

Valmiste yhteenveto

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Canesten 500 mg pehmeä emätinpuikko, kapseli

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi pehmeä emätinpuikko sisältää 500 mg klotrimatsolia

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Emätinpuikko, kapseli, pehmeä

Pisaranmuotoinen pehmeä emätinpuikko, jossa on keltainen läpikuultamaton gelatiinikapseli, joka sisältää homogeenisen suspension.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Klotrimatsolille herkkien mikro-organismien, kuten hiivasienten (yleensä *Candida*) aiheuttamat ulkosynnytimien ja emättimen tulehdukset

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Aikuiset ja vähintään 16-vuotiaat

Yksi pehmeä emätinpuikko syvälle emättimeen kerta-annoksen illalla.

Jos oireet eivät häviä 7 päivän kuluessa, tulee ottaa yhteys lääkäriin.

Hoito voidaan toistaa. Toistuvat tulehdukset voivat kuitenkin merkitä piilevää sairautta. Potilaan tulee ottaa yhteyttä lääkäriin, mikäli oireet palaavat toistuvasti.

12-15 -vuotiaat nuoret

Alle 16-vuotiaat nuoret: Canesten 500 mg pehmeää emätinpuikkoa käytetään vain lääkärin määräyksestä. Suositeltu annostus on sama kuin aikuisille silloin, kun valmiste määritetään nuorelle, jolla kuukautiset ovat alkaneet.

Lapset

Tehoa ja turvallisuutta alle 12-vuotiailla lapsilla ei ole osoitettu.

Antotapa

Emätinpuikko työnnetään pakkauksessa olevan asettimen avulla mahdollisimman syvälle emättimeen, mieluiten makuuasennossa illalla ennen nukkumaanmenoaa.

Raskauden aikana emätinpuikko työnnetään sormella emättimeen ilman asetinta, ettei kohdunkaula vahingoittuisi.

4.3 Vasta-aiheet

Yliverkkyyys klotrimatsolle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Potilaan tulisi ottaa yhteyttä lääkäriin, jos kyseessä on

- ensimmäinen emättimen infektio
- emättimen infektio raskauden ensimmäisen kolmanneksen aikana
- toistuvat infektiot, enemmän kuin kaksi infektiota edeltävän kuuden kuukauden aikana
- kuume ($\geq 38^{\circ}\text{C}$)
- alavatsakipu, selkäkipu
- pahanhajuinen vuoto emättimestä
- pahoinvointi
- verenvuoto emättimestä ja/tai samanaikainen kipu hartioissa.

Canesten 500 mg pehmeitä emätinpuikkoja ei tulisi käyttää kuukautisten aikana. Hoito tulisi lopettaa ennen kuukautisten alkua.

Tamponeja, emätinhuuhteita, spermisidejä tai muita emättimeen tarkoitettuja valmisteita ei saa käyttää samaan aikaan tämän valmisten kanssa.

Yhdynytä tulisi välttää Canesten 500 mg pehmeän emätinpuikon käytön aikana, sillä tulehdus saattaa tarttua sukupuolikumppaniin.

Myös sukupuolikumppanin tulisi käyttää paikallista hoitoa, jos hänellä ilmenee oireita (esim. kutina, tulehdus). Sukupuolikumppanin hoito saattaa auttaa ehkäisemään tulehuksen uusiutumista.

Lateksista valmistettujen ehkäisyvalmisteiden, kuten kondomien ja pessaarien, teho saattaa heiketä.

Pehmeitä emätinpuikkoja ei saa niellä.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Emättimeen annosteltavan klotrimatsolin ja suun kautta otettavan takrolimuusin (FK-506, immuno-suppressiivinen lääkeaine) samanaikainen käyttö saattaa johtaa takrolimuusipitoisuuden suurenemiseen plasmassa. Sama koskee myös sirolimuusia. Siksi potilaita, jotka käyttävät takrolimuusia tai sirolimuusia, on seurattava tarkoin yliannostusoireiden havaitsemiseksi määrittämällä tarvittaessa kyseiset pitoisuudet plasmassa.

