

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. Търговско име на лекарствения продукт

FLIXOTIDE 25 Inhaler
Фликсотид 25 Инхалер

FLIXOTIDE 50 Inhaler
Фликсотид 50 Инхалер

2. Количествен и качествен състав

Flixotide 25 Инхалер представлява контейнер под налягане с дозираща помпа, която освобождава 25 µg fluticasone propionate при всяко впръскване (доза). Всеки контейнер съдържа 60 или 120 дози (впръсквания).

Flixotide 50 Инхалер представлява контейнер под налягане с дозираща помпа, която освобождава 50 µg fluticasone propionate при всяко впръскване (доза). Всеки контейнер съдържа 60 или 120 дози (впръсквания).

3. Лекарствена форма

Суспензия под налягане за инхалация.

4. Клинични данни

4.1. Показания

Бронхиална астма

Fluticasone propionate притежава силен противовъзпалителен ефект върху дихателните пътища и белия дроб.

При възрастни:

За постигане на контрол (терапевтична ремисия) при:

- Лека персистираща форма на бронхиална астма (стойности на ВЕД над 80 % спрямо базовите и вариабилност под 20 %): пациенти с необходимост от по-често симптоматично лечение с бронходилататор
- Среднотежка форма на бронхиална астма (стойности на ВЕД 60-80 % спрямо базовите и вариабилност 20-30 %): тоест пациенти, при които е необходимо редовно противовъзпалително лечение на бронхиална астма или пациенти с нестабилна или прогресираща форма на болестта
- Тежка форма на бронхиална астма (стойности на ВЕД под 60 %, спрямо базовите, и вариабилност над 30 %): пациенти с тежка хронична форма на бронхиална астма. При много пациенти, нуждаещи се от системно лечение с кортикоステроиди с цел контрол върху симптоматиката, приложението на инхалаторен fluticasone propionate, може да доведе до значително редуциране на дозата или елиминиране на необходимостта от перорален кортикостероид.

При деца:
При необходимост от противовъзпалително лечение на бронхиална астма при деца, включително пациенти, при които не се постига контрол на състоянието от използвани други продукти за профилактика.

4.2.: Дозировка и начин на приложение

Flixotide Inhaler се прилага инхалаторно само през устата.

Пациентите трябва да имат предвид, че инхалаторният fluticasone propionate се използва

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към II-5663, II-5664	
разрешение за употреба № 12-04-024	
623/25.06.2002	документ



за контрол на заболяването и независимо от наличието или липсата на симптоми, лекарството трябва да се приема редовно.

Предписаната дневна доза по възможност да се приема в два приема.

При пациенти, които се затрудняват с координацията при използването на инхалатора, Flixotide може да се прилага с помощта на обемна камера за инхиалиране Volumatic™.

Специални групи пациенти:

Не е необходима промяна в дозата при пациенти в напреднала възраст или при такива с бъбречно или чернодробно увреждане.

Дозировка при бронхиална астма

Ефектът от терапията се проявява 4 - 7 дни след началото на лечението. При пациенти, които не са прилагали инхалаторни кортикоステроиди може да се наблюдава промяна в състоянието още след първите 24 часа.

Необходимо е повишено внимание при пациенти, съобщаващи за отслабващ ефект на бързодействащия бронходилататор или нужда от по-чест прием спрямо предписания.

Дозировка при възрастни и деца над 16 години: 100 до 1000 µg два пъти дневно.

Началната доза инхалаторен fluticasone propionate е препоръчително да се определя в зависимост от тежестта на състоянието:

- Лека форма на бронхиална астма: 100 до 250 µg два пъти дневно.
- Среднотежка форма на бронхиална астма: 250 до 500 µg два пъти дневно.
- Тежка форма на бронхиална астма: 500 до 1000 µg два пъти дневно.

След това дозата може да се промени до постигане на контрол върху състоянието или в зависимост от индивидуалния отговор към терапията може да се редуцира до минималната ефективна доза.

За ориентировъчно определяне на първоначалната доза Flixotide може да послужи половината от дневната доза на инхалаторен beclomethasone dipropionate или негов еквивалент.

