

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Voltaren Ophtha 1 mg/ml silmätipat, liuos kerta-annospakkauksessa

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Diklofenaakkinnatrium 1 mg/ml

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Silmätipat, liuos kerta-annospakkauksessa.

Valmisteen kuvaus: Kirkas tai hieman samea, kellertävä liuos.

4. KLIININSET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Mioosin esto kaihileikkauksen yhteydessä.

Kaihileikkausten ja muiden kirurgisten toimenpiteiden jälkeiset tulehdukset.

Makulan kystisen turvotuksen esto kaihipotilailla ennen ja jälkeen mykiön poiston ja tekomykion asennuksen.

Silmän etuosan infektoitumattomat tulehdukset.

Trauman jälkeiset tulehdukset, mikäli vamma ei läpäise silmää.

Excimer-laserin avulla tehdyn fotorefraktiivisen keratektomian (PRK) ja radiaalisen keratektomian (RK) jälkeisen silmäkivun ja valonarkuuden hoito.

Käyttösuositus: Suositetaan käytettäväksi vain silmätautien erikoislääkäreiden määräyksellä.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Pre-operatiivisesti: Yksi tippa leikkattavaan silmään korkeintaan viisi kertaa kolmen tunnin kuluessa ennen leikkausta.

Post-operatiivisesti: Heti leikkauksen jälkeen yksi tippa leikkattuun silmään kolme kertaa. Tipputtamista jatketaan kolmesta viiteen kertaan vuorokaudessa niin kauan kuin on tarpeen.

PRK ja RK: 1 tippa leikkattavaan silmään 30-60 minuuttia ennen leikkausta; leikkauksen jälkeen 1 tippa kerran tai kahdesti 10 minuutin aikana leikkauksen loppupuolella, minkä jälkeen 1 tippa 4 kertaa päivässä seuraavat 2 päivää.

Muut indikaatiot: Yksi tippa silmään neljästä viiteen kertaa vuorokaudessa sairauden vaikeusasteen mukaan.

Pediatriset potilaat

Voltaren Ophtha ei ole tarkoitettu käytettäväksi lapsilla. Pediatrinen kokemus on rajoittunut muutamaan julkaisiin kliniseen tutkimukseen karsastusleikkauksista.

Antotapa

Jos käytetään useampaa silmään annosteltavaa valmistetta, eri valmisteiden annostelun välissä tulisi pitää vähintään viiden minuutin tauko.

Silmätippojen annostelun jälkeen nasolakrimaalinen okkluusio tai silmien sulkeminen 5 minuutin ajaksi voi vähentää systeemistä imetyymistä, jolloin systeemisiä haittavaikutuksia voi olla vähemmän ja paikallinen vaikuttus suurempi.

Yksi kerta-annospakkaus riittää kumpaankin silmään. Kerta-annospakkaus on kerta-annostelua varten.

4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

Muiden steroideihin kuulumattomien tulehduslääkkeiden tavoin Voltaren Ophtha –silmätippojen käyttö on vasta-aiheista potilaille, joilla asetyylisalisylylihappo tai muit prostaglandiiniisyynteesiä estävät lääkkeet aiheuttavat astmaa, urtikariaa tai akuuttia nuhaa.

4.4 Varoituset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Voltaren Ophtha -silmätippaliuos kerta-annospakkauksessa ei sisällä säilytysainetta ja sopii täten säilytysaineylehkiille.

Jos potilaalla on tai hänelle saattaa kehittyä infektio, Voltaren Ophtha -silmätippojen kanssa on samanaikaisesti annettava infektioon sopivaa lääkitystä (esim. antibiootteja), sillä steroideihin kuulumattomat silmään laitettavat tulehduskipulääkkeet, myös diklofenaakki, saattavat peittää alkavan tai etenevän tulehduksen silmässä.

Varovaisuutta tulee noudattaa, kun paikallisesti annosteltavia tulehduskipulääkeitä kuten diklofenaakkia, käytetään samanaikaisesti paikallisten steroidivalmisteiden kanssa (ks. kohta 4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkeaineiden kanssa sekä muit yhteisvaikutukset).

