

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Recipect oraaliliuos

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi millilitra sisältää 0,958 mg kodeiinifosfaattihemihydraattia ja 20 mg guaifenesiinia.

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan: sorbitoli 500 mg/ml, etanol 60 mg/ml, metyyliparahydroksibentsoaatti 1 mg/ml, propyyliparahydroksibentsoaatti 0,3 mg/ml ja poltettu sokeri 5 mg/ml.

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Oraaliliuos.

Hieman samea, ruskea liuos.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Yskä ja yskänärsytys.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Aikuiset (vähintään 18-vuotiaat)

15 ml 3–4 kertaa päivässä.

Pediatriset potilaat

Alle 12-vuotiaat lapset:

Recipect-valmisteen käyttö on vasta-aiheista alle 12 vuoden ikäisten lasten hoidossa (ks. kohta 4.3).

12–15-vuotiaat nuoret:

10 ml 3–4 kertaa päivässä.

16–17-vuotiaat nuoret:

15 ml 3-4 kertaa päivässä.

Recipect-valmisteen käyttöä ei suositella 12–18 vuoden ikäisille nuorille, joiden hengitystoiminta on heikentynyt (ks. kohta 4.4).

Oraaliliuos annostellaan millilitroina läkemitan avulla.

4.3 Vasta-aiheet

- Yliherkkyyys vaikuttaville aineille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.
- Alle 12 vuoden ikä vakavien ja henkeä uhkaavien haittavaikutusten suurentuneen riskin takia.
- Imetys (ks. kohta 4.6).

- Jos potilaan tiedetään olevan ultranopea CYP2D6-metaboloja.

4.4 Varoituksset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Kroonista, astmaattista tai runsaslaimasta yskää sairastavien tulisi käyttää valmistetta vain lääkärin antaman ohjeen mukaan.

Astmaa tai emfyseemaa sairastavilla potilailla kodeiinia sisältävien yskänlääkkeiden liikakäyttö saattaa lisätä hengityksen vajaatoiminnan mahdollisuutta, koska liman viskositeetti kasvaa ja yskänheijaste lamaantuu.

Vaikeaa hengityksen vajaatoimintaa sairastaville potilaille kodeiini saattaa aiheuttaa hengityslamaa. Jos potilaalle on tehty vatsan alueen tai rintakehän leikkaus, on kodeiinin käyttöä välttävä, koska leikkauksen mahdollisesti aiheuttama yskänheijasteen lamaantuminen saattaa lisätä liman ja muun eritteen jäämistä hengitysteihin. Herkille potilaille kodeiini voi aiheuttaa sappikoliukin supistamalla sappiteiden sulkijalihasta.

Pitkääikainen kodeiinin käyttö voi aiheuttaa toleranssia ja riippuvuutta lääkeaineelle.

Sedatiivisten lääkkeiden kuten bentsodiatsepiinien ja niiden kaltaisten lääkkeiden samanaikaisen käytön aiheuttamat riskit

Recipect-valmisteen ja sedatiivisten lääkkeiden, kuten bentsodiatsepiinien ja niiden kaltaisten lääkkeiden, samanaikainen käyttö saattaa aiheuttaa sedaatiota, hengityslamaa, koomaa ja kuoleman. Näiden riskien vuoksi näitä sedatiivisia lääkkeitä voidaan määrättää samanaikaisesti vain sellaisille potilaille, joille muut hoitovaihtoehdot eivät sovi.

Jos potilaalle päätetään määrättää Recipect-valmistetta samanaikaisesti sedatiivisten lääkkeiden kanssa, on määrättävä pienin tehoava annos ja hoidon on oltava mahdollisimman lyhytkestoinen.

Potilasta on seurattava tarkkaan hengityslaman ja sedaation merkkien ja oireiden varalta. On erittäin suositeltavaa neuvoa potilasta ja hänen läheisiään tarkkailemaan näitä oireita (ks. kohta 4.5).