Klotrimatsoli on keskivahva maksan mikrosomaalisen CYP3A4-isoentsyymin inhibiittori ja heikko CYP2C9-isoentsyymin inhibiittori. Paikallisesti vaginaalisesti käytettävästä klotrimatsolistä imetyy 3–10 % systeemikierroon, jolloin se voi vaikuttaa annosriippuvalmisteesta etenkin CYP3A4-isoentsyymin välyksellä metaboloituvien lääkeaineiden pitoisuuteen, lisäten yhteiskäytössä näiden lääkeaineiden plasmapitoisuutta. Koska vaiketus CYP2C9-isoentsyymin on heikko ja paikallisesti käytettyä klotrimatsolistä imetyy vain pieni osa systeemikierroon, on klotrimatsolin vaiketus CYP2C9-isoentsyymin kautta metaboloituvien lääkeaineiden pitoisuukseen pieni. Koska emättimeen annostellun klotrimatsolin 500 mg:n kerta-annoksen imetyminen on hyvin pieni, emättimen kautta annosteltu

klotrimatsoli ei todennäköisesti johda kliinisesti merkitseviin lääkkeiden yhteisvaikutuksiin (ks. kohta 5.2).

4.6 He delmällisyys, raskaus ja imetyks

Raskaus

Kliinistä tutkimustietoa raskaudenaikeisesta käytöstä on rajallista, mutta eläimillä tehdyt kokeet eivät anna viittetä siitä, että suoria tai epäsuoria lisääntymistoksisia haitallisia vaikutuksia olisi odotettavissa (ks. kohta 5.3).

Klotrimatsolia voi käyttää raskauden aikana. Kolmen ensimmäisen raskauskuukauden aikana on kuitenkin suositeltavaa neuvotella lääkärin kanssa ennen hoidon aloittamista.

Raskauden aikana klotrimatsolia sisältävät emätiinpukot tulisi työntää emättimeen ilman asetinta (ks. kohta 4.2). Synnytyskanava tulisi pitää puhtaana etenkin 4–6 viimeisen raskausviikon aikana.

Imetyks

Klotrimatsolin eritymisestä äidinmaitoon ei ole tutkimustietoa. Paikallishoidon jälkeen imetytyminen verenkiertoon on erittäin vähäistä eikä todennäköisesti johda systeemisiin vaikutuksiin. Klotrimatsolia voi käyttää imetyksen aikana.

Hedelmällisyys

Klotrimatsolin vaikutuksia hedelmällisyyteen ei ole tutkittu ihmisiä. Eläinkokeissa lääkkeellä ei ole todettu olevan vaikutuksia hedelmällisyyteen.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Canesten 500 mg pehmeällä emätiinpukolla ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

4.8 Haimavaikutukset

Alla olevan taulukon haimavaikutusten yleisyydet on saatu klotrimatsolilla tehdyistä kliinisistä tutkimuksista.

Elinjärjestelmä	Yleinen (>1/100 - <1/10)	Melko harvinainen (>1/1000 - <1/100)	Harvinainen (>1/10000 - <1/1000)
Ruoansulatuselimistö		vatsakipu	
Immuunijärjestelmä			yliherkkyyssreaktiot
Iho ja ihonalainen kudos			ihottuma
Sukupuolielimet ja rinnat	polttava tunne emättimessä	emättimen kutina emättimen punoitus	verenvuoto emättimestä
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat		antopaikan ärsytyys	edeema

Tämän lisäksi seuraavia haimavaikutuksia on havaittu klotrimatsolin myyntiluvan saamisen jälkeisessä käytössä. Nämä haimavaikutukset perustuvat spontaaneihiin raportteihin käyttäjäjoukosta, jonka kokoa ei tarkkaan tiedetä, joten niiden yleisyyttä ei voi aina arvioida täysin luotettavasti.