Pehmeitä piilolinssejä ei pidä käyttää samanaikaisesti, kun Voltaren Ophtha -silmätippoja tiputetaan silmään, mutta noin 15 min lääkkeen tiputtamisen jälkeen piilolinssit voidaan asettaa paikoilleen.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muit yhteisvaikutukset

Paikallisesti annosteltavan tulehduskipulääkkeen kuten diklofenaakin ja paikallisten steroidivalmisteiden samanaikainen käyttö potilailla, joilla on aikaisemmin ollut merkittävä sarveiskalvon tulehdus, voi lisätä sarveiskalvon komplikaatioiden riskiä. Siksi varovaisuutta tulee noudattaa.

Kliinisissä tutkimuksissa 0,1 % silmään annosteltua diklofenaakkia on käytetty turvallisesti yhdessä antibiootti- ja beetasalpaajatippojen kanssa.

4.6 He delmällisyys, raskaus ja imetyks

Raskaus

Voltarenilla ei ole tehty reproduktiotoksisuustutkimuksia. Systeemisen diklofenaakin on osoitettu läpäisevän istukan hiirellä ja rotilla, mutta sillä ei ollut vaikutusta rottien hedelmällisyyteen. Rutiiniluontoisissa hiirien, rottien tai kanien alkion ja sikiön kehitystä tutkivissa tutkimuksissa diklofenaakilla ei todettu teratogenista vaikutusta. Rotilla emoille toksiisiin annoksiin liittyi synnytyshäiriötä, synnytyksen pitkittymistä, sikiökuolleisuutta ja sikiön kasvun hidastumista. Diklofenaakin vähäiset vaikutukset hedelmällisyyteen ja synnytykseen kuten myös valtimotiehyeen sulkeutumiseen kohdussa ovat tämän luokan prostaglandiinisynteesin estäjien farmakologisia seurauksia.

Vaikutuksia jälkeläisten pre-, peri-, tai postnataaliseen kehitykseen ei todettu.

Eläinkokeet eivät ole tähän mennessä osoittaneet mitään riskiä sikiölle ensimmäisen tai toisen raskauskolmanneksen aikana, mutta kontrolloituja tutkimuksia raskaana olevilla naisilla ei ole saatavilla. Voltaren Ophtha ei tule käyttää viimeisen raskauskolmanneksen aikana, koska riski ennenaikeisen valtimotiehyeen (ductus arterius) sulkeutumiseen ja supistusten estymiseen ovat mahdollisia.

Imetyks

Suun kautta annostellun 50 mg tabletin jälkeen (vastaan kymmentä 5 ml:n pullon sisältöä Voltaren Ophtha) riintamaidossa todettiin vain vähän vaikuttavaa ainetta ja pitoisuudet olivat niin pieniä ettei haittavaikutuksia imeväiseen voida odottaa. Diklofenaakkisilmätippojen käyttöä ei suositella imetyksen aikana ellei odotettu hyötyä ylitä mahdollisia riskejä.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn

Jos Voltaren Ophtha -silmätipat aiheuttavat näön hämärtymistä, on välttämässä autolla ajoa sekä tarkkuutta vaativaa koneiden ja laitteiden käyttöä.

4.8 Haittavaikutukset

Silmäkipu on hyvin yleinen haittavaikutus. Yleinen haittavaikutus on lievä tai kohtalainen, mutta ohimenevä silmien ärsytys.

Melko harvinaisia haittavaikutuksia ovat silmien kutina, verekkyyss ja näön hämärtyminen heti tippojen silmään laittamisen jälkeen.

Keratitis punctataa tai sarveiskalvon vaurioita on todettu, yleensä usein toistuvan käytön yhteydessä.

Potilailla, joilla on sarveiskalvon vaurioiden riski, kuten steroidien käytön tai samanaikaisten sairauksien kuten infektioiden tai reuman yhteydessä, diklofenaakin käyttöön on harvinaisena liittynyt ulseratiivinen sarveiskalvon tulehdus, sarveiskalvon ohenemista, keratitis punctataa, sarveiskalvon epiteelin vaurioita ja sarveiskalvon turvotusta, mitkä voivat tulla näköä uhkaaviksi. Useimpia potilaita oli hoidettu pitemmän aikaa.

