

SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

1. HEITI LYFS

Madopar „62,5“, „125“ hörð hylki.

2. INNHALDSLÝSING

,,62,5“: Levódópa 50 mg + benserazíð 12,5 mg sem hýdróklóríð.
,,125“: Levódópa 100 mg + benserazíð 25 mg sem hýdróklóríð.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

3. LYFJAFORM

Hart hylki.

4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

4.1 Ábendingar

Parkinsonsveiki og parkinsonlík sjúkdómseinkenni, önnur en af völdum lyfja.

4.2 Skammtar og lyfjagjöf

Parkinsonsveiki sem er ekki af völdum lyfja

Fullorðnir:

Einstaklingsbundið. Í upphafi 1 hylki „62,5“ 3-4 sinnum á dag.
Auka má skammt í 1 hylki „125“ 3-6 sinnum á dag.

Stilla á fjölda skammta (ekki færri en þrjá) og daglega lyfjagjöf til þess að ná fram ákjósanlegrí virkni hjá hverjum einstaklingi fyrir sig.

Hylkin á að gleypa í heilu lagi. Ekki má tyggja þau.

Ráðlagt er að taka Madopar (levódópa-benserazíð) minnst 30 mínútum fyrir máltíð eða 1 klukkustund eftir máltíð, með glasi af vatni, til að verkun lyfsins hefjist fyrr, þar sem samhliða neysla próteins dregur úr upptöku levódópa (sjá kafla 4.5). Ef fram koma aukaverkanir frá meltingarfærum má yfirleitt koma í veg fyrir þær með því að taka levódópa-benserazíð með smá snarli með litlu próteininnihaldi eða vökva eða með því að auka skammtinn hægt. Aukaverkanir frá meltingarfærum koma yfirleitt fram í upphafi meðferðar.

Börn og ungt fólk yngra en 25 ára:

Börn og ungt fólk yngra en 25 ára mega ekki taka levódópa-benserazíð, sjá kafla 4.3.

4.3 Frábendingar

Frábendingar eru gegn notkun Madopar hjá:

- Sjúklingum með ofnæmi fyrir levódópa eða benserazíði eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.
- Punguðum konum, sjá kafla 4.6.
- Konum á barneignaraldri sem ekki nota örugga getnaðarvörn, sjá kafla 4.6.
- Sjúklingum sem fá meðferð með ósérhæfðum mónoamínóoxídasa (MAO) hemlum. Stöðva skal meðferð með ósérhæfðum MAO-hemlum eigi síðar en tveimur vikum áður en meðferð með

levódópa-benserazíði hefst. Sé það ekki gert getur komið fram lífshættulegur háþrýstingur, sjá kafla 4.5.

- Samsetning MAO-A- og MAO-B hemla virkar sem ósérhæfð MAO-hömlun og má því ekki gefa hana samtímis levódópa-benserazíð, sjá kafla 4.5.
- Sjúklingum undir 25 ára aldri (þar sem beinagrindin þarf að hafa náð fullum þroska).
- Sjúklingum með skerta innkirtlastarfsemi (t.d. krómfíklaæxli, ofstarfsemi skjaldkirtils eða Cushings heilkenni), nýrnastarfsemi eða lifrarstarfsemi.
- Hjartasjúkdómar (t.d. alvarlegar hjartsláttartruflanir og hjartabilun).
- Geðsjúkdómar með geðrofseinkennum.
- Prönghornsgláka.
- Brátt geðrof og ruglástand.
- Langvinnt þunglyndi.
- Sjúklingum með ógreind húðmein eða sögu um sortuæxli þar sem levódópa getur virkjað illkynja sortuæxli.

4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun

Ónæmistengd viðbrögð

Ofnæmisviðbrögð geta komið fram hjá viðkvæmum einstaklingum.

