

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Viscotears 2 mg/g silmägeeli

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi gramma geeliä sisältää 2 mg karbomeeriä.

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Silmägeeli.

Kirkas ja väritön geeli.

4. KLIININSET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Kynnelnesteen korvaaminen kuivissa silmissä ja silmien suojaaminen luonnollisen kynnelkalvon puuttuessa tai ollessa vaurioitunut, esim. seuraavissa tapauksissa: keratoconjunctivitis sicca, krooninen keratokonjunktiviitti, lagoftalminen ja neuroparalyttinen keratiitti, räpyttelyn ollessa liian vähäistä (esim. anestesian yhteydessä tai tehohoidossa olevilla tajuttomilla potilailla).

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Aikuiset, iäkkääät potilaat mukaan lukien

Yleensä Viscotears-silmägeeliä annostellaan 1 tippa kumpaankin silmään 3-4 kertaa päivässä, tarvittaessa voi annostella useamminkin.

Pediatriset potilaat

Lapset ja enintään 18-vuotiaat nuoret

Aikuisille suositellun Viscotears-annostuksen turvallisuus ja teho lapsilla ja nuorilla on arvioitu klinisen kokemuksen perusteella. Kliinistä tutkimustietoa ei ole saatavilla.

Antotapa

Vain silmään.

Tuubi pidetään pystysuorassa ja tippa tiputetaan silmän ja alaluomen välissä olevaan sidekalvopussiin. Tuubin kärki ei saa joutua kosketuksiin pintojen kanssa (mukaan lukien silmän pinta), sillä muutoin silmä voi vahingoittua ja geeli voi kontaminoitua.

Jos samanaikaisesti käytetään useampaa kuin yhtä paikallisesti annettavaa silmälääkettä, eri lääkkeiden antamisen välillä on pidettävä vähintään 5 minuutin tauko. Silmävoiteet ja -geelit on annosteltava viimeiseksi.

4.3 Vasta-aiheet

Yliverkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

4.4 Varoituksset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Jos potilaalla on silmäkipua, näkökyvyn muutoksia, silmien ärsytystä, jatkuvaan silmien punaisuutta tai jos tila pahentuu tai ei häviä, käyttö on lopetettava ja on käännyttää lääkärin puoleen.

Viscotears sisältää setrimidiä, joka voi aiheuttaa silmä-ärsytystä ja jonka tiedetään värjäävän pehmeitä pilolinssejä. Vältä kosketusta pehmeiden pilolinssien kanssa. Potilaita on neuvottava ottamaan pilolinssit silmistä ennen Viscotears-silmägeelin käyttöä ja odottamaan vähintään 15 minuuttia ennen pilolinssien laittamista takaisin silmiin.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Yhteisvaikutustutkimuksia ei ole tehty.

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys

Hedelmällisyys

Tämän lääkkeen käytön vaikutuksesta miesten tai naisten hedelmällisyyteen ei ole tietoa.

Raskaus

Karbomeerin käytöstä raskaana oleville naisille ei ole tietoa. Vaikutuksia raskauden aikana ei kuitenkaan ole odotettavissa, koska potilaan systeemisen karbomeerille altistumisen odotetaan olevan häviävän pientä. Viscotears-silmägeeliä voi käyttää raskauden aikana.

Imetys

Karbomeerin tai valmisten muiden ainesosien eritymisestä rintamaitoon ei ole tietoa. Vaikutuksia imetyseen ei kuitenkaan ole odotettavissa, koska imettävien naisten systeemisen karbomeerille altistumisen odotetaan olevan häviävän pientä. Viscotears-silmägeeliä voi käyttää imetyksen aikana.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Viscotears-silmägeellä ei ole haitallista vaikutusta tai on vain hyvin vähäinen vaiketus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

Ohimenevä näön sumeneminen tai muut näköhäiriöt saattavat vaikuttaa ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn. Jos näkö hämärtyy annostelun jälkeen, potilas ei saa ajaa autoa eikä käytää koneita, ennen kuin näkökyky on palautunut ennalleen.