Тежката форма на бронхиална астма изисква редовна оценка на състоянието поради риска от летален изход. При тях е необходим прием на високи дози инхалаторен (вж.4.2.) или перорален кортикостероид. При внезапно влошаване на състоянието може да се наложи повишаване на дозата на кортикостероида. Описаното повишаване на дозата трябва да се назначи от лекар.

При деца над 4 години: 50 до 200 µg два пъти дневно.

В много от случаите на астма при деца може да бъде постигнат адекватен контрол с дози на инхалатора 50 до 100 µg два пъти дневно. При пациенти, при които не е постигнат задоволителен контрол с тази дозировка, покачването на дозата до 200 µg два пъти дневно може да бъде от полза.

Началната доза инхалаторен fluticasone propionate при деца се определя от тежестта на заболяването.

Дозата може да се променя до постигане на адекватен контрол или да се намалява до минималната ефективна доза в зависимост от индивидуалния отговор към терапията.

При деца на възраст от 1 до 4 години: 100 µg два пъти дневно, приложен чрез използване на детска обемна камера с лицева маска (например Babyhaler™).

При малки деца има успех от терапията при приложение на инхалаторен fluticasone propionate за овладяване на частите прояви или персистиращи симптоми на заболяването.

В клинични изпитвания при деца от 1 до 4 години е установено, че оптимален контрол



върху състоянието се постига при приложение на дози от 100 µg два пъти дневно. При малки деца необходимите дози от лекарството за инхалаторно приложение са по-високи в сравнение с тези за по-големи деца. Това се обяснява с по-трудното проникване на продукта през дихателните пътища поради по-малкия диаметър, по-честото използване на обемна камера за инхиалиране и предимно носовото дишане при тези пациенти.

Необходимо е редовно наблюдение на промените в състоянието и резултатите от терапията.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към някоя от съставките на продукта.

4.4. Специални предупреждения и специални предпазни мерки за употреба

Лечението на астмата трябва да следва стъпаловидна програма. Повлияването на пациента трябва да се контролира клинично и чрез функционални изследвания на дишането.

Засилената употреба на бързодействащи инхалаторни β_2 агонисти показва влошаване на бронхиална астма. Препоръчва се при тези условия да се промени терапевтичния план на лечение. Внезапното и прогресиращо влошаване на контрола върху заболяването може да доведе до смърт. Препоръчва се повишаване на дозата на кортикоステроиди. При пациенти с повишен риск се препоръчва ежедневно наблюдение на ВЕД.

Fluticasone propionate инхалер не се ползва за овладяване на пристъпите. Лекарството е показано за продължително лечение на заболяването. За овладяване пристъпите на бронхиална астма е необходимо приложение на бързодействащи инхалаторни бронходилататори.

При липса на отговор към терапията или обостряния на бронхиална астма се препоръчва повишаване дозата на инхалаторния fluticasone propionate, като при необходимост може да се приложи системно лечение с кортикостероиди и/или антибиотици при наличие на инфекция.

Трябва да се провери техниката на инхиалиране на пациента, за да се установи наличието на синхрон между вдишване и инхиалиране. Постигането на синхрон е от голямо значение за доброто разпределение на лекарството в белия дроб.

Може да се развият нежелани реакции от страна на целия организъм при приложение на инхалаторни кортикостероиди, особено при прием на високи дози за дълъг период от време. Тези реакции се развиват по-често при приложение на перорални кортикостероиди. Възможна е изявата на реакции като надбъбречна супресия, забавяне на растежа при деца и подрастващи, намаляване на костната минерална плътност, катараракта и глаукома. По тази причина е важно да се приема най-ниската терапевтична доза инхалаторен кортикостероид за ефективен контрол върху състоянието (вж. 4.8).

Препоръчва се редовно проследяване на промените в ръста при деца на продължително лечение с инхалаторни кортикостероиди.

При някои пациенти може да се установи повищена чувствителност към ефектите на инхалаторни кортикостероиди в сравнение с реакцията на по-голяма част от лекуваните лица.

