

# **VALMISTEYHTEENVETO**

## **1. LÄÄKEVALMISTEESEN NIMI**

Asmanex Twisthaler 200 mikrog/annos inhalaatiojauhe

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

Yksi annos sisältää 200 mikrogrammaa mometasonifuroaattia.

### Apuaine(et), joiden vaikutus tunnetaan

Suositeltu enimmäisannos sisältää 4,64 mg laktoosia vuorokaudessa.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

## **3. LÄÄKEMUOTO**

Inhalaatiojauhe.

Valkoinen tai melkein valkoinen jauhe.

## **4. KLIININSET TIEDOT**

### **4.1 Käyttöaiheet**

Asmanex Twisthaler 200 mikrog/annos inhalaatiojauhe on tarkoitettu aikuisten ja vähintään 12-vuotiaiden nuorten jatkuvasti oireilevan astman säännölliseen hoitoon.

### **4.2 Annostus ja antotapa**

Asmanex Twisthaler 200 mikrog/annos inhalaatiojauhe voidaan ottaa ainoastaan inhalaationa suun kautta. Potilaita on neuvottava huuhtelemaan suu vedellä jokaisen annoksen ottamisen jälkeen ja sylkemään suun sisältö pois nielemättä.

#### Annostus

Annossuositukset on laadittu astman vaikeusasteen mukaan (ks. kriteerit jäljempänä).

**Potilaat, joilla on jatkuvasti oireileva lievä tai keskivaikea astma:** Suositeltava aloitusannos useimille näistä potilaista on 400 mikrogrammaa kerran vuorokaudessa. On näytöö siitä, että astma saadaan paremmin hallintaan, jos tämä vuorokausiannos otetaan iltaisin. Joidenkin potilaiden astman hallinta saattaa onnistua paremmin, jos 400 mikrogramman vuorokausiannos jaetaan kahteen annokseen (200 mikrogrammaa kaksi kertaa vuorokaudessa).

Asmanex Twisthaler inhalaatiojauheen annostus määritetään yksilöllisesti ja pienimpään annokseen, jolla astmaoireet pysyvät tehokkaasti hallinnassa. Annoksen pienentäminen 200 mikrogrammaan kerran vuorokaudessa, iltaisin otettuna, saattaa joissain tapauksissa riittää tehokkaaksi ylläpitohoidoksi.

**Potilaat, joilla on vaikea astma:** Aloitusannostukseksi suositellaan 400 mikrogrammaa kahdesti vuorokaudessa. Se on suositeltu enimmäisannostus. Kun oireet ovat hallinnassa, Asmanex Twisthaler -annostus lasketaan pienimpään tehokkaaseen annokseen.

Potilaille, joilla on vaikea astma ja jotka tarvitsevat oraalisia kortikosteroideja, Asmanex Twisthaler aloitetaan samanaikaisesti systeemisen kortikosteroidin normaalilin ylläpitoannoksen kanssa. Noin viikon

kuluttua systeemistä kortikosteroidihitoa voidaan ruveta vähitellen lopettamaan pienentämällä päivittäin tai joka toinen päivä suun kautta otettavaa steroidiannosta. Seuraavan kerran annosta pienennetään 1 - 2 viikon kuluttua potilaan vasteesta riippuen. Tavallisesti annosvähennykset eivät saisi ylittää 2,5 mg prednisonia/vrk tai sitä vastaavaa määrää toista valmistetta.

Systeemihoidon lopettaminen tulisi ehdottomasti tehdä hitaasti. Oraalista kortikosteroidilääkitystä lopettettaessa potilaan tilaa on seurattava tarkoin, myös hengitystoimintojen mittauksilla, mahdollisten epästabiiliin astmaan viittaavien oireiden ja lisämuunaisen vajaatoiminnan havaitsemiseksi (ks. kohta 4.4).

Potilaalle tulee kertoa, että Asmanex Twisthaler -valmiste ei ole tarkoitettu käytettäväksi tarpeen mukaan ”kohtauslääkkeenä” akuuttien oireiden hoitoon, vaan että terapeuttisen hyödyn ylläpitämiseksi tästä tuotetta tulee käyttää säännöllisesti, vaikka oireita ei olisikaan.

### **Erityiset potilasryhmät**

#### *Pediatriset potilaat*

Asmanex Twisthaler 200 mikrog/annos -valmisten turvallisuutta ja tehoa alle 12-vuotiaiden lasten hoidossa ei ole varmistettu. Tietoja ei ole saatavilla.

#### *Jäkkääti yli 65-vuotiaat potilaat*

Annostuksen sovittaminen ei ole tarpeen.

#### Antotapa

Valmiste on tarkoitettu käytettäväksi vain inhalaationa.

Potilaalle on opetettava inhalaattorin oikea käyttö (ks. jäljempänä).

Potilaan tulee olla pystyasennossa käyttäessään valmistetta.

Tarkista ennen korkin avaamista, että laskuri ja korkissa oleva osoitin ovat kohdakkain. Inhalaattori avataan poistamalla valkoinen korkki laitteen ollessa pystyasennossa (vaaleanpunainen pohjaosa alaspäin).

Pohjaosasta pidetään kiinni ja korkkia kierretään vastapäivään. Laskurin lukema pienenee yhdellä korkkia avattaessa. Potilaasta neuvotaan viemään inhalaattori suuhun, sulkemaan huulet suukappaleen ympärille ja hengittämään nopeasti ja syvään sisään. Heti sisäänhengityksen jälkeen inhalaattori otetaan pois suusta ja pidätetään hengitystä noin 10 sekunnin ajan tai niin pitkään kuin se onnistuu vaivattomasti. Inhalaattorin läpi ei saa uloshengittää. Laite tulee sulkea korkilla välittömästi inhalaation jälkeen. Laitetta suljettaessa inhalaattorin on oltava pystyasennossa. Seuraava annos latautuu kiertämällä korkkia myötäpäivään ja painamalla sitä samanaikaisesti hieman kunnes kuuluu naksahdus ja korkki on sulkeutunut kunnolla. Korkissa olevan osoittimen on oltava täsmälleen laskurin ikkunan kohdalla. Potilaasta neuvotaan huuhtelemaan suu vedellä inhalaation jälkeen ja sylkemään suun sisältö pois nielemättä. Tämä auttaa vähentämään kandidiaasin mahdollisuutta.

Numeronäyttö osoittaa, milloin viimeinen annos on otettu: annoksen 01 jälkeen laskuriin tulee lukema 00 ja korkki lukkiutuu, jonka jälkeen laite on hävitettävä. Inhalaattori on pidettävä aina puhtaana ja kuivana.

Suukappale voidaan puhdistaa ulkopuolelta kuivalla liinalla tai paperipyöhkeellä. Inhalaattoria ei saa pestää ja sitä on suojeleva kastumiselta.

Katso yksityiskohtaiset ohjeet pakkausselosteesta.

### **4.3 Vasta-aiheet**

Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

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

#### Suunielun kandidiaasi

Asmanex Twisthaler 200 mikrog/annos inhalaatiojauhe -valmistetta koskevissa kliinisissä tutkimuksissa joillakin potilailla esiintyi suun kandidiaasia (sammasta), jota usein liittyy tämän ryhmän valmisteiden käyttöön. Tämä infektio saattaa vaatia asianmukaista sienilääkitystä ja Asmanex Twishaler -hoidon keskeyttämistä joiltakin potilailta (ks. kohta 4.8). Neuvoo potilaita huuhtomaan suunsa vedellä Asmanex Twishaler -annoksen ottamisen jälkeen ja sylkemään suun sisällön pois nielemättä.

#### Kortikosteroidien systeemiset vaikutukset

Inhaloitavien kortikosteroidien systeemisiä vaikutuksia saattaa esiintyä, erityisesti käytettäessä suuria annoksia pitkääikäisesti. Systeemisten vaikutusten esiintyminen on kuitenkin vähemmän todennäköistä kuin käytettäessä suun kautta otettavia kortikosteroideja, ja ne voivat olla erilaisia eri potilailla ja eri kortikosteroidivalmisteiden välillä. Mahdollisia systeemisiä vaikutuksia ovat Cushingin oireyhtymä, Cushingin oireyhtymän kaltaiset oireet, lisämunuaisten toiminnan heikkeneminen, lasten ja nuorten kasvun hidastuminen, luun mineraalitiheden pieneminen, kaihi, glaukooma sekä harvemmin psykologiset ja käyttäytymiseen liittyvät vaikutukset kuten psykomotorinen hyperaktiivisuus, unihäiriöt, ahdistuneisuus, masentuneisuus tai aggressiivinen käyttäytyminen (erityisesti lapsilla). Siksi on tärkeää, että käytettäessä inhaloitavia kortikosteroideja haetaan pienin vaikuttava annos, jolla astman oireet pysivät hallinnassa.

