

26. februar 2025

**PRODUKTRESUMÉ**

**for**

**Melatonin "Evolan", filmovertrukne tabletter**

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

33038

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Melatonin "Evolan"

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING**

En tablet indeholder 2 mg, 3 mg, 4 mg eller 5 mg melatonin.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Filmovertrukne tabletter

2 mg: Hvide, runde, bikonvekse filmovertrukne tabletter, diameter 7 mm, med delekærv og mærket M2. Tabletten kan deles i to lige store doser.

3 mg: Hvide, runde, bikonvekse filmovertrukne tabletter, diameter 9 mm, med delekærv og mærket M3. Formålet med delekærven er ikke at kunne brække tabletten over.

4 mg: Hvide, runde, bikonvekse filmovertrukne tabletter, diameter 11 mm, mærket M4.

5 mg: Hvide, runde, bikonvekse filmovertrukne tabletter, diameter 12 mm, med delekærv og mærket M5. Tabletten kan deles i to lige store doser.

**4. KLINISKE OPLYSNINGER**

**4.1 Terapeutiske indikationer**

Melatonin "Evolan" er indiceret til:

* Insomni hos børn og unge i alderen 6-17 år med ADHD, hvor søvnhygiejniske foranstaltninger har været utilstrækkelige.
* Kortvarig behandling af jetlag hos voksne (se pkt. 5.1).

**4.2 Dosering og administration**

**Dosering**

Insomni hos børn og unge i alderen 6-17 år med ADHD

Behandlingen bør påbegyndes af læger, der har erfaring med ADHD og/eller sovemedicin.

Den anbefalede startdosis: 1-2 mg 30‑60 minutter før sengetid.

Doseringen af melatonin kan øges med 1 mg hver uge, indtil det har en virkning, til et maksimum af 5 mg per dag, uafhængigt af alder. Den laveste effektive dosis bør anvendes.

Der foreligger kun begrænsede data for op til 3 års behandling. Efter mindst 3 måneders behandling skal lægen evaluere behandlingens effekt og seponering overvejes, hvis ingen klinisk relevant effekt er set. Patienten skal monitoreres i regelmæssige intervaller (mindst hver 6. måned) for at undersøge om Melatonin "Evolan" stadig er den mest relevante behandling. Under igangværende behandling, specielt hvis behandlingens effekt er usikker, bør der foretages seponeringsforsøg regelmæssigt f.eks. en gang årligt.

Hvis søvnforstyrrelsen er startet under behandling med ADHD-medicin, skal der overvejes dosisjustering eller skift til anden medicin.

Voksne med jetlag

Den anbefalede dosis er 1-5 mg i maksimalt 5 dage.

Dosis skal tages på et tidspunkt svarende til destinationens sengetid på rejser, der krydser 5 tidszoner eller mere, navnlig i østlig retning.

Hvis melatonin indtages på det forkerte tidspunkt, er der risiko for udebleven effekt, eller der kan opstå en bivirkning, ved gensynkronisering efter jetlag. Derfor må Melatonin "Evolan"-tabletter ikke tages før kl. 20:00 eller efter kl. 04:00 på destinationen.

Alkohol kan forringe søvnen og potentielt forværre visse symptomer på jetlag (f.eks. hovedpine, morgentræthed, koncentrationsbesvær). Derfor anbefales det, at der ikke indtages alkohol, når der tages Melatonin "Evolan"-tabletter.

Der må maksimalt foretages 16 behandlingsperioder om året.

Særlige populationer

*Ældre*

Da farmakokinetikken af melatonin (øjeblikkelig frigivelse) generelt er sammenlignelig hos yngre voksne og ældre mennesker, gives der ingen specifikke doseringsanbefalinger for ældre mennesker (se pkt. 4.4 og 5.2).

*Nedsat nyrefunktion*

Melatonins farmakokinetiske egenskaber er ikke undersøgt hos patienter med forskellige grader af nedsat nyrefunktion. Der bør udvises forsigtighed, når melatonin administreres til patienter med nedsat nyrefunktion.

