

## **VALMISTEYHTEENVETO**

### **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Targiniq 15 mg/7,5 mg depottabletti  
Targiniq 30 mg/15 mg depottabletti

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

#### Targiniq 15 mg/7,5 mg

Yksi depottabletti sisältää 15 mg oksikodonihydrokloridia vastaten 13,5 mg oksikodonia sekä 8,24 mg naloksonihydroklorididihydraattia vastaten 7,5 mg naloksonihydrokloridia, joka vastaa 6,75 mg naloksonia.

#### Targiniq 30 mg/15 mg

Yksi depottabletti sisältää 30 mg oksikodonihydrokloridia vastaten 27 mg oksikodonia sekä 16,48 mg naloksonihydroklorididihydraattia vastaten 15 mg naloksonihydrokloridia, joka vastaa 13,5 mg naloksonia.

#### Targiniq 15 mg/7,5 mg

Apuaine, jonka vaikutus tunnetaan: Yksi depottabletti sisältää 55,8 mg laktoosimonohydraattia.

#### Targiniq 30 mg/15 mg

Apuaine, jonka vaikutus tunnetaan: Yksi depottabletti sisältää 38,4 mg laktoosimonohydraattia.

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

### **3. LÄÄKEMUOTO**

Depottabletti.

#### Targiniq 15 mg/7,5 mg

Harmaa, pitkänomainen kalvopäällysteinen tabletti, jonka nimellinen pituus on 9,5 mm ja jossa toisella puolella merkintä "OXN" ja toisella puolella "15".

#### Targiniq 30 mg/15 mg

Ruskea, pitkänomainen kalvopäällysteinen tabletti, jonka nimellinen pituus on 9,5 mm ja jossa toisella puolella merkintä "OXN" ja toisella puolella "30".

### **4. KLIINISET TIEDOT**

#### **4.1 Käyttöaiheet**

Opioidikipulääkkeiden käyttöä vaativan vaikean kivun hoito.

Valmisteeseen lisätty opioidiantagonisti, naloksoni, ehkäisee opioidien aiheuttamaa ummetusta estämällä paikallisesti oksikodonin vaikutusta suolen opioidireseptoreihin.

Targiniq on tarkoitettu aikuisille.

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

Targiniq tulee ottaa suun kautta.

## **Annostus**

Targiniqin analgeettinen teho vastaa depotmuotoisia oksikodonivalmisteita.

Annostus tulee sovittaa kivun vaikeusasteen ja kunkin potilaan yksilöllisen herkkyyden mukaan. Ellei toisin määrätä, näitä tabletteja tulee käyttää seuraavasti:

### **Aikuiset**

Potilailla, jotka eivät ole aiemmin käytänneet opioideja, tavanomainen aloitusannos on 10 mg/5 mg oksikodonihydrokloridia/naloksonihydrokloridia 12 tunnin välein.

Valmisteesta on saatavilla miedompia vahvuuksia, jotka helpottavat annoksen titraamista opioidihoidon alussa ja annoksen yksilöllistä sovittamista.

Jos potilas käyttää jo entuudestaan opioideja, hoito voidaan aloittaa suuremmilla annoksilla potilaan aiemmasta opioidien käytöstä riippuen.

Näiden tablettien maksimivuorokausiannos on 160 mg oksikodonihydrokloridia ja 80 mg naloksonihydrokloridia. Maksimivuorokausiannos on tarkoitettu vain potilaille, jotka ovat aiemmin saaneet tästä valmistetta ylläpitohoitoon vakaana vuorokausianoksena ja jotka nyt tarvitsevat suurempaa annosta. Annoksen suurentamista harkittaessa erityishuomiota vaativat potilaat, joilla on heikentynyt munuaisten toiminta, ja potilaat, joilla on lievä maksan vajaatoiminta. Jos potilas tarvitsee suurempia annoksia, hänen tulee antaa lisääannoksia depotmuotoista oksikodonia samoin välajoin. Tällöin on otettava huomioon, että depotmuotoisen oksikodonin maksimivuorokausiannos on 400 mg. Jos potilas käyttää oksikodonilisää, naloksonin suotuisa vaikutus suolen toimintaan voi heikentyä.

Jos näiden tablettien käyttö lopetetaan kokonaan ja potilas siirtyy käyttämään toista opioidia, on oletettavissa, että suolen toiminta huononee.

Jotkut potilaat, jotka käyttävät näitä depottabletteja säännöllisesti, tarvitsevat lyhytvaikuttelisia kipulääkkeitä varalääkkeeksi läpilyöntikivun hoitoon. Targiniq on depottabetti, joten se ei sovi läpilyöntikivun hoitoon. Läpilyöntikivun hoitoon käytettävän lisälääkkeen kerta-annoksen tulee olla kuudesosa vastaavasta oksikodonihydrokloridin vuorokausianoksesta. Jos lisälääkettä tarvitaan yli kaksi kertaa vuorokaudessa, on annosta yleensä lisättävä. Annosmuutos tulee toteuttaa 1–2 päivän välein kahdesti vuorokaudessa otettavalla 5 mg/2,5 mg tai tarvittaessa 10 mg/5 mg annoksellla oksikodonihydrokloridia/naloksonihydrokloridia kerrallaan, kunnes vakaan annos saavutetaan. Tavoitteena on saavuttaa potilaskohtainen, kahdesti vuorokaudessa otettava annos, jolla voidaan ylläpitää riittävää kivunlievitystä, sekä pitää lisälääkkeen käyttö mahdollisimman vähäisenä koko sen ajan, kun kivun hoito on tarpeen.

Targiniqia otetaan määritetyn annostuksen mukaisesti kahdesti vuorokaudessa vakioaikataulun mukaan. Valtaosalle potilaista sopii symmetrinen annostelu (sama annos aamuisin ja iltaisin) säännöllisesti (12 tunnin välein) otettuna. Jotkut potilaat saattavat kuitenkin hyötyä epäsymmetrisestä annostelusta, joka sovitetaan kyseisen potilaan kipuprofiiliin mukaiseksi potilaskohtaisen kiputilanteen mukaan. Yleisesti ottaen tulee käyttää pienintä analgeettisesti tehokasta annosta.

Muuta kuin syöpäkipua hoidettaessa enintään 40 mg/20 mg vuorokausiannos oksikodoni- ja naloksonihydrokloridia on yleensä riittävä, mutta suuremmat annokset saattavat olla tarpeen.

Jos annoksia ei voida toteuttaa Targiniq 15 mg/7,5 mg, 30 mg/15 mg –tableteilla tai se on epäkäytännöllistä, lääkevalmistetta on saatavilla myös muina vahvuuksina.

### **Iäkkääät potilaat**

Kuten nuoremmillakin aikuisilla, annostus tulee sovittaa kivun voimakkuuden ja kunkin potilaan yksilöllisen herkkyyden mukaan.

### **Maksan vajaatoimintapotilaat**

Kliininen tutkimus on osoittanut, että sekä oksikodonin että naloksonin pitoisuudet plasmassa ovat maksan vajaatoimintapotilailla tavallista suurempia. Naloksonipitoisuudet muuttuvat suuremmassa määrin kuin oksikodonipitoisuudet (ks. kohta 5.2). Suhteellisen suuren naloksonialtistuksen kliinistä merkitystä maksan vajaatoimintapotilailla ei toistaiseksi tunneta. Varovaisuutta on noudatettava, jos näitä tabletteja annetaan potilaille, joilla on lievä maksan vajaatoiminta (ks. kohta 4.4). Targiniq on vasta-aiheinen, jos potilaalla on keskivaikea tai vaikea maksan vajaatoiminta (ks. kohta 4.3).

### **Munuaisten vajaatoimintapotilaat**

Kliininen tutkimus on osoittanut, että sekä oksikodonin että naloksonin pitoisuudet plasmassa ovat munuaisten vajaatoimintapotilailla tavallista suurempia (ks. kohta 5.2). Naloksonipitoisuudet muuttuvat suuremmassa määrin kuin oksikodonipitoisuudet. Suhteellisen suuren naloksonialtistuksen kliinistä merkitystä munuaisten vajaatoimintapotilailla ei toistaiseksi tunneta. Varovaisuutta on noudatettava, jos näitä tabletteja annetaan potilaille, joilla on munuaisten vajaatoiminta (ks. kohta 4.4).

### **Pediatriset potilaat**

Targiniq-valmisteen turvallisuutta ja tehoa alle 18 vuoden ikäisten lasten hoidossa ei ole varmistettu. Tietoja ei ole saatavilla.

### **Antotapa**

Suun kautta.

Näitä depottabletteja otetaan määrätyn annostuksen mukaan säännöllisesti, kahdesti vuorokaudessa.

Depottabletit voidaan ottaa ruoan kanssa tai ilman ruokaa riittävän nestemäärän kera. Depottabletit tulee nielaista kokonaisena, eikä sitä saa murskata, pureskella eikä puolittaa (ks. kohta 4.4).

### **Hoidon tavoitteet ja lopettaminen (Analgesia)**

Ennen Targiniq-hidon aloittamista on sovittava yhdessä potilaan kanssa hoitosuositusten mukaisesta kivunhoitostrategiasta, mukaan lukien hidon kesto, hoitotavoitteet ja hoidon lopettamissuunnitelma. Hidon aikana lääkärin ja potilaan on oltava säännöllisesti yhteydessä, jotta hidon jatkamista voidaan arvioida, hidon lopettamista voidaan harkita ja annoksia voidaan muuttaa tarvittaessa. Kun oksikodonhoito ei enää ole tarpeen, annoksen pienentäminen vähitellen voi olla aiheellista vieroitusoireiden väältämiseksi. Jos kipulääkitys ei tehoa toivotulla tavalla, on otettava huomioon kipuherkkyyden, toleranssin ja taustallaolevan sairauden etenemisen mahdollisuus (ks. kohta 4.4).

### **Käytön kesto**

Näiden tablettien käyttöä ei tule jatkaa pidempään kuin on ehdottoman välttämätöntä.

### **4.3 Vasta-aiheet**

- Yliherkkyyys vaikuttaville aineille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.
- Vaikea hengityslama, johon liittyy hypoksiaa ja/tai hyperkapniaa.
- Vaikea keuhkohtauamatauti.
- Cor pulmonale.
- Vaikea astma.
- Muu kuin opioidien aiheuttama paralyyttinen ileus.
- Keskivaikea tai vaikea maksan vajaatoiminta.

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

Varovaisuutta tulee noudattaa annettaessa tästä lääkevalmistetta seuraavissa tapauksissa:

- Vakavasti heikentynyt hengitystoiminta
- Uniapnea
- Keskushermosta lamaavien lääkkeiden samanaikainen käyttö (katso alla ja kohta 4.5)
- Monoamiinioksidaasin estäjien (MAO:n estäjien) samanaikainen käyttö (katso alla ja kohta 4.5)

- Toleranssi, fyysinen riippuvuus ja vieroitusoireet (katso alla)
- Psyykkinen riippuvuus [addiktio], väärinkäytön profili ja päähteen ja alkoholin väärinkäyttö (katso alla)
- Heikkokuntoinen tai iäkäs
- Pään vamma, kallonsisäiset vauriot tai lisääntynyt kallonsisäinen paine, alentunut tajunnan taso, jonka alkuperä on epävarma
- Jokin epileptinen häiriö tai taipumusta kouristuksiin
- Hypotensio
- Hypertensio
- Haimatulehdus
- Lievä maksan vajaatoiminta
- Munuaisten vajaatoiminta
- Opioidien aiheuttama paralyyttinen ileus
- Myksedeema
- Hypotyreosi
- Addisionin tauti (lisämunuaiskuoren vajaatoiminta)
- Eturauhasen liikasvu
- Toksinen psykoosi
- Alkoholismi
- Delirium tremens
- Sappikivitauti
- Anamneessä sydän- tai verisuonisairaus

#### *Hengityslama*

Huomattavin opioidien liialliseen käyttöön liittyvä riski on hengityslama.

#### *Unenaikaiset hengityshäiriöt*

Opioidit voivat aiheuttaa unenaikaisia hengityshäiriöitä, kuten sentraalista uniapneaa (CSA) ja unenaikaista hypoksemiaa. Opioidien käyttö suurentaa sentraalisen uniapnean riskiä annoksesta riippuvalla tavalla. Jos potilaalla ilmenee sentraalista uniapneaa, on harkittava opioidien kokonaisannoksen pienentämistä.

#### *Sedatiivisten lääkkeiden kuten bentsodiatsepiinien tai bentsodiatsepiinien kaltaisten lääkkeiden samanaikaiseen käyttöön liittyvät riskit*

Opioidien, mukaan lukien oksikodonhydrokloridin, samanaikainen käyttö sedatiivisten lääkkeiden kuten bentsodiatsepiinien tai bentsodiatsepiinien kaltaisten lääkkeiden kanssa, saattaa johtaa sedaatioon, hengityslamaan, koomaan ja kuolemaan. Näiden riskien vuoksi opioidien ja sedatiivisten lääkkeiden samanaikainen käyttö tulisi tapahtua ainoastaan potilaille, joille vaihtoehtoinen hoito ei ole mahdollinen. Jos Targiniq-valmistetta käytetään samanaikaisesti sedatiivisten lääkkeiden kanssa, tulee käyttää mahdollisimman alhaista annosta ja mahdollisimman lyhyttä ajanjaksoa.

