

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Sir. Ephedrin -oraalineste

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Efedriinihydrokloridi 1,21 mg/ml
Dekstrometorfaanihydrobromidi 3 mg/ml

Apuaine, jonka vaikutus tunnetaan:

Sakkaroosi	2,56 mg/ml
Natriumbentsoaatti	0,52 mg/ml
Ksylitolia	444,4 mg/ml
Etanolia	15,0 mg/ml
Natriummetyliparahydroksibentsoaatti	0,22 mg/ml

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1

3. LÄÄKEMUOTO

Oraalineste

Valmisteen kuvaus: tummanruskea, kirkas tai vähän samea neste

4. KLIININSET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Eri syistä johtuvan yskän oireenmukainen hoito

4.2 Annostus ja antotapa

Aikuisille 5–10 ml 3 kertaa vuorokaudessa.

Yli 12-vuotiaille nuorille 2,5–5 ml 3 kertaa vuorokaudessa.

4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille

4.4 Varoituset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Valmistetta pitää antaa varoen potilaalle, jotka sairastavat kilpirauhasen liikatoimintaa, sepelvaltimotautia, sydämen vajaatoimintaa, verenpainetautia tai eturauhasen liikakasvua. Toistuva käyttö saattaa johtaa lääkkeen tehon heikkenemiseen. Urheilijoiden pitää muistaa, että efedriini luokitellaan dopingaineeksi väsymystä poistavan vaikutuksensa vuoksi. Dekstrometorfaanin väärinkäyttötapauksia ja riippuvuutta on raportoitu. Varovaisuutta suositellaan erityisesti hoidettaessa nuoria, nuoria aikuisia ja lääkkeitä tai psykoaktiivisia aineita aiemmin väärinkäytäneitä potilaita.

Dekstrometorfaani metaboloituu maksan sytokromi P450 2D6 -entsyymin vaikutuksesta. Tämän entsyymin aktiivisuus määräytyy geneettisesti. Noin 10 % väestöstä on hitaita metaboloijia CYP2D6:n suhteen. Hitalla metaboloijilla ja potilailla, jotka käyttävät samanaikaisesti CYP2D6:n estäjiä, dekstrometorfaanin teho saattaa voimistua ja/tai kestää pidempään. Tämän vuoksi on suositeltavaa noudattaa erityistä varovaisuutta hoidettaessa potilaita, jotka ovat CYP2D6:n suhteen hitaita metaboloijia tai jotka käyttävät CYP2D6:n estäjiä (ks. myös kohta 4.5).

Serotoniinioireyhtymä

Serotonergisia vaikutuksia, mukaan lukien mahdollisesti henkeä uhkaavan serotoniinioireyhtymän kehittymistä, on ilmoitettu käytettäessä dekstrometorfaania samanaikaisesti serotonergisten aineiden, kuten selektiivisen serotoniinin takaisinoton estäjien (SSRI), serotoniinin metabolismia heikentävien lääkkeiden (muun muassa monoamiinioksidaasin (MAO:n) estäjien) ja CYP2D6:n estäjien kanssa.

Serotoniinoireyhtymään saattaa liittyä psyykkisen tilan muutoksia, autonomista epävakautta, neuromuskulaarisia poikkeavuuksia ja/tai gastrointestinaalisia oireita.

Jos serotoniinisyndroomaa epäillään, Sir. Ephedrin -hoito on lopetettava.

Lääkevalmiste sisältää natriummetyyliparahydroksibentsoaattia ja saattaa aiheuttaa allergisia reaktioita (mahdollisesti viivästyneitä).

Lääkevalmiste sisältää sakkaroosia. Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi, glukoosi-galaktoosi-imetyymishäiriö tai sakkaroosi-isomaltaasin puutos, ei pidä käyttää tätä lääkettä.

Tämä valmiste sisältää bentsoaattia 0,44 mg/ml.

Tämä lääke voi vaikuttaa laksatiivisesti. Energiasältö 2,4 kcal/g ksylitolia.

