

16. august 2023

**PRODUKTRESUMÉ**

**for**

**Dexmedetomidin "Ever Pharma", koncentrat til infusionsvæske, opløsning**

**0. D.SP.NR.**

30264

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Dexmedetomidin "Ever Pharma"

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING**

Hver 1 ml koncentrat indeholder dexmedetomidinhydrochlorid svarende til 100 mikrogram dexmedetomidin.

Hver 2 ml ampul indeholder 200 mikrogram dexmedetomidin.

Hver 4 ml ampul indeholder 400 mikrogram dexmedetomidin.

Hver 10 ml ampul indeholder 1.000 mikrogram dexmedetomidin.

Hvert 2 ml hætteglas indeholder 200 mikrogram dexmedetomidin.

Hvert 4 ml hætteglas indeholder 400 mikrogram dexmedetomidin.

Hvert 10 ml hætteglas indeholder 1.000 mikrogram dexmedetomidin.

Koncentrationen af den færdige infusionsvæske efter fortynding bør være enten 4 mikro­gram/ml eller 8 mikrogram/ml.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver ml koncentrat indeholder mindre end 1 mmol (cirka 3,5 mg) natrium.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Koncentrat til infusionsvæske, opløsning (sterilt koncentrat)

Koncentratet er en klar, farveløs opløsning, pH 4,5-7,0.

**4. KLINISKE OPLYSNINGER**

**4.1 Terapeutiske indikationer**

1. Til sedation af voksne patienter på intensivafdeling, der har behov for et sedationsniveau, der ikke er dybere end opvågning ved verbal stimulering (svarende til Richmond Agitation-Sedation Scale (RASS) 0 til -3).

2. Til sedation af voksne, ikke-intuberede patienter inden og/eller under diagnostiske eller kirurgiske procedurer, der kræver sedation dvs. sedation under procedurer/vågen sedation.

**4.2 Dosering og administration**

**Indikation 1. Til sedation af voksne patienter på intensivafdeling, der har behov for et sedationsniveau, der ikke er dybere end opvågning ved verbal stimulering (svarende til Richmond Agitation-Sedation Scale (RASS) 0 til -3).**

Kun til hospitalsanvendelse. Dexmedetomidin "Ever Pharma" må kun administreres af sundhedspersonale, der er kvalificeret til at behandle patienter, der kræver intensiv pleje.

Patienter, der i forvejen er intuberede og sederede kan skifte til dexmedetomidin med en initial infusionshastighed på 0,7 mikrogram/kg/t, som herefter trinvist kan tilpasses inden for dosisområdet 0,2‑1,4 mikrogram/kg/t med henblik på at opnå det ønskede sedationsniveau afhængig af patientens respons. Til svækkede patienter kan en lavere initial infusionshastighed overvejes. Dexmedetomidin er meget kraftigt virkende og infusionshastigheden er angivet pr. **time**. Efter en dosisjustering, kan et nyt *steady state* sedationsniveau ikke opnås i op til én time.

*Maksimal dosis*

Den maksimale dosis på 1,4 mikrogram/kg/t bør ikke overskrides. Patienter, som ikke opnår et adækvat sedationsniveau med den maksimale dosis af dexmedetomidin, bør skifte til et alternativt sedativum.

Det frarådes at administrere en bolusdosis af Dexmedetomidin "Ever Pharma" ved sedation på intensivafdelingen, og det er associeret med øgede bivirkninger. Indtil der er klinisk virkning af dexmedetomidin, kan der administreres propofol eller midazolam, hvis det er nødvendigt.

*Varighed*

Der er ingen erfaring med anvendelse af Dexmedetomidin "Ever Pharma" i mere end 14 dage. Anvendelse af Dexmedetomidin "Ever Pharma" længere end denne periode skal revurderes regelmæssigt.

**Indikation 2. Til sedation af voksne, ikke-intuberede patienter inden og/eller under diagnostiske eller kirurgiske procedurer, der kræver sedation, dvs. sedation under procedurer/vågen sedation.**

Dexmedetomidin "Ever Pharma" skal administreres af sundhedspersonale med erfaring i anæstesi til patienter på operationsstuen eller under diagnostiske procedurer. Når Dexmedetomidin "Ever Pharma" skal administreres med henblik på vågen sedation, skal patienterne monitoreres kontinuerligt af personer, der ikke er involveret i udførelse af diagnosticeringen eller selve den kirurgiske procedure. Patienterne skal monitoreres kontinuerligt med henblik på tidlige symptomer på hypotension, hypertension, bradykardi, respirationsdepression, luftvejsobstruktion, apnø, dyspnø og/eller manglende iltmætning (se pkt. 4.8).

Supplerende ilt skal være til umiddelbar rådighed og administreres, når det er indiceret. Iltmætningen skal monitoreres med pulsoximetri.

Dexmedetomidin "Ever Pharma" administreres som en initialdosis-infusion efterfulgt af en vedligeholdelsesdosis-infusion. Afhængig af proceduren kræves der ofte brug af samtidig behandling med lokalt virkende anæstetika eller sedativa for at opnå den ønskede kliniske effekt. Supplerende analgesi eller sedativa (f.eks. opioider, midazolam eller propofol) er anbefalet i tilfælde af smertefulde procedurer, eller hvis øget sedation er nødvendig. Den farmakokinetiske distributionshalveringstid af Dexmedetomidin "Ever Pharma" er anslået til ca. 6 min. Dette kan sammen med effekten af anden administreret medicin tages med i betragtningen ved vurdering af den nødvendige tid for titrering til den ønskede kliniske effekt af Dexmedetomidin "Ever Pharma".