CYP2D6-metabolia

Kodeiini metaboloituu CYP2D6-maksentsyymin välityksellä aktiiviseksi metaboliitikseen morfiiniksi. Jos potilaalla on tämän entsyymin vajaus tai häneltä puuttuu tämä entsyymi kokonaan, ei riittävästä terapeutista vaikutusta saavuteta. Arviot viittaavat siihen, että enintään 7 %:lla valkoisista voi olla tämä vajaus. Jos potilaan on nopea tai ultranopea metaboloja, opioidimyrkytykseen liittyvien haittavaikutusten kehittymisen riski on suurennut jopa yleisesti käytettävillä annoksilla. Näiden potilaiden elimistö muuntaa kodeiinia morfiiniksi nopeasti, jolloin morfiinin pitoisuus seerumissa on odotettuaa suurempia.

Opioidimyrkytyksen tavallisia oireita ovat mm. sekavuus, unelaisuus, pinnallinen hengitys, pienet pupillit, pahoinvoindi, oksentelu, ummetus ja ruokahaluttomuus. Vakavissa tapauksissa potilaalla voi olla mahdollisesti henkeä uhkaavan ja erittäin harvoin kuolemaan johtavaan verenkierron tai hengityksen lamaantumiseen liittyviä oireita.

Eri populaatiossa arviodut ultranopeiden metabolojien osuudet on kuvattu alla:

Populaatio	Esiintyvyys %
Afrikkalaiset/etiopialaiset	29 %
Afroamerikkalaiset	3,4–6,5 %
Aasialaiset	1,2–2 %
Valkoiset	3,6–6,5 %
Kreikkalaiset	6,0 %

Unkarilaiset	1,9 %
Pohjoiseurooppalaiset	1–2 %

Lapset, joiden hengitystoiminta on heikentynyt

Kodeiinin käyttöä ei suositella lapsille, joiden hengitystoiminta saattaa olla heikentynyt esimerkiksi neuromuskulaaristen häiriöiden, vakavien sydän- tai hengityselinsairauksien, ylähengitystie- tai keuhkoinfektioiden, monivammojen tai laajojen kirurgisten toimenpiteiden vuoksi. Nämä tekijät saattavat pahentaa morfiinimyrkyksen oireita.

Guaifenesiini on eläinkokeissa aiheuttanut porfyriaa. Akuuttia porfyriaa sairastavia potilaita ei siten suositella hoidettavan guaifenesiinillä.

Guaifenesiinin yliannostus voi aiheuttaa lisääntynyttä virtsatiekivien muodostusta (ks. kohta 4.9).

Apuaineet

Lääke sisältää sorbitolia 500 mg/ml (5,0–7,5 g/annos). Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi (HFI), ei pidä käyttää tästä lääkevalmisteesta. Voi aiheuttaa vatsavaivoja ja olla lievästi laksatiivinen.

Valmiste sisältää etanolia 60 mg/ml (600–900 mg/annos), joka vastaa 7,5 tilavuusprosenttia etanolia (alkoholia). Alkoholimäärä 15 ml:ssa tästä lääkevalmisteesta vastaa noin 23 ml:aa olutta tai 9 ml:aa viiniä ja alkoholimäärä 10 ml:ssa tästä lääkevalmisteesta vastaa noin 15 ml:aa olutta ja 6 ml:aa viiniä. Yksi 15 ml:n annos tästä lääkevalmisteesta annettuna 70 kg painavalle aikuiselle aiheuttaa etanolialttistuksen 13 mg/kg, joka saattaa nostaa veren alkoholipitoisuuden noin tasolle 2,1 mg/100 ml. Yksi 10 ml:n annos tästä lääkevalmisteesta annettuna 12-vuotiaalle lapselle, joka painaa 30 kg aiheuttaa etanolialttistuksen 20 mg/kg, joka saattaa nostaa veren alkoholipitoisuuden noin tasolle 3,3 mg/100 ml. Vertailun vuoksi, kun aikuinen juo lasillisen viiniä tai 500 ml olutta, veren alkoholipitoisuus on todennäköisesti noin 50 mg/100 ml. Tämän lääkevalmisteen sisältämällä alkoholimäärällä ei todennäköisesti ole vaikutusta aikuisiin tai nuoriin, eivätkä vaikutukset lapsiin todennäköisesti ole havaittavia. Haitallinen alkoholismissa. Otettava huomioon raskaana olevilla ja imettävillä naisilla.