В повечето случаи при приложение на fluticasone propionate в препоръчани дози, надбъбречните функции и резерви се запазват в референтни граници. Промяната в състоянието в резултат от терапията с инхалаторен fluticasone propionate, може да доведе до редуциране на нуждите от перорални кортикостероиди. Въпреки това, има възможност за развитие на нежелани реакции за известен период от време, като те са в резултат от проведена или интермитираща терапия с перорални кортикостероиди. Препоръчва се единична оценка на нарушената надбъбречна функция, преди да се пристъпи към терапия за нейното овладяване.

При спешни или планови операции и манипулатии трябва винаги да се има предвид



възможността за влошен отговор от страна на надбъбрека, което налага преценка на нуждата от подходящо кортикостероидно лечение.

При преминаване от перорални кортикостероиди към инхалаторно лечение с fluticasone propionate се препоръчва повишено внимание и редовно проследяване на надбъбречната функция. Съществува възможност за развитие на нежелани реакции от страна на надбъбрека в отговор на терапията.

При преминаване от перорални кортикостероиди към инхалаторна терапия с fluticasone propionate се препоръчва постепенно редуциране дозата на пероралния кортикостероид. Препоръчва се пациентите да носят предупредителна карта за възможна нужда от допълнителна доза от кортикостероида при условия на стрес.

По подобен начин преминаването от системна към инхалаторна терапия с кортикостероид може да доведе до проява на маскирани алергични състояния като алергичен ринит или екзема. Приемът на системни кортикостероиди води до потискане на тяхната изява. Препоръчва се симптоматично лечение с антихистаминови и/или продукти за локално приложение, включително локални кортикостероиди.

Лечението с fluticasone propionate инхалер трябва да се спира постепенно.

Подобно на другите кортикостероиди за инхалаторно приложение, се препоръчва повишено внимание при пациенти с активна или латентна белодробна туберкулоза.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

След инхалаторно приложение се достигат ниски концентрации на лекарството в плазмата. По тази причина не се очаква развитие на клинично значими лекарствени взаимодействия. Препоръчва се повишено внимание при едновременно приложение с лекарствени продукти, известни като високоактивни инхибитори на ензима CYP 3A4 (напр. ketoconazole, ritonavir). Тези лекарства може да доведат до повишаване на системната експозиция на fluticasone propionate.

4.6. Бременност и кърмене

Няма достатъчно доказателства за безопасността от приложение на fluticasone propionate по време на бременност при човека. При репродуктивни изследвания при животни се установяват нежелани ефекти, характерни за глюкокортикоиди само след прием на дози, които водят до системна експозиция, многократно надвишаваща тези стойности при инхалаторно приложение на fluticasone propionate в терапевтични дози. Не се установява токсичност върху генома при проведените тестове за мутагеност.

Въпреки това, както при всички други лекарства, по време на бременност fluticasone propionate следва да се прилага само ако очакваната полза от лечението на майката е по-голяма от възможния риск за плода.

Кърмене:

Не са провеждани изследвания за екскретирането на fluticasone propionate в кърмата при човека. При достигане на измерими плазмени нива на продукта, след подкожно приложение при кърмещи лабораторни плъхове, fluticasone propionate се установява в кърмата. След инхалаторно приложение на fluticasone propionate в терапевтични дози се очакват ниски плазмени концентрации.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не се очаква fluticasone propionate да води до такива.



4.8. Нежелани лекарствени реакции

При някои пациенти се описва појава на кандидоза на устата и гърлото.

Изплакването на устата с вода след инхалиране може да ограничи тези прояви при повечето пациенти.

По време на лечение с fluticasone propionate инхалер, симптоматичната кандидоза може да се лекува с локални противогъбични продукти.

При някои пациенти приложението на инхалаторен fluticasone propionate може да доведе до дрезгавост в гласа. Изплакването на устата с вода след инхалиране може да ограничи тези прояви.

Както при инхалаторното приложение на други продукти е възможно да се развие парадоксален бронхоспазъм с увеличаване на хриптенето веднага след приложението на дозата. Тази реакция трябва да се третира незабавно с приложение на бързодействащ инхалаторен бронходилататор. Приема на fluticasone propionate инхалер трябва веднага да бъде преустановен. Необходимо е да се направи оценка на състоянието на пациента и при необходимост да се обмисли алтернативна терапия.