*Nedsat leverfunktion*

Begrænsede data indikerer, at plasmaclearance af melatonin reduceres betydeligt hos patienter med levercirrose. Melatonin "Evolan" anbefales ikke til patienter med moderat eller svært nedsat leverfunktion (se pkt. 5.2).

*Børn under 6 år*

Melatonin "Evolan" anbefales ikke til børn under 6 år med ADHD.

**Administration**

Oral anvendelse.

Tabletten kan knuses og blandes med vand umiddelbart inden indtagelse.

Mad kan øge stigningen i plasmakoncentrationen af melatonin (se pkt. 5.2). Indtag af melatonin sammen med måltider, der er rige på kulhydrater, kan svække blodglucosekontrollen i flere timer (se pkt. 4.4). Det anbefales, at der ikke indtages mad i 2 timer inden og 2 timer efter indtag af Melatonin "Evolan"-tabletter.

**4.3 Kontraindikationer**

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

**4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen**

Melatonin kan medføre døsighed. Melatonintabletter skal anvendes med forsigtighed, hvis effekten af døsigheden kan indebære en risiko for patientsikkerheden.

Ældre

Eksponeringen af melatonin efter oral administration er sammenlignelig hos unge og moderat ældre voksne. Det er uklart om signifikant ældre personer er specielt sensitive over for eksogen melatonin. Der bør derfor udvises forsigtighed i behandling af denne aldersgruppe og individuel dosering anbefales.

Autoimmune sygdomme

Lejlighedsvise rapporteringer har beskrevet en forværring af en autoimmun sygdom hos patienter, der tager melatonin. Der findes ingen data vedrørende anvendelse af melatonintabletter hos personer med autoimmune sygdomme. Melatonintabletter bør ikke anvendes til patienter med autoimmune sygdomme.

Epilepsi

Det er blevet rapporteret, at melatonin øger, mindsker og ingen effekt har på anfaldsfrekvensen. På grund af usikkerheden af effekten af melatonin på epileptiske anfald, skal der udvises forsigtighed hos personer med epilepsi.

Diabetes

Begrænsede data tyder på, at melatonin, der tages tæt på indtagelse af måltider med højt indhold af kulhydrater, kan svække blodglucosekontrollen i flere timer. Melatonintabletter bør tages mindst 2 timer før og mindst 2 timer efter et måltid, og ideelt set mindst 3 timer efter et måltid hos personer med signifikant nedsat glucosetolerance eller diabetes.

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

Farmakokinetiske interaktioner

Melatonin omsættes hovedsageligt af CYP1A-enzymer. Der kan derfor forekomme interaktioner mellem melatonin og andre aktive stoffer som følge af deres indvirkning på CYP1A-enzymerne.

*CYP1A2‑hæmmere*

CYP1A2‑hæmmere kan øge plasmakoncentrationerne af melatonin betydeligt. Samtidig behandling med melatonin og CYP1A2‑hæmmeren fluvoxamin (der også er en CYP2C19‑hæmmer) skal undgås. Der bør udvises forsigtighed, når melatonin anvendes samtidig med de følgende CYP1A2‑hæmmere: Ciprofloxacin, norfloxacin og verapamil.

Kombineret hormonel prævention: Prævention, der indeholder ethinylestradiol og gestagen, kan hæmme CYP1A2 og lede til en 4-5 gange øgning af melatonin-koncentrationen. Det kan være nødvendigt at reducere melatonin-dosen.

Hormonel substitutionsbehandling: Det er rapporteret, at hormonel substitutionsbehandling hos kvinder i den postmenopausale alder har forsinket Tmax uden andre effekter på melatonin-koncentrationen eller melatonin-rytmen.

Via interaktion med moderate hæmmere af CYP1A2 forventes øgning af plasmakoncentrationen af melatonin. Der skal derfor udvises forsigtighed hos patienter, der tager 5- eller 8‑methoxypsoralen (5 eller 8 MOP), cimetidin eller koffein.

