

# SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

## 1. HEITI LYFS

Salmeterol/Fluticasone Neutec 50 mikrógrömm/100 mikrógrömm/skammt innöndunarduft, afmældir skammtar.

Salmeterol/Fluticasone Neutec 50 mikrógrömm/250 mikrógrömm/skammt innöndunarduft, afmældir skammtar.

## 2. INNIHALDSLÝSING

Salmeterol/Fluticasone Neutec 50 mikrógrömm/100 mikrógrömm

Við hverja einstaka innöndun fæst gefinn skammtur (skammturinn sem munnstykkið losar) sem er 47 mikrógrömm af salmeteróli (sem salmeterólxínafóat) og 92 mikrógrömm af flútíkasónprópíónati. Þetta samsvarar mældum skammti sem er 50 mikrógrömm af salmeteróli (sem salmeterólxínafóat) og 100 mikrógrömm af flútíkasónprópíónati.

Salmeterol/Fluticasone Neutec 50 mikrógrömm/250 mikrógrömm

Við hverja einstaka innöndun fæst gefinn skammtur (skammturinn sem munnstykkið losar) sem er 45 mikrógrömm af salmeteróli (sem salmeterólxínafóat) og 229 mikrógrömm af flútíkasónprópíónati. Þetta samsvarar mældum skammti sem er 50 mikrógrömm af salmeteróli (sem salmeterólxínafóat) og 250 mikrógrömm af flútíkasónprópíónati.

### Hjálparefni með þekkta verkun:

Hver gefinn skammtur inniheldur u.þ.b. 13 milligrömm af laktósa (sem einhýdrat).

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## 3. LYFJAFORM

Innöndunarduft, afmældir skammtar.

Mótað plasttæki sem inniheldur þynnustrimil með 60 þynnum með reglulegu millibili. Hver þynna inniheldur afmældan skammt af hvítu eða beinhvítu innöndunardufti.

## 4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

### 4.1 Ábendingar

Salmeterol/Fluticasone Neutec er ætlað handa fullorðnum og unglungum 12 ára og eldri til samfelldrar meðferðar gegn astma, þar sem notkun samsetts lyfs (langverkandi beta<sub>2</sub>-örva og barkstera til innöndunar) á við:

- þegar ekki næst nægileg stjórn á sjúkdómnum með notkun barkstera til innöndunar og stuttverkandi beta<sub>2</sub>-örva eftir þörfum eða
- þegar viðunandi stjórn á sjúkdómnum næst með notkun barkstera til innöndunar og langverkandi beta<sub>2</sub>-örva

Athugið: Salmeterol/Fluticasone Neutec 50 mikrógrömm/100 mikrógrömm styrkleikinn hæfir hvorki fullorðnum sjúklingum né börnum með slæman astma.

## 4.2 Skammtar og lyfjagjöf

### Skammtar

Gera á sjúklingum ljóst að Salmeterol/Fluticasone Neutec verður að nota daglega til að ná hámarksárangri, jafnvel þótt einkenni séu ekki til staðar.

Sjúklingar skulu koma reglulega í eftirlit til læknis, þannig að skömmtu Salmeterol/Fluticasone Neutec haldist ákjósanleg og sé ekki breytt nema skv. læknisráði. **Finna þarf lægsta skammt sem nær að halda einkennum niðri. Pregar hægt er að halda einkennum niðri með lægsta styrkleika samsettu meðferðarinnar, tvívar sinnum á dag, gæti næsta skref falist í að prófa eingöngu barkstera til innöndunar.** Einnig væri hægt að finna hæfilegan skammt af Salmeterol/Fluticasone Neutec, til notkunar einu sinni á dag, fyrir sjúklinga sem þarfnað langvirks beta<sub>2</sub>-örva ef læknirinn telur það nægja til þess að halda sjúkdónum í skefjum. Ef lyfið er notað einu sinni á dag og sjúklingurinn hefur haft nætureinkenni skal lyfið notað á kvöldin en ef sjúklingurinn hefur aðallega haft einkenni á daginn skal lyfið notað á morgnana.

Sjúklingar skulu fá þann styrkleika af Salmeterol/Fluticasone Neutec sem inniheldur viðeigandi skammt af flútíkasónprópíónati m.t.t. sjúkdómsástands. Ef sjúklingur þarf á skömmum að halda sem liggja utan ráðlagðra skammtastærða, skal ávísa viðeigandi skömmum af beta<sub>2</sub>-örva og/eða barkstera.

Ráðlagðir skammtar:

### Astmi

Fullorðnir og unglungar 12 ára og eldri:

- Einn skammtur með 50 míkrógrömmum af salmeteróli og 100 míkrógrömmum af flútíkasónprópíónati, tvívar sinnum á dag.  
eða
- Einn skammtur með 50 míkrógrömmum af salmeteróli og 250 míkrógrömmum af flútíkasónprópíónati, tvívar sinnum á dag.

Til reynslu má íhuga skammtímameðferð með Salmeterol/Fluticasone Neutec, sem upphaflega viðhaldsmeðferð hjá fullorðnum og unglungum með miðlungsmikinn, þrálátan astma (skilgreint þegar sjúklingar eru með dagleg einkenni, þurfa daglega hjálparmeðferð og eru með miðlungsmikla eða alvarlega takmörkun á loftflæði) þar sem nauðsynlegt er að ná fljótt tökum á einkennum.

Í slíkum tilfellum er ráðlagður upphafsskammtur einn innöndunarskammtur af 50 míkrógrömmum af salmeteróli og 100 míkrógrömmum af flútíkasónprópíónati tvívar sinnum á dag. Þegar tökum hefur verið náð á astmanum skal endurskoða meðferðina með tilliti til þess hvort barksterar til innöndunar einir sér nægi sjúklingnum. Mikilvægt er að fylgst sé reglulega með sjúklingum á meðan dregið er úr meðferð.

Ekki hefur verið sýnt fram á skýran ávinnung af meðferðinni sem upphaflegri viðhaldsmeðferð, í samanburði við flútíkasónprópíónat eitt sér, þegar eitt eða tvö af skilyrðum um alvarleika vantar. Almennt eru barksterar til innöndunar fyrsta val á meðferð fyrir flesta sjúklinga.

Salmeterol/Fluticasone Neutec er ekki ætlað til upphafsmeðferðar við vægum astma. Salmeterol/Fluticasone Neutec, í styrkleikanum 50 míkrógrömmum/100 míkrógrömmum, hentar ekki fullorðnum og börnum með alvarlegan astma. Mælt er með því að hæfilegur skammtur af barksterum til innöndunar sé fundinn út áður en farið er að nota einhverja ákveðna samsetningu hjá sjúklingum með alvarlegan astma.

### Börn

Salmeterol/Fluticasone Neutec er ekki ætlað til notkunar handa börnum yngri en 12 ára. Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun Salmeterol/Fluticasone Neutec hjá börnum yngri en 12 ára.

## *Sérstakir sjúklingahópar*

EKKI þarf að breyta skömmum hjá öldruðum eða sjúklingum með skerta nýrnastarfsemi.

Það liggja ekki fyrir upplýsingar um notkun Salmeterol/Fluticasone Neutec hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi.

### Lyfjagjöf:

Til innöndunar.