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

Tämä lääkevalmiste sisältää 15 mg alkoholia (etanolia) per ml. Tämä vastaa 0,38 ml olutta ja 0,15 ml viiniä. Tämän lääkevalmisteen sisältämä pieni määrä alkoholia ei aiheuta havaittavia vaikutuksia.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

MAO:n estäjät saattavat yhdessä efedriinin kanssa aiheuttaa hypertensiivisen kriisin (biogeenisten amiinien kumuloituminen). MAO:n estäjien ja dekstrometorfaanin yhteiskäytö saattaa voimistaa viimeksi mainitun keskushermostovaikutuksia. Teofylliinijohdokset saattavat voimistaa efedriinin keskushermostovaikutuksia, takykardiaa ja bronkodilataatiota. Trisykliset masennuslääkkeet heikentävät efedriinin vaikutuksia (efedriinin pääsy hermopäätteisiin estyy). Efedriini saattaa lisätä beetasalpaajia käyttävien potilaiden sydämen rytmihäiriötäpumusta. Dekstrometorfaanin ja alkoholin samanaikainen käyttö saattaa voimistaa molempien keskushermostovaikutuksia.

CYP2D6:n estäjät

Dekstrometorfaani metaboloituu CYP2D6:n välityksellä, ja sillä on merkittävä ensikierron metabolismia. Voimakkaiden CYP2D6-entsyymin estäjien samanaikainen käyttö voi suurentaa elimistön dekstrometorfaanipitoisuuden useita kertoja tavanomaista korkeammaksi. Tämä suurentaa potilaan riskiä dekstrometorfaanin toksisille vaiktuksille (kihtymys, sekavuus,

vapina, unettomuus, ripuli ja hengityslama) ja serotoniinioireyhtymän kehittymiselle. Voimakkaita CYP2D6-entsyymin estäjiä ovat mm. fluoksetiini, paroksetiini, kinidiini ja terbinafiini. Samanaikaisessa käytössä kinidiinin kanssa dekstrometorfaanin pitoisuudet plasmassa ovat suurentuneet jopa 20-kertaisiksi, mikä on lisännyt dekstrometorfaanin keskushermostoon kohdistuvia haittavaikutuksia. Myös amiodaronilla, flekainidilla ja propafenonilla, sertralimilla, bupropionilla, metadonilla, sinakalseetilla, haloperidolilla, perfenatsiinilla ja tioridatsiinilla on samankaltainen vaikutus dekstrometorfaanin metabolismaan. Jos CYP2D6:n estäjien ja dekstrometorfaanin samanaikainen käyttö on välttämätöntä, potilasta pitää seurata ja dekstrometorfaanin annosta voidaan joutua pienentämään.

4.6 He delmällisyys, raskaus ja imetyks

Lääkkeen käyttöä raskauden aikana pitää välittää, koska rasvaliukoisena aineena efedriini todennäköisesti siirtyy nopeasti istukan kautta sikiöön ja saattaa aiheuttaa sikiölle farmakologisia vaikutuksia. Efedriinin eritymisestä äidinmaitoon ei ole luotettavia tutkimustuloksia. Dekstrometorfaanin vaikutuksista sikiöön ei ole luotettavaa tietoa, eikä sen eritymisestä äidinmaitoon ole tutkimustuloksia. Edellä olevista syistä valmisteen käyttöä ei suositella raskauden eikä imetyksen aikana.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Efedriini ja dekstrometorfaani saattavat haitata suorituskykyä liikenteessä ja koneita käytettäessä.

4.8 Hattavaikutukset

Efedriinin yleisimmät hattavaikutukset ovat verenpaineen kohoaminen, pulssin kiihtyminen, lihasvapina, keskushermoston stimulaatiosta johtuva unettomuus ja tuskaisuus sekä virtsaamisvaikeudet, erityisesti miehillä.

Dekstrometorfaanin yleisimmät hattavaikutukset ovat opioideille yleiset ummetus, pahoinvohti ja sedaatio. Hallusinaatioita voi ilmetä suurten dekstrometorfaaniannosten käytön yhteydessä. Suuret dekstrometorfaaniannokset saattavat aiheuttaa lapsille hengityslamaa.

Suuret glyseroliannokset ovat haitallisia. Glyseroli voi aiheuttaa päänsärkyä, mahavaivoja ja ripulia. Ksylitolit voi aiheuttaa ripulia.