Potilaita tulee seurata tarkkaan mahdollisten hengityslaman ja sedaation oireiden varalta. Tämän vuoksi on erittäin suositeltavaa kertoa näistä oireista potilaille ja heidän hoitajille jotta he voivat olla tietoisia näistä oireista (ks. kohta 4.5).

#### *MAO:n estäjät*

Targiniq-valmistetta on annettava varoen potilaille, jotka käyttävät MAO:n estäjiä tai jotka ovat kahden edellisen viikon aikana käytäneet MAO:n estäjiä.

Varovaisuutta on noudatettava myös siinä tapauksessa, että näitä tabletteja annetaan potilaille, joilla on lievä maksan tai munuaisten vajaatoiminta. Huolellinen klininen seuranta on erityisen aiheellista, jos potilaalla on vaikea munuaisten vajaatoiminta.

Jos potilaalla esiintyy ripulia, on otettava huomioon, että sen syynä voi olla naloksonin vaikutus.

#### *Opioidien käyttöhäiriö (väärinkäyttö ja riippuvuus)*

Opioidien, kuten oksikodonin, toistuva käyttö voi aiheuttaa toleranssin kehittymistä ja fyysistä ja/tai

psykkistä riippuvuutta. Targiniq-valmisteen toistuva käyttö voi johtaa opioidien käyttöhäiriöön (opioid use disorder, OUD). Suuremmilla annoksilla ja pidemmän aikaa annettu opioidihoido voi lisätä opioidien käyttöhäiriön kehittymisen riskiä. Targiniq-valmisteen väärinkäyttö tai tahallinen virheellinen käyttö voi johtaa yliannostukseen ja/tai kuolemaan. Opioidien käyttöhäiriön (OUD) kehittymisen riski on suurempi, jos potilaalla tai hänen perheessään (vanhemmillä tai sisaruksilla) on aiemmin esiintynyt päähteiden väärinkäyttöä (mukaan lukien alkoholin väärinkäyttöä), jos potilas tupakoi tai jos potilaalla on aiemmin esiintynyt muita mielenterveysongelmia (esim. vakavaa masennusta tai ahdistuneisuutta tai persoonallisuushäiriötä).

Ennen Targiniq-hoidon aloittamista ja hoidon aikana on sovittava yhdessä potilaan kanssa hoidon tavoitteista ja lopettamisesta (ks. kohta 4.2). Ennen hoidon aloittamista ja hoidon aikana potilaalle on myös tiedotettava opioidien käyttöhäiriön riskeistä ja oireista. Jos näitä oireita ilmenee, potilasta on neuvottava ottamaan yhteyttä lääkäriin.

Potilaita on seurattava päädehakuisen käyttäytymisen havaitsemiseksi (esim. ennenaikaiset reseptin uusimispyyntö). Tähän sisältyy myös samanaikaisesti käytettyjen opioidien ja psykoaktiivisten lääkkeiden (kuten bentsodiatsepiinien) tarkistus. Jos potilaalla esiintyy opioidien käyttöhäiriön merkkejä ja oireita, on harkittava riippuvuuden hoitoon erikoistuneen lääkärin konsultointia.

Targiniq ei sovi vieroitusoireiden hoitoon.

Jotta tabletin depotominaisuudet eivät heikkenisi, tabletit tulee ottaa kokonaисina eikä niitä saa puolittaa, pureskella eikä murskata. Tablettien ottaminen puolitettuna, pureskeltuna tai murskattuna nopeuttaa vaikuttavien aineiden vapautumista ja voi johtaa mahdollisesti kuolemaan johtavan oksikodonianoksen imetyymiseen (ks. kohta 4.9).

Samanaikainen alkoholin ja Targiniq-valmisteen käyttö saattaa lisätä Targiniqin haittavaikutuksia; samanaikaista käyttöä tulee välttää.

Targiniq-valmisten turvallisuudesta ja tehokkuudesta alle 18-vuotiailla lapsilla ja nuorilla ei ole tehty tutkimuksia, joten valmisten käyttöä alle 18-vuotiailla lapsilla ja nuorilla ei suositella.

Kliinistä kokemusta ei ole potilailla, joilla on peritonealinen karsinomatoosi tai pitkälle edennyt ruoansulatuselimistön tai lantion alueen syöpä, johon liittyy suoliston ahtautumista ja subokkluusiota. Siksi valmistetta ei suositella käytettäväksi tälle potilasryhmälle.

Näitä tabletteja ei suositella käytettäväksi preoperatiivisesti eikä ensimmäisten 12–24 tunnin aikana leikkauksen jälkeen. Leikkauksen jälkeisen hoidon tarkka aloitusajankohta riippuu leikkauksen tyypistä ja laajuudesta, valitusta anestesiamenetelmästä, muusta samanaikaisesta lääkityksestä ja potilaan yksilöllisestä tilanteesta, ja sen tulee perustua huolelliseen potilaskohtaiseen hyöty-riskiarvioon.

Tilanteita, joissa huumausaineriippuvainen väärinkäyttää näitä tabletteja, tulee ehdottomasti välttää.

Jos opioidagonisteista (kuten heroiinista, morfiinista tai metadonista) riippuvainen henkilö väärinkäyttää näitä tabletteja parenteraalisesti, nenään tai suun kautta, tabletit aiheuttavat todennäköisesti voimakkaita vieroitusoireita – naloksonin opioidireseptoreihin kohdistuvien antagonististen vaikutusten vuoksi – tai pahentaa henkilöllä entuudestaan olevia vieroitusoireita (ks. kohta 4.9).

Näissä tableteissa on kahden polymeerin matriksi, ja se on tarkoitettu otettavaksi vain suun kautta. Tabletin aineosien (etenkin talkin) parenteraalinen väärinkäyttö injektiomuodossa aiheuttaa todennäköisesti paikallista kudosnekroosia ja keuhkojen granuloomia tai muita, mahdollisesti kuolemaan johtavia haittavaikutuksia.

Tabletin tyhjä matriksi saattaa näkyä ulosteessa.

Opioidit saattavat vaikuttaa hypotalamus-aivolisäke-lisämunuaisakseliin tai hypotalamus-aivolisäke-

sukurauhasakseliin. Havaittuja muutoksia ovat mm. seerumin prolaktiinipitoisuksien suureneminen ja plasman kortisoli- ja testosteronipitoisuksien pieneminen. Nämä hormonaaliset muutokset saattavat aiheuttaa klinisiä oireita.

Jos potilas saa pitkääikaista opioidihoitoa, siirtyminen Targiniq-hoitoon voi aiheuttaa aluksi vieroitusoireita tai ripulia.

Etenkin suuria annoksia käytettäessä voi esiintyä hyperalgesiaa, joka ei reagoi oksikodonianoksen suurentamiseen. Tällöin tulee ehkä pienentää oksikodonianosta tai siirtyä käyttämään jotakin toista opioidia.

#### Maksa ja sappi

Oksikodoni voi aiheuttaa Oddin sulkijalihaksen toimintahäiriötä ja kouristuksia, mikä lisää sappitieoireiden ja haimatulehduksen riskiä. Siksi oksikodonia/naloksonia on annettava varoen potilaille, joilla on haimatulehdus ja sappiteiden sairauksia.

Targiniq-valmisteen käyttö voi aiheuttaa positiivisen tuloksen dopingtesteissä. Targiniq-valmisteen käyttö doping-tarkoituksessa voi vaarantaa käyttäjän terveyden.

Valmiste sisältää laktoosia. Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen galaktoosi-intoleranssi, täydellinen laktaasinpuutos tai glukoosi-galaktoosi-imeytymishäiriö, ei tule käyttää Targiniq-valmistetta.

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

Opioidien samanaikainen käyttö sedatiivisten lääkkeiden kuten bentsodiatsepiinien ja muiden bentsodiatsepiinien kaltaisten lääkkeiden kanssa voi johtaa sedaation, hengityslaman, koomaan ja kuoleman riskin suurenemiseen johtuen keskushermosta lamaavien aineiden vaikutuksesta. Tämän vuoksi samanaikaisen hoidon aikana tulee annosta ja hoidonkestoa rajoittaa (ks. kohta 4.4). Keskushermoston toimintaa lamaavia lääkeitä ovat esimerkiksi muut opioidit, gabapentinoidit kuten pregabaliini, rauhoittavat aineet, hypnotit ja sedatiiviset lääkkeet (mukaan lukien bentsodiatsepiinit), masennuslääkkeet, psykoosilääkkeet, antihistamiinit ja pahoinvointilääkkeet.

Oksikodonin ja antikolinergien tai antikolinergisesti vaikuttavien lääkkeiden (esim. trisyklisten masennuslääkkeiden, antihistamiinien, psykoosilääkkeiden, lihasrelaksantien, Parkinson-lääkkeiden) samanaikainen käyttö saattaa lisätä antikolinergisiä haittavaikutuksia.

Targiniq-valmistetta on annettava varoen potilaille, jotka käyttävät MAO:n estäjiä tai jotka ovat kahden edellisen viikon aikana käytäneet MAO:n estäjiä.

Oksikodonin samanaikainen anto serotoninivalmisteiden, kuten selektiivisen serotoniinin takaisinoton estäjän (SSRI) tai sertoniinin ja noradrenaliinin takaisinoton estäjän (SNRI), kanssa voi aiheuttaa sertoniinioireyhtymän, jonka oireita voivat olla psyykkisen tilan muutokset (esim. levottomuus, hallusinaatiot, kooma), autonomisen hermoston toimintahäiriö (esim. takykardia, labiili verenpaine, hypertermia), neuromuskulaariset poikkeavuudet (esim. hyperrefleksia, koordinaatiohäiriö, jäykkyys) ja/tai maha-suolikanavan oireet (esim. pahoinvointi, oksentelu, ripuli). Oksikodonin käytössä on noudatettava varovaisuutta, ja annostusta voi olla tarpeen pienentää näitä lääkeitä käyttäville potilaille.

Alkoholi voi tehostaa Targiniq-valmisteen farmakodynamisia vaikutuksia; samanaikaista käyttöä tulee välttää.

Potilailla, jotka ovat käytäneet oksikodonia ja kumariiniantikoagulantteja samanaikaisesti, on havaittu INR-arvojen klinisesti merkitseviä muutoksia kumpaankin suuntaan.

Oksikodoni metaboloituu pääasiassa CYP3A4-välitteisesti ja osittain CYP2D6-välitteisesti (ks. kohta 5.2). Useat samanaikaisesti annettavat lääkkeet tai ruoka-aineet saattavat estää tai indusoida näiden metaboliareittien toimintaa. Targiniq-annoksia saatetaan joutua muuttamaan asianmukaiseksi.

CYP3A4:n estääjät kuten makrolidiantibiootit (esim. klaritromysiini, erytromysiini, telitromysiini), atsoliyhän sienilääkkeet (esim. ketokonatsoli, vorikonatsoli, itrakonatsoli, posakonatsoli), proteaasinestääjät (esim. ritonaviiri, indinaviri, nelfinaviri, sakinaviri), simetidiini ja greippimehu saattavat pienentää oksikodonin puhdistumaa, mikä voi suurentaa oksikodonipitoisuksia plasmassa. Näiden tabletteien annoksen pienentäminen ja uudelleentitraus sen jälkeen saattavat olla tarpeen.

CYP3A4-indusorit kuten rifampisiini, karbamatepiini, fenytoiini ja mäkikuisma saattavat indusoida oksikodonin metabolismia ja suurentaa lääkkeen puhdistumaa, mikä pienentää oksikodonipitoisuksia plasmassa. Varovaisuutta on noudatettava. Annoksen titraus saattaa olla tarpeen riittävän kivunlievyksen saavuttamiseksi.

CYP2D6-aktiivisuutta estäävät lääkevalmisteet kuten paroksetiini, fluoksetiini ja kinidiini saattavat teoriassa pienentää oksikodonin puhdistumaa, mikä voi suurentaa oksikodonipitoisuksia plasmassa. CYP2D6:n estäjien samanaikaisella käytöllä ei ollut merkitsevä vaikutusta oksikodonin eliminaatioon, eikä se vaikuttanut myöskään oksikodonin farmakodynamikaan.

*In vitro* metaboliatutkimusten tulokset viittaavat siihen, että oksikodonin ja naloksonin välillä ei todennäköisesti esiinny kliinisesti merkitseviä yhteisvaikutuksia. On hyvin epätodennäköistä, että oksikodonin ja naloksonin yhdistelmällä olisi terapeuttisina pitoisuksina mitään kliinisesti merkitseviä yhteisvaikutuksia paracetamolin, asetyylisalisylihapon tai naltreksonin kanssa.

## 4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys

### Raskaus

Targiniq-valmisten käytöstä raskauden tai synnytyksen aikana ei ole tietoja. Rajalliset tiedot oksikodonin raskaudenaikeisesta käytöstä ihmisellä eivät viittaa siihen, että synnynnäisten epämüodostumien riski olisi suurennut. Naloksonin käytöstä raskaana olevilla naisilla ei ole riittävää kliinistä tietoa. Näiden tabletteien käytön yhteydessä naisen systeeminen naloksonialtistus on kuitenkin suhteellinen pieni (ks. kohta 5.2). Sekä oksikodonin että naloksonin läpäisevät istukan. Oksikodonin ja naloksonin yhdistelmällä ei ole tehty eläintutkimuksia (ks. kohta 5.3). Pelkällä oksikodonilla tai pelkällä naloksonilla tehdyissä eläintutkimuksissa ei ole havaittu teratogeenisuutta eikä alkiotoksisuutta.