Initiering af sedation under procedurer

* En stødinfusion med 1,0 mikrogram/kg administreres over 10 minutter. Ved mindre invasive procedurer såsom øjenkirurgi er en stødinfusion med 0,5 mikrogram/kg administreret over 10 minutter egnet.

Vedligeholdelse af sedation under procedurer

* Vedligeholdelsesinfusion initieres generelt med 0,6-0,7 mikrogram/kg/time og titreres, til der opnås den ønskede virkning med doser fra 0,2 til 1 mikrogram/kg/time. Hastigheden af vedligeholdelsesinfusionen skal tilpasses, til målniveauet for sedation opnås.

Særlige populationer

*Ældre patienter*

Normalt kræves der ingen dosisjustering hos ældre patienter (se pkt. 5.2). Ældre patienter kan have en højere risiko for hypotension (se pkt. 4.4) men begrænset data fra brug ved vågne sedation viser ingen klar sammenhæng med dosis.

*Nedsat nyrefunktion*

Der kræves ingen dosisjustering hos patienter med nedsat nyrefunktion.

*Nedsat leverfunktion*

Dexmedetomidin "Ever Pharma" metaboliseres i leveren og skal anvendes med forsigtighed hos patienter med nedsat leverfunktion. En reduceret vedligeholdelsesdosis kan overvejes (se pkt. 4.4 og 5.2).

*Pædiatrisk population*

Dexmedetomidin "Ever Pharma"s sikkerhed og virkning hos børn i alderen 0-18 år er ikke klarlagt.

De foreliggende data er beskrevet i pkt. 4.8, 5.1 og 5.2, men der kan ikke gives nogen anbefalinger vedrørende dosering.

**Administration**

Dexmedetomidin "Ever Pharma" må kun administreres som intravenøs infusion efter fortynding og under anvendelse af et kontrolleret infusionsudstyr. For instruktioner om fortynding af lægemidlet før administration, se pkt. 6.6.

**4.3 Kontraindikationer**

Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.

Udtalt hjerteblok (af 2. eller 3. grad), medmindre der behandles med pacemaker.

Ukontrolleret hypotension.

Akutte cerebrovaskulære tilstande.

**4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen**

Monitorering

Dexmedetomidin "Ever Pharma" er beregnet til anvendelse på en intensivafdeling, operationsstue og under diagnostiske procedurer. Anvendelse andre steder frarådes. Alle patienter skal kontinuerligt kardielt monitoreres under infusion af Dexmedetomidin "Ever Pharma". På grund af risiko for respirationsdepression og i nogle tilfælde apnø skal respirationen overvåges hos ikke-intuberede patienter (se pkt. 4.8).

Tiden indtil normalisering efter brug af dexmedetomidin, er rapporteret til at være ca. 1 time. Hvis anvendelsen sker på ambulant basis skal patienten monitoreres tæt i mindst 1 time (eller længere baseret på patientens tilstand), med lægetilsyn i yderligere 1 time for at sikre patientens sikkerhed.

Generelle forsigtighedsregler

Dexmedetomidin "Ever Pharma" bør ikke administreres som en bolusdosis og på intensivafdelingen er støddosis ikke anbefalet. Brugerne skal derfor være klar til at anvende alternative sedativa til akut kontrol af agitation eller under procedurer, dette gælder specielt i løbet af de første timers behandling. Ved vågen sedation kan der gives en lille bolusdosis af et andet sedativum, hvis en hastig øgning i sedationsniveau er nødvendig.

Hos nogle patienter i behandling med Dexmedetomidin "Ever Pharma" er det observeret, at disse er lette at vække og kvikke ved stimulering. Ved fravær af andre kliniske tegn og symptomer er dette alene ikke at betragte som manglende virkning.

Dexmedetomidin medfører normalt ikke dyb sedation og patienter kan let vækkes. Dexmedetomidin egner sig derfor ikke til patienter der ikke tåler denne effekt profil, f.eks. hvis dyb vedvarende sedation er krævet.

Dexmedetomidin "Ever Pharma" må ikke anvendes som et generelt anæstetisk induktionsmiddel til intubation eller til at fremkalde sedation under anvendelse af muskelrelaksantia.

Dexmedetomidin har ikke samme antikonvulsive virkning som andre sedativa og kan dermed ikke undertrykke underliggende krampeaktivitet.

Der skal udvises forsigtighed, hvis dexmedetomidin kombineres med andre stoffer med sederende eller kardiovaskulære virkninger, da der kan forekomme additive virkninger.

Dexmedetomidin "Ever Pharma" anbefales ikke til patientkontrolleret sedation. Tilstrækkelige data er ikke tilgængelige.

Når Dexmedetomidin "Ever Pharma" anvendes ambulatorisk skal patienter normalt udskrives til pleje hos en passende tredjepart. Patienter skal rådes til ikke at køre bil eller udføre risikofyldt arbejde og hvis muligt undgå at bruge andre sedative midler (f.eks. benzodiazepiner, opioider, alkohol) i en passende tidsperiode som baseres på de observerede effekter af dexmedetomidin, typen af indgreb, hvilken anden medicin patienten får, samt alder og patientens tilstand.

Ældre

Der skal udvises forsigtighed, når dexmedetomidin administreres til ældre patienter.

