

# **VALMISTEYHTEENVETO**

## **1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Demoson 1 mg/g voide

## **2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT**

Yksi gramma voidetta sisältää 1 mg mometasonifuroaattia (0,1 % w/w mometasonifuroaatti).

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan: Yhdessä grammassa voidetta on 20 mg propyleeniglykoliimonopalmitostearaattia ja pieniä määriä butyloitua hydroksitolueenia (E321), korkeintaan 0,015 mg grammassa voidetta.

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

## **3. LÄÄKEMUOTO**

Voide

Läpikuultava, valkoinen, tasainen ja pehmeä voide.

## **4. KLIINISET TIEDOT**

### **4.1 Käyttöaiheet**

Demoson-valmiste on tarkoitettu tulehdusellisten ja kutisevien ihosairauksien oireiden hoitoon, joissa saadaan vasta ulkoisesti käytetyllä kortikosteroidihoidolla, kuten atooppinen dermatütti ja psoriaasi (paitsi laajalle levinnyt plakkipsoriaasi).

Demoson-valmiste sopii erityisesti hyvin kuivan, hilseilevan ja halkeilevan ihottuman hoitoon, silloin kun ihottuma kuuluu paikallisesti käytettävän mometasonivalmisteen käyttöaiheisiin.

### **4.2 Annostus ja antotapa**

#### Annostus

*Aikuiset, myös iäkkääät, ja 2-vuotiaat ja tätä vanhemmat lapset*

Demoson-valmistetta levitetään ohuelti hoidettavalle ihoalueelle kerran vuorokaudessa, kunnes paranemista havaitaan. Annostustiheyttä harvennetaan tämän jälkeen vähitellen.

Vahvoja paikallisia kortikosteroidivalmisteita ei yleensä tulisi käyttää lapsille tai kasvoille ilman lääkärin tarkkaa seurantaa. Levitetyn määrän tulisi olla pienin mahdollinen tehokas märää eikä hoidon tulisi kestää enemmän kuin 5 päivää (ks. kohta 4.4).

Demoson-valmistetta ei saa käyttää pitkään (yli 3 viikkoa) eikä laajoille alueille (yli 20 % kehon pinta-alasta). Lapsilla saa hoitaa korkeintaan 10 % kehon pinta-alasta.

Kun kliinistä paranemista tapahtuu, on usein suositeltavaa siirtyä käyttämään miedompaa kortikosteroidivalmistetta.

*Pediatriset potilaat*

## Alle 2-vuotiaat lapset

Demoson-valmiste on vahva ryhmään III kuuluva glukokortikoidi. Käyttöä ei suositella alle 2-vuotiaille lapsille, koska valmisten turvallisuudesta ei ole riittävästi tietoa.

## Antotapa

Iholle.

### **4.3 Vasta-aiheet**

Yliverkkyyss vaikuttavalle aineelle, muille kortikosteroideille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

Demoson-valmiste on vasta-aiheista potilaille, joilla on ruusufinni (*rosacea*) kasvoissa, acne vulgaris, ihoatrofia, perioraalinen dermatiitti, perianaalinen tai sukupuolielinten kutina, vaippaihottuma, bakteeri-infektiot (esim. märkärupi, märkäinen ihotulehdus), virusinfektiot (*herpes simplex*, *herpes zoster* tai vesirokko, syylä, visvasyylä, ontelosyylä), ihmisen parasitointi- tai sieni-infektiot (esim. kandidas tai dermatofyytti) ilman samanaikaista syynmukaista hoitoa, vesirokko, tuberkuloosi, syfilis tai rokotuksen jälkeinen reaktio.

Demoson-valmistetta ei pidä käyttää haavoihin tai haavaiselle ihmölle.

### **4.4 Varoituset ja käytön liittyvät varotoimet**

Jos Demoson-valmistetta käytetään iho ärsyyntyy tai herkistyy, valmisten käyttö on lopetettava ja sopiva hoito aloitettava.

Glukokortikoidit voivat peittää, aktivoida tai pahentaa ihmishauttaa.

Jos kehittyy infektiot, sopivan sienilääkkeen tai antibiootin käyttö on aloitettava. Jos infektion hoito ei tehoa pian aloittamisen jälkeen, kortikosteroidin käyttö on keskeytettävä, kunnes infektiota saadaan riittävästi hallintaan.

Paikallisesti käytettävien kortikosteroidien systeeminen imetyminen voi aiheuttaa palautuvan hypotalamus-aivolisäke-lisämunua isakselin (HPA) toiminnan heikkenemisen ja glukokortikosteroidipuutoksen hoidon lopettamisen jälkeen. Osalle potilaista voi ilmetä Cushingin oireyhtymä, hyperglykemia tai glukosuria hoidon aikana paikallisesti käytettävien kortikosteroidien systeemisen imetyminen seurauksena. Potilaita, jotka käyttävät topikaalisia steroideja laajoille ihmalueille tai peitesidoksen kanssa, pitää tarkkailla säännöllisesti HPA-akselin toiminnan heikkenemisen varalta.

