

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEESEN NIMI

REMODULIN 5 mg/ml infuusioneste, liuos.

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yhdessä millilitrassa on treprostiniilinatriumia vastaten 5 mg treprostiniilia.

Yhdessä 20 millilitran injektiopullossa liuosta on treprostiniilinatriumia vastaten 100 mg treprostiniilia (natriumsuola muodostuu *in situ* lopputootteen valmistuksen aikana).

Apuaineet

Natrium: 78,41 mg 20 ml:n injektiopullossa

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Infuusioneste, liuos (ihonalaiseen tai laskimonsisäiseen käyttöön).

Kirkas liuos, jonka väri vaihtelee väritömästä lievästi keltaiseen.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Idiovaattisen tai perinnöllisen pulmonaalihypertension (PAH) hoito rasitustoleranssin parantamiseksi ja taudin oireiden lievittämiseksi potilailla, joiden taudin vaikeusaste on luokiteltu New York Heart Association (NYHA) -luokituksen toiminnalliseen luokkaan III.

4.2 Annostus ja antotapa

Remodulin annetaan jatkuvana ihan alle annettavana tai laskimonsisäisenä infuusiona. Keskuslaskimokatetrien pitkääikäiskäytöön liittyvien riskien vuoksi, vakavat verenkierron infektiot mukaan lukien, (laimentamaton) ihonalainen infuusio on suositeltavin antotapa. Jatkuvaa laskimonsisäistä infuusiota tulee käyttää vain niillä potilailla, joiden tila on stabiloitu ihonalaisen treprostiniili-infusion avulla ja joille kehittyy sietokyvyttömyys ihonalaista antoreittiä kohtaan, ja joiden kohdalla kyseisiä riskejä pidetään hyväksyttävinä.

Hoito tulee aloittaa ja sen tulee tapahtua ainoastaan pulmonaliverenpaineen hoitoon perehtyneen lääkärin määräyksestä ja seurannassa.

Aikuiset

Prostasykliinhoidon aloittaminen ensimmäistä kertaa

Hoito aloitetaan lääkärin tarkassa valvonnassa paikassa, jossa voidaan antaa tehohoitoa.

Aloitukseen suositeltu infuusionopeus on 1,25 ng/kg/min. Jos tämä aloitusannostus on huonosti siedetty, infuusionopeudeksi vähennetään 0,625 ng/kg/min.

Annotuksen muuttaminen

Infusionopeutta lisätään lääkärin valvonnassa 1,25 ng/kg/min lisäyksinä viikkoja kohden neljän ensimmäisen hoitoviikon aikana ja sen jälkeen 2,5 ng/kg/min viikkossa.

Annotusta muutetaan yksilöllisesti ja lääkärin valvonnassa sellaisen ylläpitoannostuksen löytämiseksi, jolla oireet lievenevät ja jonka potilas sietää.

Hoidon vaikutus säilyi tärkeimmissä 12 viikon tutkimuksissa ainoastaan, jos annosta nostettiin keskimäärin 3–4 kertaa kuukaudessa. Jatkuvien annotusten muuttamisen tarkoituksesta on saavuttaa annos, joka lievittää pulmonaalihypertension oireita ja minimoi Remodulin-valmisten liialliset farmakologiset vaikutukset.

Haittavaikutukset, kuten punoitus, päänsärky, hypotensio, pahoinvoimi, oksentelu ja ripuli ovat tavallisesti annetusta treprostiniiliannoksesta riippuvaisia. Ne saattavat hävitä hoidon edetessä, mutta jos ne jatkuvat tai potilas ei siedä niitä, infusionopeutta voidaan vähentää niiden voimakkuden vähentämiseksi.

Kliinisissä tutkimuksissa potilaiden keskimääräiset annokset 12 kuukauden jälkeen olivat 26 ng/kg/min, 24 kuukauden jälkeen 36 ng/kg/min ja 48 kuukauden jälkeen 42 ng/kg/min.

Ylipainoisilla potilailla (joiden paino $\geq 30\%$ yli ihannepainon) alkuanon ja sitä seuraavien annoslisäysten tulee perustua ihannepainoon.

Remodulin-hoidon äkillinen keskeyttäminen tai nopeasti tehtävä annostuksen huomattavat pienennykset voivat aiheuttaa rebound-ilmiönä pulmonaalihypertension pahanemisen. Sen vuoksi on suositeltavaa, ettei Remodulin-hoitoa keskeytetä, ja että infuusio käynnistetään mahdollisimman pian uudelleen äkillisen vahingossa tapahtuneen annoksen pienennyksen tai annostelun keskeytyksen jälkeen. Lääketieteellisen koulutuksen saaneen hoitohenkilökunnan tulee valita paras vaihtoehto Remodulin-hoidon uudelleen aloitukseen tapauskohtaisesti. Useimmissa tapauksissa Remodulin-infusio voidaan aloittaa uudelleen muutaman tunnin keskeytyksen jälkeen samalla annostelunopeudella. Pitempiaikainen keskeytys voi edellyttää Remodulin-annoksen uudelleen titrausta.

Iäkkääät

Remodulin-valmisteella tehdyissä kliinisissä tutkimuksissa ei ollut mukana riittävästi 65-vuotiaita ja sitä vanhempiä potilaita, jotta olisi voitu määritellä, onko hoitovaste heillä erilainen verrattuna nuorempien potilaisiin. Populaatiofarmakokinetiikka-analyysissä treprostiniilin puhdistuma plasmasta oli 20 % alhaisempi. Yleisesti tulee noudattaa varovaisuutta, kun valitaan annosta vanhuspotilaalle, ja tulee ottaa huomioon useammin esiintyvä heikentynyt maksan, munuaisten tai sydämen toiminta, samanaikainen muu sairaus tai muu lääkehoito.

Lapset ja nuoret

Käytöstä alle 18-vuotiaille potilaille on vähän tietoa. Käytettävissä olevien kliinisten tutkimusten perusteella ei voida arvioida, voidaanko aikuisille suositellun annostusohelman tehoa ja turvallisuutta yleistää lasten ja nuorten hoitoon.

Riskipopulaatiot

Maksan vajaatoiminta

Lievää maksan vajaatoimintaa sairastavilla, Child-Pugh-luokka A, plasman treprostiniilin AUC (plasmapitoisuus/aika-käyrän alle jäädä pinta-ala) on 260 % suurempi ja keskivaikeaa maksan

vajaatoimintaa sairastavilla, Child-Pugh-luokka B, 510 % suurempi. Treprostiniilin puhdistuma plasmasta oli vähentynyt jopa 80 prosentilla lievää tai keskivaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla. Sen vuoksi maksan vajaatoimintaa sairastavia potilaita hoidettaessa kehotetaan noudattamaan varovaisuutta suuremman systeemisen altistuksen riskin vuoksi, joka voi heikentää hoidon siedettävyyttä ja johtaa annosriippuisten haittavaikutusten lisääntymiseen.

Remodulin-valmisteen aloitusannosta tulee pienentää annokseen 0,625 ng/kg/min ja annostuksen lisäykset on tehtävä varovaisesti.

Munuaisten vajaatoiminta

Annosta ei tarvitse säätää munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla potilailla. Treprostiniili ei poistu diallysillä [katso Farmakokineettiset ominaisuudet (5.2)].

Siirtymineen laskimonsisäiseen epoprostenolihoitoon

Kun potilaan tila edellyttää siirtymistä laskimoon annettavaan epoprostenolihoitoon, siirtymävaiheen on tapahduttava lääkärin tarkassa valvonnassa. Ohjaavana tietona voi olla hyvä huomioida seuraava siirtymävaiheen hoito-ohjelmaehdotus. Treprostiniili-infusiota pienennetään ensin hitaasti 2,5 mg/kg/min. Kun uusi treprostiniiliannostus on ollut käytössä vähintään tunnin ajan, epoprostenolihoito voidaan aloittaa annostuksella enintään 2 ng/kg/min. Tämän jälkeen treprostiniiliannosta pienennetään vähintään 2 tunnin väliajoin ja samaan aikaan epoprostenoliannostusta lisätään vähitellen senjälkeen, kun aloitusannostus on ollut käytössä vähintään yhden tunnin ajan.

Antotapa

Anto jatkuvana ihonalaisena infuusiona

Remodulin annetaan jatkuvana ihonalaisena infuusiona subkutanikatetrin kautta mukana kannettavan infuusipumpun avulla.

Jotta voidaan välttää mahdolliset keskeytykset lääkkeen annossa, potilaalla on oltava varalla toinen infuusipumppu ja ihonalaiseen antoon tarkoitettuja infuusiotarvikkeita saatavilla siltä varalta, että laitteissa ilmenee toimintahäiriö.

Laimentamattoman Remodulinin ihonalaiseen antoon käytettävän ulkoisen mukana kannettavan infuusipumpun tulee olla ominaisuksiltaan:

- 1) pieni ja kevyt
- 2) infuusionopeuden säädetävyyys noin 0,002 ml/tunti lisäyksinä
- 3) varustettu tukkeuman, akun tyhjentymisen, ohjelmavirheen ja toimintahäiriön hälyttimellä
- 4) tarkkuus $\pm 6\%$ ohjelmoidusta antonopeudesta
- 5) ylipainetoimintainen (jatkuva tai jaksottainen).

Säiliön materiaalina tulee olla polyvinylkloridi, polypropyleeni tai lasi.

Potilaille on opetettava erittäin tarkkaan pumpun käyttö, ohjelmointi, ja infuusiojärjestelmän kytkeminen ja huolto.

Infuusiolinjan huuhteleminen sen ollessa kytkettynä potilaaseen voi johtaa tahattomaan yliannostukseen.

Infuusionopeudet ∇ (ml/h) lasketaan seuraavalla laskukaavalla:

$$\nabla \text{ (ml/tunti)} = D \text{ (ng/kg/min)} \times W \text{ (kg)} \times [0,00006/\text{Remodulin-pitoisuus (mg/ml)}]$$

D = määrätyt annostus ng/kg/min
W = potilaan paino kilogrammoina

Remodulin on saatavana pitoisuuksina 1, 2,5, 5 ja 10 mg/ml.

Ihonalainen Remodulin-infusio **anneetaan laimentamatta** lasketulla nopeudella (ml/h), joka perustuu potilaalle määrätyyn annokseen (ng/kg/min), hänen painoonsa (kg) ja injektiopullossa olevan Remodulin-valmisteen vahvuuteen (mg/ml). Yksittäinen laimentamatonta Remodulin-valmistetta sisältävä säiliö (ruisku) tulee käyttää 72 tunnin kuluessa 37 °C:een lämpötilassa. Ihonalaisen infuusion nopeus lasketaan seuraavan kaavan mukaan:

$$\text{Ihonalaisen infuusion nopeus (ml/h)} = \frac{\text{Annos (ng/kg/min)} \times \text{Paino (kg)} \times 0,00006^*}{\text{Remodulin-valmisten vahvuus (mg/ml)}}$$

*Muuntokerroin $0,00006 = 60 \text{ min/h} \times 0,000001 \text{ mg/ng}$

Seuraavassa on *ihonalaista infuusiota* koskevia esimerkkilaskelmia:

Esimerkki 1:

Jos 60 kg painavalle potilaalle käytetään suositeltua aloitusannosta 1,25 ng/kg/min Remodulin-valmistetta, jonka vahvuus on 1 mg/ml, infuusionopeus lasketaan seuraavasti:

$$\text{Ihonalaisen infuusion nopeus (ml/h)} = \frac{1,25 \text{ ng/kg/min} \times 60 \text{ kg} \times 0,00006}{1 \text{ mg/ml}} = 0,005 \text{ ml/h}$$

Esimerkki 2:

Jos 65 kg painavan potilaan annos on 40 ng/kg/min Remodulin-valmistetta, jonka vahvuus on 5 mg/ml, infuusionopeus lasketaan seuraavasti:

$$\text{Ihonalaisen infuusion nopeus (ml/h)} = \frac{40 \text{ ng/kg/min} \times 65 \text{ kg} \times 0,00006}{5 \text{ mg/ml}} = 0,031 \text{ ml/h}$$

Taulukossa 1 on ohjeet **ihonalaisen** Remodulin 5 mg/ml -infuusion antonopeudesta eripainoisille potilaille, mikä vastaa annostusta annostukseen 80 ng/kg/min saakka.

Taulukko 1

Ihonalaiseen annosteluun tarkoitettu pumpun infuusionopeusasetukset (ml/h) Remodulinin antoa varten treprostiniilipitois uuden ollessa 5 mg/ml

Potilaan paino (kg)

Annostus (ng/kg/min)	35	40	45	50	55	60	65	70	75	80	85	90	95	100
10	0,004	0,005	0,005	0,006	0,007	0,007	0,008	0,008	0,009	0,010	0,010	0,011	0,011	0,012
12,5	0,005	0,006	0,007	0,008	0,008	0,009	0,010	0,011	0,011	0,012	0,013	0,014	0,014	0,015
15	0,006	0,007	0,008	0,009	0,010	0,011	0,012	0,013	0,014	0,014	0,014	0,015	0,016	0,017
17,5	0,007	0,008	0,009	0,011	0,012	0,013	0,014	0,015	0,016	0,017	0,018	0,019	0,020	0,021
20	0,008	0,010	0,011	0,012	0,013	0,014	0,016	0,017	0,018	0,019	0,020	0,022	0,023	0,024
22,5	0,009	0,011	0,012	0,014	0,015	0,016	0,018	0,019	0,020	0,022	0,023	0,024	0,026	0,027
25	0,011	0,012	0,014	0,015	0,017	0,018	0,020	0,021	0,023	0,025	0,026	0,027	0,029	0,030
27,5	0,012	0,013	0,015	0,017	0,018	0,020	0,021	0,023	0,025	0,026	0,028	0,030	0,031	0,033
30	0,013	0,014	0,016	0,018	0,020	0,022	0,023	0,025	0,027	0,029	0,031	0,032	0,034	0,036
32,5	0,014	0,016	0,018	0,020	0,021	0,023	0,025	0,027	0,029	0,031	0,033	0,035	0,037	0,039
35	0,015	0,017	0,019	0,021	0,023	0,025	0,027	0,029	0,032	0,034	0,036	0,038	0,040	0,042
37,5	0,016	0,018	0,020	0,023	0,025	0,027	0,029	0,032	0,034	0,036	0,038	0,041	0,043	0,045
40	0,017	0,019	0,022	0,024	0,026	0,029	0,031	0,034	0,036	0,038	0,041	0,043	0,046	0,048
42,5	0,018	0,020	0,023	0,026	0,028	0,031	0,033	0,036	0,038	0,041	0,043	0,046	0,048	0,051
45	0,019	0,022	0,024	0,027	0,030	0,032	0,035	0,038	0,041	0,043	0,046	0,049	0,051	0,054
47,5	0,020	0,023	0,026	0,029	0,031	0,034	0,037	0,040	0,043	0,046	0,048	0,051	0,054	0,057
50	0,021	0,024	0,027	0,030	0,033	0,036	0,039	0,042	0,045	0,048	0,051	0,054	0,057	0,060
55	0,023	0,026	0,030	0,033	0,036	0,040	0,043	0,046	0,050	0,053	0,056	0,059	0,063	0,066
60	0,025	0,029	0,032	0,036	0,040	0,043	0,047	0,050	0,054	0,058	0,061	0,065	0,068	0,072
65	0,027	0,031	0,035	0,039	0,043	0,047	0,051	0,055	0,059	0,062	0,066	0,070	0,074	0,078
70	0,029	0,034	0,038	0,042	0,046	0,050	0,055	0,059	0,063	0,067	0,071	0,076	0,080	0,084
75	0,032	0,036	0,041	0,045	0,050	0,054	0,059	0,063	0,068	0,072	0,077	0,081	0,086	0,090
80	0,034	0,038	0,043	0,048	0,053	0,058	0,062	0,067	0,072	0,077	0,082	0,086	0,091	0,096

Tummennetut ruudut osoittavat suurimman infuusionopeuden käytettäessä kolmen päivän välein vaihdettavaa ruiskua

Anto jatkuvana laskimonsisäisenä infuusiona (ulkoisella mukana kannettavalla pumpulla)

Remodulin annetaan jatkuvana laskimonsisäisenä infuusiona keskuslaskimokatetrin kautta ulkoisen mukana kannettavan infuusiotumpun avulla. Se voidaan antaa myös väliaikaisesti mieluummin suureen laskimoon asennetun perifeerisen laskimokatetrin kautta. Pitempään kuin muutamia tunteja kestävään perifeeriseen infuusioon voi liittyä kohonnut laskimotukkotulehduski risti (ks. kohta 4.8).