Ældre patienter over 65 år kan være mere tilbøjelige til hypotension i forbindelse med administration af dexmedetomidin også når det administreres som en støddosis ved operation. En dosisreduktion bør overvejes. Se pkt. 4.2

Mortalitet hos patienter ≤ 65 år på intensivafdeling

I det pragmatiske, randomiserede, kontrollerede SPICE III-studie med 3904 kritisk syge voksne patienter på intensivafdeling blev dexmedetomidin anvendt som primært sedativa og sammenlignet med standardbehandling. Der var ingen forskel i den samlede 90-dages mortalitet mellem gruppen, der fik dexmedetomidin, og gruppen, der fik standard­behandling (mortalitet 29,1 % i begge grupper), men det blev observeret en forskel i effekt på mortaliteten i forhold til alder. Dexmedetomidin blev forbundet med en øget mortalitet i aldersgruppen ≤ 65 år (odd ratio 1,26; 95 % troværdighedsinterval 1,02 til 1,56) sammenlignet med alternative sedativa. Selvom mekanismen er uklar, var forskellen i effekt på mortaliteten i forhold til alder mest fremtrædende hos patienter, der var indlagt af andre årsager end for postoperativ behandling, og blev forøget med stigende APACHE II-score og faldende alder. Disse fund bør afvejes i forhold til den forventede kliniske fordel ved dexmedetomidin sammenlignet med alternative sedativa hos yngre patienter.

Kardiovaskulære virkninger og forsigtighedsregler

Dexmedetomidin reducerer puls og blodtryk ved central sympatolyse, men højere koncentrationer forårsager perifer vasokonstriktion, som medfører hypertension (se pkt. 5.1).

Dexmedetomidin er derfor ikke egnet til patienter med alvorlig kardiovaskulær ustabilitet.

Der skal udvises forsigtighed ved administration af dexmedetomidin til patienter med eksisterende bradykardi. Der er meget begrænsede data vedrørende virkning for patienter med en puls på <60, og der skal især udvises forsigtighed hos disse patienter. Bradykardi er normalt ikke behandlingskrævende, men har almindeligvis responderet på antikolinerg behandling eller dosisreduktion, hvor det var påkrævet. Patienter i god fysisk form og med lav hvilepuls kan være særligt følsomme for alpha-2-receptoragonisters virkning på bradykardi, og der er rapporteret tilfælde af forbigående sinusarrest. Der er også rapporteret tilfælde af hjertestop, hvor bradykardi eller atrioventrikulært blok ofte er gået forud (se pkt. 4.8).

Dexmedetomidins hypotensive virkning kan være mere udtalt hos patienter med eksisterende hypotension (især de, som ikke responderer på vasopressorer), hypovolæmi, kronisk hypotension eller reduceret funktionsreserve, såsom patienter med alvorlig ventrikulær dysfunktion samt hos ældre, og særlig forsigtighed er i disse tilfælde påkrævet (se pkt. 4.3). Hypotension er normalt ikke behandlingskrævende, men om nødvendigt skal brugerne være klar til at intervenere med dosisreduktion, væsker og/eller vasokonstriktorer.

Hos patienter med nedsat perifer autonom aktivitet (f.eks. på grund af rygmarvsskade) kan der forekomme mere udtalte hæmodynamiske ændringer efter initiering af dexmedetomidin og skal derfor behandles med forsigtighed.

Der er i forbindelse med dexmedetomidins perifere vasokonstriktive virkninger observeret forbigående hypertension, især under bolusdosis, og derfor frarådes bolusdosis ved sedation på intensivafdeling. Hypertension er normalt ikke behandlingskrævende, men det kan være tilrådeligt at reducere den kontinuerlige infusionshastighed.

Lokal vasokonstriktion ved højere koncentrationer kan være af større signifikans hos patienter med iskæmisk hjertesygdom eller alvorlig cerebrovaskulær sygdom. Disse skal monitoreres tæt. Hvis patienten udvikler tegn på myokardieiskæmi eller cerebral iskæmi, skal dosisreduktion eller seponering overvejes.

Forsigtighed tilrådes, når dexmedetomidin gives sammen med spinal eller epidural anæstesi på grund af en mulig øget risiko for hypotension eller bradykardi.

Patienter med nedsat leverfunktion

Der skal udvises forsigtighed ved svært nedsat leverfunktion, da ekstremt høje doser kan øge risikoen for bivirkninger, oversedering eller forlænget virkning som følge af nedsat dexmedetomidin-clearance.

Patienter med neurologiske forstyrrelser

Der er begrænset erfaring med dexmedetomidin ved alvorlige neurologiske forstyrrelser, såsom hovedskader og efter neurokirurgi, og det skal her anvendes med forsigtighed, især hvis dyb sedation er påkrævet. Dexmedetomidin kan nedsætte den cerebrale blodgennemstrømning og det intrakranielle tryk, og dette skal tages i betragtning ved valg af behandling.

Andet

Ved brat seponering efter langvarig behandling har alpha-2-agonister sjældent været sat i forbindelse med abstinensreaktioner. Denne risiko skal overvejes, hvis patienten udvikler agitation og hypertension kort efter seponering af dexmedetomidin.

Dexmedetomidin kan inducere hypertermi som kan være resistent mod traditionelle afkølingsmetoder. Dexmedetomidin behandling med skal seponeres i tilfælde af en vedvarende uforklarlig feber og behandling anbefales ikke til malignt hypertermi sensitive patienter.

Diabetes insipidus er blevet rapporteret i forbindelse med dexmedetomidinbehandling. Hvis der opstår polyuri, anbefales det at stoppe med dexmedetomidin og kontrollere serum-natrium niveau og urinosmolalitet.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på

Hver ml koncentrat indeholder mindre end 1 mmol (cirka 3,5 mg) natrium.

**4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Interaktionsstudier er kun udført hos voksne.

Samtidig administration af dexmedetomidin og anæstetika, sedativa, hypnotika og opioider medfører sandsynligvis en øget virkning, herunder sedative, anæstetiske og kardiorespiratoriske virkninger.

Specifikke studier har bekræftet øgede virkninger med isofluran, propofol, alfentanil og midazolam.

