ANEXA I REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Effentora 100 micrograme comprimate bucale

Effentora 200 micrograme comprimate bucale

Effentora 400 micrograme comprimate bucale

Effentora 600 micrograme comprimate bucale

Effentora 800 micrograme comprimate bucale

2. COMPOZIŢIA CALITATIVĂ ŞI CANTITATIVĂ

Effentora 100 micrograme comprimate bucale

Fiecare comprimat bucal conţine 100 micrograme fentanil (sub formă de citrat). Excipient cu efect cunoscut: Fiecare comprimat conţine 10 mg de sodiu.

Effentora 200 micrograme comprimate bucale

Fiecare comprimat bucal conţine 200 micrograme fentanil (sub formă de citrat). Excipient cu efect cunoscut: Fiecare comprimat conţine 20 mg de sodiu.

Effentora 400 micrograme comprimate bucale

Fiecare comprimat bucal conţine 400 micrograme fentanil (sub formă de citrat). Excipient cu efect cunoscut: Fiecare comprimat conţine 20 mg de sodiu.

Effentora 600 micrograme comprimate bucale

Fiecare comprimat bucal conţine 600 micrograme fentanil (sub formă de citrat). Excipient cu efect cunoscut: Fiecare comprimat conţine 20 mg de sodiu.

Effentora 800 micrograme comprimate bucale

Fiecare comprimat bucal conţine 800 micrograme fentanil (sub formă de citrat). Excipient cu efect cunoscut: Fiecare comprimat conţine 20 mg de sodiu.

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat bucal.

Effentora 100 micrograme comprimate bucale

Comprimat cu fețe plate, de culoare albă, de formă rotundă, cu marginile teșite, având gravat un "C" pe o față, iar pe cealaltă față cifra "1".

Effentora 200 micrograme comprimate bucale

Comprimat cu fețe plate, de culoare albă, de formă rotundă, cu marginile teșite, având gravat un "C" pe o față, iar pe cealaltă față cifra "2".

Effentora 400 micrograme comprimate bucale

Comprimat cu fețe plate, de culoare albă, de formă rotundă, cu marginile teșite, având gravat un "C" pe o față, iar pe cealaltă față cifra "4".

Effentora 600 micrograme comprimate bucale

Comprimat cu fețe plate, de culoare albă, de formă rotundă, cu marginile teșite, având gravat un "C" pe o față, iar pe cealaltă față cifra "6".

Effentora 800 micrograme comprimate bucale

Comprimat cu fețe plate, de culoare albă, de formă rotundă, cu marginile teșite, având gravat un "C" pe o față, iar pe cealaltă față cifra "8".

4. DATE CLINICE

4.1 Indicații terapeutice

Effentora este indicat pentru tratamentul durerii episodice intense (BTP) la adulți cu cancer cărora li se administrează deja tratament de întreținere cu opioide pentru durerea cronică din cancer. BTP este o exacerbare tranzitorie a durerii, care apare pe fondul unei dureri persistente altfel controlate.

Pacienții cărora li se administrează tratament de întreținere cu opioide sunt aceia care iau cel puțin 60 mg morfină pe cale orală zilnic, cel puțin 25 micrograme fentanil transcutanat pe oră, cel puțin 30 mg oxicodonă zilnic, cel puțin 8 mg hidromorfonă pe cale orală zilnic sau o doză echianalgezică de alt opioid timp de o săptămână sau mai mult.

4.2 Doze și mod de administrare

Tratamentul trebuie să fie inițiat de un medic cu experiență în administrarea tratamentului cu opioide la pacienții cu cancer și să fie continuat sub îndrumarea acestuia. Medicii trebuie să aibă în vedere posibilitatea potențialului de dependență al fentanilului. Pacienții trebuie să primească instrucțiuni să nu utilizeze concomitent două formulări diferite de fentanil pentru tratamentul durerii episodice intense și să arunce orice medicament care conține fentanil prescris pentru BTP atunci când trec la Effentora. Numărul de concentrații ale comprimatelor disponibile pentru pacienți în orice moment trebuie redus la minim, în scopul prevenirii confuziei și posibilului supradozaj.

Doze

Stabilirea treptată a dozelor

Doza de Effentora trebuie să fie stabilită treptat, individual, până la o doză "eficace" care asigură analgezia corespunzătoare și reduce la minim reacțiile adverse. În studiile clinice, nu s-a putut prevedea doza eficace de Effentora pentru BTP pe baza dozei zilnice de întreținere de opioid. Pacienții trebuie să fie atent monitorizați până se ajunge la o doză eficace.

Stabilirea treptată a dozei la pacienții care nu au fost transferați de pe alte medicamente care conțin fentanil

Doza inițială de Effentora trebuie să fie 100 micrograme, crescându-se treptat la valori mai mari, după cum este necesar, în intervalul concentrațiilor disponibile ale comprimatelor (100, 200, 400, 600, 800 micrograme).

Stabilirea treptată a dozei la pacienții care au fost transferați de pe alte medicamente care conțin fentanil

Datorită profilelor diferite de absorbţie, transferul nu trebuie făcut la un raport de 1:1. Dacă se face transferul de la alt medicament oral care conţine citrat de fentanil, este necesară stabilirea treptată independentă a dozei de Effentora, deoarece biodisponibilitatea diferă semnificativ de la un medicament la altul. Cu toate acestea, se poate lua în considerare o doză de început mai mare de 100 micrograme la acești pacienți.

Mod de stabilire treptată a dozei

Pe parcursul stabilirii treptate a dozei, dacă nu se obține analgezia corespunzătoare în decurs de 30 de minute de la începutul administrării unui singur comprimat, se poate administra un al doilea comprimat Effentora de aceeași concentrație.

Dacă tratamentul unui episod BTP necesită mai mult de un comprimat, trebuie luată în considerare o creștere a dozei la următoarea concentrație mai mare disponibilă în vederea tratării următorului episod BTP.

Pe parcursul stabilirii treptate a dozei, se pot utiliza mai multe comprimate: se pot utiliza până la patru comprimate de 100 micrograme sau până la patru comprimate de 200 micrograme pentru a trata un singur episod de BTP pe parcursul stabilirii treptate a dozei, în conformitate cu schema următoare:

- În cazul în care comprimatul inițial de 100 micrograme nu este eficace, pacientul poate fi instruit să trateze următorul episod de BTP cu două comprimate de 100 micrograme. Se recomandă să se introducă câte un comprimat în fiecare parte a cavității bucale. Dacă această doză se consideră a fi doza eficace, se poate continua tratamentul episoadelor succesive de BTP cu un singur comprimat de 200 micrograme de Effentora.
- În cazul în care un singur comprimat de 200 micrograme de Effentora (sau două comprimate de 100 micrograme) nu este considerat a fi eficace, pacientul poate fi instruit să utilizeze două comprimate de 200 micrograme (sau patru comprimate de 100 micrograme) pentru a trata următorul episod de BTP. Se recomandă să se introducă câte două comprimate în fiecare parte a cavității bucale. Dacă această doză se consideră a fi doza eficace, se poate continua tratamentul episoadelor succesive de BTP cu un singur comprimat de 400 micrograme de Effentora.
- Pentru creșterea treptată a dozei la 600 micrograme și 800 micrograme, trebuie utilizate comprimate de 200 micrograme.

Nu s-au evaluat doze peste 800 micrograme în studiile clinice.

Nu trebuie utilizate mai mult de două comprimate pentru a trata oricare episod BTP individual, cu excepția cazului când se efectuează stabilirea dozei utilizând până la patru comprimate, așa cum este descris mai sus.

Pe parcursul stabilirii treptate a dozei, pacienții trebuie să aștepte cel puțin 4 ore înainte de a trata alt episod BTP cu Effentora.

<u>Tratamentul de întreținere</u>

Odată ce s-a stabilit o doză eficace pe parcursul stabilirii treptate a dozei, pacienții trebuie să continue să ia această doză drept comprimat unic din acea concentrație dată. Episoadele de durere intensă pot varia în ceea ce privește intensitatea, iar doza necesară de Effentora poate fi crescută de-a lungul timpului din cauza evoluției bolii canceroase subiacente. În aceste situații, poate fi utilizat al doilea comprimat de aceeași concentrație. Dacă a fost necesar al doilea comprimat de Effentora de câteva ori la rând, doza uzuală de întreținere trebuie reajustată (a se vedea mai jos).

În timpul tratamentului de întreținere, pacienții trebuie să aștepte cel puțin 4 ore înainte de a trata alt episod BTP cu Effentora.

Reajustarea dozelor

Doza de întreținere de Effentora trebuie să fie mărită atunci când un pacient necesită mai mult de un comprimat pe episod BTP timp de câteva episoade BTP consecutive. Pentru reajustarea dozei se aplică aceleași principii de la *Stabilirea treptată a dozelor* (a se vedea mai sus).

Se poate să fie necesară reajustarea dozei tratamentului de fond cu opioide dacă pacienții prezintă în mod sistematic mai mult de patru episoade BTP în 24 de ore.

În absența unui control adecvat al durerii, trebuie luate în considerare posibilitatea hiperalgeziei, tolerantei și progresiei bolii de fond (vezi pct. 4.4).

Durata și obiectivele tratamentului

Înainte de începerea tratamentului cu Effentora, trebuie convenită împreună cu pacientul o strategie de tratament care să includă durata și obiectivele tratamentului, precum și un plan de terminare a tratamentului, în conformitate cu ghidurile de gestionare a durerii. În timpul tratamentului, trebuie să existe un contact frecvent între medic și pacient pentru a evalua necesitatea continuării tratamentului,

pentru a lua în considerare întreruperea acestuia și pentru a ajusta dozele, daca este necesar. În absența unui control adecvat al durerii, trebuie luată în considerare posibilitatea apariției hiperalgeziei, toleranței și progresiei bolii subiacente (vezi pct. 4.4). Effentora nu trebuie administrat pe o perioadă mai îndelungată decât este necesar.

Întreruperea tratamentului

Tratamentul cu Effentora trebuie întrerupt imediat dacă pacientul nu mai prezintă episoade de durere episodică intensă. Tratamentul pentru durerea de fond persistentă trebuie menținut așa cum a fost prescris.

În cazul în care este necesară întreruperea terapiei cu orice opioid, pacientul trebuie supravegheat îndeaproape de către medic, pentru a se gestiona riscul apariției unor efecte bruste de sevraj.

Insuficiență hepatică sau renală

Effentora trebuie administrat cu prudență pacienților cu insuficiență hepatică sau renală, moderată sau severă (vezi pct. 4.4).

Pacienți cu xerostomie

Pacienții cu xerostomie sunt sfătuiți să bea apă pentru a își umezi cavitatea bucală înainte de administrarea Effentora. Dacă această recomandare nu are ca rezultat o efervescență corespunzătoare, atunci se poate recomanda o schimbare a tratamentului.

Utilizare la vârstnici (cu vârsta peste 65 de ani)

În studiile clinice, pentru pacienții cu vârsta peste 65 de ani a existat tendința de stabilire la o doză eficace mai mică decât pentru pacienții mai tineri. Se recomandă să se acorde atenție sporită la stabilirea treptată a dozei de Effentora la pacienții vârstnici.

Copii și adolescenți

Siguranța și eficacitatea Effentora la copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 0 și 18 ani nu au fost stabilite. Nu sunt disponibile date.

Mod de administrare:

Odată expus la umezeală, comprimatul Effentora utilizează o reacție efervescentă pentru a elibera substanța activă. Din acest motiv, pacienții trebuie să fie instruiți să nu deschidă blisterul până nu sunt gata să așeze comprimatul în cavitatea bucală.

Deschiderea blisterului

Pacienții trebuie să fie instruiți să NU încerce să împingă comprimatul prin blister, deoarece această acțiune ar putea deteriora comprimatul bucal. Modul corect de eliberare a comprimatului din blister este:

Trebuie separată una dintre unitățile blisterului din blister prin ruperea acesteia la perforații. Unitatea de blister trebuie apoi îndoită de-a lungul liniei tipărite pe folia suport, unde este indicat. Folia suport trebuie dezlipită trăgând de ea în sens invers, pentru a elibera comprimatul.

Pacienții trebuie să fie instruiți să nu încerce să sfărâme sau să divizeze comprimatul.

Comprimatul nu trebuie păstrat odată ce este scos din blister, deoarece nu poate fi garantată integritatea sa și poate apare riscul unei expuneri accidentale la comprimat.

Administrarea comprimatului

Pacienții trebuie să scoată comprimatul din unitatea de blister și să așeze imediat întregul comprimat Effentora în cavitatea bucală (în apropierea unui molar, între obraz și gingie).

Comprimatul Effentora nu trebuie supt, mestecat sau înghițit, deoarece aceste acțiuni vor avea drept rezultat concentrații plasmatice mai mici decât cele rezultate în cazul utilizării conform modului de administrare indicat.

Effentora trebuie să fie așezat și reținut în interiorul cavității bucale pentru o perioadă de timp suficientă pentru a permite dezintegrarea comprimatului, care de obicei durează aproximativ 14-25 minute.

Alternativ, comprimatul poate fi așezat sublingual (vezi pct. 5.2).

După 30 de minute, dacă rămân părți din comprimatul Effentora, acestea pot fi înghițite utilizând un pahar cu apă.

Perioada de timp cât durează dezintegrarea completă a comprimatului ca urmare a administrării bucofaringiene pare să nu influențeze expunerea sistemică timpurie la fentanil.

