

SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS

1. HEITI LYFS

Elvanse Adult 20 mg hörð hylki
Elvanse Adult 30 mg hörð hylki
Elvanse Adult 40 mg hörð hylki
Elvanse Adult 50 mg hörð hylki
Elvanse Adult 60 mg hörð hylki
Elvanse Adult 70 mg hörð hylki

2. INNIHALDSLÝSING

20 mg hylki: Hvert hylki inniheldur 20 mg lísdexamfetamíntvímesýlat, sem jafngildir 5,9 mg af dexamfetamíni.

30 mg hylki: Hvert hylki inniheldur 30 mg lísdexamfetamíntvímesýlat, sem jafngildir 8,9 mg af dexamfetamíni.

40 mg hylki: Hvert hylki inniheldur 40 mg lísdexamfetamíntvímesýlat, sem jafngildir 11,9 mg af dexamfetamíni.

50 mg hylki: Hvert hylki inniheldur 50 mg lísdexamfetamíntvímesýlat, sem jafngildir 14,8 mg af dexamfetamíni.

60 mg hylki: Hvert hylki inniheldur 60 mg lísdexamfetamíntvímesýlat, sem jafngildir 17,8 mg af dexamfetamíni.

70 mg hylki: Hvert hylki inniheldur 70 mg lísdexamfetamíntvímesýlat, sem jafngildir 20,8 mg af dexamfetamíni.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

3. LYFJAFORM

Hart hylki.

Elvanse Adult 20 mg hylki: Beinhvítur ógagnsær botn og beinhvít ógagnsætt lok, með áprentuðu „S489“ og „20 mg“ með svörtu bleki.

Elvanse Adult 30 mg hylki: Hvítur ógagnsær botn og bleikt ógagnsætt lok, með áprentuðu „S489“ og „30 mg“ með svörtu bleki.

Elvanse Adult 40 mg hylki: Hvítur ógagnsær botn og blátt/grænt ógagnsætt lok, með áprentuðu „S489“ og „40 mg“ með svörtu bleki.

Elvanse Adult 50 mg hylki: Hvítur ógagnsær botn og blátt ógagnsætt lok, með áprentuðu „S489“ og „50 mg“ með svörtu bleki.

Elvanse Adult 60 mg hylki: Ljósblár ógagnsær botn og ljósblátt ógagnsætt lok, með áprentuðu „S489“ og „60 mg“ með svörtu bleki.

Elvanse Adult 70 mg hylki: Blár ógagnsær botn og bleikt ógagnsætt lok, með áprentuðu „S489“ og „70 mg“ með svörtu bleki.

Hvert hylki er u.p.b. 16 mm að lengd og 6 mm að breidd.

4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

4.1 Ábendingar

Elvanse Adult er ætlað sem hluti af alhliða meðferðaráætlun við athyglisbresti/ofvirkni (ADHD) hjá fullorðnum.

Elvanse Adult er ekki ætlað öllum fullorðnum sjúklingum og við ákvörðun um notkun lyfsins þarf að taka tillit til upplýsinga um sjúkling, liggja þarf fyrir ítarlegt mat á alvarleika og varanleika einkenna sjúklingsins, möguleikanum á misnotkun, rangri eða ólöglegri notkun og klínískri svörun við fyrri lyfjameðferðum til meðferðar á ADHD.

Meðferð skal vera undir eftirliti sérfræðings í hegðunarröskunum. Greining skal vera byggð á heildarsjúkrasögu og mati á sjúklingnum samkvæmt gildandi DSM-skilmerkjum eða leiðbeiningum í ICD. Ekki má byggja greiningu eingöngu á því að eitt eða fleiri einkenni séu til staðar. Hjá fullorðnum purfa einkenni ADHD einnig að hafa verið til staðar í barnæsku og skal staðfesta þau afturvirkt (með því að skoða sjúkraskýrslur sjúklingsins eða með viðeigandi og stöðluðum aðferðum eða viðtölum ef sjúkraskýrslur liggja ekki fyrir). Samkvæmt klínísku mati skulu sjúklingar vera með a.m.k.

miðlungsalvarlegan ADHD sem auðkenndur er með a.m.k. miðlungsmikilli virkniskerðingu á tveimur eða fleiri sviðum (t.d. félagslegu, menntunarlegu og/eða starfstengdu sviði) sem hafa áhrif á ýmsa þætti í lífi einstaklingsins.

Nákvæm orsök þessa heilkennis er óþekkt og ekki er til neitt algilt greiningarpróf. Fullnægjandi greining sjúkdómsins krefst notkunar á læknisfræðilegum og sérhæfðum sálfræðilegum, menntunarlegum og félagslegum úrræðum.

Alhliða meðferðaráætlun felur yfirleitt í sér sálfræðileg, menntunartengd, hegðunartengd, starfstengd og félagsleg úrræði ásamt lyfjameðferð og er ætlað að koma á stöðugleika hjá fullorðnum sjúklingi með hegðunarheilkenni sem lýsir sér með einkennum sem geta m.a. verið langvarandi saga um einbeitingarörðugleika, einbeitingarskort, hvatvísí og ofvirkni.

4.2 Skammtar og lyfjagjöf

Meðferð skal hafin undir eftirliti viðeigandi sérfræðings í hegðunarröskunum.

Mat fyrir meðferð

Áður en lyfinu er ávísað er nauðsynlegt að framkvæma upphafsmat á ástandi hjarta- og æðakerfis sjúklingsins, þar á meðal á blóðþrýstingi og hjartsláttartíðni. Heildarsaga skal innihalda skrá yfir lyf sem notuð eru samhliða, fyrri og núverandi líkamlega og geðræna sjúkdóma eða einkenni, fjölskyldusögu um skyndilegan hjartadauða/óútskýrðan dauða auk nákvæmrar skráningar á þyngd fyrir upphaf meðferðar (sjá kafla 4.4).

Eins og við á um önnur örвandi lyf skal íhuga möguleikann á misnotkun, rangri eða ólöglegri notkun Elvanse Adult áður en lyfinu er ávísað (sjá kafla 4.4).

Stöðugt eftirlit

Hafa skal stöðugt eftirlit með geðrænu ástandi sem og ástandi hjarta- og æðakerfis (sjá einnig kafla 4.4).

- Skrá þarf blóðþrýsting og hjartsláttartíðni við hverja skammtabreytingu og að minnsta kosti á sex mánaða fresti.
- Fylgjast skal með þróun nýrra geðsjúkdóma eða versnun á undirliggjandi geðsjúkdómum við hverja skammtabreytingu og síðan að minnsta kosti á sex mánaða fresti og í hverri heimsókn.

Fylgjast skal með sjúklingum með tilliti til hættu á ólöglegri notkun, misnotkun eða rangri notkun Elvanse Adult.

Skammtar

Skammta skal ákvarða einstaklingsbundið samkvæmt meðferðarþörfum og svörun sjúklingsins. Nákvæm skammtaaðlögun er nauðsynleg í upphafi meðferðar með Elvanse Adult.

Upphafsskammturinn er 30 mg einu sinni á dag að morgni. Þegar læknirinn telur að minni skammtur sé viðeigandi getur sjúklingur hafið meðferð með 20 mg einu sinni á dag að morgni. Skammtinn má auka um 10 eða 20 mg í einu, með um það bil viku millibili. Gefa skal Elvanse Adult til inntöku í minnsta virka skammti.

Ráðlagður hámarksskammtur er 70 mg/dag, stærri skammtar hafa ekki verið rannsakaðir.

Hjá sjúklingum með alvarlega skerðingu á nýrnastarfsemi (gauklasíunarhraði 15 til <30 ml/mín./1,73 m² eða kreatínínúthreinsun <30 ml/mín.) skal hámarksskammturinn ekki fara yfir 50 mg/dag. Íhuga skal frekari skammtalækkun hjá sjúklingum í skilun (sjá kafla 5.2).

Stöðva skal meðferð ef einkenni lagast ekki eftir viðeigandi skammtaaðlögun á einum mánuði. Ef versnun einkenna eða aðrar aukaverkanir sem þolast ekki koma óvænt fram skal minnka skammtinn eða hætta meðferð.

Aldraðir

Úthreinsun dexamfetamíns er minnkuð hjá öldruðum, því getur þurft að breyta skömmum (sjá kafla 5.2).

Sjúklingar með skerta nýrnastarfsemi

Þar sem úthreinsun minnkar hjá sjúklingum með alvarlega skerta nýrnastarfsemi (gaukulsíunarhraði 15 til <30 ml/mín./1,73 m² eða kreatínínúthreinsun <30 ml/mín.) skal hámarksskammturinn ekki fara yfir 50 mg/dag. Íhuga skal frekari skammtalækkun hjá sjúklingum í skilun. Lísdexamfetamín og dexamfetamín skiljast ekki út með skilun.

Sjúklingar með skerta lifrarstarfsemi

Engar rannsóknir hafa verið gerðar á sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi.

Börn

Elvanse Adult er ætlað fullorðnum.

Fyrir börn og unglunga á aldrinum 6 til 17 ára er fáanlegt annað lyf sem inniheldur lísdexamfetamín-tvímesýlat. Fyrirliggjandi upplýsingar eru tilgreindar í köflum 4.8, 5.1 og 5.2.

Lísdexamfetamíntvímesýlat skal ekki nota hjá börnum yngri en 6 ára. Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun hjá þessum aldurshópi. Fyrirliggjandi gögnum er lýst í köflum 4.8, 5.1 og 5.2 en ekki er hægt að veita ráðleggingar um skammta.

Lyfjagjöf

Elvanse Adult má taka með eða án matar.

