

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Prolutex 25 mg injektioneste, liuos, esitäytetty ruisku

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi esitäytetty ruisku (1,112 ml) sisältää 25 mg progesteronia (22,48 mg/ml).

Täydellinen apuaineluetelo, katso kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Injektioneste, liuos, esitäytetty ruisku.

Kirkas, väritön liuos, jossa ei ole käytännössä lainkaan näkyviä hiukkasia.

Liuoksen osmolaliteetti on noin 250 mOsmol/kg ja pH 5–8.

4. KLIININSET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Prolutex on tarkoitettu luteaaliseksi tueksi lapsettomuushoitojen (Assisted Reproductive Technology, ART) osana hedelmättömille aikuisille naisille, jotka eivät pysty käyttämään tai eivät siedä emättimeen annettavia valmisteita.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Aikuiset

Kerran vuorokaudessa 25 mg:n injektio munasolujen keräyspäivästä alkaen, yleensä vahvistetun raskauden 12. viikolle asti.

Koska Prolutex -lääkevalmisteen käyttöaiheet rajoittuvat hedelmällisessä iässä oleviin naisiin, lasten ja vanhusten annostussuositukset eivät ole asianmukaisia.

Prolutex annetaan ihmalle (25 mg). Valmisten voi antaa potilas itse ohjauksen jälkeen, hoitohenkilökunta tai lääkäri.

Eriityisryhmät

Vanhukset

Yli 65-vuotiaista potilaista ei ole kerätty kliinisää tietoja.

Munuaisten ja maksan vajaatoiminta

Prolutex -valmisten käytöstä ei ole kokemusta maksan tai munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla potilailla.

Pediatriset potilaat

Prolutex -lääkevalmisten turvallisuutta ja tehoa lasten (0–18 vuoden ikäisten) hoidossa ei ole varmistettu.

Ei ole asianmukaista käyttää Prolutex -valmistetta pediatrisille potilaille eikä vanhuksille luteaalisen tuen käyttöaiheessa hedelmättömien naisten lapsettomuushoitojen (ART) osana.

Antotapa

Prolutex -hoito tulee aloittaa hedelmällisyysongelmien hoitoon perehtyneen lääkärin valvonnassa.

Prolutex on tarkoitettu annettavaksi ihmisen alle.

Valitse sopiva alue (reiden etuosa, alavatsa), pyyhi valittu alue, purista iho napakasti poimulle ja työnnä neula kudokseen 45–90 asteen kulmassa. Valmiste tulee pistää hitaasti paikallisten kudosvaurojen minimoimiseksi.

Kukin esityytetty ruisku on tarkoitettu vain yhtä käyttökertaa varten.

4.3 Vasta-aiheet

Prolutex -lääkevalmistetta ei tule käyttää henkilöillä, joilla esiintyy seuraavia oireita tai sairauksia:

- Yliherkkyys progesteronille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille
- Diagnosoinman verenvuoto emättimestä
- Tiedossa oleva keskeytynyt keskenmeno tai kohdunulkoinen raskaus
- Vaikka maksan toimintahäiriö tai sairaus
- Tunnettu tai epäilty rintasyöpä tai sukuelinten syöpä
- Aktiivinen valtimo- tai laskimotromboembolia tai vaikka tromboflebiitti tai anamneesissa näitä tapahtumia
- Porfyria
- Aikaisempi idiopaattinen ikterus, vaikka kutina tai raskauspemfigoidi raskauden aikana.

4.4 Varoituset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Prolutex -lääkevalmisteen käyttö tulee lopettaa, jos epäillään jotakin seuraavista: sydäninfarkti, aivoverenkierron häiriöt, valtimo- tai laskimotromboembolia, tromboflebiitti tai verkkokalvon tromboosi.

Varovaisuutta on noudatettava potilailla, joilla on lievä tai kohtalainen maksan toimintahäiriö.

Varovaisuutta on noudatettava potilailla, joilla on kohtalainen tai vaikka maksan toimintahäiriö, koska syklodekstriinin kertymistä voi esiintyä.

Potilaita, joilla on anamneesissa masennusta, on tarkkailtava huolellisesti. Valmisten käytön lopettamista harkitaan, jos oireet pahenevat.