Samanaikainen anto esimerkiksi propyleeniglykolia tai etanolia sisältävien lääkevalmisteiden kanssa saattaa johtaa etanolin kumuloitumiseen ja aiheuttaa haittavaikutuksia.

Lääke sisältää metyliparahydroksibentsoattia ja propyliparahydroksibentsoattia. Voivat aiheuttaa allergisia reaktioita (mahdollisesti viivästyneitä).

Lääke sisältää poltettua sokeria 5 mg/ml (50–75 mg/annos). Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi, glukoosi-galaktoosi-imetyymishäiriö tai sakkaroosi-isomaltaasin puutos, ei pidä käyttää tästä lääkettä.

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

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Kodeiini

Sedatiiviset lääkkeet kuten bentsodiatsepiinit ja niiden kaltaiset lääkkeet:

Additiivisen keskushermostoa lamaavan vaikutuksen vuoksi opioidien ja sedatiivisten lääkkeiden, kuten bentsodiatsepiinien ja niiden kaltaisten lääkkeiden samanaikainen käyttö lisää sedaation, hengityslaman, kooman ja kuoleman riskiä. Annostusta ja samanaikaisen hoidon kestoja on rajoitettava (ks. kohta 4.4).

Kodeiini saattaa lisätä myös muiden opiaattien, yleisanesteettien, trisyklisten masennuslääkkeiden, monoamiinioksidaasin estäjien, alkoholin ja muiden keskushermostoa lamaavien lääkeaineiden

vaikutuksia. Toisaalta kinidiini, masennuslääkkeet ja neuroleptit estävät sytokromi P450 2D6:tta ja vähentävät näin kodeiinin O-demetylaatiota morfiiniksi. Tämän seurauksena sytokromi P450 2D6:tta estävien lääkeaineiden ja kodeiinin yhteiskäyttö saattaa vähentää kodeiinin farmakologisia vaikutuksia elimistössä ja heikentää kodeiinin yskää hillitseväät tehoa.

Guaifenesiini

Recipect-oraaliliuoksen sisältämällä annoksilla guaifenesiinillä ei tiedetä olevan kliinisesti merkittäviä yhteisvaikutuksia muiden lääkeaineiden kanssa.

4.6 He de lmällisyys, raskaus ja imetys

Raskaus

Recipect-oraaliliuosta ei tule käyttää raskauden aikana.

Imetys

Recipect-valmisten käyttö on vasta-aiheista rintaruokinnan aikana (ks. kohta 4.3). Tavanomaisia hoitoannoksia käytettäessä rintamaidossa saattaa olla hyvin pieniä määriä kodeiinia ja sen aktiivista metaboliittia ja on epätodennäköistä, että tällä olisi haitallista vaikutusta imettävään lapseseen. Jos potilas on kuitenkin ultranopea CYP2D6-metaboloija, aktiivista metaboliittia morfiinia saattaa olla rintamaidossa suurempia pitoisuuksia, mikä erittäin harvinaisissa tapauksissa saattaa aiheuttaa imeväiselle opioidimyrkyksen oireita, jotka voivat olla kuolemaan johtavia.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Kodeiinia sisältävät valmisteet voivat hidastaa reaktiokykyä ja näin heikentää ajokykyä tai koneidenkäyttökykyä.

4.8 Haimavaikutukset

Yskää hillitsevinä annoksina käytettyinä kodeiinin aiheuttamat haimavaikutukset ovat kohtalaisten lieviä. Guaifenesiini voi aiheuttaa erityisesti suurilla annoksilla vatsavaivoja, pahoinvointoja ja oksentelua. Yliherkkysreaktioita valmisten sisältämille aineosille on kuvattu harvoin.

Kodeiini

Haimavaikutusten yleisyytsluokat on määritelty seuraavasti:

Yleiset ($> 1/100$), Melko harvinaiset ($> 1/1\,000, < 1/100$), Harvinaiset ($< 1/1\,000$ mukaan lukien yksittäiset raportit).