## Näköhäiriöt

Systeemisten tai topikaalisten kortikosteroidien käytön yhteydessä saatetaan ilmoittaa näköhäiriöistä. Jos potilaalla esiintyy näön hämärtymisen kaltaisia oireita tai muita näköhäiriöitä, potilas on ohjattava silmälääkärille, joka arvioi oireiden mahdolliset syöt. Niitä voivat olla kaihi, glaukooma tai harvinaiset sairaudet, kuten sentraalinen seroosi korioretinopatia, joista on ilmoitettu systeemisten tai topikaalisten kortikosteroidien käytön jälkeen.

Systeemisen hoidon yhteydessä todettuja haittavaikuttuksia, kuten lisämunuaiskuoren suppressioita, saattaa ilmetä myös topikaalisen kortikosteroidihoidon aikana, etenkin lapsilla.

## Pediatriset potilaat

Pediatriset potilaat ovat herkempia systeemiselle toksisuudelle vastaavilla annoksilla, koska lasten ihmisen pinta-alan suhde painoon on suurempi. Koska mometasonefuroatin turvallisuutta ja tehoa alle 2-vuotiailla lapsilla ei ole varmistettu, Demoson-valmisten käyttöä tässä ikäryhmässä ei suositella. Mometasonifuroaattia voidaan käyttää varoen 2 vuotta täytäneille tai sitä vanhemmille lapsille, vaikka tietoja Demoson-valmisten yli 3 viikon pituisen käytön turvallisuudesta ja tehosta ei ole varmistettu.

Paikallinen ja systeeminen toksisuus on yleistä erityisesti pitkääikaisessa käytössä suurille vaurioituneille ihoalueille, fleksuuroissa ja käytettäessä polyteenistä valmistettua peitesidosta. Peitesidosta ei pidä käyttää lapsia tai kasvoja hoidettaessa. Käytettäessä valmistetta kasvoille, hoitoaika pitää rajoittaa 5 päivään. Pitkääikaista jatkuvaa käyttöä on välttävä kaikenkäisillä potilailla.

Paikallisten steroidien käyttö voi olla haitallista psoriaasin hoidossa useista syistä, mukaan lukien sairauden uusiutuminen toleranssin kehityksen jälkeen, märkärakkulaisen psoriaasin riski sekä paikallisen ja systeemisen toksisuuden kehityminen johtuen ihmisen suojavaikutuksen heikentymisestä. Jos valmistetta käytetään psoriaasin hoitoon, potilaan tarkka seuranta on tärkeää.

Kuten muitakin vahvoja paikallisia glukokortikoideja käytettäessä, vältä hoidon äkillistä lopettamista. Kun pitkääikainen paikallinen hoito vahvalla glukokortikoidilla lopetetaan, oireet voivat voimistua (ns. rebound-ilmiö) ja saattaa kehittyä dermatiitti, johon liittyy voimakasta punotusta, kirvelyä ja polttelua. Tämä voidaan estää lopettamalla hoito vähitellen, esimerkiksi jaksottamalla hoito ennen sen lopettamista kokonaan.

Glukokortikoidit voivat muuttaa joidenkin leesioiden ulkonäköä ja vaikuttaa oikean diagnoosin tekemistä sekä myös hidastaa paranemista.

Demoson-valmistetta ei pidä käyttää silmiin eikä silmäluomille johtuen glaukooman tai kapselinalaisen kaihin hyvin harvinaisesta riskistä.

Demoson-valmiste sisältää propyleeniglykolia, joka voi aiheuttaa ihmisen ärsytystä, ja myös butyloitua hydroksitolueenia, joka voi aiheuttaa paikallisia ihoreaktioita (esim. kosketusdermatiitti) tai silmä- ja limakalvoärsytystä.

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

Jos mometasonevoiteella hoidetaan sukuelinten tai peräaukon aluetta, valmisten sisältämä apuaine, valkovaselini, saattaa samanaikaisesti lateksikondomien kanssa käytettynä heikentää kondomien vetolujuutta heikentäen niiden turvallisuutta.

#### **4.6 He delmällisyys, raskaus ja imetyks**

##### Raskaus

Demoson-valmisten käyttö raskauden ja imetyksen aikana tulee tapahtua vain lääkärin määräyksestä. Silloin on kuitenkin välttävä suurten ihoalueiden hoitoa tai pitkääikaista käyttöä. Turvallisuudesta raskauden aikana ei ole täytä varmuutta. Paikallisesti käytettävien kortikosteroidien käyttö tiineille eläimille voi aiheuttaa poikkeamia sikiön kehityksessä mukaan lukien suulakihalkio ja kasvun hidastuminen kohdussa (ks. kohta 5.3). Ei ole riittäviä ja hyvin kontrolloituja tutkimuksia mometasoonifuoatin käytöstä raskaana oleville naisille ja siksi näiden vaikutusten riski sikiölle on tuntematon. Kuten muillakin paikallisesti käytettävillä kortikosteroideilla, raskaana olevia naisia hoidettaessa pitää ottaa huomioon mahdollisuus, että sikiön kasvu häiriyytyy glukokortikoidin läpäistyä istukan. Tästä johtuen voi olla hyvin pieni riski sikiöön kohdistuviin vaikutuksiin.

