

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Sufentanil hameln 5 mikrog/ml injektio-/infusioneste, liuos
Sufentanil hameln 50 mikrog/ml injektio-/infusioneste, liuos

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Sufentanil hameln 5 mikrog/ml injektio-/infusioneste, liuos
1 ml injektionestettä sisältää 5 mikrog sufentaniilia (vastaten 7,5 mikrog sufentaniilisitraattia)

Yksi 2 ml:n ampulli sisältää 10 mikrogrammaa sufentaniilia (vastaten 15 mikrogrammaa sufentaniilisitraattia).

Yksi 10 ml:n ampulli sisältää 50 mikrogrammaa sufentaniilia (vastaten 75 mikrogrammaa sufentaniilisitraattia).

Sufentanil hameln 50 mikrog/ml injektio-/infusioneste, liuos
1 ml injektionestettä sisältää 50 mikrog sufentaniilia (vastaten 75 mikrog sufentaniilisitraattia)

Yksi 1 ml:n ampulli sisältää 50 mikrogrammaa sufentaniilia (vastaten 75 mikrogrammaa sufentaniilisitraattia).

Yksi 5 ml:n ampulli sisältää 250 mikrogrammaa sufentaniilia (vastaten 375 mikrogrammaa sufentaniilisitraattia).

Yksi 20 ml:n ampulli sisältää 1000 mikrogrammaa sufentaniilia (vastaten 1500 mikrogrammaa sufentaniilisitraattia).

Apuaine, joiden vaikutus tunnetaan:

Sufentanil hameln injektio-/infusioneste, liuos sisältää 0,15 mmol (tai 3,54 mg) natriumia / 1 ml liuosta.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Injektio-/infusioneste, liuos

Injektioneste on kirkas ja väritön.

pH 3,5–5,0

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Aikuiset

Sufentaniilin antaminen laskimoon on indisoitu anestesiassa kirurgisten toimenpiteiden aikana potilaille, joita ventiloidaan mekaanisesti endotrakeaalisen intubaation avulla:

- kipua lievittäväänä komponenttina yhdistelmäänestesian induktiossa ja ylläpidossa.
- anestesia-aineena anestesian induktiossa ja ylläpidossa.

Sufentaniilin epiduraaliannostelu on indisoitu analgeettina epiduraalisen bupivakaiinin kanssa:

- postoperatiivisen kivun hoidossa yleiskirurgisissa, thorax-kirurgisissa ja ortopedisissä toimenpiteissä ja keisarinleikkauksessa.
- synnytyskivun hoidossa.

Lapset

Laskimoon annettava sufentaniili on tarkoitettu käytettäväksi kipulääkkeenä yli 1 kuukauden ikäisille lapsille balansoidun yleisanestesian induktiossa ja/tai ylläpitovaiheessa.

Epiduraalisesti annettava sufentaniili on tarkoitettu käytettäväksi 1 vuoden ikäisten ja vanhempien lasten postoperatiivisen kivun hoitoon yleiskirurgisten, rintakehän tai ortopedisten toimenpiteiden jälkeen.

4.2 Annostus ja antotapa

Vain lääkäreiden, jotka tuntevat sufentaniilin käytön ja vaikutukset tulisi antaa sufentaniilia tai sen pitäisi tapahtua heidän valvonnassaan. Epiduraaliannostelun tulee tapahtua epiduraaliannosteluteknikkaan asianmukaisesti perehtyneen lääkärin toimesta. Neulan ja katetrin oikea paikka on tarkastettava ennen annostelua.

Annos tulee määrittää yksilöllisesti potilaan iän ja painon sekä klinisen tilanteen mukaan (kliininen diagnoosi, muu lääkitys, anestesiatoimenpiteet, leikkauksen tyyppi ja kesto). Alkuannoksen vaikutus tulee ottaa huomioon lisäännoksia määritettäessä.

Sydämen harvalyöntisydden välttämiseksi on suositeltavaa antaa pieni määrä antikolinergiä juuri ennen anestesian aloittamista. Pahoinvointi ja oksentelu voidaan välttää antamalla antiemeettiä. Eri indikaatioista riippuen, annokset ovat seuraavat:

Annostus laskimoon:

- Annostus aikuisille ja nuorille:
 - Analgeettisena komponenttina yhdistelmäänestesiassa, jonka induktioon ja ylläpitoon käytetään useampia anestesia-aineita:
Alkuannos – laskimoon hitaan bolusinjektiolla tai -infuusiona, joka kestää 2–10 minuuttia: 0,5–2 mikrog sufentaniilia/kg.
 Vaikutuksen kesto riippuu annoksesta. Annoksen 0,5 mikrog/kg sufentaniilia vaikutuksen kesto on noin 50 minuuttia.

Ylläpitoannos - laskimoon, kun havaitaan nukutuksen kevenevän: 10–50 mikrog sufentaniilia (noin 0,15–0,7 mikrog/kg).

Vieroitusvaihe – tämän vaiheen aikana annosta on pienennettävä hyvin hitaasti.

- Ainoana anestesia-aineena anestesian induktioon/ylläpitoon:
Aloitusannos – hidas injektiolla tai lyhyt infuusio 2–10 min laskimoon: 7–20 mikrog sufentaniilia/kg.

Ylläpitoannos – annetaan laskimoon, kun havaitaan nukutuksen kevenevän: 25–50 mikrog sufentaniilia (noin 0,36–0,7 mikrog/kg).

Ylläpitoannokset 25–50 mikrog sufentaniilia riittävät yleensä turvaamaan nukutuksen aikana tasaisen sydän- ja verenkiertoelimistööniminnan.

Huom.:

Ylläpitoannokset säädellään kunkin potilaan yksilöllisen tarpeen mukaan sekä oletetun jäljellä olevan leikkausajan mukaan.

- Annostus yli 1 kuukauden ikäisille lapsille:

Koska vastasyntyneiden farmakokineettisissä parametreissä esiintyy suurta vaihtelua, luotettavia annossuosituksia ei voida antaa. Ks. myös kohdat 4.4 ja 5.2.

Ennen jokaista annosta suositellaan antamaan antikolinergistä lääkevalmistetta, kuten atropiinia, ellei sen käyttö ole vasta-aihesta.

Anestesian induktio:

Sufentaniilia voidaan antaa hitaan, 30 sekuntia kestävänä tai hitaampana bolusinjektiiona 0,2–0,5 mikrog/kg yhdistelmänä muiden anestesian induktioon käytettävien lääkeaineiden kanssa. Suurten leikkausten (esim. sydänleikkauksen) yhteydessä voidaan antaa enintään annos 1 mikrog/kg.

Anestesian ylläpito ventiloiduilla potilailla:

Sufentaniilia voidaan antaa osana yhdistelmäänestesiaa. Annostus riippuu muista samanaikaisesti käytettävistä anestesia-aineista sekä leikkauksen tyypistä ja kestosta. Aloitusannos 0,3–2 mikrog/kg annetaan hitaan, vähintään 30 sekuntia kestävänä bolusinjektiiona, jonka jälkeen voidaan tarvittaessa antaa lisäboluksi 0,1–1 mikrog/kg enintään kokonaissannokseen 5 mikrog/kg saakka sydänleikkauksen yhteydessä.

Huom.:

Ylläpitoannostus tulee sovittaa yksilöllisen tarpeen ja oletetun jäljellä olevan leikkausajan mukaan. Koska sufentaniiliin munuaispuhdistuma on lapsilla suurempaa isommat annokset tai tiheämpi annosväli voivat olla tarpeen tässä potilasryhmässä.

Kun sufentaniilia annettiin bolusinjektiiona ainoana anestesia-aineena, sillä ei saatu aikaan riittävä anestesiavyvyttä vaan sufentaniiliin lisäksi tarvittiin muita anestesia-aineita.

Annostus epiduraalisesti:

Annostus aikuisille:

Epiduraaliannostelu annettaessa lisäanalgeettina epiduraalisen bupivakaanin kanssa:

Postoperatiivisen kivun hoito yleiskirurgian, thorax-kirurgian tai ortopedisen toimenpiteen ja keisarinleikkauksen jälkeen:

Epiduraalinen kyllästysannos voidaan antaa leikkauksen aikana: 10–15 ml 0,25-prosenttista bupivakaania, johon on lisätty 1 mikrog sufentaniilia / ml. Postoperatiivisessa kivun lievityksessä annetaan 0,175-prosenttista bupivakaania, johon on lisätty 1 mikrog sufentaniilia/ml, jatkuvana taustainfuusiona. Infuusion nopeudeksi säädetään aluksi 5 ml/tunti, jonka jälkeen ylläpitonopeus, 4–14 ml/tunti, määritetään yksilöllisesti. Potilaan toivoessa annetaan 2 ml:n lisäannoksia. Lisäannosten välillä on suositeltavaa pitää 20 minuutin tauko.

Synnytyskivun hoito:

Sufentaniiliin (10 mikrog) lisääminen epiduraaliseen bupivakaanin (0,125–0,25 %) pidentää ja parantaa analgesiaa. Injektiotilavuus 10 ml on osoittautunut parhaimmaksi. Jotta lääkkeet sekoittuisivat paremmin ruiskuun, tulisi vetää ensin sufentaniili ja sitten bupivakaani halutussa suhteessa. Kokonaistilavuus 10 ml saadaan laimentamalla lääkeseos 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridiliuoksella. Tarvittaessa lääkeseosta voidaan antaa kaksi lisäannosta. Sufentaniiliin kokonaissannosta 30 mikrog ei tulisi ylittää.

Annostus lapsille:

Sufentaniilia saavat antaa lapsille epiduraalisesti vain pediatriseen epiduraalianestesiaan ja opioidien hengitystä lamaavien vaikutusten hoitoon erityiskoulutuksen saaneet anesthesiologit.

Asianmukaisten elvytysvälineiden, mukaan lukien hengitysteiden avoimina pitämiseen tarvittavat välineet, ja opioidiantagonistin on oltava välittömästi saatavilla.

Pediatrisia potilaita on seurattava vähintään 2 tunnin ajan sufentaniiliin epiduraaliannon jälkeen hengityslaman havaitsemiseksi.

Sufentaniiliin epiduraalinen käyttö pediatrisille potilaille on dokumentoitu vain pienellä potilasjoukolla.

Yli 1-vuotiaat lapset

Leikkauksen aikana annettu yksittäinen bolusannos sufentaniilia 0,25–0,75 mikrog/kg lievittää kipua 1–12 tunnin ajan. Tehokkaan analgesian kesto on vaikuttava leikkaustoimenpide sekä amidiityyppisten puudutteiden samanaikainen käyttö epiduraalisesti.

Alle 1-vuotiaat lapset

Sufentaniiliin turvallisuutta ja tehoa alle 1 vuoden ikäisillä lapsilla ei ole vielä varmistettu (ks. myös kohdat 4.4 ja 5.1).

Tällä hetkellä saatavilla oleva tieto yli 3 kuukauden ikäisistä lapsista kuvataan kohdassa 5.1, mutta annostussuositusta ei voida antaa.

Vastasyntyneistä ja alle kolmen kuukauden ikäisistä imenväisistä tietoja ei ole saatavilla.

Eriyis et annostukseen liittyvät varotoimet:

Vanhukset ja heikkokuntoiset potilaat tarvitsevat yleensä pienemmän annoksen. Sufentaniiliin puoliintumisaika eliminaatiovaiheessa ei ole pidentynyt vanhuksilla, mutta heillä kardiovaskulaaristen häiriöiden vaara on lisääntynyt.

