

## **VALMISTEYHTEENVETO**

### **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Ketazed 0,25 mg/ml silmätipat, liuos

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

Yksi ml sisältää 0,345 mg ketotifeenivetyfumaraattia, joka vastaa 0,25 mg ketotifeeniä.

Jokainen tippa sisältää 9,5 mikrogrammaa ketotifeenivetyfumaraattia.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

### **3. LÄÄKEMUOTO**

Silmätipat, liuos.

Kirkas, väritön liuos.

pH: 4,8 – 6,4

### **4. KLIININSET TIEDOT**

#### **4.1 Käyttöaiheet**

Kausittaisen allergisen sidekalvotulehduksen oireenmukainen hoito.

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

##### Annostus

Aikuiset, vanhukset ja lapset (3 vuotta täyttäneet): yksi Ketazed-tippa luomipussiin kahdesti päivässä.

##### Pediatriset potilaat

Ketazed-valmisteen turvallisuutta ja tehoa 0–3 vuoden ikäisten lasten hoidossa ei ole vielä varmistettu.

##### Antotapa

Kontaminaation välttämiseksi tiputtimen kärki ei saa koskettaa mitään pintaa.

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

Ylherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

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

Ei erityisiä varoituksia tai käyttöön liittyviä varotoimia.

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

Jos Ketazed-valmistetta käytetään yhdessä muiden silmään laitettavien lääkkeiden kanssa, lääkkeiden antovälin on oltava vähintään 5 minuuttia.

Suun kautta annettavat ketotifeenivalmisteet voivat voimistaa keskushermosta lamaavien lääkkeiden, antihistamiinien ja alkoholin vaikutuksia. Vaikka tällaista ei ole havaittu ketotifeenivetyfumaraattia sisältävien silmätippojen käytön yhteydessä, näiden vaikutusten mahdollisuutta ei voida sulkea pois.

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

##### Raskaus

Ketotifeenisilmätippojen käytöstä raskaana oleville ei ole riittävästi tietoa. Eläintutkimuksissa, joissa käytettiin suun kautta annettuja emolle tokisia annoksia, todettiin pre- ja postnataalisen kuolleisuuden lisääntymistä, mutta ei teratogenisuutta. Ketotifeenin systeemiset pitoisuudet silmään annettaessa ovat paljon pienempiä kuin käytettäessä ketotifeenia suun kautta. Varovaisuutta tulee noudattaa määrättäässä lääkettä raskaana oleville naisille.

##### Imetyks

Vaikka eläimiä koskevat tiedot osoittavat aineen erityvän äidinmaitoon, paikallinen anto ihmiselle ei todennäköisesti saa aikaan äidinmaidosta mitattavissa olevia pitoisuksia. Ketazed-valmistetta voidaan käyttää imetyksen aikana.

##### Hedelmällisyys

Saatavilla ei ole tietoa ketotifeenivetyfumaraatin vaikutuksista ihmisen hedelmällisyyteen.

#### **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn**

Jos potilaalla on näön hämärtymistä tai uneliaisuutta, hän ei saa ajaa autoa eikä käyttää koneita.

#### **4.8 Hattavaikutukset**

Hattavaikutukset on luokiteltu yleisyytensä mukaan seuraavasti: Hyvin yleinen ( $\geq 1/10$ ); yleinen ( $\geq 1/100, < 1/10$ ); melko harvinainen ( $\geq 1/1\ 000, < 1/100$ ); harvinainen ( $\geq 1/10\ 000, < 1/1000$ ); hyvin harvinainen ( $< 1/10\ 000$ ); tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).

##### Immuunijärjestelmä

Melko harvinaiset: Yliherkkyyreaktiot

##### Hermosto

Melko harvinaiset: Päänsärky

##### Silmät

Yleiset: Silmän ärsytyks, silmäkipu, pistemäinen sarveiskalvotulehdus, pistemäinen sarveiskalvon epiteelivauro.

Melko harvinaiset: Näön hämärtyminen (lääkkeen silmään tiputtamisen aikana), silmien kuivuus, luomivaivat, sidekalvotulehdus, valonarkkuus, sidekalvonalainen verenvuoto.

##### Ruoansulatuselimistö

Melko harvinaiset: Suun kuivuus

##### Iho ja ihonalainen kudos

Melko harvinaiset: Ihottuma, ekseema, urtikaria

##### Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat

Melko harvinaiset: Uneliaisuus

##### Valmisten markkinoille tulon jälkeen havaitut hattavaikutukset (esiintymistilheys tuntematon):

Valmisten markkinoille tulon jälkeen on lisäksi havaittu seuraavia hattavaikutuksia:

yliherkkyyreaktiot, mukaan lukien paikalliset allergiset reaktiot (useimmiten kosketusihottuma,

silmä turvotus, silmäluomen kutina ja turvotus); systeemiset allergiset reaktiot, mukaan lukien kasvojen turvotus/edeema (johon on muutamissa tapauksissa liittynyt kosketusihottumaa); sekä taustalla olevan allergisen tilan, kuten astman tai ihottuman, paheneminen.

#### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten 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**

Yliannostustapauksia ei ole raportoitu.

Suun kautta otettuna 10 ml:n pullo vastaa 2,5 mg ketotifeeniä, mikä on 125 % 3-vuotiaalle lapselle suositetusta oraalisesta vuorokausiannoksesta. Klinisesti ei ole todettu vaikeita oireita, kun ketotifeenia on otettu enimmillään 20 mg.

## **5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET**

### **5.1 Farmakodynamiikka**

Farmakoterapeutinen ryhmä: Silmälääkkeet, muut allergialääkkeet, ATC-koodi: S01GX08

Ketotifeeni on histamiini H1-reseptorin antagonistti. *In vivo* –eläintutkimukset ja *in vitro* –tutkimukset osoittavat, että lisäksi ketotifeeni stabiloi syöttösoluja sekä estää eosinofiilien infiltraatiota, aktivaatiota ja degranulaatiota.

### **5.2 Farmakokinetiikka**

Ketazel-silmätippojen tutkittiin yhteensä 18 terveittä vapaaehoista käsitänneessä farmakokineettisessä tutkimuksessa. Ketotifeenin pitoisuus plasmassa silmään toistuvasti 14 päivän ajan annettujen annosten jälkeen oli useimmissa tapauksissa alle mittausrajan (20 pg/ml).

Suun kautta annettu ketotifeeni eliminoituu kaksivaiheisesti; puoliintumisaika on alussa 3-5 tuntia ja terminaalivaiheessa 21 tuntia. Noin 1% aineesta erityi muuttumattomana virtsaan 48 tunnissa ja 60-70 % metaboliitina. Päämetaboliitti on käytännöllisesti katsoen tehoton ketotifeeni-N-glukuronidi.

### **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisudesta**

Prekliinisten tietojen mukaan tavanomaisissa turvallisutetta koskevissa tutkimuksissa ei todettu erityisiä ihmiseen kohdistuvia haittoja farmakologian, toistuvan annon toksisuuden, genotoksisuuden, karsinogeneenisuuden ja lisääntymistoksisuuden osalta.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

Natriumhyalurononaatti

Glyseroli (E422)  
Natriumhydroksidi (E524)  
Puhdistettu vesi

## **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei oleellinen.

## **6.3 Kestoaika**

Avaamaton pullo: 2 vuotta.  
Avaamisen jälkeen: 3 kuukautta.

## **6.4 Säilytys**

Säilytä alle 25 °C.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko (pakkauskoot)**

Pakaus on 10 ml:n valkoinen HDPE-pullo, joka on suljettu annostelukärjellä. Yksi pullo sisältää 10 ml liuosta.

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

Ei erityisvaatimuksia.  
Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

HORUS PHARMA  
22 Allée Camille Muffat  
INEDI 5  
06200 Nizza  
Ranska

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

40461

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

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 2.6.2022  
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä:

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

14.03.2024

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskuksen kotisivulta [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi).

## **PRODUKTRESUMÉ**

### **1. LÄKEMEDELETS NAMN**

Ketazed 0,25 mg/ml ögondroppar, lösning

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

En ml innehåller 0,345 mg ketotifenvätefumarat motsvarande 0,25 mg ketotifen.

Varje droppe innehåller 9,5 mikrogram ketotifenvätefumarat.

För fullständig förteckning över hjälpmitten, se avsnitt 6.1.

### **3. LÄKEMEDELSFORM**

Ögondroppar, lösning.

Klar, färglös lösning.

pH: 4,8–6,4

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Symptomatisk behandling av säsongsbunden allergisk konjunktivit.

#### **4.2 Dosing och administreringssätt**

##### Dosering

Vuxna, äldre och barn (från 3 års ålder): en droppe Ketazed i konjunktivalsäcken två gånger om dagen.

##### *Pediatrisk population*

Säkerhet och effekt för Ketazed för barn från födseln till 3 år har ännu inte fastställts.

##### Administreringssätt

För att undvika kontaminering, vidrör inte någon yta med droppspetsen.

#### **4.3 Kontraindikationer**

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

#### **4.4 Varningar och försiktighet**

Ingen särskild varning eller försiktighet för användning.

## **4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Om Ketazed används tillsammans med andra ögondroppar bör preparatet ges med minst 5 minuters mellanrum.