Описват се реакции на свръхчувствителност от страна на кожата.

Докладвани са редки случаи на лицев и орофарингеален оток.

Възможно е развитие на нежелани реакции като супресия функцията на надбъбрека, забавяне на растежа при деца и подрастващи, намаляване на костната минерална плътност, катаракта и глаукома (вж. 4.4).

4.9. Предозиране

Случайното инхалиране на fluticasone propionate в дози, по-високи от терапевтичните, може да доведе до временна супресия функцията на надбъбрека. В тези случаи не е необходимо лечение. Функцията на надбъбрека се възстановява след период от няколко дни, като това може да се обективизира чрез измерване стойностите на плазмения кортизол. Попадено проявено потискане на надбъбречната функция може да се развие при предозиране за по-дълъг период от време. В тези случаи може да е необходимо проследяване на процеса на регенериране на надбъбрека. В случай на предозиране, fluticasone propionate може да се приема в дози, необходими за контрол на състоянието.

5. Фармакологични данни

ATC код: R03BA05

5.1. Фармакодинамични свойства

При инхалаторно приложение в препоръчани дози fluticasone propionate притежава силен глюкокортикоиден противовъзпалителен ефект върху белия дроб. Това води до намаляване на симптомите и обострянията на бронхиална астма.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсолютната бионаличност на инхалаторен fluticasone propionate е между 10-45% от приетата доза, като зависи от устройството за инхалиране. Лекарството се резорбира предимно в белия дроб. Скоростта на резорбция отначало е висока като постепенно намалява. Останалата част от инхалираната доза може да се погълне. Това може да доведе до системна експозиция в много малка степен поради слабата разтворимост и прехепаталния метаболизъм на продукта, като се установяват стойности на орална бионаличност под 1%. При графично представяне, повишаването на инхалираната доза води до линейно нарастващо на системната

експозиция. Елиминирането на fluticasone propionate се определя от високите стойности на клирънс от плазмата (1150 ml/min), големият обем на разпределение при steady state (приблизително 300 l) и крайно време на плазмен полуживот 8 часа. Установява се свързване с плазмените протеини в голяма степен (91 %). Fluticasone propionate се елиминира за кратко време от циркулацията, основно чрез метаболизиране с участието на ензим цитохром P₄₅₀ CYP 3A4, до неактивен метаболит на карбоксиловата киселина. Fluticasone propionate се елиминира непроменен през бъбреците в много ниска степен (< 0,2 %) и около 5 % под формата на метаболит. Препоръчва се повишено внимание при едновременно приложение с продукти, познати като инхибитори на ензима CYP 3A4. Тези лекарства може да доведат до повишаване на системната експозиция на fluticasone propionate.

5.3. Предклинични данни за безопасност

При проведени изследвания за токсичност се установяват нежелани реакции, типични за високоактивните кортикоステроиди само при прием на дози, многократно надвишаващи терапевтичните. Не се установяват значими ефекти при проведени тестове за токсичност с повтарящи дози, изследвания за тератогенност или репродуктивна способност.

При условията *in vitro* и *in vivo* не се установява мутагенна активност на fluticasone propionate. Не се установява канцерогенен потенциал на продукта при гризачи. При лабораторни животни лекарството не води до дразнене и сенсибилизиране.

6. Фармацевтични данни

6.1. Списък на помощните вещества и техните количества.

Помощно вещество	Количество на доза	Количество в една опаковка от 60 дози	Количество в една опаковка от 120 дози	Референтни стандарти
Lecithin	0,25 µg	25 µg	40 µg	USNF
Dichlorodifluoromethan	до 23,75 mg	до 2,375 mg	до 3,80 g	BP
Trichlorofluoromethane	до 61,25 mg	до 6,125 mg	до 9,80 mg	BP

6.2. Физико-химични несъвместимости

Не са описани.

6.3. Срок на годност

3 години

6.4. Специални условия за съхранение

Flixotide Inhaler трябва да се съхранява при температура под 30°C.

Да не се замразява. Да се пази от пряка слънчева светлина.