Systeemisesti tai topikaalisesti (mukaan lukien intranasalisesti, inhalaationa ja intraokulaarisesti) käytettävien kortikosteroidien käytön yhteydessä saatetaan ilmoittaa näköhäiriöistä. Jos potilaalla esiintyy oireita, kuten näön hämärtymistä tai muita näköhäiriöitä, potilas on ohjattava silmälääkärille, joka arvioi näköhäiriöiden mahdolliset syyt. Nütä voivat olla kaihi, glaukooma tai harvinaiset sairaudet, kuten sentraalinen seroosi korioretinopatia (CSCR), joista on ilmoitettu systeemisten tai topikaalisten kortikosteroidien käytön jälkeen.

#### Siirryttäessä systeemisesti vaikuttavista kortikosteroideista

Erityistä huolellisuutta on noudatettava siirryttäessä systeemisesti vaikuttavista kortikosteroideista Asmanex Twishaler -hoitoon. Lisämunuaisten vajaatoiminnasta johtuvia astmapotilaiden kuolemantapauksia on esiintynyt siirryttäessä (ja sen jälkeen) systeemisesti vaikuttavista kortikosteroideista inhaloitaviin kortikosteroideihin, joiden systeeminen vaiketus on vähäisempi. Hypotalamus-aivolisäke-lisämunuaisakselin (HPA-akselin) toiminnan palautuminen kestää useita kuukausia systeemisen kortikosteroidihoidon lopettamisen jälkeen.

Systeemisen kortikosteroidin annosta pienennettäessä saattavat jotkut potilaat kokea systeemisten kortikosteroidien lopettamiseen liittyviä oireita, esim. nivel- ja/tai lihaskipua, uupumusta ja masennusta, huolimatta keuhkotoimintojen säilymisestä tai jopa paranemisesta. Näitä potilaita tulee kannustaa jatkamaan sekä Asmanex Twishaler -hoitoa ettu systeemisen kortikosteroidin lopettamista, ellei ole havaittavissa lisämunuaisten vajaatoiminnan objektiivisia oireita. Jos ilmenee merkkejä lisämunuaisten vajaatoiminnasta, systeemisen kortikosteroidin annosta suurennetaan välialkaisesti ja jatketaan sitten lopettamista hitaanmin.

Stressilanteissa, esimerkiksi vammojen, leikkauksen tai infektion yhteydessä tai vaikean astmakohtauksen aikana, systeemisestä kortikosteroidihoidosta inhaloitavaan kortikosteroidihoitoon siirtyneille potilaille on annettava systeemisiä kortikosteroideja lyhyenä täydentävänen hoitojaksona, ja annosta pienennetään asteittain oireiden rauhoituttua.

Systeemisiä kortikosteroideja saavien potilaiden tulisi pitää aina mukanaan oraalisia kortikosteroideja ja hoitokorttia, johon on merkityt systeemisen kortikosteroidin tarve stressilanteissa ja suositeltu annostus. Lisämunuaiskuoren toimintakokeita, erityisesti plasman kortisolipitoisuuden aamuarvoa, tulisi seurata säännöllisin välein.

Siirryttäessä systeemisestä kortikosteroidista Asmanex Twishaler inhalaatiojauhehoitoon, saattaa joillekin potilaille ilmaantua allergisia oireita, jotka systeeminen kortikosteroidi on pitänyt kurissa. Näissä tapauksissa suositellaan oireenmukaista hoitoa.

#### Vaikutukset HPA-akselin toimintaan

Astmaoireet saadaan usein hallintaan Asmanex Twishaler -hoidolla, ja hoito vaikuttaa vähemmän HPA-akselin toimintaan kuin terapeuttisesti ekvivalentit oraaliset prednisoniannokset. Vaikka mometasonifuroaatin systeemisen hyötyosuuden on osoitettu olevan pieni suositeltua annostusta

käytettäessä, lääkeaine imetyy verenkiertoon ja sillä saattaa olla systeemisiä vaikutuksia suurempina annoksina. Jotta vaikutukset HPA-akselin toimintaan pysyisivät vähäisinä, suositeltua Asmanex Twisthaler -annosta ei pidä ylittää ja se on titrattava yksilöllisesti kullekin potilaalle pienimpään tehokkaaseen annokseen.

#### Akuutit astmakohtaukset

Kuten muitakin inhaloitavia astmalääkkeitä käytettäessä, bronkospasmeja ja lisääntynyt hengityksen vinkumista saattaa esiintyä heti annoksen ottamisen jälkeen. Jos Asmanex Twisthaler -inhalation ottaminen johtaa bronkospasmiaan, potilaan on suositeltavaa ottaa välittömästi nopeavaikuttelista inhaloitavaa bronkodilaattoria. Potilasta on siksi kehotettava pitämään sopiva beeta<sub>2</sub>-agonistia sisältävä bronkodilaattori-inhalatorni aina saatavilla. Tällaisissa tapauksissa Asmanex Twisthaler -hoito lopetetaan välittömästi ja aloitetaan muu hoito.

Asmanex Twisthaler -valmiste ei laajenna keuhkoputkia, eikä sitä ole tarkoitettu bronkospasmin nopeaan lievitykseen tai astmakohtauksen hoitoon. Siksi potilaita tulee neuvoa pitämään sopivaa lyhyvaikuttelista beeta<sub>2</sub>-agonistia sisältävä bronkodilaattori-inhalatorni saatavilla käytettäväksi tarvittaessa. Potilaita on myös kehotettava hakeutumaan välittömästi lääkärin hoitoon, jos astma vaikeutuu äkillisesti.

#### Astman pahanemisvaiheet

Potilaita on kehotettava ottamaan heti yhteyttä lääkäriinsä, elleivät tämän valmisten käytön aikana ilmaantuvat astmaoireet lievity bronkodilaattoreilla tai jos uloshengityksen huippuvirtausarvo laskee. Tämä saattaa merkitä astman pahanemista ja potilaat saattavat tarvita systeemistä kortikosteroidihoidoa tällaisten episodien aikana. Näiden potilaiden hoidossa voidaan harkita inhalovan mometasonefuroaatin annostuksen titraamista suositeltuun enimmäisannokseen.

#### Immunosuppressio

Asmanex Twisthaler -valmistetta on käytettävä varoen, jos lainkaan, mikäli potilaalla on hoitamaton aktiivinen tai latentti tuberkuloottinen hengityselimistön infektio, hoitamatton sieni- tai bakteeri-infektiota tai systeeminen virusinfektiota tai silmän herpes simplex -infektiota.

Kortikosteroideja tai muuta immunosuppressiivista lääkitystä saaville potilaille on kerrottava tiettyihin tartuntoihin (esim. vesirokko, tuhkarokko) liittyvistä vaaroista ja heitä on kehotettava ottamaan yhteyttä lääkäriin, mikäli he altistuvat näille tartuntataudeille. Tämä on erityisen tärkeää lapsipotilailla.

#### Vaikutukset kasvuun

Huonosti hallinnassa pysyvä krooninen sairaus, kuten astma, tai kortikosteroidilääkitys voi hidastaa lapsen tai nuoren kasvua. Lääkäreitä kehotetaan seuraamaan tarkoin kortikosteroidihoidoa saavien nuorten kasvua kortikosteroidin antoreitistä riippumatta. Mikäli nuoren kasvu näyttää hidastuneen, kortikosteroidihoidon hyötyä astman hallinnassa tulisi verrata mahdollista kasvun hidastumista vastaan.

Jos kasvu hidastuu, hoito on arvioitava uudelleen, ja inhaloitavien kortikosteroidien annostus tulee pienentää alimmalle mahdolliselle tasolle, joka pitää oireet tehokkaasti hallinnassa. Lisäksi on harkittava potilaan lähetettämistä lasten hengityselinsairauksiin erikoistuneen lääkärin vastaanolle.