Der er ikke påvist farmakokinetiske interaktioner mellem dexmedetomidin og isofluran, propofol, alfentanil og midazolam. På grund af risiko for farmakodynamiske interaktioner ved samtidig administration af dexmedetomidin kan det dog være påkrævet at reducere dosis af enten dexmedetomidin eller det samtidige anæstetikum, sedativum, hypnotikum eller opioid.

Dexmedetomidins hæmning af CYP-enzymer herunder CYP2B6 er blevet undersøgt i inkubationer med humane levermikrosomer. *In vitro*-studier tyder på, at der er et interaktionspotentiale *in vivo* mellem dexmedetomidin og substrater med dominant CYP2B6-metabolisme.

Induktion af dexmedetomidin *in vitro* er set med CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9 og CYP3A4, og induktion *in vivo* kan ikke udelukkes. Den kliniske signifikans er ukendt.

Risikoen for øget hypotensiv virkning og bradykardi skal overvejes hos patienter, der får andre lægemidler, der medfører disse virkninger som f.eks. betablokkere, selv om additive virkninger i interaktionsstudier med esmolol var beskedne.

**4.6 Fertilitet, graviditet og amning**

Graviditet

Der er ingen eller utilstrækkelige data fra anvendelse af dexmedetomidin til gravide kvinder.

Dyreforsøg har påvist reproduktionstoksicitet (se pkt. 5.3). Dexmedetomidin "Ever Pharma" bør ikke anvendes under graviditeten med mindre kvindens kliniske tilstand gør behandling med dexmedetomidin nødvendig.

Amning

Dexmedetomidin udskilles i human mælk, dog er niveauet under detektionsgrænsen 24 timer efter afsluttet behandling. En risiko for spædbørn kan ikke udelukkes. Der skal træffes en afgørelse om enten at ophøre med amning eller ophøre behandling med dexmedetomidin under hensyntagen til barnets fordel af amning og kvindens fordel af behandlingen.

Fertilitet

I fertilitetsstudier med rotter havde dexmedetomidin ingen virkning på han- eller hunrotters fertilitet. Human data angående fertilitet er ikke tilgængelige.

**4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner**

Mærkning.

Dexmedetomidin "Ever Pharma" har stor indflydelse på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

Patienter skal rådes til at afstå fra at køre bil eller udføre risikofyldte opgaver i en passende tidsperiode efter at have fået Dexmedetomidin "Ever Pharma" til vågen sedation.

**4.8 Bivirkninger**

Resumé af sikkerhedsprofilen

Indikation 1: Sedation af voksne patienter på intensivafdeling

Hypotension, hypertension og bradykardi er de hyppigst rapporterede bivirkninger af dexmedetomidin på en intensivafdeling med en forekomst på henholdsvis ca. 25 %, 15 % og 13 % af patienterne.

Hypotension og bradykardi var ligeledes de hyppigste dexmedetomidin‑relaterede alvorlige bivirkninger og forekom hos henholdsvis 1,7 % og 0,9 % af patienterne på randomiserede intensivafdelinger.

Indikation 2: Sedation under procedurer/vågen sedation

De hyppigst rapporterede bivirkninger af dexmedetomidin ved vågen sedation er listet herunder (studieprotokollerne fra fase III studier havde prædefinerede grænser for, hvornår ændringer i blodtryk, respirationsfrekvens samt hjertefrekvens skulle rapporteres som bivirkninger).

* Hypotension (55 % i dexmedetomidin-gruppen versus 30 % i placebo-gruppen som fik akut midazolam og fentanyl).
* Respirationsdepression (38 % i dexmedetomidin-gruppen versus 35 % i placebo-gruppen som fik akut midazolam og fentanyl).
* Bradykardi (14 % i dexmedetomidin-gruppen versus 4 % i placebo-gruppen som fik akut midazolam og fentanyl).

Bivirkningsliste opstillet i tabelform

De bivirkninger, der er anført i tabel 1, er akkumuleret fra samlede data fra kliniske studier på intensivafdelinger.

Bivirkningerne er opstillet efter hyppighed, med de hyppigste først, efter følgende konvention: meget almindelig (≥1/10), almindelig (≥1/100 til <1/10), ikke almindelig (≥1/1.000 til <1/100), ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data).

Tabel 1:Bivirkninger

***Det endokrine system***

Ikke kendt: Diabetes insipidus

***Metabolisme og ernæring***

Almindelig: Hyperglykæmi, hypoglykæmi

Ikke almindelig: Metabolisk acidose, hypoalbuminæmi

***Psykiske forstyrrelser***

Almindelig: Agitation

Ikke almindelig: Hallucination

***Hjerte***

Meget almindelig: Bradykardi1, 2

Almindelig: Myokardieiskæmi eller myokardieinfarkt, takykardi

Ikke almindelig: Atrioventrikulært blok1, nedsat minutvolumen, hjertestop1

***Vaskulære sygdomme***

Meget almindelig: Hypotension1, 2, hypertension1, 2

***Luftveje, thorax og mediastinum***

Meget almindelig: Respirationsdepression2, 3

Ikke almindelig: Dyspnø, apnø

***Mave-tarm-kanalen***

Almindelig: Kvalme2, opkastning, mundtørhed2

Ikke almindelig: Abdominal distension

***Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet***

Almindelig: Abstinenssyndrom, hypertermi

Ikke almindelig: Uvirksomt lægemiddel, tørst

1 Se punktet Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

2 Bivirkninger som også sås i studier med vågen sedation

3 Frekvens ”almindelig” i studier på intensivafdelinger.

Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

Klinisk signifikant hypotension eller bradykardi skal behandles som beskrevet i pkt. 4.4.