Pacienții nu trebuie să consume niciun fel de alimente sau băuturi atât timp cât există un comprimat în cavitatea bucală.

În cazul iritării mucoasei cavității bucale, trebuie recomandată schimbarea locului de așezare a comprimatului în interiorul cavității bucale.

4.3 Contraindicații

- Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1.
- Pacienți fără tratament de întreținere cu opioide, deoarece există un risc crescut de deprimare respiratorie.
- Deprimare respiratorie gravă sau bronhopneumopatie obstructivă severă.
- Tratamentul durerii acute, alta decât durerea episodică intensă.
- Pacienți tratați cu medicamente care conțin oxibat de sodiu.

4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

Din cauza riscurilor, inclusiv a celor cu evoluție letală, asociate cu expunerea accidentală, utilizarea greșită și abuzul, pacienții și îngrijitorii acestora trebuie sfătuiți să păstreze Effentora într-un loc sigur și securizat, care să nu fie accesibil altor persoane.

Utilizare accidentală la copii

Pacienții și persoanele care îi îngrijesc trebuie să fie instruiți că Effentora conține o substanță activă într-o cantitate care poate fi letală, mai ales pentru un copil. În consecință, nu trebuie să lase niciun comprimat la vederea sau îndemâna copiilor.

Monitorizare

Pentru a reduce la minim riscurile reacțiilor adverse legate de opioide și pentru a identifica doza eficace, este absolut necesar ca pacienții să fie atent monitorizați de personal medical pe parcursul procesului de stabilire treptată a dozei.

Tratamentul de menținere cu opioide

Înainte de a începe tratamentul cu Effentora, este important să fie stabilizat tratamentul de menținere cu opioide, utilizat în vederea tratării durerii persistente a pacientului și ca pacientului să i se administreze în continuare tratament de menținere cu opioide în timpul tratamentului cu Effentora. Medicamentul nu trebuie administrat pacienților care nu urmează tratament de menținere cu opioide, întrucât există un risc crescut de deprimare respiratorie si deces.

Deprimare respiratorie

Similar tuturor opioidelor, există un risc de deprimare respiratorie semnificativă din punct de vedere clinic, asociat utilizării fentanilului. În cazul tratamentului cu Effentora, la fel ca și în cazul altor medicamente care conțin fentanil, selectarea inadecvată a pacienților (de exemplu, utilizarea la pacienți care nu urmează terapie de menținere cu opioide) și/sau dozele inadecvate au avut consecințe letale.

Effentora trebuie utilizat numai în afecțiunile specificate la pct. 4.1.

Bronhopneumopatie obstructivă cronică

Este necesară prudență deosebită în timpul stabilirii treptate a dozei de Effentora la pacienții cu bronhopneumopatie obstructivă cronică non-severă sau altă afecțiune care îi predispune la deprimare respiratorie, deoarece chiar și dozele terapeutice normale de Effentora pot scădea mai mult capacitatea respiratorie ajungând până la insuficiență respiratorie.

Tulburări respiratorii asociate somnului

Opioidele pot provoca tulburări respiratorii asociate somnului, incluzând apnee în somn centrală (ASC) și hipoxemie asociată somnului. Utilizarea opioidelor determină creșterea ASC într-o manieră dependentă de doză. La pacienții care prezintă ASC trebuie luată în considerare scăderea dozei totale de opioide.

Alcool

Administrarea concomitentă a alcoolului cu fentanilul poate produce un efect deprimant crescut, care poate avea consecințe letale (vezi pct. 4.5).

Riscul administrării concomitente cu benzodiazepine sau medicamente înrudite

Utilizarea concomitentă a opioidelor, incluzând Effentora, cu benzodiazepine sau medicamente înrudite poate duce la sedare profundă, deprimare respiratorie, comă și deces. Din cauza acestor riscuri, prescrierea de opioide concomitent cu benzodiazepine sau medicamente înrudite trebuie efectuată numai la pacienții pentru care nu sunt adecvate opțiuni alternative de tratament. Dacă se ia decizia de a prescrie Effentora concomitent cu benzodiazepine sau medicamente înrudite, trebuie alese cele mai scăzute doze eficace și duratele minime de utilizare concomitentă. Pacienții trebuie monitorizați îndeaproape pentru depistarea semnelor și simptomelor de deprimare respiratorie și sedare (vezi pct. 4.5).

Presiune intracraniană crescută, tulburări de conștiență

Effentora trebuie să fie administrat cu precauție deosebită la pacienții care pot fi susceptibili mai ales la efectele intracraniene ale retenției de CO₂, cum sunt cei cu manifestări ale presiunii intracraniene crescute sau cu tulburări de conștiență. Opioidele pot agrava evoluția clinică a unui pacient cu un traumatism cranian si trebuie utilizate numai dacă se justifică din punct de vedere clinic.

Bradiaritmii

Fentanilul poate produce bradicardie. Fentanilul trebuie utilizat cu prudență la pacienții cu bradiaritmii manifestate anterior sau preexistente.

Insuficientă hepatică sau insuficientă renală

În plus, Effentora trebuie să fie administrată cu prudență pacienților cu insuficiență hepatică sau renală. Influența insuficienței hepatice și renale asupra farmacocineticii medicamentului nu a fost evaluată, totuși, atunci când s-a administrat intravenos, clearance-ul fentanilului s-a dovedit a fi modificat în cazul insuficienței hepatice și renale din cauza modificărilor clearance-ului metabolic și proteinelor plasmatice. După administrarea Effentora, atât insuficiența funcției hepatice, cât și cea a funcției renale pot crește biodisponibilitatea fentanilului înghițit și scădea clearance-ul său sistemic, ceea ce ar putea conduce la efecte crescute și prelungite ale opioidelor. Prin urmare, este necesară precauție specială pe parcursul procesului de stabilire treptată a dozei la pacienții cu insuficiență hepatică sau renală, moderată sau gravă.

Necesită atenție deosebită pacienții cu hipovolemie și hipotensiune arterială.

Sindrom serotoninergic

Se recomandă precautie la administrarea Effentora concomitent cu medicamente care influențează sistemele neurotransmițătorilor serotoninergici.

Poate apărea un sindrom serotoninergic care poate pune viata în pericol, în cazul utilizării concomitente de medicamente serotoninergice, cum sunt inhibitorii selectivi ai recaptării serotoninei (ISRS) sau inhibitorii recaptării serotoninei si norepinefrinei (IRSN) cu medicamente care modifică metabolizarea serotoninei (inclusiv inhibitori ai monoaminoxidazei [IMAO]). Acesta poate apărea la administrarea dozei recomandate.

Sindromul serotoninergic poate include modificarea statusului mental (de exemplu agitatie, halucinatii, comă), instabilitate autonomă (de exemplu tahicardie, tensiune arterială oscilantă, hipertermie), anomalii neuromusculare (de exemplu hiperreflexie, lipsă a coordonării, rigiditate) si/sau simptome gastro-intestinale (de exemplu greată, vărsături, diaree).

Dacă se suspectează sindromul serotoninergic, tratamentul cu Effentora trebuie oprit.

Toleranță și tulburare asociată consumului de medicamente opioide (abuz și dependență)
După administrări repetate de opioide, se pot dezvolta toleranță și dependență fizică și dependență psihologică. Fentanilul se poate utiliza în mod abuziv similar altor opioide și toți pacienții tratați cu opioide necesită monitorizare pentru depistarea semnelor de abuz și dependență. Pacienții expuși unui risc crescut de abuz de opioide pot fi totuși tratați cu opioide; cu toate acestea, acești pacienți vor necesita o monitorizare suplimentară pentru depistarea semnelor de utilizare necorespunzătoare, abuz sau dependență.

Utilizarea repetată a Effentora poate duce la tulburare asociată consumului de opioide (TCO). O doză mai mare și o durată mai lungă a tratamentului cu medicamente opioide pot crește riscul de apariție a TCO. Abuzul sau utilizarea necorespunzătoare deliberată a Effentora poate duce la supradozaj și/sau deces. Riscul de apariție a TCO este crescut la pacienții cu antecedente personale sau familiale (părinți sau frați/surori) de tulburări asociate consumului de substanțe (incluzând tulburarea asociată consumului de alcool), la consumatorii curenți de tutun sau la pacienții cu antecedente personale de alte tulburări de sănătate mintală (de exemplu depresie majoră, anxietate și tulburări de personalitate).

Înainte de începerea tratamentului cu Effentora și în timpul tratamentului, obiectivele tratamentului și planul de întrerupere trebuie convenite cu pacientul (vezi pct. 4.2). Înainte și în timpul tratamentului, pacientul trebuie informat, de asemenea, cu privire la riscurile și semnele de TCO. Daca apar aceste semne, pacienții trebuie sfătuiți să se adreseze medicului.

Pacienții vor necesita monitorizare pentru semnele de comportament de căutare a drogurilor (de exemplu solicitări prea timpurii de reprovizionare). Aceasta include analiza medicamentelor administrate concomitent de tip opioide și medicamentelor psiho-active (cum sunt benzodiazepinele). Pentru pacienții cu semne și simptome de TCO trebuie luată în considerare adresarea către un specialist în dependențe.

Efecte endocrine

Opioidele pot influența axa hipotalamică-pituitară-suprarenală sau axa gonadală. Unele dintre modificările care pot fi observate includ creșterea concentrației prolactinei serice și scăderea concentrației de cortizol și testosteron plasmatic. Pot apărea semne și simptome clinice ca rezultat al acestor modificări hormonale.

Hiperalgezie

Ca și în cazul altor opioide, în cazul unui control insuficient al durerii ca răspuns la o doză crescută de fentanil, trebuie luată în considerare posibilitatea hiperalgeziei induse de opioide. Pot fi indicate o reducere a dozei de fentanil, încetarea tratamentului cu fentanil sau revizuirea tratamentului.

Anafilaxie și hipersensibilitate

Au fost raportate anafilaxie și hipersensibilitate în asociere cu utilizarea medicamentelor care conțin fentanil administrate pe cale orală (vezi pct. 4.8).

Excipient(ti)

Sodiu

Effentora 100 micrograme comprimate bucale

Acest medicament conține 10 mg sodiu pe comprimat bucal, echivalent cu 0,5% din doza maximă zilnică recomandată de OMS de 2 g sodiu pentru un adult.

Effentora 200 micrograme comprimate bucale

Effentora 400 micrograme comprimate bucale

Effentora 600 micrograme comprimate bucale

Effentora 800 micrograme comprimate bucale

Acest medicament conține 20 mg sodiu pe comprimat bucal, echivalent cu 1% din doza maximă zilnică recomandată de OMS de 2 g sodiu pentru un adult.

4.5 Interactiuni cu alte medicamente si alte forme de interactiune

Substanțe care influențează activitatea izoenzimei CYP3A4

Fentanilul este metabolizat în mare parte prin intermediul izoenzimelor 3A4 ale citocromului uman P450 (CYP3A4), prin urmare pot apare posibile interacțiuni când se administrează Effentora concomitent cu substanțe care influențează activitatea izoenzimei CYP3A4.

Inductori ai CYP3A4

Administrarea în asociere cu substanțe care au efect inductor asupra izoenzimei 3A4 poate reduce eficacitatea medicamentului Effentora.

Inhibitori ai CYP3A4

Utilizarea concomitentă de Effentora cu inhibitori puternici ai CYP3A4 (de exemplu ritonavir, ketoconazol, itraconazol, troleandomicină, claritromicină și nelfinavir) sau inhibitori moderați ai CYP3A4 (de exemplu amprenavir, aprepitant, diltiazem, eritromicină, fluconazol, fosamprenavir, suc de grapefruit și verapamil) poate determina concentrații plasmatice crescute ale fentanilului, care pot provoca reacții adverse grave la medicament, inclusiv deprimare respiratorie fatală. Pacienții cărora li se administrează Effentora concomitent cu inhibitori moderați sau puternici ai CYP3A4 trebuie să fie atent monitorizați pe o perioadă extinsă de timp. Creșterea dozajului trebuie să fie făcută cu precauție.

Substanțe care pot determina creșterea efectelor deprimante la nivelul SNC

Administrarea concomitentă a fentanilului cu alte deprimante ale sistemului nervos central, incluzând alte opioide, sedative sau hipnotice (inclusiv benzodiazepine), anestezice generale, fenotiazine, tranchilizante, miorelaxante, antihistaminice cu efect sedativ, gabapentinoizi (gabapentină și pregabalină) și alcool pot produce efecte deprimante aditive, care pot avea ca rezultat deprimare respiratorie, hipotensiune arterială, sedare profundă, comă sau consecințe letale (vezi pct. 4.4).

Medicamente sedative, cum sunt benzodiazepinele sau medicamentele înrudite

Utilizarea concomitentă a opioidelor cu medicamente sedative, cum sunt benzodiazepinele sau medicamentele înrudite determină creșterea riscului de sedare, deprimare respiratorie, comă și deces din cauza efectul aditiv de deprimare a SNC. Trebuie limitate doza și durata utilizării (vezi pct. 4.4).

Antagoniști/antagoniști parțiali ai opioidelor

Nu este recomandată utilizarea concomitentă a agoniștilor/antagoniștilor parțiali ai opioidelor (de exemplu: buprenorfina, nalbufina, pentazocina). Aceștia au afinitate mare pentru receptorii opioidelor, cu o activitate intrinsecă relativ mică, antagonizând astfel parțial efectul analgezic al fentanilului și pot induce simptome de sevraj la pacienții dependenți de opioide.