Elvanse Adult má gleypa í heilu lagi eða opna hylkið og tæma og blanda öllu innihaldinu við mjúka fæðu eins og jógúrt eða í glas af vatni eða appelsínusafa. Ef innihaldið inniheldur samþjappað duft, má nota skeið til að losa duftið í mjúku fæðunni eða vökvum í sundur. Hræra skal innihaldið þar til það er að fullu uppleyst. Sjúklingurinn á strax að borða alla blönduna af mjúku fæðunni eða drekka vökvann, ekki á að geyma hana. Virka efnið leysist upp að fullu þegar dreift hefur verið úr því, hins

vegar getur filma sem inniheldur óvirk efni orðið eftir í glasinu eða íslatinu þegar blöndunnar hefur verið neytt.

Sjúklingurinn skal ekki taka minna en eitt hylki á dag og stöku hylki má ekki skipta.

Ef skammtur gleymist má halda áfram töku Elvanse Adult næsta dag. Forðast skal síðdegisskamma vegna hugsanlegs svefnleysis.

Langtímanotkun

Lyfjameðferð við ADHD kann að vera nauðsynleg til lengri tíma. Læknirinn sem velur að nota Elvanse Adult til lengri tíma (lengur en í 12 mánuði) skal endurmeta notagildi Elvanse Adult að minnsta kosti árlega og íhuga prufutímabil án lyfsins til að meta virkni sjúklingsins án lyfjameðferðar.

4.3 Frábendingar

Ofnæmi fyrir adrenvirkum amínum eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1. Samhliðanotkun mónoamín-oxídasahemla (MAO-hemla) eða innan 14 daga frá meðferð með MAO-hemlum (getur leitt til háþrýstingskreppu, sjá kafla 4.5).

Ofvirkni skjaldkirtils eða skjaldvakaeitrun.

Æsingsástand.

Hjarta- og æðasjúkdómur með einkennum.

Langt gengin æðakölkun.

Miðlungsmikill eða alvarlegur háþrýstingur.

Gláka.

4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun

Misnotkun og fíkn

Örvandi lyf, þ.m.t. lísdexamfetamíntvimesýlat, geta leitt til misnotkunar, rangrar eða ólöglegrar notkunar og læknar skulu hafa það í huga þegar lyfinu er ávísað. Hættan á misnotkun getur verið meiri hjá fullorðnum (sérstaklega ungu fólki) en hjá börnum. Ávísa skal örвandi lyfjum með varúð handa sjúklungum með sögu um vímuefnamisnotkun eða fíkn.

Misnotkun á amfetamíni getur valdið þoli og sálrænni ávanabindingu með mismikilli óeðlilegri hegðun. Einkenni misnotkunar amfetamíns geta verið húðsjúkdómar, svefnleysi, pirringur, ofvirkni, tilfinningasveiflur og geðrof. Greint hefur verið frá fráhvarfseinkennum eins og þreytu og þunglyndi.

Aukaverkanir á hjarta- og æðakerfi

Skyndidauði og undirliggjandi formgerðargallar í hjarta eða aðrir alvarlegir hjartasjúkdómar

Börn og ungligar: Tilkynnt hefur verið um skyndidauða hjá börnum og unglungum sem taka lyf sem virka örвandi á miðtaugakerfið, m.a. hjá þeim sem eru með formgerðargalla í hjarta eða aðra alvarlega hjartasjúkdóma. Þrátt fyrir að sumir alvarlegir hjartasjúkdómar einir sér auki hættu á skyndidauða, áti almennt ekki að nota örвandi lyf手上 børnum eða unglungum með þekkta alvarlega formgerðargalla í hjarta, hjartavöðvakvilla, alvarlegar hjartsláttartruflanir eða aðra alvarlega hjartasjúkdóma sem geta gert þau viðkvæmari fyrir adrenvirkum áhrifum örвandi lyfs.

Fullorðnir: Tilkynnt hefur verið um skyndidauða, heilaslag (stroke) og hjartadrep hjá fullorðnum sem fengu örвandi lyf í venjulegum skömmum við ADHD. Þrátt fyrir að hlutverk örвandi efna í þessum tilvikum hjá fullorðnum sé óþekkt, eru meiri líkur á að fullorðnir séu með alvarlega formgerðargalla í hjarta, hjartavöðvakvilla, alvarlegar hjartsláttartruflanir, kransæðasjúkdóm eða aðra alvarlega hjartasjúkdóma heldur en börn. Almennt á ekki að meðhöndla fullorðna með slík frávik með örвandi lyfjum.

Háprýstingur og aðrir hjarta- og æðasjúkdómar

Örvandi lyf valda lítilsháttar aukningu á meðalblóðþrýstingi (u.p.b. 2-4 mmHg) og meðalhjartsláttartíðni (u.p.b. 3-6 slög á mínútu) og hjá sumum einstaklingum getur aukningin verið meiri. Prátt fyrir að ekki sé búist við að meðalbreytingarnar einar sér hafi skammtímaafleiðingar, skal fylgjast með öllum sjúklingum með tilliti til breytinga á hjartslætti og blóðþrýstingi. Gæta skal varúðar við meðhöndlun sjúklinga með undirliggjandi sjúkdóma sem gætu versnað við hækjun á blóðþrýstingi eða hjartsláttartíðni, t.d. þeirra sem eru með undirliggjandi háprýsting, hjartabilun, nýlegt hjartaáfall eða sleglataktrufanir.

Sýnt hefur verið fram á að lísdexamfetamín lengir QTc-bilið hjá sumum sjúklingum. Gæta skal varúðar við notkun hjá sjúklingum með lengt QTc-bil, hjá sjúklingum sem fá meðferð með lyfjum sem hafa áhrif á QTc-bilið og hjá sjúklingum með undirliggjandi hjartasjúkdóma sem skipt geta máli eða truflanir á blóðsöltum.

Notkun lísdexamfetamíntvímesýlats er frábending hjá sjúklingum með hjarta- og æðasjúkdóma með einkennum sem og hjá sjúklingum með miðlungsmikinn eða alvarlegan háprýsting (sjá kafla 4.3).

Hjartavöðvakvilli

Greint hefur verið frá hjartavöðvakvilla við langvarandi amfetamínotkun. Einnig hefur verið greint frá slíku við notkun lísdexamfetamíntvímesýlats.

Mat á ástandi hjarta- og æðakerfis hjá sjúklingum sem fá meðferð með örvari lyfjum

Þegar meðferð með örvari lyfjum er íhuguð þarf að taka nákvæma sjúkrasögu hjá öllum sjúklingum (þ.m.t. fjölskyldusögu um skyndidauða eða sleglataktrufanir) og framkvæma læknisskoðun til að meta tilvist hjartasjúkdóma og meta þarf hjartastarfsemi enn frekar ef niðurstöður gefa til kynna slíka sjúkdóma (t.d. með hjartalínuriti eða hjartaómun). Hjá sjúklingum sem fá einkenni eins og áreynslubrjóstverk, óútskýrt yfirlíð eða önnur einkenni sem benda til hjartasjúkdóma meðan á meðferð með örvari lyfjum stendur þarf tafarlaust að fara fram mat á hjartastarfsemi.

Geðrænar aukaverkanir

Undirliggjandi geðrof

Gjöf örvari lyfja getur aukið á einkenni hegðunartruflana og hugsunarröskunar hjá sjúklingum með undirliggjandi geðsjúkdóma.

Geðhvarfasjúkdómur

Gæta skal sérstakrar varúðar þegar örvari lyf eru notuð til að meðhöndla ADHD hjá sjúklingum með geðhvarfasýki vegna hugsanlegrar framköllunar á blandaðri/geðhæðarlotu hjá slíkum sjúklingum. Áður en meðferð með örvari lyfjum er hafin þarf að skima sjúklinga með þunglyndiseinkenni nægilega vel til að hægt sé að ákvarða hvort þeir séu í hættu á að fá geðhvarfasýki, slík skoðun skal fela í sér nákvæma geðsögu, þ.m.t. fjölskyldusögu um sjálfsvíg, geðhvarfasýki og þunglyndi.

Tilkoma nýrra geðrofs- eða oflætiseinkenna

Geðrofs- eða oflætiseinkenni sem koma fram við meðferð, t.d. ofskynjanir, blekkingarhugsanir eða oflæti hjá börnum og unglungum án fyrri sögu um geðrof eða oflæti, geta verið af völdum örvari lyfja í venjulegum skömmtum. Ef slík einkenni koma fram skal íhuga hvort þau séu af völdum örvari lyfsins og viðeigandi getur verið að stöðva meðferðina.

Árásarhvöt

Árásarhvöt eða óvild kemur oft fram hjá börnum og unglungum með ADHD og greint hefur verið frá

slíku í klínískum rannsóknum og reynslu eftir markaðssetningu sumra lyfja sem ætluð eru til meðferðar á ADHD, þar á meðal lísdexamfetamíntvímesýlat. Örvandi lyf geta valdið árásargirni eða óvild.

Fylgjast skal með sjúklingum sem eru að hefja meðferð við ADHD með tilliti til einkenna um eða versnandi árásarhvarar eða óvildar.

Vöðvakvik

Greint hefur verið frá því að örvandi lyf geti valdið versnun á vöðvakviki (tics) og ósjálfráðum hljóðum sem og Tourette-heilkenni. Því skal framkvæma klínískt mat á vöðvakviki og Tourette-heilkenni áður en notkun örvandi lyfja er hafin.