*CYP1A2‑induktorer*

CYP1A2‑induktorer kan nedsætte plasmakoncentrationen af melatonin. Dosisjustering af melatonin kan være nødvendigt, hvis det tages samtidig med de følgende CYP1A2‑induktorer: Carbamazepin, phenytoin, rifampicin, omeprazol og cigaretrygning (halveret eksponering sammenlignet med efter 7 dages rygestop).

Farmakodynamiske interaktioner

Adrenerge agonister/antagonister, opioide agonister/antagonister, antidepressiva, prostaglandin-hæmmere, tryptophan og alkohol påvirker den endogene sekretion af melatonin i epifysen, men påvirker ikke metabolismen af melatonin. Den kliniske betydning af disse interaktioner er ukendt.

*Alkohol*

Alkohol bør ikke indtages sammen med melatonin, da alkohol nedsætter melatonins effekt på søvnen.

*Nifedipin*

Melatonin kan reducere den hypotensive effekt af nifedipin. Der skal udvises forsigtighed ved samtidig brug af melatonin og dosisjustering af nifedipin kan være nødvendig. Da det er ukendt om dette er en klasseeffekt, bør forsigtighed udvises ved kombination af melatonin og kalcium-antagonister.

*Warfarin*

Case-rapporter har beskrevet, at samtidig brug af melatonin og vitamin K-antagonister, såsom warfarin, kan medføre enten øget eller nedsat protrombin-niveau, og et studie har vist et nedsat niveau af faktor VIII:C og fibrinogen. Kombinationen af warfarin eller andre vitamin K-antagonister og melatonin kan kræve dosisjustering af det antikoagulerende lægemiddel og bør undgås.

*Benzodiazepin-relaterede hypnotika*

Melatonin kan forstærke de beroligende egenskaber af benzodiazepin-relateret hypnotika, som f.eks. zolpidem. Samtidig behandling med melatonin bør undgås.

*NSAIDs*

Inhibitorer af prostaglandin-syntesen (NSAIDs), såsom acetylsalicylsyre og ibuprofen, taget om aftenen, kan undertrykke niveauet af endogen melatonin. Hvis muligt, skal administrering af NSAID undgås om aftenen.

*Betablokkere*

Betablokkere kan undertrykke den endogene melatonin, og bør derfor administreres om morgenen.

**4.6 Fertilitet, graviditet og amning**

Graviditet

Der er ingen data fra anvendelse af melatonin til gravide kvinder. Data fra dyreforsøg er utilstrækkelige hvad angår påvirkningen af graviditet, embryoets/fostrets udvikling, fødslen og den postnatale udvikling (se pkt. 5.3). Eksogen melatonin passerer hurtigt placenta hos mennesker. På grund af manglen på kliniske data bør Melatonin "Evolan" ikke anvendes under graviditeten eller til kvinder i den fertile alder, som ikke anvender sikker prævention.

Amning

Data fra dyrestudier indikerer maternel overførsel af melatonin til fostret via placenta eller i mælken. Endogen melatonin er også målt i modermælken fra ammende kvinder, og derfor udskilles eksogen melatonin højst sandsynligt også i human mælk. Melatonin frarådes derfor til ammende kvinder.

Fertilitet

Der er ikke tilstrækkelige data, hvad angår effekten af melatonin på menneskelig fertilitet. Dyrestudier er utilstrækkelige, hvad angår effekten på fertilitet. Høje doser af melatonin og anvendelse i længere perioder end angivet kan kompromittere fertiliteten hos mennesker.

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

Mærkning.

Melatonin påvirker i moderat grad evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner. Melatonin kan medføre døsighed, og skal derfor anvendes med forsigtighed, hvis det er sandsynligt, at virkningerne af døsighed kan være forbundet med en sikkerhedsrisiko.