Substante serotoninergice

Administrarea fentanilului concomitent cu un medicament serotoninergic, cum este un inhibitor selectiv al recaptării serotoninei (ISRS) sau un inhibitor al recaptării serotoninei si norepinefrinei (IRSN), sau un inhibitor al monoaminoxidazei (IMAO), poate determina cresterea riscului aparitiei sindromului serotoninergic, o afectiune care poate pune viata în pericol. Effentora nu este recomandat pentru utilizare la pacienții cărora li s-au administrat IMAO în decurs de 14 zile, deoarece s-a raportat potențarea severă și imprevizibilă a efectelor analgezicelor opioide de către IMAO.

Oxibat de sodiu

Utilizarea concomitentă a medicamentelor care conțin oxibat de sodiu cu fentanil este contraindicată (vezi pct. 4.3). Tratamentul cu oxibat de sodiu trebuie întrerupt înainte de începerea tratamentului cu Effentora.

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Sarcina

Nu există date adecvate privind utilizarea fentanilului la femeile gravide. Studiile la animale au evidențiat efecte toxice asupra funcției de reproducere (vezi pct. 5.3). Riscul potențial pentru om este necunoscut. Effentora nu trebuie utilizat la femeile gravide cu excepția cazului în care acest lucru este absolut necesar.

În urma utilizării pe termen lung a fentanilului în timpul sarcinii, există riscul sindromului neonatal de sevraj la opioide, care poate prezenta un risc letal dacă nu este recunoscut și tratat și necesită tratament conform protocoalelor elaborate de experți în neonatologie. Dacă este necesară utilizarea de opioide pentru o perioadă prelungită la o femeie gravidă, pacienta trebuie informată cu privire la riscul sindromului neonatal de sevraj la opioide și trebuie asigurat faptul că va fi disponibil tratament adecvat (vezi pct. 4.8).

Se recomandă să nu se utilizeze fentanil în timpul travaliului și al nașterii însăși (inclusiv al operației de cezariană), deoarece fentanilul traversează placentă și poate provoca deprimare respiratorie la făt. În cazul administrării Effentora, trebuie să fie imediat disponibil un antidot pentru copil.

Alăptarea

Fentanilul trece în laptele matern și poate provoca sedare și depresie respiratorie la copilul alăptat. Fentanilul nu trebuie să fie utilizat de către femeile care alăptează, iar alăptarea nu trebuie reluată înainte de trecerea a cel puţin 5 zile de la ultima administrare de fentanil.

Fertilitatea

Nu sunt disponibile date privind fertilitatea la om. În studiile efectuate la animale, fertilitatea masculilor a fost afectată (vezi pct. 5.3).

4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Nu s-au efectuat studii privind efectele asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Cu toate acestea, analgezicele opioide diminuează capacitatea intelectuală și/sau fizică necesară pentru realizarea de sarcini potențial periculoase (de exemplu conducerea unui vehicul sau folosirea unui utilaj). Pacienții trebuie să fie sfătuiți să nu conducă vehicule și să nu folosească utilaje dacă prezintă stări de somnolență, amețeală sau tulburări de vedere în timpul utilizării Effentora și să nu conducă vehicule și să nu folosească utilaje până nu stiu cum reacționează la acesta.

4.8 Reacții adverse

Rezumatul profilului de siguranță

Sunt de așteptat reacții adverse tipice la opioide ca urmare a administrării Effentora. În mod frecvent, acestea vor înceta sau vor scădea în intensitate la utilizarea continuă a medicamentului, deoarece se stabilește doza adecvată pentru pacient. Cu toate acestea, reacțiile adverse cele mai grave sunt depimarea respiratorie (cu posibilitatea de a conduce la apnee sau stop respirator), insuficiență

circulatorie, hipotensiune arterială și șoc, trebuind monitorizați atent toți pacienții în legătură cu acestea.

Studiile clinice cu Effentora au fost concepute pentru a evalua siguranța și eficacitatea în tratarea BTP și tuturor pacienților li s-au administrat concomitent și opioide, cum sunt morfină cu eliberare prelungită sau fentanil transcutanat, pentru tratarea durerii persistente a acestora. Prin urmare, nu este posibil să se separe net numai efectele datorate administrării Effentora.

Lista tabelară a reacțiilor a reacțiilor adverse

Următoarele reacții adverse au fost raportate la administrarea Effentora si/sau a altor medicamente care contin fentanil în cadrul studiilor clinice și al experienței dobândite după punerea pe piață. Reacțiile adverse sunt prezentate mai jos utilizând termenii preferați MedDRA, fiind clasificate pe aparate, sisteme și organe și în funcție de frecvență (frecvențele sunt definite astfel: foarte frecvente ≥1/10, frecvente ≥1/100 și <1/10, mai puțin frecvente ≥ 1/1000 și <1/100, rare (≥1/10000 și <1/1000), cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile); în cadrul fiecărei grupe de frecvență, reacțiile adverse sunt prezentate în ordinea descrescătoare a gravității:

	Foarte	Frecvente	Mai puţin	Rare	Cu frecvență
	frecvente		frecvente		necunoscută
Infecții și		Stomatită	Faringită	Pustule	
infestări		candidozică		bucale	
Tulburări		Anemie	Trombocitope		
hematologice		Neutropenie	nie		
și limfatice					
Tulburări ale				Hipersensibili	
sistemului				tate*	
imunitar					
Tulburări				Hipogonadism	Insuficiență
endocrine					suprarenală
					Deficit de
Tulburări		Anorexie			androgeni
metabolice și		Allorexie			
de nutriție					
Tulburări		Depresie	Dispoziție		Danandantš
		Anxietate	euforică		Dependență
psihice		Stare de	Nervozitate		(adicţie) medicamento
					asă*
		confuzie	Halucinații		
		Insomnie	Halucinații		Abuz
			vizuale		medicamentos
			Modificări ale		(vezi pct. 4.4) Delir
			stării mintale		Delir
TD 11 × 1	A . 1°	D: .	Dezorientare	T 11 × :	D: 1
Tulburări ale	Ameţeli	Disgeuzie	Reducere a	Tulburări	Pierdere a
sistemului	Cefalee	Somnolență	conștienței	cognitive	conștienței*
nervos		Letargie	Tulburări de	Disfuncție	Convulsii
		Tremor	atenție	motorie	
		Sedare	Tulburări de		
		Hipoestezie	echilibru		
		Migrenă	Dizartrie		

	Foarte	Frecvente	Mai puţin	Rare	Cu frecvență
	frecvente		frecvente		necunoscută
Tulburări			Tulburări de	Senzație	
oculare			vedere	anormală la	
			Hiperemie	nivel ocular	
			oculară	Fotopsie	
			Vedere	•	
			înceţoşată		
			Reducere a		
			acuității		
			vizuale		
Tulburări			Vertij		
acustice și			Acufene		
vestibulare			Otalgie		
Tulburări		Tahicardie	Bradicardie		
cardiace					
Tulburări		Hipotensiune	Hiperemie		
vasculare		arterială	facială		
, 445 6 67242 6		Hipertensiune	Bufeuri		
		arterială			
Tulburări		Dispnee	Deprimare		Stop
respiratorii,		Durere faringo-	respiratorie		respirator*
toracice și		laringiană	Sindrom de		1000111111111
mediastinale		iai ingiana	apnee în somn		
Tulburări	Greață	Constipație	Ileus	Formare de	
gastro-	Vărsături	Stomatită	Ulcerație la	pustule la	
intestinale	, 0.12 0.1011	Xerostomie	nivelul	nivelul	
		Diaree	cavității bucale	mucoasei	
		Durere	Hipoestezie	bucale	
		abdominală	orală	Buze uscate	
		Boală de reflux	Senzație de		
		gastro-esofagian	disconfort la		
		Senzație de	nivelul		
		disconfort	cavității bucale		
		gastric	Modificări de		
		DispepsieOdont	culoare ale		
		algie	mucoasei		
		8	bucale		
			Afecțiuni ale		
			ţesutului		
			moale bucal		
			Glosodinie		
			Formare de		
			pustule pe		
			limbă		
			Dureri		
			gingivale		
			Ulcerație la		
			nivelul limbii		
	l	<u> </u>	-11. 2101 11111011	<u> </u>	<u> </u>

	Foarte	Frecvente	Mai puţin	Rare	Cu frecvență
	frecvente		frecvente		necunoscută
			Afecțiuni ale limbii Esofagită Buze crăpate		
			Afecţiuni dentare		
Tulburări hepatobiliare			Dilatație a canaliculelor biliare		
Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat		Prurit Hiperhidroză Erupții cutanate tranzitorii	Transpirație rece Edem facial Prurit generalizat Alopecie	Onicorexie	
Tulburări musculo- scheletice și ale țesutului conjunctiv		Mialgie Dureri de spate	Spasme musculare Slăbiciune musculară		
Tulburări renale și ale căilor urinare			Retenție urinară		
Tulburări generale și la nivelul locului de administrare	Reacții la locul de aplicare, incluzând hemoragie, durere, ulcerație, iritație, parestezie, anestezie, eritem, edem, tumefiere și vezicule	Edem periferic Oboseală Astenie Sindrom de întrerupere a administrării medicamentului * Frisoane	Stare generală de rău Adinamie Senzație de disconfort toracic Senzație de anormalitate Senzație de nervozitate Sete Senzație de frig Senzație de căldură		Pirexie Sindrom neonatal de sevraj (vezi pct. 4.6) Toleranță la medicament

	Foarte	Frecvente	Mai puţin	Rare	Cu frecvență
	frecvente		frecvente		necunoscută
Investigații		Scădere în	Număr scăzut		
diagnostice		greutate	de trombocite		
			Creștere a		
			frecvenței		
			cardiace		
			Hematocrit		
			scăzut		
			Hemoglobină		
			scăzută		
Leziuni,		Cădere			
intoxicaţii şi					
complicații					
legate de					
procedurile					
utilizate					
* Vezi pct. Des	scriere a reacțiil	or adverse selectate	.	•	•

Descriere a reacțiilor adverse selectate

Tolerantă

În cazul utilizării repetate, se poate dezvolta toleranță.

Dependență de medicament

Utilizarea repetată a Effentora poate duce la dependență de medicament, chiar și la doze terapeutice. Riscul de dependență de medicament poate varia în funcție de factorii de risc individuali ai pacientului, de doza și de durata tratamentului cu medicamente opioide (vezi pct. 4.4).

La utilizarea de fentanil cu administrare prin mucoasă s-au observat simptome de sevraj la opioide, cum sunt greață, vărsături, diaree, anxietate, frisoane, tremor și sudorație.

În contextul supradozajului s-au observat pierderea conștienței și stopul respirator (vezi pct. 4.9).

În cadrul experienței ulterioare punerii pe piață, au fost raportate reacții de hipersensibilitate, incluzând erupție cutanată tranzitorie, eritem, umflare a buzelor și a feței și urticarie (vezi pct. 4.4).

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare, așa cum este menționat în Anexa V.

4.9 Supradozaj

Simptome

Simptomele supradozajului cu fentanil se așteaptă să fie similare în esență cu cele ale fentanilului cu administrare pe cale intravenoasă și al altor opioide, și reprezintă o extindere a acțiunilor sale farmacologice, reacțiile adverse semnificative cele mai grave fiind modificarea stării mintale, pierderea conștienței, coma, hipotensiunea arterială, deprimarea respiratorie, detresa respiratorie și insuficiența respiratorie, care a condus la deces.

S-au observat cazuri de respirație Cheyne Stokes în cazul supradozajului de fentanil, în special la pacienții cu antecedente de insuficiență cardiacă.

Leucoencefalopatia toxică a fost observată și în asociere cu supradozajul cu fentanil.

Tratament

Tratamentul imediat al supradozei de opioid include îndepărtarea comprimatului bucal Effentora, dacă acesta mai există în cavitatea bucală, asigurarea permeabilității căilor respiratorii, stimularea fizică și verbală a pacientului, evaluarea nivelului de conștiență, a stării respiratorii și circulatorii și ventilația asistată (ventilația pulmonară artificială), dacă este necesar.

Supradozaj (ingestie accidentală) la persoanele care nu utilizează opioide

Pentru tratarea supradozajului (ingestie accidentală) la persoanele care nu utilizează opioide, trebuie realizată calea de acces intravenoasă și trebuie administrată naloxonă sau alți antagoniști ai opioidelor, cum este recomandat din punct de vedere clinic. Durata deprimării respiratorii după supradozaj poate fi mai mare decât cea a efectelor antagoniștilor opioidelor (de exemplu timpul de înjumătățire al naloxonei este cuprins între 30 și 81 de minute) și poate fi necesară administrarea repetată. Consultați "Rezumatul caracteristicilor produsului" al fiecărui antagonist al opioidelor în parte pentru detalii privind utilizarea acestora.

Supradozaj la pacienții aflați sub tratament de întreținere cu opioide

Pentru tratarea supradozajului la pacienții aflați sub tratament de întreținere cu opioide, trebuie realizată calea de acces intravenoasă. Administrarea rațională a naloxonei sau a altui antagonist al opioidelor poate fi necesară în anumite cazuri, dar este asociată cu riscul precipitării unui sindrom de sevraj acut.

Deși nu s-a observat ca rigiditatea musculară să stânjenească respirația ca urmare a utilizării Effentora, acest lucru este posibil cu fentanil și alte opioide. Dacă aceasta apare, trebuie tratată utilizând ventilația asistată, utilizând un antagonist al opioidelor și, ca alternativă finală, utilizând un miorelaxant.