Immuunijärjestelmä: anafylaktinen reaktio, angioedeema, yliherkkyyys.

Verisuonisto: pyörrytys, hypotensio.

Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina: hengenahdistus.

Ruoansulatuselimistö: pahoinvointi.

Iho ja ihonalainen kudos: urtikaria.

Sukkuolielimet ja rinnat: ihmisen sukkuolielimissä, emättimen valkovuoto, epämukava tunne emättimessä, kipu emättimessä.

Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat: kipu.

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 seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 Fimea

4.9 Yliannostus

Akuutin myrkytyksen riski ei ole todennäköinen emättimeen käytetyn yksittäisen yliannoksen jälkeen eikä vahingossa niellyn annoksen jälkeen. Erityistä vastalääkettä ei ole. Seuraavia systeemisiä haittavaikutuksia on raportoitu klotrimatsolin akuutin yliannostuksen yhteydessä: vatsavaivat, ylävatsakipu, ripuli, huonovointisuus, pahoinvointi ja oksentelu.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: gynekologiset mikrobilääkkeet ja antiseptitt, imidatsolijohdokset
ATC-koodi: G01AF02

Canesten 500 mg pehmeät emätinpuikot sisältävät klotrimatsolia, joka on imidatsoliryhmään kuuluva laajaspektrinen antimykotti. Canesten 500 mg pehmeä emätinpuikko on gynekologisten sienitulehdusten paikallishoitoon tarkoitettu lääke.

Vaikutusmekanismi

Klotrimatsoli estää sienten ergosterolisynteesiä, mikä johtaa solumembraanin rakenteelliseen ja toiminnalliseen heikentymiseen (läpäisevyys lisääntyy).

Klotrimatsolin laaja antimykottinen spektri *in vitro* ja *in vivo* kattaa dermatofyytit, hiivasienet (esim. *Candida*), homesienet ja muut sienet.

Asianmukaisesti suoritetuissa testeissä edellä mainittujen sienten MIC-arvot ovat alle 0,062–4(-8) mikrog vaikuttavaa ainetta/ml. Klotrimatsoli vaikuttaa pääasiassa fungistaattisesti tai fungisidisesti riippuen klotrimatsolipitoisuudesta infektiokohdassa. Aktiivisuus *in vitro* on rajoittunut sienten jakautuviihin osiin; sieni-itiöt ovat vain lievästi herkkiä.

Antimykottisen vaikutuksen lisäksi klotrimatsolilla on todettu olevan vaikutusta myös grampositiivisiin mikro-organismeihin (*Streptococci / Staphylococci / Gardnerella vaginalis*) ja gramnegatiivisiin mikro-organismeihin (*Bacteroides*).

In vitro klotrimatsoli estää korynebakteerien ja grampositiivisten kokkien (lukuun ottamatta enterokokkien) jakaantumista pitoisuuksilla 0,5–10 µg vaikuttavaa ainetta/ml.

Herkillä sienilajeilla primaarisen resistenssin esiintyminen on yleensä erittäin harvinaista. Hoitolanteissa sekundaarisen resistenssin kehitymistä terapeutillisilla annoksilla on todettu vain muutamissa yksittäistapauksissa.

5.2 Farmakokinetiikka

Imeytyminen

Farmakokineettisissä tutkimuksissa on osoitettu, että vain hyvin pieni osa klotrimatsoliannoksesta (3–10 %) imeyytyy emättimeen annostelun jälkeen. Nopea metabolismi maksan kautta muuttaa imetyyneen klotrimatsolin farmakologisesti inaktiiviseksi metaboliiteksi, joten huippupitoisuudet plasmassa ovat alle 0,01 µg emättimeen annostellun 500 mg:n klotrimatsoliannoksen jälkeen. Emättimeen annosteltu klotrimatsoli ei siis todennäköisesti aiheuta havaittavia systeemisiä vaikutuksia eikä haittavaikutuksia.