Lääkkeen annon mahdollisten keskeytysten välittämiseksi potilaalla on oltava käytössään varainfuusiotumppu ja infuusiotarvikkeita annostelulaitteiston toimintahäiriöiden varalta.

Laimennetun Remodulinin laskimonsisäiseen antoon käytettävän ulkoisen mukana kannettavan infuusiotumpun tulee olla ominaisuuksiltaan:

- 1) pieni ja kevyt
- 2) infuusionopeuden säädettävyys noin 0,05 ml/tunti lisäyksinä. Tyypillinen infuusionopeus 0,4–2 ml/tunti.
- 3) varustettu tukkeuman, akun tyhjentymisen, ohjelmavirheen ja toimintahäiriön hälyttimellä
- 4) tarkkuus ± 6 % ohjelmoidusta tuntiannoksesta tai parempi
- 5) ylipainetoiminta. Säiliön materiaalina tulee olla polyvinyylikloridi, polypropyleeni tai lasi.

Remodulin laimeenne taan joko injektiokäyttöön tarkoitetulla steriillillä vedellä tai 0,9-prosenttisella (paine/tilavuus) natriumkloridi-injektiolla. Se annetaan laskimonsisäisesti jatkuvana infuusiona, joko kirurgisesti asennetun keskuslaskimokatetrin tai väliaikaisesti perifeerisen laskimokanylyn kautta laskimonsisäiseen lääkkeen annosteluun tarkoitetun infuusiotumpun avulla.

Sopivaa ulkoista mukana kannettavaa infuusiopumppua ja -säiliötä käytettäessä valitaan ensin ennalta määritelty laskimonsisäinen infuusionopeus, jotta saavutetaan halutun mittainen infuusion kesto. Laimennetun Remodulin-valmisteinfusion enimmäiskesto on 24 tuntia (ks. kohta 6.3).

Laskimonsisäiseen infuusioon käytettävien infusiojärjestelmien säiliön tilavuus on yleensä 20, 50 tai 100 ml. Vaadittavan laskimonsisäisen infuusion nopeuden (ml/h) sekä potilaan annoksen (ng/kg/min) ja painon (kg) määrityn jälkeen laimennetun laskimonsisäisesti annettavan Remodulin-valmisteen vahvuus (mg/ml) lasketaan seuraavan kaavan mukaan:

1. vaihe

$$\frac{\begin{array}{c} \text{Laimennetun} \\ \text{laskimonsisäisesti} \\ \text{annettavan} \\ \text{Remodulin-} \\ \text{valmisteen} \\ \text{vahvuus} \\ (\text{mg/ml}) \end{array}}{\begin{array}{c} \text{Annos} \\ (\text{ng/kg/min}) \end{array} \times \begin{array}{c} \text{Paino (kg)} \end{array} \times \begin{array}{c} \text{0,00006} \end{array}} = \text{Laskimonsisäisen infuusion nopeus (ml/h)}$$

Säiliön koon edellyttämä Remodulin-valmisten määrä tarvittavan laskimonsisäisesti annettavan Remodulin-vahvuuden saavuttamiseksi voidaan tällöin laskea seuraavan kaavan mukaan:

2. vaihe

$$\frac{\begin{array}{c} \text{Laimennetun} \\ \text{laskimonsisäisesti} \\ \text{annettavan} \\ \text{Remodulin-} \\ \text{valmisteen määrä} \\ (\text{ml}) \end{array}}{\begin{array}{c} \text{Re modulin-} \\ \text{valmisteen} \\ \text{vahvuus (mg/ml)} \end{array}} = \frac{\begin{array}{c} \text{Laimennetun Re modulin-} \\ \text{valmisteen liuoksen kokonaismäärä säiliössä} \\ (\text{ml}) \end{array}}{\begin{array}{c} \text{Re modulin-pullon} \\ \text{vahvuus (mg/ml)} \end{array}}$$

Säiliöön lisätään laskelman mukainen määrä Remodulin-valmistetta sekä riittävä määrä laimennusainetta (injektiokäyttöön tarkoitettua steriliä vettä tai 0,9-prosenttista (paine/tilavuus) natriumkloridi-injektioliuosta) jotta saavutetaan haluttu kokonaistilavuus säiliössä.

Seuraavassa on ***laskimonsisäistä infuusiota*** koskevia esimerkkilaskelmiia:

Esimerkki 3:

Jos 60 kg painavalle henkilölle käytetään annosta 5 ng/kg/min ja ennalta määritelty laskimonsisäisen infuusion nopeus on 1 ml/h ja säiliön tilavuus on 50 ml, laimennettu laskimonsisäisesti annosteltava Remodulin-liuoksen vahvuus lasketaan seuraavasti:

1. vaihe

$$\frac{\begin{array}{c} \text{Laimennetun} \\ \text{laskimonsisäisen} \\ \text{Remodulin-} \\ \text{valmisteen} \\ \text{vahvuus (mg/ml)} \end{array}}{\begin{array}{c} 5 \text{ ng/kg/min} \end{array} \times \begin{array}{c} 60 \text{ kg} \end{array} \times \begin{array}{c} 0,00006 \end{array}} = \frac{1 \text{ ml/h}}{= 0,018 \text{ mg/ml}} \quad (18\ 000 \text{ ng/ml})$$

0,018 mg/ml:n laimennetun Remodulin-kokonaisvahvuuden ja 50 ml:n kokonaistilavuuden edellyttämä Remodulin-valmisteen määrä (kun käytössä on pakaus, jonka vahvuus on 1 mg/ml) lasketaan seuraavasti:

2. vaihe

Remodulin-valmisteen

$$\text{määrä} = \frac{0,018 \text{ mg/ml}}{1 \text{ mg/ml}} \times 50 \text{ ml} = 0,9 \text{ ml}$$

Esimerkin 3 mukaisen henkilön tarvitsema laimennetun, laskimonsisäisesti annettavan Remodulin-valmisten vahvuus saataisiin siis lisäämällä sopivan säiliöön 0,9 millilitraa Remodulin-valmistetta, jonka vahvuus on 1 mg/ml, sekä sopivaa laimennusainetta, niin että säiliössä on yhteensä 50 ml liuosta. Esimerkin mukaisessa tilanteessa pumpun infuusionopeudeksi asetettaisiin 1ml/h.

Esimerkki 4:

Jos 75 kg painavalle henkilölle käytetään annosta 30 ng/kg/min ja ennalta määritelty laskimonsisäisen infuusion nopeus on 2 ml/h ja säiliön tilavuus on 100 ml, laimennettu laskimonsisäisesti annosteltavan Remodulin-liuoksen vahvuus lasketaan seuraavasti:

1. vaihe

$$\begin{array}{l} \text{Laimennetun} \\ \text{laskimonsisäisen} \\ \text{Remodulin-} \\ \text{valmisten} \\ \text{vahvuus (mg/ml)} \end{array} = \frac{30 \text{ ng/kg/min}}{2 \text{ ml/h}} \times 75 \text{ kg} \times 0,00006 = 0,0675 \text{ mg/ml} \quad (67\,500 \text{ ng/ml})$$

0,0675 mg/ml:n laimennetun Remodulin-kokonaisvahvuuden ja 100 ml:n kokonaistilavuuden edellyttämä Remodulin-valmisten määrä (kun käytössä on pakaus, jonka vahvuus on 2,5 mg/ml) lasketaan seuraavasti:

2. vaihe

Remodulin-valmisten

$$\text{määrä} = \frac{0,0675 \text{ mg/ml}}{2,5 \text{ mg/ml}} \times 100 \text{ ml} = 2,7 \text{ ml}$$

Esimerkin 4 mukaisen henkilön tarvitsema laimennetun, laskimonsisäisesti annettavan Remodulin-valmisten vahvuus saataisiin siis lisäämällä sopivan säiliöön 2,7 millilitraa Remodulin-valmistetta, jonka vahvuus on 2,5 g/ml, sekä sopivaa laimennusainetta, niin että säiliössä on yhteensä 100 ml liuosta. Esimerkin mukaisessa tilanteessa pumpun infuusionopeudeksi asetettaisiin 2 ml/h.

Taulukossa 2 on ohjeet Remodulin-valmisteen (vahvuus 5 mg/ml) määristä (millilitroina) valmistettaessa laimennoksia säiliöihin, joiden tilavuus on 20 ml, 50 ml tai 100 ml (jolloin vastaava infuusionopeus on 0,4, 1, tai 2 ml/h) eri painoisille potilaille; suurin annos 80 ng/kg/min.

Taulukko 2

Annos (ng/ kg/ min)	Kaseteissa tai ruiskuissa laimennettavan Remodulin-valmisteen (5 mg/ml) tilavuus (ml)															
	20 ml (infuusion nopeus 0,4 ml/h), 50 ml (infuusion nopeus 1 ml/h), 100 ml:n kasetti (infuusion nopeus 2 ml/h)															
	Potilaan paino (kg)															
	25	30	35	40	45	50	55	60	65	70	75	80	85	90	95	100
10	0,150	0,180	0,210	0,240	0,270	0,300	0,330	0,360	0,390	0,420	0,450	0,480	0,510	0,540	0,570	0,600
12,5	0,188	0,225	0,263	0,300	0,338	0,375	0,413	0,450	0,488	0,525	0,563	0,600	0,638	0,675	0,713	0,750
15	0,225	0,270	0,315	0,360	0,405	0,450	0,495	0,540	0,585	0,630	0,675	0,720	0,765	0,810	0,855	0,900
17,5	0,263	0,315	0,368	0,420	0,473	0,525	0,578	0,630	0,683	0,735	0,788	0,840	0,893	0,945	0,998	1,050
20	0,300	0,360	0,420	0,480	0,540	0,600	0,660	0,720	0,780	0,840	0,900	0,960	1,020	1,080	1,140	1,200
22,5	0,338	0,405	0,473	0,540	0,608	0,675	0,743	0,810	0,878	0,945	1,013	1,080	1,148	1,215	1,283	1,350
25	0,375	0,450	0,525	0,600	0,675	0,750	0,825	0,900	0,975	1,050	1,125	1,200	1,275	1,350	1,425	1,500
27,5	0,413	0,495	0,578	0,660	0,743	0,825	0,908	0,990	1,073	1,155	1,238	1,320	1,403	1,485	1,568	1,650
30	0,450	0,540	0,630	0,720	0,810	0,900	0,990	1,080	1,170	1,260	1,350	1,440	1,530	1,620	1,710	1,800
32,5	0,488	0,585	0,683	0,780	0,878	0,975	1,073	1,170	1,268	1,365	1,463	1,560	1,658	1,755	1,853	1,950
35	0,525	0,630	0,735	0,840	0,945	1,050	1,155	1,260	1,365	1,470	1,575	1,680	1,785	1,890	1,995	2,100
37,5	0,563	0,675	0,788	0,900	1,013	1,125	1,238	1,350	1,463	1,575	1,688	1,800	1,913	2,025	2,138	2,250
40	0,600	0,720	0,840	0,960	1,080	1,200	1,320	1,440	1,560	1,680	1,800	1,920	2,040	2,160	2,280	2,400
42,5	0,638	0,765	0,893	1,020	1,148	1,275	1,403	1,530	1,658	1,785	1,913	2,040	2,168	2,295	2,423	2,550
45	0,675	0,810	0,945	1,080	1,215	1,350	1,485	1,620	1,755	1,890	2,025	2,160	2,295	2,430	2,565	2,700
47,5	0,713	0,855	0,998	1,140	1,283	1,425	1,568	1,710	1,853	1,995	2,138	2,280	2,423	2,565	2,708	2,850
50	0,750	0,900	1,050	1,200	1,350	1,500	1,650	1,800	1,950	2,100	2,250	2,400	2,550	2,700	2,850	3,000
55	0,825	0,990	1,155	1,320	1,485	1,650	1,815	1,980	2,145	2,310	2,475	2,640	2,805	2,970	3,135	3,300
60	0,900	1,080	1,260	1,440	1,620	1,800	1,980	2,160	2,340	2,520	2,700	2,880	3,060	3,240	3,420	3,600
65	0,975	1,170	1,365	1,560	1,755	1,950	2,145	2,340	2,535	2,730	2,925	3,120	3,315	3,510	3,705	3,900
70	1,050	1,260	1,470	1,680	1,890	2,100	2,310	2,520	2,730	2,940	3,150	3,360	3,570	3,780	3,990	4,200
75	1,125	1,350	1,575	1,800	2,025	2,250	2,475	2,700	2,925	3,150	3,375	3,600	3,825	4,050	4,275	4,500
80	1,200	1,440	1,680	1,920	2,160	2,400	2,640	2,880	3,120	3,360	3,600	3,840	4,080	4,320	4,560	4,800

Jatkuva ulkoisella mukana kannettavalla pumpulla annettavaa lasikimonsisäistä infuusiohoitoa saavien potilaideen opastus

Hoidosta vastaavan henkilökunnan on varmistettava, että potilaas on saanut asianmukaista opastusta ja osaa käyttää valittua infuusiolaitetta. Henkilökohtaista opastusta ja valvontaa tulee jatkaa, kunnes potilaan arvioidaan pystyvän vaihtamaan infuusion, muuttamaan infuusionopeutta/annosta ohjeen mukaan sekä selviytymään infuusiolaitteen tavallisista toimintahäiriöistä. Potilaalle tulee neuvoa Remodulin-säiliön käyttöön ja infuusiolaitteen letkujen ja liittimiin valmistelun liittyvä asianmukainen aseptinen tekniikka. Potilaalle on annettava joko pumpun valmistajan tai hoitavan lääkärin erikseen laatimat kirjalliset ohjeet. Ohjeisiin tulee sisältyä lääkkeen normaalien annostelun edellyttämät toimet, ohjeet tukkeutumien ja muiden pumpun toimintahäiriöiden varalta, sekä tiedot siitä, keneen tulee ottaa yhteyttä hätilanteessa.

Katetriin liittyvän verenkierron infektioriskin minimointi käytettäessä ulkoista mukana kannettavaa pumppua

Seuraaviiin seikkoihin tulee kiinnittää erityistä huomiota katetrista aiheutuvien verenkierron infektioiden välttämiseksi potilailla, jotka saava Remodulin-infusiohoitoa laskimonsisäisesti ulkoista mukana kannettavaa pumppua käyttäen (ks. kohta 4.4). Ohjeistus noudattaa parhaita tämänhetkisiä katetreihin liittyvien verenkierron infektioiden torjuntaan tähtääviä hoitokäytäntöjä, ja se käsittää seuraavaa:

Yleiset periaatteet

- kalvosimella varustetun ja tunneloidun keskuslaskimokatetrin käyttö, jossa on mahdollisimman vähän portteja.
- keskuslaskimokatetrin asennus steriliä tekniikkaa noudattaen.
- asianmukaisen käsihygienian ja aseptisen tekniikan noudattaminen katetrin asennuksen, vaihdon, käytön ja korjauksen yhteydessä sekä katetrin sisäänmenokohtaa tutkittaessa ja/ta i siteen vaihdon yhteydessä.
- katetrin sisäänmenokohta tulee peittää steriilillä taitoksella (joka vaihdetaan joka toinen päivä) tai steriilillä läpinäkyväällä puoliläpäiseväällä kalvolla (joka vaihdetaan vähintään kerran viikossa).
- side tulee vaihtaa mikäli se kastuu, löystyy tai likaantuu sekä aina katetrin sisäänmenokohdan tutkimuksen jälkeen.
- paikallisesti käytettäviä antibioottivoiteita ei tule käyttää, koska ne voivat edistää sieni-infektioiden ja antibioottiresistenttien bakteerien kasvua.