Koska progesteroni voi aiheuttaa jonkin verran nesteen kertymistä, tilojä, joihin tämä voi vaikuttaa (esim. epilepsia, migreeni, astma, sydämen tai munuaisten toimintahäiriöt), on seurattava huolellisesti.

Insuliinikerkkyden huononemista ja siten glukoosinsiedon heikkenemistä on havaittu pienellä määrällä potilaita, jotka käyttivät estrogeeni-progestiini-yhdistelmälääkkeitä. Tämän vähennemisen mekanismia ei tunneta. Tästä syystä diabetesta sairastavia potilaita tulee tarkkailla huolellisesti progesteronihoidon aikana (ks. kohta 4.5).

Sukupuolisteroidien käyttö voi myös lisätä verkkokalvon verisuonivaurioiden riskiä. Näiden komplikaatioiden ehkäisemiseksi on noudatettava varovaisuutta yli 35-vuotiailla käyttäjillä, tupakoitsijoilla ja niillä, joilla on ateroskleroosin riskitekijöitä. Käyttö on lopetettava, jos ilmenee ohimeneviä iskeemisiä tapahtumia, äkillistä vaikaa päänsärkyä tai näön heikkenemistä, johon liittyy papillaturvotusta tai verkkokalvon verenvuotoa.

Progesteronin käytön äkillinen lopettaminen voi aiheuttaa lisääntynyttä ahdistusta, mielialan vaihteluita ja lisääntynyttä alittiutta kouristuskohtauksille.

Ennen Prolutex -hoidon aloittamista lääkärin on tutkittava potilas ja hänen kumppaninsa hedelmättömyyttä tai raskauskomplikaatioita aiheuttavien tekijöiden varalta.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per annos eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Lääkkeet, joiden tiedetään indusoivan maksan sytokromi P450 3A4 -toimintaa (esim. rifampisiini, karbamatsepiini, griseofulviini, fenobarbitaali, fenytoini tai mäkkiusmaa [*Hypericum perforatum*] sisältävä rohdosvalmisteet), voivat nopeuttaa eliminaatiota ja pienentää siten progesteronin biologista hyötyosuutta.

Sitä vastoin ketokonatsoli ja muut sytokromi P450 3A4:n estäjät voivat vähentää eliminaationopeutta ja lisätä siten progesteronin biologista hyötyosuutta.

Koska progesteroni voi vaikuttaa diabeteksen hoitotasapainoon, diabeteslääkityksen annostusta voidaan joutua muuttamaan (ks. kohta 4.4).

Progestageenit voivat estää siklosporiinin metabolismia, mikä johtaa plasman siklosporiinipitoisuksien kasvuun ja toksisuusriskiin.

Samanaikaisten injektiomuotoisten valmisteiden vaikutusta Prolutex -lääkevalmisteen tuottamaan progesteronialtistukseen ei ole arvioitu. Samanaikaista käytöä muiden lääkkeiden kanssa ei suositella.

4.6 He delmällisyys, raskaus ja imetyys

He delmällisyys

Prolutex -lääkevalmistetta käytetään eräiden hedelmättöymysmuotojen hoidossa (ks. tarkemmat tiedot kohdasta 4.1).

Raskaus

Prolutex on tarkoitettu luteaaliseksi tueksi lapsettomuushoitojen (Assisted Reproductive Technology, ART) osana hedelmättömille naisille.

Raskausaikaisen kohdunsisäisen altistumisen jälkeisestä synnynnäisten anomalioiden, mm. poika- tai tyttölapsilla todettavien sukuelinanomalioiden, riskistä on niukasti tietoa, eikä tietojen perusteella pystytä tekemään johtopäätöksiä. Klinisessä tutkimuksessa havaitut synnynnäisten poikkeavuuksien, spontaanien keskenmenojen ja kohdunulkoisten raskauksien määät olivat verrattavissa koko väestössä kuvattuihin tapahtumamääriin, mutta kokonaistilistus on liian pieni johtopäätosten tekemiseksi.

Imetyys

Progesteroni erittyy ihmislle äidinmaitoon. Prolutex -lääkevalmistetta ei pidä käyttää imetyksen aikana.