Hos forholdsvis raske patienter, ikke indlagt på intensivafdeling, behandlet med dexmedetomidin, har bradykardi lejlighedsvist medført bradykardi med sinusarrest eller pause. Symptomerne responderede på elevation af underekstremiteter og antikolinergika såsom atropin eller glycopyrrolat. I enkeltstående tilfælde er bradykardi progredieret til perioder med asystoli hos patienter med eksisterende bradykardi. Der er også rapporteret tilfælde af hjertestop, hvor bradykardi eller atrioventrikulært blok ofte er gået forud.

Hypertension er sat i forbindelse med anvendelse af bolusdosis, og denne reaktion kan reduceres ved at undgå bolusdosis eller ved at reducere infusionshastigheden eller størrelsen af bolusdosis.

Pædiatrisk population

Børn >1 måned postnatalt, fortrinsvis post-operativt, er blevet vurderet ved behandling i op til 24 timer på intensivafdeling og udviste samme sikkerhedsprofil som voksne. Data fra nyfødte (gestationsalder 28-44 uger) er meget begrænsede og er begrænset til vedligeholdelsesdoser < 0,2 mikrogram/kg/t. Der er i litteraturen rapporteret et enkelt tilfælde af hypotermisk bradykardi hos en nyfødt.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

**4.9 Overdosering**

Symptomer

Der er rapporteret adskillige tilfælde af dexmedetomidinoverdosis, både i kliniske studier og efter markedsføring. Den højeste rapporterede infusionshastighed af dexmedetomidin i disse tilfælde er på op til 60 mikrogram/kg/t i 36 minutter og 30 mikrogram/kg/t i 15 minutter hos henholdsvis et 20 måneder gammelt barn og hos en voksen. De hyppigste bivirkninger, der er rapporteret i forbindelse med overdosis, omfatter bradykardi, hypotension, hypertension, oversedation, respirationsdepression og hjertestop.

Behandling

I tilfælde af overdosis med kliniske symptomer bør dexmedetomidininfusionen reduceres eller stoppes. Forventede bivirkninger er primært kardiovaskulære og bør behandles som klinisk indiceret (se pkt. 4.4). Ved høj koncentration kan hypertension være mere fremtrædende end hypotension. I kliniske studier ophævedes tilfælde af sinusarrest spontant eller responderede på behandling med atropin og glycopyrrolat. I enkeltstående tilfælde af alvorlig overdosering, som medførte hjertestop, var genoplivning nødvendig.

**4.10 Udlevering**

BEGR (kun til sygehuse)

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Farmakoterapeutisk klassifikation: Psykoleptika, andre hypnotika og sedativa. ATC-kode: N05CM18.

Dexmedetomidin er en selektiv alpha-2-receptoragonist med et bredt område af farmakologiske egenskaber. Det har en sympatolytisk virkning via reduktion af noradrenalins frigørelse i de sympatiske nerveender. Den sederende virkning er medieret ved en reduceret tænding af locus coeruleus, den dominerende noradrenerge nukleus, som sidder i hjernestammen.

Dexmedetomidin har analgetiske og anæstesi-/analgesibesparende virkninger. Den kardiovaskulære virkning er dosisafhængig. Ved lavere infusionshastigheder dominerer de centrale virkninger og medfører nedsat pulsfrekvens og blodtryk. Med højere doser er forsnævring af blodkar en fremherskende virkning, som medfører en stigning i den vaskulære modstand og blodtryk, mens bradykardi er endnu mere udtalt. Dexmedetomidin er relativt fri for respirationsdeprimerende virkninger, når det bliver givet som monoterapi til raske personer.

Indikation 1: Sedation af voksne patienter på intensivafdeling

I placebokontrollerede studier fra en postoperativ intensivafdeling med en population, der tidligere var intuberet og sederet med midazolam eller propofol, reducerede dexmedetomidin signifikant behovet for både erstatningssedativa (midazolam og propofol) og opioider under sedation i op til 24 timer. De fleste patienter, som blev behandlet med dexmedetomidin, havde ikke behov for yderligere behandling med sedativa. Patienterne kunne med held ekstuberes uden at stoppe Dexmedetomidin ”EVER Pharma” infusionen. Studier gennemført udenfor intensivafdelingen bekræfter, at Dexmedetomidin "Ever Pharma" kan administreres sikkert til patienter uden endotracheal intubation forudsat at tilstrækkelig monitorering er tilgængelig.

Dexmedetomidin svarede til midazolam (forhold 1,07, 95 % CI 0,971, 1.176) og propofol (forhold 1,00, 95 % CI 0,922, 1.075) på det tidspunkt, hvor målet var at sedere en overvejende medicinsk population, som kræver forlænget, let til moderat sedation (RASS 0 til -3) på en intensivafdeling i op til 14 dage. Dexmedetomidin reducerede længden af den mekaniske ventilation sammenlignet med midazolam og nedsatte tiden til ekstubation sammenlignet med midazolam og propofol.

Sammenlignet med både propofol og midazolam var patienterne lettere at vække, mere kooperative og bedre i stand til at kommunikere, uanset om de havde smerter eller ej. Patienter, der blev behandlet med dexmedetomidin, havde hyppigere hypotension og bradykardi, men mindre hyppigt takykardi end dem, som fik midazolam, og havde hyppigere takykardi men lignende hypotension som hos patienter, der blev behandlet med propofol. Delirium målt efter CAM-ICU-skalaen var reduceret i et studie sammenlignet med midazolam, og delirium-relaterede bivirkninger var lavere med dexmedetomidin sammenlignet med propofol. Hos de patienter, hvor behandlingen blev stoppet på grund af utilstrækkelig sedation, blev der skiftet enten til propofol eller midazolam. Risikoen for utilstrækkelig sedation var forhøjet hos patienter, som inden skift var vanskelige at sedere med standardbehandling.