Laimennetun Remodulin-liuoksen käytön kesto

- laimennettu valmiste tulee käyttää 24 tunnin kuluessa.

0,2 mikronin suodattimen käyttö infusiojärjestelmässä

- infusioletkun ja katetrin kannan välillä on oltava 0,2 mikronin suodatin, joka vaihdetaan 24 tunnin välein infusiosäiliön vaihdon yhteydessä.

Lisäksi katetrin kannan hoitoon liittyy kaksi suositusta, joilla voi olla tärkeä merkitys veden kautta välttyvien gram-negatiivisten bakteerien aiheuttamien veri-infektioiden ehkäisemiseksi. Nämä koskevat seuraavia seikkoja:

Umpikantaisen katetrin käyttö

- umpikantaisen katetrin käyttö (jossa on jaettu väliseinä mieluummin kuin mekaaninen venttiili) varmistaa, että katetrin luumen pysyy suljettuna aina infusiojärjestelmän ollessa irrotettuna. Tämä estää mikrobikontaaminaation riskin.
- umpikantainen katetri, jossa on jaettu väliseinä tulee vaihtaa 7 päivän välein.

Infusiojärjestelmän sisäiset Luer-liitännät

Veden kautta kulkeutuvien gram-negatiivisten bakterien kontaminaation riski kasvaa, mikäli järjestelmän sisäinen Luer-liitäntä on märkä joko infusioletkun tai umpikantaisen katetrin vaihdon aikana. Sen vuoksi

- uimista ja katetrin kannan upottamista veteen tulee välttää.
- umpikantaista katetria vaihdettaessa Luer-liitännän liitinlangissa ei tulisi näkyä lainkaan vettä.
- infusioletku tulee irrottaa umpinaisesta katetrin kannasta ainoastaan 24 tunnin välein vaihdon aikana.

Jatkuvan laskimoinfusioon antamineen kokonaan sisäisesti implantoitavalla pumpulla, joka on tarkoitettu Remodulinin antamiseen laskimonsisäisesti.

Remodulin voidaan antaa jatkuvana laskimonsisäisenä infuusiona keskuslaskimokatetrilla käyttäen leikkauksessa asennettua kokonaan sisäisesti implantoitavaa infuusiotumppua, joka on tarkoitettu Remodulinin laskimonsisäiseen antamiseen ja varustettu hälyttimellä (johon sisältyy tukkeutumisen ja alhaisen akun varauksen hälytykset) ja sisäisellä 0,22 µm:n suodattimella, joka rajoittaa veren kautta tarttuvan infektion riskiä. Kiinteän virtausnopeuden omaavia implantoitavia pumppuja on saatavana eri säiliön tilavuuksin/mallein, joilla sopiva yksilöllinen annos voidaan antaa infuusiona ja välttää ali- ja yliannostustilanteet. Välikalvon käyttöön tulee olla vähintään 500 pistosta täytöportin ja 250 pistosta katetriportin osalta.

Noudata tarkasti pumpun valmistajan käyttöopasta pumpun valmistelun, implantoinnin, valvontan ja uudelleentäytämisen osalta

Käytettäväissä olevien vakautta koskevien koetulosten perusteella suositellaan, jos mahdollista, käyttämään implantoitavan pumpun säiliön täytämisessä suurempaa pitoisuutta kuin 0,5 mg/ml (katso kohta 6.3). Täydelliset tiedot painon ja pumpun ominaisuudet huomioivia laskelmia varten ovat saatavissa pumpun valmistajan käsikirjasta.

Jatkuva laskimonsisäinen infuusio implantoitavalla pumpulla tulee rajata sellaisten valikoitujen potilaiden hoitoon, jotka kestävät kyseisen toimenpiteen ja joiden on jo osoitettu sietävän treprostiniilia, jotka on jo vakautettu treprostiniili-infusioilla ja joille kehittyy yliherkkyyys, he eivät ole sopivia tai kieltyyväitä ihonalaistesta tai laskimonsisäisestä antotavasta ulkoisella kannettavalla pumpulla.

Alkuannos implantoitavalla pumpulla on sama kuin vakaa annettu annos ulkoisella infuusiotumpulla antotapojen vaihtamishetkellä. Implantoitavaa pumppua ei ole tarkoitettu alkuannoksen säätämiseen.

Vain pätevät ja infuusiojärjestelmän toimintaan ja käyttöön koulutuksen saaneet lääkärit saavat implantoida infuusiotumpun.

Pumpun saa täyttää uudelleen sairaalassa vain infuusiojärjestelmän toiminnasta ja käytöstä koulutuksen saaneet pätevät terveydenhuollon ammattihenkilöt noudattaen valmistajan käyttöopasta ja jotka pystyvät hoitamaan pumppua ympäröivään ihonalaiskudokseen tapahtuvan treprostinielin tahattoman pistoksen tai vuodon mahdollisesti aiheuttamia komplikaatioita.

Kiinteän virtausnopeuden implantoitavissa infuusiotumpuissa voi esiintyä poikkeamia infuusionopeudessa niiden käytön aikana. Implantoidun pumpun turvallinen klininen käyttö varmistetaan siten, että pumpun käyttöön perehtynyt terveydenhuollon ammattihenkilö vertaa todellista klinistä virtausnopeutta mittaan jokaisella uudelleentäytökerralla pumpussa jäljellä olevan lääkemäärään. Asianmukaiset toimenpiteet on määriteltävä jokaisella uudelleentäytökerralla noudattamalla pumpun valmistajan käsikirjaan.

Potilasta pitää ohjeistaa ottamaan välittömästi yhteyttä hoitavaan sairaalaan tukkeutumishälytyksen lauetessa.

4.3 Vasta-aiheet

- tiedossa oleva yliherkkyyys treprostiniilille tai jollekin sen aineosista.
- laskimotukokseen liittyvä pulmonaalihypertensio.
- vaikeasta sydämen vasemman kammion toimintahäiriöstä johtuva sydämen kongestiivinen vajaatoiminta.
- vaikea maksan vajaatoiminta (Child-Pugh-luokka C).
- aktiivinen maha-suolikanavan haavauma, kallonsisäinen verenvuoto, vamma tai muu verenvuotosairaus.

- synnynnäinen tai myöhemmin ilmaantunut läppävika, johon liittyy kliinisesti merkittäviä pulmonaalihypertensiosta riippumattomia sydänlihaksen toimintahäiriötä.
- Vakava sydänverisuonisairaus tai epästabili rintakipu; sydäninfarkti viimeisten kuuden kuukauden aikana; hoitamaton sydämen vajaatoiminta, jos potilaan ei ole tarkassa lääkärin seurannassa; vakavat rytmihäiriöt; aivoverenkierron häiriöt (esim. TIA, aivohalvaus) viimeisten kolmen kuukauden aikana.

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Päättääessä Remodulin-hoidon aloittamisesta tulee huomioida, että jatkuva infuusiota on hyvin todennäköisesti jatkettava pitkäkestoisesti. Näin potilaan kyky hyväksyä ihanalainen katetri ja infuusipumppu sekä kyky huolehtia niistä on arvioitava tarkoin.

Treprostiniili on tehokas keuhkojen ja systeemisen verenkierron verisuonia laajentava lääkeaine. Potilailla, joilla systeeminen valtimopaine on matala, treprostiniilihoito voi lisätä systeemisen hypotension vaaraa. Hoitoa ei suositella annettavaksi potilaille, joiden systolinen valtimopaine on alle 85 mmHg.

On suositeltavaa, että systeemistä verenpainetta ja pulssia tarkkaillaan annostuksen muutosten aikana ja neuvotaan lopettamaan infuusio, jos hypotensio-oireita ilmenee, tai jos systolinen verenpaine on alle 85 mmHg.

Remodulin-hoidon äkillinen keskeyttäminen tai nopeasti tehtävä annostuksen huomattavat pienennykset voivat aiheuttaa rebound-ilmiönä pulmonaalihypertension pahenemisen/vaikeutumisen (ks. kohta 4.2).

Jos potilaalla ilmenee keuhkopöhö Remodulin-hoidon aikana, keuhkolaskimotukokseen liittyvän sairauden mahdollisuus on otettava huomioon. Hoito tulee keskeytä.

Ylipainoisilla potilailla (painoindeksi yli 30 kg/m²) treprostiniilin puhdistuma elimistöstä on hitaampaa.

Ihon alle annettavan Remodulin-hoidon hyötyä vaikeampaa pulmonaalihypertensiota (NYHA-lukituksen toiminnallinen luokka IV) sairastavien hoidossa ei ole osoitettu.

Remodulin-hoidon hyöty/haitta-suhdetta ei ole tutkittu sydämen vasemmalta oikealle suuntautuvaan oikovirtaukseen, porttilaskimon hypertensioon tai HIV-infektioon liittyvän pulmonaalihypertension yhteydessä.

Maksan vajaatoimintaa sairastaville potilaille tulee annostella varoen (ks. Kohta 4.2).

Varovaisuutta kehotetaan noudattamaan sellaisissa tiloissa, joissa treprostiniili saattaa aiheuttaa lisääntyneen vuotoriskin ehkäisemällä verihiuutaleiden aggregaatiota.

Tämä lääkevalmiste sisältää 78,41 mg natriumia per 20 mL, joka vastaa 4 % WHO:n suosittelemasta aikuisen päivittäisestä ravinnosta saatavasta 2 g:n natriumannoksesta.

Sytokromi P450 (CYP) 2C8 -entsyymin estäjän (esim. gemfibrotsiili) samanaikainen antaminen voi lisätä treprostiniili-alkitusta (sekä C_{max}- että AUC-arvoja). Lisääntynyt altistus lisää todennäköisesti treprostiniiliin antamiseen liittyviä haittavaikutuksia. Treprostiniiliin annostuksen pienentämistä on harkittava (ks. kohta 4.5).

CYP2C8-entsyymin indusoijan (esim. rifampisiinin) samanaikainen antaminen voi vähentää treprostiniili-alkitusta. Vähentynyt altistus vähentää todennäköisesti kliinistä tehokkuutta. Treprostiniiliin annostuksen suurentamista on harkittava (ks. kohta 4.5).

Laskimonsisäiseen lääkkeenantojärjestelmään liittyvät haittatapahtumat:

Laskimonsisäistä Remodulin-hoitoa saavilla potilailla on raportoitu keskuslaskimokatetriin liittyyvä verenkieron infekcioita ja sepsistä. Riskit ovat yhdistettävissä lääkkeenantojärjestelmään. Yhdysvaltain tartuntatautiviraston CDC:n retrospektiivisessä tutkimuksessa, joka koski seitsemää Yhdysvalloissa sijaitsevaa tutkimuskeskusta joissa käytettiin laskimonsisäistä Remodulin-hoitoa ulkoisella mukana kannettavalla pumpulla pulmonaalihypertension hoitoon todettiin katetreihin liittyvien verenkierton infektioiden ilmaantuvuudeksi 1,10 tapahtumaa 1000:ta katetripäivää kohti. Klimikoiden tulee olla tietoisia keskuslaskimokatetrin pitkääikäiskäytöstä potilaille aiheutuvasta gram-negatiivisten ja -positiivisten mikrobiien tarttariskistä. Jatkuva ihanalainen hoito laimentamattomalla Remodulin-valmisteella on sen vuoksi suositeltava antotapa.

Infektioiden riski, mukaan lukien veren kautta levivät infektiot, on merkittävästi alhaisempi kokonaan sisäisesti implantoitavalla pumpulla verrattuna ulkoiseen mukana kannettavaan pumppuun.

Hoidosta vastaavan henkilöön on varmistettava, että potilas on saanut asianmukaista opastusta ja osaa käyttää valittua infuusiolaitteistoa (ks. kohta 4.2).

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Huomioitavat yhteisvaikutukset

+ Diureetit, verenpainelääkeet tai muut vasodilatoivat valmisteet

Remodulinin samanaikainen käyttö diureettien, verenpainelääkkeiden tai muiden vasodilatoivien valmisteiden kanssa lisää systeemisen hypotension vaaraa.

+ Verhiutaleiden aggregaatiota estävät valmisteet mukaan lukien tulehduskipulääkkeet ja antikoagulantit

Treprostiniili saattaa estää verhiutaleiden toimintakykyä. Remodulin-valmisteen samanaikainen käyttö verhiutaleiden aggregaatiota estävien valmisteiden, mukaan lukien tulehduskipulääkkeet, typpioksidin luovuttajat, tai antikoagulantien kanssa saattaa lisätä verenvuotovaaraa. Antikoagulantteja käyttävien potilaiden seurannasta tulee huolehtia tarkoin tällaisten hoitojen tavanomaisten seurantasuoitussten mukaisesti. Samanaikaista muiden verhiutaleiden toimintaa ehkäisevien valmisteiden käyttöä tulee välttää potilailla, jotka käyttävät antikoagulantteja. Jatkuva ihanalainen treprostiniili-infusio ei vaikuttanut varfariiniin yksittäisannoksen (25 mg) farmakodynamikkaan ja farmakokinetiikkaan. Treprostiniiliin ja typpioksidiluovuttajien samanaikaisen käytön aiheuttamista verenvuotoriskiä lisäävistä mahdollisista yhteisvaikutuksista ei ole tutkimustuloksia.

+ Furosemidi

Furosemidihoitoa saavilla potilailla treprostiniiliin puhdistuma plasmasta saattaa olla hieman pienentynyt. Tämä yhteisvaikutus johtuu todennäköisesti joistakin kummallekin yhdisteelle yhteisistä metabolismoainaisuuksista (karboksyylaattiryhmän glukuronidikonjugatio).

+ Sytokromi P450 (CYP) 2C8 -entsyymin indusoijat ja estäjät

Gemfibrotsili: Ihmisten farmakokineettiset tutkimukset suun kautta otettavalla treprostiniiliolamiinilla viittaavat siihen, että sytokromi P450 (CYP) 2C8 -entsyymin estäjän, gemfibrotsiiliin, samanaikainen antaminen kaksinkertaistaa treprostiniilia itistuksen (sekä C_{max} - että AUC-arvot). Ei ole määritetty, muuttavatko CYP2C8:n estäjät ruoansulatuskanavan ulkopuolisesti (ihon läpi tai laskimoon) annettavan Remodulinin turvallisuutta ja tehokkuutta. Jos CYP2C8:n estäjä (esim. gemfibrotsiili, trimetopriimi ja deferasiroksi) lisätään potilaan lääkitykseen tai poistetaan potilaan lääkityksestä lääkkeen titrausjakson jälkeen, treprostiniiliin annoksen säätämistä on harkittava.

Rifampisiini: Ihmisten farmakokineettiset tutkimukset suun kautta otettavalla treprostiniilidiolamiinilla viittaavat siihen, että CYP2C8-entsyymin indusojan, rifampisiinin, samanaikainen antaminen vähentää treprostiniilialtistusta (noin 20 %). Ei ole määritetty, muuttaako rifampisiini ruoansulatuskanavan ulkopuolisesti (ihon läpi tai laskimoon) annettavan Remodulinin turvallisuutta ja tehokkuutta. Jos rifampisiimi lisätään potilaan lääkitykseen tai poistetaan potilaan lääkityksestä lääkkeen titrausjakson jälkeen, treprostiniilin annoksen säätämistä on harkittava.

CYP2C8:n indusoijat (esim. fenytoiami, karbamatsepiini, fenobarbitaali ja kuisma) voivat vähentää treprostiniilialtistusta. Jos CYP2C8:n indusoja lisätään potilaan lääkitykseen tai poistetaan potilaan lääkityksestä lääkkeen titrausjakson jälkeen, treprostiniilin annoksen säätämistä on harkittava.