#### Lisämunuaisten vajaatoiminta

Inhaloitavien kortikosteroidien käyttöön saattaa liittyä kliinisesti merkitsevä lisämunuaisten vajaatoimintaa, erityisesti käytettäessä suuria annoksia pitkäaikaisesti ja varsinkin, jos käytetään suositellun annostason ylittäviä annoksia. Tämä on otettava huomioon stressitilanteissa tai elektiivisten leikkausten yhteydessä, jolloin saatetaan tarvita lisäksi systeemisiä kortikosteroideja. Kliinissä tutkimuksissa, joissa Asmanex Twisthaler -valmistetta annettiin pitkäaikaishoitona  $\leq 800$  mikrogramman vuorokausiannoksina, ei kuitenkaan havaittu viitteitä HPA-akselin toiminnan suppressiosta.

#### Annostuksessa huomioitavaa

Hoitovasteen puuttumista tai vaikeita astman pahenemisvaiheita on hoidettava suurentamalla inhaloitavan mometasonifuroaatin ylläpitoannosta ja antamalla tarvittaessa systeemistä kortikosteroidihaittaa ja beetaagonisteja ja/tai antibioottia, jos epäillään infektiota.

Potilaalle tulee kertoa, ettei ole suositeltavaa lopettaa Asmanex Twisthaler -hoitoa äkillisesti.

Ei ole näyttöä siitä, että tämän valmisten antaminen suositusannosta suurempina annoksina lisäisi tehoa.

#### Laktoosi-intoleranssiperillaat

Suurin suositeltu vuorokausianinos sisältää 4,64 mg laktoosia/vrk. Tämä määrä ei normaalista aiheuttaa ongelmia laktoosi-intoleranssiperillaille.

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

Kliinisesti merkitsevät lääkeaineiden yhteisvaikutukset ovat epätodennäköisiä, koska inhalation jälkeen pitoisuus plasmissa on hyvin pieni. Kuitenkin systeeminen altistus mometasonifuroaatille saattaa voimistua, jos käytetään vahvoja CYP3A4-entsyymin estäjiä (esimerkiksi ketokonatsoli, itrakonatsoli, nelfinaviri, ritonaviri, kobisistaatti) samanaikaisesti mometasonifuroatin kanssa. Kun inhaloitavaa mometasonifuroaattia annetaan samanaikaisesti potentin CYP3A4-entsyymin estäjän ketokonatsolin kanssa, voidaan havaita vähäinen mutta marginalisesti merkitsevä ( $p = 0,09$ ) seerumin kortisol AUC<sub>(0–24)</sub>-arvon pienentuminen ja plasman mometasonifuroattipitoisuuden nousu noin kaksinkertaiseksi. Yhteisvaikutuksia on tutkittu vain aikuisille tehdyissä tutkimuksissa.

Yhteiskäytön CYP3A:n estäjien kuten kobisistaattia sisältävien valmisteiden kanssa odotetaan suurentavan systeemisten kortikosteroidihaittavaikutusten riskiä. Tämän yhdistelmän käyttöä on vältettävä, ellei hyöty ole suurempi kuin suurentunut systeemisten kortikosteroidihaittavaikutusten riski, jolloin potilaita on seurattava systeemisten kortikosteroidihaittavaikutusten varalta.

### **4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetyks**

#### Raskaus

Ei ole olemassa tietoja tai on vain vähän tietoja mometasonifuroatin käytöstä raskaana oleville naisille. Mometasonifuroaatilla, kuten muillakin glukokortikoideilla, tehdyissä eläinkokeissa on havaittu lisääntymistoksisuutta (ks. kohta 5.3).

Kuten muitakaan inhaloitavia kortikosteroideja, mometasonifuroaattia ei pidä käyttää raskauden aikana, paitsi jos todennäköinen äidille koitava hyöty ylittää äidille, sikiölle tai lapselle mahdollisesti aiheutuvan riskin. Raskauden aikana kortikosteroideja saaneiden äitien lapsia on seurattava tarkoin mahdollisen hypoadrenalismin varalta.

#### Imetyks

Ei tiedetä, erityvätkö mometasonifuroatti tai sen metaboliitit ihmisen rintamaitoon. Olemassa ovat farmakodynaamiset/toksikologiset tiedot koe-eläimistä ovat osoittaneet, että mometasonifuroatti erittyy maitoon (ks. kohta 5.3). On päättävä lopetetaanko rintaruokinta vai lopetetaanko mometasonifuroattihoito ottaen huomioon rintaruokinnasta aiheutuvat hyödyt lapselle ja hoidosta koituvat hyödyt äidille.

#### Hedelmällisyys

Rotilla tehdyissä lisääntymistutkimuksissa ei ole havaittu vaikutuksia hedelmällisyyteen (ks. kohta 5.3).

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

Asmanex Twisthaler 200 mikrog/annos inhalatiojauheella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

### **4.8 Haittavaikutukset**

#### Turvallisuusprofiiliin yhteenvedo

Lumekontrolloiduissa klinisissä tutkimuksissa suun kandidiaasi oli hyvin yleinen (> 10 %) 400 mikrogrammaa kahdesti päivässä saaneiden ryhmässä. Muita yleisiä (1 – 10 %) hoidosta aiheutuneita haittavaikutuksia olivat nielutulehdus, päänsärky ja dysfonia. Asmanex Twisthaler inhalaatiojauheella klinisissä tutkimuksissa sekä markkinoillaolon aikaisessa seurannassa havaitut hoitoon liittyvät haittavaikutukset on lueteltu alla.

#### Haittavaikutustaulukko

Klinisissä tutkimuksissa ja myyntiluvan myöntämisen jälkeen ilmoitetut haittavaikutukset on lueteltu taulukossa hoito-ohjelman, vaikeusasteen ja elinjärjestelmän mukaan käyttäen suositeltuja termejä.

Esiintymistieheydet määritellään seuraavasti: hyvin yleinen ( $\geq 1/10$ ); yleinen ( $\geq 1/100, < 1/10$ ); melko harvinainen ( $\geq 1/1\,000, < 1/100$ ); harvinainen ( $\geq 1/10\,000, < 1/1\,000$ ); hyvin harvinainen ( $< 1/10\,000$ ); tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

<b>Elinjärjestelmä</b>	<b>QD (otto kerran vuorokaudessa)</b>		<b>BID (otto kahdesti vuorokaudessa)</b>	
	<b>200 mikrog</b>	<b>400 mikrog</b>	<b>200 mikrog</b>	<b>400 mikrog</b>
<b><u>Infektiot</u></b> Kandidiaasi	yleinen	yleinen	yleinen	hyvin yleinen
<b><u>Immunojärjestelmä</u></b> Yliverkkysreaktiot mukaan lukien ihottuma, kutina, angioedeema ja anafylaktinen reaktio	tuntematon	tuntematon	tuntematon	tuntematon
<b><u>Psykkiset häiriöt</u></b> Psykomotorinen hyperaktiivisuus, unihäiriöt, ahdistuneisuus, masentuneisuus tai aggressiivinen käyttäytyminen	tuntematon	tuntematon	tuntematon	tuntematon
<b><u>Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina</u></b> Nielutulehdus Dysfonia	yleinen melko harvinainen	yleinen yleinen	yleinen yleinen	yleinen yleinen
Astman pahaneminen mukaan lukien yskä, hengenahdistus, hengityksen vinkuminen ja bronkospasmi	tuntematon	tuntematon	tuntematon	tuntematon
<b><u>Yleisoireet ja antipaikassa todettavat haitat</u></b> Päänsärky	yleinen	yleinen	yleinen	yleinen
<b><u>Silmät</u></b> Näön hämärtyminen (ks. myös kohta 4.4)	tuntematon	tuntematon	tuntematon	tuntematon

Kun suun kautta otettavista kortikosteroideista riippuvaisille potilaille annettiin Asmanex Twisthaler -hoitoa 400 mikrogrammaa kahdesti vuorokaudessa 12 viikon ajan, suun kandidiaasia esiintyi 20 %:lla ja dysfoniaa 7 %:lla potilaista. Näiden vaikutusten katsottiin johtuvan hoidosta.

Melko harvoin raportoituja haittavaikutuksia olivat suun ja kurkun kuivuminen, dyspepsia, painon lisääntyminen ja sydämentykytys.

Kuten muitakin inhaloitavia valmisteita käytettäessä, bronkospasmia saattaa esiintyä (ks. kohta 4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet). Se pitää hoitaa välittömästi nopeavalkutteisella inhaloitavalla bronkodilaattorilla. Asmanex Twisthaler keskeytetään välittömästi, arviodaan potilaan tila ja tarvittaessa aloitetaan muu hoito.