4.7 Vaikutukset ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Prolutex -lääkevalmisteella on vähäinen tai kohtalainen vaiketus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn. Progesteroni voi aiheuttaa uneliaisuutta ja/tai huimausta, joten ajoneuvoja kuljettavien ja koneita käyttävien henkilöiden on aiheellista noudattaa varovaisuutta.

4.8 Hattavaikutukset

Yleisimmin ilmoitetut hattavaikutukset Prolutex -lääkevalmisteen klinisessä tutkimuksessa ovat antokohdan reaktiot ja rintojen, ulkosynnyttimien ja emättimen häiriöt.

Alla olevassa taulukossa on esitetty tärkeimmät Prolutex -lääkevalmisteella hoidetuilla naisilla todetut haittavaikutukset kliinisessä avaintutkimuksessa. Tiedot ilmaistaan elinjärjestelmän ja esintymistihyden mukaan.

<u>Elinjärjestelmä</u>	<u>Hyvin yleinen (≥ 1/10)</u>	<u>Yleinen (≥ 1/100, <1/10)</u>	<u>Melko harvinainen (≥ 1/1 000, <1/100)</u>
Psykkiset häiriöt			Muuttunut mieliala
Hermosto		Päänsärky	Huimaus, Unelaisuus
Ruoansulatuselimistö		Vatsan turvotus Vatsakipu Pahoinvohti Oksentelu Ummetus	Ruoansulatuskanavan häiriöt
Iho ja ihonalainen kudos			Kutina Ihottuma
Sukupuolielimet ja rinnat	Kohdun spasmi Emättimen verenvuoto	Rintojen arkuus Rintojen kipu Eritevuoto emättimestä Ulkosynnytimien/ emättimen kutina Ulkosynnytimien/ emättimen epämukavuus Ulkosynnytimien/ emättimen tulehdus Munasarjojen hyperstimulaatio- oireyhtymä	Rintojen häiriöt
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat	Antopaikan reaktiot*	Pistoskohdan hematooma Pistoskohdan kovettuma Väsymys	Kuumitus, Yleinen sairaudentunne Kipu

* Antopaikan reaktiot, kuten ärsytys, kipu, kutina ja turvotus.

Luokkavaikutukset

Seuraavia häiriöitä ei ole ilmoitettu Prolutex -lääkevalmisteesta kliinisissä tutkimuksissa saaneilla potilailla, mutta niitä on kuvattu tämän lääkeryhmän muiden lääkkeiden yhteydessä.

<u>Elinjärjestelmä</u>	
Psykkiset häiriöt	Masennus
Hermosto	Unettomuus
Maksa ja sappi	Ikterus
Sukupuolielimet ja rinnat	Kuukautishäiriöt Premenstruaalinen oireyhtymä
Iho ja ihonalainen kudos	Nokkosihottuma, akne, hirsutismi, hiustenlähtö
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat	Painonousu Anafylaktoidiset reaktiot

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittamineen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteen hyöty-haiittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Suuret progesteroniannokset voivat aiheuttaa uneliaisuutta.

Yliannostuksen hoitona on Prolutex -hoidon lopettaminen ja asianmukaisen oireenmukaisen ja elintoiomintoja tukevan hoidon aloittaminen.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Sukupuolihormonit ja genitaalijärjestelmään vaikuttavat aineet; Progestageenit; Pregneeni-(4)-johdokset, ATC-koodi: G03DA04.

Progesteroni on luontaisesti esiintyvä steroidi, jota erittävät munasarjat, istukka ja lisämunuaiset. Riiväni estrogeenivaikutuksen yhteydessä progesteroni saa proliferatiivisen kohdun limakalvon muuntumaan sekretoriseksi endometriumkudokseksi. Progesteroni on vältämätöntä, jotta kohdun limakalvo pystyy paremmin ottamaan vastaan implantoituvan alkion. Kun alkio on implantoitunut, progesteroni ylläpitää raskautta.

Kliininen teho ja turvallisuus

Prolutex -valmisteella (25 mg/vrk; N = 318) toteutetun 10 viikon luteaalisen tuen jälkeen edelleen jatkuvien raskauksien osuus potilailla, joille oli tehty alkionsiirto vaiheen III klinisessä tutkimuksessa, oli 29,25 % (95%:n luottamusväli: 24,25; 34,25).