#### *Notkun Salmeterol/Fluticasone Neutec*

Salmeterol/Fluticasone Neutec þarf að nota á réttan hátt til þess að veita árangursríka meðferð. Gefa þarf öllum sjúklingum fyrirmæli um að lesa fylgiseðilinn vandlega og fylgja notkunarleiðbeiningunum sem koma fyrir í fylgiseðlinum. Heilbrigðisstarfsmaður sem ávíasar lyfinu þarf að veita öllum sjúklingum þjálfun í notkun Salmeterol/Fluticasone Neutec, einkum ef þeir eru að nota innöndunartækið í fyrsta skipti. Þetta er til þess að tryggja að þeir skilji hvernig nota eigi innöndunartækið á réttan hátt.

Notkun Salmeterol/Fluticasone Neutec fer fram í þremur einföldum skrefum, sem eru tilgreind hér að neðan:

1. Tækið er opnað með því að þrýsta á rauðu öryggislæsinguna og hlaðið með því að renna til ljósbleiku (fyrir 50/100 míkrógramma styrkleika) eða bleiku (fyrir 50/250 míkrógramma styrkleika) munnstykkihlífinni þar til smellur heyrist.
2. Munnstykkid er síðan sett í munninn og það umlukið með vörunum. Þá er hægt að anda skammtinum að sér gegnum innöndunartækið með því að anda stöðugt og djúpt að sér. Síðan er innöndunartækið fjarlægt úr munninum og sjúklingurinn þarf að halda í sér andanum í u.p.b. 10 sekúndur eða eins lengi og honum þykir þægilegt.
3. Síðan þarf að gefa sjúklingi fyrirmæli um að anda rólega út og loka hlífinni á innöndunartækinu þannig að smellur heyrist.

Einnig skal gefa sjúklingum fyrirmæli um að skola munninn eftir á með vatni og spýta því svo út og/eða bursta tennurnar eftir innöndun.

### **4.3 Frábendingar**

Ofnæmi fyrir virku efnunum eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

### **4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun**

#### Versnandi sjúkdómur

Salmeterol/Fluticasone Neutec er ekki ætlað til meðhöndlunar á bráðum astmaeinkennum sem þarfnað skjót- og stuttverkandi berkjuvíkkandi lyfja. Ráðleggja skal sjúklingum að hafa innöndunartæki til notkunar við bráðum astmaköstum ávallt við höndina.

EKKI Á AÐ hefja meðferð með Salmeterol/Fluticasone Neutec hjá sjúklingum samtímis bráðri versnun eða þegar astmaeinkenni fara mikið eða hratt vaxandi.

Alvarlegar astmatengdar aukaverkanir og versnun geta komið fyrir meðan á meðferð með Salmeterol/Fluticasone Neutec stendur. Sjúklingum skal ráðlagt að halda meðferð áfram en leita læknisaðstoðar ef ekki næst stjórn á astmaeinkennum eða þau versna eftir að meðferð með Salmeterol/Fluticasone Neutec er hafin.

Aukin þörf fyrir notkun lyfja við einkennum (stuttverkandi berkjuvíkkandi lyfja), eða skert svörun við

lyfjum sem notuð eru við einkennum gefur til kynna versnandi ástand og sjúklingar eiga að gangast undir læknisskoðun.

Skyndileg og hröð versnun sjúkdómsástands getur verið lífshættuleg og sjúklingurinn á strax að gangast undir læknisskoðun. Íhuga á að auka skammtinn af barksterum.

Þegar náðst hefur stjórн á astmaeinkennum má íhuga að minnka smám saman skammtinn af Salmeterol/Fluticasone Neutec. Mikilvægt er að fylgst sé reglulega með sjúklingum á meðan dregið er úr meðferð. Nota skal lægsta skammt af Salmeterol/Fluticasone Neutec sem veitir fullnægjandi verkun (sjá kafla 4.2).

#### Þegar meðferð er hætt

Meðferð með Salmeterol/Fluticasone Neutec skal ekki stöðva skyndilega hjá sjúklingum með astma vegna hættu á versnun. Minnka skal skammta undir eftirliti læknis.

#### Aðgát vegna tiltekinna sjúkdóma

Eins og á við um öll innöndunarlyf sem innihalda barkstera skal nota Salmeterol/Fluticasone Neutec með varúð hjá sjúklingum með virka eða óvirka lungnaberkla og sveppasýkingar, veirusýkingar eða aðrar sýkingar í öndunarvegi. Viðeigandi meðferð skal hafin tafarlaust, ef þörf krefur.

#### Hjarta- og æðakerfi

Mjög sjaldan getur Salmeterol/Fluticasone Neutec valdið hjartsláttartruflunum, t.d. ofanslegils-hraðslætti, aukaslögum og gáttatífi og vægri skammvinnri lækkun á kalíum í sermi við stóra meðferðarskammta. Gæta skal varúðar við notkun Salmeterol/Fluticasone Neutec hjá sjúklingum með alvarlega hjarta- eða æðasjúkdóma eða hjartsláttartruflanir og hjá sjúklingum með sykursýki, ofvirkjan skjaldkirtil, óleiðréttan kalíumskort eða sjúklingum með sögu um lág kalíumgildi í sermi

#### Blóðsykurshækkun

Örsjaldan hefur verið greint frá hækkun blóðsykurgilda (sjá kafla 4.8) og þarf að hafa þetta í huga þegar lyfinu er ávísað til sjúklinga með sögu um sykursýki.

#### Óvæntur berkjukrampi

Eins og við meðferð með öðrum innöndunarlyfjum getur komið fram óvæntur berkjukrampi með auknum blísturshljóðum við öndun og mæði strax eftir notkun lyfsins. Óvæntur berkjukrampi svarar skjótverkandi berkjuvíkkandi lyfjum og skal strax meðhöndlaður. Stöðva skal notkun Salmeterol/Fluticasone Neutec strax, skoða sjúklinginn og hefja aðra meðferð eftir þörfum.

#### Beta<sub>2</sub>-adrenviðtakaörvar

Greint hefur verið frá lyfjafræðilegum aukaverkunum meðferðar með beta<sub>2</sub>-örvum, svo sem skjálfta, hjartsláttarónotum og höfuðverk, en þær eru yfirleitt skammvinnar og minnka við reglubundna notkun.

#### Hjálparefni

Salmeterol/Fluticasone Neutec inniheldur laktósa. Sjúklingar með arfgengt galaktósaóþol, algjöran laktasaskort eða glúkósa-galaktósavanfrásog, sem er mjög sjaldgæft, skulu ekki nota lyfið.