4.8 Haittavaikutukset

Turvallisuusprofiiliin yhteenvetö

Kliinisissä tutkimuksissa yleisimmät ilmoitetut haittavaikutukset olivat näön sumentuminen, jota esiintyi 11 prosentilla potilaista, ja silmäluomen reunan karstoittuminen, jota esiintyi 7,79 prosentilla potilaista.

Haittavaikusten taulukoitu yhteenvetö

Alla luetellut haittavaikutukset on luokiteltu seuraavan käytännön mukaan:
hyvin yleinen ($\geq 1/10$), yleinen ($\geq 1/100$, $< 1/10$), melko harvinainen ($\geq 1/1\ 000$, $< 1/100$),
harvinainen ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$), hyvin harvinainen ($< 1/10\ 000$) tai tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin). Haittavaikutukset on esitetty kussakin yleisyytsluokassa haittavaikutuksen vakavuuden mukaan alenevassa järjestyksessä. Seuraavia haittavaikutuksia on ilmoitettu esiintyneen karbomeerillä (2 mg/ml ja 3 mg/ml) tehdyissä kliinisissä tutkimuksissa:

Elinjärjestelmäluokitus	Haiittavaikutus (MedDRA-termi)
Silmät	<i>Hyvin yleinen</i> : näön hämärtyminen.
	<i>Yleinen</i> : epämukava tunne silmässä, silmäluomen reunan karstoittuminen, silmän ärsytyks.
	<i>Melko harvinainen</i> : periorbitaalinen turvotus, sidikalvon turvotus, silmäkipu, silmän kutina, silmän verekkyyys, lisääntynyt kyynelevuoto.
Iho ja ihonalainen kudos	<i>Melko harvinainen</i> : kosketusihottuma.

Lääkkeen markkinoille tulon jälkeen on ilmoitettu seuraavia haittavaikutuksia. Niiden yleisyyttä ei voida arvioida saatavissa olevan tiedon perusteella.

Elinjärjestelmäluokitus	Haiittavaikutus (MedDRA-termi)
Immunojärjestelmä	<i>Esiintymisihreys tunteeton</i> : yliherkkyyys.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Tämän valmisten ominaisuuksien vuoksi toksisia vaikutuksia ei ole odotettavissa, jos valmistetta käytetään silmään liikaa tai jos yhden tuubin sisältö vahingossa niellään.

5. FARMAKOLOGiset OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Silmätautien lääkkeet, keinokyyneleet ja muut luokittelemattomat valmisteet, ATC-koodi: S01XA20.

Viscotears-silmägeeli on stabiili karbomeeriä sisältävä geeli. Se korvaa kyynehestettä, eikä sisällä farmakologisesti vaikuttavaa ainetta. Se levää nopeasti ja tasaisesti silmän side- ja sarveiskalvolle jättämättä näköä häiritseviä juovia. Se muodostaa suojakalvon, joka pidentää kyynehnesteen break-up-aikaa. Kyynehneste muuttuu stabiilimmaksi jopa 6 tunniksi. Geelin retentioaika terveessä silmässä on 16 minuuttia.

Viscotears-silmägeeli paransi kliinisissä tutkimuksissa kyynehnesteen stabiliteettia ja pidensi kyynehnesteen break-up-aikaa (BUT) terveillä vapaapehtoisilla henkilöillä ja potilailla, joilla oli kuivat silmät sekä tehohoidossa olevilla potilailla tai leikkauksen aikana.

5.2 Farmakokinetiikka

Viscotears-silmägeellillä ei ole tehty farmakokineettisiä tutkimuksia. Karbomeerin suuresta molekyylipainosta (4 milj. Daltonia) johtuen vaikuttavan aineen imeytymistä tai kerääntymistä ei ole odotettavissa.

5.3 Prekliinis et tiedot turvallis uudesta

Kaikki Viscotears-silmägeelin sisältämät ainesosat ovat hyvin tunnettuja. Eläimillä tehdystä farmakologisista tutkimuksista, kroonisista toksisuus-, genotoksisuus-, karsinogeenisuus ja reproduktiotutkimuksista ei ilmene, että niiden runsaastakaan käytöstä olisi vaaraa ihmiselle.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Setrimidi

Natriumhydroksidi (pH:n säätämiseen)

Sorbitoli (E420)

Injektionesteisiin käytettävä vesi.