Epäillyistä hattavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myötämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä hattavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-hattatasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä hattavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden hattavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Oireet ja löydökset

Dekstrometorfaanin yliannostukseen voi liittyä pahoinvointia, oksentelua, dystoniaa, kiihtymystä, sekavuutta, uneliaisuutta, stuporia, nystagmusta, kardiotoksisuutta (takykardia, epänormaali EKG pidentynyt QTc-aika mukaan lukien), ataksiaa, toksista psykoosia johon liittyy visuaalisia hallusinaatioita, ylikiihottumista.

Erittäin suuren yliannostuksen yhteydessä voidaan havaita seuraavia oireita: kooma, hengityksen lamaantuminen, kouristukset.

Hoito:

- Oireettomille potilaille, jotka ovat ottaneet dekstrometorfaaniyliannostuksen edeltävän tunnin aikana, voidaan antaa aktiivihiiiltä.
- Potilaille, jotka ovat ottaneet dekstrometorfaania ja ovat sedatoituneita tai syvästi tajuttomia, voidaan harkita käytettäväksi naloksonia tavanomaisin opioidiyliannostuksen hoitoon käytettävin annoksin. Kouristuksiin voidaan käyttää bentsodiatsepiineja ja serotoniinioireyhymästä johtuvan hypertermiaan ulkoisia jäähydytystoimenpiteitä ja bentsodiatsepiineja.

5. FARMAKOLOGISET OMNAISUUDET

5.1 Farmakodynamika

Farmakoterapeuttiin ryhmä: opiumjohdokset ja ekspektorantit, lukuun ottamatta mukolyyttejä, ATC-koodi: R05FA02

Efedriini vaikuttaa sekä alfa- että beetareseptoreita stimuloivasti. Se vapauttaa noradrenaliinia hermopäätteen varastorakkuloista toimien tällä tavoin epäsuorana sympathomimeettinä. Alfareseptorien stimulaatio johtaa verisuonten supistumiseen ja verenpaineen kohoamiseen. Beetareseptorien stimulaatio aiheuttaa sydämen lyöntitähyyden lisääntymistä, lihasvapinaa ja sileän lihaksiston relaksatiota (esim. bronkodilataatio). Efedriini läpäisee veri-aivoesteen ja vapauttaa noradrenaliinin lisäksi dopamiinia, mistä seuraa keskushermostostimulaatio.

Dekstrometorfaani on synteettinen morfinaanin johdos, jolla on kodeiinia vastaava antitussiivinen teho ilman merkittävää analgeettista, euforisoivaa tai hengitystää lamaavaa vaikutusta. Antitussiivisen vaikutuksen huippu saavutetaan dekstrometorfaanin ja aktiivisen metaboliitin yhteisvaikutuksesta 5–6 tuntia lääkkeen oton jälkeen.

5.2 Farmakokinetiikka

Efedriini imeytyy suolistosta täydellisesti. Sen jakautumistilavuus on 2–3 l/kg. Efedriini erittyy muuttumattomana pääosin virtsaan, ja eliminaation puoliintumisaika vaihtelee kolmesta kuuteen, jopa 11 tuntiin.

Dekstrometorfaani imeytyy suolistosta nopeasti ja täydellisesti. Suun kautta otettu dekstrometorfaani käy läpi nopean ja laajan ensikierron metabolismin maksassa. Perinnöllisesti määrätyvä O-demetylaatio (CYD2D6) on pääasiallinen dekstrometorfaanin farmakokinetiikkaa määritävä tekijä vapaaehtoisilla tutkittavilla. Tälle oksidaatioprosessille näyttää olevan toisistaan erottuvia fenotyyppejä, mikä johtaa suureen vaihteluun yksilöiden välisessä farmakokinetiikassa. Metabolointiton dekstrometorfaani yhdessä kolmen demetyloituneen morfinaanimetabolitin (dekstrorfaani [tunnetaan myös 3-hydroksi-N-metyylimorfinaanina], 3-hydroksimorfinaani ja 3-metoksimorfinaani) kanssa on tunnistettu konjugaatteina virtsasta.

Dekstrometorfaanin eliminaation puoliintumisaika on n. 3 tuntia.