+ Bosentaani

Bosentaanilla (250 mg/vrk) ja treprostiniilidiolamiinilla (suun kautta 2 mg/vrk) suoritetussa ihmisten farmakokineettisessä tutkimuksessa ei havaittu treprostiniilin ja bosentaanin välistä yhteisvaikutuksia.

+ Silde nafili

Sildenafililla (60 mg/vrk) ja treprostiniilidiolamiinilla (suun kautta 2 mg/vrk) suoritetussa ihmisten farmakokineettisessä tutkimuksessa ei havaittu treprostiniilin ja sildenafilin välistä yhteisvaikutuksia.

4.6 He delmällisyys, raskaus ja imetys

Raskaus

Riittävästi tietoa treprostiniilin käytöstä raskaana olevilla naisilla ei ole. Eläinkokeet eivät ole riittäviä raskauden aikaisten vaikutusten määrittelyseen (katso kohtaa 5.3). Mahdollisia ihmisen aiheutuvia riskejä ei tunneta. Remodulin-valmistetta tulee käyttää raskauden aikana ainoastaan, jos käytöstä mahdollisesti saatavalla hyödyllä voidaan perustella mahdolliset sikiölle aiheutuvat riskit.

Lisääntymiskäiset naiset

Remodulin-hoidon aikana suositellaan raskaudenehkäisyä.

Imetys

Ei tiedetä, erityykkö treprostiniili rintamaitoon. Imettäviä, Remodulin-hoitoa saavia naisia on kehotettava lopettamaan imettäminen.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Hoidon aloittamiseen tai annostuksen muutoksiin saattaa liittyä haittavaikutuksia, kuten oireista systeemistä hypotensiota tai huimausta, jotka voivat vaikuttaa ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn.

4.8 Hattavaikutukset

Lumekontrolloiduissa tutkimuksissa ja myyntiin tulon jälkeen havaitut trepostiniilin hattavaikutukset on lueteltu esiintymistöheden mukaan seuraavan käytännön mukaisesti: 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 ($< 1/10\ 000$); tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)).

Hattavaikutustaulukko

Elinjärjestelmä	Haittavaikutus	Esiintymistihes
Hermosto	Päänsärky	Hyvin yleinen
	Huimaus	Yleinen
Sydän	Sydämen suuren minuuttitilavuudenvajaatoiminta	Tuntematon
Verisuonisto	Vasodilataatio, kuumotus	Hyvin yleinen
	Hypotensio	Yleinen
	Verenvuototapahtuma [§]	Yleinen
	Tromboflebiitti*	Tuntematon
Ruoansulatuselimistö	Ripuli, pahoinvoindi	Hyvin yleinen
	Oksentelu	Yleinen
Iho ja ihonalainen kudos	Ihottuma	Hyvin yleinen
	Kutina	Yleinen
	Yleistyneet ihottumat (luonteeltaan makulaarisia tai papulaarisia)	Tuntematon
Luusto, lihakset ja sidekudos	Leukakipu	Hyvin yleinen
	Lihaskipu, nivelkipu	Yleinen
	Raajakipu	Yleinen
	Luukipu	Tuntematon
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat	Infuusiohordan kipu, infuusiohordan reaktio, verenvuoto tai hematooma	Hyvin yleinen
	Turvotos	Yleinen
Veri ja imukudos	Trombosytopenia	Tuntematon
Infektiot	Keskuslaskimokatetriin liittyvä verenkierron infektio, sepsis, bakteremia**	Tuntematon
	Infuusiohordan infektio, infuusiohordan ihonalainen absessi	Tuntematon
	Selluliitti	Tuntematon

* Perifeeriseen laskimoinfuusioon liittyviä tromboflebiittitapauksia on raportoitu.

** **Henkenvaarallisia ja fataaleja tapauksia on raportoitu.**

§ Ks. kohta ”Tiettyjen haittavaikutusten kuvaus”.

Tiettyjen haittavaikutusten kuvaus

Verenvuototapahtumat

Verenvuodot olivat hyvin yleisiä, kuten oli odotettua potilasryhmässä, josta suuri osa sai antikoagulanttihoitoa. Johtuen vaikutuksista verihuutaleiden aggregaatioon, Remodulin saattaa lisätä verenvuotovaaraa, kuten kontrolloiduissa kliinisissä tutkimuksissa havaittiin lisääntyneinä nenäverenvuotoina ja maha-suolikanavan vuotoina (mukaan lukien maha-suolikanavan, peräsuolen ja ikenien verenvuoto ja veriripuli). Myös veriysköksiä, verioksennuksia ja verivirtsaisuutta raportoitiin, mutta niiden esiintymistihes oli sama tai harvempi kuin lumelääkettä saaneen ryhmän.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteenhyöty-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

4.9 Yliannostus

Remodulin-valmisten yliannostuksen oireet ovat samankaltaisia kuin annostuksen suurentamista rajoittavat vaikutukset. Näitä ovat punoitus, päänsärky, verenpaineen lasku, pahoinvointi, oksentelu ja ripuli. Yliannostusoireiden ilmetessä treprostiniiliannosta on välistömästi pienennettävä tai oireiden vakavuudesta riippuen hoito on lopetettava siihen saakka, kunnes yliannostusoireet väistyvät. Uudelleen annostelu on aloitettava varovaisesti lääkärin valvonnassa ja potilaiden tilaa on seurattava tarkkaan ei-toivottujen oireiden uusiutumismahdollisuuden vuoksi.

Vasta-ainetta ei tunneta.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamika

Farmakoterapeutinen ryhmä: Aggregaation estääjät hepariinia lukuun ottamatta. ATC-koodi B01A C21

Vaikutusmechanismi: Treprostiniili on prostasykliinianalogi.

Sillä on suora verisuonia laajentava vaikutus keuhkojen ja elimistön valtimoverenkiertoon ja se estää verihiualeiden takertuvuutta.

Eläimillä verisuonia laajentava vaikutus vähentää oikean ja vasemman kammion jälkikuormitusta ja lisää sydämen minuuttivilvuutta ja iskutilvuutta. Treprostiniilin vaikutus eläinten sydämen sykkeeseen vaihtelee annostuksen mukaan. Tärkeitä sydämen johtumiseen kohdistuvia vaiktuksia ei havaittu.

Tiedot tehosta pulmonaalihypertensioniota sairastavilla aikuisilla:

Ihonalaisesta annosteltua Remodulin-valmistetta koskevat tutkimukset

Jatkuvana ihonalaisena infuusiona annetulla Remodulinilla (treprostiniili) on tehty kaksi vaiheen III satunnaistettua, kaksoisokkoutettua lumelääkekontrolloitua kliinistä tutkimusta vakaassa tilassa olevaa pulmonaalihypertensiota sairastavilla potilailla. Näihin kahteen tutkimukseen osallistui yhteensä 469 aikuista: 270 sairasti idiopaattista tai perinnöllistä pulmonaalihypertensiota (treprostiniiliryhmä = 134 potilasta, lumelääkeryhmä = 136 potilasta), 90 potilasta sairasti sidekudossairauteen (pääasiassa skleroderma) liittyvä kohonnutta keuhkovaltimopainetta (treprostiniiliryhmä = 41 potilasta, lumelääkeryhmä = 49 potilasta) ja 109 potilasta sairasti synnynnäisestä sydäniasta johtuvaa vasemmalta oikealle suuntautuvaan oikovirtaukseen liittyvä kohonnutta keuhkovaltimopainetta (treprostiniili = 58 potilasta, lumelääke = 51 potilasta). Alkutilanteessa 6 minuutin kävelytestin keskimääräinen tulos oli 326 ± 5 metriä treprostiniilia ihonalaisena infuusiona saaneessa ryhmässä ja 327 ± 6 metriä lumelääkettä saaneessa ryhmässä.

Kummankin verrattavana olevan hoidon annostusta lisättiin asteittain tutkimuksen aikana pulmonaalihypertension oireiden ja hoidon kliinisen siedettävyyden perustella. 12 viikon jälkeen saavutettu annostus oli keskimäärin $9,3 \text{ ng/kg/min}$ treprostiniiliryhmässä ja $19,1 \text{ ng/kg/min}$ lumelääkeryhmässä. 12 viikon hoidon jälkeen 6 minuutin kävelytestin keskimääräinen muutos verrattuna alkutilanteeseen oli kummankin tutkimuksen kokonaispopulaatiosta laskettuna $-2 \text{ metriä} \pm 6,61 \text{ metriä}$ treprostiniilia saaneilla potilailla ja $-21,8 \text{ metriä} \pm 6,18 \text{ metriä}$ lumelääkeryhmässä. Nämä tulokset kuvastavat hoidon keskimääräistä tehoa 6 minuutin kävelytestin tuloksella $19,7 \text{ metriä}$ ($p =$

0,0064) arvioituna verrattuna lumelääkkeeseen kummankin tutkimuksen kokonaispopulaation osalta. Keskimääräiset muutokset verrattuna alkutilanteen hemodynaamisiin muuttuihin (keskimääräinen keuhkovaltimopaine (PAPm)), oikea eteispaine (RAP), keuhkoverenkiuron vastus (PVR), sydämen minuutti-indeksi (CI) ja laskimoiden happikyllästeisyys (SvO_2) osoittivat Remodulin-valmisteen olevan tehokkaampi kuin lumelääke. Pulmonaalihypertension oireet (pyörtyminen, huimaus, rintakivut, väsymys ja hengenahdistus) parantuivat tilastollisesti merkittävässä määrin ($p < 0,0001$). Lisäksi Remodulin-hoitoa saaneiden potilaiden hengenahdistusta ja väsymystä mittaava luokitus ja Borgin hengenahdistusta mittaava pisteytys paranivat 12 viikon jälkeen ($p < 0,0001$). Yhdistetyn kriteerin analyysissä, johon liittyi rasituskestävyyden (6 minuutin kävelytesti) paraneminen vähintään 10 prosentilla 12 viikon jälkeen alkutilanteeseen verrattuna, NYHA-luokitussa vähintään yhden luokan paraneminen 12 viikon jälkeen alkutilanteeseen verrattuna ja pulmonaalihypertension pahenemisen pysähtyminen sekä se, ettei kummankaan tutkimuksen kokonaispopulaatiossa ilmoitettu kuolemia ennen viikkoa 12, osoitti treprostiniillille vasteen saaneiden potilaiden määräksi 15,9 % (37/233), kun taas lumelääkeryhmästä 3,4 % (8/236) potilaista sai vasteen. Kokonaispopulaation alaryhmäanalyysi osoitti Remodulin-valmisteen hoitovaikutuksen olevan tilastollisesti merkitsevä verrattuna lumelääkkeeseen 6 minuutin kävelytestissä niiden potilaiden alaryhmässä, joilla oli idiopaattinen tai perinnöllinen pulmonaalihypertensio ($p = 0,043$), mutta ei niiden potilaiden alaryhmässä, joilla oli sklerodermaan tai synnynnäiseen sydänvikaan liittyvä pulmonaalihypertensio.

Havaittu vaikutus ensimmäisen tutkimusjakson päättyessä (ts. muutos 6 minuutin kävelytestissä 12 viikon hoidon jälkeen) oli pienempi kuin perinteisissä kontrolloiduissa tutkimuksissa bosentaanilla, iloprostilla ja epoprostenolilla.

Remodulin-hoitoa ja laskimonsisäisesti annettavaa epoprostenoli-infusiota suoraan vertailevaa tutkimusta ei ole tehty.

Pulmonaalihypensiota sairastavilla lapsilla ei ole tehty erityisiä tutkimuksia.

Klinisistä tutkimuksista, joissa primaarista pulmonaalihypensiota sairastavilla potilailla käytettiäin aktiivista lääkettä vertailuaineena, ei ole tuloksia.

5.2 Farmakokinetiikka

Ihmisellä vakaan tilan pitoisuus plasmassa saavutetaan tavallisesti 15–18 tunnin kuluessa joko ihon alle tai laskimonsisäisesti annettavan treprostiniili-infusion aloittamisesta. Plasman vakaan tilan treprostiniilipitoisuudet ovat annosriippuvaisia infuusiona nopeudella 2,5–125 ng/kg/min annettuna.

Ihonalaisesti ja laskimoon annetut Remodulin-annokset olivat vakaassa tilassa bioekvivalentteja annoksen ollessa 10 ng/kg/min.

Havaittava keskimääräinen eliminaatiopuoliintumisaika ihonalaisen annon jälkeen oli 1,32–1,42 tuntia yli 6 tunnin infuusiodien jälkeen, 4,61 tuntia yli 72 tunnin infuusiodien jälkeen, ja 2,93 tuntia vähintään 3 viikkoa kesteneiden infuusiodien jälkeen. Treprostiniilin keskimääräinen jakaumustila vuus oli 1,11 – 1,22 l/kg, ja puhdistuma plasmasta 586,2–646,9 ml/kg/h. Ylipainoisilla potilailla (painoindeksi > 30 kg/m²) puhdistuma on pienentynyt.

Terveillä vapaaehtoisilla ¹⁴C-leimatulla radioaktiivisella treprostiniililla tehdysä tutkimuksessa ihonalaisesti annetusta radioaktiivisesta annoksesta havaittiin 78,6 % virtsassa ja 13,4 % ulosteissa 224 tunnin mittaisen jakson aikana. Mitään yksittäistä pääasiallista metaboliittia ei todettu. Virtsassa havaittiin viisi metaboliittia, joiden määrä vaihteli 10,2:sta 15,5 prosenttiin annetusta annoksesta. Nämä viisi metaboliittia yhdessä käsittivät kaikkiaan 64,4 %. Näistä kolme on muodostunut 3-hydroksyylioktyli-sivuketjun hapettumisen tuotteena, yksi on glukuronidikonjugaattijohdos (treprostiniilglukuronidi) ja yksi on tunnistamaton. Vain 3,7 % annoksesta havaittiin erityneen virtsaan muuttumattomana kanta-aineena.

Seitsemän päivän mittaisessa 14 terveellä vapaaehtoisella tehdysä pitkäkestoisessa farmakokineettisessä tutkimuksessa ihanalaisena infuusiona annetuilla 2,5–15 ng/kg/min Remodulin-annoksilla, treprostiniilin vakaan tilan pitoisuudet plasmassa saavuttivat huippupitoisuuden kaksi kertaa (klo 1.00 yöllä ja klo 10.00 aamulla) sekä alimman pitoisuuden kaksi kertaa (klo 7.00 aamulla ja klo 16.00 iltapäivällä). Huippupitoisuudet olivat noin 20–30 % suuremmat kuin alimmat pitoisuudet.

In vitro-tutkimuksessa osoitettiin, että treprostiniili ei estä ihmisen maksan sytokromi P450-isoentsyymejä (CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1 ja CYP3A).

Treprostiniilihoito ei myöskään vaikuttanut indusoivasti maksan mikrosomaalisen proteiinin, P450-sytokromin kokonaispitoisuuteen (CYP) tai CYP1A-, CYP2B- ja CYP3A-isoentsyymien aktiivisuuteen.

Terveillä vapaaehtoisilla tehtäviä lääkkeiden yhteisvaikutustutkimuksia on tehty parasetamolilla (4 g/vrk) ja varfariinilla (25 mg/vrk). Nämä tutkimukset eivät osoittaneet treprostiniililla olevan klinisesti merkittäviä farmakokineettisiä vaikutuksia. Varfariinilla tehdysä tutkimuksessa ei todettu ilmeisiä farmakodynaamisia tai farmakokineettisiä yhteisvaikutuksia treprostiniilin ja varfariinin välillä.

Treprostaniilin metabolismia liittyy pääasiassa CYP2C8:aan.

Eri tyyliset potilaaryhmät

Maksan vajaatoiminta

Portapulmonaalihypertensiota ja lievää ($n = 4$) tai keskivaikeaa ($n = 5$) maksan vajaatoiminta a sairastavilla potilailla Remodulin-hoito ihanalaisesti annoksella 10 ng/kg/min 150 minuutin ajan tuotti AUC-arvot 0–24 h, mikä verrattuna terveisiiin koehenkilöihin oli 260–510 % korkeampi. Maksan vajaatoimintaa sairastavilla potilailla puhdistuma heikkeni jopa 80 prosentilla verrattuna terveisiiin aikuisiin (katso kohtaa 4.2).

Munuaisten vajaatoiminta:

Vakavaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavilla dialyysihoitoa tarvitsevalla potilaalla ($n=8$) yhden 1 mg:n oraalisen treprostiniilin antaminen ennen dialyysihoitoa ja sen jälkeen johti AUC_{0-inf}-arvoon, joka ei poikennut huomattavasti terveiden henkilöiden arvosta.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

13 ja 26 viikon pituisissa eläinkokeissa jatkuvat ihanalaiset treprostiniilinatriuminfuusiot aiheuttivat infuusiokohdan reaktioita rotilla ja koirilla (turvtusta/punoitusta, kudoksen paksuuntumia/turpoamista, kipua/kosketusarkkuutta). Koirilla todettiin vakavia klinisiä vaikutuksia (hypoaktiivisuus, oksentelua, löysiä ulosteita ja infuusiokohdan turvtusta) ja kuolemantapauksia (liittyen suolentuppeumaan ja peräsuolen esiinluiskahdukseen) eläimillä, jotka saivat hoitoa ≥ 300 ng/kg/min. Näillä eläimillä mitatut keskimääräiset plasman vakaan tilan treprostiniilipitoisuudet olivat 7,85 ng/ml. Tämäntasoiset plasman pitoisuudet ihmisillä voidaan saavuttaa, kun Remodulin-infusioita annetaan annoksilla > 50 ng/kg/min.

Koska jatkuvasti riittävä treprostiniili-altaistusta ei ole osoitettu millään annostuksella rotilla tehdysä lisääntymistoksisuustutkimuksissa, nämä tutkimukset saattavat olla riittämättömiä koskien mahdollisia vaikutuksia hedelmällisyteen, sikiön syntymää edeltävään ja syntymän jälkeiseen kehitykseen.

Pitkäaikaisia eläinkokeita trepostiniilin karsinogeenisuuden arvioimista varten ei ole suoritettu. *In vitro*- ja *in vivo*-mutageenisuustutkimuksissa treprostiniililla ei havaittu olevan mutageenisia tai klastogeenisia vaikutuksia.

Yhteenvetona todettakoon, että prekliiniset tiedot eivät tuo esiin erityisiä ihmisiin kohdistuvia vaaroja tavanomaisten turvallisuustutkimuksien, farmakologisten tutkimuksien, toistoannoksia käyttävien toksisuustutkimuksien, genotoksisuustutkimuksien ja lisääntymistoksisuustutkimuksien perusteella.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Natriumsitraatti
Suolahappo
Metakresoli
Natriumhydroksidi
Natriumkloridi
Injektionesteisiin käytettävä vesi

6.2 Yhteensopimattomuudet

Koska yhteensovivuustutkimusia ei ole tehty, tästä lääkevalmistrojasta ei saa sekoittaa muiden lääkkeiden kanssa, injektionesteisiin tarkoitettua steriliä vettä tai 0,9-prosenttista (9 mg/ml) (paino/tilavuus) natriumkloridi-injektioliuosta lukuun ottamatta (ks. kohta 6.6).

6.3 Kestoaika

Myyntipakkauksessa olevan lääkevalmisteen kestoaike: 3 vuotta
Kestoaike pakkauksen avaamisen jälkeen: 30 vuorokautta

Kestoaike jatkuvan ihonalaisen annon aikana

Ihonalaisesti annettavaa laimentamatonta Remodulinia sisältävän säiliön (ruiskun) on osoitettu pysyvän käytön aikana kemiallisesti ja fysikaalisesti stabiilina enintään 72 tuntia 37 °C:ssa. Muut käytön aikaiset säilytsajat ja -olosuhteet ovat käyttäjän vastuulla.

Kestoaike jatkuvan laskimonsisäisen annon aikana ulkoisella mukana kannettavalla pumpulla

Laskimonsisäisesti annettavaa laimennettua Remodulinia sisältävän polyvinyylikloridi-, polypropyleeni- tai lasisäiliön (ruiskun) on osoitettu pysyvän käytön aikana kemiallisesti, fysikaalisesti ja mikrobiologisesti stabiilina enintään 48 tuntia 37 °C:ssa jopa niin alhaisella kuin 0,004 mg/ml:n vahvuudella. Verenkierron infektioriskin minimoimiseksi laimennettu Remodulin tulee kuitenkin käyttää 24 tunnin kuluessa. Muut käytön aikaiset säilytsajat ja -olosuhteet ovat käyttäjän vastuulla.

Kestoaike jatkuvan laskimonsisäisen annon aikana implantoitavalla pumpulla, joka on tarkoitettu Remodulinin laskimonsisäiseen antamiseen.

Laskimonsisäisellä infuusiolla annettavan Remodulin-liuoksen kemiallinen, fysikaalinen ja mikrobiologisen stabiilius on osoitettu enintään 35 päivän ajan lämpötiloissa 37 ja 40 °C vähintään 0,5 mg/ml:n pitoisuudella implantoitavassa pumpussa. Muut käyttö- ja säilytsajat ovat käyttäjän vastuulla.

6.4 Säilytys

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Katso lääkevalmisteen ensimmäisen käyttökerran jälkeiset säilytysolosuhteet kohdasta 6.3.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko

20 ml:n tyypin I kirkas lasinen injektiopullo, joka on sinetöity kumitulpalla ja varustettu vihreällä (värikoodattu) korkilla, yhden injektiopullon pakaus.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsitteleyohjeet

Remodulinia käytetään **laimentamattomana**, mikäli se annetaan jatkuvana ihonalaisena infuusiona (ks. kohta 4.2).

Mikäli Remodulin annetaan jatkuvana laskimonsisäisenä infuusiona, se **tulee laimentaa** steriilillä injektionesteisiin käytettäväällä vedellä tai 0,9-prosenttisella (9 mg/ml) (paino/tilavuus) natriumkloridi-injektiolla (ks. kohta 4.2).

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälje on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

Remodulin-liuos **pitää laimentaa** 0,9-prosenttisella (9 mg/ml) (paino/tilavuus) natriumkloridi-injektiolla, jos sitä annetaan jatkuvana laskimonsisäisenä infuusiona kirurgisesti implantoidun pumpun kautta (ks. kohta 4.2).

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Ferrer Internacional, S.A.
Gran Vía Carlos III, 94
08028 – Barcelona
Espanja

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

21104

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

05.06.2007 / 28.02.2010

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

21.03.2022

MYYNTILUVAN HALTIJAA KOSKEVAT TOIMITTAMISEEN JA KÄYTTÖÖN LIITTYVÄT EHDOT TAI RAJOITUKSET

Luetello I.

Ainoastaan sairaalakäytöön tarkoitettu valmiste, rajoitettu keuhkotautien tai kardiologian erikoislääkäreiden ja/tai niihin erikoistuneiden yksiköiden käyttöön.

PRODUKTRESUMÉ

1 LÄKEMEDLETS NAMN

REMODULIN 5 mg/ml infusionsvätska, lösning

2 KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje ml innehåller 5 mg treprostинil som treprostинilnatrium.

Varje 20 ml injektionsflaska innehåller 100 mg treprostинil (natriumsalt som bildas *in situ* under tillverkningen av den färdiga produkten),

Hjälpmännen

Natrium: 78,41 mg per 20 ml injektionsflaska

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

3 LÄKEMEDELSFORM

Infusionsvätska, lösning (för subkutan eller intravenös användning).

Klar, färglös till svagt gul lösning.

4 KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Behandling av idiopatisk eller ärftlig pulmonell arteriell hypertension (PAH) för att öka ansträngningstoleransen och minska sjukdomssymtomen hos patienter som klassificeras som New York Heart Association (NYHA) klass III.

4.2 Dosering och administreringssätt

Remodulin ges som kontinuerlig subkutan eller intravenös infusion.

På grund av risker som associeras med långvarig användning av centrala venkatetrar, bl.a. allvarliga systemiska infektioner, föredras subkutan infusion (outspädd) som administreringssätt för preparatet. Kontinuerlig intravenös infusion ska reserveras för patienter som stabiliseras med subkutan treprostинilinfusion och som inte längre kan tolerera den subkutana administreringsvägen och vars risknivå anses vara acceptabel.

Behandlingen skall enbart inledas och följas upp av kliniker med erfarenhet av behandling av pulmonell hypertension.

Vuxna:

Inledande behandling för patienter som inte behandlats med prostacyklin förut:

Behandlingen bör inledas under noggrann medicinsk övervakning på en sjukvårdsinrättning där intensivvård kan erbjudas.

Rekommenderad inledande infusionshastighet är 1,25 ng/kg/min. Om den inledande dosen inte tolereras väl kan infusionshastigheten reduceras till 0,625 ng/kg/min.

Dosjusteringar:

Infusionshastigheten bör ökas stegvis under medicinsk övervakning med 1,25 ng/kg/min per vecka under de fyra första behandlingsveckorna och sedan med 2,5 ng/kg/min per vecka.

Dosen bör anpassas individuellt och under medicinsk övervakning för att uppnå en underhållsdos som förbättrar symtomen och som tolereras av patienten.

Effekten under de 12 veckor långa huvudprövningarna upprätthölls endast om dosen ökades i medeltal 3–4 gånger per månad. Målet för kroniska dosjusteringar är att fastställa en dos vid vilken symtomen på pulmonell hypertension förbättras, samtidigt som de kraftiga farmakologiska effekterna av Remodulin minimeras.

Biverkningar som rodnad, huvudvärk, hypotoni, illamående, kräkning och diarré är vanligtvis beroende av den treprostinildos som ges. De kan försvinna under behandlingens gång men om de är ihållande eller blir intolerabla kan infusionshastigheten sänkas för att minska besvärens intensitet.

Under uppföljningsfasen i kliniska prövningar låg de medeldoser som uppnåddes efter 12 månader på 26 ng/kg/min, efter 24 månader på 36 ng/kg/min och efter 48 månader på 42 ng/kg/min.

För patienter med obesitas (vikt \geq 30 % över idealfikt) skall den initiala dosen och följande doshöjningar baseras på idealfikt.

Plötsligt avbrott i behandlingen med Remodulin eller plötsliga betydande dosminskningar kan leda till en reboundeffekt av pulmonell arteriell hypertension. Därför rekommenderas att behandlingen med Remodulin inte avbryts och att infusionen inleds på nytt så snart som möjligt efter plötslig, oavsiktlig dosminskning eller avbrott. Medicinskt kvalificerad personal ska bestämma den optimala strategin för återinsättning av Remodulin-infusionen individuellt för varje enskild patient. Efter avbrott på några timmar kan Remodulin-infusionen oftast inledas på nytt med samma dos; längre avbrott kan kräva återtitrering av Remodulin-dosen.

Äldre:

I de kliniska studierna av Remodulin ingick inte tillräckligt många patienter som var 65 år och äldre för att man skulle kunna fastställa om de reagerade annorlunda än yngre patienter. I en farmakokinetisk (PK) populationsanalys var plasmaclearance för treprostinil reducerad med 20 %. I allmänhet skall dosvalet för äldre göras med försiktighet och det skall spegla den högre frekvensen av nedsatt lever-, njur- och hjärtfunktion, samt av åtföljande sjukdomar eller annan läkemedelsbehandling.

Barn och ungdomar:

Det finns få data beträffande patienter under 18 års ålder. Tillgängliga kliniska studier fastställer inte om effekten och säkerheten för det rekommenderade doseringsschemat för vuxna kan extrapoleras till barn och ungdomar.

Riskpopulationer

Nedsatt leverfunktion

Plasmatreprostinilexponering (ytan under kurvan för plasmakoncentration-tid; AUC) ökar med 260 % till 510 % vid lindrigt till måttligt nedsatt leverfunktion, Child-Pugh-klass A respektive B.

Plasmaclearance för treprostinil reducerades med upp till 80 % hos försökspersoner med lindrig till måttlig nedsättning av leverfunktionen. På grund av risken för ökad systemisk exponering bör försiktighet därför iakttas vid behandling av patienter med nedsatt leverfunktion, då detta kan reducera tolerabiliteten och leda till en ökning av dosberoende biverkningar.

Den initiala Remodulin-dosen skall sänkas till 0,625 ng/kg/min och stegvisa dosökningar skall göras försiktigt.

Nedsatt njurfunktion

Inga dosjusteringar krävs hos patienter med nedsatt njurfunktion. Treprostinil utsöndras inte ur kroppen genom dialys (se *Farmakokinetiska egenskaper [5.2]*).

Tillvägagångssätt vid övergång till behandling med intravenöst epoprostenol

När övergång till intravenöst epoprostenol är nödvändig, skall övergångsfasen utföras under noggrann medicinsk övervakning. Följande förslag på behandlingsschema kan fungera som riktlinje vid övergång. Infusion med treprostinil bör först minskas sakta med 2,5 ng/kg/min. Efter minst 1 timme med den nya treprostinildosen kan behandling med epoprostenol inledas med en maximal dos på 2 ng/kg/min. Treprostinildosen bör sedan minskas i intervall om minst 2 timmar, samtidigt som epoprostenoldosen gradvis ökas efter att den inledande dosen bibehållits under minst en timme.

Administreringssätt:

Administrering som kontinuerlig subkutan infusion

Remodulin administreras som kontinuerlig subkutan infusion via en subkutan kateter med en infusionspump för ambulatoriskt bruk.

För att undvika eventuellt avbrott i läkemedelsadministreringen måste en infusionspump och en subkutan infusionssats finnas tillgänglig som reserv till patienten om administreringsutrustningen skulle drabbas av ett tillfälligt tekniskt fel.

Den infusionspump som används för att administrera outspädd Remodulin subkutan bör:

- 1) vara liten och lätt
- 2) möjliggöra justering av infusionshastigheten i steg om cirka 0,002 ml/timme,
- 3) vara utrustad med larm för ocklusion, svagt batteri, programmeringsfel och motorfel
- 4) vara exakt till inom +/- 6 % av den programmerade infusionshastigheten
- 5) vara övertrycksdriven (kontinuerligt eller pulserande)

Reservoaren måste vara tillverkad av polyvinylklorid, polypropen eller glas.

Patienterna måste vara väl förtroagna med hur man använder och programmerar pumpen, samt hur man ansluter och sköter infusionssetet.

Om infusionsslangen spolas medan den är ansluten till patienten kan det leda till en oavsiktlig överdos.

Infusionshastigheter ∇ (ml/timme) beräknas enligt följande formel:

$$\nabla \text{ (ml/timme)} = D \text{ (ng/kg/min)} \times W \text{ (kg)} \times [0,00006/\text{Remodulin-koncentration (mg/ml)}]$$

D = ordinerad dos uttryckt som ng/kg/min

W = patientens kroppsvekt uttryckt i kg

Remodulin finns i koncentrationer om 1, 2,5, 5 och 10 mg/ml.

