

## VALMISTEYHTEENVETO

### 1. LÄÄKEVALMISTeen NIMI

Sojourn 100 % inhalaatiohöyry, neste

### 2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi pullo sisältää 100 % (v/v) sevofluraania.

### 3. LÄÄKEMUOTO

Inhalaatiohöyry, neste

Kirkas, väritön neste

### 4. KLIINiset TIEDOT

#### 4.1 Käyttöaiheet

Yleisanestesian induktio ja ylläpito aikuispotilailla ja kaikenikäisillä lapsipotilailla, myös täysiaikaisena syntyneillä vastasyntyneillä (ks. ikää koskevat tiedot kohdasta 4.2).

#### 4.2 Annostus ja antotapa

Sevofluraania saa antaa vain yleisanestesian antoon koulutuksen saanut henkilökunta. Välineet hengitysteiden avoimina pitämiseen, hengityksen avustamiseen, lisähapen antoon ja verenkierron elvytykseen on oltava heti saatavilla.

Esilääkitys on valittava potilaan yksilöllisen tarpeen mukaan ja anestesialääkärin harkinnan perusteella.

##### Anestesian induktio

Annostus on yksilöllinen, ja annos titrataan halutun vaikutukseen alkaansaamiseksi potilaan iän ja kliinisen tilan mukaan.

Ennen sevofluraani-inhalaatiota voidaan antaa lyhytvaikutteista barbituraattia tai muuta laskimoon annettavaa induktioainetta.

Sevofluraani-induktio voidaan toteuttaa antamalla sevofluraania inhalaationa pitoisuutena 0,5–1,0 % hapen ( $O_2$ ) kanssa yhdessä typpioksiduulin ( $N_2O$ ) kanssa tai ilman typpioksiduulia.

Sevofluraanipitoisuutta voidaan aikuisilla ja lapsilla lisätä 0,5–1,0 % kerrallaan enintään 8 %:iin saakka, kunnes saavutetaan tarvittava anestesiasyvyys.

Kirurginen anestesiasyvyys saavutetaan aikuisilla tavallisesti alle kahdessa minuutissa inhalaatiolla, jossa on enintään 5 % sevofluraania. Lapsilla kirurginen anestesiasyvyys saavutetaan tavallisesti alle kahdessa minuutissa inhalaatiolla, jossa on enintään 7 % sevofluraania.

Hypovoleemilla, hypotonisilla tai heikentyneillä potilailla annostuksessa on noudatettava erityistä varovaisuutta, ja antotilanteessa on oltava valmiudet hapen antamiseen ja elvyttämiseen.

##### Anestesian ylläpito

Kirurgisen anestesiasyvyys voidaan ylläpitää antamalla inhalaationa pitoisuus 0,5–3 % sevofluraania hapessa ( $O_2$ ) ilman typpioksiduulia tai siihen yhdistettynä.

Sevofluraanin MAC-arvot eri ikäryhmissä.		
Ikä (vuotta)	Sevofluraania hapessa	Sevofluraania 65% N <sub>2</sub> O / 35% O <sub>2</sub> *
< 3	3,3 - 2,6%	2,0%
3 - <5	2,5%	ei mitattu
5 - 12	2,4%	ei mitattu
25	2,5%	1,4%
35	2,2%	1,2%
40	2,05%	1,1%
50	1,8%	0,98%
60	1,6%	0,87%
80	1,4%	0,70%

\* lapsilla: 60% N<sub>2</sub>O/ 40% O<sub>2</sub>

### Herääminen

Herääminen sevofluraanianestesiasta tapahtuu yleensä nopeasti. Sen vuoksi potilaat voivat tarvita nopeammin postoperatiivista kivunlievitystä.

### Iäkkääät

MAC-arvo pienenee iän myötä. Keskimääräinen sevofluraanipitoisuus, jolla MAC-arvo saavutetaan 80-vuotiaalla potilaalla, on noin puolet (50 %) 20-vuotiaalla tarvittavasta pitoisuudesta.

### Pediatriset potilaat

Ks. taulukosta 1 pediatristen potilaiden MAC-arvot iän mukaan, kun valmistetta käytetään hapen kanssa sekä joko typpioksiduulin kanssa tai ilman sitä.

### Munuaisten vajaatoiminta

Tutkimuksissa oli vähän munuaisten vajaatoimintaa (seerumin kreatiniinipitoisuus lähtötilanteessa yli 133 mikromol/litra) sairastavia potilaita, joten sevofluraanin turvallisuutta tässä potilasryhmässä ei ole täysin varmistettu. Sevofluraanin käytössä munuaisten vajaatoimintaa sairastaville potilaille pitää siksi olla varovainen.

### Antotapa

Inhalaatioon. Sevofluraani annetaan joko naamarin tai intubaatioputken kautta. Sevofluraani annetaan erityisesti sevofluraanin käyttöön kalibroidulla höyrystimellä, jotta annettava pitoisuus voidaan varmistaa tarkoin.

## 4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyyss sevofluraanille tai muille halogenoiduille anestesia-aineille (esim. anamneessissa maksan toimintahäiriö, kuume tai tuntemattomasta syystä aiheutunut leukosytoosi jollakin tällaisista lääkevalmisteista toteutetun anestesian jälkeen).

Aiempi halogenoidusta inhalaatioanesteestä aiheutunut varmistettu hepatiitti tai sevofluraanianestesian jälkeen aiempi selittämätön keskivaikea tai vaikea maksan toimintahäiriö, johon on liittynyt ikterusta, kuumetta ja eosinofilia.

Tiedossa oleva tai epäilty perinnöllinen alitus maligniin hypertermiaan.

Yleisanesthesia on potilaalle vasta-aiheinen.

## 4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Kaikkien potilaiden, joille sevofluraanianestesia annetaan, on oltava jatkuvassa seurannassa, jossa tarkkaillaan EKG:tä (sydänsähkökäyrää), verenpainetta, happisaturaatiota ja uloshengitysilman loppuosan hiilidioksidiapitoisuutta (etCO<sub>2</sub>).

Sevofluraani aiheuttaa hengityslamaa, mitä narkoottinen esilääkitys tai muut hengityslamaa aiheuttavat aineet voivat voimistaa. Hengitystä pitää seurata ja tarvittaessa avustaa.

Anestesian ylläpitovaliheessa sevofluraanipitoisuuden suurentaminen aiheuttaa annoksesta riippuvaista verenpaineen laskua. Voimakas verenpaineen lasku saattaa liittyä anestesian syvyyteen, ja tällaisissa tapauksissa tilanne voidaan korjata pienentämällä inhaloitavaa sevofluraanipitoisuutta.

Annostuksen valinnassa on noudatettava erityistä varovaisuutta, jos potilaalla on hypovolemia, hypotensio tai esim. samanaikaisesta lääkityksestä johtuva muu hemodynaaminen häiriö.

Herääminen on sevofluraanianestesian jälkeen yleensä nopea, joten potilaat saattavat tarvita nopeasti postoperatiivista kivunlievitystä.

Sevofluraanin käytön jälkeen potilas palaa tajuihinsa yleensä muutamassa minuutissa, mutta lääkeaineen vaikutusta älyllisiin toimintoihin 2–3 vuorokauden ajan anestesian jälkeen eivätkä tutkittu. Lieväät mielialan vaihtelut voivat jatkua useiden päivien ajan valmisten käytön jälkeen (ks. kohta 4.7).

#### Sepelvaltimotautipotilaat

Sepelvaltimotautia sairastavilla potilailla on tärkeää pitää hemodynamikka vakaana sydänlihasiskemian välttämiseksi.

#### Obstetriset toimenpiteet

Anestesiassa on obstetristen toimenpiteiden yhteydessä oltava varovainen, sillä sevofluraani relaksoidutta ja lisää kohdun verenvuotoa (ks. kohta 4.6).

#### Neurokirurgiset toimenpiteet

Sevofluraania pitää annostella varovaisesti potilaille, joilla voi olla vaarana kallonsisäisen paineen nousu, ja valmisten antamiseen pitää yhdistää kallonsisäistä painetta laskevia toimenpiteitä, kuten hyperventilaatio.

#### Kouristuskohtaukset

Sevofluraanin käytössä on raportoitu harvoin kouristuskohtauksia.

Sevofluraanin käyttöön on liittynyt kouristuskohtauksia lapsilla ja nuorilla aikuisilla sekä vanhemmillä aikuisilla, joista joillakin oli altistavia riskitekijöitä. Kliininen harkinta on tarpeen ennen kuin sevofluraania käytetään potilaille, joilla on riski saada kouristuskohtauksia. Lapsilla anestesian syvyyttä on rajoitettava. EEG-seurannan avulla kouristuskohtauksille alittiuden potilaiden sevofluraaniannos voidaan mahdollisesti optimoida ja kohtaustoiminta estää (ks. kohta 4.4).

#### Munuaisvauriopotilaat

Pienillä virtausnopeuksilla tehdystä kontrolloidusta kliinistä tutkimuksista saatuja tietoja on vähän, mutta potilaista ja eläinkokeista saadut havainnot viittaavat munuaisvaurion mahdollisuuteen oletettavasti compound A:n seurauksesta. Eläinkokeet ja ihmisiä tehdyt tutkimukset osoittavat, että sevofluraanin antoon yli 2 MAC-tuntia ja tuorekaasun virtausnopeuteen  $< 2 \text{ l/min}$  saattaa liittyä proteinuria ja glukosuria (ks. kohta 5.1).

Compound A:n pitoisuutta, josta voisi oletettavasti aiheuttaa kliinistä munuaistoksisuutta, ei ole varmistettu. Huomioi kaikki compound A:n altistukseen ihmisiä johtavat tekijät, etenkin altistuksen kesto, tuorekaasun virtausnopeus ja sevofluraanipitoisuus.

Sisäänhengitettävää sevofluraanipitoisuutta ja tuorekaasun virtausnopeutta pitää säättää, jotta altistus compound A:lle minimoidaan. Sevofluraanialtistus ei saa olla yli 2 MAC-tuntia, kun virtausnopeus on  $1 - < 2 \text{ l/min}$ . Tuorekaasun virtausnopeutta  $< 1 \text{ l/min}$  ei suositella.

#### Munuaisten vajaatoiminta

Sevofluraanin käytössä pitää olla varovainen, jos potilaalla on munuaisten vajaatoimintaa ( $\text{GFR} \leq 60 \text{ ml/min}$ ). Munuaisten toimintaa pitää seurata leikkauksen jälkeen.

#### Potilaat, joilla on maksasairaus

Valmisten markkinoille tulon jälkeen on raportoitu hyvin harvoin lieviä, keskivalkeita ja vakavia leikkauksenjälkeisiä maksan toimintahäiriöitä tai maksatulehdustapauksia, joista joihinkin on liittynyt

ikterusta.