#### Altæk áhrif barkstera

Barksterar til innöndunar, sérstaklega þegar þeir eru notaðir í stórum skömmum í lengri tíma, geta valdið altækum aukaverkunum. Mun minni líkur eru á þessum einkennum en við notkun barkstera til inntöku. Hugsanlegar aukaverkanir eru m.a. Cushingsheilkenni, einkenni sem líkjast

Cushingssjúkdómi, bæling á nýrnahettustarfsemi, beinþynning, drer í auga og gláka og enn sjaldnar mismunandi geðræn einkenni eða áhrif á á hegðun, þ. á m. skynhreyfiofirkni, svefntruflanir, kvíði, þunglyndi eða árásargirni (aðallega hjá börnum) (sjá undirkafann Börn hér á eftir varðandi upplýsingar um altæk áhrif barkstera til innöndunar hjá börnum og unglingsum). **Pess vegna er mikilvægt að skoða sjúklinginn reglulega og að finna lægsta skammt af barksterum til innöndunar sem nægir til að halda niðri einkennum astma.**

### Starfsemi nýrnahettina

Langvarandi meðhöndlun sjúklinga með barksterum til innöndunar í stórum skömmum getur leitt til bælingar á starfsemi nýrnahettina og bráðrar nýrlabilunar (adrenal crisis). Einstökum tilfellum með bælingu á starfsemi nýrnahettina og bráðri nýrlabilun hefur einnig verið lýst með skömmum flútíkasónprópíónats á bilinu 500 til innan við 1.000 míkrógrömm. Aðstæður sem geta komið af stað bráðri nýrlabilun eru meðal annars áverkar, skurðaðgerðir, sýking eða skyndileg minnkun skammta. Greinileg einkenni eru yfirleitt óljós og geta verið meðal annars lystarleysi, kviðverkir, þyngdartap, breyta, höfuðverkur, ógleði, uppköst, lágbryrstingur, skert meðvitund, lækkaður blóðsykur og flog. Íhuga ber að gefa til viðbótar barkstera á álagstímum eða við fyrirhugaðar skurðaðgerðir.

Ávinningsurinn af meðferð með flútíkasónprópíónati til innöndunar ætti að draga úr þörfinni á sterum til inntöku, en hættan á skertri nýrnahettustarfsemi getur varað í tölverðan tíma hjá sjúklingum sem færðir eru af sterum til inntöku. Því skal gæta sérstakrar varúðar hjá þessum sjúklingum og hafa reglulegt eftirlit með starfsemi nýrnahettubarkar. Sjúklingar sem áður hafa þurft að nota háa skammta af barksterum í brádatilfellum eru einnig í hættu. Þessa hættu á síðbúnni bælingu á nýrnahettustarfsemi á einnig að hafa í huga í neyðartilfellum og við vissar aðstæður sem líklegar eru til að valda streitu og íhuga verður viðeigandi barksterameðferð. Þörf getur verið á ráðleggingum sérfræðings á umfangi nýrnahetturýrnunar áður en gripið er til viðeigandi ráðstafana.

### Milliverkanir við önnur lyf

Rítónavír getur aukið verulega þéttni flútíkasónprópíónats í plasma. Því á að forðast samhliðanotkun nema hugsanlegur ávinningsur fyrir sjúklinginn vegi þyngra en hættan á altækum aukaverkunum barkstera. Það er einnig aukin hætta á altækum aukaverkunum þegar flútíkasónprópíónat er notað samhliða öðrum öflugum CYP3A-hemlum (sjá kafla 4.5).

Samhliðanotkun altækta verkandi (systemic) ketókónazóls eykur marktækt altæka útsetningu fyrir salmeteróli. Þetta getur leitt til aukinnar tíðni altækra aukaverkana (systemic) (t.d. lengingar á QTc - bili og hjartsláttarónota). Vegna þessa skal forðast samhliðameðferð með ketókónazóli eða öðrum öflugum CYP3A4-hemlum, nema ávinningsurinn sé meiri en hugsanlega aukin hætta á altækum aukaverkunum vegna salmeterólmeðferðar (sjá kafla 4.5).

### Sjóntruflanir

Verið getur að skýrt sé frá sjóntruflunum við altæka og staðbundna notkun barkstera. Ef sjúklingur fær einkenni á borð við þokusýn eða aðrar sjóntruflanir skal íhuga að vísa honum til augnlæknis til að meta hugsanlegar ástæður, þ.m.t. drer, gláka eða sjaldgæfir sjúkdómar á borð við miðlægan vessandi æðu- og sjónukvilla sem tilkynnt hefur verið um eftir altæka og staðbundna notkun barkstera.

### Börn

Salmeterol/Fluticasone Neutec er ekki ráðlagt til notkunar fyrir börn yngri en 12 ára (sjá kafla 4.2).

Unglingar < 16 ára sem taka stóra skammta af flútíkasónprópíónati (yfirleitt  $\geq 1000$  míkrógrömm/dag) kunna að vera í einkar mikilli hættu. Altæk áhrif kunna að koma fram, einum við stóra skammta sem ávísað er í lengri tíma. Hugsanleg altæk áhrif eru Cushingss heilkenni, Cushinglík útlitseinkenni, nýrnahettubæling, brátt nýrnahettufár og seinkun vaxtar hjá börnum og unglingsum, auk þess sem mjög sjaldan verður vart við ýmis geðræn og atferlistengd áhrif á borð við skynhreyfiofirkni, svefnraskanir, kvíða, þunglyndi eða árásargirni. Íhuga skal að senda barnið eða unglingsinn til

sérfræðings á sviði öndunarkvilla hjá börnum.

Mælt er með því að fylgjast reglulega með hæð barna sem fá langvarandi meðferð með barksterum til innöndunar. **Minnka skal skammtinn af barksterum til innöndunar niður í minnsta virka skammt til að viðhalda stjórн á astma á árangursríkan hátt.**

#### 4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Beta-adrenenvirkir blokkar geta veikt eða hindrað áhrif salmeteróls. Forðast ber notkun bæði sérhæfðra og ósérhæfðra beta-blokka nema þörfin fyrir þá sé mjög brýn. Meðferð með beta<sub>2</sub>-örvum getur hugsanlega valdið alvarlegri blóðkalíumlækkun. Gæta skal sérstakrar varúðar ef um bráðan, alvarlegan astma er að ræða vegna þess að þessi áhrif geta aukist við samhliðameðferð með xantínafleiðum, sterum og þvagræsilyfjum.

Samhliðanotkun annarra beta-adrenenvirkra lyfja getur hugsanlega valdið samlegðaráhrifum.

#### Flútíkasónprópíónat

Undir eðlilegum kringumstæðum fæst mjög lág þéttni flútíkasónprópíónats í plasma eftir innöndun lyfsins, vegna verulegra umbrota við fyrstu umferð um lifur og mikillar altækrar úthreinsunar fyrir tilstilli cýtókróms CYP 3A4 í meltingarvegi og lifur. Því er ólíklegt að klínískt mikilvægar milliverkanir við önnur virk efni fyrir tilstilli flútíkasónprópíónats komi fram.

Í rannsókn á milliverkunum hjá heilbrigðum einstaklingum sem fengu flútíkasónprópíónat nefúðalyf, olli rítónavír (mjög öflugur cýtókróm CYP 3A4-hemill) 100 mg tvísvar sinnum á dag, nokkur hundruðfaldri hækken á þéttni flútíkasónprópíónats í plasma, sem leiddi til umtalsverðrar lækkunar á þéttni kortisóls í sermi.

Upplýsingar um þessa milliverkun fyrir flútíkasónprópíónat til innöndunar liggja ekki fyrir en gert er ráð fyrir umtalsverðri hækken á gildum flútíkasónprópíónats í plasma. Greint hefur verið frá tilfellum Cushingsheilkennis og bælingar á nýrnahettum. Samhliðanotkun þessara lyfja á að forðast nema ávinningurinn vegi þyngra en hættan á altækum aukaverkunum sykurstera.