Användningen av orala beredningsformer av ketotifen kan förstärka effekten av läkemedel som verkar dämpande på centrala nervsystemet, antihistaminer och alkohol. Även om det inte har iakttagits vid användning av ketotifenvätefumarat ögondroppar, kan risken för sådana effekter inte uteslutas.

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

### Graviditet

Det finns inte tillräckligt med data om användningen av ketotifen ögondroppar under graviditet. Djurstudier med maternellt toxiska orala doser har visat ökad pre- och postnatal mortalitet men inga teratogena effekter. Systemiska nivåer efter okulär administrering är mycket lägre än efter oralt intag. Försiktighet bör iakttas vid föreskrivning till gravida kvinnor.

### Amning

Även om djurdata efter oral administrering visar utsöndring i modersmjölk, är det osannolikt att topikal administrering hos mäniskor leder till påvisbara mängder i bröstmjölk. Ketazed kan användas under amning.

### Fertilitet

Det finns inga data tillgängliga avseende effekten av ketotifenvätefumarat på fertilitet hos mäniska.

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

Patienter som upplever dimsyn eller sömnighet bör inte köra bil eller använda maskiner.

## **4.8 Biverkningar**

Biverkningar rankas i förhållande till frekvens under följande rubriker: 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).

### Immunsystemet

Mindre vanliga: Överkänslighetsreaktioner

### Centrala och perifera nervsystemet

Mindre vanliga: Huvudvärk

### Ögon

Vanliga: Ögonirritation, ögonsmärta, punktformig keratit, punktformiga korneala erosioner.

Mindre vanliga: Dimsyn (under applicering), torra ögon, ögonlocksförändringar, konjunktivit, fotofobi, konjunktival blödning.

### Magtarmkanalen

Mindre vanliga: Muntorrhet

### Hud och subkutan vävnad

Mindre vanliga: Hudutslag, eksem, urtikaria

### Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället

Mindre vanliga: Sömnighet

### Biverkningar som observerats efter godkännande för försäljning (ingen känd frekvens):

Följande händelser har observerats efter godkännandet för försäljning: överkänslighetsreaktioner inklusive lokala allergiska reaktioner (oftast kontaktdermatit, ögonsvullnad, ögonlocksclåda och ödem), systemiska allergiska reaktioner med svullnad/ödem i ansikte (i vissa fall i samband med kontaktdermatit) och försämring av tidigare allergiska sjukdomar som astma och eksem.

### 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**

Inga fall av överdosering har rapporterats.

Oralt intag av innehållet i en flaska på 10 ml skulle motsvara 2,5 mg ketotifen vilket är 125% av rekommenderad oral daglig dos för ett 3-årigt barn. Kliniska resultat har inte visat några allvarliga tecken eller symptom efter oralt intag av upp till 20 mg ketotifen.

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid ögonsjukdomar, övriga antiallergika, ATC-kod: S01GX08

Ketotifen är en histamin H1-receptorantagonist. *In vivo* djurstudier och *in vitro* studier tyder på ökad aktivitet av mastcellstabilisering och hämning av eosinofiler vad avser infiltration, aktivering och degranulering.

### **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

I en farmakokinetisk studie, gjord på 18 friska frivilliga som fick Ketazed ögondroppar, var plasmanivåerna av ketotifen efter upprepad okulär administrering under 14 dagar i de flesta fall under kvantifieringsnivån (20 pg/ml).

Efter oral administrering elimineras ketotifen bifasiskt med en initial halveringstid på 3-5 timmar och en terminal halveringstid på 21 timmar. Cirka 1% av substansen utsöndras oförändrad i urinen inom 48 timmar och 60-70% som metaboliter. Den huvudsakliga metaboliten är en praktiskt taget inaktiv ketotifen-N-glukuronid.

### **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Prekliniska data från gängse studier avseende säkerhetsfarmakologi, toxicitet vid upprepad dos, genotoxicitet, karcinogen potential och reproduktionotoxicitet indikerar inte några särskilda risker för mänskliga.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpmitt**

Natriumhyaluronat  
Glycerol (E422)  
Natriumhydroxid (E524)  
Renat vatten

### **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

### **6.3 Hållbarhet**

Oöppnad flaska: 2 år  
Efter öppnande: 3 månader

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras vid högst 25 °C.

### **6.5 Förpackningstyp och innehåll**

Behållaren är en 10 ml vit högdensitetspolyetenflaska försluten med en droppinsats. En flaska innehåller 10 ml lösning.

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

Inga särskilda anvisningar.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

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

HORUS PHARMA  
22 Allée Camille Muffat  
INEDI 5  
06200 Nice  
Frankrike

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

40461

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

Datum för det första godkännandet: 2.6.2022  
Datum för den senaste förnyelsen:

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

14.03.2024

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimeas webbplats [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi).