

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Nitrosid retard 20 mg depotkapseli, kova

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi depotkapseli sisältää 20 mg isosorbididinitraattia.

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan: laktoosimonohydraatti ja sakkaroosi

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Depotkapseli, kova (kapseli)

Vaaleanpunainen/valkea, läpinäkymätön kova kapseli, sisällä valkoisia tai melkein valkoisia pellettejä, kapseli nro 3.

4. KLIININSET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Angina pectoris. Vaikea (NYHA-luokat III-IV) sydämen vajaatoiminta, jonka hoito nitraateilla on syytä aloittaa sairaalassa.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Annostus on yksilöllinen ja hoito aloitetaan pienillä annoksilla. Annosta nostetaan hitaasti mahdollisia haittavaikutuksia seuraten.

Angina pectoris: 20–80 mg 1–2 kertaa vuorokaudessa.

Sydämen vajaatoiminnassa annokset ovat suurempia, esimerkiksi 80 mg kahdesti päivässä.

Tiheän annostelun seurauksena saattaa potilaalle kehittyä toleranssia nitraattien vaikutukselle. Toleranssin kehityminen on ongelma, jos Nitrosid retardia käytetään kahdesti vuorokaudessa. Ongelman välttämiseksi on vuorokaudessa oltava yksi vähintään 18 tunnin annosväli. Mikäli Nitrosid retardia käytetään kahdesti vuorokaudessa, ensimmäinen annos suositellaan otettavaksi aamulla ja toinen annos 6 tuntia myöhemmin.

Annosmuutosten tarpeesta vanhuksilla ei ole olemassa tietoa.

Antotapa

Kapseli nautitaan suun kautta pureskelematta. Kapselin voi tarvittaessa avata ja niellä kapselin sisällön ruoan tai juoman kanssa.

Pediatriset potilaat

Nitrosidin turvallisuutta ja tehoa ei ole osoitettu lapsilla.

4.3 Vasta-aiheet

- Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle, orgaanisille nitraateille tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille
- Vaikea hypovolemia
- Akuutti verenkiertohäiriö (shokki, verenkiertokollapsi)
- Kardiogeeninen shokki (jollei riittävä loppudiastolista painetta pystytä ylläpitämään)
- Vaikea hypotensio (systolinen verenpaine alle 90 mmHg)
- Hypertrofinen obstruktiivinen kardiomyopatia
- Aortta- tai mitraalistenoosi
- Konstriktiivinen perikardiitti
- Sydäntamponaatio
- Vaikea hoitamaton anemia
- Kohonnutta intrakranialista painetta aiheuttavat tilat
- Nitraattioidon aikana ei tule käyttää fosfodiesterasi typpi 5:n estäjiä, kuten sildenaafilia, vardenafiilia ja tadalafiilia (ks. kohta 4.4 ja 4.5)
- Nitraattioidon aikana ei pidä käyttää riosiguaattia (liukoisena guanylaattisyklaasin stimulaattori), (ks. kohta 4.5).

4.4 Varoitusset ja käytyöön liittyvät varotoimet

Nitrosidia tulee käyttää erityisellä varovaisuudella ja lääkärin valvonnan alla.

Nitraatit saattavat tehostaa muiden verenpainetta alentavien lääkkeiden vaikutusta. Samanaikainen alkoholin käyttö saattaa myös aiheuttaa verenpaineen laskua.

Varovaisuutta tulee noudattaa hoidettaessa potilaita, joilla on vaikea maksasairaus, ortostaattinen toimintahäiriö tai matala täytpaine, kuten akutin sydäninfarktin tai vasemman kammion vajaatoiminnan yhteydessä. Nitraatit saattavat myös kohottaa kallonsisäistä painetta (kallonsisäisen paineen nousua on tähän mennessä kuitenkin havaittu vain suuriannoksen suonensisäisen glycerylitrinitraatin annon jälkeen). Nitraatit voivat myös nostaa silmänpainetta glaukoomaan sairastavilla potilailla.

Nitraattien vaikutusta kohtaan voi kehittyä toleranssia varsinkin käytettäessä suurehkoja annoksia. Tehon alenemista on myös havaittu käytettäessä useampaa nitraattivalmistetta yhtä aikaa. Toleranssin kehittyminen voidaan estää kohdistamalla annostus oireelliseen vuorokauden aikaan ja jaksottamalla hoitoa niin, että pidetään päivittäin n. 18 tunnin tauko. Hoidon alussa esiintyvän nitraattipäänsäryyn voimakkuutta ja esiintymistihyyttä voidaan vähentää aloittamalla hoito pienin annoksin. Annosta suurennetaan vähitellen halutulle hoitotasolle.

Nitraattioidon aikana ei tule käyttää fosfodiesterasi typpi 5:n estäjiä, kuten sildenaafilia, vardenafiilia tai tadalafiilia. Nitrosid retard -hoitoa ei tule keskeyttää voidakseen käyttää fosfodiesterasi typpi 5:n estäjiä, kuten sildenaafilia, vardenafiilia tai tadalafiilia, koska angina pectoris -kohtauksen riski saattaa kasvaa (ks. kohta 4.3 ja 4.5).

Hypoksemia

Varovaisuutta on noudatettava hoidettaessa potilaita, joilla on keuhkosairaudesta tai iskeemisestä sydämen vajaatoiminnasta johtuva hypoksemia ja ventilaation/perfuusion epätasapaino. Isosorbitidinitraatti voi potenttina vasodilataattorina lisätä perfuusiota keuhkojen huonosti

tuulettuvilla alueilla, pahentaen ventilaatio/perfusio -epätasapainoa ja edelleen vähentäen valtimoiden happiosapainetta.

Yhteiskäytöä alkoholin kanssa tulee välttää hypotensiivisen ja vasodilatoivan vaikutuksen vuoksi (ks. kohta 4.5.).

Nitrosid retard -depotkapselit sisältävät 30 mg laktoosimonohydraattia. Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen galaktoosi-intoleranssi, täydellinen laktaasinpuutos tai glukoosi-galaktoosi-imetyymishäiriö, ei pidä käyttää tästä lääkettä.

Nitrosid retard -depotkapselit sisältävät sakkaroosia. Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen fruktoosi-intoleranssi, glukoosi-galaktoosi-imetyymishäiriö tai sakkaroosi-isomaltaasin puutos, ei pidä käyttää tästä lääkettä.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Muut verenpainetta alentavat tai vasodilataatiota aiheuttavat lääkkeet, kuten kalsiumsalpaajat, beetasalpaajat, diureetit, ACE-estäjät, MAO-estäjät, trisykliset antidepressiivit, antipsykootit sekä alkoholi, voivat lisätä nitraattien verenpainetta alentavaa vaikutusta. Eräissä tapauksissa tulehduskipulääkkeet saattavat heikentää hoitovastetta. Nitraatit saattavat lisätä dihydroergotamiinin hyötyosuutta ja täten voimistaa sen vaikutuksia.

Isosorbididinitraatin käyttö yhdessä liukoisena guanyaattisyklaasin stimulaattorin, riosiguaatin, kanssa on vasta-aiheista (ks. kohta 4.3.), koska samanaikainen käyttö voi aiheuttaa hypotensiota.

Nitrosid retardin verenpainetta alentava vaikutus lisääntyy, jos samanaikaisesti käytetään fosfodiesterasi typpi 5:tä estäviä potentihäiriölääkkeitä, kuten sildenaafilia, vardenafilia tai tadalafiilia (ks. kohta 4.3 ja 4.4). Seurauksena voi olla hengenvaarallisia kardiovaskulaarisia komplikaatioita. Täten fosfodiesterasiestäjiä (esim. sildenaafilia, vardenafilia tai tadalafiilia) ei tule käyttää Nitrosid-hoidon aikana. Potilaille, jotka ovat äskettäin käyttäneet fosfodiesterasiestäjiä, ei tule antaa akuuttihoitoa isosorbididinitraatilla seuraavaan 24 tuntiin sildenaafilia ja vardenafilia käyttäneillä tai seuraavaan 48 tuntiin tadalafiiliä käyttäneillä.

ACE-estäjät, nimenomaan SH-ryhmään kuuluvat, kuten kaptopriili, voivat vähentää nitraattitoleranssin muodostumista.

Sapropteriini [tetrahydrobiopteriini (BH4)] on typpioksidisyyntetaasin kofaktori. On suositeltavaa noudattaa varovaisuutta käytettäessä sapropteriinia sisältäviä lääkeitä samanaikaisesti typpioksidin (NO) metabolismaan tai toimintaan vaikuttavien vasodilatoivien valmisteiden kanssa. Näihin kuuluvat klassiset NO:n luovuttajat, esimerkiksi glyseryyltrinitraatti (GTN), isosorbididinitraatti (ISDN), isosorbidimononitraatti sekä muut vastaavat valmisteet.

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imety

Hedelmällisyys

Isosorbididinitraatin vaikutuksesta ihmisen hedelmällisyyteen ei ole tietoa.

Raskaus

Emolle toksisilla annoksilla tehdyissä eläinkokeissa (rotat ja kanit) isosorbididinitraatilla ei ole havaittu olevan haitallisia vaikutuksia sikiölle. Lääkkeen käytöstä raskaana olevilla naisilla ei kuitenkaan ole riittäviä, hyvin kontrolloituja tutkimuksia. Koska eläinkokeiden perusteella ei pystytä täysin ennustamaan ihmisseille ilmaantuvia haittoja, Nitrosidia tulisi käyttää vain, jos hoito katsotaan vältämättömäksi. Näissä tilanteissa käytön hyödyt ja mahdolliset haitat on tarkoin punnittava keskenään ja tällöin hoidon tulee tapahtua lääkärin jatkuvan valvontan alla.

Imety

Saatavilla oleva tieto on riittämätöntä imetyksen aikaisen riskin arvioimiseen. On olemassa tietoa, että

nitraatit erittyyt rintamaitoon ja ne voivat aiheuttaa imeväisikäisille methemoglobinemiaa. Ei ole määritetty, kuinka suuressa määrin isosorbididinitraatti ja sen metaboliitit erittyyt rintamaitoon. Tästä syystä varovaisuutta on noudatettava annettaessa Nitrosidia imettäville naisille.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Nitrosid-hoidolla voi olla vaikutusta potilaan suorituskykyyn siinä määrin, että hänen kykynsä ajaa autoa tai käyttää koneita on heikentynyt. Valmisten käyttö voi heikentää potilaan suorituskykyä erityisesti hoidon alussa, annosta suurennettaessa tai käytettäessä yhdessä alkoholin kanssa.

4.8 Haittavaikutukset

Valtaosa haittavaikutuksista aiheutuu isosorbididinitraatin farmakodynaamisista vaikutuksista, joiden välittämiseksi on tärkeää aina aloittaa hoito pienillä annoksilla ja lisätä annosta vasteen mukaan.

Haittavaikutusten yleisyysluokat on määritelty seuraavasti:

Hyvin yleinen ($\geq 1/10$)

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

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

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

Hyvin harvinainen ($< 1/10\,000$)

tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

	Hyvin yleinen	Yleinen	Melko harvinainen	Harvinainen	Hyvin harvinainen	Tuntematon
Veri ja imukudos				Methemoglobinemia		
Psykkiset häiriöt		Sekavuus		Levottomuus		
Hermosto	Päänsärky	Huimaus, uneliaisuus		Pyörtyminen		
Sydän		Takykardia	Angina pectoris -oireiden paheneminen	Bradykardia, palautuva AV-katkos		
Verisuonisto		Hypotensio (varsinkin ortostaattinen)	Kasvojen punoitus, verenkierto-kollapsi (johon liittyy joskus bradyarytmiaa ja pyörtymistä)			
Ruuan-sulatus-elimistö			Pahoinvointi, oksentelu		Närästys	
Iho ja ihonalainen kudos			Allergiset ihoreaktiot (esim. ihottuma)		Stevens-Johnsonin oireyhtymä, angioedema	Eksfoliatiivinen dermatiitti
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat		Heikkouden tunne				

haitat						
--------	--	--	--	--	--	--

Orgaanisten nitraattien on raportoitu aiheuttaneen vakavia hypotensiivisiä reaktioita, joihin liittyy pahoinvointa, oksentelua, levottomuutta, ihmisen kalpeutta ja voimakasta hikoilua.

Ohimenevää hypoksiaa saattaa esiintyä Nitrosid retard -hoidon aikana johtuen verenkierron uudelleenjakaantumisesta keuhkoissa. Erityisesti se velvaltimotautia sairastaville potilaalle tämä saattaa aiheuttaa sydänlihasiskemian pahanemista. Mikäli nitraattihoito lopetetaan, on se syytä tehdä asteittain.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Eläinkokeiden perusteella hiirillä on havaittu merkittävää kuolleisuutta (LD50) 33,4 mg/kg suonensisäisellä kerta-annoksellä.

Oireet:

Yliannostuksen oireita ovat hypotensio (≤ 90 mmHg), päänsärky, kalpeus, hikoilu, heikko pulssi, sekavuus, heikkous, huimaus, pahoinvointi, oksentelu, ripuli ja takykardia. Suuret nitraattiannokset saattavat aiheuttaa myös methemoglobinemiaa ja syanoosia, joihin voi liittyä tiheä hengitys, ahdistuneisuus, tajunnanmenetys ja sydämenpysähdyks. Hyvin suuret annokset voivat nostaa kallonsisäistä painetta ja aiheuttaa neurologisia häiriöitä.

Hoito:

Yliannostuksen hoito on oireenmukaista.

Hoitona ovat reaktion voimakkudesta riippuen jalkojen kohoaento, hapen anto, nesteytys ja tarvittaessa verenpaineen nostaminen inotroopeilla/vasokonstriktoreilla. Adrenaliinin käyttöä ei suositella. Methemoglobinemian hoidossa käytetään metyleenisineä ja tarvittaessa hemodialyysiä. Jos potilaalla esiintyy hengitys- tai sydämenpysähdyksen oireita, elvyystoimenpiteet on aloitettava välittömästi.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Sydänlääkkeet, orgaaniset nitraatit, ATC-koodi: C01DA08.

Isosorbididinitraatti (ISDN) lisää typpioksidin määrää verisuonten seinämässä ja stimuloi sitä kautta guanylaattisyklaasentsyyymiä aiheuttaen verisuonen seinämän sileiden lihassolujen relaksation. Vaiketus on voimistunut niillä verisuiston alueilla, joilla verisuonten seinämän oma typpioksidituotanto on vähentynyt. ISDN konsentroituu verisuonten seinämiin huomattavasti suurempina määrinä kuin mononitraatit.

Isosorbididinitraatin edullinen vaiketus angina pectoris -kipuun perustuu sen sydämen hapentarvetta

pienentävään vaikutukseen. Pääasiallisin vaikutusmekanismi on kapasitanssisuonten dilataatio, jonka seurauksena laskimopaluu vähenee. Vasodilatoiva vaiketus kohdistuu myös valtimoihin aiheuttaen sepelvaltimoiden laajentumista sekä perifeerisen vastuksen alenemista. Vasodilatoivan vaikutuksen takia nitraatteja voidaan käyttää myös sydämen vajaatoiminnan hoitoon, varsinkin sepelvaltimotaudissa. ISDN:llä on myös trombosyyttien aggregaatiota estävää vaikutusta.

5.2 Farmakokinetiikka

ISDN imetyy nopeasti suun limakalvoilta. Vaiketus saavutetaan 1–5 minuutissa ja huippupitoisuudet plasmassa havaitaan 6–15 minuutin kuluessa. Ruuansulatuskanavan muista osista imetyminen on hitaampaa. Nieltyä vaiketus saavutetaan 15–30 minuutissa ja huippupitoisuudet plasmassa havaitaan 15 minuutin–2 tunnin kuluessa. Ensikierron metabolia on suurempaa nieltynä. ISDN hajoaa isosorbidi 2-mononitraatiksi ja isosorbidi 5-mononitraatiksi. Isosorbidi 2-mononitraatin eliminaation puoliintumisaika on 1,5–2 tuntia ja isosorbidi 5-mononitraatin puoliintumisaika 4–6 tuntia. Molemmat metaboliitit ovat farmakologisesti aktiivisia.