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen

6.3 Kestoaika

3 vuotta.

Pakaus on sterili, kunnes alkuperäinen suljin rikotaan.

Hävitää valmiste 4 viikon kuluttua.

6.4 Säilytys

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Tuubi säilytettävä pystyasennossa (suljin alaspäin).

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot

Tuubi on valmistettu pieni- ja suuriteheyksisestä polyeteenistä ja alumiinista (HDPE/ALU/LDPE-tuubi, HDPE-kärki ja -suljin).

Pakkauskoot: 10 g ja 3 x 10 g.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiseelle ja muut käsittelyohjeet

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH
Brunsbuttel Damm 165-173,

13581 Berlin

Saksa

8. MYYNTILUVAN NUMERO

10692

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 25.3.1992
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 12.8.2008

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

24.01.2022

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Viscotears 2 mg/g ögongel

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Ett gram gel innehåller 2 mg karbomer.

För fullständig förteckning över hjälpmitten, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Ögongel.

Klar och färglös gel.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Tårsubstitut för behandling av torra ögon och skydd av ögonen när den naturliga tårfilmen saknas eller är skadad, t.ex. i följande fall: *keratoconjunctivitis sicca*, kronisk keratokonjunktivit, lagoftalmisk och neuroparalytisk keratit, när blinkningarna är för få (t.ex. i samband med anestesi eller hos medvetslösa patienter som får intensivvård).

4.2 Dosering och administreringssätt

Dosering

Vuxna, inklusive äldre patienter

Vanligen appliceras 1 droppe Viscotears ögongel i vardera ögat 3–4 gånger om dagen, vid behov kan applicering ske oftare än så.

Pediatrisk population

Barn och ungdomar upp till 18 års ålder

Säkerhet och effekt av Viscotears hos barn och ungdomar med den dosering som rekommenderas för vuxna har bedömts utgående från klinisk erfarenhet. Inga kliniska studiedata finns tillgängliga.

Administreringssätt

Används endast i ögonen.

Tuben hålls lodrätt, med spetsen nedåt, och en droppe droppas i konjunktivalsäcken mellan ögat och nedre ögonlocket. Tubens spets får inte komma i kontakt med några ytor (inte heller ögonytan) eftersom ögat då kan skadas och gelen kontamineras.

Om fler än ett topikalt ögonläkemedel används samtidigt måste läkemedlen administreras med minst 5 minuters mellanrum. Ögonsalvor och -geler ska appliceras sist.

4.3 Kontraindikationer

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

4.4 Varningar och försiktighet

Om patienten upplever ögonsmärta, synförändringar, ögonirritation eller kontinuerlig ögonrodnad, eller om tillståndet förvärras eller kvarstår, måste användningen avbrytas och läkare uppsökas.

Viscotears innehåller cetrimid, som kan orsaka ögonirritation och som färgar mjuka kontaktlinser. Kontakt med mjuka kontaktlinser ska därför undvikas. Patienterna ska instrueras att ta ut eventuella kontaktlinser före applicering av Viscotears ögongel och sedan vänta i minst 15 minuter innan linserna sätts in igen.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga interaktionsstudier har utförts.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Fertilitet

Det finns inga data om detta läkemedels effekt på manlig eller kvinnlig fertilitet.

Graviditet

Det finns inga data från användningen av karbomer i gravida kvinnor. Inga effekter förväntas dock under graviditet eftersom systemexponering av karbomer förväntas vara försumbar. Viscotears ögongel kan användas under graviditet.

Amning

Det finns ingen information om huruvida karbomer eller preparatets övriga innehållsämnen utsöndras i bröstmjölk.

Inga effekter förväntas dock på ammade spädbarn eftersom systemexponering hos den ammande kvinnan av karbomer förväntas vara försumbar.

Viscotears ögongel kan användas under amning.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Viscotears ögongel har ingen eller försumbar effekt eller endast mindre effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Övergående dimsyn eller andra synrubbningar kan påverka förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Om dimsyn uppkommer efter applicering får patienten inte köra bil eller använda maskiner förrän synen har återgått till det normala.