Í lítilli rannsókn hjá heilbrigðum einstaklingum olli ketókónazól, CYP3A-hemill með heldur vægar verkun, 150% aukningu á útsetningu fyrir flútíkasónprópíónati eftir stakan skammt til innöndunar. Þetta leiddi til meiri lækkunar á þéttni kortisóls í plasma en með flútíkasónprópíónati einu sér. Einnig er búist við að samhliðanotkun með öðrum öflugum CYP3A-heplum, eins og ítrakónazóli eða lyfjum sem innihalda cobistat og miðlungssöflugum CYP3A4-heplum svo sem erýtrómýcíni, auki altæka útsetningu fyrir flútíkasónprópíónati og hættu á altækum aukaverkunum. Forðast á þessar samsetningar nema ávinningur vegi þyngra en hugsanleg aukin hætta á altækum aukaverkunum barkstera og í hverju tilviki þarf að fylgjast með sjúklingum með tilliti til altækra aukaverkana barkstera.

#### Salmeteról

##### *Öflugir CYP3A4-hemlar*

Samhliðagjöf ketókónazóls (400 mg til inntöku einu sinni á dag) og salmeteróls (50 míkrógrömm til innöndunar tvísvar sinnum á dag), hjá 15 heilbrigðum sjálfboðaliðum í 7 daga, olli marktækri aukningu á útsetningu fyrir salmeteróli í plasma (1,4-faldri hækken á C<sub>max</sub> og 15-faldri aukningu á AUC).

Þetta getur leitt til aukinnar tíðni annarra altækra aukaverkana vegna salmeterólmeðferðar (t.d. lengingar á QTc-bili og hjartsláttarónótum), í samanburði við meðferð með salmeteróli eða ketókónazóli einum sér (sjá kafla 4.4).

Ekki sáust klínískt marktæk áhrif á blóðþrýsting, hjartsláttartíðni, blóðsykursgildi og blóðkalíumgildi. Samhliðagjöf ketókónazóls jók hvorki helmingunartíma brotthvarfs fyrir salmeteról né uppsöfnun á salmeteróli við endurtekna skammta.

Forðast skal samhliðameðferð með ketókónazóli, nema ávinningsurinn sé meiri en hugsanlega aukin hætta á altækum aukaverkunum vegna salmeterólmeðferðar. Líklegt er að sambærileg hætta sé á milliverkunum við aðra öfluga CYP3A4-hemla (t.d. ítrakónazól, telitrómýcín, rítónavír).

#### *Miðlungsöflugir CYP3A4-hemlar*

Samhliðagjöf erýtrómýcíns (500 mg til inntöku þrisvar á dag) og salmeteróls (50 mikrógrömm til innöndunar tvisvar sinnum á dag), hjá 15 heilbrigðum sjálfböðaliðum í 6 daga, leiddi til lítillar en þó ekki tölfræðilega marktækrar aukningar á útsetningu fyrir salmeteróli (1,4-föld hækkan á  $C_{max}$  og 1,2-föld aukning á AUC). Samhliðagjöf erýtrómýcíns tengdist ekki neinum alvarlegum aukaverkunum.

### **4.6 Frjósemi, meðganga og brjósttagjöf**

#### Frjósemi

Engar upplýsingar liggja fyrir hjá mönnum. Í dýrarannsóknum hafa hins vegar engin áhrif komið fram á frjósemi vegna salmeteróls eða flútíkasónprópiónats.

#### Meðganga

Umtalsverðar upplýsingar liggja fyrir um notkun lyfsins á meðgöngu (yfir 1.000 þunganir) og þær benda til þess að salmeteról eða flútíkasónprópiónat valdi hvorki vansköpun né eiturverkunum á fóstur/nýbura. Dýrarannsóknir hafa sýnt eituráhrif á æxlun eftir gjöf beta<sub>2</sub>-adrenvirkra lyfja og sykurstera (sjá kafla 5.3).

Gjöf Salmeterol/Fluticasone Neutec á meðgöngu skal einungis íhuga þegar væntanlegur ávinningsur fyrir móður er meiri en hugsanleg áhætta fyrir fóstur.

Við meðferð hjá barnshafandi konum skal nota minnsta skammt af flútíkasónprópiónati sem nægir til að halda astmaeinkennum í skefjum.

#### Brjósttagjöf

Ekki er þekkt hvort salmeteról og flútíkasónprópiónat skiljast út í brjóstmjólk.

Rannsóknir hafa sýnt að salmeteról og flútíkasónprópiónat, sem og umbrotsefni þeirra, skiljast út í mjólk hjá mjólkandi rottum.

Ekki er hægt að útiloka áhættu fyrir börn sem eru á brjósti. Vega þarf og meta kosti brjósttagjafar fyrir barnið og ávinnings meðferðar fyrir konuna og ákveða á grundvelli matsins hvort hætta eigi brjósttagjöf eða hætta/stöðva tímabundið meðferð með Salmeterol/Fluticasone Neutec.

### **4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla**

Salmeterol/Fluticasone Neutec hefur engin eða óveruleg áhrif á hæfni til aksturs eða notkunar véla.

### **4.8 Aukaverkanir**

#### Samantekt á öryggisatriðum

Vegna þess að Salmeterol/Fluticasone Neutec inniheldur salmeteról og flútíkasónprópiónat má búast við aukaverkunum af sömu gerð og vægi og af hvoru lyfinu fyrir sig. Ekki eru nein tilfelli frekari aukaverkana þegar lyfin eru gefin samtímis.

Aukaverkanir sem hafa verið tengdar notkun salmeteróls/flútíkasónprópiónats eru taldar upp hér fyrir neðan, flokkaðar eftir líffærakerfum og tíðni. Tíðniflokkar eru skilgreindir sem: 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) og tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum).  
Tíðnin var fengin frá niðurstöðum úr klínískum rannsóknum. Ekki var tekið tillit til tíðni vegna lyfleysu.

Líffærakerfi	Aukaverkun	Tíðni
Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudýra	Sveppasýking í munni og hálsi	Algengar
	Sveppasýking í vélinda	Mjög sjaldgæfar
Ónæmiskerfi	Ofnæmisviðbrögð með eftirfarandi einkennum:	
	Ofnæmisviðbrögð í húð	Sjaldgæfar
	Ofnæmisbjúgur ((angioedema) aðallega í andliti og munnholi)	Mjög sjaldgæfar
	Einkenni frá öndunararfærum (mæði)	Sjaldgæfar
	Einkenni frá öndunararfærum (berkjukrampi)	Mjög sjaldgæfar
	Bráðaofnæmi þ.m.t. ofnæmislost	Mjög sjaldgæfar
Innkirtlar	Cushingsheilkenni, einkenni sem líkjast Cushingssjúkdómi, bæling á nýrnahettustarfsemi, seinkun á vexti barna og unglings, beinþynning	Mjög sjaldgæfar <sup>2</sup>
Efnaskipti og næring	Hækkun blóðsykurs	Algengar <sup>3</sup>
Geðræn vandamál	Kvíði	Sjaldgæfar
	Svefntruflanir	Sjaldgæfar
	Hegðunarbreytingar, þ.m.t. skynhreyfiofirkni og pirringur (einkum hjá börnum)	Mjög sjaldgæfar
	Þunglyndi, árasargirni (aðallega hjá börnum)	Tíðni ekki þekkt
Taugakerfi	Höfuðverkur	Mjög algengar <sup>1</sup>
	Skjálfti	Sjaldgæfar
Augu	Drer	Sjaldgæfar
	Gláka	Mjög sjaldgæfar <sup>2</sup>
	Þokusýn	Tíðni ekki þekkt <sup>2</sup>
Hjarta	Hjartsláttarónot	Sjaldgæfar
	Hraðsláttur	Sjaldgæfar
	Hjartsláttartruflanir (þ.m.t. ofanslegilshraðsláttur og aukaslög).	Mjög sjaldgæfar
	Gáttatif	Sjaldgæfar
	Hjartaöng	Sjaldgæfar
Öndunarfæri, brjósthol og miðmæti	Ertинг í hálsi	Algengar
	Hæsi/raddtruflanir	Algengar
	Óvæntur berkjukrampi	Mjög sjaldgæfar <sup>3</sup>
Stoðkerfi og bandvefur	Sinadráttur (muscle cramps)	Algengar
	Liðverkir	Algengar
	Vöðvaverkir	Algengar

1. Algeng aukaverkun vegna lyfleysu
2. Sjá kafla 4.4

### Lýsing á völdum aukaverkunum

Lyfjafræðilegar aukaverkanir beta<sub>2</sub>-örva, svo sem skjálfti, hjartsláttarónot og höfuðverkur hafa komið fram, en hafa yfirleitt verið tímabundnar og minnkað við reglubundna meðferð.