Inhaloitavat kortikosteroidit saattavat aiheuttaa systeemisiä vaikutuksia, varsinkin jos niitä annetaan suurina annoksina pitkääikäisesti. Näitä voivat olla lisämunuaisten toiminnan heikkeneminen, lasten ja nuorten kasvun hidastuminen ja luun mineraalitiheden pieneminen.

Kuten muidenkin inhaloitavien kortikosteroidien käytön yhteydessä, harvinaisina tapauksina on raportoitu ilmenneen glaukoomaa, silmänpaineen kohoamista ja/tai kaihia.

Kuten muitakin glukokortikoideja käytettäessä, tulee ottaa huomioon yliherkkyyssreaktoiden kuten ihottuman, urtikarian, kutinan sekä silmien, kasvojen, huualten ja kurkun punoituksen ja turvotuksen mahdollisuus.

#### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haittatasapainon 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**

Koska valmisteen biologinen hyötyosuus on pieni, yliannostus ei todennäköisesti vaadi muuta hoitoa kuin tilan seurantaa, minkä jälkeen aloitetaan hoito lääkärin määräämällä annoksella. Liian suuret inhaloidut tai oraaliset kortikosteroidiannokset saattavat johtaa HPA-akselin toiminnan suppressioon.

#### Hoito

Jos on inhaloitu suositeltua suurempia annoksia mometasonifuroaattia, hoitoon tulee kuulua lisämunuaisten toiminnan seuraaminen. Mometasonifuroaattilääkitystä voidaan jatkaa annoksilla, jotka pitävät astmaoireet hallinnassa.

## **5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET**

### **5.1 Farmakodynamiikka**

Farmakoterapeutinen ryhmä: Muut astmainhalaatiot, Glukokortikoidit, ATC-koodi: R03BA07.

#### Vaikutusmekanismi

Mometasonifuroaatti on paikallisesti käytettävä glukokortikidi, jolla on paikallisia anti-inflammatoryisia ominaisuuksia.

Mometasonifuroaatin vaikutusten mekanismi perustuu todennäköisesti suurelta osin aineen kykyyn estää tulehdusen välittääjäaineiden vapautumista. Mometasonifuroaatti estää *in vitro* leukotrieenien vapautumista allergisten potilaiden valkosoluista. Soluviljelmässä mometasonifuroaatti esti voimakkaasti IL-1:n, IL-5:n,

IL-6:n ja TNF-alfan synteesiä ja vapautumista. Se estää voimakkaasti myös leukotrieenien tuotantoa ja lisäksi se estää erittäin voimakkaasti Th<sub>2</sub>-sytokiinien, IL-4:n ja IL-5:n, tuotantoa ihmisen CD4+ T-soluissa.

#### Farmakodynaamiset vaikutukset

Mometasonifuroaatin affinitetti ihmisen glukokortikoidireseptoriin *in vitro* on noin 12-kertainen deksametasonin, 7-kertainen triamsinoloniasetonidin, 5-kertainen budesonidin ja 1,5-kertainen flutikasonin vastaavaan affinitettiin verrattuna.

Kliinisessä tutkimuksessa inhaloidun mometasonifuroaatin on osoitettu vähentävän hyperreaktiivisten potilaiden hengitysteiden reaktioherkkyyttä adenosiinimonofosfaattiin. Toisessa tutkimuksessa viiden päivän Asmanex Twisthaler -esihoito lievitti merkitsevästi varhais- ja myöhäisvaiheen reaktioita inhaloidulla allergenilla tehdyissä altistuskokeissa ja vähensi myös allergenin indusoimaa hyperreaktiivisuutta metakoliinille.

Inhaloidun mometasonifuroaatin osoitettiin myös vähentävän tulehdussolujen (eosinofilien kokonaismäärän ja aktivoituneiden eosinofilien määrän) lisääntymistä indusoidussa ysköksessä allergeni- ja metakoliinialtistuksen jälkeen. Näiden löydosten kliinistä merkitystä ei tunneta.

#### Kliininen teho ja turvallisuus

Kun astmapotilaalle annettiin inhaloitavaa mometasonifuroaattia säännöllisesti neljän viikon ajan annoksina, joiden suuruus vaihteli 200 mikrogrammasta kahdesti vuorokaudessa 1200 mikrogrammaan kerran vuorokaudessa, kliinisesti merkitsevä HPA-akselin toiminnan suppressiota ei havaittu millään annostasolla, ja havaittavia systeemisiä vaikutuksia esiintyi ainoastaan 1600 mikrogramman vuorokausiannoksilla.

Kliinisissä pitkäaikaistutkimuksissa, joissa vuorokausiannos oli enintään 800 mikrogrammaa, ei havaittu viitteitä HPA-akselin toiminnan suppressiosta. Tutkimuksissa mitattiin plasman kortisolipitoisuuden aamuarvon alenemista ja epänormaalial ACTH-vastetta.

Kliinisessä 28 päivän pituisessa tutkimuksessa, jossa oli mukana 60 astmapotilasta, Asmanex Twisthaler -valmiste käytettyä annoksilla 400 mikrogrammaa, 800 mikrogrammaa tai 1200 mikrogrammaa kerran vuorokaudessa tai 200 mikrogrammaa kahdesti vuorokaudessa, ei alentanut plasman kortisolin 24 tunnin AUC-arvoja tilastollisesti merkitsevästi.

Mometasonifuroaatin kahdesti vuorokaudessa annetun annoksen potentiaalista systeemistä vaikutusta arvioitiin aktiivi- sekä lumekontrolloidussa tutkimuksessa, jossa vertailtiin plasman kortisolin 24 tunnin AUC-arvoja 64 aikuisella astmapotilaalla, jotka saivat 28 päivän ajan mometasonifuroaattia 400 mikrogrammaa kahdesti vuorokaudessa, 800 mikrogrammaa kahdesti vuorokaudessa tai prednisonia 10 mg kerran vuorokaudessa. Mometasonifuroaattia 400 mikrogrammaa kahdesti vuorokaudessa saaneiden ryhmässä plasman kortisolin AUC<sub>(0-24)</sub>-arvot laskivat lumeryhmän arvoista 10 - 25 %. Hoitoryhmässä, jossa mometasonifuroaattia annettiin 800 mikrogrammaa kahdesti vuorokaudessa, plasman kortisolin AUC<sub>(0-24)</sub>-arvot laskivat lumeryhmän arvoista 21 - 40 %. Prednisonia 10 mg kerran vuorokaudessa saaneiden hoitoryhmässä kortisoliarvo väheni merkitsevästi enemmän kuin lumeryhmässä tai molemmissa mometasoniryhmässä.

Lumekontrolloiduissa kaksoissokkututkimuksissa, joiden kesto oli 12 viikkoa, Asmanex Twisthaler annosalueella 200 mikrogrammaa (kerran vuorokaudessa iltaisin) - 800 mikrogrammaa vuorokaudessa paransi keuhkojen toimintaa uloshengityksen sekuntikapasiteetin (FEV<sub>1</sub>) ja huippuvirtausarvon (PEF) perusteella, sekä piti astmaoireet paremmin hallinnassa ja vähensi inhaloitavan beeta-2-agonistin tarvetta. Keuhkotoimintojen paranemista havaittiin joillakin potilailla jo 24 tunnin kuluessa hoidon aloittamisesta, joskin maksimivaikutus saavutettiin vasta 1 - 2 viikon kuluttua tai myöhemmin. Hengitystoiminnot säilyivät parantuneina koko hoidon ajan.

## **5.2 Farmakokinetiikka**

#### Imeytyminen

Inhaloidun mometasonifuroaatin biologinen hyötyosuuus terveissä aikuisissa on pieni, mikä johtuu huonosta imetyymisestä keuhkoista ja suolesta sekä laajasta esisysteemistä metaboliasta. Mometasonifuroaatin pitoisuudet plasmassa suositeltujen inhaloitujen vuorokausiaanosten 200 mikrogramman ja 400 mikrogramman jälkeen olivat yleensä lähellä analyysimenetelmän kvantitointirajaa (50 pg/ml) tai alittivat sen, ja vaihtelivat suuresti.

#### Jakautuminen

Laskimonsisäisen bolusannoksen jälkeen  $V_d$  on 332 litraa. Mometasonifuroaatin sitoutuminen proteiineihin *in vitro* pitoisuusalueella 5–500 ng/ml on suuri, 98 - 99 %.