Suunniteltu kokonaisannos tulee titrata tarkkaan potilaille, joilla on jokin seuraavista sairauksista: hoitamaton hypotyreosi, keuhkosairaus, varsinkin, jos vitaalikapasiteetti on alentunut, lihavuus sekä alkoholismi. On myös suositeltavaa, että näitä potilaita seurataan leikkauksen jälkeen pitempää.

Heikentyneen poistumisen mahdollisuus maksan ja munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla potilailla on otettava huomioon ja annosta tulee pienentää sen mukaisesti. Potilaat, jotka saavat pitkääikaista opioidihoitoa tai joiden tiedetään väärinkäytäneen opioideja, voivat tarvita suuremman annoksen. Käytön pituus riippuu oletetusta leikkausajasta.

Sufentaniili voidaan antaa kerta-annoksena tai useampina annoksina.

Nopeita bolusinjektioita tulee välttää. Jos sufentaniilia annetaan samanaikaisesti sedatiivin kanssa, molemmat aineet tulee antaa erillisistä ruiskuista.

Epiduraaliannostuksen kesto perustuu kliniseen tarpeeseen. Yli viisi vuorokautta kestävästä postoperatiivisesta annostuksesta ei ole riittävä klinistä tietoa.

Antotapa

Laskimoon tai epiduraaliseen antoon.

4.3 Vasta-aiheet

Sufentaniili on kontraaindisoitu potilaille:

- joilla on yliherkkys vaikuttavalle aineelle (vaikuttaville aineille) tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille tai muille morfiinin kaltaisille lääkkeille,
- joilla on sairauksia, joissa on välttämässä hengityskeskuksen lamaa,
- joilla on akuutti hepaptiininen porfyria,
- jotka samanaikaisesti saavat hoitoa MAO:n estäjillä tai jotka ovat saaneet MAO:n estäävää viimeisten 14 vuorokauden kuluessa (ks. kohta 4.5),
- joilla on yhdistelmähoidossa morfiini agonisti-antagonisti (esim. nalbuifiini, buprenorfiini, pentatsosiini).
- Sufentaniiliin anto laskimoon synnytyksen yhteydessä tai ennen napanuoran sulkemista keisarileikkaussessa.

- Sufentaniilin epiduraalisessa annostelussa on otettava huomioon alueelliseen anestesiaan liittyvät yleiset vasta-aiheet.

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Kuten muidenkin tehokkaiden opioidien kohdalla

Hengityslama on annoksesta riippuvaista ja se voidaan kumota spesifisellä opioidiantagonistilla (naloksoni), jota voidaan joutua antamaan myöhemmin lisää, koska hengityslama voi kestää kauemmin kuin ko. antagonistin vaikutus. Syvä anestesian yhteydessä hengityslama on huomattava ja se voi jatkua tai ilmetä uudelleen postoperatiivisessa vaiheessa, mikäli sufentaniilia on annettu laskimonsisäisesti. Sen vuoksi potilaita on pidettävä asianmukaisessa tarkkailussa ja varmistettava, että potilaan elvytystä varten tarvittavat laitteet ja opioidiantagonistit ovat helposti saatavilla. Anestesian aikainen hyperventilaatio voi muuttaa potilaan hengityskeskukseen CO₂-vastetta ja siten vaikuttaa leikkauksen jälkeiseen hengitykseen.

Samanaikaisen sedatiivisten lääkkeiden, kuten bentsodiatsepiinien ja vastaanvalaisten lääkkeiden, käytön riskit:

Sufentanil hameln -valmisteen ja sedatiivisten lääkkeiden, kuten bentsodiatsepiinien tai niihin liittyvien lääkkeiden, samanaikainen käyttö saattaa aiheuttaa sedaatiota, hengityslamaa, koomaa ja kuoleman. Näiden riskien takia valmistetta voidaan määrättää samanaikaisesti sedatiivisten lääkkeiden kanssa ainoastaan sellaisille potilaille, joille muut hoitovaltoehdot eivät sovi. Jos potilaalle päätetään määrättää Sufentanil hameln -valmistetta samanaikaisesti sedatiivisten lääkkeiden kanssa, on määrättävä pienin tehoava annos ja hoidon on oltava mahdollisimman lyhytkestoinen.

Potilasta on seurattava tarkkaan hengityslaman ja sedation merkkien ja oireiden varalta. On erittäin suositeltavaa neuvoa potilasta ja hänen läheisiään tarkkailemaan näitä oireita (ks. kohta 4.5).

Laskimonsisäistä sufentaniilia on käytettävä ainoastaan potilaille, joita ventiloidaan mekaanisesti endotrakeaalisen intubaation kautta.

Ei-epileptisiä (myo)kloonisia liikkeitä voi esiintyä.

Epiduraaliannostelussa on noudatettava varovaisuutta potilailla, joilla on hengityslama tai joiden hengystoiminta on heikentynyt, sekä sikiön ahdinko- ja vaaratilanteissa. Potilasta tulee seurata tarkkaan 1 tunnin ajan jokaisen epiduraalisen ruiskeen antamisen jälkeen mahdollisen hengityslaman varalta.

Opioidien bolusannoksen nopeaa injektiota on vältettävä potilailla, joilla on häiriintynyt aivooverenkerto tai aivopaineen kohoamisen riski. Tällaisilla potilailla ohimenevään keskivaltimopaineen laskuun on joskus liittynyt lyhytaikainen aivojen perfuusiopaineen lasku.

Annosta suositellaan pienennettäväksi vanhuksilla tai heikkokuntoisilla potilailla. Opioidiannosten titrauksessa on noudatettava varovaisuutta potilailla, joilla on jokin seuraavista sairauksista: hoitamaton kilpirauhasen vajaatoiminta, keuhkosairaus, vähentynyt hengityskapasiteetti, alkoholismi, heikentynyt maksan tai munuaisten toiminta. Tällaiset potilaat tarvitsevat myös pidempiaikaista leikkauksen jälkeistä tarkkailua.

Vastasyntyneet ovat erittäin herkkiä sufentaniilin hengitystä heikentäville vaikutukselle aivan kuten muidenkin opioidien vaikuttukselle. Sufentaniilin käytöstä imeväisillä on saatavilla vain vähän tietoa. Koska farmakokineettisissä parametreissä esiintyy suurta vaihtelua vastasyntyneillä, on olemassa laskimonsisäisen sufentaniilin yli- tai aliannostuksen vaara synnytyksen jälkeisenä aikana. Ks. myös kohdat 4.2 ja 5.2. Epiduraalisen sufentaniilin turvallisuutta ja tehoa alle yhden vuoden ikäisissä lapsissa ei vielä ole varmistettu (ks. myös kohdat 4.2 ja 5.1). Sen vuoksi hyöty/riski-suhde on arvioitava tarkkaan ennen kuin sufentaniilia annetaan vastasyntyneille ja imeväisille.

Lihasjäykkyttä, myös rintakehän lihaksissa, saattaa esiintyä. Tämä voidaan välttää seuraavin

toimenpitein: hidas laskimonsisäinen injektilo (tämä toimenpide on yleensä riittävä, kun annettava annos on pieni); esilääkitys bentsodiatsepiinilla ja lihasrelaksantin käyttö.

Potilaalla saattaa esiintyä sydämen harvalyöntisyttä ja jopa sydänpysähdyn, jos hänen saamansa antikolinergisen aineen määrä on riittämätön tai jos sufentaniili annetaan samanaikaisesti eivagolyttisen lihasrelaksantin kanssa. Sydämen harvalyöntisyys voidaan hoitaa atropiinilla.

Pankuronin antamisen aiheuttama sydämen tiheällyöntisyys voi ylittää aiheutetun harvalyöntisyden.

Opioidit voivat aiheuttaa verenpaineen laskua, etenkin hypovoleemisilla potilailla.

Tarpeellisiin toimenpiteisiin on ryhdyttävä tasaisen valtimopaineen ylläpitämiseksi.

Toleranssi ja opioidien käyttöhäiriö (väärinkäyttö ja riippuvuus)

Opioidien toistuva annostelu voi aiheuttaa toleranssia, fyysisä ja psykkistä riippuvuutta sekä opioidien käyttöhäiriötä.

Sufentanil hameln-valmisteen väärinkäyttö tai tahallinen väärinkäyttö voi johtaa yliannostukseen ja/tai kuolemaan. Opioidien käyttöhäiriön kehittymisen riski on suurentunut, jos potilaalla tai hänen perheenjäsenillä (vanhemmat tai sisarukset) on aiemmin ollut pälteiden väärinkäyttöä (mukaan lukien alkoholin väärinkäyttöä), jos potilas tupakoi tai jos hänellä on aiemmin ollut mielenterveysongelmia (esim. vakava masennus, ahdistuneisuutta tai persoonallisuushäiriö).

Potilaita on tarkkailtava huumekäytöön viittaavan käytöksen varalta (esim. liian aikaiset reseptiuusimispyynnöt). Tähän kuuluu samanaikaisesti käytössä olevien opioidien ja psykoaktiivisten aineiden (kuten esimerkiksi bentsodiatsepiinien) tarkkailu. Niiden potilaiden kohdalla, joilla on opioidihäiriön oireita, on harkittava riippuvuuksien erikoistuneen lääkärin konsultaatiota.

Hoidon keskeyttäminen ja vieroitusoireyhdytä

Pitkääikäinen toistuva anto lyhin väliajoin voi johtaa vieroitusoireyhymän kehittymiseen hoidon lopettamisen jälkeen. Sufentanil hameln-valmisteen käytön lopettamisen jälkeisiä oireita, mukaan lukien takykardiaa, hypertensiota ja kiihyneisyyttä, on raportoitu toisinaan äkillisen lopettamisen yhteydessä, erityisesti yli kolmen (3) vuorokauden pituisen pitkääikäisen annostelun jälkeen. Infuusion uudelleen aloittaminen ja vähentäminen on ollut hyödyllistä näiden tapausten yhteydessä siltä osin kuin siitä on raportoitu. Yli kolmen (3) vuorokauden pituista Sufentanil hameln-valmisteen käyttöä ei suositella mekaanisesti ventiloille tehoaitopotilaille.

Unenaikeiset hengitysvaikeudet

Opioidit voivat aiheuttaa unenaikeisia hengityshäiriöitä, kuten sentraalista uniapneaa (CSA) ja uneen liittyvää hypoksemiaa. Opioidien käyttö lisää CSA:n riskiä annosriippuvaisesti. Harkitse opioidien kokonaissannoksen pienentämistä potilailla, joilla on sentraalinen uniapnea.

Opioidien aiheuttama hyperalgesia

Kuten muitakin opioideja käytettäessä, jos sufentaniilinannoksen suurentaminen ei johda riittävään kivun hallintaan, on huomioitava opioidien aiheuttaman hyperalgesian mahdollisuus.

Sufentaniilinannoksen pienentäminen, sufentaniilihoidon lopettaminen tai taustakipuun annettavan hoidon muuttaminen saattavat olla tarpeen.

Maha-suolikanavaan liittyvät vaikutukset

Koska sufentaniili on μ -opioidireseptoriagonisti, se voi heikentää maha-suolikanavan motilitettilähdettä. Sufentanil hameln-valmisteen käytössä on noudatettava varovaisuutta, jos potilaalla on ileuksen riski.