Muiden paikallisesti käytettävien kortikosteroidivalmisteiden tavoin Demoson-valmistetta tulee käyttää raskauden aikana vain, jos mahdollinen hyöty on suurempi kuin äidille tai sikiölle mahdollisesti aiheutuva vaara.

##### Imetyks

Ei ole tietoa, imetyvätkö paikallisesti käytettävät glukokortikoidit systeemisesti riittävästi, jotta havaittavia pitoisuksia erityisi äidinmaitoon. Mometasonifuroaattia tulee käyttää imetyksen aikana vain tarkan hyöty-riskisuhteen harkinnan jälkeen. Mometasonivoideita ei saa imetyksen aikana käyttää rintojen alueella. Mikäli on tarpeen käyttää suuria annoksia tai pitkääikaista hoitoa, tulee imetyks lopettaa.

## 4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Demoson-valmisteella ei ole haitallista vaikutusta tai sillä on merkityksetön vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn.

## 4.8 Hattavaikutukset

<b>Taulukko 1:</b> Mometasonifuroaatilla raportoidut hoitoon liittyvät hattavaikutukset elinjärjestelmän ja yleisyysluokituksen mukaan	
Hyvin yleinen ( $\geq 1/10$ ); yleinen ( $\geq 1/100, < 1/10$ ); melko harvinainen ( $\geq 1/1\ 000, < 1/100$ ); harvinainen ( $\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$ ); hyvin harvinainen ( $< 1/10\ 000$ ); tuntematon (saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)	
<b>Infektiot</b>	
Hyvin harvinainen	Follikuliitti
Tuntematon	Infektio, furunkkeli
<b>Umpieritys</b>	
Harvinainen	Lisämunuaiskuoren vajaatoiminta
<b>Hermosto</b>	
Hyvin harvinainen	Polttava tunne
Tuntematon	Tuntoharha (parestesia)
<b>Silmät</b>	
Tuntematon	Näön hämärtyminen (ks. kohta 4.4)
<b>Iho ja ihonalainen kudos</b>	
Yleinen	Kihelmoivä, pistelevä tunne
Melko harvinainen	Näppyläinen ruusufinnin tapainen dermatiitti (kasvoilla), märkärakkulat, sekundaarinen infektiot, hiussuonten hauraus (mustelmat), arpijuovat, ihoatrofia
Harvinainen	Karvoittuminen, herkistyminen (mometasoni)
Hyvin harvinainen	Kutina
Tuntematon	Allerginen kosketusihottuma, ihan hypopigmentaatio, aknea muistuttava ihottuma
<b>Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat</b>	
Tuntematon	Levityskohdan kipu, levityskohdan reaktiot

Harvinaisissa tapauksissa on raportoitu hyperpigmentaatiota muiden steroidien käytön yhteydessä, jotka se on mahdollista myös Demoson-valmisteella.

Seuraavia paikallisia hattavaikutuksia on harvoin raportoitu paikallisten kortikosteroidien käytön yhteydessä: kirvely, kuiva iho, ihoärsyty, perioraalinen dermatiitti, allerginen kosketusihottuma, ihan maseroituminen, miliaria ja teleangiektasia.

Systeemisten vaikutusten ja paikallisten hattavaikutusreaktioiden esiintymisen riski kasvaa, kun annostelu on tihää, hoidetaan isoja ihoalueita tai käyttö on pitkäaikaista, sekä myös hiertymäalueiden hoidon tai okkluusiositeen käytön yhteydessä.

### Pediatriset potilaat

Pediatriset potilaat voivat olla herkempia paikallisen kortikosteroidin aiheuttamalle hypotalamus-aivolisäke-lisämunua isakselin (HPA) suppressiolle ja Cushingin oireyhtymälle kuin vanhemmat potilaat, koska heillä ihan pinta-alan suhde painoon on suurempi (ks. kohta 4.4).

Pitkääikäinen kortikosteroidihoito voi häirittää lasten kasvua ja kehitystä.

### Epäillyistä hattavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
FI-00034 Fimea

#### 4.9 Yliannostus

Paikallisesti käytettävien kortikosteroidien liian pitkäaikainen käyttö saattaa aiheuttaa hypotalamus-aivolisäke-lisämunua isakselin suppressiota ja johtaa sekundaariseen lisämunuaisten vajaatoimintaan, joka on yleensä palautuva.

Asianmukainen oireenmukainen hoito on aloitettava. Tarvittaessa hidotaan elektrolyyttitasapainoa.

Mikäli havaitaan HPA-akselin toiminnan heikkenemistä, pitää pyrkiä lopettamaan lääkkeen käyttö, vähentämään annostelukertoja tai korvaamaan valmiste miedommalla steroidilla.