#### Biotransformaatio

Maha-suolikanavasta imetyvä, nielun kautta saatu osa inhaloidusta mometasonifuroaattiamoksesta käy läpi laajan metabolismin useaksi metaboliteiksi, joista mitään ei voida määrittää plasmosta. Mometasoni metaboloituu sytokromi P-450 3A4 (CYP3A4) entsyymin avulla ihmisen maksan mikrosomeissa.

#### Eliminaatio

Laskimonsisäisen bolusannoksen jälkeen mometasonifuroaatin eliminaation loppuvaiheen puoliintumisaika  $T_{1/2}$  on noin 4,5 tuntia. Radioaktiivisesti merkity suun kautta inhaloitu annos erittyy lähes yksinomaan ulosteeseen (74 %) ja pieni osa virtsaan (8 %).

### **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

Seuraavia haittavaikutuksia ei ole todettu klinisissä tutkimuksissa, mutta niitä on todettu koe-eläimillä, jotka ovat saaneet hoitoannoksia vastaavia määriä lääkeainetta. Siksi haitoilla voi olla klinistä merkitystä.

#### Yleistoksikologia

Kaikki havaitut toksikologiset vaikutukset ovat tälle lääkeaineryhmälle ominaisia ja liittyvät glukokortikoidien farmakologisten vaikutusten ylikorostumiseen.

#### Teratogeenisuus

Muiden glukokortikoidien tavoin mometasonifuroaatti on teratogeninen jyrssijöille ja kaniineille. Havaittuja vaikutuksia olivat rotilla napatyrä, hiirillä suulakihalkio ja kaniineilla sappirakon ageneesi, napatyrä ja etukäpälien koukistuminen. Lisäksi rotilla, kaniineilla ja hiirillä havaittiin emän painonnousun hidastumista ja sikiön kasvuun kohdistuneita vaikutuksia (sikiön pienipainoisuutta ja/tai luutumisen hidastumista) ja hiirillä jälkeläisten lisääntynytä kuolleisuutta.

#### Lisääntymistoiminnot

Lisääntymistutkimuksissa ihon alle annettu mometasonifuroaatti annoksena 15 mikrogrammaa/kg pidensi tiineyttä sekä pitkitti ja vaikeutti synnytystä. Lisäksi tähän liittyi heikentynyt jälkeläisten eloonjäämistä, alentunut syntymäpainoa tai jälkeläisten painonnousun hidastumista. Mometasonifuroaatti ei vaikuttanut hedelmällisyyteen.

#### Imetys

Mometasonifuroaatti erittyy pieninä annoksina imettävien rottien maitoon.

#### Karsinogeenisuus

Hiirillä ja rotilla tehdyissä pitkääikaisissa karsinogeenisuustutkimuksissa inhaloitu mometasonifuroaatti ei lisännyt tilastollisesti merkitsevästi kasvainten esiintymistihyyttä.

#### Genotoksisuus

Mometasonifuroaatilla ei ollut genotoksisia ominaisuuksia tavanomaisessa *in vitro* ja *in vivo* –tutkimusten sarjassa.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

## **6.1 Apuaineet**

Laktoosi, vedetön (sisältää hivenmääriä maitoproteiineja)

## **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei oleellinen.

## **6.3 Kestoaika**

2 vuotta

3 kuukautta avaamisen jälkeen.

## **6.4 Säilytys**

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätynä.

Säilytä alle 30°C.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja pakauskoot**

Jauheinhalaattori moniammoskäyttöön.

Laitteen laskuri ilmaisee jäljellä olevien annosten lukumäärän.

200 mikrogramman inhalaattori on väristään valkoinen ja siinä on vaaleanpunainen alaosa. Se on moniosainen laite, jonka valmistusaineet ovat polypropeenikopolymeeri, polybuteenitereftalaatti, polyesteri, akryylinitriili-butadienei-styreeni, bromobutyylikumi ja ruostumatton teräs. Valkoisessa polypropeenikorkissa on silikageeliä sisältävä kuivatusaineepatrunga.

Inhalaattori on pakattu aluminiilaminaattipussiin.

### Pakauskoot

Pakaus, jossa on pussissa yksi 30 annosta sisältävä inhalaattori.

Pakaus, jossa on pussissa yksi 60 annosta sisältävä inhalaattori.

Pakaus, jossa on kolme sisäpakkausta, joissa jokaisessa on pussissa yksittäispakattuna 60 annosta sisältävä inhalaattori.

Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

## **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle**

Ei erityisvaatimuksia.

Käyttämätön lääkevalmiste tai jätte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

N.V. Organon  
Kloosterstraat 6  
5349 AB Oss  
Alankomaat

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO**

16820

**9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

25.2.2002/15.12.2008

**10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

27.4.2021

# PRODUKTRESUMÉ

## 1. LÄKEMEDLETS NAMN

Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver

## 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje avgiven dos innehåller 200 mikrogram mometasonefuroat.

### Hjälpmé(n) med känd effekt

Högsta rekommenderade dagliga dos innehåller 4,64 mg laktos dagligen.  
För fullständig förteckning över hjälpménen, se avsnitt 6.1.

## 3. LÄKEMEDELSFORM

Inhalationspulver

Vitt till benvitt pulveragglomerat.

## 4. KLINISKA UPPGIFTER

### 4.1 Terapeutiska indikationer

Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver är avsett för vuxna och ungdomar 12 år och äldre för underhållsbehandling av bronkialastma.

### 4.2 Dosering och administreringssätt

Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver ska endast administreras via oral inhalation. Patienten ska rådas att skölja munnen med vatten efter varje dos och spotta ut innehållet utan att svälja.

#### Dosering

Dosrekommendationerna är beroende av astmans svårighetsgrad (se kriterierna nedan).

**Patienter med lindrig till måttlig bronkialastma:** Rekommenderad startdos för de flesta av dessa patienter är 400 mikrogram en gång om dagen. Data tyder på att bättre kontroll av astman uppnås om en engångsdos ges på kvällen. Vissa patienter kan uppnå bättre kontroll med 400 mikrogram om dagen uppdelat på två administreringstillfällen (200 mikrogram två gånger dagligen).

Dosen Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver ska anpassas individuellt och titreras till den lägsta dos vid vilken effektiv kontroll av astman erhålls. Dosreduktion till 200 mikrogram en gång om dagen givet på kvällen kan vara en effektiv underhållsdos för vissa patienter.

**Patienter med svår astma:** Den rekommenderade startdosen är 400 mikrogram två gånger dagligen, vilket är högsta rekommenderade dos. När symtomlindring uppnåtts titreras Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver till lägsta effektiva dos.

Hos patienter med svår astma som tidigare erhållit orala kortikosteroider används Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver i början parallellt med patientens vanliga underhållsdos av systemiska kortikosteroider. Efter cirka en vecka kan en gradvis nedtrappning av den systemiska kortikosteroiden påbörjas genom att man minskar den dos som ges dagligen eller varannan dag. Nästa minskning görs efter en

till två veckor, beroende på hur patienten svarar. I allmänhet bör dessa dosminskningar inte överstiga 2,5 mg prednison dagligen, eller motsvarande mängd annat läkemedel.

En långsam utsättning av den systemiska behandlingen rekommenderas starkt. Under utsättningen av de orala kortikosteroiderna måste patienten följas upp noga med avseende på eventuella symptom på instabil astma, inklusive objektiva mätningar av luftvägsfunktionen, och binjurebarkinsufficiens (se avsnitt 4.4).

Patienten ska upplysas om att Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver inte är avsett att användas ”vid behov” som lindrande läkemedel för att behandla akuta symptom och att produkten måste användas regelbundet för att upprätthålla den terapeutiska effekten även om patienten är symptomfri.

## Särskilda patientgrupper

### *Pediatrisk population*

Säkerhet och effekt för Asmanex Twisthaler 200 mikrogram för barn under 12 år har inte fastställts. Inga data finns tillgängliga.

### *Äldre patienter över 65 år*

Dosen behöver inte justeras för dessa patienter.

### Administreringssätt

Produkten är endast avsett för oral inhalation.

Patienten måste instrueras i hur man använder inhalatorn på ett riktigt sätt (se nedan).

Patienten ska vara i en upprätt ställning vid inhalation av produkten.