Dekstrorfaani, jolla on myös yskää hillitsevä vaikutus, on pääasiallinen metaboliitti. Joillakin yksilöillä metabolismia etenee hitaammin ja verestä ja virtsasta löytyy hallitsevana muuttumatonta dekstrometorfaania

Efedriinin ja dekstrometorfaanin samanaikaisella käytöllä ei ole osoitettu olevan vaikutusta kummankaan aineen farmakokinetiikkaan.

1.3 Pre kliniset tiedot turvallisuudesta

Monivuotisen käytön yhteydessä efedriinillä tai dekstrometorfaanilla ei ole osoitettu olevan poikkeavia teratogeenisia vaikutuksia. Niiden ei ole todettu aiheuttavan sikiötöksisuutta eikä farmakologisista vaikutuksista poikkeavaa elintöksisuutta.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Glyseroli, senegajuuriute (sisältää etanolia), ksylitol, paahdettu sokeri, natriumbentsoaatti, natriummetyyliparahydroksibentsoaatti, kloorivetyhappo, puhdistettu vesi

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen

6.3 Kestoaika

3 vuotta

6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot

200 ml ja 500 ml, ruskea lasinen lääkepullo ja alumiininen sinetöity kierresuljin

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle

Ei erityisvaatimuksia.

Käyttämätön valmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Orifarm Healthcare A/S
Energivej 15
DK-5260 Odense S
Tanska

8. MYYNTILUVAN NUMERO

1428

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 12.5.1965

Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 13.9.2006

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

31.03.2022

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Sir. Ephedrin oral lösning

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Efedrinhydroklorid 1,21 mg/ml

Dextrometorfanhydrobromid 3 mg/ml

Hjälvpämne med känd effekt:

Sackaros	2,56 mg/ml
Natriumbensoat	0,52 mg/ml
Xylitol	444,4 mg/ml
Etanol	15,0 mg/ml
Natriummetylparahydroxibensoat	0,22 mg/ml

För fullständig förteckning över hjälvpämnena, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Oral lösning

Beskrivning av läkemedlet: mörkbrun, klar eller lätt grumlig vätska.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Symtomatisk behandling av olika typer av hosta.

4.2 Dosering och administreringssätt

För vuxna 5–10 ml, 3 gånger per dygn.

För ungdomar från 12 års ålder, 2,5–5 ml 3 gånger per dygn.

4.3 Kontraindikationer

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

4.4 Varningar och försiktighet

Försiktighet bör iakttas om patienten har hypertyreos, kranskärlssjukdom, hjärtsvikt, hypertoni eller prostatahypertrofi. Upprepad användning kan leda till att läkemedlets effekt minskar. Idrottare bör komma ihåg att efedrin klassificeras som ett dopingämne, eftersom läkemedlet minskar tröttheten. Det har rapporterats, att missbruk och beroende av dextrometorfan har förekommit. Försiktighet rekommenderas, särskilt vid behandling av ungdomar, unga vuxna och patienter med tidigare missbruk av droger eller psykoaktiva ämnen.

Dextrometorfan metaboliseras genom inverkan av leverns cytokrom P4502D6-enzym. Enzymets aktivitet är genetiskt bestämt. Ungefär 10 % av populationen metaboliseras CYP2D6 långsamt. Om patienten metaboliseras långsamt, eller samtidigt tar CYP2D6-hämmare, kan effekten av dextrometorfan förstärkas och/eller förlängas. Därför rekommenderas särskild försiktighet hos patienter som metaboliseras CYP2D6 långsamt, eller som tar CYP2D6-hämmare (se även avsnitt 4.5).

Serotoninsyndrom

Serotonerga effekter, inklusive utveckling av ett potentiellt livshotande serotonininsyndrom, har rapporterats vid samtidig användning av dextrometorfan och serotonerga läkemedel, till exempel selektiva serotoninåterupptagshämmare (SSRI), serotoninmetabolismhämmare (inklusive monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare)) och CYP2D6-hämmare.

Serotoninsyndrom kan förknippas med förändringar i det mentala tillståndet, autonom instabilitet, neuromuskulära avvikelser och/eller gastrointestinala symtom.

