under en vecka till 13 veckor. Följande biverkningar rapporterades hos minst 1% bland dom som fått levocetirizin respektive placebo:

Biverkan	Placebo (n=240)	Levocabirin 5mg (n=243)
Huvudvärk	5 (2.1 %)	2 (0.8 %)
Somnolens	1 (0.4 %)	7 (2.9 %)

#### Biverkningar rapporterade efter marknadsintroduktion

Nedannämnda biverkningar rapporterade efter marknadsintroduktion är klassificerade enligt organsystem och frekvens. Frekvenser för biverkningar 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).

	Mycket vanliga ( $\geq 1/10$ )	Vanliga ( $\geq 1/100$ , $< 1/10$ )	Mindre vanliga ( $\geq 1/1\ 000$ , $< 1/100$ )	Sällsynta ( $\geq 1/10\ 000$ , $< 1/1\ 000$ )	Ingen känd frekvens
Immunsystemet					överkänslighet, inklusive anafylaxi
Metabolism och nutrition					ökad aptit
Psykiska störningar					aggression, agitation, hallucinationer, depression, sömlöshet, självmordstankar, mardrömmar
Centrala och perifera nervsystemet					kramper, parestesier, svindel synkopé, tremor dysgeusi
Öron och balansorgan					svindel
Ögon					synstörningar, dimsyn, oculogyr kris
Hjärtat					palpitationer, takykardi
Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum					andfåddhet
Magtarmkanalen					illamående, kräkningar diarré
Lever och gallvägar					leverinflammation
Njurar och urinvägar					dysuri, enures, urinretention
Hud och subkutan vävnad					angioneurottiskt ödem, klåda, erythema fixum, utslag, urticaria
Muskuloskeletala systemet och bindväv					muskelsmärta, ledsmärsra

Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringstället					ödem
Undersökningar					viktöknng, avvikande resultat i leverfunktionstester

#### Beskrivning av valda biverkningar

Efter utsättning av levocetirizin har klåda rapporterats.

#### 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

### *Symtom*

Symptom på överdosering kan omfatta dåsighet hos vuxna och hos barn initialt agitation och rastlöshet följt av dåsighet.

### *Hantering av överdosering*

Det finns inget känt specifikt motgift mot levocetirizin.

Vid överdos rekommenderas symptomatisk och understödjande behandling. Ventrikeltömning bör övervägas om intaget skett nyligen. Levocetirizin elimineras inte effektivt vid hemodialys.

## 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: antihistaminer för systemiskt bruk, piperazinderivat, ATC-kod R06AE09.

#### Verkningsmekanism

Levocetirizin, (R)-enantiomeren av cetirizin, är en potent och selektiv antagonist till perifera H<sub>1</sub>-receptorer.

Bindningsstudier visade att levocetirizin har hög affinitet för humana H<sub>1</sub>-receptorer (Ki = 3,2 nmol/l).

Levocetirizin har en affinitet som är 2 gånger högre än den för cetirizin (Ki = 6,3 nmol/l). Levocetirizin dissocierar från H<sub>1</sub>-receptorer med en halveringstid på 115 ± 38 min.

Efter en enkeldos binds levocetirizin till 90 procent till receptorer efter 4 timmar och till 57 procent efter 24 timmar.

Farmakodynamiska studier utförda hos friska frivilliga har visat att (en halv dos) levocetirizin motsvarar effekten av cetirizin vid behandling av symptom från hud och näsa.

#### Farmakodynamisk effekt

Den farmakodynamiska aktiviteten hos levocetirizin har underökts i randomiserade, kontrollerade undersökningar:

I en studie där man jämförde effekten av levocetirizin (5 mg), desloratadin (5 mg) och placebo på histamininducerad kvaddelbildung och hudrodnad minskade levocetirizin kvaddelbildung och hudrodnad

signifikant i förhållande till desloratadin och placebo under 24 timmar ( $p<0,001$ ). Effekten var störst under de första 12 timmarna.