	Yleiset	Melko harvinaiset	Harvinaiset
Immuunijärjestelmä			Yliherkkysreaktiot
Psykkiset häiriöt			Kiihtymys
Hermosto	Päänsärky, pahoinvohti, huimaus		
Sydän		Sydämentykytys	
Ruuansulatuselimistö	Oksentelu, ummetus		
Iho ja ihon-alainen kudos		Kutina	
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat	Väsymys		Hikoilu

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55
00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Oireet

Kodeiinimyrkytyksen oireita ovat kiihtymys, kouristukset, delirium, hypotensio, mioosi, matala tai nopea pulssi, punastuminen, korvien soiminen, väsymys, lihasheikkous ja verenkiertokollapsi. Suuret guaifenesiiniannokset voivat aiheuttaa lähinnä vatsavaivoja. Guaifenesiinin yliannostus voi aiheuttaa myös lisääntynytä virtsatiekivien muodostusta. Suuret annokset valmisten sisältämää ammoniumkloridia voivat aiheuttaa vatsavaivoja sekä asidoosia ja hypokalemiaa erityisesti maksan tai munuaisten vaikeaa vajaatoimintaa sairastavilla.

Pediatriset potilaat

Lapsille suuret (5–12 mg/kg), suun kautta otetut kodeiinannokset ovat aiheuttaneet hengityslaman, kooman ja jopa kuoleman.

Hoito

Yliannostustapauksessa kodeiinin antidoottina käytetään naloksonia, muuten myrkytyksen hoito on oireenmukaista.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Yskänlääkkeet ja vilustumislääkkeet, opiumjohdokset ja ekspektorantit, ATC-koodi: R05FA02.

Recipect-oraaliliuoksen pääasialliset vaikuttavat aineet ovat kodeiini ja guaifenesiini. Kodeiini eli metyylimorfiini on tehokas yskänkeskusta lamaava opiaatti. Yskää lamaava vaikutus näyttää välittyyväni tavallisista opioidireseptoreista poikkeavien, kodeiinia sitovien reseptoreiden kautta. Kodeiinin affinitytti varsinaisiin opioidireseptoreihin on matala ja mm. sen aiheuttama heikohko analgeettinen vaikutus välittynee kodeiinista syntyyvän morfiinin kautta. Kodeiinin väsyttävä vaikutus on lievä ja normaalissa käytössä riippuvuutta esiintyy vain harvoin. Kodeiini lisää annosriippuvaiseksi histamiinin erityistä syöttösoluista. Kodeiini saattaa lamata hengitysteiden värekarvojen toimintaa, mutta on epätodennäköistä, että suositellut kodeiinannokset aiheuttaisivat kliinisesti merkityksellistä värekarvatoiminnan häiriötä.

Recipect-oraaliliuoksen sisältämä guaifenesiini toimii liman poistumista helpottavana ekspektoranttina. Se lisää hengitysteiden limaneritystä ja vähentää liman sitkeyttä. Guaifenesiinillä saattaa olla myös yskää lamaavaa vaikutusta.

5.2 Farmakokinetiikka

Kodeiini imetyy hyvin suun kautta otettuna. Maksimaaliset pitoisuudet plasmassa saavutetaan n. 1 tunnin kulussa ja maksimaalinen yskää lamaava vaikutus n. 1–2 tuntia lääkkeen otosta. Yskää lamaava vaikutus kestää n. 4 tuntia. Kodeiinin jakautumistilavuus on n. 3,6 l/kg ja lääkeaine kulkeutuu mm. äidinmaitoon. Plasman proteiineihin sitoutuminen on vähäistä. Kodeiinin puoliintumisaika plasmassa on n. 3–4 tuntia. Se metaboloituu maksassa O- ja N-metylaation kautta morfiiniksi (n. 10 % annoksesta), norkodeiiniksi sekä muiksi metaboliiteiksi, kuten normorfiiniksi ja hydrokodoniksi. Kodeiini ja metaboliitit erittyvät lähes yksinomaan munuaisten kautta, suurimmaksi osaksi glukuronikonjugaatteina.