Taugaviðbrögð og geðræn viðbrögð

Við skyndilega stöðvun meðferðar með parkinsonslyfjum hefur verið tilkynnt um ýmis einkenni sem líkjast illkynja sefunarheilkenni (neuroleptic malignant syndrome) svo sem vöðvastífni, hækkaðan líkamshita, breytingar á geði og hækjun á kreatíninfosfókínasa í sermi. Í alvarlegum tilvikum geta komið fram frekari einkenni, svo sem vöðvaraði í þvagi, rákvöðvalýsa og bráð nýrnabilun. Þetta getur verið lífshættulegt. Því á að fylgjast vel með sjúklingi ef dregið er skyndilega úr skömmtu levódópa-benserazíðs eða hún stöðvuð, einkum ef sjúklingur er samtímis á meðferð með geðrofslyfjum.

Komi fram ástand sem líkist illkynja sefunarheilkenni á að hafa sjúklinginn undir eftirliti læknis og ef þörf krefur á að leggja hann inn til þess að hægt sé að hefja fljótt viðeigandi meðferð við einkennum. Áður en hægt er að hefja meðferð með levódópa-benserazíði á ný á að meta vandlega ávining og áhættu við meðferðina.

Þunglyndi getur verið hluti af sjúkdómsmynd hjá sjúklingum með Parkinsonsveiki, en það getur einnig komið fram eftir meðferð með levódópa-benserazíði, sjá kafla 4.3.

Fylgjast skal vandlega með breytingum á geðrænu ástandi og þunglyndi, bæði með og án sjálfsmorðstilhneiginga, hjá öllum sjúklingum.

Levódópa hefur verið tengt svefnrunga og tilvikum þar sem sjúklingurinn sofnar skyndilega.

Örsjaldan hefur verið greint frá sjúklingum sem sofna skyndilega við dagleg störf og í sumum tilvikum án nokkurs fyrirvara, sjá kafla 4.7.

Upplýsa á sjúklinga um þetta og ráðleggja þeim að gæta varúðar við akstur eða stjórnun véla á meðan þeir fá meðferð með levódópa. Sjúklingar sem hafa fundið fyrir svefnrunga og/eða tilvikum þar sem þeir sofnar skyndilega eiga að forðast akstur eða stjórnun véla.

Einnig skal íhuga að minnka skammta eða hætta meðferð (sjá kafla 4.7).

Hvatastjórnunarröskun

Fylgjast skal reglulega með sjúklingum vegna hættu á að þeir þrói með sér hvatastjórnunarröskun.

Upplýsa á sjúklinga og umönnunaraðila um að hegðunarbreyingar vegna hvatastjórnunarröskunar eins og spilafíkn, aukin kynhvöt, kynlífsfíkn, óhófleg eyðsla eða kaupsýki, ofát og áráttukennt át geta komið fram hjá sjúklingum sem eru meðhöndlæðir með dópmínörvum og/eða öðrum dópmínnergum lyfjum sem innihalda levodópa, þ.m.t. levódópa-benserazíð. Endurmeta ætti meðferðina ef slík einkenni koma fram.

Augnviðbrögð

Sjúklinga með langvinna gleiðhornsgláku má meðhöndla með levódópa og dekarboxýlasahemli ef augnþrýstingi er haldið stöðugum. Fylgjast á gaumgæfilega með sjúklingum, þar sem levódópa getur hugsanlega valdið breytingum á augnþrýstingi.

Viðbrögð vegna milliverkana

Ef nauðsynlegt er að nota almenna svæfingu á sjúklingurinn að halda áfram meðferð með levódópa-benserazíði eins lengi og hægt er, fram að skurðaðgerðinni. Hætta skal þó meðferð með levódópa-benserazíði 12-48 klukkustundum fyrir aðgerð sem krefst almennrar svæfingar með halótani, þar sem fram geta komið breytingar á blóðþrýstingi og/eða hjartsláttaróregla hjá sjúklingum á samtímis meðferð með levódópa-benserazíði. Ef meðferð með levódópa-benserazíði er rofin tímabundið á að taka vanalegan dagskammt strax og hægt er að nota gjöf til inntöku. Auka skal skammta smátt og smátt ef meðferð hefur verið rofin í lengri tíma. Ekki má hætta notkun levódópa-benserazíðs skyndilega.