Innan man tar av hylsan ska man försäkra sig om att räknaren och pilen på hylsan står mitt för varandra. Inhalatorn öppnas genom att man tar av den vita hylsan; behållaren hålls upprätt (med den rosafärgade basen nedåt) och hylsan vrids motsols. Räknaren minskar då antalet med ett. Instruera patienten att stoppa inhalatorn i munnen, sluta läpparna runt munstycket och andas in snabbt och djupt. Därefter tas inhalatorn ut ur munnen och man håller andan i ungefär 10 sekunder eller så länge det känns behagligt. Patienten ska inte andas ut genom inhalatorn. Omedelbart efter varje inhalation stänger man inhalatorn och laddar den därmed inför nästa dos; behållaren hålls upprätt och hylsan vrids medsols samtidigt som den försiktigt trycks ner tills det hörs ett klick. Pilen på hylsan är då helt i linje med räknefönstret. Patienten rekommenderas att skölja munnen med vatten efter inhalationen och spotta ut innehållet utan att svälja. Detta bidrar till att minska risken för candidiasis.

I räknefönstret visas när den sista dosen har tagits; efter dos 01 kommer räknaren att stå på 00 och hylsan att läsas och då ska behållaren kasseras. Inhalatorn ska hela tiden hållas ren och torr. Munstyckets utsida kan rengöras med en torr tygduk eller en pappershandduk. Tvätta inte inhalatorn. Undvik kontakt med vatten.

För detaljerade anvisningar, se bipacksedeln.

## 4.3 Kontraindikationer

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

## 4.4 Varningar och försiktighet

### Kandidos i svalget

I kliniska prövningar med Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver förekom oral kandidos, vilket har samband med användning av denna typ av läkemedel, hos några patienter. Denna infektion kan kräva behandling med lämpligt antimykotikum och hos vissa patienter att man avbryter behandlingen med Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver (se avsnitt 4.8). Patienten ska rådas att skölja munnen

med vatten efter att ha tagit Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver och spotta ut innehållet utan att svälja.

#### Systempåverkan vid behandling med kortikosteroider

Systempåverkan kan förekomma vid inhalationsbehandling med kortikosteroider, särskilt vid höga doser under längre behandlingsperioder. Det är mindre troligt att denna påverkan uppträder vid inhalationsbehandling jämfört med när kortikosteroider ges peroralt och kan variera mellan enskilda patienter och mellan olika kortikosteroidläkemedel. Eventuella systembiverkningar kan inkludera Cushings syndrom, Cushingliknande symtombild, binjuresuppression, hämmad längdtillväxt hos barn och ungdomar, minskad bentäthet, katarakt, glaukom, och mer sällsynt en rad psykologiska störningar eller beteendestörningar innefattande psykomotorisk hyperaktivitet, sömnstörningar, oro, depression eller aggression (särskilt hos barn). Det är därför angeläget att dosen av kortikosteroid i inhalation titreras till den lägsta dos vid vilken effektiv symptomkontroll av astman uppnås.

Synrubbning kan rapporteras vid systemisk och topisk (inkluderande intranasal, inhalerad och intraokulär) användning av kortikosteroider. Om en patient inkommer med symptom såsom dimsyn eller andra synrubbningar bör man överväga att remittera patienten till en oftalmolog för utredning av möjliga orsaker till synrubbningen. Dessa kan innefatta katarakt, glaukom eller sällsynta sjukdomar, såsom central serös korioretinopati (CSCR), som har rapporterats efter användning av systemiska och topiska kortikosteroider.

#### Överföring från systemisk kortikosteroidbehandling

Särskild försiktighet krävs när patienter förs över från systemiskt aktiva kortikosteroider till Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver, eftersom det förekommit dödsfall bland astmapatienter pga binjurebarksinsufficiens under och efter övergång från systemiska kortikosteroider till inhalerade kortikosteroider med lägre systemisk tillgänglighet. Efter utsättande av systemiska kortikosteroider tar det några månader för hypotalamus-hypofys-binjurebark(HPA)-axeln att återhämta sig.

Vid dosminskning kan några patienter få symptom på systemisk kortikosteroidbrist, t ex led- och/eller muskelsmärta, trötthet och depression, trots upprätthållen eller till och med förbättrad lungfunktion. Dessa patienter ska uppmuntras att fortsätta både med Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver och utfasning av systemiska kortikosteroider, om det inte finns objektiva tecken på binjurebarksinsufficiens. Om tecken på binjurebarksinsufficiens uppkommer ska dosen av systemiska kortikosteroider ökas tillfälligt och därefter sättas ut längsammare än tidigare.

Under perioder av stress – inklusive trauma, kirurgiska ingrepp eller infektion, eller vid ett allvarligt astmaanfall – behöver patienter som förts över från systemiska kortikosteroider tilläggsbehandling under en kort tid med systemiska kortikosteroider. Dessa trappas stevvis ner när symptomet avtar.

Dessa patienter tillråds att bära med sig perorala kortikosteroider och ett varningskort med uppgift om deras behov av och rekommenderad dos av systemiska kortikosteroider vid stresssituationer. Regelbunden undersökning av binjurebarkfunktionen rekommenderas, framförallt bestämning av plasmakortisolvärdet tidigt på morgonen.

Överföring av patienter från systemisk kortikosteroidbehandling till Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver kan avslöja underliggande allergier som tidigare dämpats av systemisk kortikosteroidbehandling. Om detta inträffar rekommenderas symptomatisk behandling.

#### Effekter på HPA-axelns funktion

Användning av Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver möjliggör ofta kontroll av astmasymtom med mindre suppression av HPA-axelns funktion än med terapeutiskt ekvivalenta perorala doser av prednison. Även om mometasonfuroat har visat låg systemisk biotillgänglighet vid rekommenderad dos tas det upp i cirkulationen och kan vara systemiskt aktivt vid högre doser. För att minska risken för suppression av det endogena kortisonsystemet HPA-axes suppression får därför rekommenderade doser av Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver inte överskridas och dosen ska titreras till lägsta effektiva dos för varje enskild patient.

### Akuta astmaanfall

Som med andra astmaläkemedel som inhaleras kan bronkospasm förekomma med omedelbar ökning av pipljud efter intag. Om bronkospasm uppstår efter intag av Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver rekommenderas omedelbar behandling med en snabbverkande bronkodilator; patienten ska därför instrueras att alltid ha en lämplig bronkodilator som innehåller beta<sub>2</sub>-agonister till hands. Vid dessa tillfällen ska behandlingen med Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver omedelbart avbrytas och alternativ behandling sättas in.

Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver ska inte ses som en bronkodilator och är inte avsedd att användas för att snabbt häva bronkospasm eller astmaanfall; därför ska patienterna instrueras att ha en lämplig kortverkande bronkodilator som innehåller beta<sub>2</sub>-agonister till hands att använda vid behov. Patienterna måste också informeras om behovet att omedelbart söka medicinsk behandling om deras astma plötsligt förvärras.

### Exacerbationer av astma

Uppmana patienterna att kontakta läkare omedelbart när astmaanfallen inte svarar på bronkodilatorer under behandling eller om PEF-värdet sjunker. Det kan vara ett tecken på att astman förvärrats. Vid sådana episoder kan patienterna behöva systemisk kortikosteroidebehandling. Hos dessa patienter ska dositrering till den högsta rekommenderade underhållsdosen av inhalerat mometasonefuroat övervägas.

### Immunsuppression

Använd Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver med försiktighet, om alls, till patienter med aktiv eller vilande tuberkulos i andningsorganen, eller vid obehandlade svamp-, bakterie- systemiska virala infektioner eller okulär herpes simplex.

Informera de patienter som tar kortikosteroider eller andra immunosuppressiva läkemedel om risken med att utsätta sig för vissa infektioner (t ex vattkoppor, mässlingen) och vikten av att uppsöka läkare om man utsätts för dessa. Detta är särskilt viktigt när det gäller barn.

### Effekter på tillväxten

Hämmad tillväxt hos barn eller ungdomar kan förekomma som ett resultat av otillräcklig kontroll av kroniska sjukdomar såsom astma eller av att man behandlar med kortikosteroider. Läkare uppmanas att noggrant uppfölja tillväxten hos barn och ungdomar som tar kortikosteroider oavsett administreringssätt och väga fördelarna med kortikosteroidebehandling och astmakontroll mot eventuell tillväxthämning om det verkar som om en ung människa växer längsammare än normalt.