Myös guaifenesiini imetyy ruoansulatuskanavasta. Guaifenesiini metaboloituu maksassa ja erityy virtsan kautta.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Kodeiinin tai guaifenesiinin karsinogeenisuudesta tai teratogeenisuudesta ei ole tietoa. Kodeiinin oraaliset LD50 arvot hiirellä, kanimilla ja rotalla ovat olleet välillä 120–550 mg/kg. Guaifenesiinin vastaavat oraaliset LD50 arvot ovat olleet välillä 690–2500 mg/kg.

In vivo tutkimuksessa värekarvojen lyöntinopeuden laskua ilmeni rotalla i.v. -annoksella 15 mg/kg, mutta muutos ei ollut tilastollisesti merkitsevä. Marsulla päivittäinen kodeiiniannos 30 mg/kg s.c. ei vaikuttanut henkitorven värekarvojen lyöntinopeuteen. Annos on n. 15 kertaa suurempi kuin akuutti intraperitoneaalinen antitussiiviannis marsulla.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Sorbitoli (E420)
Ammoniumkloridi
Etanol
Metyyliparahydroksibentsoaatti (E218)
Propyyliparahydroksibentsoaatti (E216)
Timjamin nesteuute
Lakritsiaromi
Sakkariininatrium
Poltettu sokeri (E150)
Puhdistettu vesi.

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kestoaika

3 vuotta.

6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C. Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätä.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko

Ruskea lasipullo, 150 ml.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet

Hävittämisohe: Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

Ravistettava ennen käyttöä.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Orion Corporation
Orionintie 1
02200 Espoo

8. MYYNTILUVAN NUMERO

9537

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 30. syyskuuta 1987
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 4. huhtikuuta 2008

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

9.6.2022

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Recipect oral lösning

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En milliliter innehåller 0,958 mg kodeinfosfathemihydrat och 20 mg guaifenesin.

Hjälppännen med känd effekt: sorbitol 500 mg/ml, etanol 60 mg/ml, metylparahydroxibensoat 1 mg/ml, propylparahydroxibensoat 0,3 mg/ml, och sockerkulör 5 mg/ml.

För fullständig förteckning över hjälppännen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Oral lösning.

En aning grumlig, brun lösning.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Hosta och hostretning.

4.2 Dosering och administreringssätt

Dosering

Vuxna (18 år och äldre)

15 ml 3–4 gånger dagligen.

Pediatrisk population

Barn under 12 år:

Recipect är kontraindicerat för behandling av barn under 12 år (se avsnitt 4.3).

Ungdomar mellan 12 och 15 år:

10 ml 3–4 gånger dagligen.

Ungdomar mellan 16 och 17 år:

15 ml 3–4 gånger dagligen.

Recipect rekommenderas inte till ungdomar mellan 12 och 18 år med nedsatt andningsfunktion (se avsnitt 4.4).

Den orala lösningen doseras i milliliter med hjälp av ett medicinmått.

4.3 Kontraindikationer

- Överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något hjälppämne som anges i avsnitt 6.1.
- Ålder under 12 år, p.g.a. en ökad risk för att utveckla allvarliga eller livshotande biverkningar.
- Amning (se avsnitt 4.6).

- Om patienten är känd ultrasnabb metaboliserares avseende CYP2D6.

4.4 Varningar och försiktighet

Patienter med kronisk, astmatisk och rikligt slemavsondrande hosta ska använda läkemedlet endast enligt läkarens anvisningar.

Hos patienter med astma eller emfysem kan en överanvändning av hostmediciner som innehåller kodein öka risken för andningssvikt, eftersom slemmets viskositet ökar och hostreflexen lamslås.

Hos patienter med svår andningssvikt kan kodein förorsaka andningsdepression. Om patienten har genomgått en operation i magområdet eller bröstkorgen, ska kodein undvikas eftersom slem och annat sekret kan bli kvar i andningsvägarna eftersom hostreflexen kan lamslås vid operationen. Hos känsliga patienter kan kodein orsaka gallstenskolik genom att sammandra gallvägarnas slutarmuskel.