Oksikodonin pitkääikainen käyttö raskausaikana saattaa aiheuttaa vastasyntyneelle vieroitusoireita. Oksikodonin käyttö synnytyksen aikana voi aiheuttaa vastasyntyneelle hengityslamaa.

Näitä tabletteja tulee käyttää raskauden aikana ainoastaan, jos sen edut ylittävät sikiöön tai vastasyntyneeseen kohdistuvat mahdolliset riskit.

### Imetys

Oksikodon erittyy rintamaitoon. Maidon ja plasman oksikodonipitoisuksien suhteeksi on mitattu 3,4:1, joten on mahdollista, että oksikodon vaikuttaa imettävään lapseen. Ei ole tiedossa, erityykö naloksoni rintamaitoon. Näiden tabletteien oton yhteydessä systeemiset naloksonipitoisuudet ovat kuitenkin hyvin pienet (ks. kohta 5.2).

Imettävään lapseen kohdistuvan riskin mahdollisuutta ei voida sulkea pois etenkään, jos imettävä äiti on ottanut useita annoksia näitä tabletteja.

Imetys on lopetettava Targiniq-hoidon ajaksi.

### Hedelmällisyys

Tietoja oksikodonin ja naloksonin vaikutuksista ihmisen hedelmällisyyteen ei ole saatavilla. Oksikodonilla ja naloksonilla ei ollut vaikutusta rottien parittelun tai hedelmällisyyteen (ks. kohta 5.3).

## **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn**

Targiniq-valmisteella on kohtalainen vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn. Tämä on erityisen todennäköistä hoidon alussa, annoksen suurentamisen tai lääkerotaation yhteydessä ja siinä tapauksessa, että näitä tabletteja käytetään yhdessä muiden keskushermiston toimintaa lamaavien aineiden kanssa. Kun potilas käyttää tiettyä vakaata annostusta, hoito ei välttämättä aiheuta rajoituksia. Tästä syystä potilaiden tulee neuvotella lääkärinsä kanssa siitä, onko ajaminen tai koneiden käyttö sallittua.

## **4.8 Hattavaikutukset**

Hattavaikutusten arvointi perustuu seuraaviin esiintymistiheyksiin:

Hyvin yleiset ( $\geq 1/10$ )

Yleiset ( $\geq 1/100, < 1/10$ )

Melko harvinaiset ( $\geq 1/1\,000, < 1/100$ )

Harvinaiset ( $\geq 1/10\,000, < 1/1\,000$ )

Hyvin harvinaiset ( $< 1/10\,000$ )

Yleisyyss tuntelematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arvointiin)

Hattavaikutukset on esitetty kussakin yleisyyssluokassa hattavaikutuksen vakavuuden mukaan alenevassa järjestyksessä.

### **Immuunijärjestelmä**

Melko harvinaiset: Yliherkkyyys

### **Aineenvaihdunta ja ravitsemus**

Yleiset: Ruokahalun heikkeneminen tai ruokahaluttomus

### **Psyykkiset häiriöt**

Yleiset: Unettomuus

Melko harvinaiset: Levottomuus, ajattelun poikkeavuudet, ahdistuneisuus, sekavuustila, masentuneisuus, sukupuolivietin heikkeneminen, hermostuneisuus

Harvinaiset: Lääkeriippuvuus (ks. kohta 4.4)

Yleisyyss tuntelematon: Euforia, aistiharhat, painajaiset, aggressiivisuus

### **Hermosto**

Yleiset: Huimaus, päänsärky, uneliaisuus

Melko harvinaiset: Kouristukset<sup>1</sup>, tarkkaavuushäiriöt, makuaistin häiriöt, puhehäiriöt, pyörtyminen, vapina, letargia

Yleisyyss tuntelematon: Parestesiat, sedaatio

### **Silmät**

Melko harvinaiset: Näön heikkeneminen

### **Kuulo ja tasapainoelin**

Yleiset: Kiertohuimaus

### **Sydän**

Melko harvinaiset: Angina pectoris<sup>2</sup>, sydämentykytys

Harvinaiset: Takykardia

### **Verisuonisto**

Yleiset: Kuumat aallot

Melko harvinaiset: Verenpaineen aleneminen, verenpaineen kohoaminen

### **Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina**

Melko harvinaiset:	Hengenahdistus, voimakas nuha, yskä
Harvinaiset:	Haukottelu
Yleisyys tuntematon:	Hengityslama, sentraalinen uniapneaoireyhtymä

### Ruoansulatuselimistö

Yleiset:	Vatsakipu, ummetus, ripuli, suun kuivuminen, dyspepsia, oksentelu, pahoinvointi, ilmavaivat
Melko harvinaiset:	Vatsan turvotus
Harvinaiset:	Hammasmuutokset
Yleisyys tuntematon:	Röyhtääly

### Maksa ja sappi

Melko harvinaiset:	Suurentuneet maksaentsyymiärvot, sappikivikohtaus
--------------------	---

### Sukupuolielimet ja rinnat

Yleisyys tuntematon:	Erektiohäiriöt
----------------------	----------------

### Iho ja ihonalainen kudos

Yleiset:	Kutina, ihoreaktiot, voimakas hikoilu
----------	---------------------------------------

### Luusto, lihakset ja sidekudos

Melko harvinaiset:	Lihasspasmit, lihasten nykiminen, lihaskipu
--------------------	---

### Munuaiset ja virtsatiet

Melko harvinaiset:	Virtsaamispakko
Yleisyyss tuntematon:	Virtsaumpi

### Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat

Yleiset:	Astenia, uupumus
Melko harvinaiset:	Vieroitusoireet, rintakipu, vilunväreet, yleinen sairaudentunne, kipu, ääreisosien turvotus, jano

### Tutkimukset

Melko harvinaiset	Painon lasku
Harvinaiset:	Painon nousu

### Vammat ja myrkytykset

Melko harvinaiset:	Tapaturmavammat
--------------------	-----------------

<sup>1</sup> etenkin potilailla, joilla on epilepsia tai taipumusta kouristuksiin

<sup>2</sup> etenkin potilailla, joilla on anamneesissa sepelvaltimotauti

### Lääkkeen toisen vaikuttavan aineen, oksikodonihydrokloridin, käyttöön tiedetään liittyvän lisäksi myös seuraavia haittavaikutuksia:

Farmakologisten ominaisuuksien vuoksi oksikodonihydrokloridi saattaa aiheuttaa hengityslamaa, mioosia, bronkospasmeja ja sileän lihaksen spasmeja sekä lamata yskänrefleksin.

### Infektiot

Harvinaiset:	Herpes simplex
--------------	----------------

### Immuunijärjestelmä

Yleisyyss	Anafylaktinen reaktio
tuntematon:	

### Aineenvaihdunta ja ravitsemus

Melko harvinaiset:	Nestehukka
--------------------	------------

Harvinaiset:	Ruokahalun lisääntyminen
<b>Psykkiset häiriöt</b>	
Yleiset:	Mielialan ja persoonallisuuden muutokset, aktiivisuuden väheneminen, psykomotorinen yliaktiivisuus
Melko harvinaiset:	Agitaatio, havaintokyvyn häiriöt (esim. derealisaatio)

### **Hermosto**

Melko harvinaiset:	Keskittymisvaikeudet, migreeni, hypertonia, tahattomat lihassupistukset, hypesthesia, koordinaatiohäiriöt
Tuntematon:	Hyperalgesia

### **Kuulo ja tasapainoelin**

Melko harvinaiset:	Kuulohäiriöt
--------------------	--------------

### **Verisuonisto**

Melko harvinaiset:	Vasodilataatio
--------------------	----------------

### **Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina**

Melko harvinaiset:	Dysfonia
--------------------	----------

### **Ruoansulatuselimistö**

Yleiset:	Nikottelu
Melko harvinaiset:	Nielemisvaikeudet, ileus, suun haavaumat, stomatiitti
Harvinaiset:	Meleena, verenvuoto ikenistä
Tuntematon:	Hammaskaries

### **Maksa ja sappi**

Yleisyys	Kolestaasi
tuntematon:	Oddin sulkijalihaksen toimintahäiriö

### **Iho ja ihonalainen kudos**

Melko harvinaiset:	Ihon kuivuus
Harvinaiset:	Nokkosihottuma

### **Munuaiset ja virtsatiet**

Yleiset:	Dysuria
----------	---------

### **Sukkuolielimet ja rinnat**

Melko harvinaiset:	Hypogonadismi
Yleisyys	Amenorrea
tuntematon:	

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

Melko harvinaiset:	Turvotos, jano, toleranssi
Tuntematon:	Vieroitusoireet vastasyntyneellä

### Lääkeriippuvuus

Lääkeriippuvuus voi kehittyä toistuvilla Targiniq-annoksilla, vaikka ne olisivat terapeuttisia. Lääkeriippuvuuden riskiin voivat vaikuttaa potilaan yksilölliset riskitekijät sekä opioidihoidon annostus ja kesto (ks. kohta 4.4).

### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

Terveydenhuollon 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 myrkytystilanteet*

Potilaan taustasta riippuen Targiniq-yliannos voi aiheuttaa joko oksikodonista (opioidiagonisti) tai naloksonista (opioidiantagonisti) johtuvia oireita.

Oksikodoniyliannoksen oireita ovat mustuaisten pieneneminen, hengityslama, uneliaisuus, joka etenee stuporiksi, vähentynyt lihasjänteys, bradykardia ja hypotensio. Vaikeammissa tapauksissa saattaa esiintyä koomaa, ei-sydänperäistä keuhkopööhää ja verenkertovajausta, ja tilanne saattaa johtaa kuolemaan.

Oksikodonin yliannostuksen yhteydessä on havaittu toksista leukoenkefalopatiaa.

Pelkän naloksoniyliannoksen aiheuttamat oireet ovat epätodennäköisiä.

##### *Myrkytyksen hoito*

Naloksoniyliannoksen aiheuttamat oireet tulee hoitaa oireenmukaisesti tarkoin valvotuissa oloissa.

Oksikodoniyliannokseen viittaavat kliiniset oireet voidaan hoitaa antamalla potilaalle opioidi-antagonisteja (esim. 0,4–2 mg naloksonia laskimoon). Lääkkeenanto toistetaan 2–3 minuutin välein kliinisen tarpeen mukaan. Potilaalle voidaan myös antaa infuusiona 2 mg naloksonia 500 millilitrassa 0,9 % natriumkloridia tai 5 % glukoosia (0,004 mg/ml naloksonia). Infuusionopeus tulee määrittää aiemmin annettujen bolusannosten ja potilaan vasteen perusteella.

Mahahuuhtelua voidaan harkita.

Tukitoimia (mekaaninen ventilaatio, happy, vasopressorit ja infuusiot) tulee käyttää tarpeen mukaan yliannokseen liittyvän verenkertosokin hoitamiseksi. Sydänpysähdyt tai rytmihäiriöt saattavat vaatia sydänhierontaa tai defibrillaatiota. Mekaanista ventilaatiota tulee käyttää tarpeen mukaan. Neste- ja elektrolyyttasapainosta tulee huolehtia.

### 5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

#### 5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: algeetit, opioidit, luonnolliset opiumalkaloidit, ATC-koodi: N02AA55

##### *Vaikutusmekanismi*

Oksikodonilla ja naloksonilla on affinitettilähteitä aivojen, selkäytimen ja muiden elinten (esim. suoliston) myy-, kappa- ja deltaopiodireseptoreihin. Oksikodon toimii näissä reseptoreissa opioidiagonistina ja lievittää kipua sitoutumalla keskushermoston endogeenisiin opioidireseptoreihin. Naloksoni taas on puhdas antagonistti, joka vaikuttaa kaikentyyppisiin opioidireseptoreihin.

##### *Farmakodynamiset vaikutukset*

Voimakkaan ensikierron metabolismi vuoksi suun kautta otettavan naloksonin biologinen hyötyosuuus on < 3 %, joten sillä ei todennäköisesti ole kliinisesti merkitsevästä systeemistä vaikutusta. Naloksonin paikallinen, kilpaileva antagonistinen vaikutus opioidireseptoreihin estää oksikodonin opioidireseptorivälitteisiä vaikutuksia suolistossa, joten se vähentää opioidihoidoille tyypillisiä suolen

toimintahäiriötä.

#### *Kliininen teho ja turvallisuus*

12 viikon pitaiseen kaksoissokkoutettuun, rinnakkaisryhmillä toteutettuun tutkimukseen osallistui 322 potilasta, joilla oli opioidien aiheuttamaa ummetusta. Viimeisen hoitoviikon aikana oksikodonin-naloksonihitoa saaneiden potilaiden todettiin ulostaneen spontaanisti keskimäärin yhden kerran useammin kuin potilaiden, jotka käyttivät edelleen samankaltaisia annoksia oksikodonidepottabletteja ( $p < 0,0001$ ). Ensimmäisten neljän viikon aikana oksikodonin-naloksoniryhmä käytti merkitsevästi vähemmän laksatiiveja kuin pelkkää oksikodonia käyttänyt ryhmä (käyttötiheys 31 % oksikodonin-naloksoniryhmässä ja 55 % oksikodoniryhmässä,  $p < 0,0001$ ). Samankaltaisia tuloksia saatatiin tutkimuksesta, jossa 265 ei-syöpäpotilasta sai päivittäin joko oksikodonin-naloksoni-hoitoa annoksilla 60 mg/30 mg–80 mg/40 mg tai pelkkää oksikodonihydrokloridia samanlaisina annoksina.