Sé levódópa-benserazíð gefið samtímis COMT-hemli getur verið nauðsynlegt að minnka skammt levódópa-benserazíðs, sjá kafla 4.5.

Ekki má stöðva meðferð með andkólínvirkum lyfjum snögglega þegar meðferð með levódópa/dekarboxýlasahemli hefst þar sem nokkur tími getur liðið þar til levódópa fer að verka.

Yfirleitt má koma í veg fyrir sveiflur í meðferðarsvörum eða gera þær þolanlegar með því að aðlagta skammta þannig að þeir séu minni og tíðari. Síðar má reyna að stækka skammtinn aftur til að auka meðferðaráhrif.

Gæta skal varúðar þegar sjúklingum með kransæðakölkun, hjartsláttartruflanir eða hjartabilun er gefið levódópa-benserazíð (sjá kafla 4.3). Fylgjast á sérstaklega vel með hjartastarfsemi hjá þessum sjúklingum við upphaf meðferðar og reglulega meðan á meðferð stendur.

Ráðlagt er að fylgjast vandlega með sjúklingum með áhættuþætti vegna réttstöðuþrýstingsfalls (t.d. öldruðum sjúklingum, sjúklingum sem samtímis fá blóðþrýstingslækkandi meðferð eða aðra meðferð sem getur valdið réttstöðuþrýstingsfalli) og sjúklingum með sögu um réttstöðuþrýstingsfall, einkum við upphaf meðferðar eða ef skammtar eru auknir.

Tilkynnt hefur verið um að levódópa-benserazíð hafi valdið fækken blóðfrumna (t.d. blóðlysublóleysi, blóðflagnafækken og hvítfrumnafækken). Í fáeinum tilvikum hefur verið tilkynnt um kyrningaleyse og blóðfrumnafækken án þess að unnt hafi verið að staðfesta eða útiloka tengsl við levódópa-benserazíð. Því ber að fylgjast reglulega með blóðmynd meðan á meðferð stendur.

Levódópa-benserazíð getur valdið dópmínvanstjórnunarheilkenni sem leiðir til óhóflegrar notkunar lyfsins. Líttill hópur sjúklinga er með vitrænar raskanir og atferlisraskanir sem rekja má beint til notkunar síaukinna lyfjaskammta gegn læknisráði, langt umfram þá skammta sem nauðsynlegir eru til að meðhöndla hreyfihömlun þeirra.

Ef sjúklingar eru þegar í einlyfjameðferð með levódópa, má gefa þeim levódópa og dekarboxýlasahemil. Þó skal stöðva yfirstandandi meðferð með levódópa minnst 12 klst. fyrir meðferð með levódópa og dekarboxýlasahemli.

Hreyfingatregða getur komið fram hjá sjúklingum sem voru áður á einlyfja meðferð með levódópa þar sem dekarboxýlasahemlar auka aðfærslu levódópa til heila þannig að myndun dópmáns eykst. Ef hreyfingatregða kemur fram þarf að minnka skammt. Ósjálfráðar hreyfingar og geðrænar breytingar geta komið fram. Talið er að þessar breytingar stafi af hækken á dópmáni í heila eftir að levódópa hefur verið gefið og notkun levódópa-benserazíðs getur hugsanlega valdið baksagi. Skammta getur þurft að minnka.

Gæta skal varúðar þegar samtímis eru gefin geðvirk (psycoactive) lyf og levódópa-benserazíð, sjá kafla 4.5.

Hafi sjúklingur áður haft magasár (vegna hugsanlegrar blæðingar í efri hluta meltingarvegar) eða krampaköst á að fylgjast vel með honum. Yfirleitt er hægt að hafa stjórn á óþægindum í meltingarvegi sem verða einkum í upphafi meðferðar með því að taka levódópa-benserazíð ásamt einhverjum mat eða vökva eða með því að auka skammt smám saman.

Rannsóknir

Mælt er með reglulegu eftirliti með blóðmynd, lifrar- og nýrnastarfsemi auk hjartastarfsemi meðan á meðferð stendur.