Както при повечето инхалаторни продукти във флакони под налягане, терапевтичният ефект на това лекарство може да намалее, когато флаконът е изстуден.

Флаконът да не се пробива, чупи или изгаря, даже ако ви се струва празен.

6.5. Данни за опаковката

Вторична опаковка: картонена кутия.

Първична опаковка: контейнер от алуминий. Алуминиевият контейнер е запечатан с дозираща помпа – клапа и е поставен в пластмасово устройство с разпръскваща люза, наконечника и защитна капачка.



Количество в една опаковка: 60 или 120 инхалаторни дози.

6.6. Препоръки при употреба

Проверка на инхалера:

Преди да използвате дозирания инхалатор за първи път или ако вашия инхалер не е бил използван в продължение на една седмица или повече, отстранете капачката на наконечника, който се поставя в устата чрез внимателно стисване от двете й страни, разклатете инхалера добре и пръснете един път във въздуха, за да се уверите, че работи.

Използване на инхалера:

1) Отстранете капачката на наконечника чрез внимателно притискане от двете страни и проверете отвътре и отвън дали наконечника е чист.

2) Разклатете инхалера добре.

3) Дръжте инхалера между пръстите и палеца, като палеца поставете долу под наконечника.

4) Издишайте и след това поставете наконечника в устата си между зъбите и затворете устни около него, без да го захапвате.

5) Веднага, след като започнете вдишването през устата натиснете върха на инхалера за да впръскате fluticasone propionate, като вдишвате продължително и дълбоко.

6) Докато задържате дъха си, извадете инхалера от устата и махнете пръста от върха на инхалера. Задръжте дъха си докато ви е възможно.

7) Ако трябва да поемете повече на брой дози, задръжте инхалера нагоре и изчакайте половин минута, след което повторете действията от т.2 до т.6.

Наконечника се затваря чрез силно притискане на капачката.

ВАЖНО! Изпълнявайте възможно по-бавно действията от точка 4, 5 и 6. Важно е да започнете да дишате колкото е възможно по-бавно точно преди задействането на инхалера.

Упражнявайте се пред огледало първите няколко пъти. Ако след инхиалиране видите капчици по Вашия инхалер или отстрани по устните си трябва да повторите приема от т.2.

Ако лекуващия Ви лекар е дал други инструкции за употреба на инхалера, моля спазвайте ги внимателно. Ако нещо ви притеснява, смущава или не го разбирате, попитайте Вашия лекар.

При деца: При деца може да има нужда от помощ при използването на инхалера.

Препоръчва се помощта на възрастен. Детето трябва да издиша, като инхалерът се използва при вдишване. Направете няколко опита заедно. При по-големи деца и при пациенти със слаба мускулна сила на ръцете се препоръчва инхалерът да се държи с двете ръце. Двета показалеца трябва да се поставят на върха на инхалера, докато двета палеца се държат върху основата под наконечника.

Почистване:

Вашият инхалер трябва да бъде почистван поне веднъж седмично по следния начин:

1) Извадете металния флакон от пластмасовата част на инхалера и отстранете капачката на наконечника, който се поставя в устата.

2) Изплакнете пластмасовата част с наконечника в топла вода.

3) Оставете ги да изсъхнат на сухо и топло място. Не ги нагрявайте.

4) Отново поставете на място флакона и капачката.

Във водата може да се постави слаб детергент или разтвор от типа на тези за измиване на бутилки за хранене на бебета (потърсете съвета на фармацевт). След това се препоръчва да се изплакне обилно с чиста вода преди подсушаване. Не поставяйте металния флакон във вода.

7. Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба

Glaxo Group Ltd.



Greenford road, Greenford,
Middlesex UB6 0NN, UK

Производител

Glaxo Operations UK Ltd
T/A GlaxoWellcome Operations
Speke Boulevard, Speke, Liverpool
UK, L24 9JD

8. Регистрационен номер в регистъра по чл. 28 ЗЛАХМ

9. Дата на първо разрешаване за употреба на лекарствения продукт

Дата на първо разрешение за употреба в България - 17.05.1994 г.

10. Дата на (частична) актуализация на текста

*Издание № 14
21.06.2001 г.*