ISDN:n suhteellinen biologinen hyötyosuus on 20–30 % niellystä annoksesta ja 60 % suun limakalvolta imetyyneestä annoksesta. Nitrosid retard-kapseleiden hyötyosuus on noin 80 % verrattuna Nitrosid-tabletteihin. Hyötyosuudella on hoidon kannalta vähäinen merkitys, koska ISDN hajoaa biologisesti vaikuttavaksi metaboliiteiksi.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Tutkimukset eivät ole osoittaneet akuutin toksisuuden riskejä. Kroonisissa toksisuuskokeissa on havaittu eläimillä toksisina vaikutuksina keskushermosto-oireita sekä maksan koon suurenemista hyvin suurilla annoksilla. Prekliinisissä kokeissa ei ole havaittu merkkejä teratogenisuudesta, mutageenisuudesta tai karsinogeenisuudesta.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Kapselin sisältö:

Laktoosimonohydraatti
Sokeripallot (sisältävät sakkaroosia ja tärkkelystä)
Etyyliselluloosa
Shellakka
Talkki

Kapselin kuori:

Liiivate
Titaanidioksidti (E171)
Keltainen ja punainen rautaokside (E172)

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kestoaika

5 vuotta.

6.4 Säilytys

Säilytä huoneenlämmössä (15–25 °C).

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko

HDPE-tölkki, HDPE-kierrekorkki; 100 depotkapselia.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsittelyohjeet

Ei erityisvaatimuksia.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Orion Corporation
Orionintie 1
02200 Espoo

8. MYYNTILUVAN NUMERO

20 mg depotkapseli: 10186

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 28. maaliskuuta 1990
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 2. lokakuuta 2009

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

9.12.2020

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Nitrosid retard 20 mg depotkapsel, hård

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En depotkapsel innehåller 20 mg isosorbiddinitrat.

Hjälpmitten med känd effekt: laktosmonohydrat och sackaros

För fullständig förteckning över hjälpmitten, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Depotkapsel, hård (kapsel)

Rosa/vit, ogenomskinlig hård kapsel som innehåller vita eller nästan vita pelletar, kapsel nr 3.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Angina pectoris. Svår hjärtsvikt (NYHA-klassificering III–IV), vars behandling med nitrater ska inledas på sjukhus.

4.2 Dosering och administreringssätt

Dosering

Doseringen är individuell och behandlingen inleds med låga doser. Dosen ökas långsamt medan patienten övervakas för eventuella biverkningar.

Angina pectoris: 20–80 mg 1–2 gånger per dygn.

Doserna är högre vid behandling av hjärtsvikt, t.ex. 80 mg två gånger om dagen.

Det är möjligt att patienten utvecklar en tolerans för nitraternas effekter som en följd av frekvent administrering. Utvecklingen av tolerans är ett problem om Nitrosid retard används två gånger per dygn. För att undvika detta problem ska det finnas ett minst 18 timmars administreringsintervall per dygn. Om Nitrosid retard används två gånger per dygn, rekommenderas det att den första dosen intas på morgonen och den andra 6 timmar senare.

Det finns inga data om behovet av dosjusteringar hos äldre patienter.

Administreringssätt

Kapseln ska intas oralt och inte tuggas. Vid behov kan kapseln öppnas och dess innehåll sväljas med mat eller dryck.

Pediatrisk population

Säkerhet och effekt av Nitrosid hos barn har inte påvisats.

4.3 Kontraindikationer

- Överkänslighet mot den aktiva substansen, organiska nitrater eller mot något hjälpmämne som anges i avsnitt 6.1
- Svår hypovolemi
- Akut blodcirkulationsstörning (chock, cirkulationskollaps)
- Kardiogen chock (om inte tillräckligt slutdiastoliskt tryck kan upprätthållas)
- Svår hypotension (systoliskt blodtryck under 90 mmHg)
- Hypertrofisk obstruktiv kardiomyopati
- Aorta- eller mitralstenos
- Konstriktiv perikardit
- Prekardiell tamponad
- Svår, obehandlad anemi
- Tillstånd som orsakar förhöjt intrakraniellt tryck
- Hämmare av fosfodiesteras typ 5, såsom sildenafil, vardenafil och tadalafil, ska inte användas under nitratbehandling (se avsnitt 4.4 och 4.5)
- Riosiguat (stimulator av lösligt guanylatcyklas) ska inte användas under nitratbehandling (se avsnitt 4.5).