Mæla skal blóðsykur oft hjá sykursýkissjúklingum og hafa eftirlit með meðferð við sykursýki.

Illkynja sortuæxli

Faraldsfræðilegar rannsóknir hafa sýnt að sjúklingar með Parkinsonsveiki eru í meiri hættu á að fá sortuæxli en almenningur (u.p.b. 2-6 sinnum meiri). Óvist er hvort sú aukna tíðni sem sést er af völdum Parkinsonsveiki eða annarra þáttta, svo sem levódópa, sem er notað til meðferðar við Parkinsonsveiki. Því er sjúklingum og umönnunaraðilum ráðlagt að fylgjast reglulega með því hvort sortuæxli koma fram við meðferð með levódópa-benserazíði, óháð ábendingu. Best er að regluleg húðskoðun sé framkvæmd af heilbrigðisstarfsmanni sem hefur hlotið nauðsynlega þjálfun (t.d. húðlækni). Sjá kafla 4.3.

4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Milliverkanir á lyfjahvörf

Ráðlegt er að gæta varúðar þegar eftirfarandi lyf eru gefin samtímis levódópa-benserazíði:

Andkólínvirk lyf

Andkólínvirk lyf geta dregið úr verkun levódópa vegna hægara frásogs. Það getur þurft að aðlaga levódópaskammtinn.

Járn

Járnslufat og járnglúkónat draga úr aðgengi levódópa.

Járnslufat dregur úr hámarksþéttini í plasma og AUC fyrir levódópa um 30-50%. Breytingar á lyfjahvörfum við samtímis gjöf járnslufats geta verið klínískt marktækar hjá sumum sjúklingum. Það má nota lyfin saman ef þau eru ekki gefin á sama tíma.

Metóklópramíð

Metóklópramíð eykur frásogshraða levódópa.

Domperidon

Domperidon getur aukið aðgengi levódópa vegna aukins frásogs levódópa frá meltingarvegi.

Milliverkanir á lyfhrif

Sefandi lyf, ópíróíðar og háþrýstingslyf sem innihalda reserpín hamla virkni levódópa-benserazíðs.

Hemlar á dópamín D₂ viðtaka, svo sem t.d. geðrofslyf (fenótiazín, bútýrófenón og risperidón) og ísóníásíð, geta dregið úr lækningalegri virkni levódópa-benserazíðs. Einnig hefur verið tilkynnt um að lækningaleg virkni levódópa við Parkinsonsveiki minnki við samtímis notkun fenytóíns og papaveríns. Levódópa getur minnkað áhrifin af geðlyfjum. Gæta skal varúðar við samtímis notkun þessara lyfja. Fylgjast á vandlega með sjúklingum sem nota þessi lyf samtímis levódópa-benserazíði með tilliti til minnkaðrar lækningalegrar virkni og versnunar einkenna Parkinsonsveiki.

Háþrýstingslyf

Þegar samsetning levódópa og dekarboxýlasahemils er gefin samtímis háþrýstingslyfjum getur komið fram réttstöðulþrýstingsfall með einkennum. Gæta skal varúðar þegar meðferð með levódópa-

benserazíði er hafin hjá sjúklingum sem fá meðferð við háprýstingi. Fylgjast skal með blóðþrýstingi til að geta hugsanlega breytt skömmum af öðru hvoru lyfinu ef þess gerist þörf.

Adrenvirk lyf

Gjöf levódópa-benserazíðs samtímis adrenvirkum lyfjum (til dæmis adrenalín, noradrenalín, ísoprenalín, dópamín eða amfetamín sem örva sympatískra taugakerfið) getur aukið áhrif þeirra og er því ekki ráðlagt að gefa þessi lyf samtímis. Ef nauðsynlegt er að gefa lyfin á sama tíma á að fylgjast vel með hjarta og æðakerfi og verið getur að minnka þurfi skammt adrenvirkra lyfsins.