**4.8 Bivirkninger**

Resumé af sikkerhedsprofilen

Melatonin forårsager få, og ingen alvorlige, bivirkninger på kort sigt, i op til tre måneder.

Langtidsvirkningen er ringe undersøgt. De rapporterede bivirkninger af melatonin udgør hovedsageligt hovedpine, kvalme og træthed hos både voksne og børn. Disse bivirkninger er dog også almindelige for patienter behandlet med placebo i kliniske studier, og der er ingen signifikant forskel blandt patienter, der modtog aktiv behandling og placebo i disse studier.

Der er ikke rapporteretnogen meget almindelige bivirkninger.

Bivirkninger hos voksne er kategoriserede i henhold til MedDRA systemorganklasse og er anført indenfor hver frekvensgruppe på følgende måde: Meget almindelig (≥1/10), almindelig (≥1/100 til <1/10), ikke almindelig (≥1/1.000 til <1/100), sjælden (≥1/10.000 til <1/1.000), meget sjælden (<1/10.000), ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data).

| **Systemorganklasse** | **Frekvens** | **Bivirkning** |
| --- | --- | --- |
| Infektioner og parasitære sygdomme | Sjælden | Herpes zoster |
| Blod og lymfesystem | Sjælden | Leukopeni, trombocytopeni |
| Immunsystemet | Ikke kendt | Hypersensitiv reaktion |
| Metabolisme og ernæring | Sjælden | Hypertriglyceridæmi, hypokalcæmi, hyponatriæmi |
| Ikke kendt | Hyperglykæmi |
| Psykiske forstyrrelser | Ikke almindelig | Irritabilitet, nervøsitet, rastløshed, søvnløshed, abnorme drømme, mareridt, angst |
| Sjælden | Ændret sindsstemning, aggression, agitation, gråd, stresssymptomer, desorientering, tidlig opvågnen, øget libido, nedtrykt sindstilstand, depression |
| Nervesystemet | Almindelig | Hovedpine, somnolens |
| Ikke almindelig | Migræne, letargi, psykomotorisk hyperaktivitet, svimmelhed |
| Sjælden | Synkope, hukommelsessvækkelse, opmærksomhedsforstyrrelse, drømmende sindstilstand, uro i benene (*restless legs syndrome*), dårlig søvnkvalitet, paræstesier |
| Øjne | Sjælden | Nedsat synsskarphed, sløret syn, øget tåresekretion |
| Øre og labyrint | Sjælden | Positionsvertigo, vertigo |
| Hjerte | Sjælden | Angina pectoris, palpitationer |
| Vaskulære sygdomme | Ikke almindelig | Hypertension |
| Sjælden | Hedeture |
| Mave-tarm-kanalen | Ikke almindelig | Mavesmerter, øvre mavesmerter, dyspepsi, mundsår, mundtørhed, kvalme |
| Sjælden | Gastroøsofageal reflukssygdom, mave-tarm-sygdom, blister i mundslimhinden, tungeulceration, mave-tarm-forstyrrelse, opkastning, abnorme tarmlyde, flatulens, hypersekretion af spyt, halitose, abdominalt ubehag, gastrisk forstyrrelse, gastritis |
| Lever og galdeveje | Ikke almindelig | Hyperbilirubinæmi |
| Hud og subkutane væv | Ikke almindelig | Dermatitis, natlige svedeture, pruritus, udslæt, generaliseret pruritus, tør hud |
| Sjælden | Eksem, erytem, hånddermatitis, psoriasis, generaliseret udslæt, kløende udslæt, neglelidelser |
| Ikke kendt | Angioødem, mundødem, tungeødem |
| Knogler, led, muskler og bindevæv | Ikke almindelig | Smerter i ekstremiteterne |
| Sjælden | Arthritis, muskelspasmer, nakkesmerter, nattekramper |
| Nyrer og urinveje | Ikke almindelig | Glykosuri, proteinuri |
| Sjælden | Polyuri, hæmaturi, nykturi |
| Det reproduktive system og mammae | Ikke almindelig | Menopausale symptomer |
| Sjælden | Priapisme, prostatitis |
| Ikke kendt | Galactorrhoea |
| Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet | Ikke almindelig | Asteni, brystsmerte |
| Sjælden | Træthed, smerte, tørst |
| Undersøgelser | Ikke almindelig | Abnorm leverfunktionstest, vægtforøgelse |
| Sjælden | Forhøjet leverenzym, abnorme blodelektrolytter, abnorm laboratorietest |