Yhden pakkauksen sisältämä steroidimäärä on niin pieni, että sillä on vain vähän tai ei lainkaan toksista vaikutusta siinä epätodennäköisessä tapauksessa, että lääkettä olisi vahingossa joutunut niellyksi.

### 5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

#### 5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Vahvat kortikosteroidit (ryhmä III), ATC-koodi: D07AC13

Mometasonifuroaatti on vahva ryhmään III kuuluva kortikosteroidi.

Mometasonifuroaatti on synteettinen, ei-fluorattu glukokortikoidi, jossa on furoattiesteri asemassa 17.

Kuten muutkin ulkoisesti käytettävät kortikosteroidit, mometasonifuroaatilla on voimakas anti-inflammatorinen vaikutus, kutinaa ja allergian oireita ehkäisevä tai lievittävä vaikutus ja merkittävä psoriaasiksen vastainen aktiivisuus tavanomaisissa ennustamiseen käytetyissä eläinmallissa.

Mometasonifuroatin farmakodynaaminen (vasokonstriktiivinen) vasta terveelle iholle levitetynä vastasi referenssivalmisteena olevaa 1 mg/g mometasonifuroattia sisältävää voidetta.

Mometasonifuroatin AUEC-arvo (vaikutuskuvaajan alainen ala) referenssivalmisteeseen nähden oli vasokonstriktiokokeessa 111 % (90 % CI 103–121 %).

Kirjallisudessa esitetyn mometasonifuroatin terapeutisen indeksin (haluttujen vaikutusten ja ei-toivottujen vaikutusten suhde) mukaan mometasoni kuuluu topikaalisiin glukokortikoideihin, joilla halutut vaikutukset yltävät selvästi ei-toivotut vaikutukset.

Krotonöljykokeessa hiirellä mometasoni ( $ED_{50} = 0,2$  mikrog/korva) oli yhtä tehokas kuin beetametasonivaleraatti kertalevyksen jälkeen ja noin 8 kertaa tehokkaampi viiden levyksen jälkeen ( $ED_{50} = 0,002$  mikrog/korva/vrk vs.  $0,014$  mikrog/korva/vrk).

Marsuilla mometasoni vähensi *m. ovalis*-hiivasienen aiheuttamaa epidermaalista akantosisia (ts. kuvastaa psoriasiksen vastaista aktiivisuutta) noin 2 kertaa tehokkaammin kuin

beetametasonivaleraatti 14 annostelukerran jälkeen.

## 5.2 Farmakokinetiikka

### Imeytyminen

Perkutaanista imetymistä koskevien tutkimusten tulokset ovat osoittaneet, että systeeminen imetyminen mometasonifuroaatti 0,1 % voiteen paikallisen annostelun jälkeen on minimaalista. Tulosten mukaan noin 0,7 % vaikuttavasta aineesta imetyy ehjän ihon läpi 8 tunnissa (ilman okkluusiosidoksen käyttöä).

### Jakautuminen

Metaboliittien karakterisointi ei ollut mahdollista, koska näiden määrä oli liian pieni plasmassa ja kuonaeritteissä.

## 5.3 Prekliiniset tiedot turvallisudesta

### Akuutti toksisuus

Eläinlaji	Antotapa	LD <sub>50</sub> (mg/kg)
Hiiri	subkutaaninen	200–2 000
Rotta	subkutaaninen	200
Koira	subkutaaninen	> 200
Hiiri	oraalinen	> 2 000
Rotta	oraalinen	> 2 000

### Krooninen toksisuus

Erlaisissa kroonista käytööä koskevissa toksisuustutkimuksissa, joissa annosteltiin ylimäärin vaikuttavaa ainetta (670 kertaa terapeutinen annos) 6 kuukauden ajan, todettiin vain kortikosteroidien yliannokselle tyypillisää oireita: painonlisäyksen vähentymistä, lihasten atrofiaa, vatsan laajenemista, lymfosyyttien ja eosinofülisten granulosyyttien määrän vähennemistä sekä neutrofiilisten leukosyyttien määrän kasvua; transaminaasien (SGPT ja SGOT), kolesterolin ja triglyseridien pitoisuuden lisääntymistä seerumissa; lipidemiaa, elimmuutoksia (pernan ja kateenkorvan atrofiaa, paikallista ihmistä, maksan ja munuaisten painon kasvua sekä luun muodostuksen vähennemistä).

Nämä muutokset olivat selvemmin havaittavissa ja niitä esiintyi useammin eläimillä, joille annettiin vertailuainetta, beetametasonivaleraattia.

Kumpikaan aine ei aiheuttanut poikkeavia systeemisiä vaikutuksia.

### Genotoksisuus

Geenimutaatiota koskevat testit olivat negatiivisia. Mometasoni aiheutti kuitenkin kromosomimutaatioita *in vitro*, mutta vain solulle toksisilla pitoisuuksilla. Samanlaisia vaikutuksia ei havaittu perusteellisissa *in vivo*-testeissä, joten mutageenisuuden riski voidaan sulkea pois riittäväällä varmuudella.