Långvarig användning av kodein kan leda till toleransutveckling och läkemedelsberoende.

Risker med samtidig användning av sedativa läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel

Samtidig användning av Recipect och sedativa läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel kan leda till sedering, andningsdepression, koma och död. På grund av dessa risker ska sedativa läkemedel förskrivas samtidigt endast till patienter för vilka andra behandlingsalternativ inte är möjliga.

Om det beslutas att förskriva Recipect samtidigt med sedativa läkemedel, ska lägsta effektiva dos användas och behandlingstiden ska vara så kort som möjligt.

Patienten ska noga följas med avseende på tecken och symptom av andningsdepression och sedering. Det är starkt rekommenderat att informera patienten och dess närmilande om att vara uppmärksamma på dessa symptom (se avsnitt 4.5).

CYP2D6-metabolism

Kodein metaboliseras av leverenzymet CYP2D6 till morfin, som är den aktiva metaboliten. Om patienten har brist på eller helt saknar detta enzym, kommer inte en tillräcklig terapeutisk effekt att uppnås. Uppskattningar tyder på att upp till 7 % av den kaukasiska populationen kan ha denna brist. Om patienten är en extensiv eller ultrasnabb metaboliserares finns det en ökad risk för morfinrelaterade biverkningar även vid normalt förskrivna doser. Dessa patienter omvandlar snabbt kodein till morfin, vilket resulterar i högre koncentrationer av morfin i serum än förväntat.

Allmänna symptom på morfinintoxikation inkluderar förvirring, somnolens, ytlig andning, små pupiller, illamående, kräkningar, förstopning och aptitlöshet. I allvarliga fall kan detta inkludera symptom på cirkulations- och andningsdepression, vilket kan vara livshotande och i mycket sällsynta fall dödligt.

En uppskattning av förekomsten av ultrasnabba metaboliserares i olika befolkningsgrupper sammanfattas nedan:

Population	Förekomst %
Afrikaner/etiopier	29 %
Afroamerikaner	3,4–6,5 %
Asiater	1,2–2 %
Kaukasier	3,6–6,5 %
Greker	6,0 %
Ungrare	1,9 %
Nordeuropéer	1–2 %

Barn med nedsatt andningsfunktion

Kodein rekommenderas inte till barn som kan ha nedsatt andningsfunktion inkluderande neuromuskulära sjukdomar, allvarliga hjärt- eller andningstillstånd, infektioner i övre luftvägarna eller lungorna, multipelt trauma eller omfattande kirurgiska ingrepp. Dessa faktorer kan förvärra symtomen på morfinintoxikation.

Guaifenesin har i djurförsök orsakat porfyri. Patienter som lider av akut porfyri rekommenderas därför inte behandling med guaifenesin.

En överdos av guaifenesin kan förorsaka en ökad bildning av uroliter (se avsnitt 4.9).

Hjälpmännen

Detta läkemedel innehåller sorbitol 500 mg/ml (5,0–7,5 g/dos). Patienter med hereditär fruktosintolerans bör inte använda detta läkemedel. Kan ge obehag i mage/tarm och ha en milt laxerande effekt.

Detta läkemedel innehåller etanol 60 mg/ml (600–900 mg/dos) motsvarande 7,5 volymprocent etanol (alkohol). Mängden i 15 ml av detta läkemedel motsvarar ca. 23 ml öl eller 9 ml vin och mängden i 10 ml av detta läkemedel motsvarar ca. 15 ml öl eller 6 ml vin. En 15 ml dos av detta läkemedel som ges till en vuxen som väger 70 kg ger en exponering av 13 mg/kg etanol vilket kan orsaka förhöjd alkoholkoncentration i blodet motsvarande ungefär 2,1 mg/100 ml. En 10 ml dos av detta läkemedel som ges till ett barn som är 12 år och väger 30 kg ger en exponering av 20 mg/kg etanol vilket kan orsaka förhöjd alkoholkoncentration i blodet motsvarande ungefär 3,3 mg/100 ml. Som jämförelse, för en vuxen som dricker ett glas vin eller 500 ml öl, är alkoholkoncentrationen i blodet troligtvis ungefär 50 mg/100 ml. Mängden alkohol i detta läkemedel ger troligtvis inga effekter hos vuxna och ungdomar och dess effekt hos barn är troligtvis inte märkbar. Skadligt för personer som lider av alkoholism. Ska uppmärksamas hos gravida och ammande kvinnor.