Sevofluraanin käytöstä on tehtävä kliininen arvio ennen kuin sitä annetaan potilaalle, jolla on perussairautena jokin maksasairaus, tai jos potilas käyttää samanaikaisesti lääkeitä, joiden tiedetään aiheuttavan maksan toimintahäiriötä. Jos potilaalla on ollut maksavaurio, ikterusta, selittämätöntä kuumetta tai eosinofiliaa toisen inhalaatioanesteetin annon jälkeen, sevofluraanin käyttöä suositellaan välttämään, jos anestesia laskimoon annettavilla lääkevalmisteilla tai regionalinen anestesia on mahdollinen (ks. kohta 4.8).

Potilailla, jotka altistuvat toistuvasti suhteellisen lyhyin väliajoin halogenoiduille hiilivedyille, esim. sevofluraanille, saattaa olla lisääntynyt maksavaurioriski.

#### Mitokondriotaudit

Yleisanestesian, mukaan lukien sevofluraanin, käytössä on noudatettava varovaisuutta, jos potilaalla on jokin mitokondriauti.

#### Harkintaa edellyttävät tilanteet

Anostuksen valinnassa on noudatettava erityistä varovaisuutta, jos potilaalla on hypovolemia, hypotensio tai esim. samanaikaisesta lääkityksestä johtuva muu hemodynaaminen häiriö.

Sevofluraanin käytössä myasthenia gravis -potilaille on oltava varovainen.

Sevofluraani voi muiden halogenoitujen anesteettien tavoin aiheuttaa yskää anestesian induktion aikana.

QT-ajan pidentymisestä on raportoitu yksittäisiä tapauksia. Tapaaksiin liittyi hyvin harvoin käännyvien kärkien takykardiaa (poikkeustapauksissa kuolemaan johtaneita). Siksi sevofluraania on käytettävä varoen alittiilla potilailla.

#### Maligni hypertermia

Herkillä potilailla voimakkaat inhalaatioanesteetit voivat laukaista luurankolihasten hypermetabolisen tilan, joka lisää huomattavasti hapentarvetta ja aiheuttaa kliinisen tilan nimeltä maligni hypertermia. Malignia hypertermiaa on raportoitu harvoin sevofluraanin käytössä (ks. myös kohta 4.8). Kliinisinä oireina nähdään hyperkapnia, johon voi liittyä lihasten jäykkyyttä, takykardiaa, tihentynyt hengitysfrekvenssi, syanoosi, rytmihäiriötä ja/tai epävakaa verenpaine. Osa näistä epäspesifisistä oireista voi ilmetä myös kevyen anestesian, akuutin hypoksian, hyperkapnian tai hypovolemian aikana. Sevofluraanin käytössä on raportoitu kuolemaan johtanutta malignia hypertermiaa.

Hoitona on laukaisevan lääkeaineen (esim. sevofluraanin) käytön lopettaminen, dantroleeninatriumin antaminen laskimoon sekä tukihoito. Myöhemmin voi esiintyä munuaisten vajaatoimintaa, minkä vuoksi virtsaneritystä on seurattava ja tuettava, jos mahdollista.

Inhalaatioanesteettien käyttöön on liittynyt harvinaisissa tapauksissa seerumin kaliumpitoisuuden nousua, joka on leikkauksen jälkeen aiheuttanut pediatrisille potilaille sydämen rytmihäiriötä ja kuolemantapauksia.

#### Perioperatiivinen hyperkalemia

Inhalaatioanesteettien käyttöön on liittynyt harvinaisissa tapauksissa seerumin kaliumpitoisuuden nousua, joka on leikkauksen jälkeen aiheuttanut pediatrisille potilaille sydämen rytmihäiriötä ja kuolemantapauksia. Potilaat, joilla on piilevä tai tiedossa oleva neuromuskulaarinen sairaus (etenkin Duchennen lihasdystrofia), ovat ilmeisesti kaikkein altteimpia näille häiriöille. Useimpien, joskaan ei kaikkien, tapausten yhteydessä oli käytetty samanaikaisesti suksinyylikoliinia. Näillä potilailla todettiin myös seerumin kreatiinikinaasipitoisuuden merkittävää nousua ja joissakin tapauksissa virtsa-arvojen muutoksia, jotka viittaavat myoglobiuriaan. Tapaukset muistuttivat malignia hypertermiaa, mutta yhdellekään potilaalle ei ilmennyt oireina tai löydöksinä lihasjäykkyyttä tai hypermetaboliaa. Hyperkalemia ja resistentit rytmihäiriöt tulisi hoitaa aggressiivisesti ja mahdollisimman pikaisesti, ja tämän jälkeen suositellaan myös tutkimuksia piilevän neuromuskulaarisen sairauden toteamiseksi.

#### Kuivuneen CO<sub>2</sub>-absorberin vaihtaminen

Harvinaisissa tapauksissa on ilmoitettu anestesiahöyrystimen liallista kuumenemista, savuumista ja/tai tulipaloja, kun sevofluraania on käytetty samanaikaisesti kuivuneen (erityisesti kaliumhydroksidia sisältävän) CO<sub>2</sub>-absorberin kanssa. Sisäänhengitysilman sevofluraanipitoisuuden epätavallisen hidan suureneminen tai odottamaton pieneneminen höyrystimen asetuksiin nähdyn voi johtua CO<sub>2</sub>-absorberin liallisesta kuumenemisesta.

Pitkään jatkunut kuiva kaasuvirtaus CO<sub>2</sub>-absorberisäiliön läpi aiheuttaa CO<sub>2</sub>-absorberin kuivumista, josta seuraa lämpöä kehittävä reaktio, sevofluraanin lisääntynyt hajoaminen ja hajoamistuotteiden muodostuminen. Kokeellisessa mallissa anestesialaitteen hengityskiertojärjestelmässä havaittiin sevofluraanin hajoamistuotteiden (metanol, formaldehydi, hiilimonoksidi sekä compound A, B, C ja D) lisääntymistä, kun kuivunutta CO<sub>2</sub>-absorberia käytettiin pitkän aikaa ( $\geq 2$  tuntia) suurimmilla sevofluraanipitoisuksilla (8 %). Anestesialaitteen kiertojärjestelmässä havaitut formaldehydipitoisuudet käytettäessä natriumhydroksidia sisältäviä absorberikiteitä vastasivat tasoa, jonka tiedetään aiheuttavan lievää hengitystieärsytystä. Tässä kärjistetyssä kokeellisessa mallissa havaittujen hajoamistuotteiden klininen merkitys ei ole tiedossa.

Kuivaksi epäilty CO<sub>2</sub>-absorberi pitää vaihtaa ennen sevofluraanin antamista. Useimpien CO<sub>2</sub>-absorberien väri-indikaattori ei välttämättä vaihda väriä kuivumisen seurausena. Sen vuoksi selvästi havaittavan värimuutoksen puuttumista ei tule pitää merkkinä riittävästä hydraatiosta. CO<sub>2</sub>-absorberit on vaihdettava säännöllisesti väri-indikaattorin tilasta riippumatta (ks. kohta 6.6).

#### *Pediatriset potilaat*

Sevofluraanin käyttöön on liittynyt kouristuskohtauksia. Monet niistä ovat esiintyneet vähintään 2 kuukauden ikäisillä lapsilla ja nuorilla aikuisilla, joista useimmissa ei ollut altistavia riskitekijöitä. Sevofluraanin käytöstä on tehtävä kliininen arvio, jos potilaalla voi olla kouristuskohtausten riski (ks. kohta 4.4).

Nopea herääminen voi aiheuttaa lapsille lyhytkestoisen levottomuustilan, joka estää yhteistyön potilaan kanssa (noin 25 %-lla anestesian saaneista lapsista).

Kammioperäisiä rytmihäiriöitä on raportoitu yksittäisissä tapauksissa lapsilla, jotka sairastavat Pompen tautia.

Sevofluraania anestesian induktioon saaneilla lapsilla on havaittu dystonia liikkeitä, jotka häviävät ilman hoitoa. Näiden yhteys sevofluraaniin ei ole varma.

#### *Downin oireyhtymä*

Lapsilla, joilla on Downin oireyhtymä, on raportoitu sevofluraani-induktion aikana ja jälkeen merkittävästi yleisemmin bradykardiaa, ja bradykardian vaikeusaste on ollut huomattavasti suurempi.

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

Sevofluraanin katsotaan olevan tehokas ja turvallinen annosteltuna leikkauksen aikana samanaikaisesti erilaisten lääkkeiden kanssa, joita ovat mm. keskushermostoon vaikuttavat lääkkeet, autonomiseen hermostoon vaikuttavat lääkevalmisteet, luustolihasrelaksantit, infektiolääkkeet, mukaan lukien aminoglykosidit, hormonit ja niiden synteettiset korvaajat, verituotteet ja kardiovaskulaariset lääkkeet, mukaan lukien adrenaliini.

#### *Typpioksiduuli*

Typpioksiduulin yhdistäminen laskee sevofluraanin MAC-arvoa. MAC-ekvivalentti pienenee aikuisilla noin 50 % ja pediatrisilla potilailla noin 25 % (ks. kohta 4.2).

#### *Hermo-lihasliitoksen salpaajat*

Sevofluraani vaikuttaa nondepolarisoivilla lihasrelaksanteilla aikaan saadun hermo-lihasliitoksen salpauksen voimakkuuteen ja kestoona. Alfantaniiliin ja typpioksiduuliin yhdistettynä sevofluraani voimistaa pankuroniumilla, vekuroniumilla tai atrakuriumilla indusoitua hermo-lihasliitoksen salpausta. Sevofluraanin kanssa samanaikaisesti annettujen lihasrelaksantien annostusta on säädettävä samaan tapaan kuin isofluraania käytettäessä. Sevofluraanin vaikutusta suksametoniumiin ja sen aiheuttaman depolarisoidun hermo-lihasliitoksen salpauksen kestoona ei ole tutkittu.

Hermo-lihasliitosta salpaavien lääkevalmisteiden annoksen pienentäminen anestesian induktion aikana voi viivästyttää intubaatio-olosuhteita tai johtaa riittämättömään lihasrelaksatioon, koska hermo-lihasliitosta salpaavien lääkevalmisteiden vaikutuksen on havaittu voimistuneen muutaman minuutin kuluttua sevofluraanin annon aloittamisesta.

Nondepolarisoivista lihasrelaksanteista on tutkittu vekuroniumia, pankuroniumia ja atrakuriumia. Eritiisiä suosituksia ei ole, joten nondepolarisoivan lihasrelaksantin annosta on pienennettävä intubaatioputken asettamista varten. Anestesian ylläpidon aikana nondepolarisoivien lihasrelaksantien annosta on todennäköisesti oltava pienempi verrattuna typpioksiduuli-opioidianestesiaan. Lihasrelaksantien lisäännokset pitää annostella hermostimulaatiovasteen mukaan.