Evidens for virkning er set i et dosiskontrolleret studie på intensivafdelinger i en stor post-operativ population af børn i alderen 1 måned til ≤ 17 år. Omtrent 50 % af patienterne, der blev behandlet med dexmedetomidin, krævede ikke tillægsbehandling med midazolam under en gennemsnitlig behandlingsperiode på 20,3 timer (højst 24 timer). Data for behandling i > 24 timer er ikke tilgængelige. Data for nyfødte (gestationsalder 28-44 uger) er meget begrænsede og begrænset til lave doser (≤ 0,2 mikrogram/kg/t) (se pkt. 5.2 og 4.4). Nyfødte kan være specielt følsomme over for dexmedetomidins bradykardielle virkning ved eksisterende hypotermi og ved en tilstand hvor det kardielle slagvolumen er afhængig af pulsfrevensen.

I dobbeltblindede komparatorkontrollerede ICU-studier var der hos patienter i behandling med dexmedetomidin (n=778) en forekomst af cortisolsuppression på 0,5 % sammenlignet med 0 % hos patienter i behandling med enten midazolam (n=338) eller propofol (n=275). Hændelsen blev rapporteret som let i 1 og moderat i 3 tilfælde.

Indikation 2: Sedation under procedurer/vågen sedation

Dexmedetomidins sikkerhed og virkning ved sedation af ikke-intuberede patienter før og/eller under operationer og diagnostiske procedurer blev evalueret i to randomiserede, dobbeltblindede, placebokontrollerede, kliniske multicenterstudier.

* Studie 1: Bestod af randomiserede patienter, der gennemgik elektive operationer/indgreb under overvåget anæstesi og lokal/regional anæstesi som modtog en stødinfusion af dexmedetomidin enten 1 mikrogram/kg (n=129) eller dexmedetomidin 0,5 mikrogram/kg (n=134) eller placebo (normalt saltvand) (n=63) administreret over 10 minutter, efterfulgt af en vedligeholdelsesinfusion på initialt 0,6 mikrogram/kg/time. Vedligeholdelsesinfusion af studiemedicinen kunne titreres fra 0,2 mikrogram/kg/time til 1 mikrogram/kg/time. Andelen af patienter, der opnåede det ønskede sedationsniveau (observatørens vurdering af *Alertness/Sedation Scale*, OAA/S-score, ≤ 4) uden behov for akut midazolam var 54 % af de patienter, der fik dexmedetomidin 1 mikrogram/kg, og 40 % af de patienter, der fik dexmedetomidin 0,5 mikrogram/kg sammenlignet med 3 % af de patienter, der fik placebo. Risikofordelingen i forholdet mellem forsøgspersoner, der randomiseredes til dexmedetomidin 1 mikrogram/kg gruppen og dexmedetomidin 0,5 mikrogram/kg gruppen, og som ikke krævede akut midazolam, var hhv. 48 % (95 % CI: 37 % - 57 %) og 40 % (95 % CI: 28 % - 48 %), sammenlignet med placebo. Median (interval) akut midazolam dosis var 1,5 (0,5-7,0) mg i dexmedetomidin 1 mikrogram/kg gruppen, 2,0 (0,5-8,0) mg i 0,5 mikrogram/kg dexmedetomidin-gruppen og 4,0 (0,5-14,0) mg i placebo-gruppen. Forskellen i median akutdosis midazolam i dexmedetomidin 1 mikrogram/kg og dexmedetomidin 0,5 mikrogram/kg gruppen sammenlignet med placebo var henholdsvis -3,1 mg (95 % CI: -3,8 – -2,5) og -2,7 mg (95 % CI: - 3,3 – -2,1), til dexmedetomidins fordel. Median tid til første akutdosis var 114 minutter i dexmedetomidin 1 mikrogram/kg gruppen, 40 minutter i dexmedetomidin 0,5 mikrogram/kg gruppen og 20 minutter i placebo-gruppen.
* Studie 2 randomiserede patienter, der gennemgik vågen fiberoptisk intubation under topikal anæstesi og som modtog en stødinfusion af dexmedetomidin 1 mikrogram/kg (n=55) eller placebo (normalt saltvand) (n=50) administreret over 10 minutter, efterfulgt af en fast vedligeholdelsesinfusion på 0,7 mikrogram/kg/time. For 53 % af de patienter, der fik dexmedetomidin, var akut midazolam ikke nødvendigt for at opretholde en Ramsay Sedation Scale ≥ 2 mod 14 % af de patienter, der fik placebo. Risikofordelingen i forholdet mellem forsøgspersoner, der randomiseredes til dexmedetomidin, og som ikke krævede akut midazolam, var 43 % (95 % CI: 23 % - 57 %) sammenlignet med placebo. Den gennemsnitlige midazolam-akutdosis var 1,1 mg i dexmedetomidin-gruppen, og 2,8 mg i placebo-gruppen. Forskellen i mediandosis akut midazolam var -1,8 mg (95 % CI: -2,7 – -0,86), til dexmedetomidins fordel.

**5.2 Farmakokinetiske egenskaber**

Dexmedetomidins farmakokinetik er blevet vurderet efter en kortids i.v.-administration til raske frivillige og langtidsinfusioner til patienter på intensivafdelinger.