4.4 Varningar och försiktighet

Nitrosid ska användas med särskild försiktighet och under medicinsk övervakning.

Nitrater kan förstärka effekten av andra blodtryckssänkande läkemedel. Samtidig alkoholanvändning kan också sänka blodtrycket.

Försiktighet ska iakttas vid behandling av patienter med svår leversjukdom, ortostatisk funktionsstörning eller lågt fyllnadstryck, såsom i samband med akut hjärtinfarkt eller nedsatt vänsterkammarfunktion. Nitrater kan också höja det intrakraniella trycket (förhöjt intrakraniellt tryck har ändå hittills bara iakttagits efter administrering av en hög dos av intravenöst glyceryltrinitrat). Nitrater kan också höja ögontrycket hos glaukompatienter.

Det är möjligt att utveckla en tolerans mot nitraternas effekt, särskilt vid användning av relativt höga doser. Minskad effekt har också iakttagits då flera nitratpreparat använts samtidigt. Utvecklingen av tolerans kan hämmas genom att inrikta läkemedelsintaget på en symptomatisk tid på dygnet och genom att fördela behandlingen så att en ca 18 timmars paus hålls dagligen. Styrkan och frekvensen av nitratuhuvudvärken som uppträder i början av behandlingen kan minskas genom att inleda behandlingen med låga doser. Dosen ökas gradvis till den önskade behandlingsnivån.

Hämmare av fosfodiesteras typ 5, såsom sildenafil, vardenafil eller tadalafil, ska inte användas under nitratbehandling. Nitrosid retard-behandlingen får inte avbrytas för att man ska kunna använda hämmare av fosfodiesteras typ 5, såsom sildenafil, vardenafil eller tadalafil, eftersom risken för en *angina pectoris*-attack kan öka (se avsnitt 4.3 och 4.5).

Hypoxemi

Försiktighet ska iakttas vid behandlingen av patienter med hypoxemi och obalanserad ventilation/perfusion som beror på lungsjukdom eller ischemisk hjärtsvikt. Som en potent vasodilatator kan isosorbiddinitrat öka perfusionen i områden i lungorna med dålig ventilation och förvärra ventilation/perfusion-obalansen och ytterligare minska på syrets partialtryck i artärerna.

Samtidigt bruk med alkohol ska undvikas på grund av den hypotensiva och vasodilaterande effekten (se avsnitt 4.5).

Nitrosid retard-depotkapslarna innehåller 30 mg laktosmonohydrat. Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: galaktosintolerans, total laktasbrist eller glukos-galaktosmalabsorption.

Nitrosid retard-depotkapslarna innehåller sackaros. Patienter med något av följande sällsynta, ärftliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: fruktosintolerans, glukos-galaktosmalabsorption eller sukras-isomaltasbrist.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Andra blodtryckssänkande eller vasodilaterande läkemedel, såsom kalciumantagonister, betablockerare, diuretika, ACE-hämmare, MAO-hämmare, tricykliska antidepressiva, antipsykotika och alkohol, kan öka den blodtryckssänkande effekten av nitrater. I vissa fall kan NSAID-läkemedel försvaga behandlingssvaret. Nitrater kan öka biotillgängligheten av dihydroergotamin och därmed förstärka dess effekter.

Samtidig användning av isosorbiddinitrat tillsammans med stimulatorn av lösligt guanylatcyklas, riosiguat, är kontraindicerat (se avsnitt 4.3), eftersom samtidig användning kan orsaka hypotension.

Den blodtryckssänkande effekten av Nitrosid retard ökar vid samtidig användning med läkemedel mot potensstörningar som hämmar fosfodiesteras typ 5, såsom sildenafil, vardenafil eller tadalafil (se avsnitt 4.3 och 4.4). Detta kan leda till livshotande kardiovaskulära komplikationer. Därför ska fosfodiesterashämmare (t.ex. sildenafil, vardenafil eller tadalafil) inte användas under Nitrosid-behandling. Patienter som nyligen använt fosfodiesterashämmare får inte ges akutbehandling med isosorbiddinitrat under de följande 24 timmarna om de använt sildenafil eller vardenafil, eller under de följande 48 timmarna om de använt tadalafil.