### Karsinogeenisuus

Mometasonifuroaatin pitkäkestoisia karsinogeenisuustutkimuksia on tehty rotilla (2 vuoden ajan) ja hiirillä (19 kuukauden ajan) antamalla lääkeaine inhalaationa. Tilastollisesti merkitsevä eroa kasvainten esiintyvyydessä ei havaittu korkeintaan 67 mikrog/kg annoksilla rotilla tai korkeintaan 160 mikrog/kg annoksilla hiirillä.

### Reproduktiivinen toksisuus

Eläinkokeissa, joissa tutkiittiin mometasonifuroaatin vaikutusta kaniinien sikiönkehitykseen, ilmeni kehon painonlaskua 0,15 mg/kg tai tätä enemmän.

Paikallisen annostelun jälkeen kaniinien poikaset kärsivät erityyppisistä epämuodostumista, kuten väärityneistä etukäpälistä, suulakihalkiosta, sappirakon kehittymättömyydestä ja napatyöstä. Rotilla

havaittiin sikiötoksisia vaikutuksia yli 7,5 mikrog/kg annoksilla (subkutaanisesti) ja puutteellista kehitystä yli 0,3 mg/kg (paikallisesti) (normaalia alempaa painoa, viivästynyttä luutumista) ja lääkeaineeseen liittyvää napatyrien määärän lisääntymistä. Kun lääkeainetta annettiin äideille lähellä synnyystä, havaittiin pitkittynytä ja vaikeutunutta synnyystä. Mometasonifuroaatilla ei ollut vaikutustarottien hedelmällisyteen.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

Heksyleeniglykoli  
Väkevä fosforihappo (pH:n säätöön)  
Propyleeniglykolimonopalmitostearaatti  
Valkovaha  
Valkovaseliini  
Butyloitu hydroksitolueeni (E321) (antioksidanttina valkovaseliimissä)  
Puhdistettu vesi

### **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei oleellinen

### **6.3 Kestoaika**

3 vuotta  
Avaamisen jälkeen: 12 viikkoa

### **6.4 Säilytys**

Säilytä alle 30 °C.

### **6.5 Pakkaustyyppi ja pakauskoot**

Voide on pakattu alumiinijuubeihin, joissa on valkoinen HDPE-lävistyskierrekorkki. Tuubit ovat yksittäin pahvikotelossa.

Pakauskoot: 10 g, 15 g, 20 g, 30 g, 50 g, 60 g tai 100 g.  
Kaikkia pakauskokoa ei välttämättä ole myynnissä.

### **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiseelle**

Ei erityisvaatimuksia.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Viatris Ltd  
Damastown Industrial Park  
Mulhuddart  
Dublin 15  
DUBLIN  
Irlanti

**8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

24057

**9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 5.8.2009

Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 8.4.2014

**10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

20.2.2024

## **PRODUKTRESUMÉ**

### **1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Demoson 1 mg/g salva

### **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Ett gram salva innehåller 1 mg mometasonfuroat (0,1 vikt-% mometasonfuroat).

Hjälämnen med känd effekt: 20 mg propylenglykolmonopalmitostearat/gram salva och spår av (upp till högst 0,015 mg) butylhydroxitoluen (E321)/gram salva

För fullständig förteckning över hjälämnen, se avsnitt 6.1.

### **3. LÄKEMEDELSFORM**

Salva

Halvgenomskinlig vit mjuk salva.

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Demoson är indicerat för symptomatisk behandling av inflammatoriska och kliande hudsjukdomar som svarar på lokal behandling med glukokortikoider, såsom atopisk dermatit och psoriasis (med undantag av utbredd plackpsoriasis).

Demoson används primärt för behandling av mycket torra, fjälliga och spruckna hudåkommor och där topikal behandling med mometason-preparat är indicerat.

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

##### Dosering

*Vuxna, äldre och barn (från två års ålder):*

Demoson appliceras tunt på aktuellt hudområde en gång dagligen tills förbättring inträder. Applikationsfrekvensen trappas sedan ner successivt.

Allmänt gäller att starka topikala glukokortikoider inte ska appliceras på barn eller i ansikte annat än under noggrann övervakning av läkare. Mängden salva som appliceras bör begränsas till minsta möjliga mängd som är kompatibelt med en effektiv terapeutisk effekt, och behandlingstiden bör inte vara längre än 5 dagar (se avsnitt 4.4).

Demoson bör inte användas för långtidsbehandling (mer än 3 veckor) eller på stora hudytor (mer än 20% av total kroppsytan). Hos barn är 10 % av kroppsytan den övre gränsen för behandling.

Om positivt resultat kan visas vid användning av en svagare glukokortikoid rekommenderas vanligen denna behandling.

## Pediatrisk population

### Barn under 2 år:

Demoson är en stark glukokortikoid (grupp III) och rekommenderas inte till barn under 2 år på grund av otillräckliga säkerhetsdata.

### Administreringssätt

Kutan användning.