Langtímaáhrif á þyngd

Örvandi lyf hafa verið tengd við þyngdartap. Fylgjast skal með þyngd meðan á meðferð með örvandi lyfjum stendur og hugsanlegt er að gera þurfi hlé á meðferð hjá sjúklingum sem eru að léttast.

Krampar

Ákveðnar klínískar vísbendingar sýna fram á að örvandi lyf geti lækkað krampaþröskuld hjá sjúklingum með sögu um krampa, sjúklingum með sögu um óeðlilegt heilarafrit án krampa og mjög sjaldan hjá sjúklingum án sögu um krampa og án fyrri vísbendinga um krampa á heilarafriti. Ef krampar koma fram skal hætta notkun lyfsins.

Sjóntruflanir

Greint hefur verið frá erfiðleikum með sjónstillingu og þokusýn við meðferð með örvandi lyfjum.

Ávísun og afhending

Ávísa skal eða afhenda minnsta magn af lísdexamfetamíntvímesýlati sem mögulegt er til að draga úr hættu á hugsanlegri ofskömmtu hjá sjúklingi.

Notkun með öðrum adrenvirkum lyfjum

Lísdexamfetamíntvímesýlat skal nota með varúð hjá sjúklingum sem nota önnur adrenvirk lyf (sjá kafla 4.5).

Hjálparefni með þekkta verkun:

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natríum í hverju hylki, þ.e.a.s. er sem næst natríumlaust.

4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

In vitro hömlun ensíma

Lísdexamfetamíntvímesýlat var ekki hemill *in vitro* á helstu CYP450 ísóensímin (CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 og CYP3A4) í netbóludreifum í lifur hjá mönnum, né var það virkir (inducer) *in vitro* fyrir CYP1A2, CYP2B6 eða CYP3A4/5 í ræktuðum ferskum lifrarfrumum úr mönnum. Lísdexamfetamíntvímesýlat var ekki hvarfefni *in vitro* fyrir P-gp í MDCKII-frumum né hemill *in vitro* á P-gp í Caco-2 frumum og er því ólíklegt að það taki þátt í klínískum víxlverkunum við lyf sem eru flutt með P-gp dælunni.

In vivo rannsókn á lísdexamfetamíntvímesýlati hjá mönnum sýndi ekki fram á klínískt marktæk áhrif á lyfjahvörf lyfja sem umbrotna fyrir tilstilli CYP1A2, CYP2D6, CYP2C19 eða CYP3A.

Lísdexamfetamíntvímesýlat kann að hafa áhrif á blóðgildi eftirtalinna lyfja

Hæglosandi gúanfacín: Í rannsókn á milliverkun lyfja olli gjöf á hæglosandi gúanfacíni samhliða lísdexamfetamíntvímesýlati 19% aukningu á hámarksþéttini gúanfacíns í plasma (C_{max}), hins vegar jókst útsetning (flatarmál undir blóðþéttiniferli, AUC) um 7%. Ekki er búist við að þessar litlu breytingar hafi klíniska þýðingu. Í þessari rannsókn komu engin áhrif á útsetningu dexamfetamíns í ljós eftir gjöf á hæglosandi gúanfacíni samhliða lísdexamfetamíntvímesýlati.

Hæglosandi venlafaxín: Í rannsókn á milliverkun lyfja olli gjöf á 225 mg af hæglosandi venlafaxíni, sem er CYP2D6 hvarfefni, samhliða 70 mg af lísdexamfetamíntvímesýlati 9% minnkun á C_{max} og 17% minnkun á AUC fyrir helsta virka umbrotsefnið o-desmetylvenlafaxín og 10% aukningu á C_{max} og 13% aukningu á AUC fyrir venlafaxín. Dexamfetamín getur verið vægur hemill á CYP2D6.

Lísdexamfetamín hefur engin áhrif á AUC og C_{max} samsetningar venlafaxíns og o-desmetyl-venlafaxíns. Ekki er búist við að þessar litlu breytingar hafi klíniska þýðingu. Í þessari rannsókn komu engin áhrif á útsetningu dexamfetamíns í ljós eftir gjöf á hæglosandi venlafaxíni samhliða lísdexamfetamíntvímesýlati.

Lyf og sjúkdómar sem breyta sýrustigi þvags og hafa áhrif á þvagútskilnað og helmingunartíma amfetamíns

Askorbínsýra, önnur lyf og sjúkdómar (tíazíð-þvagræsilyf, mataræði ríkt af dýrapróteini, sykursýki, öndunarblóðsýring) sem gera þvagið súrara auka þvagútskilnað og stytta helmingunartíma amfetamíns. Natrúumbíkarbónat og önnur lyf og sjúkdómar (mataræði ríkt af ávöxtum og grænmeti, þvagfærasýkingar og uppköst) sem gera þvagið basískara draga úr þvagútskilnaði og lengja helmingunartíma amfetamíns.

Mónóamín-oxídasahemlar

Ekki skal gefa amfetamín meðan á gjöf mónóamín-oxídasahemla (MAO-hemla) stendur eða innan 14 daga eftir gjöf þeirra vegna þess að það getur aukið á losun noradrenalíns og annarra mónóamína. Þetta getur valdið alvarlegum höfuðverkjum og öðrum einkennum háþrystingskreppu. Ýmis eiteturhrif á taugakerfi sem og illkynja ofurhiti geta komið fram og eru stundum banvæn (sjá kafla 4.3).

Serótónvirk lyf

Serótónínheilkenni hefur sjaldan komið fram í tengslum við notkun amfetamíns eins og lísdexamfetamíntvímesýlat þegar það er gefið í tengslum við serótónílyf, þar með talið sértæka serótónín-endurupptökuhemla (SSRI) og serótónín- og noradrenalín-endurupptökuhemla (SNRI). Einnig hefur verið greint frá því í tengslum við ofskömmtu amfetamíns, þ.m.t. lísdexamfetamíntvímesýlat (sjá kafla 4.9).

Amfetamín getur dregið úr áhrifum eftirtalinna lyfja

Blóðþrystingslækkandi lyf: Amfetamín getur dregið úr virkni gúanetidíns eða annarra blóðþrystingslækkandi lyfja.

Amfetamín getur aukið áhrif eftirtalinna lyfja

Amfetamín getur aukið verkjastillandi áhrif sterkra verkjalyfja.

Lyf sem geta dregið úr áhrifum amfetamíns

Klórprómazín: Klórprómazín blokkar dópamín- og noradrenalíniðtaka og hamrar þannig örвandi áhrifum amfetamína.

Halóperidól: Halóperidól blokkar dópamínviðtaka og hamrar þannig örвandi áhrifum amfetamína.

Litíumkarbónat: Litíumkarbónat getur hamlað lystarhemjandi og örванди áhrifum amfetamína.

Notkun með áfengi

Takmarkaðar upplýsingar liggja fyrir um hugsanlegar milliverkanir við áfengi.

Milliverkanir á lyfjapróf/rannsóknaniðurstöður

Amfetamín getur valdið marktækri hækkun á gildum barkstera í plasma. Þessi aukning er mest á kvöldin. Amfetamín geta truflað mælingar á sterum í þvagi.

4.6 Frjósemi, meðganga og brjósttagjöf

Meðganga

Dexamfetamín, virka umbrotsefni lísdexamfetamíns, fer yfir fylgju. Upplýsingar úr hóprannsókn á um það bil 5.570 þungunum þar sem móðir var útsett fyrir amfetamíni á fyrsta þriðjungi meðgöngu benda ekki til aukinnar hættu á meðfæddri vansköpun. Upplýsingar úr annarri hóprannsókn á um það bil 3.100 þungunum þar sem móðir var útsett fyrir amfetamíni á fyrstu 20 vikum meðgöngu benda til aukinnar hættu á meðgöngueitrun og fyrirburafæðingu. Nýburar sem voru útsettir fyrir amfetamíni á meðgöngu geta fengið fráhvarfseinkenni.

Í rannsóknum á æxlun hjá dýrum hafði lísdexamfetamíntvímesýlat engin áhrif á fósturþroska eða lifun þegar það var gefið ungafullum rottum og kanínum með inntöku (sjá kafla 5.3). Lísdexamfetamíntvímesýlat sem gefið var ungum rottum tengdist minnkuðum vexti við klínískt marktæka útsetningu.

Læknirinn skal ræða meðferð með lísdexamfetamíntvímesýlati við kvenkyns sjúklinga á barneignaraldri í tengslum við hugsanlega þungun eða brjósttagjöf. Aðeins má nota lísdexamfetamíntvímesýlat á meðgöngu ef hugsanlegur ávinningur réttlætir hugsanlega áhættu fyrir fóstrið.

Brjósttagjöf

Amfetamín skilst út í brjóstamjólk. Konur sem hafa barn á brjósti eiga ekki að nota lísdexamfetamíntvímesýlat.

Frjósemi

Áhrif lísdexamfetamíntvímesýlats á frjósemi og þroska snemma á fósturskeiði hafa ekki verið rannsokuð í rannsóknum á æxlun hjá dýrum. Amfetamín sýndi engin skaðleg áhrif á frjósemi í rannsókn á rottum (sjá kafla 5.3). Áhrif lísdexamfetamíntvímesýlats á frjósemi hjá mönnum hafa ekki verið rannsokuð.

4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla

Lísdexamfetamíntvímesýlat getur valdið sundli, syfju og sjóntruflunum, þ.m.t. erfiðleikum við sjónstillingu og þokusýn. Þetta gæti haft væg áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla. Vara skal sjúklinga við þessum hugsanlegu aukaverkunum og ráðleggja þeim að forðast athafnir sem geta verið hættulegar, eins og akstur og stjórnun véla, finni þeir fyrir slíkum áhrifum.