ACE-hämmare, uttryckligen de som tillhör SH-gruppen, såsom kaptopril, kan minska på utvecklingen av nitrattolerans.

Sapropterin [tetrahydrobiopterin (BH4)] är en kofaktor av kväveoxidsyntetas. Det rekommenderas att försiktighet iakttas vid samtidig användning av läkemedel som innehåller sapropterin med vasodilaterande preparat som påverkar metabolismen eller funktionen av kväveoxid (NO). Dessa innehåller klassiska NO-frigörare, t.ex. glycyltrinitrat (GTN), isosorbiddinitrat (ISDN), isosorbitmononitrat och andra motsvarande preparat.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Fertilitet

Effekten av isosorbitnitrat på mänskans fertilitet är okänd.

Graviditet

I djurförsök (råttor och kaniner) som utförts med doser som varit toxiska för modern har isosorbiddinitrat inte iakttagits ha skadliga effekter på fostret. Det finns dock inga tillräckliga, välkontrollerade studier om dess användning hos gravida kvinnor. Eftersom man baserat på djurförsök inte helt kan förutsäga skador som kan uppträda hos mänskiskan, bör Nitrosid endast användas om behandlingen anses nödvändig. I dessa situationer ska fördelarna och de eventuella nackdelarna av användningen övervägas noga och behandlingen ska ske under kontinuerlig medicinsk övervakning.

Amning

Den tillgängliga informationen är inte tillräcklig för att utvärdera risken under amning. Det finns information om att nitrater utsöndras i bröstmjölk, och de kan orsaka methemoglobinemi hos spädbarn. Det har inte fastställts, i hur stora mängder isosorbiddinitrat och dess metaboliter utsöndras i bröstmjölk, och därför ska försiktighet iakttas vid administrering av Nitrosid till ammande kvinnor.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Nitrosid-behandling kan ha effekt på patientens prestationsförmåga i den mån, att dennes förmåga att framföra fordon eller använda maskiner är försvagad. Användning av preparatet kan försvaga patientens prestationsförmåga särskilt i början av behandlingen, vid dosökning eller vid samtidigt bruk med alkohol.

4.8 Biverkningar

Majoriteten av biverkningarna orsakas av de farmakodynamiska effekterna av isosorbiddinitrat, och för att undvika dem är det viktigt att alltid inleda behandlingen med låga doser och öka dosen i enlighet med svaret.

Biverkningarnas frekvensklasser är definierade enligt följande:

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)

	Mycket vanliga	Vanliga	Mindre vanliga	Sällsynta	Mycket sällsynta	Ingen känd frekvens
Blodet och lymfssystemet				Methemoglobinemi		
Psykiska störningar		Förvirring		Rastlöshet		
Centrala och perifera nervsystemet	Huvudvärk	Yrsel, sömnighet		Svimning		
Hjärtat		Takykardi	Förvärrade <i>angina pectoris</i> -symptom	Bradykardi, reversibelt AV-block		
Blodkärl		Hypotension (särskilt ortostatisk)	Rodnad i ansiktet, cirkulationskollaps (med relaterad bradyarytm och svimning)			
Magtarmkanalen			Illamående, kräkningar		Halsbränna	
Hud och subkutan vävnad			Allergiska hudreaktioner (t.ex. utslag)		Stevens–Johnsons syndrom, angioödem	Exfoliativ dermatit

Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället		Svaghetskänsla				
---	--	----------------	--	--	--	--

Det har rapporterats att organiska nitrater orsakat allvarliga hypotensiva reaktioner med relaterat illamående, kräkningar, rastlöshet, blekhet och kraftig svettning.

Övergående hypoxi kan uppträda under Nitrosid retard-behandling på grund av blodcirculationens omfördelning i lungorna. Detta kan orsaka förvärrad hjärtmuskelischemi, särskilt hos patienter med kranskärlssjukdom. Om nitratbehandlingen avslutas, ska det göras stevvis.

Rapportering av misstänkta biverkningar

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

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdosering

I djurförsök har det iakttagits betydande dödligitet (LD50) hos möss med en intravenös engångsdos på 33,4 mg/kg.