Opioidien vaikutus endokriiniseen järjestelmään, katso kohta 4.4

Prekliiniset tutkimukset ovat osoittaneet, että luonnolliset opioidit vaikuttavat eri tavoin immuuni-järjestelmän eri komponentteihin. Näiden havaintojen klinistä merkitystä ei tunneta. Ei tiedetä, vaikuttaako oksikodonin (semisynteettinen opioidi) immuunijärjestelmään samaan tapaan kuin luonnolliset opioidit.

## 5.2 Farmakokinetiikka

### **Oksikodonihydrokloridi**

#### *Imeytyminen*

Suun kautta otetun oksikodonin absoluuttinen biologinen hyötyosuuus on suuri, jopa 87 %.

#### *Jakautuminen*

Imeytymisen jälkeen oksikodonin jakautuu kaikkialle elimistöön. Sitoutuminen plasman proteiineihin on noin 45-prosenttista. Oksikodonin läpäisee myös istukan ja erittyy rintamaitoon.

#### *Biotransformaatio*

Oksikodonin metaboloituu suolessa ja maksassa noroksikodoniksi, oksimorfoniksi ja eri glukuronidikonjugaateiksi. Noroksikodonin, oksimorfonin ja noroksimorfonin muodostuvat CYP450-välitteisesti. Kinidiini vähentää oksimorfonin tuotantoa ihmisellä, mutta se ei vaikuta merkittävästi oksikodonin farmakodynamikaan. Metaboliittien vaikutus farmakodynaamiseen kokonaisvaikutukseen on merkityksetön.

#### *Eliminaatio*

Oksikodonin ja sen metaboliitit erittyvät sekä virtsaan että ulosteeseen.

### **Naloksonihydrokloridi**

#### *Imeytyminen*

Suun kautta otetun naloksonin systeeminen hyötyosuuus on hyvin pieni, < 3 %.

#### *Jakautuminen*

Naloksoni läpäisee istukan. Ei ole tiedossa, erittyykö naloksoni myös rintamaitoon.

#### *Biotransformaatio ja eliminaatio*

Parenteraalisen annostelun jälkeen lääkkeen puoliintumisaika plasmasta on noin yksi tunti. Vaikutuksen kesto riippuu annoksesta ja antoreitistä. Lihakseen annettavalla injektiolla saavutetaan pitkäkestoisempi vaikutus kuin laskimoon annettaessa. Lääke metaboloituu maksassa ja erittyy virtsaan. Tärkeimmät metaboliitit ovat naloksoniglukuronidi, 6-β-naloksoli ja sen glukuronidi.

### **Oksikodonihydrokloridin ja naloksonihydrokloridin yhdistelmävalmiste (Targiniq)**

#### *Farmakokineettiset/farmakodynaamiset suhteet*

Targiniq-valmisten sisältämän oksikodonin farmakokinetiikka on samanlainen kuin yhdessä

naloksonihydrokloridi-depottablettien kanssa käytettävien oksikodonihydrokloridi-depottablettien sisältämän oksikodonin.

Eri tabletivahvuksia voidaan yhdistellä potilaskohtaisen annoksen räätälöimiseksi potilaan kivunlievitystarpeiden ja sietokyvyn mukaiseksi. Jos eri vahvuksia vaihdetaan toisiinsa, on kuitenkin pidettävä mielessä, että 2,5 mg/1,25 mg tabletivahvuuden  $C_{max}$  on hiukan (27,6 %) suurempi suhteessa annokseen kuin vertailuvahvuuden eli 40 mg/20 mg tabletteihin. 15 mg/7,5 mg tabletteihin  $C_{max}$  taas on 18,6 % vertailuvahvuutta suurempi ja 30 mg/15 mg tabletin 18,7 % vertailuvahvuutta suurempi suhteessa annokseen.

Kun terveet koehenkilöt ottavat Targiniq-valmistetta maksimiannoksina suun kautta, plasman naloksonipitoisuudet ovat niin pienet, että farmakokineettistä analyysiä ei pystytä tekemään. Farmakokineettinen analyysi voidaan kuitenkin tehdä käyttämällä naloksoni-3-glukuronidia korvaavana merkkiaineena, sillä sen pitoisuudet plasmassa ovat riittävän suuret mitattavaksi.

Runsasrasvaisen aamiaisen jälkeen oksikodonin hyötyosuus suurenii keskimäärin 16 % ja sen huippupitoisuus plasmassa ( $C_{max}$ ) keskimäärin 30 % verrattuna tilanteeseen, jossa valmiste otettiin tyhjään mahaan. Eroa ei pidetä kliinisesti merkitsevänä, joten Targiniq-depottabletit voidaan ottaa joko ruoan kanssa tai ilman ruokaa (ks. kohta 4.2).

*In vitro* lääkeainemetaboliatutkimusten tulokset viittaavat siihen, että Targiniq-valmisteella ei todennäköisesti ole kliinisesti merkitseviä yhteisvaikutuksia muiden lääkkeiden kanssa.

#### Läkkääät potilaat

##### *Oksikodonit:*

Oksikodonin  $AUC_t$ -arvot suurenivat läkkäällä potilailla keskimäärin 118-prosenttisiksi (90 % luottamusväli [CI]: 103, 135) verrattuna nuorempien vapaaehtoisien. Oksikodonin  $C_{max}$ -arvot suurenivat keskimäärin 114-prosenttisiksi (90 % CI: 102, 127). Oksikodonin  $C_{min}$ -arvot suurenivat keskimäärin 128-prosenttisiksi (90 % CI: 107, 152).

##### *Naloksoni:*

Naloksonin  $AUC_t$ -arvot suurenivat läkkäällä potilailla keskimäärin 182-prosenttisiksi (90 % CI: 123, 270) verrattuna nuorempien vapaaehtoisien. Naloksonin  $C_{max}$ -arvot suurenivat keskimäärin 173-prosenttisiksi (90 % CI: 107, 280). Naloksonin  $C_{min}$ -arvot suurenivat keskimäärin 317-prosenttisiksi (90 % CI: 142, 708).

##### *Naloksoni-3-glukuronidi:*

Naloksoni-3-glukuronidin  $AUC_t$ -arvot suurenivat läkkäällä potilailla keskimäärin 128-prosenttisiksi (90 % CI: 113, 147) verrattuna nuorempien vapaaehtoisien. Naloksoni-3-glukuronidin  $C_{max}$ -arvot suurenivat keskimäärin 127-prosenttisiksi (90 % CI: 112, 144). Naloksoni-3-glukuronidin  $C_{min}$ -arvot suurenivat keskimäärin 125-prosenttisiksi (90 % CI: 105, 148).

#### Maksan vajaatoimintapotilaat

##### *Oksikodonit:*

Oksikodonin  $AUC_{inf}$ -arvot suurenivat keskimäärin 143-prosenttisiksi (90 % luottamusväli [CI]: 111, 184) lievää maksan vajaatoimintaa sairastavilla, 319-prosenttisiksi (90 % CI: 248, 411) keskivaikean maksan vajaatoiminnan yhteydessä ja 310-prosenttisiksi (90 % CI: 241, 398) vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiiin vapaaehtoisien. Oksikodonin  $C_{max}$ -arvot suurenivat keskimäärin 120-prosenttisiksi (90 % CI: 99, 144) lievää maksan vajaatoimintaa sairastavilla, 201-prosenttisiksi (90 % CI: 166, 242) keskivaikean maksan vajaatoiminnan yhteydessä ja 191-prosenttisiksi (90 % CI: 158, 231) vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiiin vapaaehtoisien. Oksikodonin  $t_{1/2Z}$ -ajat pitenivät keskimäärin 108-prosenttisiksi (90 % CI: 70, 146) lievää maksan vajaatoimintaa sairastavilla, 176-prosenttisiksi (90 % CI: 138, 215) keskivaikean maksan vajaatoiminnan yhteydessä ja 183-prosenttisiksi (90 % CI: 145, 221) vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiiin vapaaehtoisien.

##### *Naloksoni:*

Naloksonin  $AUC_{t_r}$ -arvot suurenivat keskimäärin 411-prosenttisiksi (90 % CI: 152, 1 112) lievää maksan vajaatoimintaa sairastavilla, 11 518-prosenttisiksi (90 % CI: 4 259, 31 149) keskivaikean maksan vajaatoiminnan yhteydessä ja 10 666-prosenttisiksi (90 % CI: 3 944, 28 847) vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiin vapaaehtoisiin. Naloksonin  $C_{max}$ -arvot suurenivat keskimäärin 193-prosenttisiksi (90 % CI: 115, 324) lievää maksan vajaatoimintaa sairastavilla, 5 292-prosenttisiksi (90 % CI: 3 148, 8 896) keskivaikean maksan vajaatoiminnan yhteydessä ja 5 252-prosenttisiksi (90 % CI: 3 124, 8 830) vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiin vapaaehtoisiin. Naloksonin  $t_{1/2Z}$ -aikaa ja vastaavaa  $AUC_{inf}$ -arvoa ei laskettu, sillä riittäviä tietoja ei ollut saatavilla. Tästä syystä naloksonin biologisen hyötyosuuden vertailut perustuvat  $AUC_{t_r}$ -arvoihin.

*Naloksoni-3-glukuronidi:*

Naloksoni-3-glukuronidin  $AUC_{inf}$ -arvot suurenivat keskimäärin 157-prosenttisiksi (90 % CI: 89, 279) lievää maksan vajaatoimintaa sairastavilla, 128-prosenttisiksi (90 % CI: 72, 227) keskivaikean maksan vajaatoiminnan yhteydessä ja 125-prosenttisiksi (90 % CI: 71, 222) vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiin vapaaehtoisiin. Naloksoni-3-glukuronidin  $C_{max}$ -arvot suurenivat keskimäärin 141-prosenttisiksi (90 % CI: 100, 197) lievää maksan vajaatoimintaa sairastavilla ja 118-prosenttisiksi (90 % CI: 84, 166) keskivaikean maksan vajaatoiminnan yhteydessä ja pienenivät 98-prosenttisiksi (90 % CI: 70, 137) vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiin vapaaehtoisiin. Naloksoni-3-glukuronidin  $t_{1/2Z}$ -ajat pitenivät keskimäärin 117-prosenttisiksi (90 % CI: 72, 161) lievää maksan vajaatoimintaa sairastavilla ja lyhenivät 77-prosenttisiksi (90 % CI: 32, 121) keskivaikean maksan vajaatoiminnan yhteydessä ja 94-prosenttisiksi (90 % CI: 49, 139) vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiin vapaaehtoisiin.

Munuaisten vajaatoimintapilaat

*Oksikodonit:*

Oksikodonin  $AUC_{inf}$ -arvot suurenivat keskimäärin 153-prosenttisiksi (90 % luottamusväli [CI]: 130, 182) lievää munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla, 166-prosenttisiksi (90 % CI: 140, 196) keskivaikean munuaisten vajaatoiminnan yhteydessä ja 224-prosenttisiksi (90 % CI: 190, 266) vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiin vapaaehtoisiin. Oksikodonin  $C_{max}$ -arvot suurenivat keskimäärin 110-prosenttisiksi (90 % CI: 94, 129) lievää munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla, 135-prosenttisiksi (90 % CI: 115, 159) keskivaikean munuaisten vajaatoiminnan yhteydessä ja 167-prosenttisiksi (90 % CI: 142, 196) vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiin vapaaehtoisiin. Oksikodonin  $t_{1/2Z}$ -ajat pitenivät keskimäärin 149-prosenttisiksi lievää munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla, 123-prosenttisiksi keskivaikean munuaisten vajaatoiminnan yhteydessä ja 142-prosenttisiksi vaikean munuaisten vajaatoiminnan yhteydessä verrattuna terveisiin vapaaehtoisiin.

*Naloksoni:*

Naloksonin  $AUC_{t_r}$ -arvot suurenivat keskimäärin 2 850-prosenttisiksi (90 % CI: 369, 22 042) lievää munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla, 3 910-prosenttisiksi (90 % CI: 506, 30 243) keskivaikean munuaisten vajaatoiminnan yhteydessä ja 7 612-prosenttisiksi (90 % CI: 984, 58 871) vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiin vapaaehtoisiin. Naloksonin  $C_{max}$ -arvot suurenivat keskimäärin 1 076-prosenttisiksi (90 % CI: 154, 7 502) lievää munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla, 858-prosenttisiksi (90 % CI: 123, 5 981) keskivaikean munuaisten vajaatoiminnan yhteydessä ja 1 675-prosenttisiksi (90 % CI: 240, 11 676) vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiin vapaaehtoisiin. Naloksonin  $t_{1/2Z}$ -aikaa ja vastaavaa  $AUC_{inf}$ -arvoa ei laskettu, sillä riittäviä tietoja ei ollut saatavilla. Tästä syystä naloksonin biologisen hyötyosuuden vertailut perustuvat  $AUC_{t_r}$ -arvoihin. Suhdelukuihin on saattanut vaikuttaa se, että plasman naloksonipitoisuksia ei pystytty täysin selvittämään terveillä henkilöillä.