Om tillväxten är längsammare än normalt ska behandlingen övervägas i syfte att om möjligt minska dosen inhalerade kortikosteroider till den lägsta dos vid vilken effektiv kontroll av symptomet uppnås. Dessutom ska man överväga att remittera patienten till en barnallergolog.

### Binjurebarksuppression

När man använder inhalerade kortikosteroider kan det finnas risk för kliniskt signifikant binjurebarksuppression, särskilt efter lång tids behandling med höga doser och särskilt med doser över de rekommenderade. Detta ska tas i beaktande under perioder av stress eller vid kirurgiska ingrepp då tillägg av systemiska kortikosteroider kan krävas. I kliniska prövningar såg man emellertid inga tecken på HPA-axelsuppression efter långtidsbehandling med Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver vid doser ≤800 mikrogram dagligen.

### Doseringsöverväganden

Uteblivet terapisvar eller allvarliga exacerbationer av astma ska behandlas genom att man ökar underhållsdosen av inhalerat mometasonefuroat och, om så krävs, ger en systemisk kortikosteroide och/eller ett antibiotikum om man misstänker infektion samt genom behandling med betaagonister. Patienten bör avrådas från att abrupt avbryta behandlingen med Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver.

Man har inte visat att administrering av produkten i högre doser än rekommenderat ökar effekten.

#### Patienter med laktosintolerans

Högsta rekommenderade dagliga dos innehåller 4,64 mg laktos dagligen. Denna mängd orsakar normalt inte några problem för laktosintoleranta personer.

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

På grund av den mycket låga plasmakoncentrationen som erhålls efter inhalation är kliniskt signifika läkemedelsinteraktioner osannolika. Emellertid kan det finnas risk för ökad systemisk exponering av mometasonefuroat vid samtidig administrering av starka hämmare av CYP3A4 (t ex ketokonazol, intrakonazol, nelfinavir, ritonavir, kobicistat). Samtidig administrering av inhalerat mometasonefuroat och ketokonazol, som är en effektiv hämmare av enzymet CYP3A4, ger små men marginellt signifika ( $p=0,09$ ) sänkningar av serumkortisol AUC<sub>(0-24)</sub> och en ungefärlig 2-faldig ökning av mometasonefuroat-koncentrationen i plasma.

Interaktionsstudier har endast utförts på vuxna.

Samtidig behandling med CYP3A-hämmare, inklusive läkemedel som innehåller kobicistat, väntas öka risken för systemiska biverkningar av kortikosteroider. Kombinationen ska undvikas såvida inte nyttan uppväger den ökade risken för systemiska biverkningar av kortikosteroider, och om så är fallet ska patienter övervakas avseende systemiska biverkningar av kortikosteroider.

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

##### Graviditet

Det finns inga eller begränsad mängd data från användningen av mometasonefuroat i gravida kvinnor. Djurstudier med mometasonefuroat, liksom med andra glukokortikoider, har visat reproduktionstoxiska effekter (se avsnitt 5.3).

Som med andra inhalerade kortikosteroider ska mometasonefuroat inte användas under graviditet om inte den potentiella nyttan för modern uppväger den potentiella risken för modern, fostret eller spädbarnet. Spädbarn vars mödrar fått kortikosteroider under graviditeten ska noggrant uppföljas med tanke på hypoadrenism.

##### Amning

Det är okänt om mometasonefuroat eller dess metaboliter utsöndras i bröstmjölk. Tillgängliga farmakodynamiska/toxikologiska djurdata har visat att mometasonefuroat utsöndras i mjölk (se avsnitt 5.3). Ett beslut måste fattas om man ska avbryta amningen eller avbryta/avstå från behandling med mometasonefuroat efter att man tagit hänsyn till fördelen med amning för barnet och fördelen med behandling för kvinnan.

##### Fertilitet

Det fanns ingen effekt på fertilitet i reproduktivitetstudier på råttor (se avsnitt 5.3).

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

Asmanex Twisthaler 200 mikrogram inhalationspulver har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

#### **4.8 Biverkningar**

##### Sammanfattnings av säkerhetsprofilen

I placebokontrollerade kliniska prövningar var oral candidiasis mycket vanligt (> 10 %) i gruppen som fick 400 mikrogram två gånger dagligen; andra vanliga (1 till 10 %) behandlingsrelaterade biverkningar var faryngit, huvudvärk och dysfoni. Behandlingsrelaterade biverkningar som rapporterats i kliniska prövningar och efter marknadsföringen av Asmanex Twisthaler inhalationspulver listas nedan.

### Tabell över biverkningar

Biverkningar som rapporterats i kliniska prövningar och efter marknadsföringen anges i tabellen nedan per allvarlighetsgrad, organsystemsklass och terminologi. Frekvenserna definieras som 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).

Organsystemklass	Dosering en gång om dagen		Dosering två gånger om dagen	
	200 mikrog	400 mikrog	200 mikrog	400 mikrog
<b><u>Infektioner och infestationer</u></b> Kandidos	vanliga	vanliga	vanliga	mycket vanliga
<b><u>Immunsystemet</u></b> Överkänslighetsreaktioner inklusive hudutslag, klåda, angioödem och anafylaktisk reaktion	ingen känd frekvens	ingen känd frekvens	ingen känd frekvens	ingen känd frekvens
<b><u>Psykiska störningar</u></b> Psykomotorisk hyperaktivitet, sömnstörningar, oro, depression eller aggression	ingen känd frekvens	ingen känd frekvens	ingen känd frekvens	ingen känd frekvens
<b><u>Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum</u></b> Faryngit Dysfoni  Exacerberande astma inklusive hosta, dyspné, pipljud och bronkialspasm	vanliga mindre vanliga ingen känd frekvens	vanliga vanliga ingen känd frekvens	vanliga vanliga ingen känd frekvens	vanliga vanliga ingen känd frekvens
<b><u>Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället</u></b> Huvudvärk	vanliga	vanliga	vanliga	vanliga
<b><u>Ögon</u></b> Dimsyn (se även avsnitt 4.4)	ingen känd frekvens	ingen känd frekvens	ingen känd frekvens	ingen känd frekvens

Hos patienter som hade ett kontinuerligt behov av perorala kortikosteroider och behandlades med Asmanex Twisthaler 400 mikrogram två gånger dagligen i 12 veckor förekom oral kandidos hos 20% och dysfoni hos 7%. Dessa effekter betraktades som behandlingsrelaterade.

Muntorrhett och torrhet i halsen, dyspepsi, viktökning och palpitationer har rapporterats som mindre vanliga biverkningar.

Som vid annan inhalationsbehandling kan bronkialspasm förekomma (se avsnitt 4.4 Varningar och försiktighet). Detta ska omedelbart behandlas med en snabbverkande inhalerad bronkodilator. Asmanex Twisthaler ska omedelbart avslutas, patienten bedömas och om nödvändigt ska alternativ terapi inledas.

Systemeffekter av inhalerade kortikosteroider kan förekomma, särskilt när de förskrivs i höga doser under långa perioder. Dessa kan omfatta binjurebarksuppression, hämmad tillväxt hos barn och ungdomar samt minskad bentäthet.

Som med andra inhalerade kortikosteroider har sällsynta fall av glaukom, ökat intraokulärt tryck och/eller katarakt rapporterats.

Som med andra glukokortikoider ska man beakta risken för överkänslighetsreaktioner inklusive hudutslag, urtikaria, pruritus och erytem samt ödem i ögon, ansikte, läppar och strupe.

#### 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 (se detaljer nedan).

Webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## **4.9 Överdosering**

På grund av den låga systemiska biotillgängligheten är det osannolikt att överdosering skulle kräva någon behandling utöver observation, samt därefter insättning av den förskrivna dosen. Inhalation eller oralt intag av för stora doser kortikosteroider kan leda till suppression av HPA-axelfunktionen.

#### Uppföljning

Uppföljning vid inhalation av mometasonfuroat i doser som överstiger de rekommenderade ska omfatta övervakning av binjurebarksfunktionen. Behandling med mometasonfuroat i doser som är tillräckliga för att kontrollera astman kan fortsätta.

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Övriga antiastmatika, inhalationer-glukokortikoider, ATC-kod: R03B A07

#### Verkningsmekanism

Mometasonfuroat är en glukokortikoid med lokala antiinflammatoriska egenskaper.