#### *Bentsodiatsepiinit ja opioidit*

Bentsodiatsepiinien ja opioidien oletetaan pienentävän sevofluraanin MAC-arvoa samaan tapaan kuin muilla inhalatioanesteeteilla. Sevofluraania voidaan käyttää samanaikaisesti kirurgisissa toimenpiteissä yleisesti käytettävien bentsodiatsepiinien ja opioidien kanssa.

Opioidien, kuten fentanylin, alfentaniilin ja sufentaniilin, samanaikainen käyttö sevofluraanin kanssa saattaa johtaa synergistiseen verenpaineen laskuun sekä sydämen sykkeen ja hengitystihyyden hidastumiseen.

#### *Beetasalpaajat*

Sevofluraani saattaa voimistaa beetasalpaajien negatiivista inotrooppista, kronotrooppista ja dromotrooppista vaikutusta estämällä kardiovaskulaarisia kompenсаatiomekanismeja.

#### *Adrenaliini*

Sevofluraani herkistää sydänlihasta eksogeenen adenaliinin rytmihäiriötä aiheuttavalle vaikutukselle samoin kuin isofluraani. Kammioperäisiä rytmihäiriöitä aiheutavaksi pienimmäksi adenaliiniannokseksi on todettu 5 mikrogrammaa/kg.

### CYP2E1:n indusorit

Sytokromi P450:n isoentsyymin CYP2E1 aktiivisuutta lisäävät lääkevalmisteet ja yhdisteet, kuten isoniatsidi ja alkoholi, saattavat lisätä sevofluraanin metabolismia ja johtaa fluoridipitoisuksien voimakkaaseen suurenemiseen plasmassa. Sevofluraanin ja isoniatsidin samanaikainen käyttö voi voimistaa isoniatsidin maksatoksisuutta.

### Epäsuorasti vaikuttavat sympathomimeetit

Sevofluraanin ja epäsuorasti vaikuttavien sympathomimeettien (amfetamiinit, efedriini) samanaikaiseen käyttöön liittyy akuutin hypertensiokohtauksen riski.

### Verapamiili

Kun verapamiilia ja sevofluraania annettiin samanaikaisesti, havaittiin eteis-kammiojohtumisen häiriötä.

### Mäkikuisma

Mäkikuismaa pitkään käytäneillä potilailla on ilmoitettu vaikkea hypotensiota ja heräämisen viivästymistä halogenoitujen inhalaatioanesteettien käytön yhteydessä.

### Barbituraatit

Sevofluraania voidaan käyttää samanaikaisesti barbituraattien, propofolin ja muiden yleisesti käytettyjen laskimoon annettavien anestesia-aineiden kanssa. Laskimoon annettavien anestesia-aineiden jälkeen saatetaan tarvita pienempi sevofluraanipitoisuus.

### MAO-estäjät

Ei-selektiivisillä MAO-estäjillä on riski intraoperatiiviselle romahdukselle leikkauksen aikana. Hoito on suositeltavaa lopettaa kaksi viikkoa ennen leikkausta.

### Isoniazidi

Yhteisvaikutuksia (isoniatsidimetaboliittien maksatoksisten vaikutusten voimistumisen riski) on havaittu käytettäessä samanaikaisesti isoniatsidia ja halogenoituja inhalaatioanestesia-aineita, ja yhteisvaikutukset ovat mahdollisia myös sevofluraania käytettäessä..

Useimmissa tapauksissa ei ole mitään syytä keskeyttää muiden elintärkeiden lääkkeiden käyttöä ennen yleisanestesiaa. Riittää, jos nukutuslääkärille ilmoitetaan käytössä olevista lääkkeistä.

### Kalsiumantagonistit

Sevofluraani voi johtaa huomattavaan hypotensioon potilailla, joita hoidetaan kalsiumkanavasalpaajilla, erityisesti dihydropyridiinijohdannaisilla.

Additiivisen negatiivisen inotrooppisen vaikutuksen riskin vuoksi kalsiumestäjiä on käytettävä vain varoen yhdessä inhalaatioanestesia-aineiden kanssa.

## **4.6 He de lmällisyys, raskaus ja imetyys**

### Raskaus

Rotilla ja kanineilla tehdyissä lisääntymistutkimuksissa annoksista  $\leq 1$  MAC ei ole todettu sevofluraanista aiheutunutta vahinkoa sikiölle. Raskaana olevilla naisilla ei ole tehty riittäviä ja hyvin kontrolloituja tutkimuksia, joten sevofluraania saa käyttää raskauden aikana vain, jos se on selvästi välttämätöntä.

### Synnytys

Klinisessä tutkimuksessa keisarileikkauksen aikaisessa anestesiassa käytettävän sevofluraanin on osoitettu olevan turvallista äidille ja lapselle. Sevofluraanin turvallisuutta ei ole tutkittu synnytyspoltojen ja alatiessynnytyksen yhteydessä.

Anestesiassa on obstetristen toimenpiteiden yhteydessä oltava varovainen, sillä sevofluraani relaksoi kohtua ja lisää kohdun verenvuotoa.

### Imetys

Ei tiedetä, erityykö sevofluraani rintamaitoon. Sevofluraanin antamisessa imettäville äideille on oltava varovainen.

### Hedelmällisyys

Eläinkokeissa on todettu lisääntymistoksisuutta. Rotille toistuvasti annetuista anesteettiannoksista on todettu viitteitä hedelmällisyyden heikentymisestä ja implantaatioiden vähennemisestä (ks. kohta 5.3).

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

Potilaille pitää kertoa, että kyky suoriutua hyvä vireystila edellyttävistä tehtävistä, esimerkiksi ajoneuvon ajamisesta tai vaarallisten koneiden käytöstä, saattaa olla heikentynyt jonkin aikaa yleisanestesian jälkeen (ks. kohta 4.4). Potilaiden on oltava ajamatta autoa anestesialääkärin määrittelemän ajanjakson ajan sevofluraanianestesian jälkeen.

## **4.8 Haittavaikutukset**

### Turvallisuusprofielin yhteenveto

Sevofluraanista voi aiheutua annosriippuvaista sydämen toiminnan ja hengityksen lamaantumista. Suurin osa haittavaikutuksista on lieviä tai keskivaikeita ja ohimeneviä. Postoperatiivisessa vaiheessa on todettu pahoinvoittia oksentelua ja sekavuutta (delirium). Nämä ovat yleisiä oireita leikkauksen ja yleisanestesian jälkeen. Ne voivat johtua inhaloitavista anesteeteista, muusta leikkauksen aikana tai leikkauksen jälkeen annetusta lääkityksestä tai potilaan reaktiosta kirurgiseen toimenpiteeseen.

Yleisimmin raportoidut haittavaikutukset olivat:  
aikuispotilaat: verenpaineen lasku, pahoinvoitti ja oksentelu  
jäkkääät potilaat: bradykardia, verenpaineen lasku ja pahoinvoitti  
pediatriset potilaat: levottomuuks, yskä, oksentelu ja pahoinvoitti.

### Haittavaikutustaulukko

Seuraavassa taulukossa esitetään kaikki kliinisissä tutkimuksissa ja valmisteen markkinoille tulon jälkeen raportoidut haittavaikutukset, joiden katsotaan vähintään mahdollisesti liittyvän sevofluraaniin. Haittavaikutukset esitetään MedDRA-elinjärjestelmäluokituksen, Preferred Term-termien ja esiintyvyyden mukaisesti.

Haittavaikutusten esiintyvyys on ryhmitelty seuraavasti:

Hyvin yleinen ( $\geq 1/10$ )

Yleinen ( $\geq 1/100, < 1/10$ )

Melko harvinainen ( $\geq 1/1\ 000, < 1/100$ )

Harvinainen ( $\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$ )

Hyytin harvinainen ( $< 1/10\ 000$ )

Valmisteen markkinoille tulon jälkeen todetut haittavaikutukset on raportoitu spontaanisti potilasjoukosta, jonka altistustiheyttä ei tiedetä. Haittavaikutusten todellista ilmaantuvuutta ei siksi voida arvioida, joten esiintyvyys on tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin). Haittavaikutusten tyyppi, vaikeusaste ja esiintymistihleys sevofluraania kliinisissä tutkimuksissa saaneilla potilailla oli verrannollinen vertailuvalmistetta saaneisiin potilaisiin nähdien.

### Kliinisissä tutkimuksissa ja valmisteen markkinoille tulon jälkeen esille tulleet haittavaikutukset

**Yhteenveto kliinisissä tutkimuksissa ja valmisteen markkinoille tulon jälkeen yleisimmin esiintyneistä sevofluraanin haittavaikutuksista**

Elinjärjestelmä	Esiintyvyys	Haittavaikutukset
-----------------	-------------	-------------------

<b>Immuunijärjestelmä</b>	Tuntematon	Anafylaktinen reaktio <sup>1</sup> , anafylaktoidinen reaktio, yliherkkyyys <sup>1</sup>
<b>Aineenvaihdunta ja ravitsemus</b>	Tuntematon	Hyperkalemia
<b>Psykkiset häiriöt</b>	Hyvin yleinen Melko harvinainen	Levottomuuksia Sekavuuksia
<b>Hermosto</b>	Yleinen Tuntematon	Uneliaisuus, huimaus, päänsärky Kouristukset <sup>2, 3</sup> , dystonia, kohonnut kallonsisäinen paine

<b>Sydän</b>	Hyvin yleinen Yleinen Melko harvinainen  Tuntematon	Bradykardia Takykardia Täydellinen eteiskammiokatkos, sydämen rytmihäiriöt (mukaan lukien kammioperäiset rytmihäiriöt), eteisvärinä, lisälyönnit (kammioperäiset, supraventrikulaariset, bigeminiaan liittyvät)  Sydämenpysähdyks <sup>4</sup> , kammioväriinä, kääntyvien kärkien takykardia (torsades de pointes), kammiotakykardia, pidentynyt QT-aika sydänsähkökäyrässä
<b>Verisuonisto</b>	Hyvin yleinen Yleinen	Hypotensio Hypertensio
<b>Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina</b>	Hyvin yleinen Yleinen Melko harvinainen Tuntematon	Yskä  Hengitysvaikeudet, hengityslama, laryngospasmi, hengitystietukos  Apnea, astma, hypokisia  Bronkospasmi, hengenahdistus <sup>1</sup> , hengityksen vinkuminen <sup>1</sup> , hengityksen pidättely
<b>Ruoansulatuselimistö</b>	Hyvin yleinen Yleinen Tuntematon	Pahoinvointi, oksentelu Syljen liikaeritys Haimatulehdus
<b>Maksaja sappi</b>	Tuntematon	Maksatulehdus <sup>1, 2</sup> , maksan vajaatoiminta <sup>1, 2</sup> , maksanekroosi <sup>1, 2</sup> , ikterus
<b>Iho ja ihonalainen kudos</b>	Tuntematon	Kosketusihottuma, kutina, ihottuma <sup>1</sup> , kasvojen turpoaminen <sup>1</sup> , nokkosihottuma
<b>Luusto, lihakset ja sidekudos</b>	Tuntematon	Lihasjäykkyyys
<b>Munuaiset ja virtsatiet</b>	Tuntematon	Tubulointerstitiaalinen nefriitti