Koska sufentaniili on μ -opioidirespseptoriagonisti, se voi aiheuttaa savenjohtimen ja haimatiehyen sulkijalihasten (Oddin sulkijan) kouristuksia. Siksi Sufentanil hameln-valmisteenkäytössä on noudatettava varovaisuutta, jos potilaalla on sappiteiden sairaus, mukaan lukien akuutti haimatulehdus.

Tämä lääkevalmiste sisältää 3,54 mg natriumia per ml liuosta, joka vastaa 0,2% WHO:n suosittelemasta natriumin 2 g:n päivittäisestä enimmäissaannista aikuisille.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Sedatiiviset lääkkeet, kuten bentsodiatsepiinit tai niihin liittyvät lääkkeet

Additiivisen keskushermosta lamaavan vaikutuksen vuoksi opioidien, samanaikainen käyttö sedatiivisten lääkkeiden, kuten bentsodiatsepiinien ja vastaanvalaisten lääkkeiden, kanssa lisää sedation, hengityslaman, kooman ja kuoleman riskiä. Annostusta ja samanaikaisen hoidon kestoja on rajoitettava (ks. kohta 4.4). Bentsodiatsepiinien samanaikainen käyttö voi johtaa madaltuneeseen verenpaineesseen.

Gabapentinoidit

Opioidien ja gabapentinoidien (gabapentiinin ja pregabaliinin) samanaikainen käyttö lisää opioidien yliannostuksen, hengityslaman ja kuoleman riskiä.

Muut keskushermosta lamaavat lääkkeet

Barbituraatit, opioidit, neuroleptit, yleiset anesteetit ja muut ei-selektiiviset keskushermosta lamaavat aineet (esim. alkoholi) saattavat lisätä opioidien aiheuttamaa hengityslamaa.

Kun potilaat käyttää muita keskushermosta lamaavia lääkeitä, tarvittava sufentaniili annos voi olla tavallista alhaisempi. Samanaikainen käyttö sufentaniiliin kanssa spontaanisti hengittävillä potilailla voi nostaa hengitysdepression, syvänsedation, kooman ja kuoleman riskiä.

Sufentaniiliin vaikutus muihin lääkevalmisteisiin

Sufentaniiliin käytön jälkeen, muiden keskushermosta lamaavien lääkkeiden annostusta on vähennettävä. Tämä on erityisen tärkeää leikkauksen jälkeen, koska syvä analgesia seuraa merkittävää hengitysdepressioa, joka voi jatkua tai toistua leikkauksen jälkeisenä aikana. Keskushermosta lamaavan lääkkeen, kuten bentsodiatsepiinin, käyttö tämän jakson aikana voi suhteellomasti nostaa hengitysdepression riskiä (ks. yllä).

Sytokromi P450 3A4 (CYP3A4) –entsyymin estääjät

Sufentaniili metaboloituu pääasiassa ihmisen sytokromi CYP3A4 –entsyymin avulla. Mitään erytromysiiniin (tunnettu sytokromi CYP3A4 –entsyymin estääjä) aiheuttamaa in vivo –inhibitota ei ole kuitenkaan todettu. Vaikka kliiniset tiedot ovat puutteelliset, in vitro –tiedot osoittavat, että muut vahvat sytokromi CYP3A4 –entsyymin estääjät (esim. ketokonatsoli, itrakonatsoli, ritonavippi) voivat estää sufentaniiliin metaboloitumisen. Tämä voi johtaa pitkittynessseen tai viivästytyneeseen hengitysdepressioon. Kyseisten lääkkeiden samanaikainen käyttö vaatii erityistä potilashoitoa ja –seurantaa; erityisesti, voi olla tarpeen laskea sufentaniiliin annosta.

Jos sufentaniiliin ja typpioksidin annokset samanaikaisesti annettuna ovat suuria, seurauksena voi olla verenpaineen laskua, sydämen lyöntitiheyden ja sydämen minuuttitilavuuden laskua.

Serotonergiset lääkeaineet mukaan lukien monoamiinioksidaasiestääjät (MAO-estääjät)

Sufentaniiliin samanaikainen antaminen serotonergisen aineen, kuten selektiivisten serotoniinin takaisinoton estääjien (SSRI), serotoniinin ja noradrenaliinin takaisinoton estääjien (SNRI) tai monoamiinioksidaasin estääjien (MAOI) kanssa, voi lisätä serotoniinioireyhtymän riskiä, joka on mahdollisesti hengenvaarallinen tila. Monoamiinioksidaasin estääjä ei saa ottaa kahden viikon aikana ennen tai samanaikaisesti Sufentanil hameln antamisen kanssa.

Samanaikainen sufentaniiliin ja vekuronin tai suksametonin antaminen voi aiheuttaa sydämen harvalyöntisyystä varsinkin, jos pulssi on jo hidas (esim. potilailla, jotka saavat kalsiumkanavan salpaajia tai beetasalpaajia). Siksi suositellaan yhden tai molempien aineiden annoksen alentamista.

4.6 He de lmällisyys, ras kaus ja imetyks

Raskaus

Laskimoon annetun sufentaniiliin käytön turvallisuutta raskauden aikana ei ole varmistettu.

Eläinkokeissa ei kuitenkaan ole todettu teratogeenisia vaikutuksia. Kuten muidenkin lääkkeiden kohdalla, riski on pumittava potilaan mahdollisesti saamaan hyötyyn nähden. Sufentaniili läpäisee istukan nopeasti seuraten lineaarisesti konsentraation nousua äidillä. Suhdeluku napaveren konsentraatio: äidin veren konsentraatio oli 0,81. Sufentaniilin antoa laskimoon synnytyksen yhteydessä tai ennen napanuoran sulkemista keisarileikkaussessa ei suositella, koska sufentaniili voi aiheuttaa vastasyntyneen hengityslaman. Epiduraalista annostelua voidaan kuitenkin käyttää synnytyksen aikana. Synnytyksen aikana tehdyissä kontrolloiduissa kliinisissä tutkimuksissa on osoitettu, että sufentaniilin epiduraaliannostelu bupivakaan lisänä enintään 30 mikrogramman kokonaisannoksella ei vaikuta haitallisesti äidin eikä vastasyntyneen tilaan synnytyksen aikana. Kun epiduraalisesti annettu kokonaisannos oli enintään 30 mikrogrammaa, keskimääräinen plasmapitoisuus napalaskimossa oli 0,016 ng/ml. Lasta varten on aina oltava saatavilla vastalääke (naloksoni).

Imetys

Sufentaniili erittyy ihmisen rintamaitoon. On päätettävä, lopetetaanko rintaruokinta vai lopetetaanko tai keskeytetäänkö sufentaniilihoito ottaen huomioon rintaruokinnasta aiheutuva hyöty lapselle ja hoidosta koituva hyöty äidille. Imetys voidaan aloittaa uudelleen 24 tuntia sufentaniilin viimeisen annostelun jälkeen.

Hedelmällisyys

Sufentaniilin vaikutuksesta hedelmällisyteen ei ole kliinisiä tietoja. Rotilla tehdyissä tutkimuksissa hedelmällisyys väheni ja alkiokuolleisuus lisääntyi (ks. kohta 5.3).

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Potilaiden ei tule ajaa eikä käyttää koneita ennen kuin sufentaniilin antamisesta on kulunut riittävän pitkä aika. Potilasta ei saa lähetä kotiin ilman saattajaa ja häntä on kehotettava välttämään alkoholin käyttöä.

4.8 Hattavaikutukset

Sufentaniilin turvallisuutta arvioitiin kuudessa kliinisessä tutkimuksessa, joihin osallistui 650 sufentaniilihoitoa saanutta potilasta. Potilaista 78 osallistui kahteen tutkimukseen, joissa sufentaniilia annettiin laskimoon nukutusaineena anestesian induktioon ja ylläpitoon potilaille, joille tehtiin suuri kirurginen toimenpide (sepelvaltimo-ohitus tai avosydänleikkaus). Loput 572 potilasta osallistui neljään tutkimukseen, joissa sufentaniilia annettiin epiduraalisesti leikkauksenjälkeisen kiven hoitoon, tai synnytyskipujen hoitoon alatiessynnytyksen aikana yhdessä epiduraalisesti annostellun bupivakaan kanssa. Nämä potilaat saivat vähintään yhden sufentaniiliannoksen ja heistä kerättiin turvallisuustiedot. Näistä tutkimuksista saatujen yhdistettyjen tietojen perusteella yleisimmin raportoituja (ilmantuvuus $\geq 5\%$) hattavaikutuksia (prosentuaalinen ilmantuvuus suluissa) olivat: sedaatio (19,5 %), kutina (15,2 %), pahoinvohti (9,8 %) ja oksentelu (5,7 %).

Yllä mainittujen lisäksi seuraavassa taulukossa esitetään hattavaikutukset, joita on raportoitu sufentaniilin käytön yhteydessä joko kliinisistä tutkimuksista tai markkinoille tulon jälkeen saadusta kokemuksesta. Hattavaikutusten esiintyvyys on määritelty 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) |

| Elinjärjestelmä | Esiintymistihes | Hattavaikutus |
|---------------------------|--------------------|---------------|
| Infektiot | Melko harvinainen: | Nuha |
| Immuunijärjestelmä | Melko harvinainen: | Yliherkkyyys |

| | | |
|---|--------------------|--|
| | Tuntematon: | Anafylaktinen sokki, anafylaktinen reaktio, anafylaktoidi reaktio |
| Psykkiset häiriöt | Melko harvinainen: | Haluttomuus, hermostuneisuus |
| Hermosto | Hyvin yleinen: | Sedaatio |
| | Yleinen: | Vastasyntyneen vapina, heitehuimaus, päänsärky |
| | Melko harvinainen: | Leikkauksen aikaiset lihasliikkeet, vastasyntyneen dyskinesia, poikkeava lihasjänteys (dystonia), heijasteiden kiihtyneisyys (hyperreflexia), lisääntynyt lihasjänteys, vastasyntyneen epänormaalilin hitaat tai heikot lihasliikkeet (hypokinesia), uneliaisuus |
| | Tuntematon: | Toonis-klooniset liikkeet, tahattomat liassupistukset, euforia, huimaus, kooma, kouristukset |
| Silmät | Melko harvinainen: | Näköhäiriöt |
| | Tuntematon: | Mioosi |
| Sydän | Yleinen: | Takykardia |
| | Melko harvinainen: | Eteiskammiokatkos, syanoosi, bradykardia, rytmihäiriö, poikkeava EKG, asystolia |
| | Tuntematon: | Sydänpysähdyksessä |
| Verisuonisto | Yleinen: | Kohonnut verenpaine, matala verenpaine, kalpeus |
| | Tuntematon: | Sokki |
| Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina | Yleinen: | Vastasyntyneen syanoosi |
| | Melko harvinainen: | Bronkospasmi, vähentynyt keuhkotuuletus, käheys, yskä, nikotus, hengityselinsairaus |
| | Tuntematon: | Hengityspysähdyksessä, hengityskatkos, hengityslama, keuhkopööhö, laryngospasmi |
| Ruoansulatuselimistö | Yleinen: | Pahoinvointi, oksentelu |
| Iho ja ihonalainen kudos | Hyvin yleinen: | Kutina |
| | Yleinen: | Ihon värin muutokset |
| | Melko harvinainen: | Allerginen dermatütti, liikahikoilu, ihottuma, vastasyntyneen ihottuma, kuiva iho |
| | Tuntematon: | Eryteema |

| | | |
|--|---|---|
| Luusto, lihakset ja sidekudos | Yleinen: Melko harvinainen: Tuntematon: | Lihasnykäykset Selkäkipu, vastasyntyneen vähentynyt lihasjanteys, skeletaalinen lihasjäykkyys (mukaan lukien rintakehän seinämän jäykkyys) Lihassupistukset |
| Munuaiset ja virtsatiet | Yleinen: | Virtsaumpi, virtsan pidätyskyvyttömyys |
| Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat | Yleinen: Melko harvinainen: | Kuume Vilunväristykset, hypotermia, alentunut ruumiinlämpö, kohonnut ruumiinlämpö, pistoskohan reaktio, pistoskohan kipu, kipu |

Pediatriset potilaat

Haittavaikutusten esiintymistiheden, tyyppin ja vaikeuden lapsilla odotetaan olevan samanlaisia kuin aikuisilla.

