

# VALMISTEYHTEENVETO

## 1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Oftan Dexa 1 mg/ml silmätipat, liuos

## 2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Deksametasoni 1 mg/ml (deksametasoninatriumfosfaatti 1,32 mg/ml).

### Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan:

Yksi ml silmätippaliuosta sisältää 0,04 mg bentsalkoniumkloridia ja yksi tippa sisältää noin 0,001 mg bentsalkoniumkloridia.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

## 3. LÄÄKEMUOTO

Silmätipat, liuos.

Kirkas, väritön liuos.

## 4. KLIINiset TIEDOT

### 4.1 Käyttöaiheet

Ei-märkäiset tulehduselliset ja allergiset silmäsairaudet, kuten konjunktiviitit, keratiitit, iriitit, iridosyklitit, sarveiskalvon vammat ja marginaaliset haavaumat sekä postoperatiiviset tilat.

### 4.2 Annostus ja antotapa

#### Annostus

Silmään (silmiin) 1–2 tippaa, aluksi tunnin välein, sitten 4–6 kertaa vuorokaudessa. Hoidon kesto on muutamasta päivästä muutamaan viikkoon.

#### *Pediatriset potilaat*

Oftan Dexa-valmisteen turvallisuutta ja tehoa <18 vuoden ikäisten lasten hoidossa ei ole varmistettu.

### 4.3 Vasta-aiheet

Silmäterkuloosi, herpes simplex, vesirokko, vaksinia ja useat muut viruksien tai sienien aiheuttamat silmäulehdutset. Märkäiset silmäinfektiot ilman samanaikaista antimikrobiitoa. Sarveiskalvon perforaatio. Yliherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

### 4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

#### Näköhäiriö

Systeemisten tai topikaalisten kortikosteroidien käytön yhteydessä saatetaan ilmoittaa näköhäiriöstä. Jos potilaalla esiintyy näön hämärtymisen kaltaisia oireita tai muita näköhäiriötä, potilas on ohjattava silmälääkärille, joka arvioi oireiden mahdolliset syyt. Niitä voivat olla kaihi, glaukooma tai harvinaiset sairaudet, kuten sentraalinen seroosi korioretinopatia, joista on ilmoitettu systeemisten tai topikaalisten kortikosteroidien käytön jälkeen.

Yli 2 viikkoa kestävä kortisonivalmisteen käyttö saattaa nostaa silmänpainetta. Glukokortikoidien

paikalliskäyttö saattaa hidastaa sarveisalkovauroiden paranemista. Kortikosteroidihoitto voi peittää bakteeri- tai sieni-infektiota, joka edetessään voi aiheuttaa pysyviä vaurioita silmään. Oftan Dexaa voi käyttää infektoituneeseen silmään vain spesifisen antibioottihoidon yhteydessä.

Silmään käytettävän pitkääikaisen deksametasonihoidon jälkeen voi esiintyä systeemiseen imetyymiseen liittyen Cushingin oireyhtymää ja/tai lisämunuaistoiminnan lamaantumista niille alttiilla potilailla, kuten lapsilla ja potilailla, jotka saavat CYP3A4-estäjähoidoa (mukaan lukien ritonaviria ja kobisistaattia). Tällaisissa tapauksissa hoito on keskeytettävä vähitellen.

Oftan Dexa -silmätipat sisältävät bentsalkoniumkloridia säilytysaineena. Piilolinssit tulee poistaa ennen lääkkeen antoja ja asettaa takaisin aikaisintaan 15 minuutin kuluttua. Bentalkoniumkloridin tiedetään värjäävän pehmeitä piilolinssejä.

Bentsalkoniumkloridin on raportoitu aiheuttavan silmäärsytystä ja kuivasilmäisyden oireita ja se saattaa vaikuttaa kyynekkalvoon ja sarveiskalvon pintaan. Varovaisutta on noudatettava käytettäessä valmisteita kuivasilmäisille potilaille ja potilaille, joilla sarveiskalvo on vaurioitunut.

Pitkääikaisessa käytössä potilaita pitää seurata.

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

Ei klinisesti merkittäviä yhteisvaikutuksia, kun lääkettä käytetään silmän paikallishoitoon. CYP3A4:n estäjät (mukaan lukien ritonaviri ja kobisistaatti) voivat pienentää deksametasonin puhdistumaa, mikä johtaa vaikutusten voimistumiseen ja lisämunuaistoiminnan lamaantumiseen/Cushingin oireyhtymään.