Fordeling

Dexmedetomidin udviser en to-kompartment dispositionsmodel. Hos raske frivillige udviser det en hurtig distributionsfase med en central estimeret distributionshalveringstid (t½) på cirka 6 minutter. Den gennemsnitlige estimerede terminale eliminationshalveringstid (t½) er cirka 1,9 til 2,5 timer (min. 1,35, maks. 3,68 timer) og gennemsnitligt estimeret *steady state*-distributionsvolumen (Vss) er cirka 1,16 til 2,16 l/kg (90 til 151 liter). Plasmaclearance (Cl) har en gennemsnitlig estimeret værdi på 0,46 til 0,73 l/time/kg (35,7 til 51,1 l/time). Den gennemsnitlige legemsvægt associeret med disse Vss- og Cl-estimater var 69 kg. Farmakokinetikken af dexmedetomidin i plasma er ens hos patienter på intensivafdelinger efter en infusion >24 timer. De estimerede farmakokinetiske parametre er: t½ cirka 1,5 timer, Vss cirka 93 liter og Cl cirka 43 l/time. Dexmedetomidins farmakokinetik er lineær i dosisområdet fra 0,2 til 1,4 mikrogram/kg/time, og det akkumuleres ikke i behandlinger, der varer op til 14 dage. Dexmedetomidin har en plasmaproteinbinding på 94 %. Plasmaproteinbindingen er konstant i koncentrations­området fra 0,85 til 85 ng/ml. Dexmedetomidin binder sig både til human serumalbumin og alpha 1-syre glycoprotein med serumalbumin som det vigtigste bindingsprotein for dexemedetomidin i plasma.

Biotransformation og elimination

Dexmedetomidin elimineres ved ekstensiv metabolisering i leveren. Der findes tre typer af initielle metaboliske reaktioner, direkte N-glukuronidering, direkte N-methylering og cytokrom P450-katalyseret oxidation. De mest udbredte cirkulerende metabolitter af dexmedetomidin er to isomere N-glukuronider. Metabolit H-1, N-methyl 3-hydroxymethyl dexmedetomidin O-glucuronid, er ligeledes et betydende cirkulerende produkt af dexmedetomidins biotransformation. Cytokrom P-450 katalyserer dannelsen af to mindre cirkulerende metabolitter, 3-hydroxymethyl dexmedetomidin produceret ved hydroxylering ved 3-methylgruppen af dexmedetomidin og H-3 produceret ved oxidation i imidazolringen. Tilgængelige data tyder på, at dannelsen af de oxiderede metabolitter er medieret ved adskillige CYP-former (CYP2A6, CYP1A2, CYP2E1, CYP2D6 og CYP2C19). Disse metabolitter har ubetydelig farmakologisk aktivitet.

Efter en i.v.-administration af radiomærket dexmedetomidin blev en gennemsnitlig radioaktivitet på 95 % genfundet i urinen og 4 % i fæces efter ni dage. De største metabolitter i urinen er de to isomere N-glukuronider, som tilsammen udgør cirka 34 % af dosis og N-methyl 3-hydroxymethyl dexmedetomid O-glukuronid, som udgør 14,51 % af dosis. De mindre metabolitter dexmedetomidincarboxylsyre, 3-hydroxymethyl dexmedetomidin og dens O-glukuronid udgør hver for sig 1,11 % til 7,66 % af dosis. Mindre end 1 % af den uomdannede modersubstans blev genfundet i urinen. Cirka 28 % af metabolitterne i urin er uidentificerede mindre metabolitter.

Særlige populationer

Der er ikke observeret større farmakokinetiske forskelle baseret på køn eller alder.

Dexmedetomidins plasmaproteinbinding er nedsat hos personer med nedsat leverfunktion sammenlignet med raske personer. Den gennemsnitlige procentdel af ubundet dexmedetomidin i plasma er 8,5 % hos raske personer til 17,9 % hos personer med svært nedsat leverfunktion. Personer med varierende grader af nedsat leverfunktion (Child-Pugh klasse A, B eller C) har en nedsat hepatisk clearance af dexmedetomidin og en forlænget plasmaelimination (t½). De gennemsnitlige plasmaclearanceværdier for ubundet dexmedetomidin hos personer med let, moderat eller svært nedsat leverfunktion var henholdsvis 59 %, 51 % og 32 % af de værdier, som blev observeret hos raske personer. Den gennemsnitlige t½ hos personer med let, moderat eller svært nedsat leverfunktion var forlænget med henholdsvis 3,9; 5,4 og 7,4 timer. Selvom dexmedetomidin administreres til virkning, kan det blive nødvendigt at overveje en reduktion af initial- og vedligeholdelsesdosis hos patienter med nedsat leverfunktion afhængigt af graden af funktionsnedsættelse og respons.

Dexmedetomidins farmakokinetik hos personer med alvorligt nedsat nyrefunktion (kreatininclearance <30 ml/min) er uændret i forhold til raske personer.

Data for børn i alderen nyfødt (gestationsalder 28-44 uger) til 17 år er begrænsede. Dexmedetomidins halveringstid synes at være den samme hos børn (1 måned til 17 år) som hos voksne, men højere hos nyfødte (under 1 måned). I aldersgruppen 1 måned til 6 år er den vægtjusterede plasmaclearance højere, men faldt hos ældre børn. Den vægtjusterede plasmaclearance hos nyfødte (under 1 måned) var lavere (0,9 l/t/kg) end hos de ældre grupper som følge af umodenhed. De tilgængelige data er opsummeret i nedenstående tabel:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  | Gennemsnit (95 % CI) | |
| Alder | N | Cl (l/t/kg) | t½ (t) |
| Under 1 måned | 28 | 0,93  (0,76; 1,14) | 4,47  (3,81; 5,25) |
| 1 til < 6 måneder | 14 | 1,21  (0,99; 1,48) | 2,05  (1,59; 2,65) |
| 6 til < 12 måneder | 15 | 1,11  (0,94; 1,31) | 2,01  (1,81; 2,22) |
| 12 til < 24 måneder | 13 | 1,06  (0,87; 1,29) | 1,97  (1,62; 2,39) |
| 2 til < 6 år | 26 | 1,11  (1,00; 1,23) | 1,75  (1,57; 1,96) |
| 6 til < 17 år | 28 | 0,80  (0,69; 0,92) | 2,03  (1,78; 2,31) |

**5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata**

Non-kliniske data viser ingen speciel risiko for mennesker vurderet ud fra konventionelle studier af sikkerhedsfarmakologi, toksicitet efter enkelte og gentagne doser og genotoksicitet.