<b>Yleisointeet ja antopaikassa todettavat haitat</b>	Yleinen Tuntematon	Vilunväristykset, kuume Epämukava tunne rintakehässä <sup>1</sup> , maligni hypertermia <sup>1, 2</sup> , edeema
<b>Tutkimukset</b>	Yleinen	Verensokeriarvojen poikkeavuudet, poikkeavuudet maksan toimintakokeissa <sup>5</sup> , veren valkosolumääärän poikkeavuudet, suurentunut veren fluoridimäärä <sup>1</sup>
	Melko harvinainen	Suurentunut seerumin kreatiniinipitoisuus
<b>Vammat, myrkytykset ja hoitokomplikaatiot</b>	Yleinen	Hypotermia

<sup>1</sup> Ks. kohta 4.8 – Valittujen haittavaikutusten kuvaus

<sup>2</sup> Ks. kohta 4.4

<sup>3</sup> Ks. kohta 4.8 – Pediatriset potilaat

<sup>4</sup> Sevofluraanin käytössä on valmisteen markkinoille tulon jälkeen raportoitu hyvin harvoin sydämenpysähdyksiä.

<sup>5</sup> Sevofluraania ja vertailuvalmisteita käytettäessä raportoitiin satunnaisesti maksan toimintakoeарvojen lyhytkestoisia muutoksia.

## Muut haittavaikutukset

Sevofluraanianestesian jälkeen voi hyvin harvoin esiintyä kouristuksenomaisia liikkeitä. Tällaiset tapahtumat olivat lyhytaikaisia, eikä anestesiasta palautumisen aikana tai leikkauksen jälkeen ollut merkkejä sairaudesta.

## Valittujen haittavaikutusten kuvaus

Sevofluraanianestesian aikana ja sen jälkeen voi epäorgaanisen fluoridin pitoisuus seerumissa nousta ohimenevästi. Epäorgaanisen fluoridin pitoisuus nousee yleensä huippunsa kahden tunnin kuluessa sevofluraanianestesian päättymisen jälkeen ja palautuu leikkausta edeltäneelle tasolle 48 tunnissa. Fluoridipitoisuksien nousuun ei kliinisissä tutkimuksissa ole liittynyt munuaisten toiminnan heikkenemistä.

Leikkauksen jälkeen on raportoitu harvinaisina tapauksina maksatulehdusta. Voimakkaiden inhalaatioanesteettien, myös sevofluraanin, käytössä on markkinoille tulon jälkeen raportoitu harvinaisina tapauksina myös maksan vajaatoimintaa ja maksaneukroosia. Näiden tapahtumien todellista ilmaantuvuutta ja yhteyttä sevofluraanin käyttöön ei kuitenkaan voida vahvistaa (ks. kohta 4.4).

Yliherkkysreaktioita (mukaan lukien kosketusihottuma, ihottuma, hengenahdistus, hengityksen vinkuminen, epämukava tunne rintakehässä, kasvojen turpoaminen, silmäluomien turpoaminen, eryteema, nokkosihottuma, kutina, bronkospasmi, anafylaktinen tai anafylaktoidinen reaktio) on raportoitu harvoin, erityisesti jos kyseessä on ollut pitkäkestoinen ammatillinen altistuminen inhaloitaville anesteeteille, sevofluraani mukaan lukien.

Herkillä potilailla voimakkaat inhalaatioanesteetit voivat laukaista luurankolihasten hypermetabolisen tilan, joka lisää huomattavasti hapentarvetta ja aiheuttaa kliinisen tilan nimeltä maligni hypertermia (ks. kohta 4.4).

## Pediatriset potilaat

Sevofluraanin käyttöön on liittynyt kouristuskohtauksia. Moni näistä tapauksista on esiintynyt vähintään 2 kuukauden ikäisillä lapsilla ja nuorilla aikuisilla, joista useimmilla ei ollut altistavia riskitekijöitä. Monessa tapauksessa ei raportoitu samanaikaisesti käytettyjä lääkevalmisteita, ja vähintään yksi tapaus varmistettiin EEG-tutkimuksella. Monessa tapauksessa oli kyse yksittäisestä kouristuskohtauksesta, joka hävisi itsestään tai hoidon jälkeen, mutta on raportoitu myös tapauksia, joissa on ollut useita kouristuskohtauksia.

Kouristuskohtauksia on ilmaantunut sevofluraani-induktion aikana tai pian induktion jälkeen, heräämisen aikana ja vielä anestesian jälkeiseen päivään saakka. Sevofluraanin käyttöä on arvioitava kliinisesti, jos potilaalla voi olla kouristuskohtausten riski (ks. kohta 4.4).

### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www- sivusto: www.fimea.fi  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 FIMEA

### **4.9 Yliannostus**

Yliannostuksen oireita ovat hengityslama ja verenkierron vajaatoiminta.

Selvissä yliannostustapaussissa pitää toimia seuraavasti. Lopeta sevofluraanin annostelu ja aloita tukitoimet: pidä potilaan hengitystiet avoimina, aloita hengityksen avustaminen tai kontrolloitu hengitys puhtaalla hapella ja ylläpidä sydämen ja verenkiertoelimistön toiminta.

## **5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET**

### **5.1 Farmakodynamiikka**

Farmakoterapeutinen ryhmä: yleisanesteetit, halogenoidut hiilivedyt.

ATC-koodi: N01AB08

Sevofluraani on inhaloitava halogenoitunut metyyli-isopropyylietterianestesia-aine, jonka käytössä induktio- ja heräämisvaihe ovat nopeita. MAC-arvo (anestesia-aineen alveolaarinen vähimmäispitoisuus, minimum alveolar concentration) on ikäspesifinen (ks. kohta 4.2).

Sevofluraani aiheuttaa tajuttomuuden, poistaa kivun ja motoriset toiminnot korjautuvasti, vaimentaa autonomisia refleksejä ja lamaa hengityksen sekä sydämen ja verisuoniston toiminnan. Nämä vaikutukset ovat annosriippuvaisia.

Sevofluraanin veri-kaasujakautumisvakio on pieni (0,65), joten herääminen anestesiasta on nopea.

#### Kardiovaskulaariset vaikutukset

Sevofluraani voi aiheuttaa pitoisuusriippuvalta verenpaineen laskua. Sevofluraani herkistää sydänlihaksen eksogeenisen adrenaliinin rytmihäiriötä aiheuttavalle vaikutukselle. Tämä herkistyminen on samankaltaista kuin isofluraanilla.

#### Hermostovaikutukset

Jos potilaan kallonsisäinen paine on normaali, sevofluraanin vaikutus kallonsisäiseen paineesseen on vähäinen ja reaktiokyky hiiliidioksiidiin säilyy.

Sevofluraanin turvallisuutta potilaille, joiden kallonsisäinen paine on kohonnut, ei ole tutkittu.

Sevofluraania tulee annostella varovaisesti potilaille, joilla voi olla vaarana kallonsisäisen paineen nousu, ja valmisten antamiseen pitää yhdistää kallonsisäistä painetta laskevia toimenpiteitä, kuten hyperventilaatio.

## **5.2 Farmakokinetiikka**

Koska sevofluraani liukenee heikosti vereen, pitoisuus alveoleissa suurenee nopeasti induktion yhteydessä ja pienenee nopeasti inhalaatioanesteetin annon loputtua.

Imetyyneestä sevofluraanista < 5 % metaboloituu ihmisellä. Nopea ja runsas keuhkoeliminaatio minimoi sevofluraanin metaboloituvan määrään. Sevofluraanista defluorinoituu sytokromi P450 (CYP)2E1 -entsyymin välityksellä heksafluori-isopropanoliksi (HFIP), jolloin vapautuu epäorgaanista fluoridia ja hiilioksidiita (tai jotakin yhden hiiliatomin sisältävää yhdisteosaa). HFIP konjugoituu sen jälkeen nopeasti glukuronihapon kanssa ja erittyy virtsaan.

Tunnetut CYP2E1:n indusorit (esim. isoniatsidi ja alkoholi) saattavat lisätä sevofluraanin metabolismaa, mutta barbituraatit eivät indusoivat sitä. Sevofluraanianestesian aikana ja sen jälkeen epäorgaanisen fluoridin pitoisuus seerumissa voi nousta ohimenevästi. Epäorgaanisen fluoridin pitoisuus nousee yleensä huippuunsa kahden tunnin kuluessa sevofluraanianestesian päätymisen jälkeen ja palautuu leikkausta edeltäneelle tasolle 48 tunnissa.

Nopea ja runsas keuhkoeliminaatio minimoi sevofluraanin metaboloituvan määrään. Barbituraatit eivät indusoivat sevofluraanin metabolismaa.

## **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

### Akuutti ja subkrooninen toksisuus

Prekliiniset tiedot sevofluraanin akuutista ja subkroonisesta toksisuudesta osoittavat, että se lamaa amnosriippuvasti hengitystä sekä sydäntä ja verisuonistoa aiheuttamatta spesifistä elintoksisuutta. Apinoilla havaittiin toistuvan annon jälkeen maksaentsyymien vähäistä, korjautuva lisääntymistä. Viitteitä sevofluraanin hajoamistuotteiden munuaistoksisuudesta arvioitiin spesifisissä tutkimuksissa (ks. jäljempänä).

### Lisääntymis- ja kehitystoksisuus

Rottien jälkeläisillä havaittiin emolle toksisilla annoksilla painon vähennemistä, luutumisen viivästyministä ja luuston vähäisten poikkeavuuksien yleistymistä. Teratogeenisia vaiktuksia ei esiintynyt. Rotille toistuvasti annetuista anesteettianoksista on todettu viitteitä hedelmällisyyden heikentymisestä ja implantaatioiden vähennemisestä.

Julkaistuissa eläintutkimuksissa (myös kädellisillä tehdyissä tutkimuksissa) kevyeen tai keskisyvään anestesiaan johtavilla annoksilla todettiin, että anestesia-aineiden käyttö aivojen nopean kasvun aikana tai synaptogeneesin aikana johtaa kehittyvissä aivoissa solukuolemiin, joihin voi liittyä pitkittyneitä kognitiivisia puutoksia. Näiden prekliinisten löydosten klinitä merkitystä ei tunneta.