*Naloksoni-3-glukuronidi:*

Naloksoni-3-glukuronidin  $AUC_{inf}$ -arvot suurenivat keskimäärin 220-prosenttisiksi (90 % CI: 148, 327) lievää munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla, 370-prosenttisiksi (90 % CI: 249, 550) keskivaikean munuaisten vajaatoiminnan yhteydessä ja 525-prosenttisiksi (90 % CI: 354, 781) vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiin vapaaehtoisiin. Naloksoni-3-glukuronidin  $C_{max}$ -arvot suurenivat keskimäärin 148-prosenttisiksi (90 % CI: 110, 197) lievää munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla, 202-prosenttisiksi (90 % CI: 151, 271) keskivaikean munuaisten vajaatoiminnan

yhteydessä ja 239-prosenttisiksi (90 % CI: 179, 320) vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla verrattuna terveisiin vapaaehtoisiiin. Naloksoni-3-glukuronidin  $t_{1/2Z}$ -ajoissa ei ollut keskimäärin mitään merkitseviä eroja munuaisten vajaatoimintapotilaiden ja terveiden henkilöiden välillä.

### Väärinkäyttö

Jotta tabletten depotominaisuudet eivät heikkenisi, Targiniq-depottabletteja ei saa puolittaa, murskata eikä pureskella, sillä tämä johtaa vaikuttavien aineiden vapautumiseen nopeammin. Nenään annostellun naloksonin systeeminen biologinen hyötyosuuus taas on merkitsevä, ja sen eliminaatio on hidasta. Näiden ominaisuuksien vuoksi Targiniq-valmisteenväärinkäytöllä ei saavuteta haluttua vaikutusta. Oksikodoniriippuvaisilla rotilla oksikodonin ja naloksonin yhdistelmän anto laskimoon suhteessa 2:1 johti vieroitusoireisiin.

### **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

Oksikodonin ja naloksonin yhdistelmän lisääntymistoksisuudesta ei ole tutkimustietoa. Kun vaikuttavia aineita tutkittiin erikseen, todettiin, että oksikodoni ei vaikuttanut hedelmällisyyteen eikä alkioiden varhaiskehitykseen, kun sitä annettiin uros- ja naarasrotille enintään 8 mg/kg annoksina. Se ei myöskään aiheuttanut epämuodostumia, kun sitä annettiin rotille enintään 8 mg/kg annoksina tai kaneille 125 mg/kg annoksina. Kun kanin sikiötä tutkittiin tilastollisesti, havaittiin kuitenkin kehitysvariaatioiden määrän annosriippuvaista suurenemista (tavallista useammilla sikiöillä oli 27 presakralista nikamaa tai ylimääräisiä kylkiluupareja). Kun näitä parametrejä arvioitiin tilastollisesti poikueiden perusteella, vain 27 presakralisen nikaman esiintyvyys oli suurentunut ja vain 125 mg/kg ryhmässä. Tämä annostaso aiheutti tiineille eläimille vaikeaa toksisuutta. Rotan pre- ja postnataalista kehitystä koskeneessa tutkimuksessa todettiin, että F1-sukupolven paino oli 6 mg/kg/vrk annoksilla pienempi kuin verrokkirottien paino. Nämä annokset alensivat emon painoa ja vähensivät sen syömää ravintomäärää (NOAEL-annos eli annos, jolla ei havaittu haittavaikutuksia, oli 2 mg/kg). Fyysisen kehityksen, heijaste- ja aistikehityksen parametreissä ja käyttäytymisen ja lisääntymisen indekseissä ei tapahtunut muutoksia. Naloksonilla tehdyt tavanomaiset oraaliset lisääntymistoksisuustutkimukset osoittivat, että suuret oraaliset naloksoniannokset eivät olleet teratogeenisia ja/tai alkio- tai sikiötoksisia. Ne eivät myöskään vaikuttaneet peri- tai postnataaliseen kehitykseen. Hyvin suurilla annoksilla (800 mg/kg/vrk) naloksoni johti poikaskuolemien lisääntymiseen välittömästi synnytyksen jälkeen. Käytetty annostukset aiheuttivat emolle huomattavaa toksisuutta (esim. painon laskua, kouristuksia). Eloon jäädien poikasten kehityksessä tai käyttäytymisessä ei kuitenkaan havaittu muutoksia.

Oksikodonin ja naloksonin yhdistelmällä ei ole tehty pitkääikaisia karsinoogenisuustutkimuksia. Oksikodonin karsinogenisuutta arvioitiin Sprague–Dawley-rotilla tehdyssä kaksivuotisessa letkuruokintatutkimuksessa, jossa lääkeaine annettiin suun kautta. Oksikodoni ei lisännyt kasvainten ilmaantuvuutta uros- ja naarasrotilla, kun vuorokausiannos oli enintään 6 mg/kg. Annosta rajoitettiin opioideihin liittyvien oksikodonin farmakologisten vaikutusten takia. Naloksonin karsinogenisuutta tutkittiin 24 kk:n pituisessa karsinogenisuustutkimuksessa, jossa rotille annettiin suun kautta enintään 100 mg/kg -vuorokausiannoksia, ja 6 kk:n pituisessa karsinogenisuustutkimuksessa, jossa TgrasH2-hiirille annettiin enintään 200 mg/kg -vuorokausiannoksia. Näiden kahden tutkimuksen tulokset viittaavat siihen, että naloksoni ei ollut karsinogeninen näissä oloissa.

Erikseen käytetyillä oksikodonilla ja naloksonilla on klastogenistä vaikutusta *in vitro* tutkimuksissa. Samankaltaisia vaikutuksia ei kuitenkaan havaittu *in vivo* edes toksisilla annoksilla. Tulokset viittaavat siihen, että hoitopitoisuksina käytetyn Targiniqin mutageenisuusriski ihmisiillä voidaan riittävän varmasti sulkea pois.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

*Targiniq 15 mg/7,5 mg.*

Tabletin ydin:

Hydroksipropyyliselluloosa  
Etyyliselluloosa  
Stearyllialkoholi  
Laktoosimonohydraatti  
Takkki  
Magnesiumstearaatti

Tabletin päälyste:

Polyvinylalkoholi, osittain hydrolysoitu  
Titaanidioksiidi (E171)  
Makrogoli 3350  
Takkki  
Rautaoksidi, musta (E172)  
Rautaoksidi, punainen (E172)  
Rautaoksidi, keltainen (E172)

*Targiniq 30 mg/15 mg.*

Tabletin ydin:

Povidoni K30  
Etyyliselluloosa  
Stearyllialkoholi  
Laktoosimonohydraatti  
Takkki  
Magnesiumstearaatti

Tabletin päälyste:

Polyvinylalkoholi, osittain hydrolysoitu  
Titaanidioksiidi (E171)  
Makrogoli 3350  
Takkki  
Rautaoksidi, musta (E172)  
Rautaoksidi, punainen (E172)  
Rautaoksidi, keltainen (E172)

## 6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

## 6.3 Kestoaika

3 vuotta

## 6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C.

## 6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot

PVC-/alumiinikalvosta valmistetut läpipainopakkaukset.

Pakkauskoot: 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 98 tai 100 depottablettia  
Sairaalapakkaus: 100 (10 x 10) depottablettia

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

## **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle**

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Mundipharma Oy  
Rajatorpantie 41 B  
01640 Vantaa

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

15 mg/7,5 mg: 31037  
30 mg/15 mg: 31038

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

23.01.2014/08.11.2018

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

02.12.2024

## **PRODUKTRESUMÉ**

### **1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Targiniq 15 mg/7,5 mg depottabletter  
Targiniq 30 mg/15 mg depottabletter

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

#### Targiniq 15 mg/7,5 mg

Varje depottablett innehåller 15 mg oxikodonhydroklorid motsvarande 13,5 mg oxikodon och 7,5 mg naloxonhydroklorid som 8,24 mg naloxonhydrokloriddihydrat motsvarande 6,75 mg naloxon.

#### Targiniq 30 mg/15 mg

Varje depottablett innehåller 30 mg oxikodonhydroklorid motsvarande 27 mg oxikodon och 15 mg naloxonhydroklorid som 16,48 mg naloxonhydrokloriddihydrat motsvarande 13,5 mg naloxon.

#### Targiniq 15 mg/7,5 mg

Hjälpmäne med känd effekt: Varje depottablett innehåller 55,8 mg laktosmonohydrat.

#### Targiniq 30 mg/15 mg

Hjälpmäne med känd effekt: Varje depottablett innehåller 38,4 mg laktosmonohydrat.

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

### **3. LÄKEMEDELSFORM**

Depottablett.

#### Targiniq 15 mg/7,5 mg

Gråa, avlånga, filmdragerade tabletter med en nominal längd på 9,5 mm, märkta med "OXN" på ena sidan och "15" på den andra.

#### Targiniq 30 mg/15 mg

Bruna, avlånga, filmdragerade tabletter med en nominal längd på 9,5 mm, märkta med "OXN" på ena sidan och "30" på den andra.

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Svår smärta där endast opioider erbjuder tillräcklig analgetisk effekt.

Med opioidantagonisten naloxon motverkas opioidinducerad förstopning genom att oxikodons lokala effekt på opioidreceptorer i tarmen blockeras.

Targiniq är avsett för vuxna.

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

##### Dosering

Den analgetiska effekten för Targiniq är likvärdig med depotformuleringar av oxikodonhydroklorid.

Doseringen ska anpassas till smärtintensiteten och känsligheten hos varje enskild patient. Om inget annat föreskrivs ska dessa tablettar administreras enligt följande:

#### *Vuxna*

Den vanliga startdosen för en patient som inte tidigare har behandlats med opioider är 10 mg/5 mg oxikodonhydroklorid/naloxonhydroklorid var 12:e timme.

Lägre doser finns tillgängliga för att förenkla döstrivering när man initierar opioidbehandling och vid individuell dosjustering.

Patienter som redan får opioider kan starta med högre doser beroende på deras tidigare erfarenhet av opioider.

Den högsta dagliga dosen för dessa tablettar är 160 mg oxikodonhydroklorid och 80 mg naloxonhydroklorid. Den högsta dagliga dosen rekommenderas endast till patienter som tidigare fått en stabil daglig dos och som har behov av en ökad dos. Särskild försiktighet bör iakttas om man överväger dosökning hos patienter med nedsatt njurfunktion och patienter med lätt nedsatt leverfunktion. Patienter som behöver högre doser bör få extra oxikodonhydroklorid i depotform med samma tidsintervall, med hänsyn tagen till att den högsta dagliga dosen är 400 mg oxikodonhydroklorid i depotform. Vid dosering med extra oxikodonhydroklorid kan den fördelaktiga effekten som naloxonhydroklorid har på tarmfunktion försämras.

Vid avslut av behandling med dessa tablettar på grund av byte till annan opioid kan man förvänta sig en försämring i tarmfunktionen.

Vissa patienter som tar dessa tablettar enligt ett regelbundet tidsschema kan behöva analgetika med omedelbar frisättning som akutmedicin vid smärtgenombrott. Targiniq är en depottablett och därför inte avsedd för behandling av smärtgenombrott. Vid behandling av smärtgenombrott ska en enskild dos akutmedicin ges, motsvarande ungefär en sjätte del av den dagliga dosen av oxikodonhydroklorid. Om det behövs mer än två ”akutinsatser” per dag är detta normalt en indikation på att dosen behöver justeras uppåt. Denna justering bör göras varje eller varannan dag i steg av 5 mg/2,5 mg två gånger dagligen, eller vid behov 10 mg/5 mg, oxikodonhydroklorid/naloxonhydroklorid tills en stabil dos har nåtts. Syftet är att hitta en patientspecifik dos för administrering två gånger dagligen som ger tillräcklig smärtlindring och minimerar användningen av akutmedicin under den tid som smärtbehandlingen behövs.

Targiniq tas vid den fastställda doseringen två gånger dagligen enligt ett bestämt tidsschema. Även om symmetrisk administrering (samma dos morgon och kväll) enligt ett bestämt tidsschema (var 12:e timme) passar merparten av patienterna, kan vissa patienter, beroende på den individuella smärtsituationen, ha nytta av asymmetrisk dosering som är skräddarsydd efter deras smärtmönster. I allmänhet ska den lägsta effektiva smärtlindrande dosen väljas.

Vid behandling av icke-malign smärta är dagliga doser på upp till 40 mg/20 mg oxikodonhydroklorid/naloxonhydroklorid normalt tillräckliga, men högre doser kan behövas.

För doser som inte är möjliga/genomförbara med Targiniq 15 mg/7,5 mg, 30 mg/15 mg-tablettar, finns andra styrkor tillgängliga.

#### *Äldre patienter*

Precis som för yngre vuxna ska doseringen anpassas till smärtintensiteten och känsligheten hos varje enskild patient.

### *Patienter med nedsatt leverfunktion*

En klinisk studie har visat att plasmakoncentrationerna av både oxikodon och naloxon är förhöjda hos patienter med nedsatt leverfunktion. Naloxonkoncentrationerna påverkades i högre grad än oxikodon (se avsnitt 5.2). Den kliniska relevansen för en relativt hög exponering för naloxon hos patienter med nedsatt leverfunktion är ännu inte känd. Försiktighet måste iakttas vid administrering av dessa tabletter till patienter med lindrigt nedsatt leverfunktion (se avsnitt 4.4). Targiniq är kontraindicerat för patienter med måttligt eller allvarligt nedsatt leverfunktion (se avsnitt 4.3).