Harvinaisena on raportoitu hengenahdistusta ja astman pahanemista.

Allergisia oireita on raportoitu kuten sidekalvon hyperemia, allerginen konjunktiviitti, silmäluomen eryteema, silmä allergia, silmäluomen turvotus, silmäluomen kutina, nokkosihottuma, ihottuma, ekseema, eryteema, kutina, yliherkkyyys, yskä ja nuha.

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

Voltaren Ophthan yliannostustapauksista ei ole kokemusta.

Voltaren Ophtha -silmätippojen tahattomaan suun kautta ottamiseen liittyvä yliannostuksen vaara on minimaalinen, sillä kerta-annos Voltaren Ophtha sisältää vain 0,3 mg diklofenaakkinatriumia, mikä on 0,2 % suositetusta aikuisen oraalisesta Voltarenin vuorokausiannoksesta.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamika

Farmakoterapeutinen ryhmä: Silmätautien lääkeet, tulehduskipulääkkeet, ATC-koodi: S01 BC03

Voltaren Ophthan vaikuttava aine, diklofenaakki, on steroideihin kuulumatona yhdiste, jolla on selvä anti-inflammatorinen ja analgeettinen vaikutus.

Aineen tärkein vaikutusmekanismi on kokeellisesti osoitettu prostaglandiinin biosynteesin esto. Prostaglandiinin merkitys tulehdusen ja kivun synnyssä on suuri.

Kliinisten kokeiden mukaan Voltaren Ophtha -silmätipat estävät mioosia kaihileikkauksen aikana sekä lievittävät tulehdusta kirurgisten toimenpiteiden ja traumojen jälkeen samoin kuin muita infektoitumattomia tulehdusia. On lisäksi osoitettu, että Voltaren Ophtha -silmätipat lievittävät makulan kystistä turvotusta ja vähentävät sen esiintyvyttä, kun niitä annetaan kaihipotilaalle profylaktisesti ennen mykiön poistoa ja tekomykiön asennusta.

Voltaren Ophtha lievittää Excimer-laserin avulla tehdyn fotorefraktiivisen keratektomian (PRK) jälkeisiin sarveiskalvon epiteelin vaurioihin liittyvää kipua ja epämukavuuden tunnetta silmässä.

Haitallisia vaikutuksia haavojen paranemiseen ei ole todettu.

5.2 Farmakokinetiikka

Kaniinilla 14C-merkityn diklofenaakin pitoisuus sarveis- ja sidekalvossa oli suurimmillaan puolen tunnin kuluttua annostelusta. Suurimmat diklofenaakkipitoisuudet mitattiin näistä kahdesta kudoksesta ja verkko- ja suonikalvosta. Eliminoituminen oli nopeata, ja aine poistui elimistöstä lähes kokonaan kuuden tunnin kuluessa.

Diklofenaakki kulkeutuu ihmisen lääkevalmisteen etukammioon.

Ihmisen lääkevalmisteen etukammion diklofenaakkipitoisuus on noin 0,1 prosenttista.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisudesta

Prekliiniset tiedot systeemisesti annostellun diklofenaakin aiheuttamaa akuuttia toksisuutta ja toistuvan altistuksen aiheuttamaa toksisuutta, genotoksisuutta, mutageenisuutta, teratogeenisuutta, karsinogeenisuutta sekä reproduktiotoksisuutta koskevien tutkimusten tulokset eivät viittaa erityiseen vaaraan ihmisellä terapeutisilla annoksilla. Systeemisen diklofenaakin on osoitettu läpäisevän istukan hiirillä ja rotilla, mutta sillä ei ollut vaikutustarottien hedelmällisyteen. Rotilla emolle toksisiin annoksiin liittyi synnytyshäiriötä, pitkittynyt raskautta, sikiökuolleisuutta ja sikiön kasvun hidastumista. Diklofenaakin vähäiset vaikutukset hedelmällisyteen ja synnytykseen kuten myös valtimotiehyeen sulkeutumiseen kohdussa ovat tämän luokan prostaglandiinisynteesin estäjen farmakologisia seurauksia.