Pædiatrisk population

En lav frekvens af generelt milde bivirkninger er blevet rapporteret i den pædiatriske befolkning. Antallet af bivirkninger har ikke været signifikant forskelligt imellem børn der fik placebo, og børn der fik melatonin. De mest almindelige bivirkninger var hovedpine, hyperaktivitet, svimmelhed og mavesmerter. Der blev ikke observeret nogen alvorlige bivirkninger.

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 mistænkte bivirkninger via:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

**4.9 Overdosering**

Døsighed, hovedpine, svimmelhed og kvalme er de mest almindeligt indberettede tegn og symptomer på overdosering med oral melatonin.

Daglig dosis af 20-50 mg såvel som 300 mg i op til 2 år er blevet rapporteret i litteraturen, uden at dette har medført klinisk betydende bivirkninger.

En dosis på 250 mg taget 4 gange daglig i 25-30 dage er kun rapporteret at medføre søvnighed/døsighed. I flere rapporterede tilfælde af overdosering var let til moderat døsighed den mest normale bivirkning.

Efter doser på 3,0-6,6 gram i en periode på 15-36 dage, har 6 ud af 11 patienter rapporteret døsighed i dagtimerne og 4 ud af 11 patienter har rapporteret mavekramper, diarre og migrænehovedpiner.

Clearance af det aktive stof er forventet indenfor 12 timer efter indtagelse. En læge skal vurdere om konventionelle overdoseringsforanstaltninger skal tages.

**4.10 Udlevering**

A

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Farmakoterapeutisk klassifikation: Hypnotica og sedativa, melatonin-receptor-agonister.

ATC-kode: N05CH01.

Melatonin er et hormon, der produceres i pinealkirtlen og strukturelt er relateret til serotonin. Melatoninsekretionen øges kort tid efter mørkets frembrud, når sit maksimum mellem kl. 02.00 og 04.00 og falder i løbet af anden halvdel af natten. Melatonin er involveret i kontrol af døgnrytmen og tilvænning til lys/mørke-cyklussen. Melatonin associeres også med en hypnotisk og søvnfremmende virkning.

Virkningsmekanisme

Melatonins virkning på MT1- og MT2-receptorer menes at bidrage til dens søvnfremmende egenskaber, da disse receptorer er involveret i reguleringen af døgnrytmen og søvnen.

Farmakodynamisk virkning

Melatonin har en hypnotisk/sedativ virkning og øger tilbøjeligheden til søvn. Melatonin kan, hvis det administreres tidligere eller senere end det natlige højdepunkt i melatoninudskillelsen, henholdsvis fremme eller forsinke døgnrytmen for melatoninudskillelsen.

Administration af melatonin ved sengetid (mellem kl. 22:00 og 24:00) ved destinationen efter hurtig transmeridian rejse (flyrejse) fremskynder resynkroniseringen af døgnrytmen fra "afgangstid" til "destinationstid" og forbedrer de samlede symptomer, der kendes som jetlag, som er en konsekvens af denne desynkronisering.

Klinisk virkning og sikkerhed

Typiske symptomer på jetlag er søvnforstyrrelser og træthed og udmattelse i dagtimerne, men let nedsatte kognitive funktioner, irritabilitet og mave‑tarm‑forstyrrelser kan også forekomme.