Biotransformaatio

In vitro klotrimatsoli on keskivahva maksan mikrosomaalisen CYP3A4-isoentsyymin inhibiittori ja heikko CYP2C9-isoentsyymin inhibiittori. Paikallisesti vaginalisesti käytettävästä klotrimatsolista imetyy 3–10 % systeemikiertoon, jolloin se voi vaikuttaa annosriippuvaisesti etenkin CYP3A4-isoentsyymin välityksellä metaboloituvien lääkeaineiden pitoisuuteen, lisäten yhteiskäytössä näiden lääkeaineiden plasmapitoisuutta. Koska paikallisesti käytettyä klotrimatsolista imetyy vain pieni osa systeemikiertoon, 500 mg:n klotrimatsoliannoksen vaikutus CYP3A4- tai CYP2C9- isoentsyymin kautta metaboloituvien lääkeaineiden pitoisuksiin on vähäinen eikä todennäköisesti johda kliinisesti merkitseviin lääkkeiden yhteisvaikutuksiin.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Eri eläinlajeilla tehdyt vaginalista tai paikallista annostelua selvittäneet toksikologiset tutkimukset ovat osoittaneet klotrimatsolin olevan vaginalisesti ja paikallisesti hyvin siedetty.

Prekliinisten tietojen mukaan klotrimatsoli ei aiheuta erityistä vaaraa ihmisiille. Tiedot perustuvat perinteisiin tutkimuksiin, joissa on tutkittu turvallisuutta, farmakologiaa, toistuvien annosten toksisuutta, genotoksisuutta, karsinogeenista potentiaalia ja lisääntymis- ja kehitystoksisuutta. Klotrimatsoli on aiheuttanut fetotoksisuutta rotilla, kun systeeminen annostaso oli 100 mg/kg.

Tutkimus, jossa 3 imettävää rottaa sai 30 mg/kg klotrimatsolia suonensisäisesti, osoitti kuitenkin, että klotrimatsoli erittyy rintamaitoon 10–20 kertaa suurempina pitoisuksina kuin plasmaan 4 tunnin kuluttua annoksesta. Tutkimussessa pitoisuus väheni niin, että 24 tunnin kuluttua annoksesta rintamaidon klotrimatsolipitoisuus oli 0,4-kertainen plasman lääkeainepitoisuuteen verrattuna.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Täyteaineen koostumus:
valkovaseliini
parafiini, nestemäinen

Kuivan liivatekapselin koostumus:
liivate
glyseroli
puhdistettu vesi
titaanidioksiidi (E171)

kinoliinikeittainen (E104)
paraoranssi (E110)
lesitiini (E322)
keskipitkäketjuiset tyydyttyneet triglyceridit

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen

6.3 Kestoaika

3 vuotta

6.4 Säilytys

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko

Yksi pehmeä emätiinpuikko läpipainopakkauksessa. Läpipainopakkaus on tehty kolminkertaisesta lamaattikerroksesta PVC/PVdC/PVC ja päällisosa alumiinifoliosta. Pakkaussessa on läpipainopakkauksen lisäksi polypropyleenistä valmistettu asetin.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiseelle ja muut käsittelyohjeet

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Bayer Oy, Pansiontie 47, 20210 Turku.

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

32917

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 26.10.2016

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

2.2.2022

Produktresumé

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Canesten 500 mg mjuk vaginalkapsel

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En mjuk vaginalkapsel innehåller 500 mg klotrimazol

För en fullständig förteckning över hjälpmittens, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Vaginalkapsel, mjuk

En droppformat mjuk vaginalkapsel med en gul droppformad gelatinkapsel som innehåller en homogen suspension.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Inflammation i vulva och vagina som orsakas av mikroorganismer som är känsliga för klotrimazol, såsom jäst (vanligen *Candida*)

4.2 Dosing och administreringssätt

Dosering

Vuxna och personer i åldern 16 år och äldre

En mjuk vaginalkapsel som förs in djupt i slidan som en engångsdos på kvällen.