För subkutan infusion **levereras Remodulin utan ytterligare spädning** med en beräknad subkutan infusionshastighet (ml/timme) baserat på en patients dos (ng/kg/min), vikt (kg) och ampullstyrka (mg/ml) av använt Remodulin. Under användning kan en enda behållare (spruta) med outspätt Remodulin administreras upp till 72 timmar vid 37°C. Den subkutana infusionshastigheten beräknas med följande formel:

$$\text{Subkutan infusions-} = \frac{\text{Dos (ng/kg/min)}}{\text{Vikt (kg)}} \times 0,00006^*$$

has tighe t (ml/timme)	Remodulin ampullstyrka (mg/ml)
<i>*Konverteringsfaktor på 0,00006 = 60 min/timme x 0,000001 mg/ng</i>	

Exempel på beräkningar för ***Subkutan infusion:***

Exempel 1:

För en 60 kg person med rekommenderad initialdos på 1,25 ng/kg/min med 1 mg/ml Remodulin ampullstyrka kan infusionshastigheten beräknas på följande sätt:

$$\begin{array}{l} \text{Subkutan} \\ \text{infusions-} \\ \text{hastighet} \\ (\text{ml/timme}) \end{array} = \frac{1,25 \text{ (ng/kg/min)} \times 60 \text{ kg} \times 0,00006}{1 \text{ mg/ml}} = 0,005 \text{ ml/timme}$$

Exempel 2:

För en 65 kg person med en dos på 40 ng/kg/min med 5 mg/ml Remodulin ampullstyrka beräknas infusionshastigheten på följande sätt:

$$\begin{array}{l} \text{Subkutan} \\ \text{infusions-} \\ \text{hastighet} \\ (\text{ml/timme}) \end{array} = \frac{40 \text{ (ng/kg/min)} \times 65 \text{ kg} \times 0,00006}{5 \text{ mg/ml}} = 0,031 \text{ ml/timme}$$

Tabell 1 anger riktlinjer beträffande **subkutan** infusionshastighet för Remodulin 5 mg/ml för patienter med olika kroppsvikt motsvarande doser med upp till 80 ng/kg/min.

Tabell 1

Inställning av infusionshastighet med subkutan pump (ml/timme) för Remodulin vid en treprostetinilkoncentration av 5 mg/ml

Dos (ng/kg/min)	Patientens vikt (kg)													
	35	40	45	50	55	60	65	70	75	80	85	90	95	100
10	0,004	0,005	0,005	0,006	0,007	0,007	0,008	0,008	0,009	0,010	0,010	0,011	0,011	0,012
12,5	0,005	0,006	0,007	0,008	0,008	0,009	0,010	0,011	0,011	0,012	0,013	0,014	0,014	0,015
15	0,006	0,007	0,008	0,009	0,010	0,011	0,012	0,013	0,014	0,014	0,015	0,016	0,017	0,018
17,5	0,007	0,008	0,009	0,011	0,012	0,013	0,014	0,015	0,016	0,017	0,018	0,019	0,020	0,021
20	0,008	0,010	0,011	0,012	0,013	0,014	0,016	0,017	0,018	0,019	0,020	0,022	0,023	0,024
22,5	0,009	0,011	0,012	0,014	0,015	0,016	0,018	0,019	0,020	0,022	0,023	0,024	0,026	0,027
25	0,011	0,012	0,014	0,015	0,017	0,018	0,020	0,021	0,023	0,024	0,026	0,027	0,029	0,030
27,5	0,012	0,013	0,015	0,017	0,018	0,020	0,021	0,023	0,025	0,026	0,028	0,030	0,031	0,033
30	0,013	0,014	0,016	0,018	0,020	0,022	0,023	0,025	0,027	0,029	0,031	0,032	0,034	0,036
32,5	0,014	0,016	0,018	0,020	0,021	0,023	0,025	0,027	0,029	0,031	0,033	0,035	0,037	0,039
35	0,015	0,017	0,019	0,021	0,023	0,025	0,027	0,029	0,032	0,034	0,036	0,038	0,040	0,042
37,5	0,016	0,018	0,020	0,023	0,025	0,027	0,029	0,032	0,034	0,036	0,038	0,041	0,043	0,045
40	0,017	0,019	0,022	0,024	0,026	0,029	0,031	0,034	0,036	0,038	0,041	0,043	0,046	0,048
42,5	0,018	0,020	0,023	0,026	0,028	0,031	0,033	0,036	0,038	0,041	0,043	0,046	0,048	0,051
45	0,019	0,022	0,024	0,027	0,030	0,032	0,035	0,038	0,041	0,043	0,046	0,049	0,051	0,054
47,5	0,020	0,023	0,026	0,029	0,031	0,034	0,037	0,040	0,043	0,046	0,048	0,051	0,054	0,057
50	0,021	0,024	0,027	0,030	0,033	0,036	0,039	0,042	0,045	0,048	0,051	0,054	0,057	0,060
55	0,023	0,026	0,030	0,033	0,036	0,040	0,043	0,046	0,050	0,053	0,056	0,059	0,063	0,066
60	0,025	0,029	0,032	0,036	0,040	0,043	0,047	0,050	0,054	0,058	0,061	0,065	0,068	0,072
65	0,027	0,031	0,035	0,039	0,043	0,047	0,051	0,055	0,059	0,062	0,066	0,070	0,074	0,078
70	0,029	0,034	0,038	0,042	0,046	0,050	0,055	0,059	0,063	0,067	0,071	0,076	0,080	0,084
75	0,032	0,036	0,041	0,045	0,050	0,054	0,059	0,063	0,068	0,072	0,077	0,081	0,086	0,090
80	0,034	0,038	0,043	0,048	0,053	0,058	0,062	0,067	0,072	0,077	0,082	0,086	0,091	0,096

Skuggade områden indikerar den högsta infusionshastighet som en spruta som byts var tredje dag klarar av

Administrering som kontinuerlig intravenös infusion med en extern ambulatorisk pump

Remodulin administreras som kontinuerlig intravenös infusion via en centralvenös kateter. Extern ambulatorisk infusionspump används. Läkemedlet kan också tillfälligt administreras via en perifer venkanyl, som helst anläggas i en stor ven. Användning av perifer infusion under en längre tid än några timmar kan vara associerad med en ökad risk för tromboflebit (se avsnitt 4.8).

För att undvika eventuella avbrott i läkemedelsadministreringen måste patienten ha tillgång till reservinfusionspump och reservinfusionsaggregat för den händelse att administreringsutrustningen slutar fungera.

I allmänhet ska den externa ambulatoriska infusionspumpen som används för att administrera utspädd intravenös Remodulin ha följande egenskaper:

- 1) den ska vara liten och lätt.
- 2) man ska kunna justera infusionshastigheten i steg på cirka 0,05 ml/timme. Typiska flödeshastigheter är mellan 0,4 ml och 2 ml per timme.
- 3) den ska ha alarm för tillstockning/administreringsstopp, lågt batteri, programme ringsfel och motorfel.
- 4) precisionen för läkemedelsadministreringen ska vara minst ±6 % för administrerad dos per timme.
- 5) den ska drivas av övertryck. Reservoaren ska vara gjord av polyvinylchlorid, polypropylen eller glas.

Remodulin ska spädas antingen med sterilt vatten för injektionsvätskor eller med 0,9 % (w/v) natriumkloridlösning för injektionsvätskor och administreras intravenöst som kontinuerlig infusion via en kirurgiskt anlagd centralvenös kvarkateter eller tillfälligt via en perifer venkanyl. Infusionspump avsedd för intravenös läkemedelsadministrering ska användas.

När lämplig extern ambulatorisk infusionspump med läkemedelsreservoar används, ska en på förhand bestämd intravenös infusionshastighet väljas för att ge önskad infusionstid. Den maximala tiden under vilken utspädd Remodulin används får inte överstiga 24 timmar (se avsnitt 6.3).

Typpolymerna för läkemedelsreservoarer som används för intravenösa infusionssystem är 20, 50 eller 100 ml. Sedan lämplig hastighet för den intravenösa infusionen (ml/timme), patientens dos (ng/kg/min) och patientens vikt (kg) har bestämts, kan koncentrationen (mg/ml) för den utspädda intravenösa Remodulin-lösningen beräknas med följande formel:

Steg 1

$$\frac{\text{Konzentration för utspädd intravenös Remodulin-lösning (mg/ml)}}{\text{Hastighet för intravenös infusion (ml/timme)}} = \frac{\text{Dos (ng/kg/min)} \times \text{Vikt (kg)} \times 0,00006}{\text{Styrkan av Remodulin i injektionsflaskan (mg/ml)}}$$

Mängden Remodulin som behövs för att tillreda önskad koncentration av utspädd intravenös Remodulin-lösning för en given reservoarstorlek kan beräknas med följande formel:

Steg 2

$$\text{Mängd av Remodulin (ml)} = \frac{\text{Konzentration för utspädd intravenös Remodulin-lösning (mg/ml)}}{\text{Styrkan av Remodulin i injektionsflaskan (mg/ml)}} \times \frac{\text{Total volym för utspädd Remodulin-lösning i reservoar (ml)}}{\text{Reservoartyp}}$$

Den beräknade mängden av Remodulin tillsätts sedan i reservoaren tillsammans med en tillräcklig volym utspädningsvätska (sterilt vatten för injektionsvätskor eller 0,9 % natriumkloridlösning för injektionsvätskor) för att uppnå den önskade totala volymen i reservoaren.

Räkneexempel för *intravenös infusion*:

Exempel 3:

För en person som väger 60 kg och som har ordinerats en dos på 5 ng/kg/min med en på förhand bestämd infusionshastighet på 1 ml/timme och en reservoar på 50 ml beräknas den utspädda Remodulin-lösningens koncentration på följande sätt:

Steg 1

$$\text{Konzentration för utspädd intravenös Remodulin-lösning (mg/ml)} = \frac{5 \text{ ng/kg/min}}{1 \text{ ml/timme}} \times \frac{60 \text{ kg}}{0,00006} = 0,018 \text{ mg/ml}$$

(18,000 ng/ml)

Mängden Remodulin (styrkan av Remodulin i infusionsflaskan är 1 mg/ml) som behövs för att Remodulin-koncentrationen ska bli 0,018 mg/ml och volymen 50 ml beräknas på följande sätt:

Steg 2

$$\frac{\text{Mängd av Remodulin}}{(\text{ml})} = \frac{0,018 \text{ mg/ml}}{1 \text{ mg/ml}} \times 50 \text{ ml} = 0,9 \text{ ml}$$

Koncentrationen för utspädd intravenös Remodulin-lösning för personen i exempel 3 bereds således genom att tillsätta 0,9 ml av 1 mg/ml Remodulin i lämplig reservoar tillsammans med en tillräcklig volym utspädningsvätska för att uppnå en total volym på 50 ml i reservoaren. Pumpens flödeskraft ska i detta exempel ställas in på 1 ml/timme.

Exempel 4:

För en person som väger 75 kg och som har ordinerats en dos på 30 ng/kg/min med en på förhand bestämd infusionshastighet på 2 ml/timme och en reservoar på 100 ml beräknas den utspädda Remodulin-lösningens koncentration på följande sätt:

Step 1

Koncentration för
utspädd
intravenös
Remodulin-lösning
(mg/ml)

$$= \frac{30 \text{ ng/kg/min}}{2 \text{ ml/timme}} \times 75 \text{ kg} \times 0,00006 = 0,0675 \text{ mg/ml}$$

(67,500 ng/ml)

Mängden Remodulin (styrkan av Remodulin i infusionsflaskan är 2,5 mg/ml) som behövs för att Remodulin-koncentrationen ska bli 0,0675 mg/ml och volymen 100 ml beräknas på följande sätt:

Steg 2

$$\frac{\text{Mängd av Remodulin}}{(\text{ml})} = \frac{0,0675 \text{ mg/ml}}{2,5 \text{ mg/ml}} \times 100 \text{ ml} = 2,7 \text{ ml}$$

Koncentrationen för utspädd intravenös Remodulin-lösning för personen i exempel 4 bereds således genom att tillsätta 2,7 ml av 2,5 mg/ml Remodulin i en lämplig reservoar tillsammans med en tillräcklig volym utspädningsvätska för att uppnå en total volym på 100 ml i reservoaren. Pumpens flödeskraft ska i detta exempel ställas in på 2 ml/timme.

Tabell 2 anger riktlinjer för hur mycket Remodulin 5 mg/ml som ska utspädas för att uppnå den volym (ml) som behövs för reservoarer på 20 ml, 50 ml eller 100 ml (motsvarande infusionshastigheter 0,4; 1 och 2 ml/timme) för patienter med olika kroppsvikt, när doser på upp till 80 ng/kg/min ska administreras.

Tabell 2

Dos (ng/ kg/ min)	Patientens vikt (kg)															
	25	30	35	40	45	50	55	60	65	70	75	80	85	90	95	100
10	0,150	0,180	0,210	0,240	0,270	0,300	0,330	0,360	0,390	0,420	0,450	0,480	0,510	0,540	0,570	0,600
12,5	0,188	0,225	0,263	0,300	0,338	0,375	0,413	0,450	0,488	0,525	0,563	0,600	0,638	0,675	0,713	0,750
15	0,225	0,270	0,315	0,360	0,405	0,450	0,495	0,540	0,585	0,630	0,675	0,720	0,765	0,810	0,855	0,900
17,5	0,263	0,315	0,368	0,420	0,473	0,525	0,578	0,630	0,683	0,735	0,788	0,840	0,893	0,945	0,998	1,050
20	0,300	0,360	0,420	0,480	0,540	0,600	0,660	0,720	0,780	0,840	0,900	0,960	1,020	1,080	1,140	1,200
22,5	0,338	0,405	0,473	0,540	0,608	0,675	0,743	0,810	0,878	0,945	1,013	1,080	1,148	1,215	1,283	1,350
25	0,375	0,450	0,525	0,600	0,675	0,750	0,825	0,900	0,975	1,050	1,125	1,200	1,275	1,350	1,425	1,500
27,5	0,413	0,495	0,578	0,660	0,743	0,825	0,908	0,990	1,073	1,155	1,238	1,320	1,403	1,485	1,568	1,650
30	0,450	0,540	0,630	0,720	0,810	0,900	0,990	1,080	1,170	1,260	1,350	1,440	1,530	1,620	1,710	1,800
32,5	0,488	0,585	0,683	0,780	0,878	0,975	1,073	1,170	1,268	1,365	1,463	1,560	1,658	1,755	1,853	1,950
35	0,525	0,630	0,735	0,840	0,945	1,050	1,155	1,260	1,365	1,470	1,575	1,680	1,785	1,890	1,995	2,100
37,5	0,563	0,675	0,788	0,900	1,013	1,125	1,238	1,350	1,463	1,575	1,688	1,800	1,913	2,025	2,138	2,250
40	0,600	0,720	0,840	0,960	1,080	1,200	1,320	1,440	1,560	1,680	1,800	1,920	2,040	2,160	2,280	2,400
42,5	0,638	0,765	0,893	1,020	1,148	1,275	1,403	1,530	1,658	1,785	1,913	2,040	2,168	2,295	2,423	2,550
45	0,675	0,810	0,945	1,080	1,215	1,350	1,485	1,620	1,755	1,890	2,025	2,160	2,295	2,430	2,565	2,700
47,5	0,713	0,855	0,998	1,140	1,283	1,425	1,568	1,710	1,853	1,995	2,138	2,280	2,423	2,565	2,708	2,850
50	0,750	0,900	1,050	1,200	1,350	1,500	1,650	1,800	1,950	2,100	2,250	2,400	2,550	2,700	2,850	3,000
55	0,825	0,990	1,155	1,320	1,485	1,650	1,815	1,980	2,145	2,310	2,475	2,640	2,805	2,970	3,135	3,300
60	0,900	1,080	1,260	1,440	1,620	1,800	1,980	2,160	2,340	2,520	2,700	2,880	3,060	3,240	3,420	3,600
65	0,975	1,170	1,365	1,560	1,755	1,950	2,145	2,340	2,535	2,730	2,925	3,120	3,315	3,510	3,705	3,900
70	1,050	1,260	1,470	1,680	1,890	2,100	2,310	2,520	2,730	2,940	3,150	3,360	3,570	3,780	3,990	4,200
75	1,125	1,350	1,575	1,800	2,025	2,250	2,475	2,700	2,925	3,150	3,375	3,600	3,825	4,050	4,275	4,500
80	1,200	1,440	1,680	1,920	2,160	2,400	2,640	2,880	3,120	3,360	3,600	3,840	4,080	4,320	4,560	4,800

Instruktion av patienter som får kontinuerlig intravenös infusion med en extern ambulatorisk pump

Det kliniska teamet som ansvarar för behandlingen ska säkerställa att patienten är utfört instruerad och kan använda den valda infusionsapparaten. Patienten ska instrueras individuellt och övervakas tills patienten kan byta infusion, ändra flödeskastighet/dos enligt anvisningar och åtgärda apparatens vanliga alarm. Patienten måste instrueras i rätt aseptisk teknik för beredningen av Remodulin-infusionsreservoaren och för fyllning av infusionsslangarna och kopplingarna inför infusionsstart.