Jetlag er værre, jo flere tidszoner man har krydset, og det er typisk værre, når man er rejst mod øst. I otte ud af ti kliniske forsøg blev det konstateret, at melatonin, der blev taget tæt på destinationens sengetid (kl. 22 til midnat), reducerede jetlag fra flyrejser, der krydsede mindst fem tidszoner. Fordelen er sandsynligvis større, jo flere tidszoner der krydses, og mindre for rejser vestpå. Daglige doser af melatonin på mellem 0,5 og 5 mg er tilsvarende effektive, bortset fra at man falder hurtigere i søvn og sover bedre efter 5 mg end 0,5 mg.

I kliniske forsøg er det konstateret, at melatonin reducerer de samlede patientvurderede symptomer på jetlag med ~44 % og forkorter varigheden af jetlag. I 2 studier af flyrejser over 12 tidszoner reducerede melatonin effektivt varigheden af jetlag med ~33 %. På grund af muligheden for forkert timet indtagelse af melatonin, således at det ikke har nogen effekt, eller så det giver en bivirkning, ved resynkronisering af døgnrytmen/jetlag, bør melatonin ikke tages før kl. 20:00 eller efter kl. 04:00 på destinationen.

De bivirkninger, der blev rapporteret i jetlagstudier, der involverede melatonindoser på 0,5 til 8 mg, var typisk milde og ofte svære at skelne fra symptomer på jetlag. Forbigående døsighed/sedation, hovedpine og svimmelhed/desorientering blev rapporteret; de samme bivirkninger, plus kvalme, er dem, som typisk associeres med kortvarig brug af melatonin ved gennemgang af sikkerheden af melatonin hos mennesker.

Pædiatrisk population

Melatoninbehandling er blevet undersøgt i et 4-ugers randomiseret dobbeltblindet, placebokontrolleret forsøg med 105 børn i alderen 6‑12 år med ADHD og kronisk insomni, når de lagde sig til at sove. Deltagerne fik melatonin (3 mg, når kropsvægten var <40 kg [n = 44], eller 6 mg, når kropsvægten var >40 kg [n = 9]) i tabletter med hurtig frigivelse eller placebo.

Det gennemsnitlige actigrafiske estimat af søvnindtræden blev forbedret med 26,9 ± 47,8 minutter med melatonin, hvorimod der var en forsinkelse på 10,5 ± 37,4 minutter med placebo (p <0,0001). 48,8 % af de børn, der fik melatonin, viste en forbedring i søvnindtræden med >30 minutter sammenlignet med 12,8 % med placebo (p = 0,001). Der var en stigning i den gennemsnitlige samlede søvnperiode på 19,8 ± 61,9 minutter med melatonin og et fald på 13,6 ± 50,6 minutter med placebo (p = 0,01). Sammenlignet med placebo viste melatonin-gruppen et fald i søvnlatens (p = 0,001) og en stigning i søvneffektivitet (p = 0,01). Den gennemsnitlige score for søvnloggens punkt vedrørende problemer med at falde i søvn faldt med 1,2 ± 1,3 point (35,3 % i forhold til *baseline*) med melatonin og med 0,1 ± 0,8 point (4,3 % i forhold til *baseline*) med placebo (p <0,0001).

Der var ikke nogen signifikant virkning på adfærd, kognition og livskvalitet.

Der var ingen seponeringer eller ophør på grund af bivirkninger.

**5.2 Farmakokinetiske egenskaber**

Absorption

Den absolutte biotilgængelighed af melatonin er blevet estimeret til ca. 15 % af dosis administreret . Den maksimale koncentration af oralt administreret melatonin indtræder efter 15-90 minutter (median for Tmax = 52 min).

Data om virkningen af indtagelse af mad på eller omkring tidspunktet for indtagelsen af melatonin på dets farmakokinetik er begrænsede, men tyder på, at samtidig indtagelse af mad kan øge absorptionen næsten 2 gange. Mad synes at have en begrænset virkning på tmax for melatonin med øjeblikkelig frigivelse. Dette forventes ikke at påvirke virkningen eller sikkerheden af Melatonin "Evolan", men det anbefales, at der ikke indtages mad ca. 2 timer før og 2 timer efter indtagelse af melatonin.