I en placebokontrollerad studie där man använde ett försöksarrangemang som simulerade en allergenexponeringskammare kunde man iakta att effekten av levocetirizin (5 mg) på polleninducerade symptomer börjar inom en timme efter intag av medicinen.

*In vitro*-studier (Boydenkammar- och cellagertekniker) visar att levocetirizin inhibiterar eotaxininducerad transendoeliell migration av eosinofiler genom både hud- och lungceller. En farmakodynamisk experimentell studie *in vivo* (hudkammatteknik) visade på tre huvudsakliga inhibitoriska effekter av levocetirizin 5 mg jämfört med placebo under de första 6 timmarna av en polleninducerad reaktion hos 14 vuxna patienter: inhibering av frisläppning av VCAM-1, modulering av vaskulär permeabilitet samt minskad rekrytering av eosinofiler.

#### Klinisk effekt och säkerhet

Effekten och säkerheten hos levocetirizin har visats i flera dubbelblinda, placebokontrollerade, kliniska studier utförda på vuxna patienter som lider av säsongsbunden allergisk rinit och perenn allergisk rinit. I vissa studier har levocetirizin visats lindra signifikant symtomen vid allergisk rinit, inklusive nästäppa.

En 6 månaders klinisk studie på 551 vuxna patienter (inklusive 276 levocetirizinbehandlade patienter) som led av persistenterande allergisk rinit (symtom närvarande 4 dagar i veckan minst 4 veckor i följd) och som var sensibiliseraade mot kvalster och gräspollen visade att levocetirizin 5 mg var kliniskt och statistiskt signifikant mer verksam än placebo i förbättring av den totala symtompoängen (total symptom score) för allergisk rinit under hela tiden studien varade, utan någon takyfylaxi. Under hela studien förbättrade levocetirizin signifikant patienternas livskvalitet.

I en placebokontrollerad studie med 166 patienter som led av kronisk idiopatisk urtikaria fick 85 patienter placebo och 81 patienter fick 5 mg levocetirizin en gång per dag under 6 veckor. Levocetirizin minskade märkbart svårighetsgraden av klåda under den första veckan och under hela behandlingsperioden jämfört med placebo. Levocetirizin ökade också märkbart den hälsorelaterade livskvaliteten mätt med Dermatology Life Quality Index.

5 mg levocetirizin ger ett liknande inhiberingsmönster som 10 mg cetirizin vid histaminutlöst hudrodnad med kvaddelbildning. Liksom för cetirizin var effekten på histamin-induceras hudreaktion inte i fas med plasmakoncentrationen.

Kronisk idiopatisk urtikaria användes som modell för urtikior. Eftersom frigivning av histamin är en kausal faktor vid sjukdomar med urtikaria antas det att levocetirizin utövar en effektiv symtomlindring även vid andra urtikior utöver kronisk idiopatisk urtikaria.

EKG visade inga relevanta effekter av levocetirizin på QT-intervall.

#### Pediatriska patienter

Effekt och säkerhet av levocetirizin tabletter vid behandling av barn har undersökts i samband med två placebokontrollerade kliniska studier. I undersökningen deltog patienter i åldern 6-12 år med säsongsbunden eller persistenterande allergisk rinit. I båda lindrade levocetirizin märkbart symtomen och förbättrade den hälsorelaterade livskvaliteten.

Säkerheten av levocetirizin hos barn under 6 år har undersökts i flera kortvariga undersökningar och i långvariga undersökningar.

- en undersökning där 29 barn i åldern 2-6 år med allergisk rinit gavs 1,25 mg levocetirizin 2 gånger dagligen under 4 veckors tid
- en undersökning där 114 barn i åldern 1-5 år med allergisk rinit eller kronisk idiopatisk urtikaria gavs 1,25 mg levocetirizin 2 gånger dagligen under 2 veckors tid
- en undersökning där 45 barn i åldern 6-11 månader med allergisk rinit eller kronisk idiopatisk urtikaria gavs 1,25 mg levocetirizin en gång om dagen under 2 veckor

- en långtidsundersökning (18 månader) med 225 atopiska barn i åldern 12-24 månader fick levocetirizin

Säkerhetsprofilen var likadan som den man observerat i kortvariga undersökningar med barn i åldern 1-5 år.