Punglyndislyf

EKKI má gefa levódópa-benserazíð samtímis ósérhæfðum mónoamínóoxíðasa (MAO) hemlum. Stöðva skal meðferð með ósérhæfðum MAO-hemlum eigi síðar en tveimur vikum áður en meðferð með levódópa-benserazíði hefst. Sé það ekki gert getur komið fram lífshættulegur háprýstingur (hypertensive crisis) sjá kafla 4.3.

Sérhæfða MAO-B hemla svo sem selegilin og rasagilin og sérhæfða MAO-A hemla svo sem móklóbemíð má nota handa sjúklingum sem fá meðferð með levódópa-benserazíði. Mælt er með því að aðlaga skammt að þörfum hvers sjúklings að teknu tilliti til öryggis og verkunar.

Samtímis meðferð með selegilini og levódópa-benserazíði getur tengst alvarlegu réttstöðuþrýstingsfalli sem ekki er hægt að rekja eingöngu til benserazíð-levódópa, sjá kafla 4.3.

Samsetning MAO-A og MAO-B hemla jafngildir notkun ósérhæfðra MAO-hemla og á því ekki að nota slíka samsetningu samtímis levódópa-benserazíði, sjá kafla 4.3.

Þríhringlaga þunglyndislyf

Í mjög sjaldgæfum tilvikum hefur verið tilkynnt um aukaverkanir, að meðtoldum háprýstingi og hreyfingatregðu, vegna samtímis gjafar þríhringlaga þunglyndislyfja og levódópa/dekarboxýlasahemils.

Önnur lyf við Parkinsonsveiki

Nota má levódópa-benserazíð samtímis öðrum lyfjum til meðferðar við Parkinsonsveiki, svo sem andkólínvirkum lyfjum, dópamínagonistum, amantadíni, selegilíni og brómóriptíni, þó að bæði verkun og aukaverkanir geti aukist. Nauðsynlegt getur verið að stilla skammt af levódópa-benserazíði eða hinu lyfinu. Samtímis notkun katekól-O-metyltransferasahemla (COMT-hemla) sem viðbótarmeðferð ásamt levódópa og dekarboxýlasahemli getur aukið aðgengi levódópa og þess vegna gæti þurft að minnka skammt af levódópa-benserazíði.

EKKI má hætta notkun andkólínvirkra lyfja skyndilega þegar meðferð með levódópa-benserazíði er hafin, þar sem nokkur tími getur liðið áður en levódópa byrjar að hafa áhrif.

Aðrar milliverkanir

Levódópa getur haft áhrif á niðurstöður rannsóknarstofuprófa á katekólámínum, kreatíníni, þvagsýru og glúkosa í þvagi. Niðurstöður þvagrannsókna geta verið falskt jákvæðar fyrir ketónum.

Coombs próf geta gefið falskar jákvæðar niðurstöður hjá sjúklingum sem taka levódópa-benserazíð.

Milliverkanir við matvæli

Þar sem levódópa er amínósýra og á í samkeppni við tilteknar amínósýrur úr fæðunni um flutning yfir þarmavegg og blóðheilaþróskuld getur dregið úr frásogi levódópa hjá sjúklingum sem eru á próteinríku fæði.

Almenn svæfing með halótani

Hætta skal meðferð með levódópa-benserazíð 12-48 klukkustundum fyrir aðgerð sem krefst almennrar svæfingar með halótani, þar sem fram geta komið breytingar á blóðþrýstingi og/eða hjartsláttaróregla hjá sjúklingum á samtímis meðferð með levódópa-benserazíði. Sjá kafla 4.4 varðandi almenna svæfingu með öðrum svæfingarlyfjum.

4.6 Frjósemi, meðganga og brjósttagjöf

Meðganga:

EKKI má nota levódópa-benserazíð á meðgöngu, sjá kafla 4.3.

Konur á barneignaraldri verða að nota örugga getnaðarvörn meðan á meðferðinni stendur. Ef þungun á sér stað hjá konum sem taka levódópa-benserazíð skal stöðva meðferð samkvæmt ráðleggingum læknisins. Ráðlagt er að gera þungunarpróf áður en meðferð er hafin, til að útiloka þungun.

Brjósttagjöf:

EKKI má nota levódópa-benserazíð meðan á brjósttagjöf stendur.