### *Patienter med nedsatt njurfunktion*

En klinisk studie har visat att plasmakoncentrationerna av både oxikodon och naloxon är förhöjda hos patienter med nedsatt njurfunktion (se avsnitt 5.2). Naloxonkoncentrationerna påverkades i högre grad än oxikodon. Den kliniska relevansen för en relativt hög exponering för naloxon hos patienter med nedsatt njurfunktion är ännu inte känd. Försiktighet bör iakttas vid administrering av dessa tabletter till patienter med nedsatt njurfunktion (se avsnitt 4.4).

### *Pediatrisk population*

Säkerhet och effekt för Targiniq för barn under 18 år har ännu inte fastställts. Inga data finns tillgängliga.

### Administreringssätt

Oral användning.

Dessa depottabletter ges i bestämd dos två gånger dagligen vid regelbundna tider.

Depottabletterna kan tas med eller utan mat tillsammans med tillräcklig vätska. Dessa tabletter måste sväljas hela och får inte delas, tuggas eller krossas (se avsnitt 4.4).

### *Behandlingsmål och utsättning av behandlingen (Smärtlindring)*

Innan behandling med Targiniq påbörjas ska en behandlingsstrategi som inkluderar behandlingstid och behandlingsmål, samt en plan för behandlingens avslut, överenskommas med patienten i enlighet med riktlinjer för smärthantering. Under behandlingen ska läkare och patient ha tät kontakt för att utvärdera behovet av fortsatt behandling samt ta ställning till utsättning och justering av doseringen vid behov. När en patient inte längre behöver behandling med oxikodon kan det vara tillrådligt att trappa ned dosen gradvis för att förhindra utsättningssymtom. Om adekvat smärtkontroll inte uppnås ska möjlig hyperalgesi, tolerans och progression av underliggande sjukdom övervägas (se avsnitt 4.4).

### *Behandlingslängd*

Dessa tabletter bör inte administreras längre än vad som är absolut nödvändigt.

## **4.3 Kontraindikationer**

- Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälpmämne som anges i avsnitt 6.1.
- Allvarlig andningsdepression med hypoxi och/eller hyperkapni.
- Allvarlig kronisk obstruktiv lungsjukdom.
- Cor pulmonale.
- Allvarlig bronkialastma.
- Icke-opioidinducerad paralytisk ileus.
- Måttligt till allvarligt nedsatt leverfunktion.

## **4.4 Varningar och försiktighet**

Försiktighet måste iakttas vid administrering av dessa tabletter till patienter med:

- allvarligt nedsatt andningsfunktion

- sömnapné
- samtidig användning av CNS-dämpande medel (se nedan och avsnitt 4.5)
- samtidig användning av monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare, se nedan och avsnitt 4.5)
- tolerans, fysiskt beroende och abstinenssymtom (se nedan)
- psykologiskt beroende (missbruk), missbruksprofil och tidigare alkohol- eller drogmissbruk (se nedan)
- hög ålder eller svaghet
- skallskada, intrakraniella lesioner eller ökat intrakraniellt tryck, sänkt medvetandegrad av osäkert ursprung
- epilepsisjukdom eller predisposition för krampanfall
- hypotension
- hypertension
- pankreatit
- lindrigt nedsatt leverfunktion
- nedsatt njurfunktion
- opioidinducerad paralytisk ileus
- myxödem
- hypotyreoidism
- Addisons sjukdom (binjurebarkinsufficiens)
- prostatahypertrofi
- toxisk psykos
- alkoholism
- delirium tremens
- kolelitiasis
- redan existerande kardiovaskulära sjukdomar.

#### Andningsdepression

Den största risken med opioider i för stora mängder är andningsdepression.

#### *Sömnrelaterade andningsstörningar*

Opioider kan orsaka sömnrelaterade andningsstörningar, såsom central sömnapné och sömnrelaterad hypoxemi. Risken för central sömnapné ökar med dosen. Överväg att minska den totala opioiddosen till patienter med central sömnapné.

#### *Risk vid samtidig användning av sedativa läkemedel, såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel:*

Samtidig användning av opioider, inklusive oxikodonhydroklorid och sedativa läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel, kan resultera i sedering, andningsdepression, koma och död. På grund av dessa risker bör samtidig förskrivning av dessa sedativa läkemedel endast göras till patienter för vilka alternativa behandlingsalternativ inte är möjliga. Om det beslutas att förskriva Targiniq tillsammans med sedativa läkemedel ska den lägsta effektiva dosen användas och behandlingstiden ska vara så kort som möjligt.

Patienterna ska följas noggrant för tecken och symtom på andningsdepression och sedering. I detta avseende rekommenderas det starkt att informera patienter och deras vårdgivare om att vara uppmärksamma på dessa symtom (se avsnitt 4.5).

#### MAO-hämmare

Targiniq skall administreras med försiktighet till patienter som tar MAO-hämmare eller som har fått MAO-hämmare under de senaste två veckorna.

Försiktighet måste också iakttas när dessa tablett(er) administreras till patienter med lindrigt nedsatt lever- eller njurfunktion. Noggrann medicinsk övervakning är särskilt nödvändig för patienter med allvarligt nedsatt njurfunktion.

Diarré kan betraktas som en möjlig effekt av naloxon.

### Opioidbruksyndrom (missbruk och beroende)

Tolerans och fysiskt och/eller psykologiskt beroende kan utvecklas vid upprepad administrering av opioider som oxikodon. Upprepad användning av Targiniq kan leda till opioidbruksyndrom. En högre dos och mer långvarig behandling kan öka risken för att utveckla opioidbruksyndrom. Missbruk eller avsiktlig felanvändning av Targiniq kan resultera i överdos och/eller dödsfall. Risken för att utveckla opioidbruksyndrom 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).

Innan behandling med Targiniq påbörjas och under behandlingen ska behandlingsmål och en utsättningsplan överenskommas med patienten (se avsnitt 4.2). Före och under behandling ska patienten också informeras om riskerna för och tecknen på opioidbruksyndrom. Om sådana tecken uppstår ska patienten rådas att kontakta läkare.

Patienterna ska övervakas för tecken på drogsökande beteende (t.ex. för tidiga önskemål om påfyllning). Detta inkluderar en genomgång av opioider och psykoaktiva läkemedel (såsom bensodiazepiner) som används samtidigt. Hos patienter med tecken och symptom på opioidbruksyndrom ska konsultation med en beroendespecialist övervägas.

Targiniq är inte lämpligt för behandling av abstinenssymtom.

För att inte försämra depottabletternas depotgenskaper måste depottabletterna tas hela och får inte delas, tuggas eller krossas. Om depottabletterna delas, tuggas eller krossas för förtäring leder detta till en snabbare frisättning av de aktiva substanserna och absorption av en eventuellt dödlig dos oxikodon (se avsnitt 4.9).

Samtidig användning av alkohol och Targiniq kan ge ökad risk för biverkningar av Targiniq; samtidig användning skall undvikas.

Inga studier avseende säkerhet och effekt av Targiniq hos barn och ungdomar under 18 år har utförts. Därför rekommenderas inte Targiniq till barn och ungdomar under 18 år.

Klinisk erfarenhet saknas hos cancerpatienter med peritoneal karcinomatos eller med sub-occlusivt syndrom vid avancerad cancer i magtarmkanalen eller pelvis. På grund av detta rekommenderas inte dessa tablett till denna patientgrupp.

Dessa tablettrekommenderas inte för preoperativ användning eller postoperativt inom de första 12–24 timmarna. Beroende på typen av operation och dess omfattning, vilken anestesimethod som har valts, annan samtidig medicinering och den enskilda patientens tillstånd, beror den exakta tidpunkten för när den postoperativa behandlingen med dessa tablett kan påbörjas på en noggrann risk/nyttabedömning för varje enskild patient.

Drogmissbrukare avråds bestämt från att missbruka dessa tablett. Om det missbrukas parenteralt, intranasalt eller oralt av individer som är beroende av opioidagonister, såsom heroin, morfin eller metadon, förväntas dessa tablett ge upphov till märkbara abstinensbesvär – på grund av naloxons antagonistegenskaper på opioidreceptorer – eller intensifiera de abstinenssymtom som redan förekommer (se avsnitt 4.9).

Dessa tablett består av en tvåpolymermatris, endast avsedd för oral användning. Missbruk i form av parenterala injektioner av depottablettbeståndsdelarna (särskilt talk) kan förväntas leda till lokal vävnadsnekros och lunggranulom eller kan leda till andra allvarliga, potentiellt dödliga oönskade effekter.

Den tomma depottablettmatrisen kan ses i avföringen.

Opioider som oxikodon kan påverka hypotalamus-hypofys-binjure- eller -gonadalaxeln. Några förändringar som kan ses är en ökning av serumprolaktin och minskningar av plasmakortisol och testosteron. Kliniska symtom kan uppstå från dessa hormonella förändringar.

Hos patienter som står på långtidsbehandling kan byte till Targiniq utlösa abstinenssymtom eller diarré i början av behandlingen.

Hyperalgesi som inte svarar på ytterligare dosökning av oxikodon kan uppstå, särskilt vid höga doser. Dosminskning av oxikodon eller byte av opioid kan behövas.

#### Lever och gallvägar

Oxikodon kan orsaka dysfunktion och spasm i Oddis sfinkter och därmed öka risken för gallvägssymtom och pankreatit. Därför måste oxikodon + naloxon administreras med försiktighet till patienter med pankreatit och sjukdomar i gallvägarna.

Användning av Targiniq kan leda till positiva resultat i dopningstester. Användning av Targiniq för dopningsändamål kan utgöra en hälsorisk.

Detta läkemedel innehåller laktos. Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: galaktosintolerans, total laktasbrist eller glukos-galaktosmalabsorption.

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

Samtidig användning av opioider och sedativa läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel ökar risken för sedering, andningsdepression, koma och död på grund av en additiv CNS-depressiv effekt. Dosen och varaktigheten av samtidig användning bör begränsas (se avsnitt 4.4). Läkemedel som har en CNS-depressiv effekt inkluderar, men begränsas inte till: andra opioider, gabapentinoïder såsom pregabalin, anxiolytika, hypnotika och sedativa (inklusive bensodiazepiner), antidepressiva medel, antipsykotika, antihistaminer och antiemetika.

Samtidig administrering av oxikodon och antikolinergika eller läkemedel med antikolinerg verkan (t.ex. tricykliska antidepressiva läkemedel, antihistaminer, antipsykotika, muskelavslappnande medel, läkemedel mot Parkinsons sjukdom) kan leda till ökade antikolinerga biverkningar.

Targiniq skall administreras med försiktighet till patienter som tar MAO-hämmare eller som har fått MAO-hämmare under de senaste två veckorna.

Samtidig administrering av oxikodon och serotonerga medel, såsom selektiva serotoninåterupptagshämmare (SSRI) eller serotonin- och noradrenalinåterupptagshämmare (SNRI), kan orsaka serotoninotoxicitet. Symtom på serotoninotoxicitet kan innefatta förändrat mentalt tillstånd (t.ex. agitation, hallucinationer, koma), autonom instabilitet (t.ex. takykardi, labilt blodtryck, hypertermi), neuromuskulära rubbningar (t.ex. hyperreflexi, inkoordination, stelhet) och/eller gastrointestinala symtom (t.ex. illamående, kräkningar, diarré). Oxikodon ska användas med försiktighet och dossänkning kan behövas hos patienter som använder dessa läkemedel.

Alkohol kan förstärka de farmakodynamiska effekterna hos Targiniq; samtidig användning skall undvikas.

Kliniskt relevanta förändringar av INR-värdet (International Normalized Ratio eller Quick-värdet) i båda riktningarna har observerats hos enskilda individer om oxikodon och kumarinantikoagulantia används samtidigt.

Oxikodon metaboliseras huvudsakligen av CYP3A4 med bidrag av CYP2D6 (se avsnitt 5.2). Aktiviteterna av dessa enzym kan hämmas eller induceras av olika läkemedel eller födoämnen som administreras samtidigt. Targiniq-doserna kan därför behöva justeras.

CYP3A4-hämmare, såsom makrolidantibiotika (t.ex. klaritromycin, erytromycin, och telitromycin), azol-antisvampmedel (t.ex. ketokonazol, vorikonazol, itrakonazol, och posaconazol) proteashämmare (t.ex. ritonavir, indinavir, nelfinavir och saquinavir), cimetidin och grapefruktjuice kan orsaka ett minskat clearance av oxikodon, vilket skulle kunna leda till en ökning av plasmakoncentrationen av oxikodon. Därför kan en minskning av Targiniq-dosen vara lämplig och retitrering nödvändigt.

CYP3A4-inducerare, såsom rifampicin, carbamazepin, fenytoin och johannesört kan inducera metabolismen av oxikodon och orsaka ett ökat clearance av läkemedlet, vilket leder till en minskning av oxikodons plasmakoncentration. Därför bör försiktighet iakttas och ytterligare titrering kan behövas för att uppnå smärtkontroll.

Teoretiskt kan läkemedel som hämmar CYP2D6-aktivitet, såsom paroxetin, fluoxetin och kinidin, orsaka minskat clearance av oxikodon, vilket kan leda till en ökad plasmakoncentration av oxikodon. Samtidig administrering med hämmare av CYP2D6 har emellertid resulterat i endast obetydlig inverkan på oxikodons elimination och inget inflytande på de farmakodynamiska effekterna av oxikodon.

*In vitro*-metabolismstudier tyder på att inga kliniskt relevanta interaktioner kan förväntas mellan oxikodon och naloxon. Sannolikheten för kliniskt relevanta interaktioner mellan paracetamol, acetylsalicylsyra eller naltrexon och kombinationen av oxikodon och naloxon i terapeutiska koncentrationer är minimal.