Eins og við meðferð með öðrum innöndunarlyfjum getur komið fram óvæntur berkjukrampi með auknum blísturshljóðum við öndun og mæði strax eftir notkun lyfsins. Óvæntur berkjukrampi svarar skjótverkjandi berkjuvíkkandi lyfjum og skal strax meðhöndlaður. Stöðva skal notkun Salmeterol/Fluticasone Neutec strax, skoða sjúklinginn og hefja aðra meðferð eftir þörfum.

Vegna flútíkasónprópiónatþáttarins geta hæsi og sveppasýking í munni og hálsi, og mjög sjaldan í vélinda, komið fram hjá sumum sjúklingum. Hægt er að draga úr bæði hæsi og tíðni sveppasýkinga með því að skola muninn með vatni og/eða bursta tennurnar, eftir notkun lyfsins. Einkenni sveppasýkingar í munni og hálsi er hægt að meðhöndla með staðbundinni sveppalyfjameðferð, samhliða notkun á Salmeterol/Fluticasone Neutec.

### Börn

Hugsanlegar altækar aukaverkanir eru m.a. Cushingsheilkenni, einkenni sem líkjast Cushingssjúkdómi, bæling á nýrnahettustarfsemi og seinkun á vexti barna og unglings (sjá kafla 4.4). Börn gætu einnig fundið fyrir kvíða, svefntruflunum og hegðunarbreytingum, þ.m.t. ofvirkni og pirringi.

### 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. Þannig 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](http://www.lyfjastofnun.is).

## **4.9 Ofskömmtn**

Engar upplýsingar varðandi ofskömmtn með Salmeterol/Fluticasone Neutec eru fyrirliggjandi úr klínískum rannsóknum. Upplýsingar um ofskömmtn virku efnanna tveggja fylgja hins vegar hér fyrir neðan:

### Salmeteról

Teikn og einkenni ofskömmtnar með salmeteróli eru sundl, aukinn slagbilsþrýstingur, skjálfti, höfuðverkur og hraðtaktur. Ef hætta þarf notkun á Salmeterol/Fluticasone Neutec vegna ofskömmtnar á beta-örvandi hluta lyfsins, þarf að íhuga viðeigandi sterameðferð í staðinn. Þar að auki getur kalíumskortur komið fram og því skal hafa eftirlit með kalíumgildum í sermi. Íhuga á kalíumgjöf.

### Flútíkasónprópiónat

**Bráð:** Innöndun stærri en ráðlagðra skammta af flútíkasónprópiónati getur leitt til tímabundinna bælingar á nýrnahettustarfsemi. Þetta krefst ekki neyðarviðbragða vegna þess að nýrnahettustarfsemin nær sér á strik innan fárra daga, eins og mælingar á kortisolgildum í plasma sýna.

**Langvinn ofskömmtn flútíkasónprópiónats til innöndunar:** Hafa skal eftirlit með starfsemi nýrnahettina og meðferð með altækum barksterum getur verið nauðsynleg. Þegar jafnvægi er náð skal halda meðferð áfram með barkstera til innöndunar í ráðlöögðum skammti. Sjá kafla 4.4 varðandi hættu á bælingu á starfsemi nýrnahettina.

Hvort sem um er að ræða bráða eða langvinna ofskömmtn með flútíkasónprópiónati skal halda áfram meðferð með Salmeterol/Fluticasone Neutec í hæfilegum skömmum til meðferðar á einkennum.

## 5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 5.1 Lyfhrif

Flokun eftir verkun: Adrenvirk lyf í blöndu með barksterum eða öðrum lyfjum en andkólínvirkum lyfjum.

ATC-flokkur: R03AK06

#### Verkunarháttur og lyfhrif

Salmeterol/Fluticasone Neutec inniheldur salmeteról og flútíkasónprópíónat sem verka á mismunandi hátt. Fjallað er um verkunarhátt hvors lyfs fyrir sig hér fyrir neðan:

##### *Salmeteról:*

Salmeteról er sérhæft, langverkandi (12 klst.), beta<sub>2</sub>-örvandi lyf með langa hliðarkeðju, sem tengist viðtakanum á stað mjög nálægt virka hlutanum (*exo-site*).

Berkjuvíkkandi áhrif salmeteróls vara lengur, eða í a.m.k. 12 klukkustundir, en við ráðlagða skammta algengra stuttverkandi beta<sub>2</sub>-örvandi lyfja.

##### *Flútíkasónprópíónat:*

Flútíkasónprópíónat til innöndunar í ráðlögðum skömmum hefur bólgueyðandi (barkster-) áhrif í lungum, sem leiða til vægari astmaeinkenna. Sjaldgæfara er að astmaeinkenni versni og aukaverkanir eru minni en við notkun altækra barkstera.

#### Verkun og öryggi

Rannsóknirnar sem lýst er hér fyrir neðan (GOAL og SMART) voru framkvæmdar með þessari/þessum föstu skammtasamsetningu(m), salmeterólxínafóati og flútíkasónprópíónati, en á lyfi sem áður hafði fengið markaðsleyfi; þær rannsóknir sem lýst er voru ekki framkvæmdar með Salmeterol/Fluticasone Neutec.

##### *Klinískar rannsóknir á salmeteróli/flútíkasónprópíónati og astma*

Í 12 mánaða rannsókn (Gaining Optimal Asthma Control, GOAL) hjá 3.416 sjúklingum, fullorðnum og unglungum, með þrálátan astma, voru borin saman öryggi og verkun meðferðar með salmeteróli/flútíkasónprópíónati annars vegar og barksterum til innöndunar einum sér hins vegar, til þess að ákvarða hvort hægt væri að ná fram markmiðum varðandi stjórnun einkenna. Meðferðin var aukin stig af stigi á 12 vikna fresti þar til \*\*fullkominni stjórn eða hæsta ráðlagða skammti rannsóknarlyfsins var náð. GOAL sýndi fram á að fleiri sjúklingar sem fengu meðferð með salmeteróli/flútíkasónprópíónati náðu stjórn á astmaeinkennum en þeir sem fengu eingöngu barkstera til innöndunar og þessari stjórn var náð við lægri skammt barkstera.