#### **4.6 He delmällisyys, raskaus ja imetyks**

Vähäinen osa silmään paikallisesti annetusta deksametasonista saattaa imetyä systeemiverenkiertoon. Pitoisuudet veressä ovat kuitenkin hyvin pieniä. Vaikka deksametasonia saattaa kulkeutua äidinmaitoon ja sikiöön, vaikutukset sikiöön ja imeväiseen ovat erittäin epätodennäköisiä ja voimakkuudeltaan lieviä.

#### **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn**

Oftan Dexa ei vaikuta haitallisesti ajokykyyn eikä kykyyn käyttää koneita.

#### **4.8 Haittavaikutukset**

Oftan Dexa on paikallisesti silmään annettuna hyvin siedetty ja paikallisia ärsytysoireita esiintyy harvoin. Ohimenevää kirvelyytä silmässä voi esiintyä tiputtamisen yhteydessä.

*Yleiset (>1/100):*

Viikkoja kestävässä käytössä deksametasoni saattaa nostaa silmänpainetta, mikä voi johtaa glaukoomaan kehittymiseen.

Pitkääikainen, kuukausia kestävä glukokortikoidivalmisteen paikallinen käyttö altistaa sarveiskalvon haavaumille ja samentumille sekä saattaa aiheuttaa subkapsulaarista linssin samentumaa.

*Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arvioointiin):*

Näön hämärtyminen (ks. myös kohta 4.4).

Cushingin oireyhtymä, lisämunuaistoiminnan lamaantuminen (ks. kohta 4.4).

#### **Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen**

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haitta-tasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi) tai

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

#### 4.9 Yliannostus

Yliannostuksesta aiheutuvat systeemiset haittavaikutukset ovat erittäin epätodennäköisiä paikalliskäytön yhteydessä. Systeemisesti käytettävät deksametasoniannokset ovat satoja kertoja suurempia kuin mitä Oftan Dexa -silmätippojen kerta-annoksessa on.

### 5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

#### 5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: kortikosteroidit, ATC-koodi: S01BA01

##### Vaikutusmekanismi

Deksametasoni on synteettinen, fluorattu glukokortikoidi. Sen anti-inflammatoryinen teho on 25–30-kertainen hydrokortisoniin verrattuna. Deksametonilla ei ole mainittavaa mineralokortikoidivaikeutta. Sen kohdereseptori on aktivoituneiden valkosolujen tuman steroidireseptori.

Glukokortikoideilla on silmässä anti-inflammatoryinen, antiallerginen, immunosuppressiivinen ja kipua vähentävä vaikutus. Ne estävät leukosyyttien migraatiota, solujen jakaantumista ja kollageeni- ja proteiiniisynteesiä. Kortisonin hiilihydraatti- ja rasva-aineenvaihduntaan kohdistuvat vaikutukset eivät ole todennäköisiä, kun lääkettä käytetään paikallisesti silmään.

#### 5.2 Farmakokinetiikka

Deksametasoni on rasvaliukoinen ja se imeytyy paikallisesti annettuna hyvin silmän kudoksiin ja kammionesteesseen.

Silmän etuosaan saadaan terapeutiset deksametasonipitoisuudet paikallisesti silmään tiputtamalla. Silmän takaosan hoitamiseksi paikallinen anto ei riitä. Osa silmään paikallisesti annetusta lääkeaineesta saattaa myös imeytyä systeemiverenkierroon kynneltiehyiden, nenän limakalvojen, nenänielun ja ruuansulatuskanavan alueelta, joskaan mitattavia systeemisiä pitoisuksia ei ole todettu paikalliskäytön yhteydessä.

Suun kautta otettuna deksametasonin hyötyosuus on 70–80 %, keskimääräinen jakaantumistilavuus 0,8 l/kg ja eliminaation puoliintumisaika plasmassa 3 tuntia.

Deksametasoni metaboloituu CYP2C-entsyyymien vaikutuksesta, ja metaboliitit erityvät sapen kautta.

#### 5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Yksi tippa Oftan Dexa -silmätippojen sisältää n. 25 mikrog deksametasonia. Silmään annettuna kortikosteroidien systeemiset toksiset vaikutukset, kuten kasvun hidastuminen, aivolisäkkeen suppressio, osteoporoosi, mahdollinen teratogenisyys ja metaboliset haitat ovat erittäin epätodennäköisiä altistuksen vähäisyyden vuoksi. Deksametasonin oraalisen kerta-annoksen LD<sub>50</sub> hiirellä on 6,5 g/kg.