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

##### Graviditet

Det finns inga adekvata data från behandling med Targiniq av gravida kvinnor och under förlossning. Begränsade data om användning av oxikodon under graviditet hos mäniskor visar ingen ökad risk för medfödda missbildningar. För naloxon finns otillräckliga kliniska data om exponerade graviditer. Kvinnors systemiska exponering för naloxon efter användning av dessa tablett är relativt låg (se avsnitt 5.2). Både oxikodon och naloxon passerar över i placenta. Inga djurstudier har utförts med kombinationen av oxikodon och naloxon (se avsnitt 5.3). Djurstudier med oxikodon eller naloxon som administreras som enda läkemedel har inte visat sig ha teratogena eller embryotoxiska effekter.

Långvarig administrering av oxikodon under graviditet kan leda till abstinenssymtom hos det nyfödda barnet. Vid administrering under förlossning kan oxikodon framkalla andningsdepression hos det nyfödda barnet.

Dessa tablettar bör endast användas under graviditet om nyttan uppväger de eventuella riskerna för det ofödda eller nyfödda barnet.

##### Amning

Oxikodon passerar över i bröstmjölk. Ett förhållande för mjölk-/plasmakoncentrationen på 3,4:1 har uppmäts, och det är därför möjligt att oxikodon påverkar barnet som ammas. Det är inte känt om även naloxon passerar över i bröstmjölk. De systemiska nivåerna av naloxon efter användning av dessa tablettar är emellertid mycket låga (se avsnitt 5.2).

Risk för det ammade barnet kan inte uteslutas framför allt efter intag av upprepade doser av dessa tablettar hos den ammande modern.

Amningen bör avbrytas under behandling med Targiniq.

##### Fertilitet

Inga data finns tillgängliga om oxikodons och naloxons effekter på fertiliteten hos mäniska. Hos råttor hade oxikodon och naloxon ingen effekt på parning eller fertilitet (se avsnitt 5.3).

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

Targiniq har måttlig effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Detta gäller särskilt i början av behandlingen, efter en dosökning eller vid byte från annan opioid behandling och om dessa tablettor kombineras med andra CNS-depressiva medel. Patienter som är stabila på en särskild dosering behöver inte nödvändigtvis begränsas. Patienten bör därför rådfråga sin läkare om huruvida det är tillåtet att framföra fordon och använda maskiner.

## **4.8 Biverkningar**

Följande frekvenser utgör grunden för bedömningen av biverkningar:

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)

Biverkningarna presenteras inom varje frekvensområde efter fallande allvarlighetsgrad.

### Immunsystemet

Mindre vanliga: Överkänslighet

### Metabolism och nutrition

Vanliga: Minskad aptit till aptitförlust

### Psykiska störningar

Vanliga: Sömnlöshet

Mindre vanliga: Rastlöshet, onormalt tänkande, oro, förvirring, depression, minskad libido, nervositet

Sällsynta: Läkemedelsberoende (se avsnitt 4.4)

Ingen känd frekvens: Eufori, hallucination, mardrömmar, aggressivitet

### Centrala och perifera nervsystemet

Vanliga: Yrsel, huvudvärk, somnolens

Mindre vanliga: Krampfall (särskilt hos personer med epilepsisjukdom eller predisposition för krampfall), uppmärksamhetsstörning, dysgeusi, talstörningar, synkope, tremor, letargi

Ingen känd frekvens: Parestesier, slöhets

### Ögon

Mindre vanliga: Synskada

### Öron och balansorgan

Vanliga: Vertigo

### Hjärtat

Mindre vanliga: Angina pectoris (särskilt hos patienter som tidigare har lidit av kranskärlssjukdom), palpitationer

Sällsynta: Takykardi

### Blodkärl

Vanliga: Blodvallning

Mindre vanliga: Blodtrycksfall, blodtrycksökning

### Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum

Mindre vanliga: Dyspné, rinorré, hosta  
Sällsynta: Gäsplingar  
Ingen känd frekvens: Andningsdepression, centralt sömnapnésyndrom

#### Magtarmkanalen

Vanliga: Buksmärtor, förstopning, diarré, muntorrhet, dyspepsi, kräkning, illamående, flatulens  
Mindre vanliga: Abdominell distension  
Sällsynta: Tandproblem  
Ingen känd frekvens: Eruktion

#### Lever och gallvägar

Mindre vanliga: Förhöjda leverenzymers, gallkolik

#### Hud och subkutan vävnad

Vanliga: Pruritus, hudreaktioner, hyperhidros

#### Muskuloskeletala systemet och bindvä

Mindre vanliga: Muskelspasmer, muskelryckningar, myalgi

#### Njurar och urinvägar

Mindre vanliga: Urinträngningar  
Ingen känd frekvens: Urinretention

#### Reproduktionsorgan och bröstkörtel

Ingen känd frekvens: Erektionsstörningar

#### Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället

Vanliga: Asteni, trötthet  
Mindre vanliga: Abstinenssyndrom, bröstsmärta, frossa, olustkänsla, smärta, perifert ödem, törst

#### Undersökningar

Mindre vanliga: Viktminskning  
Sällsynta: Viktökning

#### Skador, förgiftningar och behandlingskomplikationer

Mindre vanliga: Olycksrelaterade skador

#### **För den aktiva substansen oxikodonhydroklorid är följande tillkommande biverkningar kända:**

På grund av dess farmakologiska egenskaper kan oxikodonhydroklorid orsaka andningsdepression, mios, bronkial spasm och spasmer i den glatta muskulaturen liksom undertrycka hostreflexen.

#### Infektioner och infestationer

Sällsynta: Herpes simplex

#### Immunsystemet

Ingen känd frekvens: Anafylaktisk reaktion

#### Metabolism och nutrition

Mindre vanliga: Dehydrering  
Sällsynta: Ökad aptit

#### Psykiska störningar

Vanliga: Humör- och personlighetsförändringar, minskad aktivitet, psykomotorisk hyperaktivitet  
Mindre vanliga: Upprördhet, perceptionsstörningar (t.ex. överklighetskänsla)

### Centrala och perifera nervsystemet

Mindre vanliga: Nedsatt koncentrationsförmåga, migrän, hypertoni,  
ofrivilliga muskelsammandragningar, hypestesi, onormal koordination  
Ingen känd frekvens: Hyperalgesi

### Öron och balansorgan

Mindre vanliga: Hörselnedsättning

### Blodkärl

Mindre vanliga: Vasodilatation

### Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum

Mindre vanliga: Dysfoni

### Magtarmkanalen

Vanliga: Hicka  
Mindre vanliga: Dysfagi, ileus, munsår, stomatit  
Sällsynta: Melena, blödande tandkött  
Ingen känd frekvens: Karies

### Lever och gallvägar

Ingen känd frekvens: Kolestas  
Oddis sfinkterdysfunktion

### Hud och subkutan vävnad

Mindre vanliga: Torr hud  
Sällsynta: Urtikaria

### Njurar och urinvägar

Vanliga: Dysuri

### Reproduktionsorgan och bröstkörtel

Mindre vanliga: Hypogonadism  
Ingen känd frekvens: Amenorré

### Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället

Mindre vanliga: Ödem, läkemedelstolerans  
Ingen känd frekvens: Neonatalt abstinenssyndrom

### Läkemedelsberoende

Upprepad användning av Targiniq kan leda till läkemedelsberoende, även vid terapeutiska doser.  
Risken för läkemedelsberoende kan variera beroende på patientens individuella riskfaktorer, dosering  
och opioidbehandlingens längd (se avsnitt 4.4).

### Rapportering av misstänkta biverkningar

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

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## 4.9 Överdosering

### *Symtom vid intoxikation*

Beroende på patientens historik kan en överdos av Targiniq yttra sig genom symptom som antingen utlöses av oxikodon (opioidreceptoragonist) eller naloxon (opioidreceptorantagonist).

Symtom vid överdosering med oxikodon omfattar mios, andningsdepression, nedsatt vakenhet som fördjupas till medvetslöshet, muskelhypoton, bradykardi samt hypotension. Koma, icke-kardiogent lungödem och cirkulationssvikt kan inträffa i allvarligare fall och kan ha dödlig utgång. Toxisk leukoencefalopati har observerats vid överdosering av oxikodon.

Symtom på enbart en överdosering med naloxon är osannolik.

### *Behandling av intoxikation*

Abstinenssymtom på grund av en överdosering med naloxon ska behandlas symptomatiskt i en miljö med noggrann övervakning.

Kliniska symptom som tyder på en överdosering med oxikodon kan behandlas genom administrering av opioidantagonister (t.ex. 0,4–2 mg naloxonhydroklorid intravenöst). Administreringen ska upprepas med 2–3 minuter intervall, i den mån det finns ett kliniskt behov för detta. Det är också möjligt att ge en infusion med 2 mg naloxonhydroklorid i 500 ml 0,9 % natriumklorid eller 5 % dextros (0,004 mg/ml naloxon). Infusionen ska ske vid en hastighet som är anpassad till de tidigare administrerade bolusdoserna och patientens respons.

Ventrikelsköljning kan övervägas.

Understödjande åtgärder (konstgjord andning, syretillförsel, vasopressorer och vätskeinfusioner) bör vid behov vidtas för att behandla den cirkulationsshock som hör samman med en överdosering. Hjärtstillestånd eller arytmier kan kräva hjärtmassage eller defibrillering. Konstgjord andning ska ges om det behövs. Vätske- och elektrolytmetabolismen ska upprätthållas.

## 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: analgetika; opioider; naturliga opiumalkaloider; ATC-kod; N02AA55

#### *Verkningsmekanism*

Oxikodon och naloxon har en affinitet för my-, kappa- och delta-opioidreceptorer i hjärnan, ryggmärgen och perifera organ (t.ex. tarmarna). Oxikodon agerar som en opioidreceptoragonist vid dessa receptorer och lindrar smärta genom att binda till de endogena opioidreceptornerna i det centrala nervsystemet. Naloxon är å andra sidan en ren antagonist som verkar på alla typer av opioidreceptorer.

#### *Farmakodynamiska effekter*

Till följd av den uttalade första-passage-metabolismen, är naloxons biotillgänglighet vid oral administrering < 3 %. Av detta skäl är en kliniskt relevant systemisk effekt osannolik. På grund av naloxons lokalt konkurrerande antagonism mot den opioidreceptormedierade oxikodoneffekten i tarmen, minskar naloxon de störningar på tarmfunktionen som är typiska för opioidbehandling.

#### *Klinisk effekt och säkerhet*

I en 12 veckors dubbeldesign parallelgruppsstudie med 322 patienter med opioidinduceras förstopning hade patienterna som behandlades med oxikodonhydroklorid-naloxonhydroklorid i genomsnitt en extra fullständigt spontan (utan laxermedel) avföring under den sista veckan av behandlingen jämfört med de patienter som fortsatte ta liknande doser av depottabletter med oxikodonhydroklorid ( $p < 0,0001$ ). Användningen av laxermedel under de första fyra veckorna var signifikant lägre i gruppen med oxikodon och naloxon jämfört med gruppen som behandlades med enbart oxikodon

(31 % jämfört med 55 %,  $p < 0,0001$ ). Liknande resultat visades i en studie med 265 icke-cancerpatienter, där dagliga doser oxikodonhydroklorid/naloxonhydroklorid på 60 mg/30 mg upp till 80 mg/40 mg jämfördes med motsvarande doser oxikodonhydroklorid i monoterapi.

För opioideffekter på det endokrina systemet, se avsnitt 4.4.

Prekliniska studier visar olika effekter av naturliga opioider på immunsystemets beståndsdelar. Den kliniska signifikansen för dessa resultat är inte känd. Det är inte känt om oxikodon, en halvsyntetisk opioid, har liknande effekter på immunsystemet som naturliga opiater.

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

### Oxikodonhydroklorid

#### *Absorption*

Oxikodon har hög absolut biologisk tillgänglighet på upp till 87 % efter oral administrering.

#### *Distribution*

Oxikodon sprids efter absorption i hela kroppen. Cirka 45 % binds till plasmaprotein. Oxikodon passerar placenta och kan upptäckas i bröstmjölk.

#### *Metabolism*

Oxikodon metaboliseras i tarmen och levern till noroxikodon, oximorfon och olika glukuronidkonjugat. Noroxikodon, oximorfon och noroximorfon produceras av cytokrom P450-systemet. Kinidin reducerar produktionen av oximorfon hos människa utan att signifikant påverka farmakodynamiken av oxikodon. Metaboliternas bidrag till farmakodynamikens helhet är inte signifikant.

#### *Eliminering*

Oxikodon och dess metaboliter utsöndras både i urin och i faeces.

### Naloxonhydroklorid

#### *Absorption*

Vid oral administrering har naloxon en mycket låg systemisk tillgänglighet, < 3 %.

#### *Distribution*

Naloxon passerar placenta. Det är inte känt om naloxon även passerar över i bröstmjölk.

#### *Metabolism och eliminering*

Efter parenteral administrering är plasmahalveringstiden cirka en timme. Verkningstiden beror på dosen och administreringsvägen, varvid intramuskulär injektion ger en mer långvarig effekt än intravenösa doser. Naloxon metaboliseras i levern och utsöndras i urinen. De viktigaste metaboliterna är naloxonglukuronid, 6-beta-naloxol och dess glukuronid.