Skriftliga anvisningar måste finnas tillgängliga för patienten: antingen tillverkarens bruksanvisning för infusionspumpen eller skräddarsydda anvisningar som den ordinerade läkaren gjort upp. Dessa anvisningar ska omfatta instruktioner för rutinmässig läkemedelsadministrering, råd för hur stockningar och andra pumpalarm ska hanteras samt kontaktuppgifter för nödfall.

Minimering av risken för katetherrelaterade systemiska infektionsrisker när en extern ambulatorisk pump används

Anvisningarna i detta avsnitt kräver särskild uppmärksamhet, då de bidrar till att minimera risken för katetherrelaterade systemiska infektioner hos patienter som får Remodulin som intravenös infusion med hjälp av en extern ambulatorisk pump (se avsnitt 4.4). Dessa råd överensstämmer med gällande

riktlinjer för god medicinsk praxis för förebyggande av kateterrelaterade systemiska infektioner och omfattar:

Allmänna principer

- använd en tunnelerad centralvenös kateter med kuff och minsta möjliga antal portar.
- sätt in den centralvenösa katatern med steril barriärteknik.
- tillämpa noggrann handhygien och aseptisk teknik när katatern anläggs, byts ut, används, repareras eller när insättningsstället undersöks och/eller omläggs.
- använd steril gasväv (som byts ut varannan dag) eller sterilt genomskinligt semipermeabelt förband (som byts ut var sjunde dag) för att täcka stället där katatern anlagts.
- förbandet ska bytas ut alltid då det blir fuktigt, löst eller smutsigt och efter undersökning av inläggningsstället.
- lokala antibiotiska salvor eller krämer får inte appliceras, då dessa kan främja svampinfektioner och bakterier som är resistenta mot antimikrober.

Användningstiden för utspädd Remodulin-lösning

- den maximala tiden under vilken utspädd Remodulin används får inte överstiga 24 timmar.

Användning av in-line 0,2 mikrometer filter

- ett 0,2 mikrometer filter måste placeras mellan infusionsslangen och kateternavet och bytas ut en gång om dygnet samtidigt som infusionsreservoaren byts ut.

Ytterligare två rekommendationer som kan vara viktiga för att förebygga vattenburna gramnegativa systemiska infektioner har samband med hanteringen av kateternavet. Dessa är:

Användning av system med kluven skiljevägg och slutet kateternav

- användning av ett system med slutet nav (helst med kluven skiljevägg, inte mekanisk klaff) garanterar att kataterns lumen försegglas varje gång infusionssystemet kopplas av. Detta förebygger risken för mikrobkontamination.
- aggregatet med kluven skiljevägg och slutet kateternav ska bytas ut var 7:e dag.

Infusionssystemets luer-lockkopplingar

Risken för kontamination med vattenburna gramnegativa organismer ökar troligen om en luer-lockkoppling är våt när infusionsslangen eller det slutna kateternavet byts ut. Därför ska:

- patienten avrådas från att simma och väta infusionssystemet på stället där det ansluts till kateternavet.
- inget vatten vara synligt i gängorna i luer-lockkopplingarna när apparaten med slutet kateternav byts ut.
- infusionsslangen bör kopplas loss från aggregatet med slutet kateternav bara en gång om dygnet när den byts ut.

Administrering genom kontinuerlig intravenös infusion med en helt intern implanterbar pump avsedd för intravenös administrering av Remodulin.

Remodulin kan administreras genom kontinuerlig intravenös infusion via en central venkateter med användning av en kirurgiskt placerad helt intern implanterbar infusionspump avsedd för intravenös administrering av Remodulin, utrustad med ett larm (integrerande larm för ocklusion och lågt batteri) och ett internt 0,22 µm filter för att begränsa risken för systemiska infektioner. Implanterbara pumpar med fast flödeskraftighet finns med olika alternativ/modeller för behållarvolym för att tillåta infusion av

lämpliga individuella doser och undvika överdosering eller underdosering. Septumets livslängd bör vara minst 500 punkteringar för påfyllningsport, 250 punkteringar för kateterport.

Se pumptillverkarens manual för specifika instruktioner om förberedelse, implantering, övervakning och påfyllning av pumpen.

Baserat på tillgängliga stabilitetsexperimentella data föredras det om möjligt, att använda högre koncentrationer än 0,5 mg/ml för att fylla behållaren på den implanterbara pumpen (se avsnitt 6.3). Fullständiga detaljer för beräkningar med hänsyn till vikt och pumpegenskaper finns i pumptillverkarens manual.

Kontinuerlig intravenös infusion med implanterbar pump bör endast användas till utvalda patienter som kan tolerera själva proceduren som redan visat sig tolerera treprostинil, som är stabiliseraade med treprostинilinfusion och som blir intoleranta mot, inte lämpar sig för eller vägrar subkutan väg eller intravenös extern administrering.

Den initiala dosen med den implanterbara pumpen är densamma som den stabila dosen som administreras med extern infusionspump vid tidpunkten för förändringen. Den implanterbara pumpen är inte avsedd för initial dosjustering.

Infusionspumpen bör endast implanteras av kvalificerade läkare som är utbildade i drift och användning av infusionssystemet.

Pumpen ska endast fyllas på sjukhus av kvalificerad vårdpersonal som är utbildad i drift och användning av infusionssystemet enligt tillverkarens bruksanvisning och som är beredda att hantera de komplikationer som kan uppstå vid oavsiktlig injektion eller läckage av treprostинil i det subkutana utrymmet som omger pumpen.

De implanterbara infusionspumparna med fast flödeshastighet kan uppvisa avvikeler ifrån infusionshastigheten under deras användning. Säker klinisk användning av den implanterade pumpen säkerställs genom att jämföra den faktiska kliniska flödeshastigheten mätt av vårdpersonal som är bekant med användning av pumpen vid varje påfyllning med beaktande av kvarvarande läkemedelsvolym i pumpen. Pumptillverkarens manual måste följas vid varje påfyllning för att avgöra lämplig åtgärd som ska utföras.

Patienten ska informeras att omedelbart kontakta det behandlande sjukhuset i händelse av ocklusionslarm.

4.3 Kontraindikationer

- Känd överkänslighet mot treprostинil eller mot något innehållsämne.
- Pulmonell arteriell hypertension relaterad till veno-ocklusiv sjukdom.
- Hjärtsvikt på grund av svår vänsterkammardysfunktion.
- Kraftigt nedsatt leverfunktion (klass C enligt Child-Pugh).
- Aktivt gastrointestinalt sår, intrakraniell blödning, skada eller annat blödningstillstånd.
- Medfödda eller förvärvade klaffmissbildningar med kliniskt relevanta myokardiella funktionsstörningar som inte är relaterade till pulmonell arteriell hypertension.
- Svår ischemisk hjärtsjukdom eller instabil angina; hjärtinfarkt inom de senaste sex månaderna; inkompenserad hjärtsvikt som ej står under noggrann medicinsk övervakning; svåra arytmier; cerebrovaskulär sjukdom (t.ex. transitorisk ischemisk attack, stroke) inom de senaste 3 månaderna.

4.4 Varningar och försiktighet

Beslutet att inleda behandling med Remodulin bör fattas efter beaktande av att de kontinuerliga infusionerna sannolikt kommer att behöva göras under en längre period. Patientens förmåga att acceptera och vara ansvarig för ett katetersystem och infusionsapparat måste övervägas noggrant.

Treprostinil är en potent pulmonell och systemisk vasodilatator. Hos försökspersoner med lågt systemiskt blodtryck kan treprostinilbehandling öka risken för systemisk hypotoni. Behandling rekommenderas inte till patienter med ett systoliskt blodtryck som understiger 85 mmHg.

Det systemiska blodtrycket och hjärtfrekvensen bör kontrolleras under alla förändringar av dosen med anvisningar om att stoppa infusionen om det utvecklas symptom på hypotoni, eller uppvisar ett systoliskt blodtryck på 85 mmHg eller lägre.

Abrupt utsättande eller plötsliga markanta sänkningar av Remodulin-dosen kan orsaka en rekyleffekt med avseende på lungartärtrycket (se avsnitt 4.2).

Om en patient som behandlas med Remodulin drabbas av lungödem bör eventuell associerad pulmonell veno-ocklusiv sjukdom övervägas. Behandlingen skall stoppas.

Patienter med obesitas (BMI större än 30 kg/m²) har längsammare clearance för treprostinil.

Fördelen med subkutan Remodulin-behandling till patienter med svår pulmonell arteriell hypertension (NYHA-klass IV) har inte fastställts.

Nytta/risk-förhållandet för Remodulin har inte studerats vid pulmonell arteriell hypertension associerad med vänster-höger-shunt, portahypertension eller HIV-infektion.

Patienter med nedsatt leverfunktion ska doseras med försiktighet (se 4.2).

Försiktighet tillråds även i situationer där treprostinil kan öka risken för blödning genom att hämma trombocytaggregationen.

Detta läkemedel innehåller 78,41 mg natrium per 20 ml motsvarande 4% av WHO:s högsta rekommenderat dagligt intag (2 g natrium för vuxna).

Samtidig administrering av en cytokrom P450 (CYP) 2C8-enzymhämmare (t.ex. gemfibrozil) kan öka exponeringen (både C_{max} och AUC) för treprostinil. Ökad exponering ökar sannolikt biverkningarna i samband med administrering av treprostinil. Sänkning av treprostinildosen bör övervägas (se avsnitt 4.5).

Samtidig administrering av en CYP2C8-enzyminducerare (t.ex. rifampicin) kan minska exponeringen för treprostinil. Minskad exponering minskar sannolikt klinisk effektivitet. Höjning av treprostinildosen bör övervägas (se avsnitt 4.5).

Biverkningar som beror på det intravenösa läkemedelsadministreringssystemet:

Systemiska infektioner associerade med centralvenösa katetrar och sepsis har rapporterats hos patienter som fått Remodulin som intravenös infusion. Riskerna anses bero på läkemedels-administreringssystemet. En retrospektiv undersökning genomförd av Centers for Disease Control vid sju centra i USA, där man använde intravenös Remodulin med extern ambulatorisk pump för behandling av PAH, visade att frekvensen av kateterrelaterade systemiska infektioner var 1,10 fall per 1 000 kateterdygn. Läkare med kliniskt ansvar för dessa patienter ska vara medvetna om spektret av gramnegativa och grampositiva organismer som kan infektera patienter som använder centralvenös

kateter under en lång tid. Därför ska man helst administrera Remodulin som outspädd lösning i form av kontinuerlig subkutan infusion.

Risken för infektioner, inklusive systemiska infektioner, är betydligt lägre med den helt interna implanterbara pumpen än med den externa ambulatoriska pumpen.

Det kliniska teamet som ansvarar för behandlingen ska säkerställa att patienten är utförligt instruerad och kan använda det valda infusionsaggregatet (se avsnitt 4.2).

4.5 Interaktioner med andra läke medel och övriga interaktioner

Samband som bör övervägas

Diuretika, blodtryckssänkande medel eller andra vasodilatatorer

Samtidig administrering av Remodulin med diuretika, blodtryckssänkande medel eller andra vasodilatatorer ökar risken för systemisk hypotoni.

Trombocytaggregationshämmande medel, inklusive NSAID-medel och antikoagulantia

Treprostinil kan hämma trombocytfunktionen. Samtidig administrering med Remodulin och trombocytaggregationshämmande medel, inklusive NSAID-medel, läkemedel som verkar via kväveoxidfrisättning eller antikoagulantia kan öka blödningsrisken. Noggrann övervakning av patienter som tar antikoagulantia bör ske enligt gängse medicinska rekommendationer vid kontroll av sådana behandlingar. Undvik samtidig användning av andra trombocytaggregationshämmande medel till patienter som tar antikoagulantia. Kontinuerlig subkutan infusion av treprostinil hade ingen effekt på farmakodynamiken och farmakokinetiken för en singeldos (25 mg) warfarin. Det finns inga tillgängliga data om potentiella interaktioner som leder till en ökad blödningsrisk om treprostinil ordinaras samtidigt med läkemedel som verkar via kväveoxidfrisättning.

Furosemid

Plasmaclearance för treprostinil kan minska något hos patienter som behandlas med furosemid. Denna interaktion beror förmödligens på vissa gemensamma metabola drag för de båda preparaten (glukuronidering av en karboxylgrupp).

Cytochrom P450 (CYP) 2C8-enzyminducerare/hämmare

Gemfibrozil – Farmakokinetikstudier på mänskliga med oralt treprostinildiolamin indikerade att samtidig administrering av cytochrom P450 (CYP) 2C8-enzymhämmaren gemfibrozil fördubblar exponeringen (både C_{max} och AUC) för treprostinil. Det har inte fastställts om säkerheten och effekten för Remodulin via den parenterala (subkutan eller intravenöst) vägen förändras av CYP2C8-hämmare. Om en CYP2C8-hämmare (t.ex. gemfibrozil, trimetoprim och deferasirox) läggs till eller tas bort från patientens medicinering efter titringsperioden bör en justering av treprostinildosen övervägas.

Rifampicin – Farmakokinetikstudier på mänskliga med oralt treprostinildiolamin indikerade att samtidig administrering av CYP2C8-enzyminduceraren rifampicin minskar exponeringen för treprostinil (med cirka 20 %). Det har inte fastställts om säkerheten och effekten för Remodulin via den parenterala (subkutan eller intravenöst) vägen förändras av rifampicin. Om rifampicin läggs till eller tas bort från patientens medicinering efter titringsperioden bör en justering av treprostinildosen övervägas.

CYP2C8-inducerare (t.ex. fenytoin, karbamazepin, fenobarbital och johannesört) kan minska exponeringen för treprostinil. Om en CYP2C8-inducerare läggs till eller tas bort från patientens medicinering efter titringsperioden bör en justering av treprostinildosen övervägas.

Bosentan

I en farmakokinetikstudie på mänskliga som utfördes med bosentan (250 mg/dag) och treprostinioldolamin (oral dos 2 mg/dag) observerades inga farmakokinetiska interaktioner mellan treprostiniol och bosentan.

Sildenafil

I en farmakokinetikstudie på mänskliga som utfördes med sildenafil (60 mg/dag) och treprostinioldolamin (oral dos 2 mg/dag) observerades inga farmakokinetiska interaktioner mellan treprostiniol och sildenafil.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Adekvata data beträffande användning av treprostiniol till gravida kvinnor saknas. Djurstudier är otillräckliga med avseende på graviditet (se 5.3). Den potentiella risken för mänskliga är okänd. Remodulin skall användas under graviditet endast då de förväntade fördelarna för modern överväger den eventuella risken för fostret.

Kvinnor som kan bli gravida

Preventivmedelsanvändning rekommenderas under behandling med Remodulin.

Amning

Det är inte känt om treprostiniol utsöndras i modersmjölk. Ammande kvinnor som tar Remodulin skall rådas att avbryta amningen.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Inledning av behandling eller dosjusteringar kan leda till biverkningar som symptomatisk systemisk hypotoni eller yrsel, vilka kan leda till försämrad förmåga att köra bil eller använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Biverkningar av treprostiniol som observerats i placebokontrollerade studier och efter godkännandet för marknadsföring redovisas efter frekvens enligt följande princip: 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 ($< 1/10\ 000$) och ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data).