Symptom:

Symptom på överdosering är hypotension (≤ 90 mmHg), huvudvärk, blekhet, svettning, svag puls, förvirring, svaghet, yrsel, illamående, kräkning, diarré och takykardi. Höga nitratdoser kan dessutom orsaka methemoglobinemi och cyanos som kan vara förknippade med snabb andning, ångest, medvetandeförlust och hjärtstopp. Väldigt höga doser kan höja det intrakraniella trycket och orsaka neurologiska störningar.

Behandling:

Behandlingen av en överdosering är symptomatisk. Beroende på reaktionens styrka är behandlingen elevation av benen, administrering av syre, rehydrering och vid behov blodtryckshöjning med hjälp av inotroper/vasokonstriktor. Användning av adrenalin rekommenderas inte. Vid behandling av methemoglobinemi används metylenblått och vid behov hemodialys. Om det uppträder symptom på andnings- eller hjärtstillestånd hos patienten, ska återupplivningsåtgärder påbörjas omedelbart.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid hjärtsjukdomar, organiska nitrater, ATC-kod: C01DA08.

Isosorbiddinitrat (ISDN) ökar mängden kväveoxid i blodkärlsväggarna och stimulerar därmed guanylatcyklasenzymet och orsakar relaxering av de glatta muskelcellerna i blodkärlsväggen. Effekten är förstärkt på blodkärlsområden där blodkärlsväggens egen kväveoxidproduktion har minskat. ISDN koncentreras i blodkärlsväggarna i betydligt större mängder än mononitrat.

Den fördelaktiga effekten av isosorbiddinitrat på *angina pectoris*-smärta baserar sig på dess minskande effekt på hjärtats syrebehov. Den huvudsakliga verkningsmekanismen är dilatation av kapacitanskärlen, som leder till minskat venöst återflöde. Den vasodilaterande effekten riktar sig också mot artärerna och orsakar utvidgning av kranskärlen samt minskat perifert motstånd. På grund av den vasodilaterande effekten kan nitrater även användas vid behandling av hjärtsvikt, särskilt i kranskärlssjukdom. ISDN har också en hämmande effekt på trombocytaggregation.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

ISDN absorberas snabbt från munnens slemhinnor. Effekten uppnås på 1–5 minuter och de maximala plasmakoncentrationerna kan iakttas på 6–15 minuter. Absorptionen från andra delar av matsmältningskanalen är längsammare. Vid nedsväljning uppnås effekten på 15–30 minuter och de maximala plasmakoncentrationerna kan iakttas på 15 minuter – 2 timmar. Förstapassagemetabolismen är större vid nedsväljning. ISDN bryts ned till isosorbid 2-mononitrat och isosorbid 5-mononitrat. Elimineringens halveringstid för isosorbid 2-mononitrat är 1,5–2 timmar och 4–6 timmar för isosorbid 5-mononitrat. Båda metaboliterna är farmakologiskt aktiva.

Den relativa biotillgängligheten av ISDN är 20–30 % av den nedsvalda dosen och 60 % av dosen som absorberats från munnens slemhinna. Biotillgängligheten av Nitrosid retard-kapslarna är ca 80 % jämfört med Nitrosid-tabletterna. Biotillgängligheten har liten betydelse för behandlingen, eftersom ISDN bryts ned till biologiskt verkande metaboliter.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Studier har inte visat risker för akut toxicitet. I studier av kronisk toxicitet med mycket höga doser har toxiska effekter hos djur iakttagits i form av symptom i det centrala nervsystemet och förstorad lever. I prekliniska studier har inga tecken på teratogenitet, mutagenitet eller karcinogenitet iakttagits.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmännen

Kapselns innehåll:

Laktosmonohydrat

Sockersfärer (innehåller sackaros och stärkelse)

Etylcellulosa

Shellack

Talk

Kapselhölje:

Gelatin

Titandioxid (E171)

Gul och röd järnoxid (E172)

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

5 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid rumstemperatur (15–25 °C).

6.5 Förpackningstyp och innehåll

HDPE-burk, HDPE-skruvlock; 100 depotkapslar.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Inga särskilda anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Orion Corporation
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

20 mg depotkapsel: 10186

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 28 mars 1990
Datum för den senaste förnyelsen: 2 oktober 2009

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

9.12.2020