## **4.3 Kontraindikationer**

Överkänslighet mot den aktiva substansen, andra kortikosteroider eller mot något hjälpmäne som anges i avsnitt 6.1.

Demoson är kontraindicerat för facial rosacea, acne vulgaris, hudatrofi, perioral dermatit, perianal och genital kläda, blöjdermatit, bakteriella infektioner (t.ex. impetigo, pyodermas), virala infektioner (t.ex. herpes simplex, herpes zoster, vattkoppor, verruca vulgares, condylomata acuminata, molluscum contagiosum) parasit- och svampinfektion (t.ex. candida eller dermatofyt) i huden om ej samtidig kausal terapi ges, varicella, tuberkulos, syfilis eller postvaccinala reaktioner.

Demoson ska inte användas på sår eller hud som är skadad.

## **4.4 Varningar och försiktighet**

Om irritation eller sensibilisering utvecklas vid användning av Demoson, ska behandling avbrytas och annan lämplig behandling sättas in.

Glukokortikoидer kan maskera, aktivera eller förvärra en hudinfektion.

Om infektion uppstår, bör lämpligt medel mot svamp- eller bakterieinfektioner sättas in. Om man inte omedelbart erhåller ett positivt resultat bör kortikoidbehandlingen avbrytas tills dess att infektionen är under tillräcklig kontroll.

Systemisk absorption av lokala kortikosteroider kan orsaka reversibel suppression av HPA-axeln (hypothalamic-pituitary-adrenal) med risk för glukokortikosteroit-brist vid avslutad behandling. Systemisk absorption vid lokal kortikosteroitbehandling kan hos vissa patienter leda till manifestation av Cushings syndrom, hyperglykemi och glukosuri. Patienter som behandles med lokala steroider på stor kroppsytan eller med ocklusionsförband bör kontrolleras regelbundet med avseende på tecken på HPA-axel suppression.

### Synrubbning

Synrubbning kan rapporteras vid systemisk och topisk användning av kortikosteroider. Om en patient inkommer med symptom såsom dimsyn eller andra synrubbningar bör man överväga att remittera patienten till en oftalmolog för utredning av möjliga orsaker. Dessa kan innefatta katarakt, glaukom eller sällsynta sjukdomar såsom central serös korioretinopati (CSCR), som har rapporterats efter användning av systemiska och topiska kortikosteroider.

De biverkningar som rapporterats efter systemisk användning av kortikosteroider, inklusive binjuresuppression, kan också förekomma med lokala kortikosteroider, särskilt hos spädbarn och barn.

## Pediatrisk population

Barn kan vara mer känsliga för systemisk toxicitet från motsvarande doser pga sin större hudyta i förhållande till kroppsmassan. Säkerhet och effekt av Demoson har inte fastställts för barn under 2 år och behandling av denna åldergrupp rekommenderas därför inte. Demoson bör användas med försiktighet på barn 2 år och äldre, där säkerhet och effekt av Demoson inte har fastställts för behandling längre än tre veckor.

Lokal och systemisk toxicitet är vanligt förekommande och särskilt efter långtidsbehandling på stora skadade hudområden, i böjveck och vid plastoeklusioner. Ocklusion ska inte användas för behandling av barn eller i ansiktet. Behandling av ansiktet ska inte pågå längre än 5 dagar. Långtidsbehandling bör undvikas hos alla patienter oberoende av ålder.

Användning av topikala glukokortikoider kan vara riskfyllt vid psoriasis av flera anledningar, däribland risk för återkommande försämring med toleransutveckling som påfölljd, risk för generell pustulös psoriasis samt utveckling av lokal eller systemisk toxicitet på grund av försämrad hudbarriärfunktion. Noggrann patientövervakning är viktigt om topikala glukokortikoider används vid psoriasis.

Som med alla glukokortikoider ska man undvika att tvärt avbryta pågående behandling. Då långtidsbehandling med glukokortikoider stoppas kan återfall utvecklas i form av eksem med intensiv rodnad och stickande eller bränande känsla. Detta kan undvikas genom att gradvis minska behandlingen, t.ex. genom att fortsätta behandling men med längre uppehåll före slutligt stopp.

Glukokortikoider kan påverka utseendet på vissa skador vilket försvårar att ställa rätt diagnos och kan även hindra läkning.

Demoson är inte för oftalmisk användning, inklusive ögonlocken pga den väldigt sällsynta risken för glaucoma simplex eller subkapsulär katarakt.

Demoson innehåller propylenglykol, som kan orsaka hudirritation och även butylhydroxitoluen, som kan ge lokala hudreaktioner (t.ex. kontaktdermatit) eller vara irriterande för ögon och slemhinnor.

#### **4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Vid behandling med mometasonsalva i det genitala eller anala området kan hjälpämnet vitt vaselin och samtidig användning av latexkondomer leda till en minskning av kondomens draghållfasthet vilket kan reducera säkerheten av kondomen.

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

##### Graviditet

Behandling med Demoson under graviditet och amning ska enbart ske på läkares inrådan. Säkerheten under graviditet har inte fastställts. Behandling på stora kroppsytor eller under lång tid ska undvikas.