5. PROPRIETĂŢI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: analgezice; opioide; codul ATC: N02AB03.

Mecanism de acțiune și efecte farmacodinamice

Fentanilul este un analgezic opioid, care interacționează predominant cu receptorii opioizi μ . Acțiunile sale terapeutice principale sunt analgezia și sedarea. Efectele farmacologice secundare sunt deprimarea respiratorie, bradicardia, hipotermia, constipația, mioza, dependența fizică și euforia.

Efectele analgezice ale fentanilului sunt legate de concentrația sa plasmatică. În general, concentrația eficace și concentrația la care apare toxicitatea cresc cu creșterea toleranței la opioide. Ritmul de dezvoltare al toleranței variază în mare măsură între indivizi. În consecință, doza de Effentora trebuie să fie stabilită, treptat, în mod individual, pentru a atinge efectul dorit (vezi pct. 4.2).

Toți agoniștii receptorilor opioizi μ, inclusiv fentanilul, provoacă deprimare respiratorie dependentă de doză. Riscul de apariție a deprimării respiratorii este mai mic la pacienții cărora li se administrează tratament de lungă durată cu opioide, deoarece acești pacienți vor dezvolta toleranță la efectele substanțelor deprimante ale respirației.

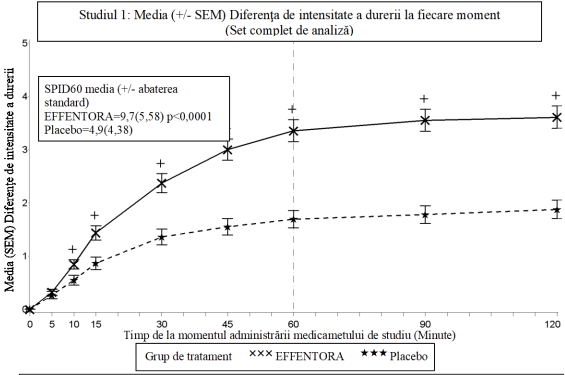
Opioidele pot afecta axul hipotalamo-hipofizo-suprarenal sau axul hipotalamo-hipofizo-gonadal. Unele modificări care pot fi observate includ o creștere a concentrației serice de prolactină și scăderi ale concentrațiilor plasmatice de cortizol și testosteron. Pot apărea semne și simptome clinice determinate de aceste modificări hormonale (vezi și pct. 4.8).

Eficacitate și siguranță clinică

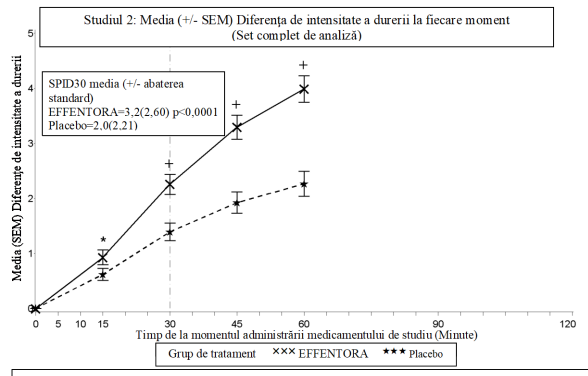
Siguranța și eficacitatea Effentora au fost evaluate la pacienți care au luat medicamentul la debutul episodului de durere intensă. Utilizarea preventivă de Effentora pentru accese de durere predictibile nu a fost investigată în studiile clinice. S-au efectuat două studii încrucișate randomizate, dublu orb, controlate cu placebo, care au implicat în total 248 de pacienți cu BTP și cancer, la care au survenit în medie de la 1 la 4 episoade de BTP pe zi, în timp ce erau în tratament de întreținere cu opioide. În timpul unei faze inițiale cu design deschis, a fost stabilită o doză eficace de Effentora pentru pacienți. Pacienții pentru care s-a identificat o doză eficace au fost incluși în faza dublu orb a studiului. Parametrul principal de eficacitate a fost evaluarea de către pacient a intensității durerii. Pacienții au evaluat intensitatea durerii pe o scală cu 11 puncte. Pentru fiecare episod BTP, s-a evaluat intensitatea durerii înainte de tratament și la câteva momente după acesta.

S-a putut efectua stabilirea la o doză eficace pentru șaizeci și șapte la sută dintre pacienți.

În studiul clinic pivot (studiul 1), criteriul final principal de eficacitate a fost suma medie, a diferențelor de scoruri de intensitate a durerii de la administrare la 60 de minute (SPID60), care a fost semnificativă din punct de vedere statistic comparativ cu placebo (p<0,0001).



+ p<0,0001 EFFENTORA față de placebo, în favoarea EFFENTORA, prin analiza dispersiei PID = diferenta de intensitate a durerii; SEM = eroarea standard a mediei



* p<0,01 EFFENTORA față de placebo, în favoarea EFFENTORA, prin testul Wilcoxon pentru un eșantion + p<0.0001 EFFENTORA versus placebo, in favor of EFFENTORA, prin testul Wilcoxon pentru un eșantion PID = diferența de intensitate a durerii; SEM = eroarea standard a mediei

În cel de-al doilea studiu pivot (studiul 2), criteriul final principal de eficacitate a fost SPID30, care a fost, de asemenea, semnificativ din punct de vedere statistic comparativ cu placebo (p<0,0001).

S-a observat o îmbunătățire semnificativă din punct de vedere statistic în diferența de intensitate a durerii la pacienții cu Effentora față de cei cu placebo, la 10 minute în Studiul 1 și la 15 minute (punctul măsurat cel mai devreme în timp) în Studiul 2. Aceste diferențe au continuat să fie semnificative la fiecare moment ulterior în fiecare studiu individual.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Introducere generală

Fentanilul este foarte lipofil și poate fi absorbit foarte repede prin mucoasa cavității bucale și mai încet pe calea gastro-intestinală convențională. Este supus metabolizării presistemice la primul pasaj hepatic și la nivel intestinal, iar metaboliții nu contribuie la efectele terapeutice ale fentanilului.

Effentora utilizează un mod de eliberare care folosește o reacție de efervescență care mărește viteza și proporția fentanilului absorbit prin mucoasa cavității bucale. Schimbările de pH de scurtă durată care însoțesc reacția de efervescență pot optimiza dizolvarea (la un pH mai mic) și pătrunderea prin membrană (la un pH mai mare).

Timpul de remanență în cavitatea bucală (definit ca durata timpului necesar unui comprimat să se dezintegreze pe deplin după administrare pe cale orală) nu influențează expunerea sistemică timpurie la fentanil. Un studiu comparativ între un comprimat Effentora de 400 micrograme, administrat fie în cavitatea bucală (adică între obraz si gingie), fie sublingual, a îndeplinit criteriile de bioechivalentă.

Nu s-a studiat influența insuficienței renale sau hepatice asupra farmacocineticii Effentora.

Absorbţie:

După administrarea Effentora pe cale bucofaringiană, fentanilul este absorbit rapid, cu o biodisponibilitate absolută de 65%. Profilul absorbţiei Effentora reprezintă în mare măsură rezultatul unei absorbţii rapide iniţiale din mucoasa cavităţii bucale, cu concentraţii plasmatice maxime, după

luarea probei de sânge venos, atinse, în general, în decurs de o oră de la administrarea pe cale bucofaringiană. Aproximativ 50% din doza totală administrată este absorbită rapid prin mucoasa bucală și devine disponibilă sistemic. Jumătatea rămasă din doza totală este înghițită și absorbită lent din tractul gastro-intestinal. Aproximativ 30% din cantitatea înghițită (50% din doza totală) șuntează eliminarea presistemică la primul pasaj hepatic și pe cale intestinală și devine disponibilă sistemic.

Parametrii farmacocinetici principali sunt indicați în tabelul următor.

Parametri farmacocinetici* la subiecții adulți cărora li s-a administrat Effentora

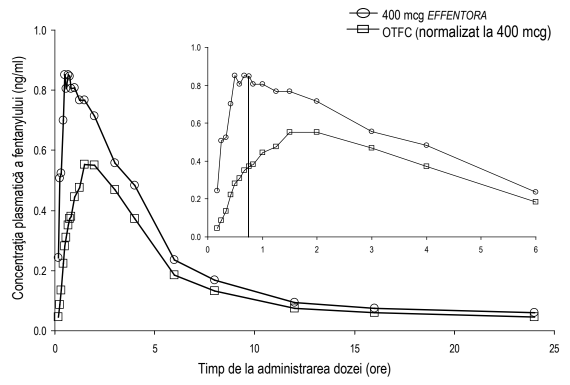
Parametru farmacocinetic (media)	Effentora 400 micrograme
Biodisponibilitate absolută	65% (±20%)
Fracțiune absorbită prin mucoasa bucală	48% (±31,8%)
T _{max} (minute) **	46,8 (20-240)
C _{max} (ng/ml)	1,02 (± 0,42)
ASC _{0-tmax} (ng·h/ml)	0,40 (± 0,18)
ASC _{0-inf} (ng·h/ml)	6,48 (± 2,98)

^{*} Pe baza probelor de sânge venos (plasmă). Concentrațiile de fentanil obținute în ser au fost mai mari decât cele din plasmă: ASC și C_{max} în ser au fost mai mari cu aproximativ 20%, respectiv 30% decât ASC și C_{max} în plasmă. Nu se cunoaște motivul acestei diferențe.

În studiile farmacocinetice în care s-a comparat biodisponibilitatea absolută și cea relativă ale Effentora și ale citratului de fentanil cu administrare prin mucoasa bucală (OTFC), viteza și gradul de absorbție al fentanilului în cazul Effentora au demonstrat că expunerea a fost mai mare cu 30% până la 50% decât cea pentru citratul de fentanil cu administrare prin mucoasa bucală. Dacă se face transferul de la alt medicament oral care conține citrat de fentanil, este necesară stabilirea independentă a dozei de Effentora, deoarece biodisponibilitatea diferă semnificativ de la un medicament la altul. Cu toate acestea, se poate lua în considerare o doză de început mai mare de 100 micrograme la acești pacienți.

^{**} Datele pentru T_{max} prezentate ca valoare mediană (interval).

Concentrația plasmatică medie față de Timp Profile după doze unice de *EFFENTORA* și OTFC la subiecți sănătoși



Datele OTFC au fost ajustate (800 mcg la 400 mcg)

S-au observat diferențe de expunere cu Effentora într-un studiu clinic cu pacienți având mucozită de gradul 1. C_{max} și ASC_{0-8} au fost cu 1%, respectiv cu 25% mai mari la pacienții cu mucozită, în comparație cu cei fără mucozită. Diferențele observate nu au fost semnificative din punct de vedere clinic.

Distribuție

FentanIlul este foarte lipofil și se distribuie bine extracirculator, având un volum aparent mare de distribuție. După administrarea bucofaringiană a Effentora, fentanilul este distribuit inițial rapid, realizându-se un echilibru între plasmă și țesuturile bogat vascularizate (creier, inimă și plămâni). Ulterior, fentanilul este redistribuit între compartimentele tisulare profunde (mușchi și țesut adipos) și plasmă.

Legarea fentanilului de proteinele plasmatice se face în proporție de 80% până la 85%. Principala proteină de care se leagă fentanilul este alfa-1-acid glicoproteina, însă atât albumina, cât și lipoproteinele contribuie într-o anumită măsură. Fracțiunea liberă a fentanilului crește cu acidoza.

Metabolizare

După administrarea bucofaringiană a Effentora, căile metabolice nu au fost caracterizate în studiile clinice. Fentanilul este metabolizat în ficat și în mucoasa intestinală în norfentanil de izoenzima CYP3A4. Norfentanilul nu este activ din punct de vedere farmacologic, în studiile la animale. Peste 90% din doza de fentanil administrată se elimină prin biotransformare în metaboliți N-dezalchilați și hidroxilați inactivi.

Eliminare

După administrarea fentanilului pe cale intravenoasă, mai puţin de 7% din doza administrată este eliminată sub formă nemodificată prin urină şi numai aproximativ 1% este eliminată sub formă nemodificată prin materiile fecale. Metaboliții sunt eliminați, în principal, prin urină, în timp ce eliminarea prin materiile fecale este mai puţin importantă.

După administrarea Effentora, faza de eliminare finală a fentanilului este rezultatul redistribuției între plasmă și compartimentele tisulare profunde. Această fază de eliminare este lentă, rezultând o valoare medie pentru timpul final de înjumătățire prin eliminare $t_{1/2}$ de aproximativ 22 de ore după administrarea bucofaringiană a formulei efervescente și de aproximativ 18 ore după administrarea pe cale intravenoasă. După administrarea pe cale intravenoasă, clearance-ul plasmatic total al fentanilului este de aproximativ 42 1/oră.

Linearitate/Non-linearitate

S-a demonstrat proporționalitatea dozelor de la 100 micrograme la 1000 micrograme.

5.3 Date preclinice de siguranță

Datele non-clinice nu au evidențiat niciun risc special pentru om pe baza studiilor convenționale farmacologice privind evaluarea siguranței, toxicitatea după doze repetate, genotoxicitatea și carcinogenitatea.

Studiile de toxicitate legată de dezvoltarea embrio-fetală, realizate la șobolani și iepuri, nu au relevat malformații congenitale induse de compus și nici variații legate de dezvoltare, în cazul administrării în perioada de organogeneză.