Tabell över biverkningar

Organsystem	Biverkning	Frekvens
Centrala och perifera nervsystemet	Huvudvärk	Mycket vanlig
	Yrsel	Vanlig
Hjärtat	Hjärtsvikt med hög hjärtminutvolym	Ingen känd frekvens
Blodkärl	Vasodilatation, vallningar	Mycket vanliga
	Hypotoni	Vanlig
	Blödning [§]	Vanlig
	Tromboflebit*	Ingen känd frekvens
Magtarmkanalen	Diarré, illamående	Mycket vanliga
	Kräkningar	Vanlig
Hud och subkutan vävnad	Hudutslag	Mycket vanlig
	Klåda	Vanlig
	Generaliserat hudutslag (makulärt eller papulärt)	Ingen känd frekvens
	Smärta i käken	Mycket vanlig

Muskuloskeletala systemet och bindväv	Myalgi, artralgi	Vanlig
	Smärta i arm eller ben	Vanlig
	Smärta i skelettet	Ingen känd frekvens
Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringssättet	Smärta på infusionsstället, reaktion på infusionsstället, blödning eller hematom.	Mycket vanliga
	Ödem	Vanlig
Blodet och lymfystemet	Trombocytopeni	Ingen känd frekvens
Infektioner och infestationer	Infektion i blodet i samband med central venkateter, sepsis, bakteremi**	Ingen känd frekvens
	Infektion på infusionsstället, subkutan abscess på infusionsstället	Ingen känd frekvens
	Cellulit	Ingen känd frekvens

*Fall av tromboflebit i samband med perifer intravenös infusion har rapporterats

**Livshotande fall och fall med dödlig utgång har rapporterats

§ Se avsnitt ”Beskrivning av utvalda biverkningar”

Beskrivning av utvalda biverkningar

Blödningar

Blödningar var vanliga vilket kunde förutses i denna patientpopulation med en hög andel patienter som behandlades med antikoagulantia. På grund av dess effekter på trombocytaggregation kan Remodulin öka risken för blödning, vilket bekräftats genom en ökad incidens av näsblödningar och gastrointestinala blödningar (mag-tarmblödningar, rektala blödningar, tandkötsblödningar och melena) i kontrollerade kliniska prövningar. Det fanns även rapporter om hemoptys, hematemes och hematuri, men dessa förekom i samma eller lägre frekvens jämfört med placebogruppen.

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

Symtom vid överdosering med Remodulin liknar de effekter som vanligtvis begränsar dosökningar; rodnad, huvudvärk, hypotoni, illamående, kräkning och diarré. Patienter som får symtom på överdos skall genast minska eller avbryta dosen av treprostinal beroende på hur allvarliga symtomen är, tills symtomen på överdos har gått tillbaka. Dosering skall rekommenderas med försiktighet under medicinsk kontroll och patienter skall monitoreras noga i det fall oönskade symtom skulle återkomma.

Det finns ingen känd antidot.

5 FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Trombocytaggregationshämmande medel, exkl. heparin
ATC-kod: B01A C21

Verkningsmekanism:

Treprostинil är en prostacyklinanalog.

Den utövar en direkt vasodilatatorisk effekt på den pulmonella och systemiska cirkulationen och hämmer trombocytaggregation.

Hos djur reducerar den vasodilatatoriska effekten efterbelastningen i vänster och höger kammar, samt ökar hjärtminutvolymen och slagvolymen. Effekten av treprostинil på hjärtfrekvensen hos djur är dosberoende. Inga större effekter har observerats på AV-overledningen.

Data beträffande effekten hos vuxna med pulmonell arteriell hypertension:

Studier med subkutan administrerat Remodulin

Två fas III randomiserade, dubbelblinda, placebokontrollerade kliniska prövningar har genomförts med Remodulin (treprostинil) administrerat via kontinuerlig subkutan infusion hos försökspersoner med stabil pulmonell arteriell hypertension. Totalt 469 vuxna var inkluderade i de två prövningarna: 270 hade idiopatisk eller ärflik pulmonell arteriell hypertension (treprostинilgrupp = 134 patienter; placebo grupp = 136 patienter), 90 patienter hade pulmonell arteriell hypertension associerad med bindvävssjukdom (huvudsakligen skleroderma) (treprostинilgrupp = 41 patienter; placebo grupp = 49 patienter) och 109 patienter hade pulmonell arteriell hypertension associerad med medfödd hjärtsjukdom med höger-vänster-shunt (treprostинil = 58 patienter; placebo = 51 patienter). Vid baslinjen var medelsträckan för 6-minuters gångtest 326 meter \pm 5 i gruppen som fick treprostинil via subkutan infusion och 327 meter \pm 6 i gruppen som fick placebo. Vid båda de jämförda behandlingarna ökades dosen progressivt under studiens gång, i enlighet med symtom från pulmonell arteriell hypertension och klinisk tolerans. Medeldosen som uppnåddes efter 12 veckor var 9,3 ng/kg/min i treprostинilgruppen och 19,1 ng/kg/min i placebo gruppen. Efter 12 veckors behandling var medelvariationen i 6-minuters gångtest jämfört med baslinje, beräknat på den globala populationen i båda prövningarna, -2 meter \pm 6,61 meter hos de patienter som fick treprostинil och -21,8 meter \pm 6,18 meter i placebo gruppen. Dessa resultat återspeglade en behandlingseffekt med ett medelvärde på 19,7 meter ($p = 0,0064$) från 6-minuters gångtest jämfört med placebo för de två prövningarnas globala population. Medelförändringar jämfört med baslinjevärdet för hemodynamiska parametrar (medeltryck i a. pulmonalis (mPAP)), medeltryck i höger förmak (RAP), lungkärlsmotstånd (PVR), hjärtindex (CI) och blandad venös syrgasmättnad (SvO₂), visade att Remodulin var överlägset jämfört med placebo. Förbättringen av tecken och symtom på pulmonell arteriell hypertension (synkope, yrsel, bröstmärta, trötthet och dyspné) var statistiskt signifikant ($p < 0,0001$). Dessutom förbättrades skattningen av dyspné-trötthet och dyspnépoäng enligt Borg hos patienter som behandlades med Remodulin efter 12 veckor ($p < 0,0001$). Analys av ett kombinerat kriterium som associerade en förbättring i träningskapacitet (6-minuters gångtest) med minst 10 % jämfört med baslinje efter 12 veckor, med en förbättring med minst en NYHA-klass jämfört med baslinje efter 12 veckor, samt med avsaknad av försämring i pulmonell arteriell hypertension och avsaknad av rapporterade dödsfall innan vecka 12 för den globala populationen i båda studierna, visade att antalet som svarade på treprostинil var 15,9 % (37/233) medan 3,4 % (8/236) av försökspersonerna i placebo gruppen svarade. En analys av subgrupper i den globala populationen visade en statistiskt signifikant behandlingseffekt av Remodulin jämfört med placebo i 6-minuters gångtest hos subpopulationen med försökspersoner som hade idiopatisk eller ärflik pulmonell arteriell hypertension ($p=0,043$) men inte hos subpopulationen med försökspersoner som hade pulmonell arteriell hypertension associerad med skleroderma eller medfödd hjärtsjukdom.

Effekten som sågs vid det primära effektmåttet (dvs. förändringen i sexminuters gångtest efter 12 veckors behandling) var mindre än den som sågs i historiska kontroller med bosentan, iloprost och epoprostenol.

Inga studier som direkt jämför Remodulin med epoprostenol i form av intravenös infusion har utförts.

Inga specifika studier har gjorts på barn med PAH.

Det saknas kliniska data från kliniska prövningar utförda med aktiv komparator på patienter med PAH.

5.2 Farmakokinetiska uppgifter

Hos mänskliga uppnås steady-state plasmakoncentrationer vanligtvis inom 15–18 timmar efter inledande av subkutan eller intravenös infusion med treprostинil. Steady-state plasmakoncentrationer av treprostинil står i proportion till dosen vid infusionshastigheter på 2,5–125 ng/kg/min.

Vid subkutan och intravenös administrering av Remodulin påvisades bioekvivalens vid steady state vid doser på 10 ng/kg/min.

Den observerade eliminationshalveringstiden efter subkutan administrering varierade från 1,32 till 1,42 timmar efter 6-timmarsinfusioner, 4,61 timmar efter 72-timmarsinfusioner och 2,93 timmar efter infusioner som pågick minst 3 veckor. Distributionsvolymen för treprostинil varierade från 1,11 till 1,22 l/kg, och plasmaclearance varierade från 586,2 till 646,9 ml/kg/timme. Clearance är lägre för försökspersoner med obesitas (BMI > 30 kg/m²).

I en studie som genomfördes på friska frivilliga försökspersoner med [¹⁴C] radioaktivt treprostинil, återfanns 78,6 % respektive 13,4 % av den subkutana radioaktiva dosen i urin respektive feces under en period av 224 timmar. Ingen enskild huvudmetabolit observerades. Fem metaboliter upptäcktes i urinen, varierande från 10,2 % till 15,5 % av den administrerade dosen. De fem metaboliterna utgjorde sammanlagt 64,4 % av den administrerade dosen. Tre är produkter av oxidation av 3-hydroxioktylsidokedjan, en är ett derivat av glukuronidkonjugattyp (treprostинilglukuronid) och en är oidentifierad. Endast 3,7 % av dosen återfanns i urinen i form av oförändrad moderssubstans.

I en farmakokinetisk studie på 14 friska frivilliga försökspersoner med Remodulin-doser på mellan 2,5 till 15 ng/kg/min administrerade som subkutan infusion under sju dagar nådde steady-state treprostинilkoncentrationerna i plasma toppvärdens två gånger (kl. 01.00 respektive kl. 10.00) och dalvärdens två gånger (kl. 07.00 respektive kl. 16.00). Toppkoncentrationerna var cirka 20 % till 30 % högre än dalvärdena.

En *in vitro*-studie påvisade ingen hämmande potential för treprostинil beträffande humana mikrosomala cytokrom P450-isoenzymer i levern (CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1 och CYP3A).

Dessutom hade administreringen av treprostинil ingen inducerande effekt på mikrosomalt protein i levern, totalt innehåll av cytokrom (CYP) P450 eller på aktiviteterna för isoenzymerna CYP1A, CYP2B och CYP3A.

Läkemedelsinteraktionsstudier har genomförts med paracetamol (4 g/dag) och warfarin (25 mg/dag) på friska frivilliga försökspersoner. Dessa studier visade ingen kliniskt signifikant effekt på farmakokinetiken för treprostинil. I en studie som genomfördes med warfarin fann man ingen märkbar farmakodynamisk eller farmakokinetisk interaktion mellan treprostинil och warfarin.

Metabolismen för treprostинil involverar främst CYP2C8.

Särskilda populationer

Nedsatt leverfunktion:

Hos patienter med portopulmonell hypertension och lindrigt (n=4) eller måttligt (n=5) nedsatt leverfunktion hade Remodulin vid en subkutan dos på 10 ng/kg/min i 150 minuter en AUC_{0-24 h} som ökade med 260 % respektive 510 % jämfört med friska försökspersoner. Hos patienter med nedsatt leverfunktion reducerades clearance med upp till 80 % jämfört med friska vuxna (se 4.2).

Nedsatt njurfunktion

Hos patienter med svårt nedsatt njurfunktion som krävde dialys (n=8), resulterade administrering av en enkeldos på 1 mg treprostинil oralt före och efter dialys i en AUC0-inf som inte skiljde sig avsevärt jämfört med den hos friska försökspersoner.

5.3 Pre kliniska säkerhetssuppgifter

I 13- och 26-veckorsstudier orsakade kontinuerliga subkutana infusioner av trepsostinilnatrium reaktioner på infusionsstället hos råtta och hund (ödem/erytem, knölar/svullnader, smärta/beröringskänslighet). Hos hund observerades allvarliga kliniska effekter (hypoaktivitet, kräkningar, lös avföring och ödem på infusionsstället) och dödsfall (associerat med intestinal invagination av tunntarmen och rektal prolaps) hos djur som fått ≥ 300 ng/kg/min. Ett medelvärde vid steady-state av treprostинil-nivåer i plasma på 7,85 ng/ml uppmättes hos dessa djur. Plasmanivåer av denna storlek kan uppnås hos mänskliga vid behandling med Remodulininfusioner > 50 ng/kg/min.

Eftersom en kontinuerlig tillräcklig exponering för treprostинil inte har kunnat visas för någon dos som testats i reproduktionsstudierna på råtta, så kan dessa studier vara otillräckliga för att visa eventuella effekter på fertilitet, prenatal och postnatal utveckling.

Inga långsiktiga djurstudier har utförts för att evaluera treprostинils karcinogena potential. Mutagenicetsstudier *in vitro* och *in vivo* påvisade ingen mutagen eller klastogen effekt för treprostинil.

Sammanfattningsvis, gängse studier avseende allmäntoxicitet, reproductionseffekter och genotoxicitet visade inte några särskilda risker för mänskliga.

6 FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmänne

Natriumcitrat
Saltsyra
Metakresol
Natriumhydroxid
Natriumklorid
Vatten för injektionsvätskor

6.2 Inkompatibiliteter

Då blandbarhetsstudier saknas skall detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel, förutom sterilt vatten för injektionsvätskor eller 0,9 % (w/v) natriumkloridlösning för injektionsvätskor (se avsnitt 6.6).

6.3 Hållbarhet

Läkemedlets hållbarhet på försäljningspackningen: 3 år

Hållbarhet efter första öppnandet av injektionsflaskan: 30 dagar.

Hållbarhet under användning i form av kontinuerlig subkutan administrering
En reservoar (spruta) med outspädd Remodulin som administreras subkutant har visats vara kemiskt och fysikaliskt stabil i upp till 72 timmar vid 37 °C. Andra förvaringstider och -förhållanden för användning är på användarens eget ansvar.

Hållbarhet under användning i form av kontinuerlig intravenös administrering med extern ambulatorisk pump

En reservoar (spruta) med utspädd Remodulin-lösning som administreras intravenöst har påvisats vara kemiskt, fysikaliskt och mikrobiologiskt stabil i upp till 48 timmar vid 37 °C i koncentrationer på minst 0,004 mg/ml i polyvinylklorid, polypropen och glas. För att minimera risken för systemiska infektioner får den maximala användningstiden för utspädd Remodulin dock inte överstiga 24 timmar. Andra förvaringstider och -förhållanden för användning är på användarens eget ansvar.

Hållbarhet under användning i form av intravenös administrering med implanterbar pump avsedd för intravenös administrering av Remodulin.

Kemisk, fysikalisk och mikrobiologisk stabilitet vid användning av utspädd Remodulin-lösning administrerad genom intravenös infusion har visats i upp till 35 dagar vid 37°C och 40°C i koncentrationer på minst 0,5 mg/ml i en implanterbar pump. Andra förvaringstider och -förhållanden för användning är på användarens eget ansvar.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

För förvaringsanvisningar för läkemedlet efter öppnande se avsnitt 6.3.

6.5 Förpacknings typ och inne håll

20 ml i genomskinlig glasflaska typ I, förseglad med gummipropp och ett grönt (färgkodat) lock; kartong om en flaska.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Remodulin ska användas **outspätt** när det administreras som kontinuerlig subkutan infusion (se avsnitt 4.2).

Remodulin-lösning **ska spädas ut** med sterilt vatten för injektionsvätskor eller med 9 mg/ml (0,9 % (w/v)) natriumkloridlösning för injektionsvätskor om det administreras som kontinuerlig intravenös infusion (se avsnitt 4.2).

Remodulinlösning **ska spädas ut** med 9 mg/ml (0,9% (vikt / volym)) natriumkloridlösning för injektionsvätskor, om det administreras som kontinuerlig intravenös infusion genom en kirurgiskt placerad implanterbar pump (se avsnitt 4.2).

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7 INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Ferrer Internacional, S.A.
Gran Vía Carlos III, 94
08028 – Barcelona
Spanien

8 NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

21104

9 DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

2006-09-08/2010-02-28

10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

21.03.2022