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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Oireet ja löydökset

Yliannostuksen oireet ilmenevät sufentaniiliin farmakologisten vaikutusten ylikorostumisena. Yksilöllisestä herkkyydestä riippuen kliininen tila määräytyy lähinnä hengityslaman asteen mukaan vahdellen hengityksen hidastumisesta hengityspysähdykseen. Sufentaniiliin farmakologisten ominaisuuksien johdosta hengityslamaa voi esiintyä jo hoitoannoksilla (laskimoon: >0,3 mikrog/kg). Annettaessa sufentaniilia valvottuissa olosuhteissa näiden oireiden asianmukainen hoito tulee varmistaa.

Hoito

Vähentyneen keuhkotuuletuksen tai hengityspysähdyksen kyseessä ollessa riittävästä hapen saannista ja hengityksen avustamisesta tai kontrolloimisesta on huolehdittava. Hengityslamaa voidaan hoitaa spesifisellä opioidiantagonistilla (esim. naloksonilla) yhdessä muiden tukitoimenpiteiden kanssa. Antagoniston toistuva anto saattaa olla tarpeen, koska hengityslama voi kestää pidempään kuin antagonistin vaikutus. Mikäli hengityslamaan liittyy luurankolihasten jäykkyyttä, laskimoon annettavaa neuromuskulaarista salpaajaa saatetaan tarvita helpottamaan hengityksen avustamista tai riittävän hengityksen varmistamista. Potilasta on tarkkailtava huolellisesti; riittävästä ruumiinlämmöstä ja nesteiden saannista tulee huolehtia. Jos potilaalla on vaikeaa, jatkuva hypotensiota, hypovolemian mahdollisuus tulee ottaa huomioon ja tila tulee hoitaa asianmukaisella parenteraalisella nestehoidolla.

5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: anesteetit; opioidianesteetit
ATC-koodi: N01AH03.

Sufentaniili, hyvin tehokas opioidkipulääke, on spesifinen μ -agonisti, jolla on fentanylin verrattuna 7–10 kertaa suurempi affinitetti μ -reseptoreille. Sufentaniillilla on huomattavasti voimakkaampi analgeettinen vaikutus kuin fentanyyllä, samalla kun hemodynaaminen tasapaino ja sydänlihaksen hyvä hapensaanti on mahdollista säilyttää käytettäessä sufentaniilia. Maksimiteho saavutetaan muutaman minuutin kuluttua siitä, kun aine on annettu laskimoon. Farmakologisissa tutkimuksissa on todettu kardiovaskulaarisen stabiliteetin ja mitattujen aivosähkökäyrien olevan samankaltaisia kuin fentanyyllä. Immunosupressiivista tai hemolyyttista vaikutusta tai histamiinin vapautumisen stimuloitumista ei havaittu. Kuten muutkin opioidit, sufentaniili voi aiheuttaa sydämen harvalyöntisyystä vaikuttamalla mahdollisesti kiertäjähermon sentraaliseen osaan. Sufentaniili ei alenna, tai alentaa vain osaksi, pankuronin aiheuttamaa sydämen lyöntitiheyden kihtymistä.

Sufentaniilin turvallisuusindeksi on korkea (LD_{50}/ED_{50} alhaisimmalla analgeettisella asteella) rotissa: 25 211. Indeksi on fentanylin (277) ja morfiinin (69,5) indeksiä korkeampi. Vähäinen akkumulaatio ja nopea eliminaatio varastointiaitioista mahdollistaa nopean toipumisen. Analgesian syvyys riippuu annoksesta ja sitä voidaan leikkauksen aikana säädellä kiputason mukaiseksi.

Monet sufentaniilin aiheuttamat vaikutukset (erityisesti hengityslama) voidaan poistaa antamalla vastavaikutusainetta kuten naloksonia.

Pediatriset potilaat

Anto epiduraalisesti

Kun viidelletoista 4–12-vuotiaalle lapselle annettiin epiduraalisesti 0,75 mikrog/kg sufentaniilia, keskimääräinen aika analgesian alkamiseen oli $3,0 \pm 0,3$ minuuttia ja keskimääräinen analgesian kesto 198 ± 19 minuuttia.

Sufentaniilia on annettu epiduraalisesti vain pienelle joukolle 3 kuukauden – 1 vuoden ikäisiä lapsia yksittäisenä bolusannoksenä 0,25–0,75 mikrog/kg leikkauksenjälkeisen kivun hoitoon.

Kun yli 3 kuukauden ikäisille lapsille annettiin sufentaniilia 0,1 mikrog/kg epiduraalisen bolusannoksen jälkeen epiduraali-infusiona 0,03–0,3 mikrog/kg/h yhdistelmänä amidityyppisen puudutteen kanssa, saavutettiin tehokas leikkauksenjälkeinen kivunlievitys enintään 72 tunnin ajaksi subumbilikaalisen leikkauksen jälkeen.

5.2 Farmakokinetiikka

Kun käytettiin laskimonsisäistä 250–1500 mikrogn sufentaniiliannosta, ja voitiin ottaa verinäytteitä ja mitata seerumikonsentraatioita pitemmällä aikavälillä, saatii seuraavat tutkimustulokset: Puoliintumisaika distribuutiovaiheessa oli 2,3–4,5 minuuttia ja 35–73 minuuttia, keskimääräinen puoliintumisaika eliminaatiovaiheessa oli 784 (vaihteluväli 656–938) minuuttia, jakautumistilavuus sentraalisessa osassa 14,2 litraa, distribuutiovolyymi vakaassa tilassa 344 litraa, ja munuaispuhdisuuma 917 ml/minuutti. Metodologisen havaitsemisajan takia poistumisvaiheen puoliintumisaika 250 mikrogn annoksen jälkeen oli huomattavasti lyhyempi (240 minuuttia) kuin 500–1500 mikrogn annoksen (10–15 tuntia) jälkeen.

Distribuutiovaiheen puoliintumisaika pikemmin kuin eliminaatiovaiheen puoliintumisaika määrää, kuinka nopeasti plasmakonsentraatio alenee terapeuttiselta tasolta subterapeuttiselle tasolle. Sufentaniilin farmakokinetiikka oli lineaarista tutkitulla annostustasolla.

Aineen biotransformaatio tapahtuu ensisijaisesti maksassa ja ohutsuolessa. Lähes 80 % annetusta annoksesta poistuu vuorokauden kuluessa, josta vain 2 % muuttumattomassa muodossa. Sufentaniilin

sitoutumisaste plasman proteiineihin on 92,5 %.

Hyvin alhaisia pitoisuksia sufentaniilia löydettiin plasmasta 3–30 mikrog:n epiduraalinnostelun jälkeen, kun sitä annosteltiin epiduraalisesti joko terveillä vapaaehtoisilla tai synnyttäjillä.

Sufentaniilia löydettiin myös napanuoran verestä.

Maksimaiset plasmakonsentraatiot sufentaniilia saavutetaan 10 minuutissa epiduraalinnostelun jälkeen ja ne ovat 4–6 kertaa alhaisemmat kuin ne, jotka saavutetaan laskimonsisäisessä annostelussa. Epinefriinin lisääminen (50–70 mikrog) vähentää sufentaniiliin imetyymistä systeemiverenkiertoon aluksi 25–50 %.lla.

Pediatriset potilaat

Lapsista on vähän farmakokineettistä tietoa

Anto laskimoon

Sufentaniiliin sitoutuminen plasman proteiineihin on lapsilla alhaisempi verrattuna aikuisiin ja lisääntyy iän myötä. Vastasyntyneillä sufentaniiliista sitoutuu proteiineihin noin 80,5 % verrattuna 88,5 %:iin imeväisillä, 91,1 %:iin lapsilla ja 92,5 %:iin aikuisilla.

Pediatrisille sydänleikkauspotilaille laskimoon annetun sufentaniiliin bolusannoksen 10–15 mikrog/kg jälkeen sufentaniiliin farmakokinetiikkaa voidaan kuvata triekspotentiaalisella käyrällä kuten aikuisilla (taulukko 1). Painon mukaan normalisoitu puhdistuma oli imeväisillä ja lapsilla suurempi kuin nuorilla, joiden puhdistumanopeus oli verrattavissa aikuisten puhdistumanopeuteen. Vastasyntyneiden puhdistuma oli huomattavasti hitaampaa ja siinä esiintyi suurta vaihtelua (vaihteluväli 1,2–8,8 ml/min/kg ja yksi poikkeava arvo 21,4 ml/min/kg). Vastasyntyneiden vakaan tilan jakautumistilavuuden osoitettiin olevan suurempi ja eliminaation puoliintumisajan pidentyntyn. Farmakodynaamiset erot saattavat olla farmakokineettisten parametrien erojen vuoksi suuremmat, jos sitoutumaton fraktio otetaan huomioon.

Taulukko 1: Sufentaniiliin farmakokineettisten parametrien keskiarvot lapsilla (N = 28) yksittäisen laskimoon annetun sufentaniiliin 10–15 mikrog/kg bolusannoksen jälkeen.

| Ikäryhmä | N | Vdss (l/kg) Keskiarvo (\pm SD) | T1/2β (min) Keskiarvo (\pm SD) | Puhdistuma (ml/kg/min) Keskiarvo (\pm SD) |
|----------------------------|---|---|---|--|
| Vastasynteet (0–30 päivää) | 9 | 4,15 (1,01) | 737 (346) | 6,7 (6,1) |
| Imeväiset (1–23 kk) | 7 | 3,09 (0,95) | 214 (41) | 18,1 (2,8) |
| Lapset (3–11 v.) | 7 | 2,73 (0,50) | 140 (30) | 16,9 (3,2) |
| Nuoret (13–18 v.) | 5 | 2,75 (0,53) | 209 (23) | 13,1 (3,6) |

Cl = puhdistuma, normalisoitu ruumiimpainoon; N = potilaiden lukumäärä analyysissä; SD = vakiopoikkeama; T1/2β = eliminaation puoliintumisaika; Vdss = jakautumistilavuus vakaassa tilassa. Ilmoitetut ikäryhmät ovat tutkittujen lasten ikäryhmät.