4.8 Aukaverkanir

Samantekt á öryggi

Aukaverkanir sem komið hafa fram við meðferð með lísdexamfetamíntvímesýlati endurspeglar fyrst og fremst aukaverkanir sem almennt tengjast notkun örвandi lyfja. Mjög algengar aukaverkanir sem komu fram hjá fullorðnum eru m.a. minnkuð matarlyst, svefnleysi, munnþurrkur og höfuðverkur.

Tafla yfir aukaverkanir

Eftirfarandi tafla sýnir allar aukaverkanir byggðar á klínískum rannsóknum og sem voru tilkynntar af sjálfsdáðum.

Eftirfarandi skilgreiningar eiga við um tíðnihugtökin sem notuð eru hér á eftir:

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 fyrirliggjandi gögnum)

Stjarna (*) gefur til kynna að frekari upplýsingar um viðkomandi aukaverkun megi finna fyrir neðan töfluna.

Flokkun eftir líffærum	Aukaverkun	Börn (6 til 12 ára)	Unglingar (13 til 17 ára)	Fullorðnir
Ónæmiskerfi	Bráðaofnæmisvið-brögð	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt
	Ofnæmi	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
Efnaskipti og næring	Minnkuð matarlyst	Mjög algengar	Mjög algengar	Mjög algengar
Geðræn vandamál	*Svefnleysi	Mjög algengar	Mjög algengar	Mjög algengar
	Æsingur	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Algengar
	Kvíði	Sjaldgæfar	Algengar	Algengar
	Málæði	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
	Minnkuð kynhvöt	Á ekki við	Ekki tilkynnt	Algengar
	Punglyndi	Sjaldgæfar	Algengar	Sjaldgæfar
	Vöðvakvik (tics)	Algengar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
	Geðsveiflur	Algengar	Sjaldgæfar	Algengar
	Vanlíðan	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
	Sæluvíma	Tíðni ekki þekkt	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
	Skynhreyfiofvirkni	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Algengar
	Tannagnístran	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Algengar
	Húdkroppunarárátta	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
	Geðrofslotur	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt
	Oflæti	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
	Ofskynjun	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Tíðni ekki þekkt
	Árásarhvöt	Algengar	Sjaldgæfar	Tíðni ekki þekkt
Taugakerfi	Höfuðverkur	Mjög algengar	Mjög algengar	Mjög algengar
	Sundl	Algengar	Algengar	Algengar
	Eirðarleysi	Sjaldgæfar	Algengar	Algengar
	Skjálfti	Sjaldgæfar	Algengar	Algengar
	Svefnrungi	Algengar	Algengar	Sjaldgæfar
	Krampar	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt
	Hreyfitruflun	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
	Bragðtruflun	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar

Flokkun eftir líffærum	Aukaverkun	Börn (6 til 12 ára)	Unglingar (13 til 17 ára)	Fullorðnir
Augu	Yfirlið	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
	Pokusýn	Sjaldgæfar	Tíðni ekki þekkt	Sjaldgæfar
	Ljósopsvíkkun	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Tíðni ekki þekkt
Hjarta	Hraðtaktur	Algengar	Algengar	Algengar
	Hjartsláttarónot	Sjaldgæfar	Algengar	Algengar
	QTc lenging	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt
	Hjartavöðvakvilli	Tíðni ekki þekkt	Sjaldgæfar	Tíðni ekki þekkt
Æðar	Raynauds heilkenni	Sjaldgæfar	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt
	Blóðnasir	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
Öndunarfaðri, brjósthol og miðmæti	Mæði	Sjaldgæfar	Algengar	Algengar
Meltingarfæri	Munnþurrkur	Algengar	Algengar	Mjög algengar
	Niðurgangur	Algengar	Algengar	Algengar
	Hægðatregða	Algengar	Sjaldgæfar	Algengar
	Verkur í efri hluta kviðar	Mjög algengar	Algengar	Algengar
	Ógleði	Algengar	Algengar	Algengar
	Uppköst	Algengar	Algengar	Sjaldgæfar
Lifur og gall	*Eósínófil lifrarbólga	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt
Húð og undirhúð	Ofsvitnun	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Algengar
	Ofsakláði	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
	Útbrot	Algengar	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar
	*Ofnæmisbjúgur	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt
	*Stevens-Johnson heilkenni	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt	Tíðni ekki þekkt
Æxlunarfaðri og brjóst	Getuleysi	Á ekki við	Sjaldgæfar	Algengar
Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað	Brjóstverkur	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Algengar
	Skapstyggð	Algengar	Algengar	Algengar
	Breyta	Algengar	Algengar	Algengar
	Taugaóstyrkur	Sjaldgæfar	Algengar	Algengar
	Sótthiti	Algengar	Algengar	Sjaldgæfar
Rannsókna-niðurstöður	Hækkaður blóðþrýstingur	Sjaldgæfar	Sjaldgæfar	Algengar
	Pyngdartap	Mjög algengar	Mjög algengar	Algengar

Lýsing á völdum aukaverkunum

Svefnleysi

Felur í sér svefnleysi, erfiðleika með að festa svefn (initial insomnia), erfiðleika með að festa svefn aftur (middle insomnia) og að vakna of snemma (terminal insomnia).

Pyngdartap hjá börnum og unglungum

Í 4 vikna samanburðarrannsókn á lísdexamfetamítvímesýlati hjá börnum á aldrinum 6 til 12 ára var meðalþyngdartap frá upphafsgildi að endapunkti 0,4 kg hjá sjúklingum sem fengu 30 mg skammt af lísdexamfetamítvímesýlati, 0,9 kg hjá sjúklingum sem fengu 50 mg og 1,1 kg hjá sjúklingum sem fengu 70 mg, samanborið við 0,5 kg þyngdaraukningu hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu. Stærri skammtar voru taldir tengjast meira þyngdartapi eftir 4 vikna meðferð. Nákvæmt eftirlit með þyngd barna á aldrinum 6 til 12 ára sem fengu lísdexamfetamítvímesýlat í 12 mánuði bendir til þess að samfelld meðferð (þ.e. meðferð 7 daga vikunnar allt árið) hægi á vaxtarhraða. Sýnt var fram á það með

mælingum á líkamsþyngd með aldurs- og kynleiðréttir meðaltalsbreytingu frá upphafsgildi á hundraðsmarki sem var -13,4 á einu ári. Meðaltal hundraðsmarka í upphafi (n=271) var 60,9 og 47,2 eftir 12 mánuði (n=146).

Í 4 vikna samanburðarrannsókn á lísdexamfetamítvímesýlati hjá unglingu á aldrinum 13 til 17 ára var meðalþyngdartap frá upphafsgildi að endapunkti 1,2 kg hjá sjúklingum sem fengu 30 mg skammt af lísdexamfetamítvímesýlati, 1,9 kg hjá sjúklingum sem fengu 50 mg og 2,3 kg hjá sjúklingum sem fengu 70 mg, samanborið við 0,9 kg þyngdaraukningu hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu. Nákvæmt eftirlit með þyngd unglings á aldrinum 13 til 17 ára sem fengu lísdexamfetamítvímesýlat í 12 mánuði bendir til þess að samfelld meðferð (þ.e. meðferð 7 daga vikunnar allt árið) hægi á vaxtarhraða. Sýnt var fram á það með mælingum á líkamsþyngd með aldurs- og kynleiðréttir meðaltalsbreytingu frá upphafsgildi á hundraðsmarki sem var -6,5 á einu ári. Meðaltal hundraðsmarka í upphafi (n=265) var 66,0 og 61,5 eftir 12 mánuði (n=156).

Hjá börnum og unglingu (á aldrinum 6-17 ára) sem fengu lísdexamfetamítvímesýlat í meira en 2 ár, sýndi nákvæmt eftirlit með þyngd að samfelld lyfjagjöf (þ.e. meðferð 7 daga vikunnar í 2 ár) olli hægari vexti samkvæmt mælingum á líkamsþyngd. Hjá börnum og unglingu var meðaltal hundraðsmarka fyrir þyngd og staðalfrávik (SD) í upphafi (n=314) 65,4 (SD 27,11) og 48,2 (SD 29,94) eftir 24 mánuði (vika 104, n=189). Aldurs- og kynleiðrétt meðaltalsbreyting frá upphafsgildi á hundraðsmarki á 2 árum var -16,9 (SD 17,33).

Í klínískri samanburðarrannsókn hjá börnum á aldrinum 4 til 5 ára sem fengu 5-30 mg af lísdexamfetamítvímesýlat voru engar klínískt mikilvægar breytingar á þyngd frá upphafsgildi eftir 6 vikna eftirlit. Nákvæmt eftirlit með þyngd barna á aldrinum 4 til 5 ára sem fengu lísdexamfetamítvímesýlat í 12 mánuði í framlengdri opinni rannsókn bendir til þess að samfelld meðferð (þ.e. meðferð 7 daga vikunnar allt árið) hægi á vaxtarhraða. Sýnt var fram á það með mælingum á líkamsþyngd með aldurs- og kynleiðréttir meðaltalsbreytingu frá upphafsgildi á hundraðsmarki sem var -17,92 (SD=13,767) á einu ári. Meðaltal hundraðsmarka í upphafi (n=113) var 66,51 (SD=25,173) og 47,45 (SD=26,144) eftir 12 mánuði (n=69).

Eósínófil lifrabólga

Ekki var greint frá neinum tilfellum í klínískum rannsóknum.

Ofnæmisbjúgur

Ekki var greint frá neinum tilfellum í klínískum rannsóknum.