\*Góð stjórn á astma nádist fyrir með salmeteróli/flútíkasónprópíónati en þegar eingöngu voru notaðir barksterar til innöndunar. Tíminn sem það tók 50 % sjúklinga að ná fyrstu heilu vikunni með góðri stjórn var 16 dagar hjá þeim sem fengu salmeteról/flútíkasónprópíónat í samanburði við 37 daga hjá þeim sem fengu barkstera til innöndunar eina sér. Í undirhópi, hjá astmasjúklingum sem aldrei höfðu fengið barksterameðferð áður, tók 16 daga að ná heilli viku með góðri stjórn hjá þeim sem fengu salmeteról/flútíkasónprópíónat en 23 daga hjá þeim sem fengu eingöngu barkstera.

Heildarniðurstöður rannsóknarinnar voru:

Prósentuhlutfall sjúklinga sem náði *góðri stjórn (GS) og **fullkominni stjórn (FS) á einkennum astma á 12 mánaða tímabili				
Meðferð áður en rannsókn hófst	Salmeteról/FP		FP	
	GS	FS	GS	FS
<b>Engir barksterar til innöndunar</b> (eingöngu stuttverkandi beta <sub>2</sub> -örva, SABA)	78 %	50 %	70 %	40 %
<b>Barksterar til innöndunar í lágum skömmum</b> ( $\leq 500$ míkrógrömm BDP eða samsvarandi/dag)	75 %	44 %	60 %	28 %
<b>Barksterar til innöndunar í miðlungsskömmum</b> ( $> 500$ til $1.000$ míkrógrömm BDP eða samsvarandi/dag)	62 %	29 %	47 %	16 %
<b>Samanteknar niðurstöður meðferðarstiganna priggja</b>	71 %	41 %	59 %	28 %

\* Góð stjórn á einkennum astma; 2 eða færri dagar með einkennastig hærra en 1 (einkennastig 1 er skilgreint sem „einkenni í eitt stutt tímabil yfir daginn“), notkun stuttverkandi beta<sub>2</sub>-örva í 2 eða færri daga og allt að 4 sinnum/viku, 80% eða meira af áætluðu hámarksútdundunarflæði að morgni, ekki vaknað að nóttu, einkenni versna ekki og engar aukaverkanir er leiða til breytinga á meðferð.

\*\*Fullkominn stjórn á einkennum astma; engin einkenni, engin notkun stuttverkandi beta<sub>2</sub>-örva, 80% eða meira af áætluðu hámarksútdundunarflæði að morgni, ekki vaknað að nóttu, einkenni versna ekki og engar aukaverkanir er leiða til breytinga á meðferð.

Niðurstöður þessarar rannsóknar benda til þess að salmeteról/flútíkasónprópíónat 50/100 míkrógrömm tvívar sinnum á dag geti hentat sem upphafleg viðhaldsmeðferð hjá sjúklingum með miðlungsmikinn, þrálátan astma þar sem nauðsynlegt er talið að ná fljótt stjórn á einkennum (sjá kafla 4.2)

Í tvíblindri, slembaðri rannsókn, með samsíða hópum, hjá 318 sjúklingum  $\geq 18$  ára, með þrálátan astma, var lagt mat á öryggi og þol við gjöf tveggja skammta af salmeteróli/flútíkasónprópíónati til innöndunar, tvívar sinnum á dag (tvöfaldur skammtur), í tvær vikur. Rannsóknin sýndi, fyrir hvern styrkleika af salmeteróls/flútíkasónprópíónats, að tvöföldun skammta, í allt að 14 daga, fylgir örhlít aukning á tíðni aukaverkana vegna beta-örvunar (skjálfti; 1 sjúklingur [1 %] á móti 0, hjartsláttarónot; 6 [3 %] á móti 1 [ $<1$  %], vöðvakrampar; 6 [3 %] á móti 1 [ $<1$  %]) og svipuð tíðni aukaverkana vegna barkstera til innöndunar (t.d. sveppasýking í munni; 6 [6 %] á móti 16 [8 %], hæsi; 2 [2 %] á móti 4 [2 %]), í samanburði við einn skammt til innöndunar tvívar sinnum á dag. Taka á tillit til þessarar örhlitu aukningar á aukaverkunum tengdum beta-örvun þegar læknir íhugar tvöföldun skammta hjá fullorðnum sjúklingum, sem þarfust tímabundinnar (í allt að 14 daga) viðbótarmeðferðar með barksterum til innöndunar.

### Astmi

#### SMART-rannsóknin (The Salmeterol Multi-center Asthma Research Trial)

SMART-rannsóknin var fjölsetra 28-vikna bandarísk rannsókn þar sem öryggi salmeteróls miðað við lyfleysu var metið sem viðbót við venjubundna meðferð hjá fullorðnum og unglungum. Þótt enginn marktækur munur væri á aðalendapunkti á sameinuðum fjölda öndunartengdra dauðsfalla og öndunartengdra lífshættulegra tilvika sýndi rannsóknin marktæka aukningu á astmatengdum dauðsföllum hjá sjúklingum sem fengu salmeteról (13 dauðsföll hjá 13.176 sjúklingum sem fengu salmeteról og 3 dauðsföll hjá 13.179 sjúklingum sem fengu lyfleysu). Rannsóknin var ekki gerð til að meta áhrif samhliðanotkunar innöndunarstera og aðeins 47% þátttakenda greindi frá notkun stera til innöndunar í upphafi.

### Öryggi og verkun salmeteról-FP (flútíkasónprópiónat) miðað við FP eingöngu við astma

Tvær fjölsetra 26 vikna rannsóknir þar sem gerður var samanburður á öryggi og verkun salmeteról-FP og FP eingöngu, önnur hjá fullorðnum og unglungum (AUSTRI rannsókn) og hin hjá börnum 4-11 ára (VESTRI rannsókn). Í báðum rannsóknunum voru þátttakendur með meðalalvarlegan eða alvarlegan viðvarandi astma með sögu um astmatengda sjúkrahúsinnlögn eða versnun astma árið áður.

Meginmarkmið hvorar rannsóknar var að ákvarða hvort viðbót LABA (langvirkandi berkjuvíkkandi lyf) við meðferð með innöndunarsterum (salmeteról-FP) væri jafngild (non-inferior) sterum til innöndunar (FP) eingöngu með tilliti til hættu á alvarlegum astmatengdum tilvikum (astmatengd sjúkrahúsinnlögn, barkaþræðing og dauðsfall). Aukamarkmið þessara rannsókna með tilliti til verkunar var að meta hvort sterar til innöndunar/LABA (salmeteról-FP) væru betra en meðferð með sterum til innöndunar eingöngu (FP) með tilliti til verulegrar versnunar astma (skilgreint sem versnun astma sem krefst notkunar altækra stera í minnst 3 daga eða innlögn á sjúkrahús eða bráðamóttöku vegna astma sem krefst notkunar altækra stera).

Alls 11.679 einstaklingar fengu meðferð samkvæmt slembivali í AUSTRI rannsókninni og 6.208 í VESTRI rannsókninni. Aðalendapunkti með tilliti til öryggis, þ.e. jafngildi, var náð í báðum rannsóknunum (sjá töflu hér á eftir).