Fordeling

Plasmaproteinbindingen af melatonin *in vitro* er cirka 60 %. Distributionsvolumen i den terminale elimineringsfase er proportional med kropsvægt og er gennemsnitligt lige over 1 L/kg.

Biotransformation

Melatonin elimineres hovedsageligt via hydroxylering til 6-hydroxymelatonin i leveren, dette foregår primært via CYP1A2 (og i mindre grad via CYP1A1). Derudover sker en kvantitativt mindre betydelig O-demethylering til N-acetyl-5-hydroxytryptamin medieret af CYP2C19. Metabolitter af melatonin elimineres primært via urinen, ~90 % som sulfat- og glucuronidkonjugat af 6-hydroxymelatonin. Mindre end ~1 % af en melatonindosis udskilles uændret i urinen.

Elimination og akkumulering

Plasmaeliminationens halveringstid (T½) er ~45 minutter (normalområde ~30‑60 minutter) for raske voksne. Den gennemsnitlige halveringstid er sammenlignelig eller lidt kortere hos børn sammenlignet med voksne. Daglig dosering i kombination med kort halveringstid resulterer i minimal akkumulering af melatonin ved normal behandling.

Særlige populationer

*Ældre mennesker*

I et sammenligningsstudie af serum-melatonin med og uden eksogen supplering blev der fundet lavere koncentration hos moderat ældre voksne uden behandling, imens der blev observeret en tendens til en højere koncentration sammenlignet med sunde yngre voksne efter behandlingen. Forskellen under behandling var ikke statistik signifikant, og der anbefales den samme dosis til moderat ældre som for unge voksne.

*Nedsat leverfunktion*

Begrænsede data indikerer, at plasmaclearance af melatonin er signifikant reduceret hos patienter med levercirrhose. . Melatonin anbefales ikke til patienter med moderat eller svært nedsat leverfunktion (se pkt. 5.2).

*Nedsat nyrefunktion*

Se pkt. 4.2 Særlige populationer.

**5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata**

Non-kliniske data viser ingen speciel risiko for mennesker vurderet ud fra et begrænset antal studier af toksicitet efter gentagne doser, genotoksicitet og reproduktionstoksicitet.

Et studie i drægtige rotter viste ingen direkte eller indirekte skadelige virkninger, når det kom til graviditet, fosteroverlevelse og fosterudvikling.

Data fra dyrestudier indikerer, at melatonin overføres til fostret via moderkagen og brystmælk.

Der er ikke foretaget sikkerhedsstudier i unge dyr.

**6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

**6.1 Hjælpestoffer**

Tabletkerne

Cellulose, mikrokrystallinsk

Calciumhydrogenphosphatdihydrat

Magnesiumstearat

Filmovertræk

Polyvinylalkohol

Titandioxid (E171)

Makrogol

Talkum

**6.2 Uforligeligheder**

Ikke relevant.

**6.3 Opbevaringstid**

2 år.

**6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Ingen særlige opbevaringsforhold.

**6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser**

Blisterpakning (PVC/Al)

Pakningsstørrelser: 10, 20, 30, 40, 50, 56, 70, 90, 100, 105, 200 og 300 filmovertrukne tabletter.

Beholder (HDPE) med låg (LDPE) (anbrudsanordning)

Pakningsstørrelser: 50, 56, 90, 100, 105, 200 (2×100) og 300 (3×100) filmovertrukne tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**6.6 Regler for bortskaffelse og anden håndtering**

Ingen særlige forholdsregler.

Ikke anvendte lægemidler samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

**7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Evolan Pharma AB

Box 120

Svärdvägen 19

182 12 Danderyd

Sverige

**8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)**

2 mg: 67956

3 mg: 67957

4 mg: 67958

5 mg: 67959

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE**

18. december 2024

**10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

26. februar 2025