Om serotonininsyndrom misstänks, ska behandlingen med Sir. Ephedrin avslutas. Läkemedlet innehåller natriummetylparahydroxibensoat och kan orsaka allergiska reaktioner (eventuellt fördröjda).

Läkemedlet innehåller sackaros. Patienter som har sällsynt ärflig fruktosintolerans, total laktasbrist glukos-galaktosmalabsorption, eller brist på sackaros-isomaltas ska inte ges detta läkemedel.

Läkemedlet innehåller 0,44 mg/ml bensoat.

Läkemedlet kan ha en laxerande effekt. Energiinnehåll 2,4 kcal/g xylitol.

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

Läkemedlet innehåller 15 mg alkohol (etanol) per ml. Det motsvarar 0,38 ml öl eller 0,15 ml vin. Den lilla mängden alkohol i detta läkemedel orsakar inga märkbara effekter.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner.

MAO-hämmare i kombination med efedrin kan orsaka en hypertonisk kris (ackumulering av biogena aminer). Samtidig administrering av MAO-hämmare och dextrometorfan kan förstärka effekten av dextrometorfan på centrala nervsystemet. Teofyllinderivat kan förstärka effekterna av efedrin på det centrala nervsystemet, samt förstärka takykardi och bronkodilatation. Tricykliska antidepressiva läkemedel minskar effekterna av efedrin (blockerar efedrin från nervändarna). Efedrin kan öka hjärtarytmia hos patienter som tar betablockerare. Samtidig användning av dextrometorfan och alkohol kan förstärka effekten på det centrala nervsystemet.

CYP2D6-hämmare

Dextrometorfan metaboliseras av CYP2D6 och är en viktig första passage-metabolism. Samtidig användning av starka CYP2D6-hämmare kan leda till flera gånger högre halter av dextrometorfan i kroppen. Det ökar risken för att patienten utsätts för dextrometorfanets toxicitet (upprördhet, förvirring, tremor, sömnlöshet, diarré och andningsdepression) och utvecklingen av serotonininsyndrom. Fluoxetin, paroxetin, kinidin och terbinafin är exempel på kraftiga CYP2D6-hämmare. Samtidig administrering av kinidin och dextrometorfan har associerats med upp till 20 gånger högre halter av dextrometorfan i plasma, vilket har ökat biverkningarna på centrala nervsystemet. Även amiodaron, flekainid och propafenon,

sertralín, bupropion, metadon, cinacalcet, haloperidol, perfenazin och tioridazin har också liknande effekter på metabolismen av dextrometorfan. Om samtidig användning av CYP2D6-hämmare och dextrometorfan är nödvändig, ska patienterna övervakas och dosen av dextrometorfan kan behöva minskas.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Användning av efedrin under graviditet bör undvikas, eftersom efedrin är en fettlöslig substans som sannolikt snabbt överförs via placenta till fostret, vilket kan ha farmakologiska effekter på fostret. Det finns inga tillförlitliga data om utsöndring av efedrin i bröstmjölk. Det finns inga tillförlitliga data om effekterna av dextrometorfan på det ofödda barnet, och det finns heller inga data om dess utsöndring i bröstmjölk. Av ovanstående skäl rekommenderas att läkemedlet inte ska användas under graviditet och amning.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Efedrin och dextrometorfan kan försämra förmågan att framföra fordon och att använda maskiner.

4.8 Biverkningar

De vanligaste biverkningarna av efedrin är ökat blodtryck, ökad hjärtfrekvens, muskeltremor, sömnlöshet samt ångest och sömnlöshet orsakad av stimulering av centrala nervsystemet samt svårigheter att urinera, särskilt hos män.

De vanligaste biverkningarna från dextrometorfan är förstopning, illamående och sedering, vilket är vanligt med opioider. Hallucinationer kan förekomma vid höga doser av dextrometorfan. Höga doser av dextrometorfan kan orsaka andningsdepression hos barn.

Även höga doser glycerol är skadliga. Glycerol kan orsaka huvudvärk, magbesvär och diarré. Xylitol kan orsaka diarré.