Anto epiduraalisesti

Viidelletoista iältään 4–12-vuotiaalle lapselle epiduraalisesti injektiona annetun sufentaniiliannoksen 0,75 mikrog/kg jälkeen mitattu pitoisuus plasmassa oli 30, 60, 120 ja 240 minuuttia annon jälkeen $0,08 \pm 0,01$ – $0,10 \pm 0,01$ ng/ml.

Kuudella iältään 5- ja 12-vuotiaalla lapsella, jotka saivat sufentaniilia bolusannoksina 0,6 mikrog/kg ja sen jälkeen 0,08 mikrog/kg/h sufentaniilia ja 0,2 mg/kg/h bupivakaiinia jatkuvana epiduraali-infusiona 48 tunnin ajan, huippupitoisuudet saavutettiin noin 20 minuuttia bolusinjektion jälkeen ja ne vaihtelivat havaitsenrajan alapuolelta (< 0,02 ng/ml) pitoisuuteen 0,074 ng/ml.

5.3 Prekliinis et tiedot turvallis uudesta

Vaikutus lisääntymiskykyyn (alentunut hedelmällisyys, embryotoksinen vaikutus, fetotoksinen vaikutus, vastasyntyneiden kuolleisuusluvut) havaittiin rotassa ja kanissa vasta, kun emolle oli annettu tokisia annoksia (2,5-kertaisia verrattuna ihmisen annokseen 10 - 30 päivän ajan). Teratogenistä vaikutusta ei ole raportoitu.

Sufentaniilin karsinogenisyytä ominaisuuksia eläimissä tutkivia pitkäaikaistutkimuksia ei ole julkaistu.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Natriumkloridi,
sitruunahappomonohydraatti (pH:n säätämiseen),
injektionesteisiin käytettävä vesi.

6.2 Yhteensopimattomuudet

Sufentaniilisitraatti on fysikaalisesti yhteensovimatona diatsepaamin, loratsepaamin, fenobarbitaalinatriumin, fenytoiniinatriumin ja tiopentaalinatriumin kanssa.

6.3 Kestoaika

3 vuotta.

Avattu pakkauks:

Valmiste on käytettävä välittömästi avaamisen jälkeen.

Laimentamisen jälkeen:

Laimennosten on osoitettu säilyvän kemiallisesti ja fysikaalisesti stabiilina 72 tuntia 20–25 °C:ssa (ks. kohta 6.6).

Mikrobiologisista syistä laimennokset tulisi kuitenkin käyttää välittömästi. Jos laimennosta ei käytetä välittömästi, säilytysaika ja olosuhteet ennen käyttöä ovat käyttäjän vastuulla, eivätkä normaalisti saa yllittää 24 tuntia 2–8 °C:ssa, paitsi jos laimentaminen on tapahtunut kontrolloiduissa ja validoiduissa aseptisissa olosuhteissa.

6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C.

Pidä ampullit ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Säilytys avaamisen tai laimentamisen jälkeen; ks. kohta 6.3.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko (pakkauskoot)

Sufentanil hamelin 5 mikrog/ml injektio-/infuus ioneste, liuos

2 ml injektionesteampulli (väritön lasi, tyyppi I)

Alkuperäispakkaus sisältää 5 kpl 2 ml:n ampullia

Alkuperäispakkaus sisältää 10 kpl 2 ml:n ampullia

10 ml injektionesteampulli (väritön lasi, tyyppi I)

Alkuperäispakkaus sisältää 5 kpl 10 ml:n ampullia

Alkuperäispakkaus sisältää 10 kpl 10 ml:n ampullia

Sufentanil hameln 50 mikrog/ml injektio-/infusioneste, liuos

1 ml injektionesteampulli (väritön lasi, tyyppi I)

Alkuperäispakkaus sisältää 5 kpl 1 ml: n ampullia

Alkuperäispakkaus sisältää 10 kpl 1 ml: n ampullia

5 ml injektionesteampulli (väritön lasi, tyyppi I)

Alkuperäispakkaus sisältää 5 kpl 5 ml: n ampullia

Alkuperäispakkaus sisältää 10 kpl 5 ml: n ampullia

20 ml injektionesteampulli (väritön lasi, tyyppi I)

Alkuperäispakkaus sisältää 5 kpl 20 ml: n ampullia

Alkuperäispakkaus sisältää 10 kpl 20 ml: n ampullia

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsitletyohjeet

Valmiste tulee tarkastaa silmämääräisesti vieraiden partikkeleiden, pakauksen rikkoutumisen tai valmisten vaurioitumisen osalta ennen antoa. Liuos on hävitettävä, jos merkkejä näistä todetaan.

Sufentanil hameln injektioneste voidaan sekoittaa Ringer-laktaatti, 9 mg/ml (0,9 %) NaCl- tai 50 mg/ml (5 %) glukoosi-infusionesteiden kanssa.

Epiduraaliantoja varten Sufentanil hameln voidaan sekoittaa 9 mg/ml (0,9 %) NaCl- ja/tai bupivakaaniliuoksen kanssa.

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

hameln pharma gmbh

Inselstraße 1

31787 Hameln

Saksa

8. MYYNTILUVAN NUMERO

Sufentanil hameln 5 mikrog/ml injektio-/infusioneste, liuos: 16229

Sufentanil hameln 50 mikrog/ml injektio-/infusioneste, liuos: 16228

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämispäivämäärä: 10.10.2001

Myyntiluvan uudistamispäivämäärä: 15.05.2010

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

08.03.2023

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Sufentanil hameln 5 mikrog/ml injektions-/infusionsvätska, lösning
Sufentanil hameln 50 mikrog/ml injektions-/infusionsvätska, lösning

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Sufentanil hameln 5 mikrog/ml injektions-/infusionsvätska, lösning
1 ml lösning innehåller 5 mikrog sufentanil (vilket motsvarar 7,5 mikrog sufentanilcitrat).

Varje ampull med 2 ml lösning innehåller 10 mikrogram sufentanil (vilket motsvarar 15 mikrogram sufentanilcitrat).

Varje ampull med 10 ml lösning innehåller 50 mikrogram sufentanil (vilket motsvarar 75 mikrogram sufentanilcitrat).

Sufentanil hameln 50 mikrog/ml injektions-/infusionsvätska, lösning
1 ml lösning innehåller 50 mikrog sufentanil (vilket motsvarar 75 mikrogram sufentanilcitrat).

Varje ampull med 1 ml lösning innehåller 50 mikrogram sufentanil (vilket motsvarar 75 mikrogram sufentanilcitrat).

Varje ampull med 5 ml lösning innehåller 250 mikrogram sufentanil (vilket motsvarar 375 mikrogram sufentanilcitrat).

Varje ampull med 20 ml lösning innehåller 1 000 mikrogram sufentanil (vilket motsvarar 1 500 mikrogram sufentanilcitrat).

Hjälpämne med känd effekt:

Sufentanil hameln injektions-/infusionsvätska, lösning innehåller 0,15 mmol (eller 3,54 mg) natrium/ 1 ml lösning.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Injektions-/infusionvätska, lösning

Lösningen är klar och färglös.

(pH 3,5–5,0)

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Användning hos vuxna

Intravenös administrering av sufentanil indiceras för användning vid narkos under alla kirurgiska ingrepp på patienter med endotrakeal intubering som får mekanisk ventilering:

- som en analgetisk komponent vid inducering och upprätthållande av balanserad narkos.
- som anestetiskt medel för inducering och upprätthållande av balanserad narkos.

Vid epidural administrering är sufentanil indicerat som supplementärt analgetikum till epiduralt bupivakain:

- för postoperativ behandling av smärta efter allmänkirurgi, thorax- och ortopediska operationer samt kejsarsnitt.
- för behandling av smärta under förlossningsarbete och vaginal förlossning.

Användning hos barn

Intravenöst sufentanil är indicerat som analgetikum för användning under inducering och/eller upprätthållande av balanserad allmän narkos hos barn över 1 månads ålder.

Epiduralt sufentanil är indicerat för användning hos barn i åldern 1 år och däremot för postoperativ smärtlindring efter allmän kirurgi, thorax- eller ortopediska ingrepp.

4.2 Dosing och administreringssätt

Sufentanil får endast ges av narkosläkare eller läkare som väl känner till dess användning och verkningsmekanismer eller under sådan läkares överinsyn. Epidural administrering måste göras av en läkare med tillräcklig erfarenhet av epidural appliceringsteknik. Korrekt placering av nålen eller katetern måste kontrolleras före administrering.

Dosering bör avgöras från fall till fall utifrån patientens ålder och kroppsvekt samt klinisk situation (diagnos, andra läkemedel, anestesiförfarande samt ingreppets varaktighet och typ). Effekten av den initiala dosen bör tas med i beräkningen av tilläggsdoser.

För att undvika risken för bradykardi är det rekommenderat att injicera en liten dos antikolinergikum direkt före inducering av narkos. Illamående och kräkningar kan förebyggas genom administrering av antiemetika. Beroende på vilka indikationerna är gäller följande administrering och dosering:

Intravenös administrering:

- Dosering för vuxna och ungdomar:

- Som en analgetisk komponent vid balanserad narkos som induceras och upprätthålls med flera anestetika:

Initialdos – som långsam IV-bolus eller infusion över 2–10 minuter: 0,5–2 mikrogram sufentanil/kg kroppsvekt.

Effektens varaktighet är dosberoende. Effektens varaktighet för en dos på 0,5 mikrogram sufentanil/kg kroppsvekt är cirka 50 minuter.

Underhållsdos – ges intravenöst vid tecken på avtagande anestesi: 10 - 50 mikrogram sufentanil (cirka 0,15–0,7 mikrogram/kg kroppsvekt).

Avväjnungsfas – under denna fas måste dosen minskas ytterst långsamt.

- Som anestetikum för inducering/upprätthållande av balanserad narkos:

Initialdos – långsam IV-injektion eller kort infusion över 2–10 minuter: 7-20 mikrogram sufentanil/kg kroppsvekt.

Underhållsdos – ges intravenöst vid tecken på avtagande anestesi: 25 - 50 mikrogram sufentanil (cirka 0,36–0,7 mikrogram/kg kroppsvekt).

Underhållsdoser på mellan 25 till 50 mikrogram sufentanil är oftast tillräckligt för upprätthållande av stabil kardiovaskulär status under narkos.

Obs!

Underhållsdoser bör justeras enligt den enskilda patientens behov och beräknad återstående tid för operationen.

- Dosering till barn > 1 månad:

På grund av de farmakokinetiska parametrarnas stora variabilitet hos nyfödda kan inga tillförlitliga dosrekommendationer ges. Se även Avsnitt 4.4 och 5.2.

Förmedicinering med antikolinergika som t.ex. atropin rekommenderas för alla doser om inte detta är kontraindicerat.

□ Induktion av anestesi:

Sufentanil kan ges som en långsam bolusinjektion på 0,2–0,5 mikrogram/kg över 30 sekunder eller längre i kombination med anestetiskt induktionsmedel. För större kirurgiska ingrepp (t.ex. hjärtoperationer) kan doser på upp till 1 mikrogram/kg ges.

□ Upprätthållande av narkos på ventilerade patienter:

Sufentanil kan ges som en del av balanserad narkos. Doseringen är beroende av dosen på samtidiga anestetiska medel samt typ av ingrepp och dess varaktighet. En initialdos på 0,3–2 mikrogram/kg som ges som en långsam bolusinjektion över minst 30 sekunder kan följas upp av tilläggsbolusar på 0,1–1 mikrogram/kg efter behov upp till som högst totalt 5 mikrogram/kg vid hjärtoperationer.