### Mutageenisuus/karsinogeenisuus

Laajat in vitro ja in vivo tutkimukset sevofluraanilla mutageenisuuden suhteen tuottivat negatiivisia tuloksia. Karsinogeenisuustutkimuksia ei ole saatavilla.

### Compound A

CO<sub>2</sub>-absorbentissa muodostuvan sevofluraanin hajoamistuotteen compound A:n LC<sub>50</sub> oli Wistar-rotilla 1 tunnin altistuksen jälkeen 1050–1090 ppm ja 3 tunnin altistuksen jälkeen 400–420 ppm. Kahdeksan viikkoa kestäneessä kroonisessa tutkimuksessa (24 kolmen tunnin altistusta) ei todettu naarasrottien painon laskua lukuun ottamatta toksikologisia löydöksiä.

Toisessa Wistar-rotilla tehdynässä tutkimuksessa todettiin viitteitä munuaistoksisuudesta, kun 6–12 tunnin altistus oli 25–50 ppm.

Sprague-Dawley-rotilla munuaisten toimintaa kuvaavien parametrien (esim. veren urea-, kreatiniini- ja glukoosipitoisuus) korjautuvien muutosten alaraja oli 114 ppm. Kaikki histologiset ja morfologiset muutokset olivat korjautuvia.

Pienillä jyrsijöillä lääkeaineen tai Compound A:n (pentafluori-isopropenylifluorimetyylieetteri, PIFE) pitoisuudet ovat tavallisesti olettavasti suurempia kuin ihmisiä, koska inhaledit aineet imetyvät pienillä jyrsijöillä paremmin kuin ihmisiä. Myös tärkeän haloalkeenien munuaistoksisuuteen liittyvän β-lyasentsyymin aktiivisuus on kymmenen kertaa suurempi pienillä jyrsijöillä kuin ihmisiä.

Compound A:n pitoisuudet suurenevat tavallisesti absorberin lämpötilan kohotessa, sevofluraanipitoisuutta nostettaessa sekä tuorekaasuviralta pienennettäessä. Kliinisissä tutkimuksissa anestesiakaasujen kierrossa korkeimmaksi compound A -pitoisuukseksi on todettu 15 ppm lapsilla ja 32 ppm aikuisilla, kun hiilidioksiidiabsorptioaineena käytettiin kalsiumhydroksidin ja natriumhydroksidin seosta (soda lime). Bariumhydroksidin ja kalsiumhydroksidin seosta (barium lime) hiilidioksiidiabsorptioaineena käyttävillä järjestelmillä on kuitenkin mitattu pitoisuksia arvoon 61 ppm saakka. Ihmiselle toksisuutta aiheuttavaa alaraja-arvoa ei tiedetä. Pienivirtausanestesiasta (low-flow) on vielä vähän kokemusta, mutta tähän mennessä ei ole viitteitä siitä, että compound A häiritsisi munuaisten toimintaa.

## 6. FARMASEUTTISET TIEDOT

### 6.1 Apuaineet

Ei ole.

### 6.2 Yhteensopimattomuudet

Sevofluraani voi anestesiatalanteessa hajota suorassa kosketuksessa CO<sub>2</sub>-absorbentiin (kalsiumhydroksidin ja natriumhydroksin seos ja bariumhydroksidin ja kalsiumhydroksidin seos), jolloin muodostuu pieni määriä compound A:ta (pentafluori-isopropenylifluorimetyylieetteriä [PIFE]) ja merkkejä compound B:stä (pentafluorimetoksi-isopropylyifluorimetyylieetteri [PMFE]).

Hajoamistuotteiden muodostuminen anestesialaitteessa johtuu happaman protonin irtoamisesta voimakkaan emäksen (kaliumhydroksidi [KOH]) ja/tai natriumhydroksidin (NaOH) vaikutuksesta, jolloin sevofluraanista muodostuu alkeeni (compound A).

Suurempia compound A -pitoisuksia saadaan käyttämällä kalsiumhydroksidin ja natriumhydroksin seoksen sijasta bariumhydroksidin ja kalsiumhydroksidin seosta.

### 6.3 Kestoaika

3 vuotta.

## **6.4 Säilytys**

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

## **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot**

250 ml:n tyyppin III ruskea lasipullo (jonka ulkopinta voi olla PVC-pinnoitettu). Pulloissa on keltainen LDPE-kaulusosa, ja se on suljettu kaksiosaisella kierrekorkilla (ulkopintaa fenolia ja sisäpinta LDPE:tä).

250 ml:n tyyppin III ruskea lasipullo (jonka ulkopinta voi olla PVC-pinnoitettu), jossa on moniosainen kierrekorkki (HDPE, eteeni-propeeni-dieenikumiset [EPDM]) o-renkaat/tiivistet ja ruostumattomasta teräksestä valmistettu jousi), joka on kiinnitetty pulloon alumiinisella puristerenkaalla.

Pakkauskoot: 1 ja 6 pulloa.

Kaikkia pakkauskokoja ei väittämättä ole myynnissä.

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

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Piramal Critical Care B.V.  
Rouboslaan 32 (ground floor),  
2252 TR Voorschoten,  
Alankomaat

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

36341

## **9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ 03.12.2019/ 08.02.2024**

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

01.07.2024

## **PRODUKTRESUMÉ**

### **1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Sojourn 100 % inhalationsånga, vätska

### **2. KVALITATIVOCH KVANTITATIVSAMMANSÄTTNING**

Varje flaska innehåller 100 % (v/v) sevofluran.

### **3. LÄKEMEDELSFORM**

Inhalationsånga, vätska

Klar, färglös vätska

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Induktion och underhåll av generell anestesi hos vuxna och barn i alla åldrar, inklusive fullgångna nyfödda barn (se avsnitt 4.2 för åldersinformation).

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

Sevofluran skall endast administreras av personal med erforderlig anestesiutbildning. Utrustning för upprätthållande av fria luftvägar, assisterad ventilation och syrgastillförsel samt återupplivning måste finnas omedelbart tillgängligt.

Premedicinering bör väljas utifrån patientens individuella behov och narkosläkarens bedömning.

#### *Induktion av anestesi*

Dosen ska anpassas till individen och titreras till önskad effekt med hänsyn till patientens ålder och kliniska status.

Ett kortverkande barbiturat eller annat intravenöst induktionsläkemedel kan ges följt av inhalation med sevofluran.

Induktion med sevofluran kan uppnås genom inandning av 0,5–1,0 % sevofluran i syrgas ( $O_2$ ) med eller utan lustgas ( $N_2O$ ), med ökningar om 0,5–1,0 % sevofluran, till maximalt 8% hos vuxna och barn, tills önskat anestesidjup uppnås.

Hos vuxna uppnås i allmänhet kirurgisk anestesi på mindre än två minuter vid inhalation av sevofluran i en koncentration av upp till 5 %. Hos barn uppnås i allmänhet kirurgisk anestesi på mindre än 2 minuter vid inhalation av sevofluran i en koncentration av upp till 7 %.

Hos hypovolemiska, hypotoniska eller försvagade patienter bör särskild försiktighet iakttas vid dosering, och det måste finnas möjligheter till syretillförsel och återupplivning.

#### *Underhåll av anestesi*

Kirurgisk anestesi kan upprätthållas med en koncentration av 0,5–3 % sevofluran i syrgas ( $O_2$ ), med eller utan samtidig tillförsel av lustgas.

Åldersberoende av MAC i sevofluran		
Ålder (år)	Sevofluran i syre	Sevofluran i 65% dikväveoxid / 35% syre *
< 3	3,3 till 2,6%	2.0%
3 till <5	2.5%	inte mätt
5 till 12	2.4%	inte mätt
25	2.5%	1.4%
35	2.2%	1.2%
40	2.05%	1.1%
50	1.8%	0.98%
60	1.6%	0.87%
80	1.4%	0.70%

\* hos barn: 60% dikväveoxid / 40% syre

### Uppvaknande

Uppvaknandet sker i allmänhet snabbt efter sevofluran-anestesi. Patienterna kan därför behöva postoperativ smärtlindring tidigt.

### Äldre

MAC minskar med stigande ålder. För att uppnå MAC hos en 80-åring är den genomsnittliga koncentrationen av sevofluran ungefär 50 % av den som krävs för en 20-åring.

### Pediatrisk population

Se Tabell 1 för MAC-värden för pediatriska patienter i olika åldrar vid användning i syrgas med eller utan samtidig tillförsel av lustgas.

### Nedsatt njurfunktion

På grund av det låga antalet studerade patienter med nedsatt njurfunktion (serumkreatinin mer än 133 mikromol/liter) har säkerheten för administrering av sevofluran i denna grupp inte fastställts fullt ut. Sevofluran bör därför användas med försiktighet hos patienter med nedsatt njurfunktion.

### Administreringssätt

Intas genom inhalation. Sevofluran måste administreras antingen via ansiktsmask eller endotrakealtub. Sevofluran ska ges via en förgasare specifikt kalibrerad för användning med sevofluran, så att den administrerade koncentrationen kan kontrolleras noggrant.

## 4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet för sevofluran eller andra halogenerade inhalationsanestetika (t.ex. patienter som tidigare fått leverfunktionsstörning, feber eller leukocytos av okänd orsak efter anestesi med något av dessa ämnen).

Patienter med en historik av bekräftad hepatit på grund av halogenerade inhalationsanestetika eller historik av oförklarlig måttlig till svår leverdysfunktion med gulsort, feber och eosinofili efter anestesi med sevofluran.

Patienter med känd eller misstänkt genetisk benägenhet för malign hypertermi.

Sevofluran är kontraindicerat för patienter för vilka generell anestesiär kontraindicerad.

## 4.4 Varningar och försiktighet

Alla patienter som ges sevofluran bör kontinuerligt övervakas, inklusive elektrokardiogram (EKG), blodtryck, syremättnad och endtidalt koldioxid ( $\text{CO}_2$ ).

Sevofluran har en andningsdepressiv effekt som accentueras av premedicinering med narkotiska ämnen eller samtidig användning av andra andningsdepressiva medel. Andningen skall följas noga och assisteras vid behov.

Ökning av sevofluran-koncentrationen vid underhållsanestesi leder till dosberoende sänkning av

blodtrycket. En kraftig sänkning av blodtrycket kan relateras till anestesidjupet, vilket kan korrigeras genom att den inhalerade koncentrationen av sevofluran minskas.

Särskild försiktighet bör iakttas vid dosval till patienter som är hypovolemiska, hypotensiva eller på annat sätt hemodynamiskt sviktande, t ex på grund av annan medicinering.

Uppvaknandet sker normalt snabbt efter administrering av sevofluran, och därför kan patienterna behöva tidig postoperativ smärtlindring.

Trots att medvetandet generellt återkommer inom minuter efter administrering av sevofluran, har inte effekten på den intellektuella funktionen studerats vid två till tre dagar efter anestesi. Mindre förändringar i humöret kan kvarstå under flera dagar efter administrering (se avsnitt 4.7).