Samtidig användning av läkemedel som innehåller t.ex. propylenglykol eller etanol, kan leda till ackumulering av etanol och orsaka biverkningar.

Detta läkemedel innehåller metylparahydroxibensoat och propylparahydroxibensoat. Kan ge allergiska reaktioner (eventuellt fördröjda).

Detta läkemedel innehåller sockerkulör 5 mg/ml (50–75 mg/dos). Patienter med något av följande sällsynta, ärftliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: fruktosintolerans, glukos-galaktosmalabsorption eller sukras-isomaltas-brist.

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

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Kodein

Sedativa läkemedel såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel:

Samtidig användning av opioider med sedativa läkemedel, såsom bensodiazepiner eller liknande läkemedel ökar risken för sedering, andningsdepression, koma och död på grund av den additiva CNS-depressiva effekten. Dosering och duration av samtidig användning ska begränsas (se avsnitt 4.4).

Kodein kan öka effekten av följande läkemedel: opiater, allmän anestesi, tricykliska antidepressiva, monoaminoxidashämmare, alkohol och andra CNS-depressiva läkemedel. Däremot kan kinidin, antidepressiva läkemedel och neuroleptika hämma cytokrom P450 2D6 och därmed minska O-demetylering av kodein till morfin. Till följd av detta kan samtidig användning av cytokrom P450 2D6 hämmande läkemedel och kodein minska den farmakologiska effekten hos kodein och kan försvaga den hostdämpande effekten hos kodein.

Guaifenesin

Dosen guaifenesin som Recipect oral lösning innehåller har inte några kända kliniskt betydande interaktioner med andra läkemedel.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Recipect oral lösning ska inte användas under graviditet.

Amning

Recipect är kontraindicerat under amning (se avsnitt 4.3).

Vid terapeutiska doser kan kodein och dess aktiva metaboliter förekomma i mycket små mängder i modersmjölken och det är osannolikt att detta kunde ha skadliga effekter på det ammade barnet. Om patienten ändå är en ultrasnabb metaboliserares avseende CYP2D6, kan högre nivåer av den aktiva metaboliten morfin förekomma i modersmjölken. Detta kan i mycket sällsynta fall resultera i symptom på morfintoxikation hos det ammade barnet, vilket kan vara dödligt.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Preparat som innehåller kodein kan sänka reaktionsförmågan och därmed försvaga förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Kodeindoser som används för att dämpa hosta orsakar biverkningar som är relativt milda. Guaifenesin kan speciellt vid stora doser orsaka magbesvär, illamående och kräkningar. Överkänslighetsreaktioner mot något av preparatets beståndsdelar har sällan beskrivits.

Kodein

Frekvensen för biverkningar har definierats enligt följande:

Vanliga ($> 1/100$), Mindre vanliga ($> 1/1\ 000, < 1/100$), Sällsynta ($< 1/1\ 000$ inklusive enskilda rapporter).

	Vanliga	Mindre vanliga	Sällsynta
Immunsystemet			Överkänslighetsreaktioner
Psykiska störningar			Upprördhet
Centrala och perifera nervsystemet	Huvudvärk, illamående, yrsel		
Hjärtat		Hjärtklappning	
Magtarm- kanalen	Kräkningar, förstopning		
Hud och subkutan vävnad		Klåda	
Allmänna symtom och symtom vid administrerings- stället	Trötthet		Svetning

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdosering

Symtom

Symtom vid en kodeinförgiftning är upprördhet, kramper, delirium, hypotension, mios, låg eller snabb puls, rodnad, tinnitus, trötthet, muskelsvaghets och cirkulationskollaps. Stora guaifenesindoser kan främst orsaka magbesvär. En överdos av guaifenesin kan också orsaka en ökad bildning av uroliter. Stora doser av ammoniumklorid, som ingår i preparatet, kan orsaka magbesvär samt acidosis och hypokalemia speciellt hos patienter som lider av svår lever- eller njursvikt.