Obs!

Underhållsdoser bör justeras enligt den enskilda patientens behov och beräknad återstående tid för operationen. Med tanke på barns högre clearancetakt kan högre doser eller administrering med mer frekventa intervaller vara nödvändiga för denna patientgrupp. Sufentanil som enda narkosmedel givet i bolusform gav inte tillförlitligt narkosdjup och krävde adjuverande anestetisk medicinering.

Epidural administration:

• Dosering för vuxna:

Epidural administrering som tilläggsanalgetikum till epiduralt bupivakain:

□ för postoperativ behandling av smärta efter allmän kirurgi, thorax- och ortopediska ingrepp samt kejsarsnitt:

Intraoperativ kan en laddningsdos ges epiduralt: 10-15 ml bupivakain 0,25 % plus 1 mikrogram sufentanil/ml. I postoperativ fas bör en kontinuerlig epidural infusion av bupivakain 0,175 % plus 1 mikrogram sufentanil/ml ges som bakgrundsinfusion för analgesi med en initial takt på 5 ml i timmen och individuell justerad takt på 4-14 ml i timmen för underhåll. Ytterligare bolusinjektioner på 2 ml bör ges på patientens begäran. En blockeringstid på 20 minuter rekommenderas.

□ för behandling av smärta under förlossningsarbete och vaginal förlossning:

Ett tillägg på 10 mikrogram sufentanil i samband med epiduralt bupivakain (0,125-0,25 %) leder till förlängd och förbättrad analgesi. En injektionsvolym på 10 ml har visats vara optimal. För bättre blandning bör först sufentanil och sedan bupivakain dras upp till önskad mängd.

Om nödvändigt kan den optimala totalvolymen på 10 ml uppnås genom spädning med en 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridlösning. Vid behov kan två ytterligare injektioner av kombinationen ges. Totaldos på 30 mikrogram sufentanil bör ej överskridas.

• Dosering för barn:

Sufentanil får endast ges epiduralt till barn av narkosläkare som är särskilt utbildade i pediatrisk epidural anestesi och i hantering av opioiders andningsdeprimerande effekter av

opioider. Lämplig återupplivningsutrustning, inklusive utrustning för att säkerställa fria luftvägar och en opioidantagonist bör vara lättillgängliga.

Pediatriska patienter måste övervakas för tecken på andningsdepression under minst 2 timmar efter epidural administrering av sufentanil.

Användande av epidural sufentanil på pediatriska patienter har endast dokumenterats vid ett begränsat antal fall.

- Barn > 1 år:
En enstaka bolusdos av 0,25–0,75 mikrogram/kg sufentanil givet intraoperativt ger smärtlindring under 1 till 12 timmar. Varaktigheten för effektiv analgesi påverkas av det kirurgiska ingreppet och samtidig användning av epidural lokalanestetikum av amidtyp.
- Barn < 1 år:
Säkerhet och effekt av sufentanil hos barn under 1 år har ännu inte fastställts (se även avsnitt 4.4 och 5.1).
Tillgänglig information för barn äldre än 3 månader finns i avsnitt 5.1, men ingen doseringsrekommendation kan fastställas.
För nyfödda och spädbarn under 3 månader finns inga data tillgängliga.

Särskilda försiktighetsåtgärder vid dosering:

Generellt sett behöver äldre och försvagade patienter en lägre dos. Halveringstiden för eliminering av sufentanil är inte förlängd hos äldre, men det finns en ökad risk för kardiovaskulära avvikelser.

Föreslagen totaldos bör noggrant titreras till patienter med något av följande tillstånd: okompenserad hypotyreos, lungsjukdom (särskilt om vitalkapaciteten är nedsatt), fetma och alkoholism. Förlängd postoperativ övervakning av dessa patienter är också att rekommendera.

Möjligheten för nedsatt eliminering bör övervägas vid lever- och njurinsufficiens och dosen minskas därefter.

Patienter som står på kronisk opioidbehandling eller med ett tidigare opioidmissbruk kan behöva högre doser.

Varaktigheten för användning beror på beräknad operativ tid.

Sufentanil kan ges som en enkeldos eller i upprepade doser.

Administrering av snabba bolusinjektioner bör undvikas. Om sufentanil ges i kombination med ett lugnande medel bör läkemedlen ges i enskilda sprutor.

Varaktigheten vid epidural administrering beror på den kliniska utvecklingen. Tillräckliga kliniska data finns inte för användning efter fem postoperativa dagar.

Administreringssätt

Intravenös eller epidural användning.

4.3 Kontraindikationer

Användning av sufentanil är kontraindicerat för patienter:

- med överkänslighet mot den aktiva substansen, andra morfinliknande preparat eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1,
- med sjukdomar där andningsdepressioner måste undvikas,
- med akut hepatsk porfyri,
- med samtidig användning av MAO-hämmare eller som har tagit MAO-hämmare under de senaste 14 dagarna (se avsnitt 4.5),
- med samtidig behandling med blandade morfinagonist-antagonister (t.ex. nalbufin, buprenorfin, pentazocin).
- Intravenös användning under förlossningsarbete eller före navelsträngen knips ihop under kejsarsnitt

- Generella kontraindikationer relaterade till regional anestesi ska beaktas vid epidural administrering av sufentanil.

4.4 Varningar och försiktighet

Som med alla potenta opioider:

Andningsdepression är dosrelaterat och kan upphävas med särskilda opioidantagonist (naloxon), men upprepade doser av den senare kan vara nödvändiga eftersom andningsdepressionen kan pågå längre än durationen av opioidantagonisten. Markerad andningsdepression åtföljer djupgående smärtlindring. Den kan kvarstå under den postoperativa perioden och om om sufentanil har administrerats intravenöst kan den även återkomma. Patienter ska därför kvarstå under lämplig övervakning.

Återupplivningsutrustning och opioidantagonister bör finnas lätt tillgängliga. Hyperventilering under anestesi kan förändra patientens svar på CO₂ vilket påverka andningen postoperativt.

Risker med samtidig användning av sedativa läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel

Samtidig användning av Sufentanil och sedativa läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel kan leda till sedering, andningsdepression, koma och död. På grund av dessa risker förbehålls samtidig föreskrivning av dessa sedativa läkemedel till patienter för vilka andra behandlingsalternativ inte är möjliga. Om det beslutas att förskriva Sufentanil samtidigt med sedativa läkemedel, ska lägsta effektiva dos användas och behandlingstiden ska vara så kort som möjligt.

Patienterna ska följas noga avseende tecken och symtom på andningsdepression och sedering. I detta avseende är det starkt rekommenderat att informera patienten och dess vårdgivare om att vara uppmärksamma på dessa symtom (se avsnitt 4.5).

Intravenöst sufentanil bör endast ges till patienter med endotrakeal intubering som får mekanisk ventilering.

Icke-epileptiska (myo)kloniska rörelser kan förekomma.

Vid epidural administrering bör försiktighet iakttas i samband med andningsdepression eller nedsatt andningsfunktion samt vid förekomst av fosterskador. Patienten bör noggrant övervakas minst 1 timme efter varje dos då tidig andningsdepression kan uppstå.

Snabba bolus-injektioner av opioider bör undvikas till patienter med nedsatt cerebral cirkulation. Hos denna patientgrupp har man i enstaka fall noterat att den övergående sänkningen av medelartärtrycket åtföljs av kortvarig reduktion av det cerebrale perfusionstrycket.

Dosen bör minskas till äldre och försvagade patienter. Opioider bör titreras med försiktighet till patienter med något av följande tillstånd: okontrollerad hypotyreos, lungsjukdom, minskad respiratorisk reserv, alkoholism och nedsatt lever- eller njurfunktion. Sådana patienter kräver även längre postoperativ övervakning.

Nyfödda förväntas vara särskilt känsliga för sufentanils andningshämmande effekter liksom är fallet med andra opioider. För spädbarn har endast begränsade data om sufentanil efter intravenös administrering rapporterats. På grund av de farmakokinetiska parametrarnas stora variabilitet hos nyfödda finns risk för över- eller underdosering av intravenöst sufentanil under neonatalperioden. Se även Avsnitt 4.2 och 5.2. Säkerheten och effekten av epiduralt sufentanil på barn under 1 år har ännu inte etablerats (se även avsnitt 4.2 och 5.1). Därmed bör nytta-riskförhållandet noggrant utvärderas före användande av sufentanil på nyfödda och spädbarn.

Induktion av muskelrigiditet, som även kan omfatta bröstmusklerna, kan förekomma, men kan förhindras med följande åtgärder: långsam intravenös injektion (vanligtvis tillräckligt vid låga doser), förmedicinering med bensodiazepiner och användning av muskelavslappnande medel.

Bradykardi och eventuellt hjärtstillestånd kan inträffa om patienten har fått en otillräcklig mängd antikolinergika eller om sufentanil kombineras med icke-vagolytiska muskelavslappnande medel. Bradykardi kan behandlas med atropin.

De takykardiska effekter som orsakas av administrering av pankuronium kan överstiga den inducerade bradykardin.

Opioider kan framkalla hypotoni, framför allt hos hypovolemiska patienter. Lämpliga åtgärder för att bibehålla ett stabilt arteriellt tryck ska vidtas.

Tolerans och opioidbruksyndrom (missbruk och beroende)

Tolerans, fysiskt och psykiskt beroende samt opioidmissbruk kan utvecklas vid upprepad administrering av opioider.

Missbruk eller medveten felanvändning av Sufentanil hameln kan resultera i överdosering och/eller dödsfall. Risken för att utveckla opioidmissbruk är förhöjd hos patienter med en personlig anamnes eller familjeanamnes (föräldrar eller syskon) på drogberoende (inklusive alkoholberoende), hos patienter som använder tobak eller hos patienter med andra psykiska sjukdomar i anamnesen (t.ex. egentlig depression, ångest och personlighetsstörningar).

Patienter kommer att behöva övervakas för tecken på läkemedelssökande beteende (t.ex. förtida förfrågningar om förnyat recept). Detta inkluderar granskning av samtidiga opioider och psykoaktiva läkemedel (som bensodiazepiner). Hos patienter med tecken och symtom på opioidberoende ska konsultation med en beroendespécialist övervägas.

Utsättning av behandling och abstinenssyndrom

Upprepad administrering med tätä intervall under längre perioder kan resultera i utveckling av abstinenssyndrom efter utsättning. Symtom efter utsättning av Sufentanil hameln, inklusive takykardi, hypertoni och oro, har rapporterats i sällsynta fall vid abrupt utsättning, särskilt efter långvarig administrering i mer än 3 dagar. Där detta rapporterats har återinsättning och nedtrappning av infusionen varit fördelaktig. Användning av Sufentanil hameln hos mekaniskt ventilerade intensivvårdspatienter rekommenderas inte under en längre behandlingstid än 3 dagar.

Sömnrelaterade andningsstörningar

Opioider kan orsaka sömnrelaterade andningsstörningar, inklusive central sömnapné (CSA) och sömnrelaterad hypoxemi. Opioidanvändning ökar risken för CSA på ett dosberoende sätt. Överbwäg att minska den totala opioiddosen hos patienter som uppvisar CSA.