I djurförsök har lokalt administrerade kortikosteroider visat sig kunna ge upphov till missbildningar inkluderandes gomspalt, och intrauterin tillväxthämning retardation (se avsnitt 5.3). Det finns inga adekvata och välkontrollerade studier med Demoson på gravida kvinnor och risken för fostret är okänd. Som med alla lokalt applicerade glukokortikoider bör möjligheten att fostrets tillväxt kan påverkas av glukokortikoid passage genom placentabariären övervägas. Det kan därför finnas en väldigt liten risk för sådana effekter hos det mänskliga fostret. Som med andra lokala kortikosteroider ska Demoson inte användas under graviditet om inte den förväntade nytta för modern uppväger den potentiella risken för modern, fostret eller spädbarnet.

##### Amning

Uppgift saknas om kortikosteroider vid lokal användning kan utsöndras i mätbara mängder i modersmjölk. Demoson ska därför endast ges till ammende mödrar om det är absolut nödvändigt. Vid amning ska inte mometasonsalva användas på brösten. Om behandling med högre doser eller under lång tid är indicerad ska amningen avbrytas.

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

Demoson har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

## 4.8 Biverkningar

**Tabell 1:** Behandlingsrelaterade biverkningar rapporterade per organsystem och frekvens  
 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 ( $< 1/10\,000$ ), ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

<b>Infektioner och infestationer</b>	
Mycket sällsynta	Follikulit
Ingen känd frekvens	Infektion, furunkulos
<b>Endokrina systemet:</b>	
Sällsynta	Binjurebarkshämning
<b>Centrala och perifera nervsystemet</b>	
Mycket sällsynta	Brännade känsla
Ingen känd frekvens	Parestesier
<b>Ögon</b>	
Ingen känd frekvens	Dimsyn (se avsnitt 4.4)
<b>Hud och subkutan vävnad</b>	
Vanliga	Stickande, svidande känsla
Mindre vanliga	Papulös rosacealiknande dermatit (ansiktshud), pustler, sekundärinfektion, kapillärskörhet (ekkymoser), striae, hudatrofi
Sällsynta	Hypertrikos, sensibilisering (mometason)
Mycket sällsynta	Pruritus
Ingen känd frekvens	Kontaktdermatit, hypopigmentering, dermatit acneiform
<b>Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället</b>	
Ingen känd frekvens	Smärta på appliceringsstället, hudreaktioner på appliceringsstället

Hyperpigmentering har i sällsynta fall rapporterats i samband med andra steroider och kan därför förekomma med Demoson.

Följande lokala biverkningar har rapporterats i sällsynta fall med andra lokala kortikosteroider: sveda, torr hud, hudirritation, perioral dermatit, allergisk kontaktdermatit, hudmaceration, miliaria och telangiaktasi.

Ökad risk för systemeffekter och lokala biverkningar föreligger vid frekvent dosering, vid behandling av stora ytor eller under lång tid liksom vid behandling av intertriginösa områden

eller med ocklusionsförband.

#### Pediatrisk population

Barn kan vara känsligare för lokala kortikosteroiders påverkan av hypotalamus-hypofys-adrenokortikala systemet (HPA-axeln) och för Cushing's syndrom än vuxna på grund av att hudytan är större i förhållande till kroppsvikten (se avsnitt 4.4).

Kronisk behandling med kortikosteroider kan påverka tillväxt och utveckling hos barn.

#### 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

Overdriven långvarig användning av lokala kortikosteroider kan undertrycka hypotalamus-hypofys-binjure-funktionen och ge upphov till sekundär binjurebarkinsufficiens som vanligen är reversibel.

Rimlig symptomatisk behandling bör inledas. Problem med elektrolytbalanansen måste behandlas vid behov.

Om suppression av HPA-axeln har noterats bör ett försökt göras att sätta ut läkemedlet för att minska antalet appliceringstillfällen eller ersätta med en mindre potent steroid.

Innehållet av steroid i varje förpackning är så lågt att det är ingen eller låg risk för toxiska effekter vid oavsiktligt oralt intag av produkten.

## 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Glukokortikoider, starkt verkande (grupp III), ATC-kod: D07AC13

Demoson är en stark glukokortikoid, grupp III.

Mometasonfuroat, är en syntetisk, icke-fluoriderad glukokortikoid med en furoatester i position 17.

I likhet med andra glukokortikoider för utvärtes bruk har mometasonefuroat visat betydande antiinflammatoriska, klädstillande och antiallergiska effekter och anti-psoriasis effekter i standard djurmödeller.

Vid applicering på normal hud har Demoson visat ekvivalent farmakodynamisk (vasokonstriktion) responsprofil med referensprodukten som salva, innehållande 1 mg/g mometasonefuroat. Kvoten av den negativa arean under effektkurvan för Demoson i förhållande till referensprodukten i vasokonstriktoranalysen var 111% (90% CI 103-121%).