Stevens-Johnson heilkenni

Ekki var greint frá neinum tilfellum í klínískum rannsóknum.

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

Íhuga skal forðaverkun dexamfetamíns eftir gjöf lísdexamfetamítvímesýlats við meðhöndlun sjúklinga eftir ofskömmtn.

Einkenni bráðrar ofskömmtnar amfetamína eru eirðarleysi, skjálfti, ofviðbrögð, hröð öndun, rugl, árásарhvöt, ofskynjanir, skelfingarástand, ofurhiti og rákvöðvalýsa. Þreyta og þunglyndi fylgja yfirleitt örjun miðtaugakerfis. Áhrif á hjarta- og æðakerfi eru m.a. hjartsláttartruflanir, háþrýstingur eða

lágþrýstingur og blóðrásarbilun. Einkenni frá meltingarvegi eru ógleði, uppköst, niðurgangur og krampar í kviði. Yfirleitt eru krampar og meðvitundarleysi einkenni banvænnar eitrunar.

Ekki er til neitt sértækt móteitur gegn ofskömmtu amfetamíns. Meðferð við bráðri amfetamíneitrun er að mestu fólgin í einkennameðferð og getur falist í gjöf lyfjakola og gjöf úthreinsandi og róandi lyfja.

Lísdexamfetamín og dexamfetamín skiljast ekki út með skilun.

Við ofskömmtu skal hafa samband við eitrunarmiðstöð og fá ráðleggingar eða hefja meðferð eftir því sem við á klínískt. Hafa skal í huga langvarandi verkun amfetamíns þegar sjúklingum er veitt meðferð við ofskömmtu.

5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

5.1 Lyfhrif

Flokkun eftir verkun: Adrenvirk lyf sem verka á miðtaugakerfið, ATC-flokkur: N06 BA12.

Verkunarháttur

Lísdexamfetamíntvímesýlat er lyfjafræðilega óvirkt forlyf. Eftir inntöku frásogast lísdexamfetamín hratt úr meltingarveginum og er að meginhluta vatnsrofið af rauðum blóðkornum í dexamfetamín, sem er ábyrgt fyrir virkni lyfsins.

Amfetamín eru adrenvirk amín sem ekki eru katekólamín, sem hafa örvandi áhrif á miðtaugakerfið. Verkunarmáti amfetamíns í ADHD er ekki að fullu þekktur, þó er hann talinn tengjast getu þess til að hindra endurupptöku noradrenalíns og dópamíns í taugafrumum framan taugamóta og auka losun þessara mónoamína út í rýmið utan taugafrumna. Forlyfið, lísdexamfetamín, binst ekki svæðunum sem stuðla að endurupptöku noradrenalíns og dópamíns *in vitro*.

Verkun og öryggi

Verkun lísdexamfetamíntvímesýlats við meðferð á ADHD hefur verið skoðuð í fjórum samanburðarrannsóknum hjá fullorðnum, þremur samanburðarrannsóknum hjá unglungum á aldrinum 13-17 ára, þremur samanburðarrannsóknum hjá börnum og unglungum (6 til 17 ára) og þremur samanburðarrannsóknum hjá börnum á aldrinum 6 til 12 ára. Sjúklingarnir í öllum rannsóknunum uppfylltu DSM-IV-TR viðmiðin fyrir ADHD.

Í klínískum rannsóknum á börnum og fullorðnum var verkunin samfelld í 14 klukkustundir eftir skömmtu hjá fullorðnum og í 13 klukkustundir hjá börnum þegar lísdexamfetamíntvímesýlat var tekið einu sinni á dag að morgni.

Fullorðnir

Sýnt hefur verið fram á verkun lísdexamfetamíntvímesýlats við meðferð fullorðinna sem uppfylltu DSM-IV-TR viðmiðin fyrir ADHD í fjórum samanburðarrannsóknum með þátttöku 846 sjúklinga.

Rannsókn 1 var tvíblind, slembiröðuð samanburðarrannsókn með lyfleysu og samhliðahópum sem gerð var hjá fullorðnum ($n=420$). Í þessari 4 vikna rannsókn var sjúklingum slembiraðað í meðferðarhópa með föstum skömmtu og fengu endanlegu skammtana 30, 50 eða 70 mg af lísdexamfetamíntvímesýlati eða lyfleysu. Allir þátttakendur sem fengu lísdexamfetamíntvímesýlat fengu upphafsskammtinn 30 mg í fyrstu viku meðferðar.

Þátttakendum sem raðað var í 50 og 70 mg hópana fengu skammtaaukningu sem nam 20 mg á viku þar til þeir höfðu náð úthlutaða skammtinum. Verulegar framfarir hvað varðar einkenni ADHD, samkvæmt mati rannsakanda á heildarskori fullorðinna á ofvirknikvarðanum (ADHD Rating Scale, ADHD-RS), komu í ljós við endapunkt fyrir alla skammta af lísdexamfetamíntvímesýlati samanborið

við lyfleysu (sjá töflu 1). Meðferð með lísdexamfetamítvímesýlati dró marktækt úr virkniskerðingu, mælt með framför á CGI-I kvarðanum (Clinical Global Impression-Improvement), samanborið við lyfleysu.

Tafla 1: Breyting frá grunngildi að endapunkti á heildarskori fullorðinna á ofvirknikvarðanum (ADHD-RS) við endapunkt¹ (greining á heildarþýði)

		Lyfleysa	30 mg	50 mg	70 mg
Heildarstig við grunngildi	N Meðaltal (SD)	62 39,4 (6,42)	115 40,5 (6,21)	117 40,8 (7,30)	120 41,0 (6,02)
Breyting frá grunngildi að endapunkti	N Meðaltal minnstu fervika (LS Mean) (SE)	62 -8,2 (1,43)	115 -16,2 (1,06)	117 -17,4 (1,05)	120 -18,6 (1,03)
Lyfleysuleiðréttur munur	Meðaltal minnstu fervika (95% CI) p-gildi	Á ekki við	-8,04 (-12,14; -3,95) <0,0001	-9,16 (-13,25; -5,08) <0,0001	-10,41 (-14,49; -6,33) <0,0001

¹ Endapunktur er síðasta meðferðarvikana eftir slembiröðun þegar gilt ADHD-RS-IV heildarskor hefur náðst.

Athugið: Dunnetts-próf var notað til uppbryggingar á CI og p-gildum, p-gildi eru aðlöguð p-gildi og ættu að vera borin saman við mikilvægan alvarleikastuðul (alpha) sem er 0,05.

LS=minnstu fervik; SD=staðalfrávik; SE=staðalskekka.

Rannsókn 2 var 10 vikna, tvíblind samanburðarrannsókn með lyfleysu sem gerð var til að meta breytingar á hegðunarstýringu, helstu lífgæðum og ADHD-einkennum hjá fullorðnum með ADHD og klínískt marktæka skerðingu á stýringu (executive function). Rannsóknin tók til fullorðinna á aldrinum 18 til 55 ára (n=161) sem uppfylltu DSM-IV viðmiðin fyrir ADHD samkvæmt heildarskori sem var ≥65 á BRIEF-A (Behaviour Rating Inventory of Executive Function – Adult Version) GEC (Global Executive Composite) T-skori samkvæmt skýrslu þátttakenda og skori sem var ≥28 með því að nota ADHD-RS fyrir fullorðna (Adult ADHD-RS with prompts) í upphafsheimsókninni.

Í viku 10 var meðaltal BRIEF-A GEC T-skor samkvæmt skýrslu þátttakenda 68,3 í lyfleysuhópnum og 57,2 í SPD489 hópnum, sem sýndi fram á breytingu á meðaltali minnstu fervika frá grunngildi sem var -11,1 og -22,3, í þeirri röð. Áhrifastærðin var 0,74 SPD489 hópnum í hag. Munurinn á breytingu á meðaltali minnstu fervika frá grunngildi að viku 10 (-11,2) var marktækt meiri hjá hópnum sem fékk lísdexamfetamítvímesýlat samanborið við lyfleysu (p <0,0001). Síðari verkunarmælingar á AIM-A (Adult ADHD Impact Module), ADHD-RS fyrir fullorðna, CGI-I og ADHD Index T-skori á CAARS-O:S kvarðanum (Conners' Adult ADHD Rating Scale – Observer: Short Version) voru allar marktækt betri hjá hópnum sem fékk lísdexamfetamítvímesýlat samanborið við lyfleysu.

Rannsókn 3 var fjölsetra, slembiröðuð, tvíblind samanburðarvíxlrannsókn. Þessi rannsókn á lísdexamfetamítvímesýlati var hönnuð til að líkja eftir vinnustaðaumhverfi og tók til 142 fullorðinna. Eftir 4 vikna opinn kjörskammtafasa (dose optimisation phase) fyrir lísdexamfetamítvímesýlat (30, 50 eða 70 mg/dag að morgni) var þátttakendum slembiraðað í eina af tveimur meðferðarröðum: 1) lísdexamfetamítvímesýlat (kjörskammtur) sem fylgt var eftir með lyfleysu, hvort í eina viku, eða 2) lyfleysu sem fylgt var eftir með lísdexamfetamítvímesýlati, hvort í eina viku. Verkunarmat var framkvæmt í lok hverrar viku, með því að nota PERMP-mælikvarðann (Permanent Product Measure of Performance). PERMP er færnileiðrétt stærðfræðipróf sem mælir athygli í ADHD. Meðferð með lísdexamfetamítvímesýlati, samanborið við lyfleysu, sýndi fram á tölfraðilega marktæka framför hvað varðar athygli á öllum tímapunktum eftir skammtagjöf, sem mæld var samkvæmt meðal heildarstigum á PERMP á einum matsdegi, sem og á hverjum tímapunkti sem mældur var. PERMP-matið var framkvæmt fyrir skammtagjöf (-0,5 klst.) og 2, 4, 8, 10, 12 og 14 klukkustundum eftir skammtagjöf.