Pediatriset potilaat

Euroopan lääkevirasto on myöntänyt vapautuksen velvoitteesta toimittaa tutkimustulokset Prolutex -valmisten käytöstä sallittujen käyttöaiheiden hoidossa kaikissa pediatrisissa potilasryhmissä.

5.2 Farmakokinetiikka

Imeytyminen

Seerumin progesteronipitoisuudet nousivat, kun Prolutex -valmistetta annettiin 25 mg:n injektiiona ihon alle 12 terveelle postmenopausaaliselle naiselle. Tunnin kuluttua kerta-annoksen antamisesta ihon alle C_{\max} -keskiarvo oli $50,7 \pm 16,3$ ng/ml. Progesteronipitoisuus seerumissa pieneni monoeeksponentiaalisesti, ja 12 tuntia annon jälkeen pitoisuuskeskiarvo oli $6,6 \pm 1,6$ ng/ml. Pienin pitoisuus seerumissa, $1,4 \pm 0,5$ ng/ml, saavutettiin 96 tunnin ajankohtana. Farmakokineettinen analyysi osoitti kolmen testatun ihan alle annetun annoksen (25 mg, 50 mg ja 100 mg) lineaarisuuden.

Kun valmistetta annettiin toistuvasti 25 mg/vrk ihan alle, vakaan tilan pitoisuudet saavutettiin noin 2 päivän Prolutex -hoidon aikana. Päivänä 11 havaitut jäännöspitoisuudet olivat $4,8 \pm 1,1$ ng/ml ja havaitut AUC-arvot $346,9 \pm 41,9$ ng * h/ml.

Jakautuminen

Ihmisillä 96–99% progesteronista sitoutuu seerumin proteiineihin, kuten albumiiniin (50–54%) tai transkortiiniin (43–48%), ja loppuosa esiintyy vapaana plasmassa. Lipidiliukoisuuden ansiosta progesteroni siirtyy verenkierrosta kohdesoluuihin passiivisen diffuusion kautta.

Biotransformaatio

Progesteroni metaboloituu pääasiassa maksassa lähinnä pregnanidioleiksi ja pregnanoloneiksi. Pregnaanidiolit ja pregnanolonit konjugoituvat maksassa glukuronidi- ja sulfaattimetaboliteiksi.

Sappeen erityyvä progesteronimetaboliiitti voivat dekonjugoitua ja metaboloitua edelleen suolistossa pelkistymisen, dehydroksylaation ja epimerisoitumisen kautta.

Eliminaatio

Progesteroni eliminoituu munuaisten ja sapen kautta.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Kaniineille annettiin Prolutex -lääkevalmisteesta 6,7 mg/kg/vrk enintään 7 peräkkäisenä päivänä injektiona ihon alle tai lihakseen. Prolutex -valmisteen anto ihon alle ei aiheuttanut merkittävää vaikutusta paikallisen, makroskooppisen eikä histopatologisen tutkimuksen perusteella.

Paikallisissa tutkimuksissa eläimillä, joille annettiin vehikkeliä ja progesteronia lihakseen 7 päivän ajan, todettiin lievä paikallinen reaktio, kuten hematooma tai punoittava kovettuma lihaksessa. Turvotuksen ilmaantuvuus oli suurempi eläimillä, joille annettiin Prolutex -lääkevalmisteesta. Nämä löydökset korreloivat histopatologisessa tutkimuksessa todettavan paikallisen kudosnekroosin ja makrofagivasteen kanssa. Prolutex -lääkevalmisteen anto lihakseen oli yhteydessä kohtalaiseen fibroosimuodostukseen seitsemään päivän pituisen hoidonjälkeisen tarkkailujakson jälkeen. Mikään havaittuaista histologisista muutoksista ei kuitenkaan ollut merkittävä tai laaja.

Pitkääikaistutkimussa Prolutex -lääkevalmisteesta annettiin 1 mg/kg/vrk ihon alle tai 4 mg/kg/vrk lihakseen. Mitään toksikologisesti merkittäviä kliinisiä oireita ei kirjattu, ja havaitut vähäiset oireet olivat yleensä samanlaisia kuin vehikkeliä saaneilla. Injektiokohtien histopatologisessa tutkimuksessa 28 päivän hoidon jälkeen havaittiin pieniä muutoksia, jotka olivat yleensä samanlaisia kuin vehikkeliä saaneilla eläimillä. Hoidon jälkeisen tarkkailujakson (14 päivää) jälkeen ei todettu Prolutex -injektiointihin liittyviä muutoksia.