Þar sem ekki er vitað hvort benserazíð skilst út í brjóstamjólk eiga mæður sem eru á meðferð með levódópa-benserazíði ekki að hafa nýfædd börn sín á brjósti þar sem ekki er hægt að útiloka vanskapanir í beinagrind hjá nýburanum.

4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla

Engin varúðarmerking.

Vegna aukaverkana getur levódópa-benserazíð haft væg eða miðlungi mikil áhrif á hæfni til aksturs eða notkunar véla og hjá sumum sjúklingum geta áhrifin verið umtalsverð.

Upplýsa á sjúklinga sem fá meðferð með levódópa og hafa fundið fyrir svefnrunga og/eða tilvik um skyndilegan svefn, að þeir skuli forðast akstur og að taka þátt í starfsemi (t.d. stjórnun véla), þar sem skert athygli getur leitt til þess að líf og heilsa þeirra og annarra er í hættu. Þetta á við svo lengi sem þessar aukaverkanir koma fram, sjá kafla 4.4.

4.8 Aukaverkanir

Í eftirfarandi töflu 1 eru aukaverkanir sem tilkynnt hefur verið um í tengslum við notkun levódópa-benserazíðs. Yfir 1% meðhöndlaðra sjúklinga geta búist við að fá aukaverkanir.

Tíðniflokkun aukaverkana er eftirfarandi:

Mjög algengar ($\geq 1/10$)

Algengar ($\geq 1/100$ til $< 1/10$)

Sjaldgæfar ($\geq 1/1.000$ til $< 1/100$)

Mjög sjaldgæfar ($\geq 1/10.000$ til $< 1/1.000$)

Koma örsjaldan fyrir ($< 1/10.000$)

Tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrliggjandi gögnum)

Tafla 1: Fjöldi aukaverkana sem tilkynnt hefur verið um.

Flokkun eftir líffærum <i>Tíðniflokkun</i>	Aukaverkanir
Rannsóknaniðurstöður <i>Algengar ($\geq 1/100$ til $< 1/10$)</i>	Breytingar á hjartalínuriti (ECG) (hjartsláttartruflanir) [#] .
<i>Koma örsjaldan fyrir ($< 1/10.000$)</i>	Hækkaður blóðþrýstingur [#] , tímabundin hækjun á lifrartransamínösum og basískum fosfatasa. Aukning á þvagefni í blóði. Litmiga (litur þvags getur breyst, venjulega með rauðum bjarma sem verður dökkur ef það fær að standa).
<i>Tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrliggjandi gögnum)</i>	Aukning á gamma-glútamýltransferasa (GGT).
Hjarta <i>Sjaldgæfar ($\geq 1/1.000$ til $< 1/100$)</i>	Hjartsláttartruflanir (slegla- eða ofansleglaaukaslög).