### Alvarleg astmatengd tilvik í 26 vikna AUSTRI og VESTRI rannsóknunum

	AUSTRI		VESTRI	
	Salmeteról-FP (n = 5.834)	FP eingöngu (n = 5.845)	Salmeteról-FP (n = 3.107)	FP eingöngu (n = 3.101)
Samsettur endapunktur (astmatengd sjúkrahúsinnlögn, barkaþræðing eða dauðsfall)	34 (0,6 %)	33 (0,6 %)	27 (0,9 %)	21 (0,7 %)
Salmeteról-FP/FP áhættuhlutfall (95 % CI)	1,029 (0,638-1,662) <sup>a</sup>		1,285 (0,726-2,272) <sup>b</sup>	
Dauðsfall	0	0	0	0
Astmatengd sjúkrahúsinnlögn	34	33	27	21
Barkaþræðing	0	2	0	0

<sup>a</sup> Ef mat á efri 95 % öryggismörkum fyrir hlutfallslega áhættu var minna en 2,0 var sýnt fram á jafngildi.

<sup>b</sup> Ef mat á efri 95 % öryggismörkum fyrir hlutfallslega áhættu var minna en 2,675 var sýnt fram á jafngildi.

Hvað varðar aukaverkunarendapunkt sást stytting tíma fram að fyrstu versnun astma fyrir salmeteról-FP miðað við FP í báðum rannsóknunum, sem þó var eingöngu tölfræðilega marktækt í AUSTRI rannsókninni:

	AUSTRI		VESTRI	
	Salmeteról-FP (n = 5.834)	FP eingöngu (n = 5.845)	Salmeteról-FP (n = 3.107)	FP eingöngu (n = 3.101)
Fjöldi þátttakenda með versnun astma	480 (8 %)	597 (10 %)	265 (9 %)	309 (10 %)
Salmeteról-FP/FP Áhættuhlutfall (95 % CI)	0,787 (0,698; 0,888)		0,859 (0,729; 1,012)	

### Börn

Salmeterol/Fluticasone Neutec er ekki ætlað handa börnum yngri en 12 ára (sjá kafla 4.2).

Rannsóknirnar sem lýst er hér að neðan voru framkvæmdar með lyfi sem áður hafði fengið markaðsleyfi; þær rannsóknir sem lýst er voru ekki framkvæmdar með Salmeterol/Fluticasone Neutec.

Í SAM101667 rannsókninni hjá 158 börnum á aldrinum 6 til 16 ára með astma sem veldur einkennum er samsetning salmeteróls/flútíkasónprópíónats jafn virk og tvöföldun á skammti flútíkasónprópíónats hvað varðar stjórн á einkennum og lungnastarfsemi. Þessi rannsókn var ekki hönnuð til að meta áhrifin á versnun.

Í 12 vikna rannsókn hjá börnum á aldrinum 4 til 11 ára [n = 257] sem fengu meðferð með annað hvort salmeteróli/flútíkasónprópíónati 50/100 eða salmeteróli 50 míkrógrömmum + flútíkasónprópíónati 100 míkrógrömmum, í báðum tilfellum tvisvar sinnum á dag, jókst hámarksútondarflæði um 14 % og dró úr einkennum og notkun salbútamól bráðalyfs í báðum örmum. Enginn munur var á milli meðferðararmanna tveggja. Enginn munur kom fram á öryggisbreytum á milli meðferðararmanna tveggja.

Í 12 vikna slembiraðaðri rannsókn með samsíða hópum hjá börnum á aldrinum 4 til 11 ára [n = 203] með þrálátan astma sem voru með einkenni þrátta fyrir notkun barkstera til innöndunar, var aðalmarkmiðið að meta öryggi. Börnin fengu annað hvort salmeteról/flútíkasónprópíónat (50/100 míkrógrömm) eða flútíkasónprópíónat (100 míkrógrömm) eitt sér tvisvar sinnum á dag. Tvö börn sem fengu salmeteról/flútíkasónprópíónat og 5 börn sem fengu flútíkasónprópíónat hættu þátttöku vegna versnunar astma. Eftir 12 vikur voru engin börn, í hvorugum meðferðararmi, með óeðlilega lítinn útskilnað kortisóls í þvagi á sólarhring. Enginn annar munur varðandi öryggi var á milli meðferðararmanna.

#### *Lyf sem innihalda flútíkasónprópíónat (FP) við astma notuð á meðgöngu*

Afturvirk faraldsfræðileg áhorfsrannsókn hjá hópum var gerð í Bretlandi þar sem stuðst var við rafraðar sjúkraskrár til að meta hættu á alvarlegrar vansköpun eftir útsetningu fyrir FP eingöngu eða salmeteról-FP á fyrsta þriðjungi meðgöngu samanborið við innöndunarstera án FP. Ekki var stuðst við lyfleysuhóp til samanburðar í rannsókninni.

Í astmahópnum þar sem 5.362 tilvik útsetningar fyrir innöndunarsterum voru á fyrsta þriðjungi meðgöngu var greint frá 131 tilviki alvarlegrar vansköpunar. Í 1.612 (30 %) tilvikum var um útsetningu fyrir FP eða salmeteról-FP að ræða þar af komu 42 tilvik alvarlegrar vansköpunar fram. Aðlagað líkindahlutfall alvarlegrar vansköpunar sem greindist eftir 1 ár var 1,1 (95 %CI: 0,5-2,3) fyrir útsetningu fyrir FP miðað við innöndunarstera án FP hjá konum með meðalslæman astma og 1,2 (95 %CI: 0,7-2,0) hjá konum með umtalsverðan eða alvarlegan astma. Enginn munur kom fram á hættu á verulegri vansköpun eftir útsetningu fyrir FP einu sér samanborið við salmeteról-FP á fyrsta þriðjungi meðgöngu. Samantekin hættu á alvarlegrí vansköpun á öllum stigum astma var á bilinu 2,0 til 2,9 fyrir hverjar 100 þunganir með útsetningu fyrir FP, sem er sambærilegt við niðurstöður rannsóknar á 15.840 þungunum í rannsóknargrunni (General Practice Research Database), þar sem ekki var um útsetningu fyrir astmalyfjum að ræða (2,8 tilvik alvarlegra vanskapana komu fram fyrir hverjar 100 þunganir).

## **5.2 Lyfjahvörf**

Hvað lyfjahvörf varðar, er hægt að fjalla um lyfin hvort í sínu lagi.

### *Salmeteról*

Salmeteról hefur staðbundin áhrif í lungum og því eru plasmagildi þess ekki mælikvarði á verkun þess. Þar að auki eru aðeins takmarkaðar upplýsingar varðandi lyfjahvörf salmeteróls fyrirliggjandi vegna tæknilegra örðugleika við magnákvörðun virka efnisins í plasma vegna þess að þéttin er mjög lág við venjulega innandaða skammta (u.p.b. 200 pikógrömm/ml eða lægri).

### *Flútíkasónprópíónat*

Nýting (absolute bioavailability) flútíkasónprópíónats eftir stakan innandaðan skammt hjá heilbrigðum einstaklingum er á bilinu 5 til 11 % af uppgefnum skammti eftir því hvaða innöndunartæki er notað. Komið hefur í ljós að altæk útsetning innandaðs flútíkasónprópíónats er heldur minna hjá sjúklingum með astma.

## Frásog

Altækt frásog á sér aðallega stað í lungunum, í upphafi hratt en hægir síðan á því. Afganginum af innönduðum skammti kann að vera kyngt, en hann hefur lítil áhrif á altæka útsetningu fyrir lyfinu vegna lítils vatnsleysanleika og umbrota við fyrstu umferð um lifur. Aðgengið eftir inntöku er innan við 1%. Það verður límuleg aukning á altækri útsetningu með stærri innönduðum skömmum.