Muissa prekliinisissä tutkimuksissa ei ole todettu muita vaiktuksia kuin ne, jotka voidaan selittää progesteronin tunnetun hormoniprofiilin perusteella. On kuitenkin pidettävä mielessä, että sukupuolisteroidit, kuten progesteroni, voivat edistää tiettyjen hormoniriippuvien kudosten ja kasvainten kasvua.

Ympäristöön kohdistuvien riskien arviointi

Vaikuttava aine progesteroni aiheuttaa ympäristöön kohdistuvan riskin vesielölle, erityisesti kaloille.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Hydroksipropylbeetadeksi

Dinatriumfosfaatti

Natriumdivetyfosfaattidihydraatti

Injektionesteisiin käytettävä vesi

6.2 Yhteensopimattomuudet

Tätä lääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden lääkevalmisteiden kanssa, lukuun ottamatta niitä, jotka mainitaan kohdassa 6.6.

6.3 Kestoaika

2 vuotta

6.4 Säilytys

Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätää.
Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot

Silikonoitu väritön lasinen ruisku, jossa on esikiinnitettyvä ruostumattomasta teräksestä valmistettu neula ja jonka toinen pää on suljettu neulansuojuksella ja toinen pää silikonoidulla bromobutyylistä valmistetulla männän pysäyttimellä. Jokainen pahvirasia sisältää 7 tai 14 esitytettyä ruiskua. Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet

Liuos on tarkoitettu vain yhtä käyttökertaa varten.
Liuosta ei saa antaa, jos siinä on hiukkasia tai värimuutoksia.
Käyttämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitetävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

IBSA Farmaceutici Italia srl
Via Martiri di Cefalonia, 2
26900 Lodi - Italia

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

40931

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 27.11.2023

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

17.11.2023

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Prolutex 25 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje förfylld spruta (1,112 ml) innehåller 25 mg progesteron (22,48 mg/ml).

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Injektionsvätska, lösning i förfylld spruta.

Klar, färglös lösning, så gott som fri från synliga partiklar.

Lösningen har en osmolalitet på omkring 250 mosmol/kg och ett pH-värde mellan 5 och 8.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Prolutex är indicerat hos vuxna som lutealfasstöd som en del av ett behandlingsprogram för assisterad befruktning (Assisted Reproductive Technology, ART) hos infertila kvinnor som inte kan använda eller inte tolererar vaginala preparat.

4.2 Dosing och administreringssätt

Dosering

Vuxna

Infektion av 25 mg en gång dagligen från dagen för oocytaspiration, vanligtvis fram till 12 veckors bekräftad graviditet.

Eftersom indikationerna för Prolutex är begränsade till fertila kvinnor, är doseringsrekommendationer för barn och äldre inte tillämpliga.

Prolutex ges subkutant (25 mg) av patienten själv efter instruktion eller av vårdpersonal eller läkare.

Särskilda populationer

Äldre

Inga kliniska data har samlats in hos patienter över 65 år.

Nedsatt njur- och leverfunktion

Det finns ingen erfarenhet av användning av Prolutex hos patienter med nedsatt lever- eller njurfunktion.

Pediatrisk population

Säkerhet och effekt för Prolutex för barn i åldern 0 till 18 år har inte fastställts.

Det finns ingen relevant användning av Prolutex hos den pediatrika populationen eller hos äldre på indikationen lutealfasstöd som en del av ett behandlingsprogram för assisterad befruktning (ART) hos infertila kvinnor.

Administreringssätt

Behandling med Prolutex bör initieras under överinseende av en läkare med erfarenhet av behandling av fertilitetsproblem.

Prolutex är avsedd för subkutan administrering.

Välj ett lämpligt område (framsidan av låret, nedre delen av buken), rengör det föreslagna området, nyp ihop huden ordentligt och för in nålen i en vinkel på 45° till 90°. Produkten ska injiceras långsamt för att minimera lokal vävnadsskada.

Varje förfylld spruta är endast avsedd för engångsbruk.