Voltaren Ophtha –valmisteiden paikallista siedettävyyttä ja toksisuutta silmissä on tutkittu eikä todisteita toksisuudesta tai paikallisista haitallisista vaiktuksista löydetty.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

boorihappo, makrogolglyserolirisiinioleatti (Cremophor EL), trometamoli ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei tunneta.

6.3 Kestoaika

Avaamaton kuori: 2 vuotta.

Suojakuoren avaamisen jälkeen kerta-annospakkausten käyttöaika on 1 kk. Avatun kerta-annospakkauksen sisältö on käytettävä välittömästi. Säilyy steriilinä kunnes alkuperäinen suljin rikotaan. Käyttämättä jäädynytä sisältöä ei pidä säilyttää.

6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko (pakauskoot)

Kerta-annospakkaukset (LDPE-muovi) 10 x 0,3 ml ja 40 x 0,3 ml.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet

Ei erityisvaatimuksia.

Käyttämätön valmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Laboratoires THEA – 12, rue Louis Blériot – 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2 – Ranska

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

11439

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

25.4.1994 / 17.12.1998 / 13.11.2003 / 9.8.2006

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

23.08.2021

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Voltaren Ophtha 1 mg/ml ögondroppar, lösning, endosbehållare

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Diklofenaknatrium 1 mg/ml

För fullständig förteckning över hjälpmitt, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Ögondroppar, lösning, endosbehållare.

Beskrivning av produkten: Klar eller något grumlig, gulaktig lösning.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Hämning av mios under kataraktkirurgi.

Postoperativ inflammation vid kataraktcirurgi och andra kirurgiska ingrep.

Förebyggande av cystisk makulaödem hos kataraktpatienter före och efter borttagning av lins och installation av artificiell lins.

Oinfekterade inflammationer i ögats främre del.

Posttraumatisk inflammation i icke-penetrerande ögonskada.

Behandling av ögonmärta och ljuskänslighet efter fotorefraktiv keratektomi (PRK) och radiell keratektomi (RK) utförd med hjälp av Excimer-laser.

Rekommenderad användning: Behandling rekommenderas endast på ordination av specialistläkare inom ögonsjukdomar.

4.2 Dosing och administreringssätt

Dosing

Preoperativt: En droppe i ögat som ska opereras högst fem gånger inom tre timmar före operationen.

Postoperativt: En droppe i det opererade ögat tre gånger omedelbart efter operationen. Därefter tre till fem gånger dagligen så länge som nödvändigt.

RPK och RK: 1 droppe i ögat som ska opereras 30-60 minuter före operationen; efter operationen 1 droppe en eller två gånger inom 10 minuter; därefter 1 droppe 4 gånger dagligen de följande 2 dagarna.

Övriga indikationer: En droppe fyra till fem gånger dagligen enligt sjukdomens svårighetsgrad.

Pediatrisk population

Voltaren Ophtha är inte indicerat för användning till barn. Pediatrisk erfarenhet är begränsat till några kliniska prövningar vid skelningskirurgi.

Administreringssätt

Om Voltaren Ophtha används tillsammans med andra ögonpreparat bör preparaten ges med minst 5 minuters mellanrum.

Efter administrering av ögondropparna kan nasolakrimal ocklusion eller slutning av ögonen i 5 minuter minska systemisk absorption, vilket resulterar i att de systemiska biverkningarna kan vara färre samt ge större lokal effekt.

Innehållet i en endosbehållare räcker till båda ögonen. Endosbehållaren är avsedd för engångsbruk.

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpmitt som anges i avsnitt 6.1.

Som för andra icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel är användning av Voltaren Ophtha ögondroppar kontraindiceras hos patienter med astma, urtikaria eller akut rinit orsakad av acetylsalicylsyra eller andra läkemedel som hämmar prostaglandinsyntes.