Pediatrisk population

Hos barn har stora orala kodeindoser (5–12 mg/kg) orsakat andningsdepression, koma och till och med död.

Behandling

Vid en överdosering används naloxon som antidot mot kodein, annars behandlas förgiftningen enligt symtomen.

5. FARMAKOLOGISKA EGENDOMSBECKEN

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medel mot hosta och förkyllning, opiumderivat och expektorantia, ATC-kod: R05FA02.

De huvudsakliga aktiva substanserna i Recipet är kodein och guaifenesin. Kodein d.v.s. metylmorphin är en effektiv opiat som dämpar hostcentrumet. Den hostdämpande effekten verkar förmedlas via receptorer som kodein binder till, vilket avviker från de vanliga opioidreceptornerna. Affiniteten hos kodein till de egentliga opioidreceptornerna är låg och bland annat den svaga analgetiska effekten uppkommer sannolikt via morfinet som bildas av kodein. Den trötande effekten hos kodein är mild och vid normal användning förekommer beroende endast sällan. Kodein ökar frisättningen av histamin från mastcellerna på ett dosberoende sätt. Kodein kan lama flimmerhåren i andningsvägarna, men det är osannolikt att de rekommenderade kodeindoserna skulle ge upphov till en kliniskt betydande störning i funktionen hos flimmerhåren.

Recipet innehåller guaifenesin som fungerar som expektorantia och underlättar avlägsnandet av slem. Det ökar andningsvägarnas slemutsöndring och minskar slemets seghet. Guaifenesin kan också ha en hostdämpande effekt.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Kodein absorberas väl efter oralt intag. Maximala plasmakoncentrationer uppnås inom ca 1 timme och den maximala hostdämpande effekten uppnås inom 1–2 timmar efter intaget. Den hostdämpande effekten varar i ca 4 timmar. Distributionsvolymen för kodein är ca 3,6 l/kg och substansen passeras

över till bland annat modersmjölken. Proteinbindningen i plasma är låg. Halveringstiden för kodein i plasma är ca 3–4 timmar. Kodein metaboliseras i levern genom O- och N-metylering till morfin (ca 10 % av dosen), norkodein samt till andra metaboliter, såsom normorfin och hydrokodon. Kodein och dess metaboliter utsöndras nästan enbart via njurarna och i huvudsak som glukuronidkonjugat.

Också guaifenesin absorberas från magtarmkanalen. Guaifenesin metaboliseras i levern och utsöndras med urinen.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Det finns inga data avseende karcinogenicitet och teratogenicitet för kodein och guaifenesin. Kodeinets orala LD50 värdet hos möss, kanin och råtta har varit mellan 120 och 550 mg/kg. Motsvarande orala LD50 värdet för guaifenesin har varit mellan 690 och 2500 mg/kg.

I *in vivo* studier såg man en nedgång i flimmerhårens slagfrekvens hos råttor med en i.v. dos på 15 mg/kg, men förändringen var inte statistiskt signifikant. En daglig kodeindos på 30 mg/kg s.c. hos marsvin påverkade inte flimmerhårens slagfrekvens i luftstrupen. Dosen är ca. 15 gånger större än den akuta intraperitoneala antitussiva dosen hos marsvin.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälppämnen

Sorbitol (E420)
Ammoniumklorid
Etanol
Metylparahydroxibensoat (E218)
Propylparahydroxibensoat (E216)
Timjanextrakt, flytande
Lakritsarom
Sackarinnatrium
Sockerkulör (E150)
Vatten, renat.

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

3 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

6.5 Förpacknings typ och innehåll

Brun glasflaska, 150 ml.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Destruktionsanvisning: Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

Bör omskakas före användning.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Orion Corporation
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

9537

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 30 september 1987

Datum för den senaste förnyelsen: 4 april 2008

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

9.6.2022