4.8 Biverkningar

Sammanfattning av säkerhetsprofilen

I kliniska studier var de vanligaste rapporterade biverkningarna dimsyn, som förekom hos 11 % av patienterna, och krustabildning vid ögonlockskanten, som förekom hos 7,79 % av patienterna.

Sammanfattning av biverkningar i tabellform

Nedanstående biverkningar har klassificerats enligt följande konvention:
mycket vanliga ($\geq 1/10$), vanliga ($\geq 1/100, < 1/10$), mindre vanliga ($\geq 1/1\ 000, < 1/100$),
sällsynta ($\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$), mycket sällsynta ($< 1/10\ 000$) eller ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data). Biverkningarna presenteras inom varje frekvensområde efter fallande allvarlighetsgrad. Följande biverkningar har rapporterats förekomma i kliniska studier med karbomer (2 mg/ml och 3 mg/ml).

Organsystem	Biverkning (MedDRA-term)
Ögon	<i>Mycket vanliga:</i> dimsyn
	<i>Vanliga:</i> obehagskänsla i ögonen, krustabildning vid ögonlockskanten, ögonirritation
	<i>Mindre vanliga:</i> periorbitalt ödem, konjunktivalt ödem, ögonsmärta, ögonklåda, okulär hyperemi, ökad lakkription
Hud och subkutan vävnad	<i>Mindre vanliga:</i> kontaktdermatit

Efter godkännandet för försäljning har följande biverkningar av läkemedlet rapporterats. Frekvensen av dessa kan inte beräknas från tillgängliga data.

Organsystem	Biverkning (MedDRA-term)
Immunsystemet	<i>Ingen känd frekvens:</i> överkänslighet

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

På grund av egenskaperna hos detta läkemedel förväntas inga toxiska effekter om en topikal okulär överdosering sker eller om innehållet i en tub sväljs av misstag.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid ögonsjukdomar, tårsubstutut och övriga indifferenta medel, ATC-kod: S01XA20.

Viscotears ögongel är en stabil gel innehållande karbomer. Den är ett tårsubstutut och innehåller ingen substans med farmakologisk effekt. Efter applicering fördelas gelen snabbt och jämnt över ögats bindhinna och hornhinna utan att lämna några strimmor som stör synen. Den bildar en skyddande film som förlänger *break up*-tiden (BUT) för tårvätskan. Tårvätskan blir stabilare i upp till 6 timmar. Gelens retentionstid i ett friskt öga är 16 minuter.

I kliniska studier förbättrade Viscotears ögongel tårvätskans stabilitet och förlängde tårvätskans BUT hos friska frivilliga personer, hos patienter med torra ögon samt hos patienter som fick intensivvård eller genomgick en operation.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Inga farmakokinetiska studier har gjorts med Viscotears ögongel. På grund av karbomerens höga molekylvikt (4 milj. Dalton) är absorption och ackumulering av den aktiva substansen osannolik.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Alla innehållsämnen i Viscotears ögongel är välkända. Farmakologiska studier och studier avseende allmäntoxicitet, gentoxicitet, karcinogenicitet och reproduktionseffekter hos djur har inte visat på några särskilda risker för mänskliga, ens vid höga doser.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmänne

Cetrimid
Natriumhydroxid (för reglering av pH)
Sorbitol (E420)
Vatten för injektionsvätskor.

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

3 år.
Förpackningen är steril tills originalförslutningen bryts.
Kassera preparatet 4 veckor efter öppnandet.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Tuben ska förvaras i lodrätt position (med förslutningen nedåt).

6.5 Förpacknings typ och innehåll

Tuben är tillverkad av låg- och högdensitetspolyeten och aluminium (HDPE/ALU/LDPE-tub, HDPE-spets och -förslutning).
Förpackningsstorlekar: 10 g och 3 x 10 g.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Dr. Gerhard Mann chem.-pharm. Fabrik GmbH
Brunsbütteler Damm 165–173,
13581 Berlin
Tyskland

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

10692

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 25.3.1992
Datum för den senaste förnyelsen: 12.8.2008

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

24.01.2022