I studier af reproduktionstoksicitet havde dexmedetomidin ingen virkning på fertiliteten hos han- eller hunrotter, og der blev ikke set nogen teratogen virkning hos rotter eller kaniner. I studier med kaniner medførte intravenøs administration af 96 mikrogram/kg/dag eksponeringer, som er tilsvarende dem, der sås klinisk. Hos rotter medførte subkutan administration af den maksimale dosis på 200 mikrogram/kg/dag en stigning i embryoføtal død og reducerede den føtale legemsvægt. Disse virkninger var forbundet med en tydelig maternel toksicitet. Reduceret føtal legemsvægt blev ligeledes observeret i et fertilitets­studie med rotter med doser på 18 mikrogram/kg/dag og var ved doser på 54 mikrogram/kg/dag ledsaget af forsinket ossifikation. De observerede eksponeringsniveauer hos rotter ligger under det kliniske eksponeringsområde.

**6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

**6.1 Hjælpestoffer**

Natriumchlorid

Vand til injektionsvæsker

**6.2 Uforligeligheder**

Dette lægemiddel må ikke blandes med andre lægemidler end dem, der er anført under pkt. 6.6.

Kompatibilitetsstudier har vist et potentiale for adsorption af dexmedetomidin til nogle typer af naturgummi. Selvom dexmedetomidin doseres til virkning, tilrådes det at anvende komponenter med syntetiske pakninger eller overtrukne naturgummipakninger.

**6.3 Opbevaringstid**

4 år.

Efter fortynding

Kemisk og fysisk stabilitet efter fortynding (stabilitet af infusionsopløsningen) er dokumenteret i 48 timer ved 25 C og i køleskab ved 2-8 C.

Ud fra et mikrobiologisk synspunkt skal præparatet bruges med det samme. Anvendelse af andre opbevaringstider og -betingelser er på brugerens eget ansvar og må ikke overstige 24 timer ved 2-8 °C, medmindre rekonstitutionen er udført under kontrollerede og validerede aseptiske betingelser.

**6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringstemperatur for dette lægemiddel.

Opbevar ampullerne eller hætteglassene i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Opbevaringsforhold efter fortynding af lægemidlet, se pkt. 6.3.

**6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser**

2, 5 og 10 ml farveløs ampul af glastype I (med nominelle voluminer på 2, 4 og 10 ml).

2, 5 og 10 ml farveløst hætteglas af glastype I (med nominelle voluminer på 2, 4 og 10 ml), lukket med en bromobutylgummiprop med en coating af fluoropolymer.

Pakningsstørrelser

5×2 ml ampuller

25×2 ml ampuller

4×4 ml ampuller

5×4 ml ampuller

4×10 ml ampuller

5×10 ml ampuller

5×2 ml hætteglas

4×4 ml hætteglas

5×4 ml hætteglas

4×10 ml hætteglas

5×10 ml hætteglas

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**6.6 Regler for bortskaffelse og anden håndtering**

Ampuller og hætteglas er kun beregnet til anvendelse hos en enkelt patient.

**Tilberedning af infusionsvæske**

Dexmedetomidin "Ever Pharma" kan fortyndes med glucose 50 mg/ml (5 %), Ringer-laktat, mannitol eller natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvæske, opløsning for at opnå den ønskede koncentration på enten 4 mikrogram/ml eller 8 mikrogram/ml før administrationen. I tabellen nedenfor ses hvilke voluminer, der er nødvendige for tilberedning af infusionsvæsken.

Såfremt den ønskede koncentration er 4 mikrogram/ml

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Volumen af Dexmedetomidin "Ever Pharma" 100 mikrogram/ml koncentrat til infusionsvæske, opløsning** | **Volumen af diluent** | **Totalt infusionsvolumen** |
| 2 ml | 48 ml | 50 ml |
| 4 ml | 96 ml | 100 ml |
| 10 ml | 240 ml | 250 ml |
| 20 ml | 480 ml | 500 ml |

Såfremt den ønskede koncentration er 8 mikrogram/ml

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Volumen af Dexmedetomidin "Ever Pharma" 100 mikrogram/ml koncentrat til infusionsvæske, opløsning** | **Volumen af diluent** | **Totalt infusionsvolumen** |
| 4 ml | 46 ml | 50 ml |
| 8 ml | 92 ml | 100 ml |
| 20 ml | 230 ml | 250 ml |
| 40 ml | 460 ml | 500 ml |

Infusionsvæsken skal rystes let for at blive blandet godt.

Dexmedetomidin "Ever Pharma" skal inspiceres visuelt for partikler og misfarvning før administration.

Dexmedetomidin "Ever Pharma" har vist kompatibilitet ved administration sammen med følgende intravenøse væsker og lægemidler

Ringer-laktat, glucose 50 mg/ml (5 %) injektionsvæske, opløsning, natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvæske, opløsning, mannitol 200 mg/ml (20 %), thiopentalnatrium, etomidat, vecuroniumbromid, pancuroniumbromid, succinylcholin, atracuriumbesylat, mivacuriumchlorid, rocuroniumbromid, glycopyrrolatbromid, phenylephrinhydrochlorid, atropinsulfat, dopamin, noradrenalin, dobutamin, midazolam, morphinsulfat, fentanylcitrat og plasmasubstitutter.

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

**7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

EVER Valinject GmbH

Oberburgau 3

4866 Unterach am Attersee

Østrig

**Repræsentant**

FrostPharma AB

Berga Backe 2

182 53 Danderyd

**8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)**

57662

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE**

26. oktober 2017

**10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

16. august 2023