#### Patienter med kranskärlssjukdom

Hos patienter med kranskärlssjukdom är det viktigt att upprätthålla hemodynamisk stabilitet för att förhindra myokardiell ischemi.

#### Patienter som genomgår obstetriska ingrepp

Försiktighet ska iakttas vid obstetrisk anestesipå grund av sevoflurans relaxerande effekt på uterus och ökad frekvens av uterina blödningar (se avsnitt 4.6).

#### Patienter som genomgår neurokirurgiska ingrepp

Hos patienter med risk för förhöjt intrakraniellt tryck, ska sevofluran administreras med försiktighet tillsammans med reducerande åtgärder för intrakraniellt tryck, såsom hyperventilering.

#### Krampanfall

Sällsynta fall av krampanfall har rapporterats i samband med användning av sevofluran.

Användning av sevofluran har associerats med krampanfall hos barn samt unga och äldre vuxna, med och utan predisponerande riskfaktorer. En klinisk bedömning är nödvändig före användning av sevofluran hos patienter med risk för krampanfall. Hos barn ska anestesidjupet begränsas. EEG kan möjliggöra en optimering av dosen sevofluran och bidra till att undvika utveckling av krampanfallsaktivitet hos predisponerade patienter (se avsnitt 4.4).

#### Patienter med njurskada

Trots att data från kontrollerade kliniska studier vid låga flödeshastigheter är begränsad, tyder fynd från patient- och djurstudier på en potentiell risk för njurskada, förmodligen orsakad av compound A. Djur- och humanstudier visar att administrering av sevofluran under mer än 2 MAC-timmar och vid flödeshastigheter av färskgas < 2 l/min, kan vara förknippade med proteinuri och glukosuri (se avsnitt 5.1).

Exponeringsnivåerna för compound A, vid vilka klinisk nefotoxicitet kan förväntas, har inte faststälts. Alla bidragande faktorer till exponering för compound A hos mänskliga ska beaktas, särskilt exponeringens varaktighet, flödeshastigheter av färskgas och koncentrationen av sevofluran.

Den inandade koncentrationen av sevofluran och flödeshastigheten av färskgas ska justeras för att minimera exponeringen för compound A. Exponering för sevofluran ska inte överskrida 2 MAC-timmar vid flödeshastigheter på 1 till <2 l/min. Flödeshastigheter av färskgas < 1 l/min rekommenderas inte.

#### Patienter med nedsatt njurfunktion

Sevofluran ska administreras med försiktighet till patienter med nedsatt njurfunktion (GFR ≤ 60 ml/min). Njurfunktionen ska övervakas postoperativt.

#### Patienter med leversjukdom

I mycket sällsynta fall har mild, måttlig eller allvarlig postoperativ leverdysfunktion eller hepatit, med eller utan gulsort, rapporterats från erfarenhet efter introduktion på marknaden.

En klinisk bedömning bör göras innan administrering av sevofluran till patienter med bakomliggande leverproblem eller patienter som får behandling med läkemedel som kan orsaka leverdysfunktion. Hos patienter som tidigare fått leverskada, ikterus, oförklarlig feber eller eosinofili efter inhalation av

annat anestesiläkemedel skall administration av sevofluran undvikas om det är möjligt att ge intravenös anestesi eller regional anestesi (se avsnitt 4.8).

Patienter med upprepade exponeringar för halogenerade kolväten, inklusive sevofluran, inom ett relativt kort intervall kan ha en ökad risk för leverskada.

#### *Patienter med mitokondriella sjukdomar*

Försiktighet ska iakttas vid allmän anestesi, inklusive administrering av sevofluran, hos patienter med mitokondriella sjukdomar.

#### *Patientsituationer som kräver beaktning*

Särskild försiktighet måste iakttas vid val av dos till patienter som är hypovolemiska, hypotensiva eller som på annat sätt har nedsatt hemodynamik, t ex orsakad av samtidig medicinering.

Sevofluran ska användas med försiktighet hos patienter med myastenia gravis.

Liksom för andra halogenerade anestetika kan sevofluran orsaka hosta under induktion.

Det har förekommit enstaka rapporter om QT-förlängning, mycket sällan associerad med torsade de pointes (i undantagsfall dödlig). Därför ska sevofluran användas med försiktighet hos mottagliga patienter.

#### *Malign hypertermi*

Hos känsliga patienter kan potenta inhalationsanestetika utlösa ett hypermetaboliskt tillstånd i skelettmuskulaturen vilket leder till högt syrgasbehov och det kliniska tillståndet malign hypertermi. I sällsynta fall har malign hypertermi rapporterats vid användning av sevofluran (se även avsnitt 4.8). Det kliniska syndromet kännetecknas av hyperkapni, och kan innefatta muskelstelhet, takykardi, takypné, cyanos, arytmier och/eller instabilt blodtryck. Vissa av dessa ospecifika tecken kan även uppträda under lätt anestesi, akut hypoxi, hyperkapni och hypovolemi. Malign hypertermi med fatal utgång har rapporterats med sevofluran.

Behandlingen innefattar utsättande av utlösande läkemedel (t.ex. sevofluran), administrering av intravenöst dantrolennatrium samt understödjande behandling. Njursvikt kan uppträda senare, och urinflödet bör övervakas och om möjligt upprätthållas.

Användning av inhalationsanestetika har förknippats med sällsynta fall av förhöjda kaliumnivåer i serum, vilket resulterat i hjärtarytmier och dödsfall hos pediatriska patienter under den postoperativa fasen.

#### *Perioperativ hyperkalemia*

Användning av inhalationsanestetika har i sällsynta fall associerats med förhöjningar av kaliumnivåer i serum, som under den postoperativa perioden resulterat i hjärtarytmier och dödsfall hos pediatriska patienter. Patienter med latent så väl som aktiv neuromuskulär sjukdom, särskilt Duchennes muskeldystrofi, tycks vara känsligast. Samtidig användning av succinylkolin har förekommit i flertalet av dessa fall, dock inte i alla. Dessa patienter uppvisade också signifikanta ökningar av kreatininkinasnivåer i serum och, i vissa fall, urinförändringar som vid myoglobinuri. Trots sjukdomsbildens likhet med malign hypertermi visade ingen av dessa patienter symptom på muskelstelhet eller ett hypermetaboliskt tillstånd. Tidig och aggressiv intervention rekommenderas för att behandla hyperkalemien och resistenta arytmier, liksom påföljande utredning av latent neuromuskulär sjukdom.

#### *Utbrytning av uttorkad CO<sub>2</sub>-absorber*

Sällsynta fall av extrem värmeutveckling, rökutveckling och/eller spontan brand i anestesiapparaten har rapporterats när sevofluran använts tillsammans med uttorkad CO<sub>2</sub>-absorber, särskilt sådana som innehåller kaliumhydroxid. En ovanligt födröjd ökning, eller oväntad minskning, av den inandade sevoflurankoncentrationen jämfört med inställd förgasardos kan vara kopplat till en ökad värmeutveckling i CO<sub>2</sub>-absorberkärlet.

En exoterm reaktion, ökad nedbrytning av sevofluran och bildande av nedbrytningsprodukter kan ske när CO<sub>2</sub>-absorbermassan blir uttorkad, exempelvis när CO<sub>2</sub>-absorberkärlen genomströmmats av ett torrt gasflöde under en längre period. Nedbrytningsprodukter av sevofluran (metanol, formaldehyd, kolmonoxid och compound A, B, C och D) observerades i en experimentell anestesiapparats andningssystem då uttorkad CO<sub>2</sub>-absorber och maximal sevoflurankoncentration (8%) användes under längre tidsperioder ( $\geq 2$  timmar). De koncentrationer av formaldehyd som uppmättes i narkosandningssystemet (då absorber innehållande natriumhydroxid användes) motsvarar nivåer som man vet kan orsaka mild luftvägsirritation. Den kliniska relevansen av de nedbrytningsprodukter som sägs i denna extrema experimentella modell är okänd.

Om anestesipersonal misstänker att CO<sub>2</sub>-absorbermassan kan vara uttorkad bör absorbern bytas ut innan sevofluran administreras. Absorbermassans färgindikator behöver inte ha förändrats även om absorbermassan blivit uttorkad. Därför ska frånvaron av färgförändring inte tas som en bekräftelse på tillräcklig fukthalt. CO<sub>2</sub>-absorberkärln ska bytas ut med jämna mellanrum oavsett vad färgindikatorn visar (se avsnitt 6.6).

#### *Pediatrisk population*

Användning av sevofluran har förknippats med krampanfall. Många av dessa har inträffat hos barn och unga vuxna med början från 2 månaders ålder, de flesta utan predisponerande riskfaktorer. En klinisk bedömning ska göras när sevofluran används till patienter med en risk för krampanfall (se avsnitt 4.4).

Ett snabbt uppvaknande kan framkalla ett kortvarigt tillstånd av agitation och försvåra samarbete hos barn (ungefär 25 % av barn under narkos).

Enstaka fall av ventrikulär arytmia har rapporterats hos pediatriska patienter med Pompes sjukdom.

Dystoni, som försvisser utan behandling, har setts hos barn som fått sevofluran för induktion av anestesi. Sambandet med sevofluran är osäkert.

### Downs syndrom

En signifikant högre prevalens samt grad av bradykardi har rapporterats hos pediatriska patienter med Downs syndrom, under eller efter induktion med sevofluran.

## **4.5 Interaktioner med andra läke medel och övriga interaktioner**

Sevofluran anses vara säkert och effektivt då det administreras samtidigt med en stor mängd substanser som är vanligt förekommande i kirurgisituationer, såsom centralnervöst verkande medel, autonoma läkemedel, skelettmuskelrelaxantia, medel mot infektioner inklusive aminoglykosider, hormoner och syntetiska substitut, blodderivat och kardiovaskulära läkemedel inklusive adrenalin.

### Lustgas

MAC-värdet för sevofluran minskar när det ges i kombination med lustgas. MAC-värdet för sevofluran minskar med cirka 50 % för vuxna och cirka 25 % för barn (se avsnitt 4.2).

### Neuromuskulärt blockerande medel

Sevofluran påverkar både intensiteten och durationen av neuromuskulär blockad orsakad av icke-depolariserande muskelrelaxantia. Vid användning som komplement till alfentanil-N<sub>2</sub>O-anestesi, potentierar sevofluran neuromuskulär blockad inducerad av pankuronium, vekuronium eller atrakurium. Dosjusteringarna för dessa muskelrelaxantia när de administreras tillsammans med sevofluran är liknande de som krävs tillsammans med isofluran. Sevoflurans effekt på succinylkolin och durationen hos depolariserande neuromuskulär blockad har inte studerats.