În cadrul unui studiu de fertilitate și dezvoltare embrionară timpurie, efectuat la șobolani, s-a observat un efect mediat de masculi la doze mari (300 micrograme/kg și zi, s.c.), iar acesta este considerat ca fiind determinat de efectele sedative ale fentanilului, observate în studiile efectuate la animale. În studiile privind dezvoltarea pre- și postnatală, efectuate la șobolani, rata supraviețuirii urmașilor a fost semnificativ redusă la doze care au determinat toxicitate maternă severă. Alte constatări la doze toxice pentru mamă la puii din generația F1 au fost întârzierea dezvoltării fizice, a funcțiilor senzoriale, a reflexelor și a comportamentului. Aceste efecte ar putea fi efecte indirecte datorate reducerii îngrijirii materne și/sau unei lactații reduse sau un efect direct al fentanilului asupra puilor.

Studiile de carcinogenitate (o experiență biologică alternativă, dermică, cu durata de 26 de săptămâni, efectuată la șoareci transgenici Tg.AC; un studiu de carcinogenitate subcutanată, cu durata de doi ani, efectuat la șobolani) efectuate cu fentanil nu au avut niciun rezultat care să indice un potențial oncogen. Evaluarea lamelor de tesut cerebral provenite din studiul de carcinogenitate efectuat la sobolani a evidentiat leziuni cerebrale la animalele la care s-au administrat doze mari de citrat de fentanil. Nu se cunoaste relevanta la om a acestor constatări.

6. PROPRIETĂŢI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Manitol
Amidonglicolat de sodiu de tip A
Hidrogencarbonat de sodiu
Carbonat de sodiu
Acid citric
Stearat de magneziu

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

3 ani

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Blister din folie laminată de aluminiu cu suport din PVC/folie din Al/poliamidă/PVC cu hârtie/poliester.

Blisterele sunt ambalate în cutii de 4 sau 28 comprimate. Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor

Pacienții și persoanele care îi îngrijesc trebuie să fie sfătuiți să elimine orice comprimat nefolosit, care a rămas de la o prescripție medicală, în momentul când nu mai este nevoie de acesta.

Orice medicament utilizat sau neutilizat, dar care nu mai este necesar, sau material rezidual trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

TEVA B.V. Swensweg 5 2031 GA Haarlem Olanda

8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Effentora 100 micrograme comprimate bucale EU/1/08/441/001-002

Effentora 200 micrograme comprimate bucale EU/1/08/441/003-004

Effentora 400 micrograme comprimate bucale EU/1/08/441/005-006

Effentora 600 micrograme comprimate bucale EU/1/08/441/007-008

Effentora 800 micrograme comprimate bucale EU/1/08/441/009-010

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 04 aprilie 2008

Data ultimei reînnoiri a autorizatiei: 20 februarie 2013

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente https://www.ema.europa.eu.

ANEXA II

- A. FABRICANTUL (FABRICANȚII) RESPONSABIL(I) PENTRU ELIBERAREA SERIEI
- B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA
- C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
- D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI

A. FABRICANTUL (FABRICANTII) RESPONSABIL(I) PENTRU ELIBERAREA SERIEI

Numele și adresa fabricantului(fabricanților) responsabil(i) pentru eliberarea seriei

Merckle GmbH Ludwig-Merckle-Straße 3 89143 Blaubeuren Germania

B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală specială și restrictivă (vezi Anexa I: Rezumatul caracteristicilor produsului, pct. 4.2).

C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

• Rapoartele periodice actualizate privind siguranța

Cerințele pentru depunerea rapoartelor periodice actualizate privind siguranța pentru acest medicament sunt prezentate în lista de date de referință și frecvențe de transmitere la nivelul Uniunii (lista EURD), menționată la articolul 107c alineatul (7) din Directiva 2001/83/CE și orice actualizări ulterioare ale acesteia publicată pe portalul web european privind medicamentele.

D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI

• Planul de management al riscului (PMR)

DAPP se angajează să efectueze activitățile și intervențiile de farmacovigilență necesare detaliate în PMR-ul aprobat și prezentat în modulul 1.8.2 al Autorizației de punere pe piață și orice actualizări ulterioare aprobate ale PMR-ului.

O versiune actualizată a PMR trebuie depusă:

- la cererea Agenției Europene pentru Medicamente;
- la modificarea sistemului de management al riscului, în special ca urmare a primirii de informații noi care pot duce la o schimbare semnificativă în raportul beneficiu/risc sau ca urmare a atingerii unui obiectiv important (de farmacovigilență sau de reducere la minimum a riscului).

Dacă data pentru depunerea RPAS-ului coincide cu data pentru actualizarea PMR-ului, acestea trebuie depuse în același timp.

• Măsuri suplimentare de reducere la minimum a riscului

Înainte de lansarea/utilizarea Effentora în fiecare stat membru, deținătorul autorizației de punere pe piață (DAPP) trebuie să convină cu privire conținutul și formatul programului educațional, incluzând suporturile de comunicare, modalitățile de distribuire și orice alte aspecte alte programului, cu autoritatea națională competentă.

DAPP se va asigura că toți medicii, farmaciștii și pacienții legat de care este se preconizează că vor prescrie/elibera/utiliza Effentora li se furnizează materialele educaționale cu privire la utilizarea corectă si sigură a medicamentului.

Materialele educaționale pentru pacienți vor conține următoarele:

- Prospectul cu informații pentru utilizator
- Un ghid pentru pacient/persoana care asigură îngrijirea
- Informații privind accesul digital sporit

Ghidul pentru pacient/persoana care asigură îngrijirea

- EFFENTORA trebuie utilizat numai dacă pacienții/persoanele care acordă îngrijirea au primit informații adecvate cu privire la utilizarea medicamentului și precauțiile de siguranță.
- Explicarea indicației.
- Explicarea durerii intercurente, a percepției pacienților privind durerea și a tratamentului.
- Explicarea utilizării în afara indicațiilor aprobate, a utilizării necorespunzătoare, a abuzului, a erorilor de medicație, a supradozajului, a decesului și a dependenței.
- Definirea unui pacient cu risc de supradozaj, abuz, utilizare necorespunzătoare, dependență și adicție, în vederea informării medicilor prescriptori/farmaciștilor.
- Nu utilizați EFFENTORA pentru a trata vreo altă durere pe termen scurt sau alt status de durere și/sau pentru tratamentul a mai mult de 4 episoade pe zi de durere intercurentă cauzată de cancer (pct. 3 din Prospect).
- Formele farmaceutice nu sunt interschimbabile.
- Necesitatea consultării medicului prescriptor/farmaciștilor în cazul în care există întrebări.
- Cum se utilizează EFFENTORA

Materialele educaționale pentru pacienți vor conține următoarele:

- Rezumatul caracteristicilor produsului și Prospectul
- Ghidul pentru medici
- Lista de verificare pentru medicul prescriptor
- Informații privind accesul digital consolidat

Ghidul pentru medici

- Tratamentul va fi <u>inițiat/supravegheat de un medic</u> cu experiență în managementul terapiei cu opioide la pacienții cu cancer, în special în ceea ce privește tranziția de la spital la domiciliu.
- Explicarea utilizărilor în afara indicațiilor aprobate (adică: indicația, vârsta) și riscurile
 grave de utilizare necorespunzătoare, abuz, eroare de medicație, supradozaj, deces și
 dependență.
- Necesitatea de <u>comunicare către pacienți/persoane care asigură îngrijirea</u>:
 - Managementul tratamentului și riscurile de abuz și dependență.
 - Necesitatea de examinare periodică de către medicii prescriptori.
 - o Încurajarea raportării oricăror probleme legate de managementul tratamentului.
- Identificarea <u>pacienților cu risc de abuz și utilizare necorespunzătoare</u> înaintea și în timpul tratamentului, în vederea identificării caracteristicilor importante ale tulburării asociate

- consumului de opioide (TCO): distingerea caracteristicilor reacțiilor adverse asociate opioidelor și ale tulburării asociate consumului de opioide.
- Importanța raportării utilizării în afara indicațiilor aprobate, utilizării necorespunzătoare, abuzului, adicției și supradozajului.
- Necesitatea particularizării terapiei în cazul în care este recunoscută TCO.

Medicii care prescriu EFFENTORA trebuie să selecteze în mod critic pacienții și să le ofere consiliere cu privire la următoarele:

- Instrucțiuni pentru utilizarea EFFENTORA
- Faptul că nu trebuie să dea altor persoane medicația lor sau să o utilizeze în alt scop.
- Informații de etichetare actualizate, incluzând hiperalgezia, utilizarea în timpul sarcinii, interacțiunile medicamentoase, cum sunt cele cu benzodiazepinele, dependența iatrogenă, sevrajul și dependența.
- Medicul prescriptor trebuie să utilizeze lista de verificare pentru medicii prescriptori.

Lista de verificare pentru prescriere

Acțiunile necesare înainte de prescrierea EFFENTORA. Vă rugăm să completați toate punctele următoare înainte de a prescrie EFFENTORA:

- Asigurați-vă că toate elementele din indicația aprobată sunt îndeplinite.
- Furnizați instrucțiuni pentru utilizarea EFFENTORA către pacient și/sau persoanei care asigură îngrijirea.
- Asigurați-vă că pacientul citește prospectul din cutia EFFENTORA.
- Furnizați pacientului broșura EFFENTORA pentru pacient furnizată, care include următoarele:
 - Cancerul şi durerea.
 - EFFENTORA. Ce este? Cum îl utilizez?
 - EFFENTORA. Riscuri ale utilizării necorespunzătoare.
- Explicați riscurile utilizării unei cantități de EFFENTORA mai mari decât cea recomandată.
- Explicați utilizarea cardurilor de monitorizare a dozei.
- Sfătuiți pacientul cu privire la semnele de supradozaj de fentanil și necesitatea asistenței medicale imediate.
- Explicați păstrarea în condiții de siguranță și necesitatea de a nu-l lăsa la îndemâna și vederea copiilor.
- Reamintiți pacientului și/sau persoanei care asigură îngrijirea că trebuie să se adreseze medicului acestuia dacă au întrebări sau preocupări cu privire la utilizarea EFFENTORA sau riscurile de utilizarea necorespunzătoare și abuz asociate.

Materialele educaționale pentru farmaciști vor conține următoarele:

- Rezumatul caracteristicilor produsului și Prospectul
- Ghidul pentru farmaciști

- Lista de verificare pentru eliberare
- Informații privind accesul digital consolidat

Ghidul pentru farmaciști

- Tratamentul va fi <u>inițiat/supravegheat de un medic</u> cu experiență în managementul terapiei cu opioide la pacienții cu cancer, în special în ceea ce privește tranziția de la spital la domiciliu.
- Explicarea utilizărilor în afara indicațiilor aprobate (adică: indicația, vârsta) și riscurile
 grave de utilizare necorespunzătoare, abuz, eroare de medicație, supradozaj, deces și
 dependență.
- Necesitatea de comunicare către pacienți/persoane care asigură îngrijirea:
 - Managementul tratamentului și riscurile de abuz și dependență.
 - Necesitatea de examinare periodică de către medicii prescriptori.
 - o Încurajarea raportării oricăror probleme legate de managementul tratamentului.
- Monitorizarea pacienților cu risc de abuz și utilizare necorespunzătoare în timpul tratamentului, în vederea identificării caracteristicilor importante ale tulburării asociate consumului de opioide (TCO): distingerea caracteristicilor reacțiilor adverse asociate opioidelor și ale tulburării asociate consumului de opioide.
- Importanța raportării utilizării în afara indicațiilor aprobate, utilizării necorespunzătoare, abuzului, adicției și supradozajului.
- În cazul în care se recunoaște TCO, trebuie contactat medicul.
- Farmacistul trebuie să fie familiarizat cu materialele educaționale înainte de a fi furnizate pacientului.
- EFFENTORA nu este interschimbabil cu alte produse pe bază de fentanil.

Farmaciștii care eliberează EEFENTORA trebuie să consilieze pacienții cu privire la:

- Instrucțiunile pentru utilizarea EFFENTORA.
- Farmacistul trebuie să informeze pacienții că pentru a preveni furtul și utilizarea necorespunzătoare a EFFENTORA, trebuie să o păstreze într-un loc sigur, pentru a evita utilizarea necorespunzătoare și utilizarea în alt scop.
- Farmacistul trebuie să utilizeze lista de verificare pentru farmaciști.

Lista de verificare pentru eliberare

Acțiunile necesare înainte de furnizarea EFFENTORA. Vă rugăm să efectuați următoarele înainte de furnizarea EFFENTORA:

- Asigurați-vă că toate elementele din indicația aprobată sunt îndeplinite.
- Furnizați instrucțiuni pentru utilizarea EFFENTORA către pacient și/sau persoanei care asigură îngrijirea.
- Asigurați-vă că pacientul citește prospectul din cutia EFFENTORA.
- Furnizați pacientului broșura EFFENTORA pentru pacient furnizată, care include următoarele:

- Cancerul și durerea.
- o EFFENTORA. Ce este? Cum îl utilizez?
- o EFFENTORA. Riscuri ale utilizării necorespunzătoare.
- Explicați riscurile utilizării unei cantități de EFFENTORA mai mari decât cea recomandată.
- Explicați utilizarea cardurilor de monitorizare a dozei.
- Sfătuiți pacientul cu privire la semnele de supradozaj de fentanil și necesitatea asistenței medicale imediate.
- Explicați păstrarea în condiții de siguranță și necesitatea de a nu-l lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Accesul digital la materialele educationale

Accesul digital la toate actualizările materialelor educaționale va fi sporit. Materialele educaționale pentru medicii prescriptori, farmaciști și pacienți vor fi accesibile prin intermediul unui site web și vor fi disponibile pentru descărcare. Detaliile accesibilității digitale sporite vor fi discutate cu Autoritățile naționale competente și EMA, după caz.