Om symtomen inte försvinner inom 7 dagar bör en läkare konsulteras.

Behandlingen kan upprepas. Återkommande infektioner kan dock tyda på en latent sjukdom. Patienten bör konsultera en läkare om symtomen återkommer.

Ungdomar i åldern 12–15 år

Ungdomar under 16 år: Canesten 500 mg mjuk vaginalkapsel är receptbelagt. Den rekommenderade dosen är densamma som för vuxna när produkten förskrivs till en ung person som har börjat menstruera.

Barn

Effekt och säkerhet hos barn under 12 år har inte fastställts.

Administreringssätt

Vaginalkapseln förs in så djupt som möjligt i slidan med hjälp av applikatorn i förpackningen, företrädesvis i ryggläge på kvällen före sänggående.

Under graviditet, för in vaginalkapseln i slidan med fingret utan applikatorn för att undvika att skada livmoderhalsen.

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot klotrimazol eller mot något av de hjälpmännen som nämns i avsnitt 6.1.

4.4 Varningar och försiktighet

Patienten bör kontakta en läkare i följande fall

- en första vaginal infektion
- en vaginal infektion under graviditetens första trimester
- återkommande infektioner, mer än två infektioner under de senaste sex månaderna
- feber ($\geq 38^{\circ}\text{C}$)
- smärta i nedre delen av buken, ryggsmärta
- illaluktande vaginala flytningar
- illamående
- vaginal blödning och/eller samtidig smärta i axlarna.

Canesten 500 mg mjuka vaginalkapslar får inte användas under menstruation. Behandlingen ska avbrytas före menstruationens början.

Tamponger, vaginalsköljningar, spermiedödande medel eller andra vaginala preparat får inte användas samtidigt med denna produkt.

Samlag ska undvikas under användning av Canesten 500 mg mjuk vaginalkapsel, eftersom infektionen kan överföras till sexualpartnern.

Sexualpartnern bör också använda en lokal behandling om han/hon utvecklar symptom (t.ex. klåda, inflammation). Behandling av sexpartnern kan hjälpa till att förhindra att infektionen återkommer.

Effektiviteten av preventivmedel tillverkade av latex, som kondomer och pessar, kan minska.

Mjuka vaginalkapslar får inte sväljas.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Samtidig administrering av klotrimazol i vagina och oralt takrolimus (FK-506, ett immunsuppressivt läkemedel) kan leda till ökade plasmanivåer av takrolimus. Detsamma gäller för sirolimus. Därför ska patienter som tar takrolimus eller sirolimus övervakas noga för tecken på överdosering genom att vid behov bestämma de ifrågavarande koncentrationerna av läkemedlet i plasman.

Klotrimazol är en måttlig hämmare av det hepatiska mikrosomala CYP3A4-isoenzymet och en svag hämmare av CYP2C9-isoenzymet. Av klotrimazol som används lokalt vaginalt absorberas 3–10 % i den systemiska cirkulationen och kan ha en dosberoende effekt på koncentrationen av läkemedel som metaboliseras, särskilt av CYP3A4-isoenzym, vilket ökar plasmakoncentrationen av dessa läkemedel vid samtidig administrering. Eftersom effekten på CYP2C9-isoenzym är svag och endast en liten del av klotrimazol absorberas i den systemiska cirkulationen vid lokal administrering, är effekten av klotrimazol på koncentrationerna av läkemedel som metaboliseras via CYP2C9-isoenzym liten. Eftersom absorptionen av en enskild 500 mg-dos klotrimazol som administreras vaginalt är mycket låg, är det osannolikt att klotrimazol som administreras vaginalt resulterar i kliniskt signifikanta läkemedelsinteraktioner (se avsnitt 5.2).

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Kliniska data om användning under graviditet är begränsade, men djurstudier tyder inte på att direkt eller indirekt negativ reproductionstoxicitet skulle kunna förväntas (se avsnitt 5.3).