Tafla 1: Fjöldi aukaverkana sem tilkynnt hefur verið um.	
Flokkun eftir líffærum <i>Tíðniflokkun</i>	Aukaverkanir
Blóð og eitlar <i>Mjög sjaldgæfar ($\geq 1/10.000$ til $< 1/1.000$)</i>	Rauðalosblóðleysi, skammvinn hvítfrumnafæð, blóðflagnafæð.
Taugakerfi <i>Algengar ($\geq 1/100$ til $< 1/10$)</i>	Höfuðverkur#, sundl#, hreyfingartregða ¹ (fettur og brettur eða hægfettur (athetosis)), sveiflur í lækninggarlegri svörum ² (að meðöldum tilvikum þar sem líkaminn er „frosinn“ (freezing episodes), versnun fyrir næsta skammt og áhrif sem koma og fara („on-off“), versnun fótaóeirðarheilkennis (Restless leg Syndrome) #.
<i>Mjög sjaldgæfar ($\geq 1/10.000$ til $< 1/1.000$)</i>	Illkynja sefunarheilkenni ³ .
<i>Koma örsjaldan fyrir ($< 1/10.000$)</i>	Áberandi þreyta, tilvik þar sem sjúklingurinn sofnar skyndilega ⁴ , tapað, minnkað eða breytt bragðskyn.
Meltingarfæri <i>Algengar ($\geq 1/100$ til $< 1/10$)</i>	Niðurgangur ⁵ , ógleði ⁵ , uppköst ⁵ , lystarleysi ⁵ , sjá kafla 4.2 og 4.4, munnþurrkur#.
<i>Tíðni ekki pekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum)</i>	Blæðing frá meltingarvegi ⁵ . Mislitun munnvatns. Mislitun tungu. Mislitun tanna. Mislitun slímhúðar í munni.
Húð og undirhúð <i>Mjög sjaldgæfar ($\geq 1/10.000$ til $< 1/1.000$)</i>	Ofnæmisviðbrögð í húð svo sem kláði og útbrot.
Efnaskipti og næring <i>Tíðni ekki pekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum)</i>	Lystarleysi.
Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudýra <i>Algengar ($\geq 1/100$ til $< 1/10$)</i>	Sýking með hita#, kvef#, berkjubólga#.
Æðar <i>Algengar ($\geq 1/100$ til $< 1/10$)</i>	Réttstöðuþrýstingsfall ⁶ .
<i>Koma örsjaldan fyrir ($< 1/10.000$)</i>	Háþrýstingur.
Geðræn vandamál <i>Algengar til mjög algengar ($\geq 1/100$)</i>	Rugl.
<i>Algengar ($\geq 1/100$ til $< 1/10$)</i>	Þunglyndi ⁷ Svefnleysi ⁸ , ofskynjanir ⁸ , æsingur ⁸ , kvíði ⁸ .
<i>Koma örsjaldan fyrir ($< 1/10.000$)</i>	Ranghugmyndir ⁸ , tímabundinn skortur á áttun ⁸ .
<i>Tíðni ekki pekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum)</i>	Dópmínvanstjórnunarheilkenni. Sjúkleg spilafíkn ⁹ . Aukin kynhvöt ⁹ . Kynferðisleg ofvirkni ⁹ . Áráttukennd peninganotkun og kauphegðun ⁹ . Ofát ⁹ . Átraskanir, t.d. hömlulaust át ⁹ .

Aukaverkunum er bætt við samkvæmt upplýsingum úr klínískum rannsóknum.

¹ Hreyfingartregða getur komið fram við langtínameðferð og hættir yfirleitt eða verður þolanlegri ef skammtar eru minnkaðir.

² Við langtínameðferð geta komið fram sveiflur í verkun sem yfirleitt má koma í veg fyrir eða gera þolanlegar með því að aðlagta skammta og að stakir skammtar séu hafðir minni og tíðari. Síðan má reyna að auka skammta aftur til að lækningaleg áhrif verði meiri.

³ Illkynja sefunarheilkenni getur komið fram við skyndilega stöðvun meðferðar, sjá kafla 4.4.

⁴ Levódópa getur **örsjaldan** valdið svefndrunga og hefur tengst greinilegri þreytu að degi til og tilvikum þar sem sjúklingurinn sofnar skyndilega, sjá kafla 4.4.

⁵ Meltingarfæri: Hafa má stjórn á óþægindum í meltingarvegi, sem einkum koma fram við upphaf meðferðar, með því að taka levódópa-benserazíð með smávegis mat eða vökva eða með því að auka skammta smáam saman.

⁶ Truflanir á réttstöðuþrýstingi batna yfirleitt við minnkun skammta.

⁷ Þunglyndi getur verið hluti af sjúkdómsferlinu hjá sjúklingum með Parkinsonsveiki, en það getur einnig átt sér stað eftir meðferð með levódópa-benserazíði, sjá kafla 4.4.

⁸ Æsingur, kvíði, svefnleysi, ofskynjanir, ranghugmyndir og tímabundinn skortur á áttun geta komið fram, sérstaklega hjá eldri sjúklingum og sjúklingum með sögu um slíkar truflanir.