## Dreifing

Hegðun flútíkasónprópíónats einkennist af mikilli úthreinsun úr plasma (1.150 ml/mín.), miklu dreifingarrúmmáli við stöðuga þéttni (u.p.b. 300 l) og u.p.b. 8 klst. helmingunartíma. Próteinbinding í plasma er 91%.

## Umbrot

Úthreinsun flútíkasónprópíónats úr blóði er mjög hröð. Hún fer aðallega fram með umbrotum í óvirka karboxýlsýrafleiðu, fyrir tilstilli cýtókróm P450-ensímsins CYP3A4. Önnur umbrotsefni sem ekki hafa verið greind finnast einnig í hægðum.

## Brotthvarf

Nýrnaúthreinsun flútíkasónprópíónats er hverfandi. Innan við 5% af gefnum skammti eru skilin út í þvagi, aðallega sem umbrotsefni. Stærstur hluti skammtsins er skilinn út í hægðum sem umbrotsefni og óbreytt virkt efni.

## Börn

Salmeterol/Fluticasone Neutec er ekki ætlað handa börnum yngri en 12 ára. Rannsóknirnar sem lýst er hér að neðan voru framkvæmdar með lyfi sem áður hafði fengið markaðsleyfi; þær rannsóknir sem lýst er voru ekki framkvæmdar með Salmeterol/Fluticasone Neutec.

Í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum með notkun upplýsinga úr 9 klínískum samanburðarrannsóknum með mismunandi innöndunartækjum (innöndunartæki með þurru dufti, með afmældum skömmum) sem 350 sjúklingar með astma á aldrinum 4 til 77 ára tóku þátt í (174 sjúklingar á aldrinum 4 til 11 ára) kom fram hærri altæk útsetning fyrir flútíkasónprópíónati eftir meðferð með innöndunartæki með þurru dufti með salmeteróli/flútíkasóni 50/100 samanborið við innöndunartæki með þurru dufti með flútíkasónprópíónati 100.

Hlutfall margfeldismeðaltala [90 % CI] fyrir salmeteról/flútíkasónprópíónat samanborið við innöndunartæki með þurru dufti með flútíkasónprópíónati. Samanburður hjá börnum og unglungum/fullorðnum

<i>Meðferð (þrófun samanborið við viðmiðunargildi)</i>	<i>Hópur</i>	<i>AUC</i>	<i>C<sub>max</sub></i>
<i>Innöndunartæki með þurru dufti með salmeteróli/flútíkasónprópíónati 50/100 Innöndunartæki með þurru dufti með flútíkasónprópíónati 100</i>	<i>Börn (4–11 ára)</i>	<i>1,20 [1,06 – 1,37]</i>	<i>1,25 [1,11 – 1,41]</i>

<i>Innöndunartæki með burru dufti með salmeteróli/ flútíkasónprópíónati 50/100 Innöndunartæki með burru dufti með flútíkasónprópíónati 100</i>	<i>Unglingar/Fullorðnir ( ≥ 12 ára)</i>	<i>1,52 [1,08 – 2,13]</i>	<i>1,52 [1,08 – 2,16]</i>
------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------	---------------------------	---------------------------

Áhrif meðferðar með salmeteról/flútíkasón innöndunartæki 25/50 míkrógrömmum (2 innandanir tvisvar sinnum á dag með eða án úðabelgs) eða salmeteról/flútíkasón innöndunartæki með þurru dufti með 50/100 míkrógrömmum (1 innöndun tvisvar sinnum á dag) í 21 dag var metin hjá 31 barni á aldrinum 4 til 11 ára með vægan astma. Altæk útsetning fyrir salmeteróli var svipuð fyrir salmeteróls/flútíkasón innöndunartæki (126 pg klst./ml [95 % CI: 70, 225]), salmeteróls/flútíkasón innöndunartæki með úðabelg (103 pg klst./ml [95 % CI: 54, 200]) og salmeteról/flútíkasón innöndunartæki með þurru dufti (110 pg klst./ml [95 % CI: 55, 219]). Altæk útsetning fyrir flútíkasónprópíónati var svipuð fyrir salmeteról/flútíkasón innöndunartæki með úðabelg (107 pg klst./ml [95 % CI: 45,7; 252,2]) og salmeteról/flútíkasón innöndunartæki með þurru dufti (138 pg klst./ml [95 % CI: 69,3; 273,2]), en minni fyrir salmeteróls/flútíkasón innöndunartæki (24 pg klst./ml [95 % CI: 9,6; 60,2]).

### 5.3 Forklínískar upplýsingar

Einu þættirnir varðandi öryggi notkunar hjá mönnum samkvæmt dýratilraunum með salmeteróli og flútíkasónprópíónati, gefnum sitt í hvoru lagi, voru áhrif sem tengdust auknum lyfjafræðilegum verkunum.

Sykursterar hafa leitt til vansköpunar (klofinn gómur, vansköpuð beinagrind) í æxlunarrannsóknum á dýrum. Hins vegar virðast þessar niðurstöður úr dýratilraunum ekki eiga við menn sem fá ráðlagða skammta. Dýratilraunir með salmeteróli hafa einungis sýnt skaðleg áhrif á fóstur og fósturvísu við stóra skammta. Hækkuð tíðni galla í naflastrengsslagæð og ófullkominnar beinmyndunar í hnakka sást hjá rottum sem fengu bæði lyfin samtímis í skömmum sem tengjast þekktum skaðlegum áhrifum barkstera. Hvorki salmeterólxínafóat eða flútíkasónprópíónat hafa sýnt fram á eiturverkun á erfðaefni.

## 6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 6.1 Hjálparefni

Laktósaeinhýdrat (inniheldur mjólkurprótein).

### 6.2 Ósamrýmanleiki

Á ekki við.

### 6.3 Geymsluþpol

2 ár.

### 6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið við lægri hita en 30 °C

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn raka.

## **6.5 Gerð íláts og innihald**

Innöndunarduftið er í þynnu í lagskipri ál/OPA/PVC-himnu, sem lokað er með afrífanlegri himnu úr PETP-filmu/pappír PVC. Þynnan er í mótuðu, hvítu tæki úr plasti með ljósbleikri (fyrir 50/100 míkrógramma styrkleika) eða bleikri (fyrir 50/250 míkrógramma styrkleika) munnstykkihlíf sem hægt er að renna til og rauðum öryggislás.

Innöndunartækinu er pakkað í posa úr þrefaldri, lagskipri þynnu úr pólýester/ADH/ál/ADH/pólýetylenfilmu.

Plasttækin fást í pappaöskjum sem innihalda:

1 × 60 skammta af Salmeterol/Fluticasone Neutec  
eða 2 × 60 skammta af Salmeterol/Fluticasone Neutec  
eða 3 × 60 skammta af Salmeterol/Fluticasone Neutec  
eða 10 × 60 skammta af Salmeterol/Fluticasone Neutec

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

## **6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun**

Salmeterol/Fluticasone Neutec losar duft til innöndunar í lungu. Skammtateljari á Salmeterol/Fluticasone Neutec gefur til kynna fjölda ónotaðra skammta. Í fylgiseðlinum eru nákvæmar notkunarleiðbeiningar.

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

## **7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

Neutec Inhaler Ireland Limited  
22 Northumberland Road  
Ballsbridge  
Dublin 4  
Írland

## **8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

IS/1/19/047/01-02

## **9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 23. maí 2019.  
Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 9. nóvember 2023.

## **10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

9. nóvember 2023.