Klotrimazol kan användas under graviditet. Under de första tre månaderna av graviditeten är det dock lämpligt att konsultera en läkare innan behandlingen påbörjas.

Under graviditet måste vagitorier som innehåller klotrimazol föras in i vagina utan applikator (se avsnitt 4.2). Förlossningskanalen ska hållas ren, särskilt under de sista 4–6 veckorna av graviditeten.

Amning

Det finns inga studier om utsöndring av klotrimazol i bröstmjölk. Efter lokalbehandling är absorptionen i blodomloppet mycket låg och det är osannolikt att den leder till systemiska effekter. Klotrimazol kan användas under amning.

Fertilitet

Klotrimazols effekter på fertiliteten har inte studerats hos människor. I djurstudier har läkemedlet inte visat sig ha någon effekt på fertiliteten.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Canesten 500 mg mjuk vaginalkapsel har ingen negativ effekt på förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Frekvenserna av biverkningar i tabellen nedan är hämtade från kliniska prövningar med klotrimazol.

Organsystem	Vanliga (>1/100 – <1/10)	Mindre vanliga (>1/1 000 – <1/100)	Sällsynta (>1/10 000 – <1/1 000)
Magtarmkanalen		buksmärta	
Immunsystemet			överkänslighetsreaktioner
Hud och subkutan vävnad			utslag
Reproduktionsorgan och bröstkörtel	bränande känsla i slidan	klåda i slidan rödhet i slidan	blödning från slidan
Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället		irritation på platsen för administrering	ödem

Dessutom har följande biverkningar observerats vid användning av klotrimazol efter det att godkännande för försäljning har beviljats. Dessa biverkningar baseras på spontana rapporter från en användarpopulation vars storlek inte är exakt känd och därför kan deras prevalens inte alltid uppskattas med fullständig säkerhet.

Immunsystemet: anafylaktisk reaktion, angioödem, överkänslighet.

Blodkärl: yrsel, hypotoni.

Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum: dyspné.

Magtarmkanalen: illamående.

Hud och subkutan vävnad: urtikaria.

Reproduktionsorgan och bröstkörtel: hudavflagning i könsorganen, flytningar från slidan, obehag i slidan, smärta i slidan.

Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället: smärta.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nyttariskförhållande. 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

Risken för akut förgiftning är osannolik efter en enda överdosering som appliceras i slidan eller efter ett oavsiktligt intag. Det finns ingen specifik antidot. Följande systemiska biverkningar har rapporterats vid akut överdosering av klotrimazol: bukbesvär, övre buksmärta, diarré, illamående och kräkningar.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: gynekologiska antimikrobiella och antiseptiska medel, imidazolderivat
ATC-kod: G01AF02

Canesten 500 mg mjuka vaginalkapslar innehåller klotrimazol, ett antimykotikum med brett spektrum som tillhör imidazolgruppen. Canesten 500 mg mjuk vaginalkapsel är ett läkemedel för lokalbehandling av gynekologiska svampinfektioner.

Verkningsmekanism

Klotrimazol hämmar svampens ergosterolsyntes, vilket resulterar i strukturell och funktionell försämring av cellmembranet (ökad permeabilitet).

Det breda antimykotiska spektrumet hos klotrimazol *in vitro* och *in vivo* omfattar dermatofyter, jäst (t.ex. *Candida*), mögel och andra svampar.

I korrekt utförda tester ligger MIC-värdena för ovanstående svampar under 0,062–4(-8) mikrog aktiv substans/ml. Klotrimazol verkar huvudsakligen fungistiskt eller fungicidalt beroende på koncentrationen av klotrimazol på infektionsstället. Aktiviteten *in vitro* är begränsad till svamparnas delningsdelar; svampsporer är endast svagt känsliga.