4.4 Varningar och försiktighet

Voltaren Ophtha ögondroppar i endosbehållare innehåller inte konserveringsmedel och kan därför användas även av personer som är överkänsliga för konserveringsmedel.

Om patienten har eller kan utveckla en infektion bör Voltaren Ophtha ögondroppar administreras samtidigt med lämplig medicin för infektionen (t.ex. antibiotika), eftersom icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID), inklusive diklofenak, kan dölja uppkomsten eller utvecklingen av ögoninfektionen.

Försiktighet bör beaktas när topikala antiinflammatoriska läkemedel, såsom diklofenak, används samtidigt med topikala steroider (se avsnitt 4.5 Interaktion med andra läkemedel och andra övriga interaktioner).

Mjuka kontaktlinser bör tas ut innan man droppar Voltaren Ophtha -ögondroppar i ögat, men efter cirka 15 minuter kan de sättas in igen.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Samtidig användning av topikala antiinflammatoriska läkemedel, såsom diklofenak, med topikala steroider hos patienter som tidigare haft en betydande hornhinneinflammation, kan öka risken för hornhinnekompplikationer. Därför bör försiktighet iakttas.

I kliniska prövningar har 0,1 % diklofenak som administrerats okulärt använts säkert i kombination med ögondroppar innehållande antibiotika och betablockerare.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Inga toxicitetsstudier för reproduktion har utförts med Voltaren. Systemisk diklofenak har visat sig passera moderkakan hos möss och råttor, men hade ingen effekt på fertiliteten hos råttor. I

rutinmässiga embryofetala utvecklingsstudier på mus, råtta eller kanin var diklofenak inte teratogen. Hos råttor var maternellt toxiska doser associerade med dystoki, utdragen förlossning, fosterdödlighet och hämmad fostertillväxt. De tämligen små effekterna av diklofenak på fertilitet och förlossning samt på slutning av ductus arteriosus intrauterint är farmakologiska konsekvenser av denna klass av prostaglandinsynteshämmare.

Inga effekter på avkommans pre-, peri- eller postnatale utveckling observerades.

Djurstudier har hittills inte visat på några risker för fostret under graviditetens första eller andra trimester, men det saknas kontrollerade studier på gravida kvinnor. Voltaren Ophtha bör inte användas under graviditetens sista trimester på grund av den potentiella risken för en för tidig slutning av ductus arteriosus och förhindrande av sammandragningar.

Amning

Efter en oral 50 mg tablett (motsvarande innehållet i tio 5 ml flaskor Voltaren Ophtha) upptäcktes endast lite aktiv substans i bröstmjölk och koncentrationerna var så låga att inga negativa effekter på barnet kunde förväntas. Användning av diklofenak ögondroppar rekommenderas inte under amning om inte den potentiella nytan motiverar den potentiella risken.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Om Voltaren Ophtha ögondroppar orsakar dimsyn, bör man undvik att köra bil eller använda maskiner och utrustning som kräver precision.

4.8 Biverkningar

Ögonsmärta är en mycket vanlig biverkan: En vanlig biverkning är mild till måttlig, men övergående, ögonirritation.

Mindre vanliga biverkningar är pruritus, hyperemi och dimsyn direkt efter applikation.

Keratitis punctata eller hornhinneskada har rapporterats, vanligtvis vid frekvent användning

Hos patienter med risk för hornhinneskador, såsom vid användning av steroider, eller samtidiga sjukdomar såsom infektioner eller reumatism, har diklofenak i sällsynta fall associerats med ulcerös hornhinneinflammation, förtunning av hornhinna, keratitis punctata, korneala epiteldefekt och kornealt ödem, vilket kan bli synhotande. De flesta patienterna hade behandlats under en längre tid.

I sällsynta fall har andnöd och förvärrad astma rapporterats.

Allergiska reaktioner har rapporterats som konjunktival hyperemi, allergisk konjunktivit, ögonlockssytem, ögonallergi, ögonlocksödem, ögonlocksklåda, urtikaria, utslag, eksem, erytem, klåda, hypersensitivitet, hosta, rinit.