⁹ Hvatastjórnunarröskun: Spilafíkn, aukin kynhvöt, kynlífsfíkn, óhófleg eyðsla eða kaupsýki, ofát og áráttukennt át geta komið fram hjá sjúklingum sem eru meðhöndlæðir með dópmín örvum eins og til dæmis levódópa-benserazíði (sjá kafla 4.4).

Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Pannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu til Lyfjastofnunar, www.lyfjastofnun.is.

4.9 Ofskömmtn

Einkenni:

Einkenni ofskömmtnar eru svipuð aukaverkunum af levódópa-benserazíði í lækningalegum skömmtnum, en geta verið alvarlegri. Ofskömmtnun getur leitt til truflana á hjarta og æðakerfi (t.d. hjartsláttartruflana), geðrænna truflana (t.d. rugls og svefnleysis), óþæginda frá meltingarvegi (t.d. ógleði og uppkasta) og óeðlilegra, ósjálfráðra hreyfinga, sjá kafla 4.8.

Meðferð:

Eftirlit með lífsmörkum sjúklings og stuðningsmeðferð hafin. Þörf getur verið fyrir einkennabundna meðferð við raskanir á hjarta og æðakerfi (t.d. lyf við hjartsláttartruflunum) eða áhrif á miðaugakerfi (t.d. öndunaraðstoð, sefandi lyf).

5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

5.1 Lyfhrif

Flokkun eftir verkun: Lyf við Parkinsonsveiki, dópmínvirk lyf, ATC-flokkur: N 04 BA 02.

Eftir inntöku afkarboxýlerast levódópa hratt í dópmín. Þetta á sér stað bæði innan og utan heila og á þann hátt kemst dópmín til djúphnoða (basal ganglia).

Benserazíð hindrar afkarboxýleringu levódópa utan heilans; meðal áhrifa af því eru minni aukaverkanir á meltingarvegi, sem gerir mögulegt að einfalda skömmtnun.

5.2 Lyfjahvörf

Levódópa (INN) eða L-dópa (3,4-tvihydroxý-L-fenylalanín) er milliefni í dópmínmyndun. Gagnstætt við dópmín getur levódópa farið yfir þarmavegg og blóðheilaþróskuldinn og er því notað sem forlyf (forstig dópmíns) til þess að auka dópmíngildi.

Aðgengi levódópa er breytilegt, að meðaltali 25% vegna fyrstu umferðaráhrifa lifrar. Hámarksþéttni í plasma af levódópa næst eftir 1-4 klst. Eftir inntöku frásogast um 70% af dekarboxýlasahemlinum, beneserazíði, frá meltingarvegi og fer ekki yfir blóð-heilaþröskuld. Helmingunartími í plasma fyrir beneserazíð virðist vera frekar stuttur, en umbrotsefni koma fram í blóði allt að 48 klst. eftir inntöku.

5.3 Forklínískar upplýsingar

-

6. LYFJAGERÐARFRÆDILEGAR UPPLÝSINGAR

6.1 Hjálparefní

Sellulósi, örkristallaður
Talkúm
Póvídón
Magnesíumsterat

Madopar hylki, hörð „62,5“ innihalda einnig mannitól.

Hylkisskel:

Gelatína
Litarefnin:
Indigótín (E 132)
Títantvíoxíð (E 171)
Járnoxíð (E 172)

Prentblekið inniheldur snefilmagn af svörtu járnoxíði (E 172).

6.2 Ósamrýmanleiki

Á ekki við.

6.3 Geymsluþpol

3 ár.

6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið í upprunalegum ytri umbúðum.
Geymið vel lokað til varnar gegn raka.

6.5 Gerð íláts og innihald

Töfluílát (gler).

6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

7. MARKAÐSLEYFISHAFI

Roche Pharmaceuticals A/S
Flaskehalsen 17, 4. hæð

1799 Kaupmannahöfn
Danmörk

8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

62,5 mg: 792435 (IS).
125 mg: 731657 (IS).

9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

62,5 mg:
Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 2. apríl 1981.
Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 11. febrúar 2013.
125 mg:
Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 5. febrúar 1976.
Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 11. febrúar 2013.

10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

25. mars 2025.