Rannsókn 4 skoðaði viðhald verkunar. Þessi rannsókn var tvíblind, slembiröðuð samanburðarrannsókn með lyfleysu og afturköllunarsniði (withdrawal design) hjá fullorðnum á aldrinum 18 til 55 ára (n=123) sem uppfylltu DSM-IV viðmið fyrir ADHD. Við upphaf rannsóknarinnar þurftu þátttakendur að hafa undir höndum gögn um meðferð með lísdexamfetamítvímesýlati í a.m.k. 6 mánuði og þurftu að sýna fram á viðbrögð við meðferðinni, eins og skilgreint er í CGI-S ≤ 3 og heildareinkunn á ADHD-RS fyrir fullorðna <22. Heildarstig á ADHD-RS fyrir fullorðna er mælikvarði á grunneinkenni ADHD. Þátttakendur sem héldu áfram að sýna viðbrögð við meðferðinni í viku 3 í opnum meðferðarfasa (n=116) voru hæfir til að fara inn í tvíblindan, slembiraðaðan afturköllunarfasa og fengu fyrsta skammtinn af lísdexamfetamítvímesýlati (n=56) eða lyfleysu (n=60). Sýnt var fram á viðhald verkunar hjá einstaklingum sem fengu meðferð með lísdexamfetamítvímesýlati með marktækt lægra hlutfalli meðferðarbrests (<9%) samanborið við einstaklinga sem fengu lyfleysu (75%) í tvíblinda, slembiraðaða afturköllunarfasanum. Meðferðarbrestur var skilgreindur sem $\geq 50\%$ hækkan (versnun) á heildarskori á ADHD-RS fyrir fullorðna og ≥ 2 punkta hækkan á CGI-S skori miðað við upphafsskor í tvíblinda, slembiraðaða afturköllunarfasanum.

Börn

Sýnt hefur verið fram á áhrif lísdexamfetamítvímesýlats við meðferð hjá börnum með ADHD í þremur samanburðarrannsóknum hjá börnum á aldrinum 6 til 12 ára, þremur samanburðarrannsóknum hjá unglungum á aldrinum 13 til 17 ára og þremur samanburðarrannsóknum hjá börnum og unglungum á aldrinum 6 til 17 ára.

Í rannsókn SPD489-325 voru 336 sjúklingar á aldrinum 6 til 17 ára metnir í 7 vikna slembiraðaðri, tvíblindri samanburðarrannsókn með kjörskömmum (dose-optimised), og virkum samanburðarhópi. Megin verkunarmatið var heildarskorið á ADHD-RS-IV. Lísdexamfetamítvímesýlat sýndi marktækt meiri verkun en lyfleysa. Munurinn við endapunkt á lækjun á mælingu minnstu fervika frá upphafsgildi á heildarskori á ADHD-RS-IV var 18,6 (p <0,001). Í hverri meðferðarheimsókn og við endapunkt var hlutfall einstaklinga sem uppfylltu fyrirfram skilgreinda lækjun á svörunarviðmiði ($\geq 30\%$ minnkun frá grunngildi í heildarskori á ADHD-RS-IV og CGI-I gildi 1 eða 2) var marktækt hærra fyrir lísdexamfetamítvímesýlat samanborið við lyfleysu (p <0,001). Að auki hækkuðu meðalskor fyrir ADHD-einkenni ekki eftir að meðferð var hætt, sem gefur til kynna að ekki var um afturkast (rebound effect) að ræða. Auk þess að draga úr einkennum bætti lísdexamfetamítvímesýlat árangur hvað varðar virkni umtalsvert. Í þessari rannsókn sýndu 75,0% einstaklinga sem fengu lísdexamfetamítvímesýlat „framför“ (skilgreind sem „mjög mikil framför“ eða „mikil framför“) á CGI-I kvarðanum samanborið við 14,2% hjá lyfleysuhópnum (p<0,001).

Sýnt var fram á sambærilegar niðurstöður í heildarskori á ADHD-RS og CGI-I í tveimur samanburðarrannsóknum með lyfleysu, annarri hjá börnum (n=297) og hinni hjá unglungum (n=314), sem báðar voru gerðar í Bandaríkjum.

Tvíblind, slembiröðuð rannsókn með samanburði við virkt lyf og kjörskammti var gerð hjá börnum og unglungum á aldrinum 6 til 17 ára (n=267) sem uppfylltu DSM-IV viðmið fyrir ADHD og höfðu einnig sýnt ófullnægjandi svörun við meðferð með metýlfenidati. Í þessari 9 vikna rannsókn sýndu sjúklingar sem fengu meðferð með lísdexamfetamítvímesýlati fyrstu viðbrögð fyrr samanborið við sjúklinga sem meðhöndlaðir voru með atómoxetíni (miðgildi 13,0 samanborið við 21,0 dag, í sömu röð, p=0,003), þar sem svörun var skilgreind sem CGI-I skorið 1 (mjög mikil framför) eða 2 (mikil framför) i einhverri af tvíblindu rannsóknarheimsóknunum.

Tvær tvíblindar rannsóknir með virkum samanburði og samhliða hópum (OROS-MPH) hafa verið gerðar hjá unglungum á aldrinum 13-17 ára með ADHD. Báðar rannsóknir inniheldu einnig viðmiðunarhóp sem fékk lyfleysu. Í átta vikna rannsókninni með kjörskammti (SPD489-405) var 5 vikna kjörskammtímabil og 3 vikna skammtaviðhaldstímabil. Á kjörskammtímabilinu voru skammtar aðlagðar hjá þátttakendum einu sinni í viku á grundvelli aukaverkana sem komu fram meðan á meðferð stóð (treatment emergent adverse events (TEAE)) og klínískrar svörunar við kjörskammti sem var 30, 50 eða 70 mg/dag (fyrir SPD489 þátttakendur) eða 18, 36, 54 eða 72 mg/dag (fyrir OROS-MPH þátttakendur), sem hélst óbreytt gegnum 3 vikna skammtaviðhaldstímabil.

Meðalskammtar við endapunkt voru 57,9 mg og 55,8 mg fyrir SPD489 og OROS-MPH, í sömu röð. Í þessari rannsókn reyndust hvorki SPD489 né OROS-MPH sýna tölfraðilega yfirburði fram yfir hitt lyfið í viku 8. Í sex vikna rannsókninni með föstum skammti (SPD489-406) var 4 vikna aðlögunartímabil þar sem skammtar voru auknir smám saman (forced-dose titration period) og 2 vikna skammtaviðhaldstímabil. Við stærstu skammtana í SPD489 (70 mg) og OROS-MPH (72 mg), reyndist SPD489 meðferðin hafa yfirburði fram yfir OROS-MPH, bæði samkvæmt aðal verkunargreiningunni (breyting frá upphafsgildi í viku 6 á heildarskori á ADHD-RS) og síðari lykilverkunargreiningunni (í síðustu rannsóknarheimsókninni á CGI-I) (sjá töflu 2).

Tafla 2: Breyting frá grunngildi á ADHD-RS-IV heildarskori og endapunktur á CGI-I (greining á heildarþýði)

SPD489-405	Aðalendapunktur í viku 8 ADHD-RS-IV	Lyfleysa	SPD489	OROS-MPH
Heildarstig við grunngildi	N Meðaltal (SE) 38,2 (0,73)	89	179 36,6 (0,48)	184 37,8 (0,45)
Breyting frá grunngildi í viku 8	N Meðaltal minnstu fervika (LS Mean) (SE) [a]	67 -13,4 (1,19)	139 -25,6 (0,82)	152 -23,5 (0,80)
Munur á lísdexamfetamíni samanborið við OROS-MPH	Meðaltal minnstu fervika (SE) [a] (95% CI) [a] Áhrifastærð [b] p-gildi	Á ekki við	-2,1 (1,15) -4,3; 0,2 0,2 0,0717	Á ekki við
Munur á virkri meðferð samanborið við lyfleysu	Meðaltal minnstu fervika (SE) [a] (95% CI) [a] Áhrifastærð [b] p-gildi	Á ekki við	-12,2 (1,45) -15,1; -9,4 1,16 <0,0001	-10,1 (1,43) -13,0; -7,3 0,97 <0,0001
Annar lykilendapunktur CGI-I				
Einstaklingar greindir (n)		89	178	184
Framför (%) [c]	31 (34,8)	148 (83,1)	149 (81,0)	
Engin framför (%) [d]	58 (65,2)	30 (16,9)	35 (19,0)	
Lísdexamfetamín samanborið við OROS-MPH [e]	Á ekki við	0,6165	Á ekki við	
Virk meðferð samanborin við lyfleysu [e]	Á ekki við	<0,0001	<0,0001	
SPD489-406	Aðalendapunktur í viku 6 ADHD-RS-IV	Lyfleysa	SPD489	OROS-MPH