Det är troligt att mekanismen för effekterna av mometasonfuroat till stor del ligger hos dess förmåga att hämma frisättning av mediatorer i den inflammatoriska kaskaden. Mometasonfuroat hämmar *in vitro* signifikant frisättning av leukotriener från leukocyter hos allergiska patienter. I cellkulturer visade mometasonfuroat uttalad förmåga att hämma syntes och frisättande av IL-1, IL-5, IL-6 och TNF-alfa. Mometasonfuroat är också en kraftfull hämmare av leukotrienproduktionen samt en ytterst kraftfull hämmare av produktionen av Th<sub>2</sub>-cytokiner, IL-4 och IL-5 från humana CD4+ T-celler.

#### Farmakodynamisk effekt

Mometasonfuroat har *in vitro* visat sig ha affinitet till den humana glukokortikoidreceptorn som är cirka 12 gånger högre än för dexametason, 7 gånger högre än för triamcinolonacetond, 5 gånger högre än för budesonid och 1,5 gånger högre än för flutikason.

I en klinisk studie visade sig inhazerat mometasonfuroat minska luftvägarnas reaktivitet mot adenosinmonofosfat hos hyperreaktiva patienter. I en annan studie dämpade förbehandling med Asmanex Twisthaler i fem dagar signifikant både den tidiga och den sena reaktionen efter allergenprovokation genom inhalation och minskade också allergeninducerad hyperreaktivitet av metakolin.

Inhazerat mometasonfuroat visades även dämpa ökningen av inflammatoriska celler (totalt och aktiverade eosinofiler) i inducerat sputum efter belastning med allergen och metakolin. Den kliniska betydelsen av dessa fynd är inte känd.

### Klinisk effekt och säkerhet

Hos astmapatienter visade upprepad inhalation av mometasonefuroat i 4 veckor i doser om 200 mikrogram två gånger dagligen upp till 1200 mikrogram en gång dagligen inga tecken på kliniskt betydelsefull HPA-axelsuppression vid någon dosnivå och hade samband med påvisbar systemisk aktivitet endast vid en dos på 1600 mikrogram dagligen

I långtidsstudier med doser upp till 800 mikrogram dagligen fanns inga tecken på HPA-axelsuppression, bestämd genom minskning av kortisolnivåer i plasma på morgonen eller avvikande svar vid Synacthentest.

I en 28 dagars klinisk studie på 60 vuxna astmatiker, vilka gavs Asmanex Twisthaler i doser om 400 mikrogram, 800 mikrogram eller 1200 mikrogram en gång dagligen, eller 200 mikrogram två gånger dagligen erhölls ingen statistiskt signifikant minskning av 24 timmars plasmakortisol AUC.

Den potentiella systemeffekten av dosering två gånger dagligen av mometasonefuroat utvärderades i en aktiv och placebokontrollerad studie som jämförde 24-timmars plasmakortisol AUC hos 64 vuxna astmapatienter behandlade i 28 dagar med mometasonefuroat 400 mikrogram två gånger dagligen, 800 mikrogram två gånger dagligen eller 10 mg prednison en gång dagligen. Mometasonfuroat 400 mikrogram två gånger dagligen minskade plasmakortisol AUC<sub>(0-24)</sub> från placebo med 10 – 25%. Mometasonfuroat 800 mikrogram två gånger dagligen minskade plasmakortisol AUC<sub>(0-24)</sub> från placebo med 21 – 40%. Minskningen av kortisol var signifikant större efter 10 mg prednison en gång dagligen än efter placebo eller någon av behandlingsgrupperna som fick mometasone.

Dubbelblinda placebokontrollerade studier med 12 veckors duration har visat att behandling med Asmanex Twisthaler i givna doser inom intervallet 200 mikrogram (en gång dagligen på kvällen) – 800 mikrogram dagligen gav en förbättrad lungfunktion mätt med FEV<sub>1</sub> och maximalt utandningsflöde (PEF), förbättrad kontroll av astmasymtom och minskat behov av inhalerad beta-2-agonist. Förbättrad lungfunktion sågs inom 24 timmar efter påbörjad behandling hos vissa patienter, även om maximal nytta inte erhölls förrän efter 1 till 2 veckor eller senare. Förbättrad lungfunktion upprätthölls så länge behandlingen pågick.

## **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

### Absorption

Den systemiska biotillgängligheten för mometasonefuroat efter oral inhalation hos friska frivilliga försökspersoner är låg, beroende på låg absorption från lungorna och tarmen i kombination med omfattande metabolism innan läkemedlet når systemkretsloppet. Plasmakoncentrationer av mometasone efter inhalation av rekommenderade doser på 200 mikrogram till 400 mikrogram dagligen var i allmänhet nära eller under kvantifieringsgränsen för analysmetoden (50 pg/ml) och varierade mycket.

### Distribution

Efter administrering av en intravenös bolusdos är distributionsvolymen ( $V_d$ ) 332 l. Proteinbindningen *in vitro* av mometasonefuroat är hög, 98% till 99% i koncentrationsintervallet 5 till 500 ng/ml.

### Metabolism

Den del av en inhalerad dos mometasonefuroat som sväljs och absorberas i magtarmkanalen metaboliseras till ett flertal metaboliter. Inga huvudmetaboliter är påvisbara i plasma. I humana levermikrosomer metaboliseras mometasone av cytokerom P-450 3A4 (CYP3A4).

### Eliminering

Efter administrering av en intravenös bolusdos har mometasonefuroat en halveringstid i den terminala elimineringfasen på cirka 4,5 timmar. En radioaktivt märkt dos som inhaleras utsöndras huvudsakligen via feces (74%) och i mindre utsträckning via urinen (8%).

### **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Biverkningar som inte observerats i kliniska studier men som setts hos djur vid exponeringsnivåer liknande kliniska exponeringsnivåer och med möjlig relevans vid klinisk användning, var som följer.

#### Allmän toxikologi

Alla observerade toxikologiska effekter är typiska för denna terapeutiska grupp och är relaterade till förstärkta farmakologiska effekter av glukokortikoider.

#### Teratogenicitet

Liksom andra glukokortikoider är mometasonfuroat teratogen hos gnagare och kaniner. Effekter som observerades var navelbråck hos råttor, harmynhet hos möss och gallblåseagenesi, navelbråck och böjda framtassar hos kaniner. Det förekom även minskning av moderns viktutveckling, effekter på fostertillväxt (lägre fostervikt och/eller födröjd benbildning) hos råttor, kaniner och möss och minskad överlevnad hos mössens avkomma.

#### Reproduktionsfunktion

I reproduktionsfunktionsstudier, med subkutan mometasonfuroat vid 15 mikrogram/kg, förlängdes dräktighet och långdragen samt svår födsel inträffade, med minskad överlevnad och kroppsvekt eller viktutveckling hos avkomman. Det fanns ingen effekt på fertilitet.

#### Laktation

Mometasonfuroat utsöndras i låga doser i mjölken hos digivande råttor.

#### Karcinogenicitet

I långtidsstudier av karcinogenicitet hos möss och råttor visade inhalerat mometasonfuroat ingen statistiskt signifikant ökning av tumörincidensen.

#### Genotoxicitet

Mometasonfuroat var inte genotoxiskt i en standarduppsättning av tester *in vivo* och *in vitro*.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälppämnen**

Laktos, vattenfri (som innehåller spår av mjölkproteiner)

### **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

### **6.3 Hållbarhet**

Obruten förpackning: 2 år

Öppnad förpackning: 3 månader.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

Förvaras vid högst 30°C.

## **6.5 Förpackningsotyp och innehåll**

Flerdos pulver inhalator

Ett räkneverk på behållaren anger det antal doser som återstår.

Pulverinhaltorn, 200 mikrogram, är vit med en rosa bas och består av polypropylen copolymer, polybutylentereftalat, polyester, akrylonitril-butadien-styren, bromobutylgummi och rostfritt stål. Den innehåller en torkpatron av kiselgel i den vita polypropylenhylsan. Inhalatorn är förpackad i en påse av laminerad aluminiumfolie.

Förpackningsstorlekar

Förpackning med en påse innehållande 1 inhalator, 30 doser.

Förpackning med en påse innehållande 1 inhalator, 60 doser.

Förpackning med tre separata förpackningar, vardera med en påse innehållande 1 inhalator, 60 doser.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

## **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion**

Inga särskilda anvisningar.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

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

N.V. Organon

Kloosterstraat 6

5349 AB Oss

Nederlanderna

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

16820

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

25.2.2002/15.12.2008

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

27.4.2021