Dosreduktion för neuromuskulära blockerare vid anestesiinduktionen kan resultera i en fördöjning av insättande av det tillstånd som är lämpligt för endotrakeal intubering, eller ge en otillräcklig muskelrelaxering, eftersom potentiering av de neuromuskulära blockerarna ses några minuter efter påbörjad sevofluranadministrering.

Bland de icke-depolariserande medlen har interaktioner med vekuronium, pankuronium och atrakurium studerats. I frånvaro av specifika riktlinjer ska dosen av icke-depolariserande muskelrelaxantia minskas vid endotrakeal intubering. Vid anestesiunderhåll är det troligt att dosen av icke-depolariserande muskelrelaxantia blir lägre jämfört med den vid N<sub>2</sub>O/opioid-anestesi. Administrering av ytterligare doser av muskelrelaxantia bör baseras på muskelsvar vid nervstimulering.

### Benzodiazepiner och opioider

Benzodiazepiner och opioider förväntas minska MAC av sevofluran på samma sätt som med andra inhalationsanestetika. Administrering av sevofluran är kompatibelt med benzodiazepiner och opioider som rutinmässigt används i kirurgi.

Opioder såsom fentanyl, alfentanil och sufentanil kan, då de kombineras med sevofluran, leda till en synergistisk sänkning av hjärtfrekvens, blodtryck och andningsfrekvens.

### Betablockerare

Sevofluran kan öka de negativa inotropa, kronotropa eller dromotropa effekterna av betablockerare genom blockad av de kardiovaskulära kompensatoriska mekanismerna.

### Adrenalin

I likhet med isofluran har sevofluran en sensibiliseringseffekt på myokardiet avseende den arytmogena effekten av exogen administrerat adrenalin. Tröskelvärdet för adrenalinutlösta multipla ventrikulära arytmier har fastställts till 5 mikrogram per kg kroppsvikt.

### CYP2E1-inducerare

Läkemedel och ämnen som ökar aktiviteten hos cytokrom P450-isoenzymet CYP2E1, såsom isoniazid och alkohol, kan öka sevoflurans metabolism och leda till signifikant ökning av

fluoridkoncentrationen i plasma. Samtidig användning av sevofluran och isoniazid kan potentiera de hepatotoxiska effekterna av isoniazid.

#### *Indirekt verkande sympathomimetika*

Vid samtidig användning av sevofluran och indirekt verkande sympathomimetika (amfetaminer, efedrin) finns risk för akuta hypertensiva episoder.

#### *Verapamil*

Försämring av den atrioventrikulära överledningsförmågan har setts då verapamil och sevofluran administrerats samtidigt.

#### *Johannesört*

Allvarlig hypotension och sent uppaknande från anestesi med halogenerade inhalationsanestetika har setts hos patienter som långtidsbehandlats med johannesört.

#### *Barbiturater*

Administrering av sevofluran är kompatibelt med barbiturater, propofol och andra vanligen använda intravenösa anestesimedel. Lägre dos av sevofluran kan fordras efter användning av intravenösa anestesimedel.

#### *MAO-hämmare*

Med icke-selektiva MAO-hämmare finns det en risk för intraoperativ kollaps under operationen. Det rekommenderas att behandlingen avslutas två veckor före operationen.

#### *Isoniazid*

Interaktioner (risk för potentiering av de hepatotoxiska effekterna av isoniazidmetaboliter) har observerats vid samtidig användning av isoniazid och halogenerade inhalationsanestetika och kan inte uteslutas med sevofluran.

I de flesta fall finns det ingen anledning att avbryta behandlingen med andra vitala läkemedel före generell anestesi. Det räcker om anestesiläkaren får information om dem.

#### *Kalciumantagonister*

Sevofluran kan leda till markant hypotoni hos patienter som behandlas med kalciumkanalblockerare, särskilt dihydropyridinderivat.

På grund av risken för en additiv negativ inotrop effekt, bör kalciumantagonister endast användas med försiktighet tillsammans med inhalationsanestetika.

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

#### *Graviditet*

Reproduktionsstudier på råtta och kanin vid doser upp till 1 MAC har inte gett några bevis på fosterskadande effekter på grund av sevofluran. Det finns inga adekvata välkontrollerade studier i gravida kvinnor och därför bör sevofluran ej ges under graviditet annat än efter särskilt övervägande.

#### *Förlossning*

I en klinisk prövning kunde säkerheten med sevofluran för mödrar och spädbarn visas vid användning under anestesi vid kejsarsnitt. Säkerheten med sevofluran vid förlossningsarbete och vaginal förlossning har inte visats.

Försiktighet bör iakttas vid obstetrisk anestesi på grund av den relaxerande effekten av sevofluran på uterus och ökning av uterusblödning.

#### *Amning*

Det är inte känt om sevofluran utsöndras i bröstmjölk. Försiktighet bör därför iakttas när sevofluran ges till en ammande kvinna.

## Fertilitet

Djurstudier har visat reproductionstoxicitet. Det finns tecken på minskad fertilitet och implantationsgrad hos råtta vid upprepade doser av anestetika (se avsnitt 5.3).

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

Patienter ska informeras om att förmågan att utföra aktiviteter som kräver mental skärpa, såsom att framföra motorfordon eller använda riskfyllda maskiner, kan försämras en tid efter allmän anestesi (se avsnitt 4.4). Patienter bör inte köra bil efter anestesi med sevofluran under en tidsperiod som fastställts av narkosläkaren.

## **4.8 Biverkningar**

### Summering av säkerhetsprofilen

Sevofluran kan förorsaka dosavhängig kardiorespiratorisk depression. De flesta biverkningar är milda till måttliga i svårighetsgrad och övergående vad gäller duration. Illamående, kräkningar och delirium har observerats postoperativt, vilket är vanliga följet av kirurgi och generell anestesi och som kan bero på inhalationsanestetikumet, på andra läkemedel som administreras intra- eller postoperativt, samt på patientens reaktion på det kirurgiska ingreppet.

De vanligast rapporterade biverkningarna är följande:

Hos vuxna patienter: hypotension, illamående och kräkning

Hos äldre patienter: bradykardi, hypotension och illamående

Hos pediatriska patienter: agitation, hosta, kräkning och illamående.

### Summering av biverkningar i tabellform

Alla biverkningar från kliniska prövningar och erfarenhet efter marknadsföring som bedömts som möjliga relaterade till sevofluran visas i tabellen nedan enligt MedDRA-organklass, föredragen term och frekvens.

Följande frekvensgruppering används:

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 ( $< 1/10\ 000$ )

Biverkningar efter marknadsföring rapporteras på frivillig basis ur en population med okänd exponeringsfrekvens. Därför är det inte möjligt att uppskatta den sanna biverkningsincidensen, och frekvensen är då ”Ingen känd frekvens” (kan inte beräknas från tillgängliga data). Sorten, allvarlighetsgraden och frekvensen av biverkningarna hos sevofluranpatienter i kliniska prövningar var jämförbara med biverkningarna i patienter som fick referensläkemedel.

### Biverkningsdata som härrör från kliniska prövningar och erfarenheter efter marknadsföring

Summering av de vanligaste biverkningarna med sevofluran i kliniska prövningar samt efter marknadsföringen		
Systemorganklass	Frekvens	Biverkningar
Immunsystem	Ingen känd frekvens	Anafylaktisk reaktion <sup>1</sup> , anafylaktoid reaktion, hypersensitivitet <sup>1</sup>
Metabolism och nutrition	Ingen känd frekvens	Hyperkalemi
Psykiska störningar	Mycket vanlig Mindre vanlig	Agitation Förvirring

<b>Centrala och perifera nervsystemet</b>	Vanlig Ingen känd frekvens	Somnolens, yrsel, huvudvärk Kramper <sup>2,3</sup> , dystoni, ökat intrakraniellt tryck
---	-------------------------------	--

<b>Hjärtat</b>	Mycket vanlig Vanlig Mindre vanlig  Ingen känd frekvens	Bradykardi Takykardi Fullständigt atrioventrikulärt block, hjärtarytmier (inklusive ventrikulära arytmier), förmaksflimmer, extrasystole (ventrikulär, supraventrikulär, bigemini)  Hjärtstillestånd <sup>4</sup> , ventrikelflimmer, torsades de pointes, ventrikulär takykardi, QT-förlängning vid elektrokardiogram
<b>Blodkärl</b>	Mycket vanlig Vanlig	Hypotoni Hypertoni
<b>Andningsvägar, bröstkorg och medias tinum</b>	Mycket vanlig Vanlig  Mindre vanlig  Ingen känd frekvens	Hosta  Andningsbesvär, respiratorisk depression, laryngospasm, luftvägsobstruktion  Andningsstillestånd, astma, hypoxi  Bronkospasm, dyspné <sup>1</sup> , väsande andning <sup>1</sup> , att hålla andan
<b>Magtarmkanalen</b>	Mycket vanlig Vanlig Ingen känd frekvens	Illamående, kräkningar Ökad salivering Pankreatit
<b>Lever och gallvägar</b>	Ingen känd frekvens	Hepatit <sup>1,2</sup> , leversvikt <sup>1, 2</sup> , levernekros <sup>1,2</sup> , gulsort
<b>Hud och subkutan vävnad</b>	Ingen känd frekvens	Kontaktdermatit, klåda, utslag <sup>1</sup> , ansiktssvullnad <sup>1</sup> , urtikaria
<b>Muskuloskeletalasystemet och bindväv</b>	Ingen känd frekvens	Muskelstyrhet
<b>Njurar och urinvägar</b>	Ingen känd frekvens	Tubulointerstitiell nefrit

<b>Allmänna symtom och/eller symtom vid administre ringsstället</b>	Vanlig Ingen känd frekvens	Frossa, feber Obehag i bröstet <sup>1</sup> , malign hypertermi <sup>1, 2</sup> , ödem
<b>Undersökningar</b>	Vanlig	Avvikande blodglukos, avvikande leverfunktionsprover <sup>5</sup> , avvikande antal vita blodkroppar, förhöjt fluorid i blodet <sup>1</sup>
	Mindre vanlig	Förhöjt serumkreatinin
<b>Skador, förgiftningar och behandlings komplikationer</b>	Vanlig	Hypotermi

<sup>1</sup> Se avsnitt 4.8 – Beskrivning av utvalda biverkningar

<sup>2</sup> Se avsnitt 4.4

<sup>3</sup> Se avsnitt 4.8 – Pediatrik population

<sup>4</sup> Det finns ett fåtal rapporter efter marknadsföring på hjärtstillestånd vid sevoflurananvändning.

<sup>5</sup> Enstaka fall av övergående förändringar i leverfunktionsprover rapporterades med sevofluran och referensläkemedel.