4.3 Kontraindikationer

Prolutex ska inte användas till individer med något av följande tillstånd:

- Överkänslighet mot progesteron eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1
- Odiagnostiserad vaginal blödning
- Känt uteblivet missfall eller utomkvedshavandeskap
- Allvarligt nedsatt leverfunktion eller -sjukdom
- Känd eller misstänkt cancer i bröst eller könsorgan
- Aktiv arteriell eller venös tromboembolism eller svår tromboflebit, eller en sjukhistoria av sådana händelser
- Porfyri
- En sjukhistoria av idiopatisk gulsovit, svår klåda eller pemfigoid gestationis under graviditet.

4.4 Varningar och försiktighet

Behandlingen med Prolutex bör avbrytas om något av följande tillstånd misstänks: hjärtinfarkt, cerebrovaskulär sjukdom, arteriell eller venös tromboembolism, tromboflebit eller retinal trombos.

Försiktighet är indicerad hos patienter med milt till måttligt nedsatt leverfunktion.

Försiktighet är indicerad hos patienter med måttligt till allvarligt nedsatt njurfunktion eftersom ackumulering av cyklodextriner kan förekomma.

Patienter med depression i anamnesen måste följas noggrant. Överväg att avbryta behandlingen om symtomen förvärras.

Eftersom progesteron kan orsaka en viss vätskeretention, kräver tillstånd som kan påverkas av detta (t.ex. epilepsi, migrän, astma, nedsatt hjärt- eller njurfunktion) noggrann observation.

En minskning av insulinkänsligheten och därmed glukostoleransen har observerats hos ett litet antal patienter som fått östrogen-progestogen-kombinationsläkemedel. Mekanismen för denna minskning är inte känd. Av denna anledning bör diabetespatienter observeras noggrant när de får progesteronbehandling (se avsnitt 4.5).

Användning av könssteroider kan också öka risken för retinala vaskulära lesioner. För att förhindra dessa senare komplikationer måste försiktighet iakttas hos användare >35 år, hos rökare och hos dem med riskfaktorer för ateroskleros. Användningen bör avslutas vid övergående ischemisk händelse, uppträdande av plötslig svår huvudvärk, eller vid synskador relaterade till papillärt ödem eller retinal blödning.

Ett plötsligt avbrott av behandlingen med progesteron kan orsaka ökad ångest, humörvängningar och ökad känslighet för kramper.

Innan du börjar behandlingen med Prolutex bör patienten och hennes partner bedömas av en läkare rörande orsakerna till infertiliteten eller graviditetskomplikationerna.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per dosenhet, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

4.5 Interaktioner med andra läke medel och övriga interaktioner

Läkemedel som är kända för att inducera levercytokrom-P450-3A4-systemet (t.ex. rifampicin, karbamazepin, griseofulvin, fenobarbital, fenytoin eller johannesört [*Hypericum perforatum*-innehållande växtbaserade produkter]) kan öka eliminationshastigheten och därmed minska biotillgängligheten för progesteron.

Däremot kan ketokonazol och andra hämmare av cytokrom P450-3A4 minska eliminationshastigheten och därigenom öka biotillgängligheten för progesteron.

Eftersom progesteron kan påverka diabetisk kontroll kan en justering av den antidiabetiska dosen krävas (se avsnitt 4.4).

Progesteroner kan hämma ciklosporinmetabolismen, vilket leder till ökade ciklosporinkoncentrationer i plasma och en risk för toxicitet.

Effekten på exponeringen av progesteron från Prolutex av samtidigt givna injektionsläkemedel har inte utvärderats. Samtidig användning med andra läkemedel rekommenderas inte.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Fertilitet

Prolutex används vid behandling av vissa former av infertilitet (se avsnitt 4.1 för fullständig information).

Graviditet

Prolutex är indicerat som lutealfasstöd som en del av ett behandlingsprogram för assisterad befruktning, ART (Assisted Reproductive Technology), hos infertila kvinnor.

Det finns begränsade och ofullständiga data om risken för medfödda anomalier, inklusive könsstörningar, hos manliga eller kvinnliga spädbarn, efter intrauterin exponering under graviditeten. Frekvensen av medfödda anomalier, spontan abort och ektopisk graviditet observerade under klinisk prövning var jämförbar med den frekvens som ses i normalpopulationen, även om den totala exponeringen är för låg för att slutsatser ska kunna dras.