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

4.9 Överdosering

Det finns ingen erfarenhet av överdosering med Voltaren Ophtha.

Risken för en oavsiktlig oral överdosering med Voltaren Ophtha ögondroppar är minimal, eftersom en endos av Voltaren Ophtha endast innehåller 0,3 mg diklofenaknatrium, vilket motsvarar 0,2 % av den rekommenderade orala dygnsdosen Voltaren för vuxna.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid ögonsjukdomar, antiinflammatoriska medel, ATC kod: S01BC03

Voltaren Ophtha innehåller den verksamma substansen diklofenaknatrium, en icke-steroid substans med antiinflammatoriska och smärtstillande egenskaper.

Hämning av prostaglandinsyntesen har experimentellt visats vara substansens huvudsakliga verkningsmekanism.

Prostaglandiner spelar en viktig roll i uppkomsten av inflammation och smärta.

Enligt kliniska prövningar förhindrar Voltaren Ophtha ögondroppar mios under kataraktoperationer samt lindrar inflammation efter operation och trauma, liksom andra oinfekterade inflammationer. Dessutom har Voltaren Ophtha ögondroppar visat sig lindra cystisk makulaödem och minska dess förekomst vid administrering profylaktiskt till en kataraktpatient innan linsborttagning och implantation av en artificiell lins.

Voltaren Ophtha lindrar smärta och obehag i ögat förknippat med hornhinnepitelskada efter fotorefraktiv keratektomi (PRK) utförd med hjälp av Excimer-laser.

Inga negativa effekter på sårläkning har observerats.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Hos kaniner nådde koncentrationen av 14C-märkt diklofenak sin högsta koncentration i hornhinnan och konjunktiva en halvtimme efter dosering. De högsta koncentrationerna av diklofenak uppmätttes i dessa två vävnader samt i näthinnan och åderhinnan. Elimineringen var snabb och ämnet elimineras nästan helt inom sex timmar.

Hos mänskliga penetrerar diklofenak in i ögats främre kammare.

Man har inte funnit mätbara plasmakoncentrationer efter applikation av 0,1 % diklofenak ögondroppar.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Prekliniska data från studier beträffande akut toxicitet och toxicitet efter upprepad tillförsel, genotoxicitet, mutagenicitet, teratogenicitet, karcinogenicitet samt reproduktionotoxicitet orsakad av systemiskt administrerat diklofenak indikerade ingen särskild fara för mänsklig vid terapeutiska doser. Systemisk diklofenak har visat sig passera moderkakan hos möss och råttor, men hade ingen effekt på fertilitet hos råttor. Hos råttor var maternellt toxiska doser associerade med dystoki, långvarig graviditet, fosterdödlighet och hämmad fostertilväxt. De mindre effekterna av diklofenak på fertilitet

och förlossning samt förtidig slutning av ductus arteriosus är farmakologiska konsekvenser av denna klass av prostaglandinsynteshämmare.

Lokal tolerabilitet och okulär toxicitet för Voltaren Ophtha har studerats och inga tecken på toxicitet eller lokala negativa effekter har hittats.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmitt

borsyra, makrogolglycerolricinoleat (Cremophor EL), trometamol och vatten för injektionsvätskor.

6.2 Inkompatibiliteter

Okänt.

6.3 Hållbarhet

Oöppnat kuvert: 2 år

Endosbehållare i öppnat kuvert är hållbara i en månad. Öppnad endosbehållare används omedelbart. Förblir sterila tills originalförslutningen bryts. Oanvänt innehåll ska ej sparas.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C.

6.5 Förpacknings typ och innehåll

Endosbehållare (LDPE-plast): 10 x 0,3 ml och 40 x 0,3 ml.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Inga särskilda anvisningar.

All oanvänt produkt eller avfall ska kasseras i enlighet med lokala krav.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Laboratoires THEA, 12, rue Louis Blériot, 63017 Clermont-Ferrand Cedex 2, Frankrike.

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

11439

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

25.4.1994 / 17.12.1998 / 13.11.2003 / 9.8.2006

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

23.08.2021