### 6. FARMASEUTTISET TIEDOT

#### 6.1 Apuaineet

Bentsalkoniumkloridi  
Boorihappo

Booraksi  
Dinatriumedetaatti  
Injektionesteisiin käytettävä vesi

## **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei tiedossa.

## **6.3 Kestoaika**

2 vuotta.

Avatun pullon kelpoisuusaika on 28 päivää. Avattua pulloa voi säilyttää alle 25 °C:ssa.

## **6.4 Säilytys**

Säilytetään jääläpissä (2 °C–8 °C).

Pullo säilytetään ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Avatun lääkevalmisteen säilytys, ks. kohta 6.3.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko**

Läpinäkyvä muovinen (LDPE) pullo, muovinen (HDPE) kierrekorkki.  
Pakkauskoko: 5 ml.

## **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle (ja muut käsitteleyohjeet)**

Yksityiskohtaiset käyttöohjeet pakkausselosteessa.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Santen Oy  
Niittyhaankatu 20  
33720 Tampere

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

4344

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

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 7. joulukuuta 1966  
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 6. maaliskuuta 2009

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

31.12.2021

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimean verkkosivulla, <https://www.fimea.fi/>.

## **PRODUKTRESUMÉ**

### **1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Oftan Dexa 1 mg/ml ögondroppar, lösning

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

Deksametason 1 mg/ml (deksametason natriumfosfat 1,32 mg/ml).

#### Hjälpmännen med känd effekt:

En ml ögondroppar lösning innehåller 0,04 mg bensalkoniumklorid och en droppe innehåller cirka 0,001 mg bensalkoniumklorid.

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

### **3. LÄKEMEDELSFORM**

Ögondroppar, lösning.

Klar, färglös lösning.

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Icke-variga inflammatoriska och allergiska ögonsjukdomar, såsom konjunktiviter, keratiter, iriter, iridocykliter, skador på hornhinnan och marginella sår och postoperativa tillstånd.

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

##### Dosering

1–2 droppar i ögat (ögonen), i början med en timmes mellanrum, sedan 4–6 gånger dagligen. Behandlingen ska pågå i några dagar till några veckor.

##### *Pediatrisk population*

Oftan-Dexas säkerhet och effekt vid behandling av barn under 18 år har inte bekräftats.

#### **4.3 Kontraindikationer**

Ögontuberkulos, herpes simplex, vattkoppor, vaccinia virus och flera andra av virus eller svampar orsakade ögoninflammationer. Variga ögoninfektioner utan samtidig antimikrobbehandling. Perforering av hornhinnan. Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpmäne som anges i avsnitt 6.1.

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

##### Synrubbning

Synrubbning kan rapporteras vid systemisk och topisk användning av kortikosteroider. Om en patient inkommer med symptom såsom dimsyn eller andra synrubbningar bör man överväga att remittera patienten till en oftalmolog för utredning av möjliga orsaker. Dessa kan innehålla katarakt, glaukom eller sällsynta sjukdomar, såsom central serös korioretinopati (CSCR), som har rapporterats efter användning av systemiska och topiska kortikosteroider.

Användning av kortisonpreparat som pågår över 2 veckor kan öka ögontrycket. Lokal användning av glukokortikoider kan födröja läkningen av hornhinneskador. Behandling med kortikosteroider kan maskera bakterie- eller svampinfektion, som då den fortgår kan orsaka bestående skador på ögat. Oftan Dexa kan endast användas till ett infekterat öga i samband med en specifik behandling med antibiotika.

Cushings syndrom och/eller binjuresuppression som är förknippat med systemisk absorption av okulärt administrerad dexametason kan uppkomma efter intensiv behandling eller långtidsbehandling hos predisponerade patienter, inkluderat barn och patienter som behandlas med CYP3A4-hämmare (såsom ritonavir och kobicistat). I dessa fall ska behandlingen sättas ut gradvis.

Oftan Dexa ögondroppar innehåller som konserveringsmedel benzalkoniumklorid. Kontaktlinserna ska tas ur innan läkemedlet administreras och sättas tillbaka tidigast efter 15 minuter. Benzalkoniumklorid är känt för att missfärga mjuka kontaktlinser.

Bensalkoniumklorid har rapporterats orsaka ögonirritation, torra ögon och kan påverka tårfilmen och hornhinnan. Ska användas med försiktighet hos patienter med torra ögon och hos patienter med skadad hornhinnan. Patienter ska monitoreras vid längre tids användning av läkemedlet.

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

Inga kliniskt signifikanta interaktioner då läkemedlet används för lokal behandling av ögat. CYP3A4-hämmare (såsom ritonavir och kobicistat) kan minska dexametasonclearance, vilket leder till ökade effekter och binjuresuppression/Cushings syndrom.