#### Andra skadliga effekter

Det kan finnas mycket sällsynta fall av krampaktig rörelse efter sevofluranbedövning. Sådana händelser var kortlivade och det fanns inga tecken på sjukdom under återhämtning från anestesi eller efter operation.

#### Beskrivning av utvalda biverkningar

Övergående förhöjningar av nivån oorganisk fluorid i serum kan förekomma under och efter anestesi med sevofluran. Koncentrationen av oorganisk fluorid når vanligtvis sin topp inom två timmar efter avslutad anestesi med sevofluran och återgår till preoperativa nivåer inom 48 timmar. I kliniska prövningar var de förhöjda fluoridkoncentrationerna inte förknippade med nedsatt njurfunktion.

Det finns sällsynta rapporter om postoperativ hepatit. Efter marknadsföring har det även rapporterats sällsynta fall av leversvikt och -nekros förknippade med användning av potenta flyktiga anestetika inklusive sevofluran. Den faktiska incidensen och sambandet med sevofluran kan emellertid inte fastställas med säkerhet (se avsnitt 4.4).

I sällsynta fall har överkänslighetsreaktioner inklusive kontaktdermatit, utslag, dyspné, väsande andning, obehag i bröstet, svullnad i ansiktet, svullnad av ögonlock, erytem, urtikaria, klåda, bronkospasm, anafylaktiska eller anafylaktoida reaktioner rapporterats särskilt i samband med lång tid av yrkesexponering för inhalerbara anestetika inklusive sevofluran.

Hos känsliga individer kan potenta inhalationsanestetika utlösa ett hypermetabol tillstånd i skelettmuskulaturen vilket kan leda till ett högt syrgasbehov samt det kliniska syndromet malign hypertermi (se avsnitt 4.4).

#### Pediatrik population

Användning av sevofluran har associerats med krampanfall. Många av dessa har inträffat hos barn och unga vuxna med början vid två månaders ålder, där flertalet inte hade några predisponerande riskfaktorer. I flera fall rapporterades avsaknad av annan samtidig medicinering, och minst ett fall är

bekräftat av EEG. De flesta fallen var enstaka anfall som upphörde spontant eller efter behandling, men även multipla krampanfall har rapporterats.

Anfallen har uppträtt under eller i nära anslutning till induktion med sevofluran, under uppvaknandet samt under den postoperativa återhämtningen upp till ett dygn efter anestesin. Klinisk nyttarisk-bedömning får avgöra om sevofluran kan användas till patienter som kan riskera att få kramper (se avsnitt 4.4).

#### Rapportering av misstänkta biverkningar

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

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret  
PB 55  
00034 FIMEA

## **4.9 Överdosering**

Symtom på överdosering omfattar andningsdepression och cirkulationsinsufficiens.

I händelse av symtom uppenbarligen orsakade av en överdosering av sevofluran bör följande åtgärder vidtas. Avbryt tillförseln av sevofluran och vidta stödåtgärder: upprätta fria luftvägar, påbörja assisterad eller kontrollerad ventilation med syrgas och upprätthåll adekvat kardiovaskulär funktion.

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Allmänanestetika; halogenerade kolväten.

ATC-kod: N01AB08

Sevofluran är en halogenerad metylisopropyleter som ger en snabb induktions- och uppvakningsfas. MAC (minsta alveolära koncentration) är åldersspecifik (se avsnitt 4.2).

Sevofluran ger förlust av medvetande, reversibelt upphävande av smärta och motorisk aktivitet, minskade autonoma reflexer samt andnings- och kardiovaskulär depression. Dessa effekter är dosberoende.

Sevofluran har en låg blod/gasfördelningskoefficient (0,65) vilket ger en snabb återhämtning efter anestesi.

#### Kardiovaskulära effekter

Sevofluran kan ge en koncentrationsrelaterad minskning av blodtrycket. Sevofluran ger en sensibilisering av hjärtmuskulaturen för arytmogena effekter av exogen administrerat adrenalin. Denna sensibilisering liknar den som framkallas av isofluran.

#### Effekter på nervsystemet

Hos patienter med normalt intrakraniellt tryck (ICP) hade sevofluran minimal effekt på ICP och bevarade CO<sub>2</sub>-responsen.

Säkerheten för sevofluran hos patienter med förhöjt ICP har inte undersökts. Hos patienter med risk för förhöjt intrakraniellt tryck (ICP), bör sevofluran administreras med försiktighet tillsammans med ICP-reducerande åtgärder såsom hyperventilering.

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Den låga lösligheten av sevofluran i blod medför att alveolarkoncentrationen snabbt ökar vid induktion och snabbt minskar vid utsättandet av inhalationsanestesimedlet.

Hos mänskliga metaboliseras <5 % av absorberat sevofluran. Den snabba och omfattande lungeliminationen av sevofluran minimerar den mängd som finns tillgänglig för metabolisering. Sevofluran avfluoreras via cytokerom P450 (CYP) 2E1 vilket resulterar i produktion av hexafluoroisopropanol (HFIP) med frisättande av oorganiskt fluor och koldioxid (eller ett enkolsfragment). HFIP konjugeras därefter snabbt med glukuronsyra och utsöndras i urinen.

Metabolismen av sevofluran kan ökas av kända inducerare av CYP2E1 (t.ex. isoniazid och alkohol), men den är inte inducerbar av barbiturater. Övergående ökningar i oorganiska fluoridnivåer i serum kan uppstå under och efter sevoflurananestesi. De högsta koncentrationerna av oorganisk fluorid uppnås inom 2 timmar efter avslutad sevoflurananestesi och återgår inom 48 timmar till preoperativa nivåer.

Den snabba och omfattande lungeliminationen av sevofluran minimerar den mängd som finns tillgänglig för metabolisering. Metabolismen av sevofluran induceras ej av barbiturater.

## 5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

### Akut och subkronisk toxicitet

Prekliniska uppgifter om akut och subkronisk toxicitet för sevofluran visar att det framkallar en dosberoende depression av respirationen och hjärt-kärlnsystemet, utan att resultera i en specifik organtoxicitet. På apor upptäcktes en lätt, reversibel ökning av leverenzymer efter upprepad administrering. Antydan på nefrotoxicitet hos sevofluran-nedbrytningsprodukter utvärderades i specifika studier (se nedan).

### Reproduktionstoxicitet och utvecklingstoxicitet

Vid maternellt toxiska doser observerades minskad vikt, försenad benbildung och en ökad förekomst av små skelettnomalier i avkomman hos råttor. Teratogena effekter förekom inte. Det finns antydan på en minskad befruktning och implantationsgrad hos råttor efter upprepad applicering av anestetiska doser.

Publicerade studier på djur (inklusive primater) i doser som resulterar i lätt till måttlig anestesi visar att användningen av anestesimedel under perioden med snabb hjärntillväxt eller synaptogenes resulterar i cellförlust i hjärnan under utveckling som kan förknippas med långvariga kognitiva brister. Den kliniska betydelsen av dessa icke-kliniska fynd är icke känd.

### Mutagenicitet/karcinogenicitet

Omfattande in vitro- och in vivo-studier med sevofluran på mutagenicitet gav negativa resultat. Karcinogenicitetsstudier är inte tillgängliga.

### Compound A

I Wistar-råttor uppgick LC<sub>50</sub> för Compound A, en nedbrytningsprodukt av sevofluran som bildas i CO<sub>2</sub>-absorbenter, till 1050–1090 ppm efter en timmes exponering och 400–420 ppm efter 3 timmars exponering. I en åtta veckor lång, kronisk studie (24 exponeringar i 3 timmar vardera) gjordes inga toxikologiska fynd förutom viktminskning hos honråttor.

I en ytterligare studie med Wistar-råttor sågs antydan till nefrotoxicitet efter exponering i 6–12 timmar vid 25–50 ppm.

I Sprague-Dawley-råttor uppgick tröskelvärdet för reversibla förändringar av njurfunktion (t.ex. ureanivåer i blod, kreatinin, glukos) till 114 ppm. Alla histo-morfologiska förändringar var reversibla.

Eftersom absorptionen av inhalerade föreningar är avsevärt högre hos små gnagare än hos människor, förväntas vanligtvis högre nivåer av läkemedelssubstans eller av Compound A (pentafluorisopropenylfluormetyleter, PIFE). Aktiviteten hos  $\beta$ -lyas, ett viktigt enzym som är involverat i nefrotoxiciteten hos haloalkener, är 10 gånger högre i små gnagare än hos människor.

Koncentrationer av Compound A ökar vanligtvis medökande absorbenttemperatur och sevoflurankoncentration samt efter minskning av inflödet av frisk luft. I kliniska studier uppgick den högsta koncentrationen av Compound A (vid användning av en blandning av kalciumhydroxid och natriumhydroxid [sodalime] som CO<sub>2</sub>-absorbent i kretssystemet) till 15 ppm hos barn och 32 ppm hos vuxna. Koncentrationer upp till 61 ppm har emellertid uppmätts i system som använder en blandning av bariumhydroxid och kalciumhydroxid (bariumlime) som CO<sub>2</sub>-absorbent. Tröskelvärdet för toxicitet hos människor är inte känt. Även om erfarenheten med lågförflödesanestesi fortfarande är begränsad finns det hittills inget som antyder att Compound A framkallar en störning av njurfunktionen.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälppämne n**

Inga.

### **6.2 Inkompatibiliteter**

I en anestesicirkel, vid direkt kontakt med CO<sub>2</sub>-absorptionsmedel (sodalime och bariumlime) kan sevofluran brytas ner och producera låga nivåer av compound A (pentafluorisopropenylfluormetyleter (PIFE)) och spår av compound B (pentafluormetoxi-isopropylfluormetyleter (PMFE)).

Produktionen av nedbrytningsprodukter i anestesisystemet är ett resultat av extraktion av en sur proton i närvaro av en stark bas (kaliumhydroxid (KOH) och/eller natriumhydroxid (NaOH) vilket bildar en alkenförening (compound A) från sevofluran.

Högre nivåer av compound A erhålls när bariumlime används istället för sodalime.

### **6.3 Hållbarhet**

3 år.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

### **6.5 Förpacknings typ och innehåll**

250 ml brun glasflaska, av typ III (med eller utan yttre beläggning av PVC). Flaskorna har en gul krage av LDPE och stängs med ett tvådelat skrulock (utsida av fenol och insida av LDPE).

250 ml brun glasflaska av typ III (med eller utan yttre beläggning av PVC) med ett flerdelat skrulock (HDPE, o-ring/packning av etenpropengummi (EPDM) och fjädring av rostfritt stål) fäst vid flaskan med en veckad aluminiumring.

Förpackningsstorlekar: 1 och 6 flaskor.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

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

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

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

Piramal Critical Care B.V.  
Rouboslaan 32 (ground floor),  
2252 TR Voorschoten,  
Nederlanderna

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

36341

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

03.12.2019/ 08.02.2024

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

01.07.2024