## 5.2 Farmakokinetiska uppgifter

Levocaberizins farmakokinetik är linjär och tidsoberoende med liten variation mellan individer. Den farmakokinetiska profilen är densamma vid administrering av enbart denna enantiomer som vid administrering av cetirizin. Ingen kiral inversion sker under absorption eller eliminering.

### Absorption:

Levocaberizin absorberas snabbt och i stor omfattning efter oral administrering. Hos vuxna nås maximal plasmakoncentration 0,9 timmar efter dosering. Steady state nås efter två dagar. Typiska maximala plasmakoncentrationer är 270 ng/ml och 308 ng/ml efter enstaka respektive upprepade orala doser om 5 mg. Graden av absorption är dosoberoende och ändras inte av föda; dock sänks och försenas den maximala plasmakoncentrationen.

### Distribution:

Data för vävnadsdistribution finns inte tillgängliga för mänskliga, inte heller angående passagen av levocaberizin genom blodhjärnbarrriären. Hos råtta och hund hittas de högsta vävnadsnivåerna i lever och njurar, de lägsta i CNS. Levocaberizin är till 90 % bundet till plasmaproteiner. Distributionen av levocaberizin är restriktiv, då distributionsvolymen är 0,4 l/kg.

### Metabolism:

Graden av metabolisering av levocaberizin hos mänskliga är mindre än 14 % av dosen och därfor väntas skillnader som orsakas av genetisk polymorfism eller samtidigt intag av enzymhämmare vara försumbara. Metaboliseringsvägarna omfattar bland annat aromatisk oxidering, N- och O-dealkylering och taurinkonjugering. Dealkyleringen sker i första hand via CYP 3A4 medan den aromatiska oxideringen involverar flera och/eller oidentifierade CYP-isoformer. Levocaberizin hade ingen effekt på aktiviteten hos CYP-isoenzymerna 1A2, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 och 3A4 vid koncentrationer högt över de maximala koncentrationer som nås efter en oral dos om 5 mg.

På grund av dess ringa metabolism och frånvaron av potential för metabol inhibering är interaktion mellan levocaberizin och andra substanser inte trolig.

### Eliminering:

Halveringstiden i plasma hos vuxna är  $7,9 \pm 1,9$  timmar. Hos små barn är halveringstiden kortare. Clearance är i genomsnitt 0,63 ml/min/kg. Den huvudsakliga utsöndringsvägen för levocaberizin och dess metaboliter är via urinen, vilken genomsnittligt står för 85,4 % av dosen. Utsöndring via faeces står enbart för 12,9 % av dosen. Levocaberizin utsöndras både genom glomerulär filtrering och aktiv tubulär sekretion.

### Speciella patientgrupper

#### Nedsatt njurfunktion:

Skenbar totalclearance av levocaberizin är jämförbar med kreatininclearance. Därför rekommenderas ändring av dosintervallen för levocaberizin om patienten har måttligt eller svårt nedsatt njurfunktion (se avsnitt 4.2). Om patienten har anurisk terminal njursjukdom är totalclearance cirka 80 % mindre än hos friska individer. Vid vanlig fyra timmars hemodialys elimineras mindre än 10 % av levocaberizin.

#### Pediatriska patienter

Vid farmakokinetiska undersökningar där man gav 5 mg levocaberizin per oralt som en engångsdos till 14 barn i ålder 6-11 år, vars vikt varierade mellan 20 kg till 40 kg, sågs ca dubbelt högre  $C_{max}$ - och AUC-värden jämfört med friska fullvuxna i en kontrollstudie. Det genomsnittliga  $C_{max}$ -värdet var 450 ng/ml, vilket uppnåddes i genomsnitt inom 1,2 timmar. Viktnormaliserad totalclearance var 30% högre och elimineringens halveringstid var 24% kortare hos barnen i jämförelse med vuxna. Farmakokinetiska undersökningar har inte utförts hos barn under 6 år. En retrospektiv populationsfarmakokinetisk analys genomfördes hos 323

försökspersoner (hos 181 barn i åldern 1-5 år, hos 18 barn i åldern 6-11 år och hos 124 fullvuxna i åldern 18-55 år) som fick en eller flera levocetirizindoser, då dosen varierade mellan 1,25 mg till 30 mg. Denna studie visade att plasmakoncentrationen efter en engångsdos av 1,25 mg levocetirizin hos barn i åldern 6 månader till 5 år var den samma som hos vuxna som fick 5 mg en gång per dag.