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

En liten del av dexametason som ges lokalt i ögat kan absorberas i blodomloppet. Koncentrationerna i blodet är emellertid mycket låga. Fastän dexametason kan passera över i modersmjölk och fostret är effekterna på foster och det ammade barnet mycket osannolika och till sin styrka milda.

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

Oftan Dexa har ingen effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

#### **4.8 Biverkningar**

Oftan Dexa tolereras väl då det administreras lokalt i ögat. Övergående irritation i ögat kan uppträda efter att dropparna administrerats.

*Vanliga (>1/100):*

Om behandlingen fortgår i veckor kan dexametason förhöja ögontrycket, vilket kan leda till utveckling av glaukom.

Långvarig, lokal användning av glukokortikoidpreparat under flera månader utsätter hornhinnan för sårbildning och grumling av linsen samt kan orsaka subkapsulär katarakt.

*Ingen känd (kan inte beräknas från tillgängliga data):*

Dimsyn (se även avsnitt 4.4).

Cushings syndrom, binjuresuppression (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 via det nationella rapporteringssystemet

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

## 4.9 Överdosering

Systemiska biverkningar orsakade av överdosering är synnerligen osannolika i samband med lokal användning. Systemiskt använda doser av dexametason är flera hundra gånger större än mängden som finns i engångsdosen av Oftan Dexa ögondroppar.

## 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmkoterapeutisk grupp: kortikosteroider, ATC-kod: S01BA01

#### Verkningsmekanism

Dexametason är en syntetisk, fluoriderad glukokortikoid. Dess anti-inflammatoriska effekt är 25–30-faldig jämfört med hydrokortison. Dexametason har ingen nämnvärd mineralokortikoid effekt. Dess målreceptor är en steroidreceptor i aktiverade leukocyters kärna.

Glukokortikoiderna i ögat har en anti-inflammatorisk, antiallergisk, immunosuppressiv och smärtlindrande effekt. De förhindrar leukocytmigration, celldelning och kollagen- och proteinsyntes. Kortisonets effekter på kolhydraternas och lipidernas metabolism är inte sannolika då läkemedlet används lokalt i ögat.

### 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Dexametason är fettlösigt och lokalt administrerat absorberas det väl i ögats vävnader och i kammarvattnet.

Terapeutiska dexametasonkoncentrationer erhålls i ögats främre del genom att droppa lokalt i ögat. För behandling av ögats bakre del räcker inte lokal administrering. En del av det lokalt administrerade läkemedlet i ögat kan också absorberas i blodomloppet genom tårkanalerna, näsans slemhinnor, nasopharynx och matsmältningskanalen. Några mätbara systemiska koncentrationer har dock inte konstaterats i samband med lokal användning.

Dexametasons biotillgänglighet är 70–80 % vid oralt intag, distributionsvolymen är i medeltal 0,8 l/kg och elimineringshalveringstiden i plasma är 3 timmar. Dexametason metaboliseras av CYP2C-enzymerna och metaboliterna utsöndras via gallan.

### 5.3 Prekliniska säkerhetssuppgifter

En droppe Oftan Dexa innehåller ca 25 mikrog dexametason. Administrerat i ögat är kortikosteroidernas toxiska effekter, såsom födröjd tillväxt, suppression av hypofysen, osteoporos, eventuell teratogenicitet och metaboliska störningar mycket osannolika på grund av låg exponering. Oral engångsdos av Dexametason LD<sub>50</sub> för möss är 6,5 g/kg.

## 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

### 6.1 Förteckning över hjälpmänne

Bensalkoniumklorid  
Borsyra  
Borax  
Dinatriumedetat

Vatten för injektionsvätskor

## **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

## **6.3 Hållbarhet**

2 år

En öppnad förpacknings hållbarhet är 28 dagar. En öppnad flaska kan förvaras under 25 °C.

## **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras i kylskåp (2°C– 8°C).

Flaskan förvaras i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Förvaring av öppnad förpackning, se avsnitt 6.3.

## **6.5 Förpacknings typ och innehåll**

Genomskinlig plastflaska (LDPE), vit skruvkork av plast (HDPE).

Förpackningsstorlek: 5 ml

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

Närmare bruksanvisning i bipacksedeln.

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

Santen Oy  
Niittyhaankatu 20  
33720 Tammerfors

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

4344

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

Datum för det första godkännandet: 7 december 1966

Datum för den senaste förnyelsen: 6 mars 2009

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

31.12.2021

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimeas webbplats <https://www.fimea.fi>