### Kombinationen oxikodonhydroklorid/naloxonhydroklorid (Targiniq)

#### *Farmakokinetiska/farmakodynamiska förhållanden*

De farmakokinetiska egenskaperna för oxikodon från Targiniq är jämförbara med dem från oxikodonhydroklorid-depottabletter som administreras tillsammans med naloxonhydroklorid-depottabletter.

Olika tablettsyrkor kan kombineras för att skräddarsy individuella doser efter patientens behov av smärtlindring och tolerabilitet. Om olika styrkor byts ut, ska det dock beaktas att doskorrigeringat  $C_{max}$  för 2,5 mg/1,25 mg-tablettstyrkan är något (27,6 %) högre jämfört med det för referensstyrkan, dvs. 40 mg/20 mg-tabletter. Doskorrigeringat  $C_{max}$  för 15 mg/7,5 mg-tabletter är för sin del 18,6 % högre och för 30 mg/15 mg-tabletter 18,7 % högre jämfört med referensstyrkan.

Efter oral administrering av Targiniq i maximal dos till friska frivilliga är plasmakoncentrationerna av naloxon så låga, att det inte är möjligt att utföra någon farmakokinetisk analys. För att utföra en

farmakokinetisk analys används naloxon-3-glukuronid som surrogatmarkör, eftersom dess plasmakoncentration är tillräckligt hög för att mätas.

Efter intag av fetrik frukost ökade biotillgängligheten och  $C_{max}$  för oxikodon med i genomsnitt 16 % och 30 % jämfört med administrering vid fasta. Detta bedömdes vara kliniskt irrelevant. Därför kan Targiniq tas med eller utan mat (se avsnitt 4.2).

*In vitro*-studier av läkemedelsmetabolismen har visat att förekomsten av kliniskt relevanta interaktioner som omfattar Targiniq är osannolika.

### Äldre patienter

#### *Oxikodon:*

$AUC_t$  för oxikodon ökade i genomsnitt till 118 % (90 % konfidensintervall [KI]: 103, 135) hos äldre i jämförelse med yngre frivilliga.  $C_{max}$  för oxikodon ökade i genomsnitt till 114 % (90 % KI: 102, 127).  $C_{min}$  för oxikodon ökade i genomsnitt till 128 % (90 % KI: 107, 152).

#### *Naloxon:*

$AUC_t$  för naloxon ökade i genomsnitt till 182 % (90 % KI: 123, 270) hos äldre i jämförelse med yngre frivilliga.  $C_{max}$  för naloxon ökade i genomsnitt till 173 % (90 % KI: 107, 280).  $C_{min}$  för naloxon ökade i genomsnitt till 317 % (90 % KI: 142, 708).

#### *Naloxon-3-glukuronid:*

$AUC_t$  för naloxon-3-glukuronid ökade i genomsnitt till 128 % (90 % KI: 113, 147), hos äldre i jämförelse med yngre frivilliga.  $C_{max}$  för naloxon-3-glukuronid ökade i genomsnitt till 127 % (90 % KI: 112, 144).  $C_{min}$  för naloxon-3-glukuronid ökade i genomsnitt till 125 % (90 % KI: 105, 148).

### Patienter med nedsatt leverfunktion

#### *Oxikodon:*

För oxikodon ökade  $AUC_{inf}$  i genomsnitt till 143 % (90 % KI: 111, 184), 319 % (90 % KI: 248, 411) och 310 % (90 % KI: 241, 398) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt leverfunktion jämfört med friska frivilliga. För oxikodon ökade  $C_{max}$  i genomsnitt till 120 % (90 % KI: 99, 144), 201 % (90 % KI: 166, 242) och 191 % (90 % KI: 158, 231) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt leverfunktion jämfört med friska frivilliga. För oxikodon ökade  $t_{1/2z}$  i genomsnitt till 108 % (90 % KI: 70, 146), 176 % (90 % KI: 138, 215) och 183 % (90 % KI: 145, 221) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt leverfunktion jämfört med friska frivilliga.

#### *Naloxon:*

För naloxon ökade  $AUC_t$  i genomsnitt till 411 % (90 % KI: 152, 1 112), 11 518 % (90 % KI: 4 259, 31 149) och 10 666 % (90 % KI: 3 944, 28 847) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt leverfunktion jämfört med friska frivilliga. För naloxon ökade  $C_{max}$  i genomsnitt till 193 % (90 % KI: 115, 324), 5 292 % (90 % KI: 3 148, 8 896) och 5 252 % (90 % KI: 3 124, 8 830) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt leverfunktion jämfört med friska frivilliga. På grund av att det inte fanns tillräckligt med data tillgängliga har  $t_{1/2z}$  och motsvarande  $AUC_{inf}$  inte beräknats för naloxon. Jämförelserna av biotillgängligheten för naloxon är därför baserade på  $AUC_t$ -värdena.

#### *Naloxon-3-glukuronid:*

För naloxon-3-glukuronid ökade  $AUC_{inf}$  i genomsnitt till 157 % (90 % KI: 89, 279), 128 % (90 % KI: 72, 227) och 125 % (90 % KI: 71, 222) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt leverfunktion jämfört med friska frivilliga. För naloxon-3-glukuronid ökade  $C_{max}$  i genomsnitt till 141 % (90 % KI: 100, 197), 118 % (90 % KI: 84, 166) och minskade till 98 % (90 % KI: 70, 137) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt leverfunktion jämfört med friska frivilliga. För naloxon-3-glukuronid ökade  $t_{1/2z}$  i genomsnitt till 117 % (90 % KI: 72, 161), minskade till 77 %

(90 % KI: 32, 121) och minskade till 94 % (90 % KI: 49, 139) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt leverfunktion jämfört med friska frivilliga.

#### Patienter med nedsatt njurfunktion

##### *Oxikodon:*

För oxikodon ökade  $AUC_{inf}$  i genomsnitt till 153 % (90 % KI: 130, 182), 166 % (90 % KI: 140, 196) och 224 % (90 % KI: 190, 266) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt njurfunktion jämfört med friska frivilliga. För oxikodon ökade  $C_{max}$  i genomsnitt till 110 % (90 % KI: 94, 129), 135 % (90 % KI: 115, 159) och 167 % (90 % KI: 142, 196) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt njurfunktion jämfört med friska frivilliga. För oxikodon ökade  $t_{1/2Z}$  i genomsnitt till 149 %, 123 % och 142 % för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt njurfunktion jämfört med friska frivilliga.

##### *Naloxon:*

För naloxon ökade  $AUC_t$  i genomsnitt till 2 850 % (90 % KI: 369, 22 042), 3 910 % (90 % KI: 506, 30 243) och 7 612 % (90 % KI: 984, 58 871) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt njurfunktion jämfört med friska frivilliga. För naloxon ökade  $C_{max}$  i genomsnitt till 1 076 % (90 % KI: 154, 7 502), 858 % (90 % KI: 123, 5 981) och 1 675 % (90 % KI: 240, 11 676) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt njurfunktion jämfört med friska frivilliga. På grund av att det inte fanns tillräckligt med data tillgängliga har  $t_{1/2Z}$  och motsvarande  $AUC_{inf}$  inte beräknats för naloxon. Jämförelserna av biotillgängligheten för naloxon är därför baserade på  $AUC_t$ -värdena. Kvoterna kan ha påverkats av att det inte gick att fullständigt karakterisera naloxonplasmaprofilerna för de friska försökspersonerna.

##### *Naloxon-3-glukuronid:*

För naloxon-3-glukuronid ökade  $AUC_{inf}$  i genomsnitt till 220 % (90 % KI: 148, 327), 370 % (90 % KI: 249, 550) och 525 % (90 % KI: 354, 781) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt njurfunktion jämfört med friska försökspersoner. För naloxon-3-glukuronid ökade  $C_{max}$  i genomsnitt till 148 % (90 % KI: 110, 197), 202 % (90 % KI: 151, 271) och 239 % (90 % KI: 179, 320) för patienter med lindrigt, måttligt respektive allvarligt nedsatt njurfunktion jämfört med friska försökspersoner. För naloxon-3-glukuronid fanns det i genomsnitt inte någon signifikant skillnad för  $t_{1/2Z}$  mellan patienter med nedsatt njurfunktion och friska försökspersoner.

#### Missbruk

För att inte skada tabletternas förmåga till förlängd frisättning får Targiniq inte delas, krossas eller tuggas, eftersom detta leder till en snabbare frisättning av de aktiva substanserna. Naloxon har därutöver en längsammare elimineringshastighet då det administreras intranasalt. Bägge egenskaper innebär att missbruk av Targiniq inte kommer att ha den avsedda effekten. Hos oxikodonberoende råttor ledde intravenös administrering av oxikodonhydroklorid/naloxonhydroklorid i förhållandet 2:1 till abstinenssymtom.

### **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Det finns inga data från studier av reproduktionstoxicitet för kombinationen av oxikodon och naloxon. Studier med de enskilda komponenterna visade att oxikodon inte påverkade fertiliteten och den tidiga embryologiska utvecklingen hos råttor av han- och honkön i doser på upp till 8 mg/kg kroppsvikt och att det inte framkallade missbildningar hos råttor i doser på upp till 8 mg/kg och hos kaniner i doser på 125 mg/kg kroppsvikt. När enskilda foster hos kaniner användes i statistisk utvärdering observerades emellertid en dosrelaterad ökning av avvikelse i utvecklingen (en ökad frekvens av 27 presakrala kotor, extra revbenspar). När dessa parametrar utvärderades statistiskt med användning av kullar ökades bara frekvensen av 27 presakrala kotor och bara i gruppen med 125 mg/kg, en dosnivå som ledde till allvarliga farmakotoxiska effekter hos de dräktiga djuren. I en studie av pre- och postnatal utveckling hos råttor var kroppsvikten hos F1-avkomman lägre vid 6 mg/kg/dag jämfört med kroppsvikten i kontrollgruppen vid doser som minskade moderns vikt och födointag (NOAEL 2 mg/kg kroppsvikt). Några effekter observerades varken på parametrar för fysiologisk, reflexologisk eller

sensorisk utveckling eller på beteende- och reproduktionsindex. Standardstudierna av oral reproduktionotoxicitet med naloxon visar att naloxon inte var teratogen och/eller embryo-/fetotoxiskt vid höga orala doser och inte påverkar den perinatala/postnatala utvecklingen. Vid mycket höga doser (800 mg/kg/dag) gav naxolon ett ökat antal dödsfall bland hundvalpar under tiden omedelbart efter födseln vid doser som vållade signifikant toxicitet hos råttmödrar (t.ex. viktminskning och kramper). Hos överlevade hundvalpar observerades emellertid inga effekter på utvecklingen eller beteendet.

Långtidsstudier av karcinogeniciteten hos en kombination av oxikodon/naloxon har inte utförts. Oxikodons karcinogenicitet utvärderades i en 2-årig studie med oxikodon administrerat via oral sondmatning hos Sprague–Dawley-råttor. Oxikodon ökade inte förekomsten av tumörer hos han- eller honråttor vid doser på upp till 6 mg/kg/dag. Doserna begränsades av de opioidrelaterade farmakologiska effekterna hos oxikodon. För naloxon har det utförts en 24 månaders oral karcinogenitetsstudie på råttor med doser upp till 100 mg/kg/dag och en 6 månaders karcinogenitetsstudie på TgrasH2-möss med doser upp till 200 mg/kg/dag. Resultaten av dessa två studier visar att naloxon inte var karcinogen under dessa betingelser.

Oxikodon och naloxon uppvisar som enskilda enheter en klastogen potential i *in vitro*-analyser. Inga liknande effekter har emellertid observerats under *in vivo*-betingelser, inte ens vid toxiska doser. Resultaten visar att den mutagena risken hos Targiniq för människor vid terapeutiska koncentrationer kan uteslutas med adekvat säkerhet.

## 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

### 6.1 Förteckning över hjälpmännen

*Targiniq 15 mg/7,5 mg*

Tablettkärna:

Hydroxipropylcellulosa  
Etylcellulosa  
Stearylalkohol  
Laktosmonohydrat  
Talk  
Magnesiumstearat

Tablettdragering:

Polyvinylalkohol, partiellt hydrolyserad  
Titandioxid (E171)  
Makrogol 3350  
Talk  
Järnoxid, svart (E172)  
Järnoxid, röd (E172)  
Järnoxid, gul (E172)

*Targiniq 30 mg/15 mg*

Tablettkärna:

Povidon K30  
Etylcellulosa  
Stearylalkohol  
Laktosmonohydrat  
Talk  
Magnesiumstearat

Tablettdragering:

Polyvinylalkohol, partiellt hydrolyserad  
Titandioxid (E171)  
Makrogol 3350

Talk  
Järnoxid, svart (E172)  
Järnoxid, röd (E172)  
Järnoxid, gul (E172)

## **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

## **6.3 Hållbarhet**

3 år

## **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras vid högst 25 °C.

## **6.5 Förpackningstyp och innehåll**

PVC/aluminiumfolie-blister.

Förpackningsstorlek: 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 98 eller 100 tablett(er).  
Sjukhusförpackning: 100 (10 x 10) tablett(er)

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

## **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

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

Mundipharma Oy  
Råtorpsvägen 41 B  
01640 Vanda

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

15 mg/7,5 mg: 31037  
30 mg/15 mg: 31038

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

Datum för det första godkännandet: 23.01.2014  
Datum för den senaste förnyelsen: 08.11.2018

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

02.12.2024