Amning

Progesteron utsöndras i bröstmjölk. Amning ska avbrytas under behandling med Prolutex.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Prolutex har mindre eller måttlig effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Progesteron kan orsaka sömnighet och/eller yrsel; därför rekommenderas försiktighet hos förare och användare av maskiner.

4.8 Biverkningar

De vanligaste rapporterade biverkningarna efter behandling med Prolutex under klinisk prövning var reaktioner vid administreringsstället, bröst och vulvovaginala symtom.

Tabellen nedan visar de viktigaste biverkningarna hos kvinnor som behandlas med Prolutex i den pivotala kliniska prövningen. Data redovisas efter organ system (SOC) och frekvens.

<i>Organsystem (SOC)</i>	<i>Mycket vanliga (≥1/10)</i>	<i>Vanliga (≥1/100 till <1/10)</i>	<i>Mindre vanliga (≥1/1 000 till <1/100)</i>
Psykiatriska sjukdomar			Humörförändring
Centrala och perifera nervsystemet		Huvudvärk	Yrsel Sömnighet
Magtarmkanalen		Bukspänningar Buksmärta Illamående Kräkningar Förstopning	Gastrointestinala störningar
Sjukdomar i hud och subkutan vävnad			Klåda Utslag
Sjukdomar i fortplantningssystem och bröst	Livmoderspasm Vaginal blödning	Ömhet i brösten Bröstsärta Vaginalflytning Vulvo-vaginal klåda Vulvo-vaginalt obehag Vulvo-vaginal inflammation OHSS	Bröststörningar
Allmänna sjukdomar och tillstånd på administreringsställe	Reaktioner vid administreringsstället *	Hematom vid injektionsstället Induration vid injektionsstället Trötthet	Värmekänsla Obehag Smärta

*Reaktioner vid administreringsstället, såsom irritation, smärta, klåda och svullnad.

Klasseffekter

Följande biverkningar, har beskrivits för andra läkemedel i denna klass av läkemedel, även om de inte rapporterats av patienter i kliniska studier med Prolutex.

<i>Organsystem (SOC)</i>	
Psykiatriska sjukdomar	Depression
Centrala och perifera nervsystemet	Sömlöshet (insomni)
Lever och gallvägar	Gulsot
Sjukdomar i fortplantningssystem och bröst	Menstruationsrubbningar Premenstruellt-likt syndrom
Sjukdomar i hud och subkutan vävnad	Nässellutslag, akne, onormal behåring, hårvälfall
Allmänna sjukdomar och tillstånd på administreringsställe	Viktökning Anafylaktoida reaktioner

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdosering

Höga doser progesteron kan orsaka dåsighet.

Behandling av överdosering består av avbrytande av behandlingen med Prolutex tillsammans med initiering av lämplig symptomatisk och stödjande vård.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Könshormoner och modulatorer av könsorgan, gestagener, pregnenderivat, ATC-kod: G03DA04.

Progesteron är en naturligt förekommande steroid som utsöndras av äggstockarna, placentan och binjurarna. I närvävo av adekvat mängd östrogen, omvandlar progesteron ett proliferativt endometrium till ett sekretoriskt endometrium. Progesteron är nödvändigt för att öka mottagligheten i endometriet för implantation av ett embryo. När ett embryo har implanterats verkar progesteron för att upprätthålla graviditeten.

Klinisk effekt och säkerhet

Frekvensen av pågående graviditet efter 10 veckors lutealfasstöd med Prolutex 25 mg / dag (N = 318) hos patienter som hade embryoöverföring i den kliniska fas III-prövningen var 29,25% (95% KI: 24,25 - 34,25).

Pediatrisk population

Europeiska läkemedelsmyndigheten har godkänt att skyldigheten att lämna in studieresultat med Prolutex i alla undergrupper av den pediatriska populationen på de godkända indikationerna inte behöver uppfyllas.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Absorption

Progesteronkoncentrationerna i serum ökade efter subkutan (sc) administrering av 25 mg Prolutex till 12 friska kvinnor efter klimakteriet. En timme efter administrering av en enda sc-dos var genomsnittligt C_{max} $50,7 \pm 16,3$ ng/ml. Progesteronkoncentrationen i serum minskade mono-exponentiellt och tolv timmar efter administreringen var medelkoncentrationen $6,6 \pm 1,6$ ng/ml. Den minsta serumkoncentrationen, $1,4 \pm 0,5$ ng/ml, uppnåddes vid tidpunkten 96 timmar. Farmakokinetisk analys visade linearitet för de tre testade sc-doserna (25 mg, 50 mg och 100 mg).