#### *Äldre*

Det finns endast begränsade farmakokinetiska uppgifter från äldre patienter. Då 30 mg levocetirizin gavs per oralt en gång per dag till 9 äldre patienter (65-74 år) som upprepade doser under 6 dagar var totalclearance ca. 33% lägre än hos yngre patienter. Farmakokinetiken av racemiskt levocetirizin har visats vara mera beroende av njurfunktionen än av åldern. Dessa fynd kan också tillämpas på levocetirizin eftersom både levocetirizin och cetirizin utsöndras i urinen. Därför bör levocetirizindosen hos äldre anpassas till njurfunktionen.

#### *Kön*

Könets eventuella inverkan på farmakokinetiken av levocetirizin har undersökts hos 77 patienter (40 män, 37 kvinnor). Halveringstiden var något kortare hos kvinnor ( $7,08 \pm 1,72$  timmar) än hos män ( $8,62 \pm 1,84$  timmar); clearance i förhållande till kroppsvikt hos kvinnor ( $0,67 \pm 0,16$  ml/min/kg) är jämförbar med den hos män ( $0,59 \pm 0,12$  ml/min/kg). Samma dagliga dos och samma dosintervall kan tillämpas hos både män och kvinnor ifall deras njurar fungerar normalt.

#### *Ras*

Inverkan av ras på farmakokinetiken av levocetirizin har inte undersökts. Eftersom levocetirizin huvudsakligen utsöndras via njurarna och emedan det inte föreligger märkbara skillnader i kreatininclearance mellan olika raser kan man anta att levocetirizin inte är förknippad med farmakokinetiska skillnader mellan olika raser. Inga farmakokinetiska skillnader hos racemiskt levocetirizin har observerats mellan olika raser.

#### *Nedsatt leverfunktion*

Farmakokinetiken hos levocetirizin har inte undersökts hos patienter med leverinsufficiens. Patienter med kronisk leversjukdom (hepatocellulär, kolesistisk och biliär kirros) som gavs 10 eller 20 mg racemiskt cetirizin som en enstaka dos hade 50% ökad halveringstid tillsammans med 40% minskning i clearance jämfört med friska försökspersoner.

#### Farmakokinetisk/farmakodynamiskt förhållande

Inverkan på histamininducerade hudreaktioner korrelerar inte med plasmakoncentrationen.

### **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Gängse studier avseende säkerhetsfarmakologi, allmäntoxicitet, gentoxicitet, karcinogenicitet, och reproduktionseffekter och effekter på utveckling visade inte några särskilda risker för mänskliga.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpmitt**

#### Tablettkärna:

laktosmonohydrat  
mikrokristallin cellulosa  
magnesiumstearat (E572)

#### Filmdragering:

hypromellos (E464)  
titandioxid (E171)  
makrogol 400 (PEG)

### **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

## **6.3 Hållbarhet**

3 år

## **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

## **6.5 Förpackningstyp och inne håll**

PVC/PVDC:Al blistrar eller OPA/Al/PVC:Al-blistrar.

Förpackningsstorlekar: 7, 10, 14, 15, 20, 21, 28, 30, 40, 50, 56, 60, 70, 90, 100, 112 eller 120 tablettar.

Endos förpackade tablettar med 30X1 tablettar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

## **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion**

Inga särskilda anvisningar.

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

Avansor Pharma Oy  
Teknikvägen 14  
02150 Esbo

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

25326

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

12.06.2009 / 3.03.2014

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

10.8.2023