Opidinducerad hyperalgesi

Liksom med andra opioider ska risken för opioidinducerad hyperalgesi övervägas om patienten inte uppnår tillräcklig smärtkontroll trots ökad dos sufentanil. En dosminskning eller utsättning av sufentanilbehandling eller översyn av behandlingen kan vara indicerad.

Effekter på magtarmkanalen

Sufentanil är en μ -opioidreceptoragonist vilket gör att det kan försämra mag-tarmkanalens motilitet. Därför ska Sufentanil hameln användas med försiktighet hos patienter med risk för ileus.

Sufentanil är en μ -opioidreceptoragonist vilket gör att det kan orsaka spasmer i Oddis sfinkter. Därför ska Sufentanil hameln användas med försiktighet hos patienter med gallvägssjukdom, inklusive akut pankreatit.

Detta läkemedel innehåller 3,54 mg natrium per ml lösning, motsvarande 0,2 % av WHO:s högsta rekommenderat dagligt intag (2 gram natrium för vuxna).

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Sedativa läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel

Samtidig användning av opioider med sedativa läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel ökar risken för sedering, andningsdepression, koma och död på grund av den additiva CNS-depressiva effekten. Dosering och duration av samtidig användning ska begränsas (se avsnitt 4.4). Samtidig administrering av bensodiazepiner kan leda till en sänkning av blodtrycket.

Gabapentinoider

Samtidig användning av opioider och gabapentinoider (gabapentin och pregabalin) ökar risken för opioidöverdosering, andningsdepression och dödsfall.

Andra CNS-hämmare

Läkemedel såsom barbiturater, bensodiazepiner, neuroleptika, allmänna narkosmedel och andra icke-selektiva CNS-hämmande (t.ex. alkohol) kan förstärka den andningsdeprimerande effekten av opioider.

När patienter har fått sådana CNS-hämmande läkemedel, kommer dosen av sufentanil som krävs att vara mindre än vanligt. Samtidig användning av sufentanil hos patienter som spontanandas kan öka risken för andningsdepression, djup sedering, koma och dödsfall.

Sufentanils inverkan på andra läkemedel

Efter administrering av sufentanil ska dosen av andra CNS-dämpande läkemedel sänkas. Detta är särskilt viktigt efter ett kirurgiskt ingrepp eftersom djup analgesi åtföljs av uttalad andningsdepression vilken kan kvarstå eller återkomma under den postoperativa perioden. Administrering av CNS-hämmare som bensodiazepin under denna period kan öka risken för andningsdepression på ett oproportionerligt vis (se ovan).

Cytochrome P450 3A4 (CYP3A4)-hämmare

Sufentanil metaboliseras huvudsakligen via cytochrome P450 3A4 enzymet. Däremot har ingen *in vivo*-hämning av erytromycin (en känd cytochrome P450 3A4 enzymhämmare) observerats. Trots att kliniska data saknas tyder *in vitro*-data på att andra potenta cytochrome P450 3A4-enzymhämmare (t.ex. ketokonazol, itrakonazol och ritonavir) kan hämma metabolismen av sufentanil. Detta kan innebära ökad risk för förlängd eller fördöjd andningsdepression. Samtidig användning av dessa läkemedel kräver specialistvård och särskild observation av patienterna. I synnerhet kan det vara nödvändigt att sänka dosen av sufentanil.

Om höga doser av sufentanil och kväveoxid ges samtidigt kan detta sänka blodtryck, hjärtrytm och hjärtminutvolym.

Serotonerga läkemedel, varunder monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare)

Samtidig administrering av sufentanil och ett serotonergt medel, som exempelvis selektiva serotoninåterupptagshämmare (SSRI), serotonin/noradrenalinåterupptagshämmare (SNRI) eller monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare), kan öka risken för serotonininsyndrom som är ett potentiellt livshotande tillstånd. Monoaminoxidashämmare får inte tas under de 2 veckorna före och under behandlingen med Sufentanil hameln.

Samtidig administrering av sufentanil och vekuronium eller suxametonium kan leda till inducering av bradykardi, särskilt om pulsen redan är långsam (t.ex. hos patienter som står på kalciumkanalblockerare eller β-blockerare). Det är därmed rekommenderbart att sänka dosen

på ett eller båda läkemedlen.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Säkerheten av intravenöst sufentanil under graviditet har inte fasställts men studier på djur har inte visat några teratogena effekter. Som med andra läkemedel bör nytta-riskförhållandet avvägas för patienten.

Sufentanil tar sig snabbt genom placentabariären och stiger linéärt med ökande koncentration hos modern. Ett förhållande på 0,81 beräknades för navelvenskoncentration : venkoncentration hos modern.

Intravenös användning under förlossningsarbete eller före navelsträngen knips ihop under kejsarsnitt rekommenderas inte på grund av risk för andningsdepression hos det nyfödda barnet. Epidural dos kan dock använda under förlossningsarbete.

Kontrollerade kliniska studier under förlossningsarbetet har visat att sufentanil som tillägg till epiduralt bupivakain i totaldoser upp till 30 mikrogram inte har någon skadlig inverkan på modern eller den nyfödda. Efter epidural administrering av en totaldos som inte överstiger 30 mikrogram uppmättes en medelkoncentration i plasma på 0,016 ng/ml i navelvenen. En antidot för barnet bör alltid finnas tillhands.

Amning

Sufentanil passerar över i modersmjölk. Ett beslut måste fattas om att antingen avsluta amningen eller avsluta/avstå från behandlingen med sufentanil, samtidigt som hänsyn tas till amningens nytta för barnet och behandlingens nytta för kvinnan. Amning kan återupptas 24 timmar efter den sista administreringen av sufentanil.

Fertilitet

Det finns inga kliniska data om sufentanils effekter på fertiliteten. Studier på råtta har visat minskad fertilitet och ökad embryonal dödlighet (se avsnitt 5.3).

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Patienter bör endast framföra fordon/använda maskiner om tillräcklig tid har förflutit sedan administreringen av sufentanil. Patienten bör inte skickas hem utan sällskap och bör uppmanas att undvika alkoholintag.

4.8 Biverkningar

Säkerheten för sufentanil utvärderades hos 650 personer som behandlades med sufentanil i sex kliniska studier. Av dessa deltog 78 personer i två studier där sufentanil administrerades intravenöst som anestetiskt induktionsmedel och underhåll av anestesi hos patienter som genomgick större operationer (såsom kranskärlsoperation eller öppen hjärtkirurgi).

Återstående 572 försökspersoner deltog i fyra studier där sufentanil administrerades epiduralt som postoperativ analgetika eller som analgetiskt adjuvans till epidural administrering av bupivakain under förlossningsarbete och vaginal födsel. Dessa personer fick minst 1 dos sufentanil och utgör säkerhetsdata. Utifrån sammantagna säkerhetsdata från dessa kliniska studier var de vanligaste rapporterade biverkningarna följande ($\geq 5\%$ incidens) biverkningarna (i % av fallen): sedering (19,5), pruritus (15,2), illamående (9,8) och kräkningar (5,7).

Förutom de ovan nämnda biverkningarna visar följande tabell biverkningar som rapporteras vid användande av sufentanil antingen från kliniska studier eller efter marknadsföring.

Frekvenserna visas enligt följande:

Mycket vanliga: ($\geq 1/10$)

| | |
|----------------------|--|
| Vanliga: | ($\geq 1/100$ till $<1/10$) |
| Mindre vanliga: | ($\geq 1/1\ 000$ till $<1/100$) |
| Sällsynta: | ($\geq 1/10\ 000$ till $<1/1\ 000$) |
| Mycket sällsynta: | (<1/10 000) |
| Ingen känd frekvens: | (kan inte beräknas från tillgängliga data) |

| Organsystem | Frekvenskateg ori | Biverkning |
|---|---|---|
| Infektioner och infestationer | Mindre vanliga: | Rinit |
| Immunsystemet | Mindre vanliga: Ingen känd frekvens: | Överkänslighet Anafylaktisk chock, anafylaktisk reaktion, anafylaktoid reaktion |
| Psykiska störningar | Mindre vanliga: | Apati, nervositet |
| Centrala och perifera nervsystemet | Mycket vanliga: Vanliga: Mindre vanliga: Ingen känd frekvens: | Sedering Neonatal tremor, yrsel, huvudvärk Intraoperativa muskelrörelser Ataxi, neonatal dyskinesi, dystoni, hyperreflexi, hypertoni, neonatal hypokinesi, somnolens Tonisk-kloniska rörelser (ofrivilliga muskelsammandraningar), eufori, vertigo, koma, spasmer |
| Ögon | Mindre vanliga: Ingen känd frekvens: | Synstörningar Mios |
| Hjärtat | Vanliga: Mindre vanliga: Ingen känd frekvens: | Takykardi, atrioventrikulärt block, cyanos, bradykardi, arytmia, abnormalt EKG, asystoli Hjärtstillestånd |
| Blodkärl | Vanliga: Ingen känd frekvens: | Hypertoni, hypotoni, blekhet Chock |

| | | |
|--|--|--|
| Andningsvägar, bröstkorg och medias tinum | Vanliga: Mindre vanliga: Ingen känd frekvens | Neonatal cyanos Bronkospasm, hypoventilering, dysfoni, hosta, hicka, andningsstörningar Andningsstillestånd, apnés, andningsdepression, pulmonärt ödem, laryngospasm |
| Magtarmkanalen | Vanliga: | Illamående, kräkningar |
| Hud och subkutan vävnad | Mycket vanliga: Vanliga: Mindre vanliga: Ingen känd frekvens: | Pruritus Hudmissfärgningar Allergisk dermatit, hyperhidros, utslag, neonatala utslag, torr hud Erytem |
| Muskuloskeletala systemet och bindväv | Vanliga: Mindre vanliga: Ingen känd frekvens: | Muskeltryckningar Ryggsmärta, neonatal hypotonii Skelettmuskelstelhet (inklusive bröstväggsstelhet) Muskelspasmer |
| Njurar och urinvägar | Vanliga: | Urinretention, urininkontinens |
| Allmänna symtom och/eller symtom vid administre rings stället | Vanliga: Mindre vanliga: | Pyrexii Frossa, hypotermi, sänkt kroppstemperatur, förhöjd kroppstemperatur, reaktion vid injektionsstället, smärta vid injektionsstället, smärta |

Pediatrisk population

Frekvensen, typen och graden av biverkningar hos barn förväntas vara samma som hos vuxna.

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 via:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdosering

Tecken och symtom

Överdosering av sufentanil visar sig som en förlängning av dess farmakologiska effekterna. Beroende på individens känslighet kan den kliniska bilden bestämmas främst utifrån graden av andningsdepression, som kan variera från bradypnē till apnē.

På grund av sufentanils farmakologiska egenskaper kan denna andningsdepression uppstå redan inom behandlingsintervallen (IV: > 0,3 mikrogram/kg kroppsvikt).

Eftersom sufentanil ges under kontrollerade förhållanden bör lämplig hantering av sådana symtom säkerställas.

Behandling

I närvoro av hypoventilation eller apnē skall syrgas administreras och andningen bör assisteras eller kontrolleras vid behov. En särskild opioidantagonist, såsom naloxon, bör användas enligt indikation för att kontrollera andningsdepressionen. Detta utesluter inte användning av flera omedelbara motåtgärder. Andningsdepressionen kan vara längre än effekten av antagonisten och ytterligare doser av den senare kan således behövas.