ANEXA III ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR CUTIE 1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Effentora 100 micrograme comprimate bucale Fentanil

2. DECLARAREA SUBSTANŢEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat bucal conține 100 micrograme fentanil (sub formă de citrat).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu. A se citi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ŞI CONŢINUTUL

4 comprimate bucale 28 comprimate bucale

5. MODUL ŞI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare bucofaringiană.

A se așeza în cavitatea bucală. A nu se suge, mesteca sau înghiți comprimatul întreg. A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Acest medicament trebuie să fie utilizat numai de pacienții cărora li se administrează deja tratament de întreținere cu opioide pentru durerea cronică din cancer. A se citi prospectul pentru atenționări și recomandări importante.

Utilizarea accidentală poate determina efecte negative grave și poate avea rezultat letal.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9.	CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE
A se p	păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
TEVA	A B.V. Swensweg 5 2031 GA Haarlem Olanda
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
	/08/441/001 /08/441/002
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Serie	
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
Medic	cament eliberat pe bază de prescripție medicală.
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
Effent	tora 100
17.	IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL
cod de	e bare bidimensional care conține identificatorul unic.
18.	IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
PC: SN: NN:	

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SA APARA PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ					
BLISTER CU 4 COMPRIMATE					
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI					
Effentora 100 micrograme comprimate bucale Fentanyl					
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ					
TEVA B.V.					
3. DATA DE EXPIRARE					
EXP					
4. SERIA DE FABRICAȚIE					
Serie					
5. ALTE INFORMAȚII					
 A se rupe A se îndoi A se dezlipi 					

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR CUTIE 1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Effentora 200 micrograme comprimate bucale Fentanil

2. DECLARAREA SUBSTANŢEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat bucal conține 200 micrograme de fentanil (sub formă de citrat).

3. LISTA EXCIPIENTILOR

Conține sodiu. A se citi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

4 comprimate bucale 28 comprimate bucale

5. MODUL ŞI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare bucofaringiană.

A se așeza în cavitatea bucală. A nu se suge, mesteca sau înghiți comprimatul întreg. A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Acest medicament trebuie să fie utilizat numai de pacienții cărora li se administrează deja tratament de întreținere cu opioide pentru durerea cronică din cancer. A se citi prospectul pentru atenționări și recomandări importante.

Utilizarea accidentală poate determina efecte negative grave și poate avea rezultat letal.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9.	CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE
A se	păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
TEV	A B.V. Swensweg 5 2031 GA Haarlem Olanda
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
	2/08/441/003 2/08/441/004
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Serie	
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
Medi	icament eliberat pe bază de prescripție medicală.
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
Effer	ntora 200
17.	IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
cod o	de bare bidimensional care conține identificatorul unic.
18.	IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
PC: SN: NN:	

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ				
BLISTER CU 4 COMPRIMATE				
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI				
Effentora 200 micrograme comprimate bucale Fentanyl				
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ				
TEVA B.V.				
3. DATA DE EXPIRARE				
EXP				
4. SERIA DE FABRICAȚIE				
Serie				
5. ALTE INFORMAŢII				
 A se rupe A se îndoi A se dezlipi 				

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR CUTIE DIN CARTON

7. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Effentora 400 micrograme comprimate bucale Fentanil

2. DECLARAREA SUBSTANŢEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat bucal conține 400 micrograme de fentanil (sub formă de citrat).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu. A se citi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

4 comprimate bucale 28 comprimate bucale

5. MODUL ŞI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare bucofaringiană.

A se așeza în cavitatea bucală. A nu se suge, mesteca sau înghiți comprimatul întreg. A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Acest medicament trebuie să fie utilizat numai de pacienții cărora li se administrează deja tratament de întreținere cu opioide pentru durerea cronică din cancer. A se citi prospectul pentru atenționări și recomandări importante.

Utilizarea accidentală poate determina efecte negative grave și poate avea rezultat letal.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9.	CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE
A se p	oăstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.
	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
TEVA	A B.V. Swensweg 5 2031 GA Haarlem Olanda
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
	08/441/005 08/441/006
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Serie	
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
Medic	rament eliberat pe bază de prescripție medicală.
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
Effent	tora 400
17.	IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
cod de	e bare bidimensional care conține identificatorul unic.
18.	IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
PC: SN: NN:	

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SA APARA PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ		
BLISTER CU 4 COMPRIMATE		
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI		
Effentora 400 micrograme comprimate bucale Fentanyl		
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ		
TEVA B.V.		
3. DATA DE EXPIRARE		
EXP		
4. SERIA DE FABRICAȚIE		
Serie		
5. ALTE INFORMAŢII		
 A se rupe A se îndoi A se dezlipi 		

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR CUTIE 1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI Effentora 600 micrograme comprimate bucale Fentanil

2. DECLARAREA SUBSTANŢEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat bucal conține 600 micrograme de fentanil (sub formă de citrat).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu. A se citi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ŞI CONŢINUTUL

4 comprimate bucale 28 comprimate bucale

5. MODUL ŞI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare bucofaringiană.

A se așeza în cavitatea bucală. A nu se suge, mesteca sau înghiți comprimatul întreg. A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Acest medicament trebuie să fie utilizat numai de pacienții cărora li se administrează deja tratament de întreținere cu opioide pentru durerea cronică din cancer. A se citi prospectul pentru atenționări și recomandări importante.

Utilizarea accidentală poate determina efecte negative grave și poate avea rezultat letal.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9.	CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE
A se j	păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
TEVA	A B.V. Swensweg 5 2031 GA Haarlem Olanda
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
	/08/441/007 /08/441/008
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Serie	
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
Medi	cament eliberat pe bază de prescripție medicală.
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
Effen	atora 600
17.	IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL
cod d	e bare bidimensional care conține identificatorul unic.
18.	IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
PC: SN: NN:	

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SA APARA PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ		
BLISTER CU 4 COMPRIMATE		
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI		
Effentora 600 micrograme comprimate bucale Fentanyl		
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ	1	
TEVA B.V.	_	
3. DATA DE EXPIRARE		
EXP		
4. SERIA DE FABRICAȚIE	٦	
Serie	_	
5. ALTE INFORMAŢII		
 A se rupe A se îndoi A se dezlipi 		

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR CUTIE 1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Effentora 800 micrograme comprimate bucale Fentanil

2. DECLARAREA SUBSTANŢEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat bucal conține 800 micrograme de fentanil (sub formă de citrat).

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

Conține sodiu. A se citi prospectul pentru informații suplimentare.

4. FORMA FARMACEUTICĂ ŞI CONŢINUTUL

4 comprimate bucale 28 comprimate bucale

5. MODUL ŞI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Administrare bucofaringiană.

A se așeza în cavitatea bucală. A nu se suge, mesteca sau înghiți comprimatul întreg. A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

Acest medicament trebuie să fie utilizat numai de pacienții cărora li se administrează deja tratament de întreținere cu opioide pentru durerea cronică din cancer. A se citi prospectul pentru atenționări și recomandări importante.

Utilizarea accidentală poate determina efecte negative grave și poate avea rezultat letal.

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9.	CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE
A se j	păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
TEVA	A B.V. Swensweg 5 2031 GA Haarlem Olanda
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
	/08/441/009 /08/441/010
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Serie	
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
Medi	cament eliberat pe bază de prescripție medicală.
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
Effen	tora 800
17.	IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL
cod d	e bare bidimensional care conține identificatorul unic.
18.	IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
PC: SN: NN:	

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SA APARA PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ			
BLISTER CU 4 COMPRIMATE			
BLISTER CU 4 COMPRIMATE	J		
1 DENUMBEA COMEDCIAL À A MEDICAMENTALIA	1		
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI]		
Effentora 800 micrograme comprimate bucale Fentanyl			
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ	1		
TEVA B.V.	J		
3. DATA DE EXPIRARE			
EXP			
4. SERIA DE FABRICAȚIE	1		
Serie	•		
5. ALTE INFORMAŢII			
 A se rupe A se îndoi A se dezlipi 			

B. PROSPECTUL

Prospect: Informații pentru utilizator

Effentora 100 micrograme comprimate bucale Effentora 200 micrograme comprimate bucale Effentora 400 micrograme comprimate bucale Effentora 600 micrograme comprimate bucale Effentora 800 micrograme comprimate bucale

Fentanil

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

- 1. Ce este Effentora și pentru ce se utilizează
- 2. Ce trebuie să știți înainte să luați Effentora
- 3. Cum să luați Effentora
- 4. Reacții adverse posibile
- 5. Cum se păstrează Effentora
- 6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Effentora și pentru ce se utilizează

Substanța activă din Effentora este citratul de fentanil. Effentora este un medicament de calmare a durerii, cunoscut drept opioid, care se utilizează pentru tratamentul durerii episodice intense la pacienții adulți cu cancer, care iau deja alte medicamente opioide de calmare a durerii pentru tratarea durerii lor persistente (24 de ore din 24) provocate de cancer.

Durerea episodică intensă este durerea bruscă, suplimentară, care apare în pofida faptului că dumneavoastră ați luat medicamentele opioide obișnuite de calmare a durerii.

2. Ce trebuie să știți înainte sa luați Effentora

NU luați Effentora:

- dacă nu utilizati în mod obisnuit un medicament opioid prescris (de exemplu codeină, fentanil, hidromorfonă, morfină, oxicodonă, petidină), în fiecare zi, după un program regulat, timp de cel puţin o săptămână, pentru a vă controla durerea persistentă. Dacă nu aţi utilizat aceste medicamente, **nu trebuie să** utilizati Effentora, deoarece acesta poate creşte riscul ca respiraţia să devină periculos de lentă şi/sau superficială sau chiar să se oprească.
- dacă sunteți alergic la fentanil sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct 6).
- dacă suferiți de probleme grave de respirație sau de bronhopneumopatie obstructivă gravă.
- dacă suferiți de durere de scurtă durată, alta decât durerea intensă, cum ar fi durerea rezultată în urma unei vătămări sau a unei intervenții chirurgicale, durerile de cap sau migrenele.
- dacă luați un medicament care conține oxibat de sodiu.

Atentionări și precauții

În timpul tratamentului cu Effentora, continuați să utilizați medicamentul opioid de calmare a durerii pe care îl luați pentru durerea persistentă (24 de ore din 24) provocată de cancer.

În timpul tratamentului cu Effentora, nu utilizați alte medicamente cu fentanil care v-au fost prescrise anterior pentru durerea intensă episodică. Dacă aveți încă acasă unele dintre aceste medicamente, contactați farmacistul pentru a afla cum trebuie să le aruncați.

Păstrați acest medicament într-un loc sigur și securizat, unde nu poate fi accesat de alte persoane (vezi pct. 5. *Cum se păstrează Effentora*, pentru mai multe informații).

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului ÎNAINTE de a utiliza Effentora dacă:

- doza altui medicament opioid de calmare a durerii pe care îl luați pentru a vă calma durerea de cancer persistentă (24 de ore din 24) nu este stabilizată încă.
- suferiți de orice afecțiune care are efect asupra respirației dumneavoastră (cum sunt astm bronșic, respirație șuierătoare sau scurtarea respirației).
- aveţi un traumatism cranian.
- aveți un ritm cardiac foarte lent sau alte afecțiuni cardiace.
- aveți probleme hepatice sau renale, deoarece aceste organe au efect asupra modului în care organismul dumneavoastră descompune medicamentul.
- aveți o cantitate scăzută de fluid în circulație sau tensiune arterială scăzută.
- aveți vârsta peste 65 ani este posibil să aveți nevoie de o doză mai scăzută, iar orice creștere a dozei va fi analizată cu atentie de către medicul dumneavoastră.
- aveti probleme ale inimiiă, în special bătăi lente ale inimii.
- utilizați benzodiazepine (vezi pct. 2, subpunctul "Effentora împreună cu alte medicamente"). Utilizarea benzodiazepinelor poate determina creșterea probabilității de a manifesta reacții adverse grave, incluzând decesul.
- utilizați antidepresive sau antipsihotice (inhibitori selectivi ai recaptării serotoninei [ISRS], inhibitori ai recaptării serotoninei-noradrenalinei [IRSN], inhibitori ai monoamin-oxidazei (MAO); vezi pct. 2, subpunctul "Nu utilizați Effentora" și "Effentora împreună cu alte medicamente"). Utilizarea acestor medicamente împreună cu Effentora poate duce la sindrom serotoninergic, o afecțiune care poate pune viața în pericol (vezi pct. 2, subpunctul "Effentora împreună cu alte medicamente").
- ați dezvoltat vreodată insuficiență suprarenală, o afecțiune în care glandele suprarenale nu produc o cantitate suficientă de hormoni, sau o carență a hormonilor sexuali (deficit de androgeni) în legătură cu utilizarea de opioide (vezi pct. 4, subpunctul "Reacții adverse grave").
- ați consumat abuziv sau ați fost dependent de opioide sau de orice alt medicament, de alcool sau de droguri.
- dacă consumați alcool, vă rugăm să citiți pct. Effentora împreună cu alimente, băuturi și alcool.