Studier av relevant litteraturdata på mometasonefuroats terapeutiska index (förhållande mellan önskade och oönskade effekter) visar på att mometasone tillhör en kategori topikala glukokortikoider, för vilka

önskad effekt tydligt överväger oönskad effekt.

Djurstudier med krotonolja på möss visade att mometason ( $ED_{50} = 0,2 \mu\text{g}/\text{öra}$ ) var lika potent som betametasonvalerat efter en applikation och cirka 8 gånger mer potent efter fem applikationer ( $ED_{50} = 0,002 \mu\text{g}/\text{öra/dag}$  jämfört med  $0,014 \mu\text{g}/\text{öra/dag}$  )

Studier på marsvin visade att mometason var cirka två gånger mer potent i att reducera *M. ovalis*-inducerad epidermal akantos (t.ex. anti-psoriasis effekt) jämfört med betametasonvalerat efter 14 applikationer.

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

### Absorption

Resultat från percutana absorptionsstudier visar att den systemiska absorptionen efter topikal applicering med mometasofuroat salva 0,1% är minimal. Resultat visar att cirka 0,7% av aktiv substans absorberas genom intakt hud inom 8 timmar (utan användning av ocklusion).

### Distribution

Metaboliter har ej karakteriseras på grund av låga halter i plasma och exkret.

## 5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

### Akut toxicitet

Djurart	Administreringsväg	LD <sub>50</sub> (mg/kg)
Mus	subkutan	200-2000
Råtta	subkutan	200
Hund	subkutan	> 200
Mus	oral	> 2000
Råtta	oral	> 2000

### Kronisk toxicitet

Flera toxicitetsstudier utförda med kronisk användning och med applicering av höga kvantiteter av aktiv substans (mer än 670 gånger över terapeutisk dos) i en period över 6 månader visade endast typiska symptom för överdosering av kortikoider: Minskad viktökning; muskulär atrofi; utspänd buk; minskat antal lymfocyter och eosinofila granulocyter samt ökat antal neutrofila leukocyter; förhöjda nivåer av serum transaminaser (ALAT och ASAT), kolesterol och triglycerider; lipidemi, förändringar i organ (atrofi i mjälten och tymus, lokal hudatrofi, ökad lever- och njurvikt och hämning av osteogenes). Dessa förändringar var allmänt mera uttalade och frekventa hos djur som erhöll den jämförande substansen betametasonvalerat.

Ingen av de två substanserna upvisade onormala systemiska effekter.

### Gentoxicitet

Studier avseende genmutationer visade negativt resultat. Emellertid visade mometason inducerad kromosommutationer *in-vitro*, men endast vid celldoxiska koncentrationer. Liknande effekter observerades inte vid grundliga *in-vivo* studier, vilket innebär att man med tillräcklig säkerhet kan utesluta mutagen risk.

### Karcinogenicitet

Långtidsstudier (19 månader) avseende karcinogen effekt har utförts på råtta (2 år) och mus (19 månader) med inhalerat mometasofuroat. Ingen statistiskt signifikant ökning av tumörincidensen observerades vid doser upp till 67 mikrogram/kg i råtta eller 160 mikrogram/kg i mus.

### Reproduktiv toxicitet

Djurstudier av embryonalutveckling på mometasofuroat hos kanin har visat minskad kroppsvikt från

0,15 mg/kg kroppsvikt och uppåt.

Efter topikal behandling på kanin upptäcktes avkomman olika varianter av missbildningar, såsom vanskapta framtassar, gomspalt, agenesi av gallblåsa och navelbråck.

I råtta observerades embryoletala effekter från 7,5 microgram/kg kroppsvikt (subkutant) och dålig utveckling från 0,3 mg/kg kroppsvikt (topikalt) (reducerad kroppsvikt, försenad ossifikation) och substansrelaterad ökning av navelbråck. Då substansen gavs till honor nära förestående förlossning observerades utdragna och svåra förlossningar.

Mometasonfuroat visade ingen effekt på fertilitet hos råtta.

## 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

### 6.1 Förteckning över hjälpmittens

Hexylenglykol

Fosforsyra, koncentrerad (för pH-justering)

Propylenglykolmonopalmitostearat

Vax, vitt

Vaselin, vitt

Butylhydroxitoluen (E321), (som antioxidant i vaselin, vitt)

Vatten, renat

### 6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

### 6.3 Hållbarhet

3 år

Efter första öppnande av förpackning: 12 veckor

### 6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 30 °C.

### 6.5 Förpacknings typ och inne håll

Salva i aluminiumtub med vitt skruvlock av polyeten förpackad i kartong.

1 tub i varje förpackning.

Förpackningsstorlekar:

Tuber innehållande 10g, 15g, 20g, 30g, 50g, 60g eller 100g salva.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### 6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Inga särskilda anvisningar.

## 7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Viatris Ltd

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15  
DUBLIN  
Irland

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

24057

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

Datum för det första godkännandet: 5.8.2009  
Datum för den senaste förnyelsen: 8.4.2014

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

20.2.2024