Om andningsdepressionen förknippas med muskelrigiditet kan ett intravenöst neuromuskulärt blockerande medel komma att krävas för att underlätta assisterad eller kontrollerad andning. Patienten bör observeras noggrant och kroppsvarme och adekvat vätskeintag ska upprätthållas. Om hypotonin är allvarlig eller om det kvarstår bör risken för hypovolemi övervägas och i förekommande fall kontrolleras med lämplig parenteral vätsketillförsel.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Anestetika; Opioidanestetika

ATC-kod: N01AH03

Sufentanil, ett mycket potent opioidanalgetikum, är en specifik μ -agonist med sju till tio gånger högre affinitet till μ -receptorer i jämförelse med fentanyl. Sufentanil har en mycket potentare analgetisk effekt än fentanyl samtidigt som hemodynamisk stabilitet och god syretillförsel till myokardiet upprätthålls vid användning av sufentanil. Maxeffekt uppnås inom några minuter efter intravenös administrering. Farmakologiska undersökningar har visat kardiovaskulär stabilitet och EEG-mönster liknande dem för fentanyl. Inga immunsuppressiva eller hemolytiska effekter uppstod och histaminutsöndring stimulerades inte. Som är fallet med andra opioider kan sufentanil orsaka bradykardi genom möjliga effekter på centrala vaguskärnan. Pankuroniumindicerad höjning av hjärtfrekvens sänks mättligt eller inte alls av sufentanil.

Sufentanil har ett högt säkerhetsindex (LD_{50}/ED_{50} för lägsta analgetiska graden) hos råttor med ett förhållande på 25 : 211 är indexet högre än för fentanyl (277) eller morfin (69,5). Begränsad ackumulering i och snabb eliminering från kropps slager möjliggör snabb återhämtning. Analgetiskt djup är dosberoende och kan justeras efter smärtnivå under operation.

Flera effekter som orsakas av sufentanil (särskilt andningsdepression) kan avhjälpas genom administrering av en antagonist såsom naloxon.

Pediatrisk population

Epidural administrering

Den genomsnittliga tiden till effektstart och varaktigheten av analgesi var $3,0 \pm 0,3$ respektive 198 ± 19 minuter efter epidural administrering av 0,75 mikrogram/kg sufentanil hos 15 barn i åldrarna 4 till 12 år.

Epiduralt sufentanil har endast administrerats till ett begränsat antal barn i åldern 3 månader till 1 år som en enstaka bolusdos på 0,25–0,75 mikrogram/kg för postoperativ smärthantering.

Hos barn äldre än 3 månader har en epidural bolusdos på 0,1 mikrogram/kg sufentanil följt av en epidural infusion av 0,03–0,3 mikrogram/kg/h kombination med lokalanestetikum av amidtyp gett effektiv postoperativ smärtlindring i upp till 72 timmar hos patienter efter subumbilikala kirurgi.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Resultaten av undersökningar av intravenösa doser sufentanil på 250–1 500 mikrogram där blodprov och mätningar av serumkoncentrationer var möjliga under en längre period var följande:

Halveringstiden i distributionsfasen var 2,3–4,5 minuter samt 35–72 minuter, medelintervallet för halveringstiden för slutlig eliminering var 784 (656–938) minuter, den centrala distributionsvolymen var 14,2 liter, distributionsvolymen i steady state 344 liter och clearance 917 ml/minut.

På grund av metodens avkänningsbegränsningar var halveringstiden för eliminering efter dosen på 250 mikrogram avsevärt kortare (240 minuter) än efter doserna på 500–1 500 mikrogram (10–16 timmar).

Halveringstiden i distributionsfasen snarare än halveringstiden för eliminering är avgörande för hastigheten på minskning i plasmakoncentrationer inom och under behandlingsintervallet. Sufentanil upprivisade linär farmakokinetik för de dosintervall som undersöktes.

Biotransformation av ämnet sker framförallt i lever och tunntarm. Nästan 80 % av dosen som ges elimineras inom 24 timmar, med endast 2 % i form av oförändrad substans.

Plasmaproteinbindningen hos sufentanil är cirka 92,5 %.

Mycket låga koncentrationer av sufentanil kunde spåras i plasma efter administrering av 3–30 mikrogram sufentanil epiduralt hos friska försökspersoner eller födande kvinnor.

Sufentanil spårades även i navelsträngsblod.

Maximala plasmakoncentrationer av sufentanil uppnåddes inom 10 minuter efter epidural administrering och är 4–6 gånger lägre än de som uppnås vid intravenös administrering.

Tilläggsdos av epinefrin (50–75 mikrogram) minskar den initiala absorptionshastigheten av sufentanil med 25–50 %.

Pediatrisk population

De farmakokinetiska informationen hos barn är begränsad.

Intravenös administrering

Plasmaproteinbindningen hos barn är lägre jämfört med vuxna och ökarr med åldern. Hos nyfödda binds cirka 80,5 % till proteiner, i jämförelse med 88,5 % hos spädbarn, 91,9 % hos barn och 92,5 % hos vuxna.

Efter administrering av en intravenös sufentanil bolusdos på 10–15 mikrogram/kg hos pediatriska patienter som genomgår hjärtkirurgi kan farmakokinetiken för sufentanil beskrivas med en triexponentiell kurva som hos vuxna (Tabell 1). Clearance normaliserat till kroppsvekt visade sig vara högre hos spädbarn och barn jämfört med ungdomar, vars clearance var jämförbart med det hos vuxna. Hos nyfödda var clearance signifikant reducerat och visade stor variation (intervall 1,2 till 8,8 ml/min/kg och ett avvikande värde på 21,4 ml/min). Nyfödda visade sig ha en större distributionsvolym i steady state och en förlängd halveringstid för eliminering. De farmakodynamiska skillnaderna beroende på i de farmakokinetiska parametrar kan vara större om hänsyn tas till den obunden fraktionen.

Tabell 1: Medelvärden för farmakokinetiska parametrarna för sufentanil hos barn efter administrering av 10–15 mikrogram/kg sufentanil som enstaka intravenös bolus (N=28).

| Åldersgrupp | N | Vdss (l/kg) Medelvärde (\pm SD) | T1/2β (min) Medelvärde (\pm SD) | Clearance (ml/kg/min) Medelvärde (\pm SD) |
|------------------------------|---|---|---|---|
| Nyfödda (0 till 30 dagar) | 9 | 4,15 (1,01) | 737 (346) | 6,7 (6,1) |
| Spädbarn (1 till 23 månader) | 7 | 3,09 (0,95) | 214 (41) | 18,1 (2,8) |
| Barn (3 till 11 år) | 7 | 2,73 (0,50) | 140 (30) | 16,9 (3,2) |
| Ungdomar (13 till 18 år) | 5 | 2,75 (0,53) | 209 (23) | 13,1 (3,6) |

Cl = clearance normaliseras efter kroppsvikt; N = antal patienter som inkluderade i analysen; SD = standardavvikelse; T1/2β = halveringstid för eliminering; Vdss = distributionsvolym i steady state.

Åldersintervallen som anges är desamma som på de barn som studerades.

Epidural administrering

Efter epidural administrering av 0,75 mikrogram/kg sufentanil hos 15 barn i åldern 4 till 12 år var plasmanivåerna som togs 30, 60, 120 och 240 minuter efter injektion inom intervallet $0,08 \pm 0,01$ till $0,10 + 0,01$ ng/ml.

Hos 6 barn mellan 5 och 12 år gamla som gavs 0,6 mikrogram/kg sufentanilbolus följt av kontinuerlig epiduralinfusion med 0,08 mikrogram/kg/timme sufentanil och 0,2 mg/kg/timme bupivakain i 48 timmar uppnåddes maxkoncentrationer cirka 20 min efter bolusinjektion i intervall från under kvantifikationsgränsen (< 0,02 ng/ml) till 0,074 ng/ml.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Effekter på reproduktionsförmågan (nedslatt fertilitet, embryotoxiska effekter, fosterförgiftande effekter samt grad av neonatalmortalitet) sågs på råtta och kanin endast efter administrering av doser som var toxiska för moderdjuret (2,5 gånger mänsklig dos i 10-30 dagar). Inga teratogena effekter har rapporterats.

Långtidsstudier på sufentanils karcinogena potential på djur har inte publicerats.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmänne

natriumklorid
citronsyramonohydrat (för pH-justering)
vatten för injektionsvätskor

6.2 Inkompatibiliteter

Sufentanilcitrat är fysiskt inkompatibelt med diazepam, lorazepam, fenobarbitalnatrium, fenytoinnatrium och tiopentalnatrium.

6.3 Hållbarhet

3 år.

Hållbarhet vid användning

Produkten bör användas direkt efter att förpackningen brutits.

Hållbarhet efter spädning

Kemisk och fysikalisk stabilitet vid användning av spädningarna (se avsnitt 6.6) har demonstrerats under 72 timmar vid 20–25 °C.

Ur mikrobiologiskt hänsynsfullt bör produkten användas direkt. Om den inte används direkt är förvaringstid och förhållande före användning användarens ansvar och bör normalt inte vara längre än 24 timmar vid 2 till 8°C, om inte spädningen har skett under kontrollerade och validerade aseptiska förhållanden.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara ampullen i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Förvaringsanvisningar för läkemedlet efter öppnande eller beredning finns i avsnitt 6.3.

6.5 Förpackningstyp och innehåll

Sufentanil hameln 5 mikrog/ml injektions-/infusionsvätska, lösning

2 ml ampull (färglöst glas, typ I)

Originalförpackning med 5 ampuller om 2 ml lösning vardera

Originalförpackning med 10 ampuller om 2 ml lösning vardera

10 ml ampull (färglöst glas, typ I)

Originalförpackning med 5 ampuller om 10 ml lösning vardera

Originalförpackning med 10 ampuller om 10 ml lösning vardera

Sufentanil hameln 50 mikrog/ml injektions-/infusionsvätska, lösning

1 ml ampull (färglöst glas, typ I)

Originalförpackning med 5 ampuller om 1 ml lösning vardera

Originalförpackning med 10 ampuller om 1 ml lösning vardera

5 ml ampull (färglöst glas, typ I)

Originalförpackning med 5 ampuller om 5 ml lösning vardera

Originalförpackning med 10 ampuller om 5 ml lösning vardera

20 ml ampull (färglöst glas, typ I)

Originalförpackning med 5 ampuller om 20 ml lösning vardera

Originalförpackning med 10 ampuller om 20 ml lösning vardera

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Produkten ska inspekteras visuellt efter partiklar, skador på behållaren eller synliga tecken på nedbrytning före administrering. Lösningen ska kasseras om några sådana defekter observeras.

Produkten kan blandas med Ringerlaktatlösning, 9 mg/ml (0,9 %) natriumklorid eller 50 mg/ml (5 %) glukoslösning för infusion. För epidural användning kan produkten blandas med 9 mg/ml (0,9 %) natriumklorid och/eller bupivakainlösning.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

hameln pharma gmbh
Inselstraße 1
31787 Hameln
Tyskland

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Sufentanil hameln 5 mikrog/ml injektions-/infusionsvätska, lösning: 16229
Sufentanil hameln 50 mikrog/ml injektions-/infusionsvätska, lösning: 16228

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 10.10.2001
Datum för den senaste förnyelsen: 15.05.2010

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

08.03.2023