Consultați-vă cu medicul dumneavoastră ÎN TIMP CE utilizați Effentora dacă:

- prezentați durere sau sensibilitate crescută la durere (hiperalgezie) care nu răspunde la o doză mai mare din medicamentul dumneavoastră, conform prescrierii medicului.
- prezentați o combinație a următoarelor simptome: greață, vărsături, anorexie, oboseală, slăbiciune, amețeală și tensiune arterială scăzută. Împreună, aceste simptome pot fi un semn al unei afecțiuni care are potențialul de a vă pune viața în pericol, numită insuficiență suprarenală, afecțiune în care glandele suprarenale nu produc o cantitate suficientă de hormoni.
- Tulburări respiratorii asociate somnului: Effentora poate provoca tulburări respiratorii asociate somnului, cum este apneea în somn (pauze de respirație în timpul somnului) și hipoxemie asociată somnului (nivel scăzut de oxigen în sânge). Simptomele pot include pauze de respirație în timpul somnului, treziri noaptea din cauza lipsei de aer, dificultăți de menținere a somnului sau somnolență excesivă în timpul zilei. Dacă dumneavoastră sau o altă persoană observați aceste simptome, contactați-l pe medicul dumneavoastră. Medicul dumneavoastră poate lua în considerare o reducere a dozei.

Utilizarea pe termen lung și toleranță

Acest medicament conține fentanil, care este un medicament opioid. Utilizarea repetată a analgezicelor opioide poate duce la scăderea eficacității medicamentului (familiarizarea cu acesta, cunoscută sub

numele de toleranță la medicament). De asemenea, este posibil să deveniți mai sensibil la durere în timp ce utilizați Effentora. Aceasta este cunoscută sub numele de hiperalgezie. Creșterea dozei de Effentora poate ajuta la reducerea suplimentară a durerii pentru o perioadă de timp, dar poate fi și nocivă. Dacă observați că medicamentul dumneavoastră devine mai puțin eficace, discutați cu medicul dumneavoastră. Medicul dumneavoastră va decide dacă este mai bine pentru dumneavoastră să măriți doza sau să reduceți treptat utilizarea Effentora.

Dependență și adicție

Utilizarea repetată a Effentora poate duce, de asemenea, la dependență, abuz și adicție, ceea ce poate duce la o supradoză care vă poate pune viața în pericol. Riscul de apariție a acestor reacții adverse poate crește odată cu creșterea dozei și a duratei mai lungi de utilizare. Dependența sau adicția vă pot face să simțiți că nu mai țineți sub control cantitatea de medicament pe care trebuie să o utilizați sau frecvența cu care trebuie să o utilizați. Este posibil să simțiți că trebuie să continuați să utilizați medicamentul, chiar și atunci când acesta nu vă ajută la ameliorarea durerii.

Riscul de a deveni dependent variază de la o persoană la alta. Este posibil să prezentați un risc mai mare de a deveni dependent de Effentora dacă:

- dumneavoastră sau orice persoană din familia dumneavoastră a(ți) abuzat vreodată sau a(ți) fost dependent(ă) de alcool, de medicamente eliberate cu prescripție medicală sau de droguri ilegale ("dependență").
- sunteti fumător.
- ați avut vreodată probleme de dispoziție (depresie, anxietate sau o tulburare de personalitate) sau ați fost tratat de un psihiatru pentru alte boli psihice.

Dacă observați oricare dintre următoarele semne în timpul utilizării Effentora, poate fi un semn că ați devenit dependent.

- trebuie să utilizați medicamentul pentru o perioadă mai lungă decât cea recomandată de medicul dumneavoastră
- trebuie să utilizați mai mult decât doza recomandată
- utilizați medicamentul și din alte motive decât cele prescrise, de exemplu, "pentru a rămâne calm" sau "pentru a vă ajuta să dormiți"
- ați încercat în mod repetat și fără succes să renunțați la acest medicament sau să controlați utilizarea acestuia
- când încetați să luați medicamentul, vă simțiți rău (de exemplu, greață, vărsături, diaree, anxietate, frisoane, tremor si transpirație) si vă simțiți mai bine dacă îl luați din nou ("efecte de sevraj")

Dacă observați oricare dintre aceste semne, adresați-vă medicului dumneavoastră pentru a discuta cea mai bună cale de tratament pentru dumneavoastră, inclusiv momentul potrivit pentru a opri tratamentul și modul în care trebuie oprit în siguranță.

Solicitați asistență medicală **DE URGENTĂ** dacă:

• Manifestați simptome cum sunt dificultățile de respirație sau amețeala, umflarea limbii, a buzelor sau a gâtului, în timp ce utilizați Effentora. Acestea pot fi semne timpurii ale unei reacții alergice grave (anafilaxie, hipersensibilitate, vezi pct. 4, subpunctul "Reacții adverse grave").

Ce să faceți dacă cineva ia Effentora în mod accidental

Dacă credeți că cineva a luat Effentora în mod accidental, vă rugăm să solicitați imediat asistență medicală. Încercați să țineți persoana trează până când sosește salvarea.

Dacă cineva a luat Effentora în mod accidental, s-ar putea ca această persoană să aibă aceleași reacții adverse ca cele descrise la pct 3 "Dacă luați mai mult Effentora decât trebuie".

Copii și adolescenți

Nu administrați acest medicament copiilor și adolescenților cu vârsta sub 18 ani.

Effentora împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului, înainte de a începe să luați Effentora, dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați oricare dintre medicamentele următoare:

Utilizarea Effentora concomitent cu medicamente sedative, cum sunt benzodiazepinele sau
medicamentele înrudite determină creșterea riscului de somnolență, dificultăți de respirație
(deprimare respiratorie), comă și poate pune viața în pericol. Din această cauză, utilizarea
concomitentă trebuie luată în considerare numai atunci când nu sunt posibile alte opțiuni de
tratament

Cu toate acestea, dacă medicul dumneavoastră vă prescrie Effentora împreună cu medicamente sedative, doza și durata tratamentului concomitent trebuie limitate de către medicul dumneavoastră.

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră despe toate medicamentele sedative pe care le luați (cum sunt somnifere, medicamente pentru tratarea anxietății, unele medicamente pentru tratarea reacțiilor alergice (antihistaminice) sau tranchilizante) și să urmați cu strictețe recomandarea medicului dumneavoastră privind doza. Poate fi util să informați prietenii sau rudele pentru ca aceștia să cunoască semnele și simptomele de mai sus. Contactați-l pe medicul dumneavoastră atunci când manifestați astfel de simptome.

- Unele medicamente de relaxare musculară cum sunt baclofenul, diazepamul (vezi și pct. "Atenționări și precauții").
- Oricare medicament care ar putea avea efect asupra modului în care organismul dumneavoastră descompune Effentora, cum sunt ritonavirul, nelfinavirul, amprenavirul și fosamprenavirul (medicamente care ajută la controlul infecției cu HIV) sau ceilalți așa-numiții inhibitori ai CYP3A4, cum sunt ketoconazolul, itraconazolul sau fluconazolul (utilizați pentru tratamentul micozelor), troleandomicina, claritromicina sau eritromicina (medicamente pentru tratamentul infecțiilor bacteriene), aprepitantul (utilizat pentru greață puternică) și diltiazemul și verapamilul (medicamente pentru tratamentul hipertensiunii arteriale sau al afecțiunilor cardiace).
- Medicamente numite inhibitori de monoaminoxidază (MAO) (utilizate pentru depresie gravă) sau dacă ați luat astfel de medicamente în ultimele 2 săptămâni.
- Anumite tipuri de calmante puternice numite agoniști/antagoniști parțiali, de exemplu buprenorfină, nalbufină și pentazocină (medicamente pentru tratamentul durerii). Este posibil să prezentați simptome ale sindromului de sevraj (greață, vărsături, diaree, anxietate, frisoane, tremur și transpirații) la utilizarea acestor medicamente.
- Unele calmante pentru durerile de nervi (gabapentină si pregabalină).
- Riscul de reacții adverse crește dacă luați medicamente cum sunt anumite antidepresive sau antipsihotice. Effentora poate interacționa cu aceste medicamente și puteți prezenta modificări ale stării mintale (de exemplu agitație, halucinații, comă) și alte efecte, cum sunt creștere a temperaturii corpului peste 38°C, creștere a frecvenței bătăilor inimii, tensiune arterială oscilantă și exagerare a reflexelor, rigiditate musculară, lipsă a coordonării și/sau simptome gastrointestinale (de exemplu greață, vărsături, diaree). Medicul dumneavoastră vă va spune dacă Effentora este potrivit pentru dumneavoastră.

Effentora împreună cu alimente, băuturi și alcool

- Effentora se poate utiliza înainte sau după mese, dar nu în timpul acestora. Puteți bea apă înainte de a lua Effentora, pentru a ajuta la umezirea gurii, însă nu trebuie să beți și să mâncați nimic în timp ce luați medicamentul.
- Nu trebuie să beți suc de grapefruit în timp ce luați Effentora, deoarece acesta poate afecta modul în care organismul dumneavoastră descompune Effentora.
- Nu consumați alcool în timp ce luați Effentora. Acesta poate crește riscul producerii de reacții adverse grave, inclusiv deces.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a utiliza acest medicament.

Sarcina

Effentora nu trebuie utilizat în timpul sarcinii, cu excepția cazului în care ați discutat aceasta cu medicul dumneavoastră.

Dacă Effentora este utilizat o perioadă îndelungată în timpul sarcinii, există de asemenea riscul apariției la copilul nou-născut a unor simptome de întrerupere, care pot pune viața în pericol dacă nu sunt recunoscute și tratate de un medic.

Nu trebuie să luați Effentora în timpul nașterii, deoarece fentanilul poate provoca deprimarea respiratorie a nou-născutului.

Alăptarea

Fentanilul poate trece în laptele matern și poate provoca reacții adverse la sugar. Nu luați Effentora dacă alăptați. Nu trebuie să începeți să alăptați mai înainte de trecerea a cel puțin 5 zile de la ultima doză de Effentora.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră dacă, după ce ați luat Effentora, sunteți în siguranță să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje. Nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje: dacă vă simțiți somnoros sau amețit; dacă aveți vederea încețoșată sau vedeți dublu; sau dacă aveți dificultăți de concentrare. Este important să știți cum reacționați la Effentora înainte de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Effentora contine sodiu

Effentora 100 micrograme

Acest medicament conține 10 mg sodiu (componenta principală stabilă/sare de masă) în fiecare comprimat bucal. Aceasta este echivalentă cu 0,5% din doza maximă zilnică recomandată de sodiu pentru un adult.

Effentora 200 micrograme, Effentora 400 micrograme, Effentora 600 micrograme, Effentora 800 micrograme

Acest medicament conține 20 mg sodiu (componenta principală stabilă/sare de masă) în fiecare comprimat bucal. Aceasta este echivalentă cu 1% din doza maximă zilnică recomandată de sodiu pentru un adult.

3. Cum să luați Effentora

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Înainte de a începe tratamentul și în mod regulat în timpul tratamentului, medicul dumneavoastră va discuta cu dumneavoastră și despre ceea ce vă puteți aștepta de la utilizarea Effentora, când și cât timp trebuie să îl luați, când trebuie sa vă adresați medicului dumneavoastră și când trebuie să îl opriți (vezi și pct. 2).

Doze și frecvența administrării

Când începeți să luați Effentora pentru prima dată, medicul dumneavoastră va lucra cu dumneavoastră pentru a stabili doza care vă va calma durerea episodică intensă. Este foarte important să luați Effentora exact cum vă spune medicul. Doza inițială este de 100 micrograme.

Pe parcursul stabilirii dozei potrivite pentru dumneavoastră, medicul vă poate spune să luați mai mult de un comprimat pe episod. Dacă nu vă calmați durerea episodică intensă după 30 de minute, utilizați numai încă 1 comprimat de Effentora în perioada de titrare.

Odată ce doza potrivită a fost stabilită cu medicul dumneavoastră, utilizați 1 comprimat pentru un episod de durere intensă, ca o regulă generală. Pot fi necesare doze mai mari. Dacă nu vă calmați durerea episodică intensă după 30 de minute, utilizați numai încă 1 comprimat de Effentora în această perioadă de reajustare a dozei.

Luați legătura cu medicul dumneavoastră dacă doza corespunzătoare de Effentora nu vă calmează durerea episodică intensă. Medicul va hotărî dacă doza dumneavoastră trebuie schimbată.

Așteptați cel puțin 4 ore înainte de a trata cu Effentora alt episod de durere intensă.

Trebuie să vă informați medicul imediat dacă luați Effentora mai mult de patru ori pe zi, deoarece s-ar putea să fie necesară o modificare a schemei dumneavoastră de tratament. Medicul dumneavoastră vă poate modifica tratamentul pentru durere persistentă; când durerea dumneavoastră persistentă se află iarăși sub control, s-ar putea să fie necesar ca medicul să vă schimbe doza de Effentora. Dacă medicul dumneavoastră suspectează o sensibilitate crescută la durere asociată cu utilizarea Effentora (hiperalgezie), poate fi luată în considerare o reducere a dozei dumneavoastră de Effentora (vezi pct. 2, subpunctul "Atenționări și precauții"). Pentru cea mai eficace calmare a durerii, informați-vă medicul cu privire la durerea pe care o aveți și despre modul în care Effentora acționează asupra dumneavoastră, astfel încât să poată fi schimbată doza dacă este necesar.

Nu schimbați după propria decizie dozele de Effentora sau alte medicamente de calmare a durerii prescrise pentru dumneavoastră. Orice schimbare a dozajului trebuie să fie prescrisă și monitorizată de medicul dumneavoastră.

Dacă nu sunteți sigur cu privire la doza potrivită, sau dacă aveți întrebări referitoare la utilizarea acestui medicament, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră.