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 via

webbplats: www.fimea.fi,

Säkerhets - och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdosering

Symtom och tecken

Överdosering med dextrometorfan kan orsaka illamående, kräkningar, dystoni, upprördhet, förvirring, sömnighet, stupor, nystagmus, kardiotoxicitet (takykardi, inklusive onormalt EKG, inklusive förlängt QTc-intervall), ataxi, toxisk psykos i samband med synhallucinationer, hyperexcitation.

Vid mycket stor överdosering kan följande symtom observeras: koma, andningsdepression, kramper.

Behandling

- Patienter utan symptom, som har tagit en överdos av dextrometorfan kan inom en timme ges aktivt kol.

- Hos patienter som har tagit dextrometorfan och är sederade eller medvetslösa, kan naloxon i de vanliga doserna vid överdosering av opioider övervägas. Kramper kan behandlas med bensodiazepiner, och hypertermi orsakad av serotonininsyndrom kan behandlas med externa kylningsåtgärder och bensodiazepiner.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: opiumderivat och expektoranter, med undantag för mukolytika, ATC-kod: R05FA02

Efedrin verkar genom att stimulera både alfa- och betareceptorer. Läkemedlet frigör noradrenalin från nervändarnas lagringsblåsor, och fungerar därmed indirekt som sympathomimetikum. Stimulering av alfa-receptorerna leder till kärlsammandragning och en ökning av blodtrycket. Stimulering av betareceptorer orsakar ökad hjärtfrekvens, muskeldarrning och avslappning av glatt muskulatur (till exempel bronkodilatation). Efedrin passerar blod-hjärnbarriären och frigör noradrenalin och dopamin, vilket stimulerar det centrala nervsystemet.

Dextrometorfan är ett syntetiskt morfotinanalogt med en antitussiv verkan, som motsvarar kodeinets, utan betydande analgetisk, euporisk eller andningsdepressiv verkan. Maximal antitussiv verkan nås genom interaktion mellan dextrometorfan och den aktiva metaboliten 5–6 timmar efter dosering.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Efedrin absorberas fullständigt från tarmen. Den har en distributionsvolym på 2–3 l/kg. Oförändrat efedrin utsöndras huvudsakligen i urinen, elimineringens halveringstid är 3–6 timmar, ibland upp till 11 timmar.

Dextrometorfan absorberas snabbt och fullständigt från tarmen. Oralt administrerad dextrometorfan genomgår en snabb och omfattande första passage-metabolism i levern. Ärftlig O-demetylering (CYD2D6) var den viktigaste faktorn i farmakokinetiken för dextrometorfan hos en frivillig försöksgrupp. Det verkar finnas distinkta fenotyper för denna oxidationsprocess, vilket leder till stor interindividuell variation i farmakokinetiken. Ometaboliserad dextrometorfan i kombination med tre demetylerade morfinmetaboliter (dextrorfan [även känt som 3-hydroxi-N-metyl morfin], 3-hydroxymorfin och 3-methoxymorfin) har identifierats som konjugat i urinen.

Halveringstiden för eliminering av dextrometorfan är ungefär 3 timmar.

Dextrorfan, som också har en hostdämpande effekt, är den huvudsakliga metaboliten. Hos vissa individer är metabolismen längsammare, därfor domineras oförändrat dextrometorfan i blod och urin.

Det har inte visats, att samtidig administrering av efedrin och dextrometorfan har någon effekt på farmakokinetiken för någon av substanserna.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Inga teratogena effekter av efedrin eller dextrometorfan har visats efter mångårigt bruk. De har inte visats orsaka fostertoxicitet eller organtoxicitet som avviker från de farmakologiska effekterna.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmännen

Glycerol, senegarotsextrakt (innehåller etanol), xylitol, rostat socker, natriumbensoat, natriummetylparahydroxibensoat, saltsyra, renat vatten.

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

3 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C.

6.5 Förpackningstyp och innehåll

200 ml och 500 ml medicinflaska av brunt glas med skruvlock av aluminium och förslutningsring.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Inga särskilda anvisningar.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Orifarm Healthcare A/S
Energivej 15
DK-5260 Odense S
Danmark

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

1428

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 12 maj 1965

Datum för den senaste förnyelsen: 13 september 2006

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

31.03.2022