Efter multipel dosering av 25 mg dagligen via subkutan administrering uppnåddes steady state-koncentrationer inom cirka 2 dagar efter behandling med Prolutex. Dalvärdet på $4,8 \pm 1,1$ ng/ml observerades med AUC på $346,9 \pm 41,9$ ng*tim/ml dag 11.

Distribution

Hos mänsklig kropp är 96-99% av progesteronet bundet till serumproteiner som albumin (50-54%) eller transkortin (43-48%), och resten är fritt i plasmat. På grund av dess lipidlös lighet distribueras progesteron från blodomloppet till målcellerna genom passiv diffusion.

Metabolism

Progesteron metaboliseras huvudsakligen av levern, till stor del till pregnandioler och pregnanoloner. Pregnandioler och pregnanoloner konjugeras i levern till glukuronid- och sulfatmetaboliter.

Progesteronmetaboliter som utsöndras i gallan kan dekonjugeras och kan metaboliseras ytterligare i tarmen via reduktion, dehydroxylering och epimerisering.

Eliminering

Progesteron elimineras via njurar och galla.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Kaniner behandlades med 6,7 mg/kg/dag Prolutex i upp till 7 dagar i rad med sc- och im-injektion. Lokal, makroskopisk och histopatologisk undersökning visade ingen relevant effekt som kunde tillskrivas behandlingen med Prolutex givet sc.

Vid lokala undersökningar fick djur behandlade med vehikel och progesteron intramuskulärt i 7 dagar en liten lokal reaktion såsom hematom eller röd induration av muskeln. En högre förekomst av ödem observerades hos djur som fick doser med Prolutex. Vid histopatologisk undersökning korrelerade dessa tecken med en lokal vävnadsnekros och makrofagrespons. Måttlig fibros sågs med intramuskulär administrering av Prolutex efter den sju dagar långa observationsperioden efter behandlingen. Ingen av de observerade histologiska förändringarna var dock påtagliga eller omfattande.

En längre studie utfördes med administrering av Prolutex vid 1 mg/kg/dag sc eller vid 4 mg/kg/dag im. Inga toxikologiskt viktiga kliniska tecken registrerades och de mindre symtom som observerades liknade i allmänhet de hos dem som fick vehikel. Histopatologisk undersökning av injektionsställena efter 28 dagars behandling identifierade mindre förändringar, dessa var i allmänhet liknande de för djur som fick vehikel. Vid slutet av observationsperioden efter behandling (14 dagar) fanns inga förändringar associerade med injektion av Prolutex.

Andra prekliniska studier har inte avslöjat andra effekter än de som kan förklaras av den kända hormonprofilen för progesteron. Man bör dock komma ihåg att könssteroider som progesteron kan främja tillväxten av vissa hormonberoende vävnader och tumörer.

Miljöriskbedömning

Det aktiva ämnet progesteron innebär en miljörisk för vattenmiljön, särskilt för fisk.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmän

Hydroxipropylbetadex
Dinatriumfosfat
Natriumdivätefosfatdihydrat
Vatten för injektionsvätskor

6.2 Inkompatibiliteter

Detta läkemedel får inte blandas med andra läkemedel förutom de som nämns i avsnitt 6.6.

6.3 Hållbarhet

2 år

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.
Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

6.5 Förpacknings typ och inne håll

Silikonbelagd färglös glasspruta med förmonterad nål av rostfritt stål, försuten i ena änden med ett nälskydd och i andra änden med en silikonbehandlad kolvstopp av brombutylgummi. Varje kartong innehåller 7 eller 14 fyllda sprutor.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Lösningen är endast avsedd för engångsbruk.

Lösningen ska inte administreras om den innehåller partiklar eller är missfärgad.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

IBSA Farmaceutici Italia srl
Via Martiri di Cefalonia, 2
26900 Lodi – Italien

8. NUMMER FÖR GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

40931

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE / FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 27.11.2023

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

17.11.2023