Mod de administrare

Comprimatele bucale Effentora sunt destinate pentru administrare la nivelul mucoasei cavității bucale. Când așezați un comprimat în gură, acesta se dizolvă și medicamentul se absoarbe în sânge prin mucoasa cavității bucale. Utilizarea medicamentului în acest mod îi permite acestuia să fie absorbit repede pentru a vă calma episoadele de durere intensă.

Instrucțiuni de utilizare

- Deschideți blisterul numai când sunteți pregătit să utilizați comprimatul. Comprimatul trebuie să fie utilizat imediat ce este scos din blister.
- Separați o unitate de blister din folia termosudată prin rupere la perforații.
- Îndoiti unitatea de blister de-a lungul liniei indicate.
- Dezlipiți suportul blisterului pentru a elibera comprimatul. NU încercați să împingeți comprimatul prin blister, întrucât această acțiune poate deteriora comprimatul.



- Scoateți comprimatul din unitatea de blister și așezați **imediat** întregul comprimat în apropierea unui molar, între gingie și obraz (cum este indicat în imagine). Uneori, medicul dumneavoastră vă poate spune să așezați comprimatul sub limbă.
- Nu încercați să sfărâmați sau să divizați comprimatul.



- Nu muşcaţi, nu sugeţi, nu mestecaţi şi nu înghiţiţi comprimatul, deoarece aceste acţiuni vor avea drept rezultat o calmare mai atenuată a durerii decât cea obţinută în cazul modului de administrare indicat.
- Comprimatul trebuie să fie lăsat între obraz și gingie până se dizolvă, ceea ce durează de obicei aproximativ 14 până la 25 de minute.
- S-ar putea să simțiți o senzație de efervescență moderată între obraz și gingie pe măsură ce comprimatul se dizolvă.
- În cazul apariției unei iritații, puteți schimba locul de amplasare a comprimatului pe gingie.
- După 30 de minute, dacă rămân bucăți de comprimat, acestea se pot înghiți utilizând un pahar cu apă.

Dacă luați mai mult Effentora decât trebuie

- Cele mai frecvente reacții adverse sunt somnolența, starea de rău sau amețeala. Dacă începeți să simțiți o stare de amețeală mai puternică sau o stare de somnolență mai accentuată înainte de dizolvarea completă a comprimatului, clătiți-vă gura cu apă și scuipați imediat bucățile rămase din comprimat într-o chiuvetă sau la closet.
- O reacție adversă gravă provocată de Effentora este respirația lentă și/sau superficială. Aceasta poate apare dacă doza dumneavoastră de Effentora este prea mare sau dacă luați prea mult din Effentora. În cazuri severe, utilizarea Effentora mai mult decât trebuie poate duce și la comă. Dacă vă simțiți foarte amețit, foarte somnolent sau aveți respirație lentă sau superficială, vă rugăm să solicitați imediat asistență medicală.
- Un supradozaj poate duce, de asemenea, la o afecțiune la nivelul creierului numită leucoencefalopatie toxică.

Dacă uitați să luați Effentora

Dacă durerea episodică intensă continuă încă, puteți să luați Effentora așa cum v-a prescris medicul. Dacă durerea episodică intensă s-a oprit, nu luați Effentora până la următorul episod de durere intensă.

Dacă încetați să luați Effentora

Trebuie să întrerupeți utilizarea Effentora dacă nu mai aveți dureri episodice intense. Cu toate acestea, trebuie să luați în continuare medicamentul dumneavoastră opioid de ameliorare a durerii pentru tratarea durerii persistente provocate de cancer, așa cum v-a recomandat medicul dumneavoastră. Atunci când întrerupeți tratamentul cu Effentora, este posibil să prezentați simptome de sevraj similare cu reacțiile adverse posibile la Effentora. Dacă prezentați simptome de sevraj sau sunteți îngrijorat cu privire la ameliorarea durerii, adresați-vă medicului. Medicul dumneavoastră va evalua dacă sunt necesare medicamente de reducere sau eliminare a simptomelor de sevraj.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele. Dacă observați oricare dintre acestea, luați legătura cu medicul dumneavoastră.

Reacții adverse grave

- Cele mai grave reacții adverse sunt respirația superficială, hipotensiunea arterială și șocul. Effentora, la fel ca și alte medicamente care conțin fentanil, poate cauza probleme foarte grave ale respirației, care pot duce la deces. Dacă simțiți o stare de somnolență accentuată sau aveți respirația lentă și/sau superficială, dumneavoastră sau persoana care vă îngrijește trebuie să ia legătura imediat cu medicul dumneavoastră și să ceară ajutor de urgență.
- Contactați-l imediat pe medicul dumneavoastră dacă prezentați o combinație a următoarelor simptome
 - Greață, vărsături, anorexie, oboseală, slăbiciune, amețeală și tensiune arterială scăzută

Împreună, aceste simptome pot fi un semn al unei afecțiuni care poate pune viața în pericol, numită insuficiență suprarenală. Aceasta este o afecțiune în care glandele suprarenale nu produc o cantitate suficientă de hormoni.

Alte reacții adverse

Foarte frecvente: care pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane

- Ameţeală, durere de cap
- stare de greață, vărsături
- la locul de aplicare a comprimatului: durere, ulcerație, iritare, sângerare, amorțire, pierderea simturilor, roșeață, umflare sau pete

Frecvente: care pot afecta cel mult 1 din 10 persoane

- senzație de anxietate sau confuzie, depresie, insomnie
- gust anormal, scădere în greutate
- somnolență, sedare, oboseală excesivă, slăbiciune, migrenă, amorțire, umflarea brațelor și a picioarelor, sindrom de întrerupere a medicamentului (se pot manifesta prin apariția următoarelor reacții adverse: greață, vărsături, diaree, anxietate, frisoane, tremur și transpirații), tremurături, căderi, frisoane
- constipație, inflamația gurii, uscăciunea gurii, diaree, arsuri în capul pieptului, pierderea apetitului alimentar, durere de stomac, senzație de disconfort la nivelul stomacului, indigestie, dureri dentare, candidoză bucală
- mâncărime, transpirație excesivă, erupții trecătoare pe piele
- respirație scurtă, durere în gât
- scăderea numărului de globule albe din sânge, scăderea numărului de globule roșii din sânge, scăderea sau creșterea tensiunii arteriale, ritm cardiac neobișnuit de rapid
- durere musculară, durere de spate
- oboseală

Mai puțin frecvente: care pot afecta cel mult 1 din 100 persoane

- durere în gât
- scăderea numărului de celule care ajută la coagularea sângelui
- senzație de euforie, nervozitate, anormalitate, agitație sau încetineală; vederea sau auzirea de lucruri care de fapt nu există (halucinații), reducerea conștienței, modificări ale stării mintale, dezorientare, lipsă de concentrare, pierderea echilibrului, vertij, probleme de vorbire, țiuit în urechi, durere de urechi;
- tulburări de vedere sau vedere încețoșată, ochi roșii
- bătăi ale inimii neobișnuit de lente, senzație de căldură puternică (bufeuri),
- probleme severe de respirație, respirație dificilă în timpul somnului,
- una sau mai multe dintre următoarele probleme la nivelul gurii: ulcerație, pierdere a simțurilor, senzație de disconfort, culoare neobișnuită, afecțiuni ale țesutului moale, afecțiuni ale limbii, durere la nivelul limbii sau limbă cu pustule sau ulcerație a limbii, durere la nivelul gingiilor, buze crăpate, afecțiuni ale dinților
- inflamare a esofagului, paralizie a intestinului, tulburări la nivelul vezicii biliare
- transpirație rece, față umflată, mâncărime generalizată, cădere a părului, crampe musculare, slăbiciune musculară, stare de rău, senzație de disconfort toracic, sete, senzație de frig, senzație de căldură, urinare cu dificultate
- stare generală de rău
- înroşire a pielii

Rare: care pot afecta cel mult 1 din 1000 persoane

- tulburări de gândire, tulburări de mișcare
- pustule în gură, buze uscate, colectare de puroi sub pielea din jurul gurii
- lipsă de testosteron, senzație anormală la nivelul ochiului, observarea unor puncte luminoase care apar și dispar, unghii fragile
- reacții alergice, cum sunt erupții trecătoare pe piele, înroșire, umflare a buzelor și a feței, urticarie

Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

- pierderea conștienței, oprirea respirației, convulsii (crize)
- lipsa de hormoni sexuali (deficit de androgeni)
- dependență (adicție) de medicament (adicție) (vezi pct. 2)
- abuz de medicament (vezi pct. 2)
- toleranță la medicament (vezi pct. 2)
- delir (simptomele pot include o combinație de agitație, neliniște, dezorientare, confuzie, teamă, vederea sau auzirea de lucruri care de fapt nu există, tulburări de somn, coșmaruri)
- tratamentul de lungă durată cu fentanil în timpul sarcinii poate cauza simptome de abstinență la nou-născut, care pot pune în pericol viața (vezi pct. 2).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, așa cum este menționat în Anexa V. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Effentora

Păstrați acest medicament într-un loc sigur și securizat, unde nu poate fi accesat de alte persoane. Acesta poate cauza efecte dăunătoare grave și poate fi letal pentru persoanele care pot lua acest medicament din greșeală sau în mod intenționat, atunci când nu le-a fost prescris.

Medicamentul de calmare a durerii din Effentora este foarte puternic și ar putea pune în pericol viața dacă este luat în mod accidental de către un copil. Acest medicament nu trebuie lăsat la vederea și îndemâna copiilor.

- Nu utilizați acest medicament după data de expirare / utilizați înainte de data înscrisă pe blister și pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.
- A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de umiditate.
- Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul
 cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea
 mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce contine Effentora

Substanța activă este fentanilul. Fiecare comprimat conține fie:

- 100 micrograme fentanil (sub formă de citrat), fie
- 200 micrograme fentanil (sub formă de citrat), fie
- 400 micrograme fentanil (sub formă de citrat), fie
- 600 micrograme fentanil (sub formă de citrat), fie
- 800 micrograme fentanil (sub formă de citrat)

Celelalte componente sunt: manitol, amidonglicolat de sodiu de tip A, hidrogencarbonat de sodiu, carbonat de sodiu, acid citric, stearat de magneziu.

Cum arată Effentora și conținutul ambalajului

Comprimatele bucale sunt cu fețe plane, de formă rotundă, cu marginile teșite, având inscripționat în relief un "C" pe o față, iar pe cealaltă față cifra "1" pentru Effentora 100 micrograme, cifra "2" pentru Effentora 200 micrograme, cifra "4" pentru Effentora 400 micrograme, cifra "6" pentru Effentora 600 micrograme, cifra "8" pentru Effentora 800 micrograme.

Fiecare blister conține 4 comprimate bucale, ambalate în cutii de 4 sau 28 de comprimate bucale.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

TEVA B.V. Swensweg 5 2031 GA Haarlem Olanda

Fabricantul

Merckle GmbH Ludwig-Merckle-Straße 3 89143 Blaubeuren Germania

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață sau să sunați la următorul număr:

België/Belgique/Belgien

Teva Pharma Belgium N.V./S.A./AG Tél/Tel: +32 38207373

България

Тева Фарма ЕАД Тел.: +359 24899585

Česká republika

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o. Tel: +420 251007111

Danmark

Teva Denmark A/S Tlf.: +45 44985511

Deutschland

TEVA GmbH Tel: +49 73140208

Eesti

UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801

Ελλάδα

TEVA HELLAS A.E. $T\eta\lambda$: +30 2118805000

España

Teva Pharma, S.L.U. Tel: +34 913873280

France

Teva Santé

Tél: +33 155917800

Lietuva

UAB Teva Baltics Tel: +370 52660203

Luxembourg/Luxemburg

Teva Pharma Belgium N.V./S.A./AG Belgique/Belgien Tél/Tel: +32 38207373

Magyarország

Teva Gyógyszergyár Zrt. Tel.: +36 12886400

Malta

Teva Pharmaceuticals Ireland L-Irlanda

Tel: +44 2075407117

Nederland

Teva Nederland B.V. Tel: +31 8000228400

Norge

Teva Norway AS Tlf: +47 66775590

Österreich

ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Tel: +43 1970070

Polska

Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o. Tel.: +48 223459300

Portugal

Teva Pharma - Produtos Farmacêuticos, Lda.

Tel: +351 214767550

Hrvatska

Pliva Hrvatska d.o.o. Tel: +385 13720000

Ireland

Teva Pharmaceuticals Ireland

Tel: +44 2075407117

Ísland

Teva Pharma Iceland ehf.

Sími: +354 5503300

Italia

Teva Italia S.r.l. Tel: +39 028917981

Κύπρος

TEVA HELLAS A.E.

Ελλάδα

Τηλ: +30 2118805000

Latvija

UAB Teva Baltics filiāle Latvijā

Tel: +371 67323666

România

Teva Pharmaceuticals S.R.L.

Tel: +40 212306524

Slovenija

Pliva Ljubljana d.o.o. Tel: +386 15890390

161. ±360 13690390

Slovenská republika

TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o.

Tel: +421 257267911

Suomi/Finland

Teva Finland Oy

Puh/Tel: +358 201805900

Sverige

Teva Sweden AB

Tel: +46 42121100

United Kingdom (Northern Ireland)

Teva Pharmaceuticals Ireland

Ireland

Tel: +44 2075407117

Acest prospect a fost revizuit în {LL/AAAA}.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente: https://www.ema.europa.eu