	Heildarstig við grunngildi	N Meðaltal (SE)	106 36,1 (0,58)	210 37,3 (0,44)	216 37,0 (0,44)
	Breyting frá grunngildi í viku 6	N Meðaltal minnstu fervika (SE) [a]	93 -17,0 (1,03)	175 -25,4 (0,74)	181 -22,1 (0,73)
	Mismunur á lísdexamfetamíni samanborið við OROS-MPH	Meðaltal minnstu fervika (SE) [a] (95% CI) [a] Áhrifastærð [b] p-gildi	Á ekki við	-3,4 (1,04) -5,4; -1,3 0,33 0,0013	Á ekki við
	Munur á virkri meðferð samanborið við lyfleysu	Meðaltal minnstu fervika (SE) [a] (95% CI) [a] Áhrifastærð [b] p-gildi	Á ekki við	-8,5 (1,27) (-11,0; -6,0) 0,82 <0,0001	-5,1 (1,27) (-7,6; -2,6) 0,50 <0,0001
Annar lykilendapunktur CGI-I					
	Páttakendur greindir (n)		106	210	216
	Framför (%) [c]		53 (50,0)	171 (81,4)	154 (71,3)
	Engin framför (%) [d]		53 (50,0)	39 (18,6)	62 (28,7)
	Lísdexamfetamín samanborið við OROS-MPH [e]	Á ekki við	0,0188	Á ekki við	0,0002
	Virk meðferð samanborin við lyfleysu [e]	Á ekki við	<0,0001		

[a] Úr MMRM-líkani (mixed-effects models for repeated measurements) sem felur í sér meðferðahóp, tilgreinda heimsókn, samspli meðferðarhópsins við heimsóknina sem þátt, heildarskor á ADHD-RS-IV við grunngildi sem skýribreytu og aðlögun fyrir samspli heildarskors á ADHD-RS-IV við grunngildi með heimsókninni. Líkanið er byggt á REML aðferð við mat og notar ómótaða tegund sandreifni (covariance type).

[b] Áhrifastærðin er munurinn á meðaltali minnstu fervika (LS mean) deilt með áætluðu staðalfráviki úr ómótuðu sandreifnisfylki (covariance matrix).

[c] Flokkurinn „Framför“ nær yfir „mjög mikil framför“ og „mikil framför“.

[d] Flokkurinn „Engin framför“ nær yfir „óveruleg framför“, „engin breyting“, „óveruleg versnun“, „mikil versnun“ og „mjög mikil versnun“.

[e] Úr CMH-prófi lagskiptu eftir grunngildum CGI-S.

Athugið: N = fjöldi þáttakenda í hverjum meðferðarhópi, n = fjöldi þáttakenda sem greindir voru.

Tveggja ára opin rannsókn á öryggi var gerð hjá börnum og unglungum (á aldrinum 6-17 ára) með ADHD með þáttöku 314 sjúklinga. Af þeim lauk 191 sjúklingur rannsókninni.

Sýnt var fram á viðhald áhrifa í tvíblindri, slembiraðaðri samanburðarrannsókn með lyfleysu og afturköllunarsniði sem gerð var hjá börnum og unglungum á aldrinum 6 til 17 ára (n=157) sem uppfylltu greininguna ADHD (DSM-IV viðmið). Sjúklingar fengu opinn kjörskammt af lísdexamfetamítvímesýlati til langs tíma (að minnsta kosti 26 vikur) áður en þeir voru teknir inn í 6 vikna afturköllunartímabilið (withdrawal period). Hæfir sjúklingar voru valdir af handahófi til að halda áfram að fá kjörskammtinn af lísdexamfetamítvímesýlati eða að skipta yfir í lyfleysu.

Fylgst var með sjúklingum með tilliti til bakslags (meðferðarbrests) í 6 vikna tvíblinda fasanum. Meðferðarbrestur var skilgreindur sem $\geq 50\%$ hækkan (versnun) á heildarskori á ADHD-RS og ≥ 2 punkta hækkan á CGI-S skori miðað við skor við inntöku í tvíblinda, slembiraðaða afturköllunarfasann. Meðferðarbrestur var marktækt lægri hjá þáttakendum sem fengu lísdexamfetamítvímesýlat (15,8%) samanborið við lyfleysu (67,5%) ($p<0,001$). Hjá meirihluta þáttakenda (70,3%) sem urðu fyrir meðferðarbresti óháð meðferð, versnuðu ADHD-einkennin við eða fyrir heimsóknina í viku 2 eftir slembiröðun.

Framkvæmd var rannsókn á öryggi og verkun með föstum skömmum hjá leikskólabörnum á aldrinum 4 til 5 ára með ADHD. Þáttakendum var slembirað í hlutföllunum 5:5:5:6 fyrir lísdexamfetamítvímesýlat (skammtar í styrkleikunum 5, 10, 20, 30 mg) eða lyfleysu (sjá einnig kafla 5.2). Lengd tvíblinda rannsóknartímabilsins var 6 vikur. Í þessari rannsókn á þáttakendum sem fengu Elvanse Adult voru algengustu aukaverkanirnar sem tilkynnt var um meðan á meðferð stóð minnkuð matarlyst (13,7% þáttakenda), pirringur (9,6% þáttakenda) og geðsveiflur og hósti (4,8%

þáttakenda hvor um sig). Í 52 vikna opinni rannsókn var algengasta aukaverkunin sem kom fram meðan á meðferð stóð minnkuð matarlyst (15,9%) (sjá kafla 4.8).

Rannsóknir á misnotkunarhneigð

Í rannsókn á misnotkunarhneigð hjá mönnum framkölluðu 100 mg af lísdexamfetamíntvímesýlati einstaklingsbundin viðbrögð á kvarðanum „Vellíðunartilfinning vegna lyfs“ (Drug Liking Effects) (aðal endapunktur) sem voru marktækt minni en með 40 mg af hraðlosandi dexamfetamíni þegar jafngildir skammtar af 100 mg lísdexamfetamíntvímesýlati og 40 mg af hraðlosandi dexamfetamín-súlfati voru gefnir einstaklingum með sögu um lyfjamisnotkun til inntöku. Hins vegar jók gjöf 150 mg af lísdexamfetamíntvímesýlati jákvæð huglæg viðbrögð á þessum kvarða sem voru sambærileg við jákvæðu huglægu viðbrögðin sem komu fram við 40 mg af hraðlosandi dexamfetamíni og 200 mg af díetylprópíoni til inntöku.

Gjöf 50 mg af lísdexamfetamíntvímesýlati í bláæð til einstaklinga með sögu um lyfjamisnotkun framkallaði jákvæð huglæg svör á mælikvörðum sem mældu „vellíðan tengd lyfi“ (drug liking), „sæluvímu“ (euphoria), „áhrif amfetamíns“ (amphetamine effects) og „áhrif benzedríns“ (benzodraine effects) sem voru hærri en fyrir lyfleysu en lægri en þau sem komu fram með samsvarandi skammti (20 mg) af dexamfetamíni í bláæð.

5.2 Lyfjahvörf

Frásog

Eftir inntöku frásogast lísdexamfetamíntvímesýlat hratt úr meltingarvegi hjá heilbrigðum fullorðnum og börnum (6 til 12 ára) með ADHD, að öllum líkendum fyrir tilstilli PEPT1 ferju með mikla flutningsgetu.

Fæða hefur ekki áhrif á merkjanlegt AUC og C_{max} fyrir dexamfetamín hjá heilbrigðum fullorðnum einstaklingum eftir einn 70 mg skammt af lísdexamfetamíntvímesýlat til inntöku en lengir T_{max} um u.p.b. 1 klst. (frá 3,8 klst. á fastandi maga að 4,7 klst. eftir fituríka máltíð). Eftir 8 klst. föstu var AUC fyrir dexamfetamín eftir gjöf á lísdexamfetamíntvímesýlati jafngilt, hvort sem lyfið var gefið í lausn eða sem heilt hylki til inntöku.

Dreifing

Hjá 18 börnum (6 til 12 ára) með ADHD var T_{max} fyrir dexamfetamín u.p.b. 3,5 klst. eftir inntöku á stökum skammti af lísdexamfetamíntvímesýlati sem var annaðhvort 30 mg, 50 mg eða 70 mg og gefinn var eftir 8 klst. föstu yfir nótt. T_{max} fyrir lísdexamfetamíntvímesýlat var um það bil 1 klst. Sýnt var fram á línuleg lyfjahvörf dexamfetamíns eftir stakan skammt af lísdexamfetamíntvímesýlati til inntöku á skammtabilinu 30 mg til 70 mg hjá börnum á aldrinum 6 til 12 ára.

AUC og C_{max} dexamfetamíns sem jöfnuð voru fyrir þyngd/skammt voru 22% og 12% lægri hjá fullorðnum konum en körlum á 7. degi eftir að skammturinn 70 mg/dag af lísdexamfetamíni hafði verið gefinn í 7 daga. AUC og C_{max} gildi sem jöfnuð voru fyrir þyngd/skammt voru þau sömu hjá stulkum og drengjum eftir staka 30-70 mg skammta.

Engin uppsöfnun dexamfetamíns kom fram við jafnvægi hjá heilbrigðum fullorðnum og engin uppsöfnun lísdexamfetamíntvímesýlats kom fram eftir skömmtu einu sinni á dag í 7 daga samfleytt.

Umbrot

Lísdexamfetamíntvímesýlati er breytt í dexamfetamín og l-lýsín, sem á sér stað fyrst og fremst með umbrotum í blóði vegna vatnsrofsvirkni rauðra blóðkorna. Rauð blóðkorn hafa mikla getu til umbrota lísdexamfetamíns þar sem *in vitro* gögn sýndu fram á að verulegt vatnsrof á sér stað, jafnvel við lítið blóðkornahlutfall. Lísdexamfetamín umbrotnar ekki tilstilli cýtókróm P450 ensíma.

Amfetamín er oxað í 4. stöðu á bensenhringnum til að mynda 4-hýdroxýamfetamín, eða á hliðarkeðju α- eða β-kolefna til að mynda alfafahýdroxýamfetamín eða norefedrín, í sömu röð. Norefedrín og 4-hýdroxýamfetamín eru bæði virk og þau eru síðan oxuð til að mynda 4-hýdroxýnorefedrín.

Alfafahýdroxýamfetamín gengst undir amínósviptingu til að mynda fenýlasetón, sem á endanum myndar bensósýru og glúkúróníð þess sem og tilsvarandi afleiðu glýsíns, hippúrinsýru. Þrátt fyrir að ensímin sem taka þátt í umbrotum amfetamíns hafi ekki verið skýrt skilgreind er þekkt að CYP2D6 tekur þátt með myndun 4-hýdroxýamfetamíns.

Brothvarf

Eftir að 6 heilbrigðir þátttakendur fengu 70 mg skammt af geislamerktu lísdexamfetamíntvímesýlati til inntöku endurheimtist u.p.b. 96% af geislavirkni inntekna skammtsins í þvagi og aðeins 0,3% í saur á 120 klst. tímabili. Af geislavirkninni sem endurheimtist í þvagi var 42% af skammtinum tengt amfetamíni, 25% hippúrinsýru og 2% var óbreytt lísdexamfetamín. Plasmaþéttini óbreytts lísdexamfetamíns er lítil og skammvinn og er almennt ekki mælanleg 8 klst. eftir gjöf.

Helmingunartími brothvarfs lísdexamfetamíns í plasma reyndist yfirleitt að meðaltali minni en ein klukkustund í rannsóknum á lísdexamfetamíntvímesýlati hjá sjálfboðaliðum. Helmingunartími dexamfetamíns er 11 klst.

Sérstakir sjúklingahópar

Lyfjahvörf dexamfetamíns, metin miðað við úthreinsun, eru sambærileg hjá börnum (á aldrinum 6 til 12 ára) og unglungum (á aldrinum 13 til 17 ára) með ADHD og heilbrigðum fullorðnum sjálfboðaliðum þegar leiðrétt hefur verið fyrir líkamsþyngd.

Altæk útsetning dexamfetamíns er sambærileg hjá körlum og konum sem fá sama skammt ef miðað er við mg/kg líkamsþyngdar. Formlegar rannsóknir á lyfjahvörfum m.t.t. kynþáttar hafa ekki verið gerðar. Engin merki eru um áhrif kynþáttar á lyfjahvörf dexamfetamíns.

Í lyfjahvarfarannsókn á 40 einstaklingum (skipt niður eftir nýrnastarfsemi, 8 einstaklingar í hverjum eftirtalinna hópa: eðlileg nýrnastarfsemi, væg skerðing, miðlungsmikil skerðing, alvarleg skerðing og nýrnasjúkdómur á lokastigi) minnkaði úthreinsun dexamfetamíns úr 0,7 l/klst./kg hjá heilbrigðum einstaklingum í 0,4 l/klst./kg hjá sjúklingum með alvarlega skerðingu á nýrnastarfsemi (gauklasíunarhraði 15 til <30 ml/mín. 1,73 m² eða kreatínínúthreinsun <30 ml/mín.).

Samkvæmt þýðisgreiningu á lyfjahvörfum var meðalútsetning dexamfetamíns við jafnvægi u.p.b. 44% meiri hjá börnum á aldrinum 4 til 5 ára samanborið við börn á aldrinum 6 til 11 ára sem fengu sama skammt (30 mg/dag).

Í rannsókn á 47 einstaklingum á aldrinum 55 ára eða eldri var úthreinsun dexamfetamíns u.p.b. 0,7 l/klst./kg hjá sjúklingum 55 til 74 ára og 0,55 l/klst./kg hjá sjúklingum ≥ 75 ára. Þetta er örlítill minnkun samanborið við yngri fullorðna einstaklinga (u.p.b. 1 l/klst./kg fyrir einstaklinga á aldrinum 18 til 45 ára).

5.3 Forklínískar upplýsingar

Forklínískar rannsóknir á misnotkunarhneigð gefa til kynna að lísdexamfetamíntvímesýlat geti valdið huglægum áhrifum hjá rottum og öpum sem eru sambærileg þeim sem fram koma með dexamfetamíni sem virkar örвandi á miðtaugakerfið, en þau koma seint fram og skammvinn á meðan umbunaráhrifin sem fram komu í rannsóknum hjá þeim sem gefa sér lyfið sjálfir eru lægri en þau sem fram koma með metýlfenídati eða kókaíni.

Í rannsóknum á eituráhrifum eftir endurtekna skammta voru helstu niðurstöðurnar breytingar á hegðun, eins og aukin virkni sem er dæmigerð fyrir gjöf á örвandi lyfjum, með tilheyrandi lækkun á þyngd, vexti og fæðuinntekt, sem talin er vera afleiðing af óhóflegri lyfjafræðilegri svörun.

Lísdexamfetamíntvímesýlat olli ekki eiturverkunum á erfðaefni þegar það var prófað *in vitro* með Ames-prófi, eitlaæxlisgreiningu hjá músum eða *in vivo* með beinmergssmákjarnaprófi hjá músum. Ekki hafa verið gerðar rannsóknir á krabbameinsvaldandi áhrifum lísdexamfetamíntvímesýlats. Engin merki um krabbameinsvaldandi áhrif komu fram í rannsóknum þar sem *d*-, *l*-amfetamín (handhverfuhlutfall 1:1) var gefið músum og rottum með fæði í 2 ár í skömmatum sem voru allt að 30 mg/kg/dag hjá karlkyns músum, 19 mg/kg/dag hjá kvenkyns músum og 5 mg/kg/dag hjá karlkyns og kvenkyns rottum.

Lísdexamfetamíntvímesýlat hafði engin áhrif á fósturþroska eða lifun þegar það var gefið ungafullum rottum til inntöku í skömmatum sem voru allt að 40 mg/kg/dag og kanínum við skammta sem voru allt að 120 mg/kg/dag.

Sýnt hefur verið fram á að skyndileg gjöf stórra skammta af amfetamíni (*d*- eða *d,l*-) hafi langvinn taugaeituráhrif í nagdýrum þ.m.t. óafturkræfar skemmdir taugaþráða. Hins vegar sáust ekki breytingar á aukaverkunum í miðtaugakerfi í lokarannsókn á eituráhrifum lísdexamfetamíntvímesýlats hjá ungum rottum og hundum. Ekki er vitað hvaða þýðingu þessar niðurstöður hafa fyrir menn.

Amfetamín (*d*- til *l*-handhverfuhlutfall 3:1) hafði ekki neikvæð áhrif á frjósemi eða þroska snemma á fósturskeiði hjá rottum við skammta sem voru allt að 20 mg/kg/dag.

Fjöldi rannsókna á nagdýrum benda til þess að útsetning fyrir amfetamíni (*d*- eða *d,l*-) fyrir fæðingu eða snemma eftir fæðingu í skömmatum sem eru sambærilegir við klíniska skammta getur leitt til langtíma taugaefnafræðilegra og hegðunartengdra breytinga. Hegðunartruflanir sem greint hefur verið frá eru m.a. skerðing á námshæfni og minni, breytt hreyfivirkni og breytingar á kynstarfsemi. Sambærilegar rannsóknir hafa ekki verið gerðar á lísdexamfetamíntvímesýlati. Hins vegar komu engar aukaverkanir á frjósemi fram við mat á frjósemi eftir að meðferð með lísdexamfetamíntvímesýlati var hætt, í rannsókn á eituráhrifum hjá ungum rottum.

6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

6.1 Hjálparefni

Innihald hylkis

Örkristallaður sellulósi.

Kroskarmellósasanatríum.

Magnesíumsterat.

Hylkisskel

Gelatín.

20 mg: titantvíoxíð (E171) og gult járnoxíð (E172).

30 mg: titantvíoxíð (E171) og erýtrósín (E127).

40 mg: titantvíoxíð (E171) og skærblátt FCF (E133), svart járnoxíð (E172) og gult járnoxíð (E172).

50 mg: titantvíoxíð (E171) og skærblátt FCF (E133).

60 mg: titantvíoxíð (E171) og skærblátt FCF (E133).

70 mg: titantvíoxíð (E171), skærblátt FCF (E133) og erýtrósín (E127).

Prentblek

Shellac

Kalíumhýdroxíð

Svart járnoxíð (E172)

Própýlenglýkól

6.2 Ósamrýmanleiki

Á ekki við.

6.3 Geymsluþol

3 ár

6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið við lægri hita en 25°C.

6.5 Gerð íláts og innihald

Háþéttni pólýetýlenglas og pólýprópýlen barnaöryggislok með innri innsiglisþynnu.

Pakkningastærðir: 28 eða 30.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun

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

7. MARKAÐSLEYFISHAFI

Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch
Block 2, Mesian Plaza
50 – 58 Baggot Street Lower
Dublin 2, D02 HW68
Írland

8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

Elvanse Adult 20 mg hörð hylki: IS/1/22/034/01

Elvanse Adult 30 mg hörð hylki: IS/1/17/041/01

Elvanse Adult 40 mg hörð hylki: IS/1/22/034/02

Elvanse Adult 50 mg hörð hylki: IS/1/17/041/02

Elvanse Adult 60 mg hörð hylki: IS/1/22/034/03

Elvanse Adult 70 mg hörð hylki: IS/1/17/041/03

9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS / ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

30 mg, 50 mg og 70 mg:

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 17. júlí 2017.

Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 18. nóvember 2027.

20 mg, 40 mg og 60 mg:

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 3. febrúar 2023.

10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

29. janúar 2024.