Förutom sin antimykotiska effekt har klotrimazol också rapporterats ha effekt på grampositiva mikroorganismer (*Streptococci/Staphylococci/Gardnerella vaginalis*) och gramnegativa mikroorganismer (*Bacteroides*).

In vitro klotrimazol hämmar fördelningen av corynebakterier och grampositiva kocker (förutom enterokocker) vid koncentrationer på 0,5–10 µg aktiv substans/ml.

I känsliga svamparter är det vanligtvis mycket sällsynt med primär resistens. I terapeutiska situationer har utvecklingen av sekundär resistens vid terapeutiska doser observerats i endast ett fåtal isolerade fall.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Absorption

Farmakokinetiska studier har visat att endast en mycket liten del av klotrimazoldosen (3–10 %) absorberas i vagina efter dosering. Snabb metabolism via levern omvandlar absorberat klotrimazol till farmakologiskt inaktiva metaboliter, vilket resulterar i högsta plasmakoncentrationer på mindre än 0,01 µg efter en vaginal dos på 500 mg klotrimazol. Klotrimazol som administreras vaginalt är därför osannolikt att orsaka några påvisbara systemiska effekter eller biverkningar.

*Metabolism*In vitro är klotrimazol en måttlig hämmare av det hepatiska mikrosomala CYP3A4-isoenzymet och en svag hämmare av CYP2C9-isoenzymet. Av klotrimazol som används lokalt vaginalt absorberas 3–10 % i den systemiska cirkulationen och kan ha en dosberoende effekt på koncentrationen av läkemedel som metaboliseras, särskilt av CYP3A4-isoenzym, vilket ökar plasmakoncentrationen av dessa läkemedel vid samtidig administrering. Eftersom endast en liten del av klotrimazol absorberas i den systemiska cirkulationen vid lokal administrering är effekten av en 500 mg-dos klotrimazol på koncentrationerna av läkemedel som metaboliseras via CYP3A4- eller CYP2C9-isoenzymerna försumbar och det är osannolikt att den leder till kliniskt betydande läkemedelsinteraktioner.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Toxikologiska studier av vaginal eller topisk administrering på olika djurarter har visat att klotrimazol tolereras väl vaginalt och lokalt.

Prekliniska data tyder på att klotrimazol inte utgör någon särskild fara för människor. Uppgifterna bygger på traditionella studier som har undersökt säkerhet, farmakologi, toxicitet vid upprepad dosering, genotoxicitet, karcinogen potential samt reproduktions- och utvecklingstoxicitet. Klotrimazol har orsakat fetotoxicitet hos råttor vid en systemisk dosnivå på 100 mg/kg.

En studie där 3 diande råttor fick 30 mg/kg klotrimazol intravenöst visade dock att klotrimazol utsöndrades i bröstmjölk i koncentrationer som var 10–20 gånger högre än i plasma 4 timmar efter dosering. I denna studie minskade koncentrationen så att 24 timmar efter dosering var klotrimazolkoncentrationen i bröstmjölk 0,4 gånger högre än läkemedelskoncentrationen i plasma.

6. FARMACEUTISK INFORMATION

6.1 Förteckning över hjälpmän

Fyllmedlets sammansättning:

vitt vaselin.

paraffin, flytande

Sammansättning av torr gelatinkapsel:

gelatin

glycerol

renat vatten.

titandioxid (E171)

kinolingt (E104)

para-orange (E110)

lecitin (E322)

mättade triglycerider med medellång kedja

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant

6.3 Hållbarhet

3 år

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Detta läkemedel kräver inga särskilda förvaringsförhållanden.

6.5 Förpacknings typ och inne håll

Ett mjukt vagitorium i en blisterförpackning. Blisterförpackningen är tillverkad av tredubbelt laminatskikt PVC/PVdC/PVC och den övre delen av aluminiumfolie. Förutom blisterförpackningen innehåller förpackningen en applikator av polypropen.

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

Bayer Oy, Pansiovägen 47, 20210 Åbo.

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

32917

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 26.10.2016

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

2.2.2022