

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ Ι
ΠΕΡΙΛΗΨΗ ΤΩΝ ΧΑΡΑΚΤΗΡΙΣΤΙΚΩΝ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Sunosi 75 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Sunosi 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

2. ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Sunosi 75 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Κάθε δισκίο περιέχει υδροχλωρική σολριαμφετόλη που ισοδυναμεί με 75 mg σολριαμφετόλης.

Sunosi 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Κάθε δισκίο περιέχει υδροχλωρική σολριαμφετόλη που ισοδυναμεί με 150 mg σολριαμφετόλης.

Για τον πλήρη κατάλογο των εκδόχων, βλ. παράγραφο 6.1.

3. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ

Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο (δισκίο)

Sunosi 75 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Κίτρινο έως σκούρο κίτρινο, μακρόστενο δισκίο, 7,6 mm x 4,4 mm, με το «75» χαραγμένο στη μία πλευρά και μια εγκοπή στην αντίθετη πλευρά.

Το δισκίο μπορεί να διαχωριστεί σε δύο ίσες δόσεις.

Sunosi 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Κίτρινο, μακρόστενο δισκίο, 9,5 mm x 5,6 mm, με το «150» χαραγμένο στη μία πλευρά.

4. ΚΛΙΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

4.1 Θεραπευτικές ενδείξεις

Το Sunosi ενδείκνυται για τη βελτίωση της εγρήγορσης και τη μείωση της υπερβολικής υπνηλίας κατά τη διάρκεια της ημέρας σε ενήλικες ασθενείς με ναρκοληψία (με ή χωρίς καταπληξία).

Το Sunosi ενδείκνυται για τη βελτίωση της εγρήγορσης και τη μείωση της υπερβολικής υπνηλίας κατά τη διάρκεια της ημέρας (EDS) σε ενήλικες ασθενείς με αποφρακτική υπνική άπνοια (AYA), η EDS των οποίων δεν έχει αντιμετωπιστεί ικανοποιητικά με μια αρχική θεραπεία της AYA, όπως η συνεχής θετική πίεση αεραγωγών (CPAP).

4.2 Δοσολογία και τρόπος χορήγησης

Η θεραπεία θα πρέπει να ξεκινά από επαγγελματία υγείας με εμπειρία στην αντιμετώπιση της ναρκοληψίας ή της AYA.

Το Sunosi δεν αποτελεί θεραπεία για την αντιμετώπιση της υποκείμενης απόφραξης των αεραγωγών σε ασθενείς με AYA. Η αρχική θεραπεία της AYA θα πρέπει να διατηρείται σε αυτούς τους ασθενείς.

Η αρτηριακή πίεση και ο καρδιακός ρυθμός θα πρέπει να αξιολογούνται πριν από την έναρξη της θεραπείας με σολριαμφετόλη και θα πρέπει να παρακολουθούνται περιοδικά κατά τη διάρκεια της θεραπείας, ειδικά μετά από αύξηση της δόσης. Η προϋπάρχουσα υπέρταση θα πρέπει να τίθεται υπό έλεγχο πριν από την έναρξη της θεραπείας με σολριαμφετόλη, ενώ θα πρέπει να επιδεικνύεται προσοχή κατά τη θεραπεία ασθενών που διατρέχουν υψηλότερο κίνδυνο εμφάνισης μείζονα δυσμενή καρδιακά επεισόδια (MACE) ΜΑΚΣ, ιδιαίτερα ασθενών με προϋπάρχουσα υπέρταση, ασθενών με γνωστή καρδιαγγειακή ή εγκεφαλοαγγειακή νόσο και ηλικιωμένων ασθενών.

Η ανάγκη συνέχισης της θεραπείας με σολριαμφετόλη θα πρέπει να επαναξιολογείται περιοδικά. Αν κάποιος ασθενής παρουσιάσει αυξήσεις της αρτηριακής πίεσης ή του καρδιακού ρυθμού οι οποίες δεν μπορούν να αντιμετωπιστούν με μείωση της δόσης της σολριαμφετόλης ή με άλλη κατάλληλη ιατρική παρέμβαση, θα πρέπει να εξετάζεται το ενδεχόμενο διακοπής της σολριαμφετόλης. Θα πρέπει να επιδεικνύεται προσοχή κατά τη χρήση άλλων φαρμακευτικών προϊόντων που αυξάνουν την αρτηριακή πίεση και τον καρδιακό ρυθμό (βλ. παράγραφο 4.5).

Δοσολογία

Ναρκοληψία

Η συνιστώμενη δόση έναρξης είναι 75 mg άπαξ ημερησίως, κατά την αφύπνιση. Αν ενδείκνυται κλινικά σε ασθενείς με πιο σοβαρής μορφής επίπεδα υπνηλίας, μπορεί να εξεταστεί το ενδεχόμενο μιας δόσης έναρξης 150 mg.

Ανάλογα με την κλινική ανταπόκριση, η δόση μπορεί να τιτλοποιηθεί σε υψηλότερο επίπεδο με διπλασιασμό της δόσης ανά διαστήματα τουλάχιστον 3 ημερών, με μια συνιστώμενη μέγιστη ημερήσια δόση των 150 mg άπαξ ημερησίως.

AYA

Η συνιστώμενη δόση έναρξης είναι 37,5 mg άπαξ ημερησίως, κατά την αφύπνιση. Ανάλογα με την κλινική ανταπόκριση, η δόση μπορεί να τιτλοποιηθεί σε υψηλότερο επίπεδο με διπλασιασμό της δόσης ανά διαστήματα τουλάχιστον 3 ημερών, με μια συνιστώμενη μέγιστη ημερήσια δόση των 150 mg άπαξ ημερησίως.

Η λήψη του Sunosi λιγότερο από 9 ώρες πριν από την ώρα κατάκλισης θα πρέπει να αποφεύγεται καθώς μπορεί να επηρεάσει τον νυκτερινό ύπνο.

Μακροχρόνια χρήση

Σε ασθενείς στους οποίους συνταγογραφείται σολριαμφετόλη η ανάγκη για συνέχιση της θεραπείας και η κατάλληλη δόση θα πρέπει να αξιολογούνται περιοδικά κατά τη διάρκεια παρατεταμένης θεραπείας.

Ειδικοί πληθυσμοί

Ηλικιωμένοι (> 65 ετών)

Υπάρχουν περιορισμένα δεδομένα στους ηλικιωμένους ασθενείς. Θα πρέπει να εξετάζεται το ενδεχόμενο χρήσης χαμηλότερων δόσεων και στενής παρακολούθησης σε αυτόν τον πληθυσμό (βλ. παράγραφο 4.4). Η σολριαμφετόλη αποβάλλεται κατά κύριο λόγο από τους νεφρούς και δεδομένου

ότι οι ηλικιωμένοι ασθενείς είναι πιθανότερο να έχουν μειωμένη νεφρική λειτουργία, η χορήγηση δόσης μπορεί να πρέπει να προσαρμοστεί με βάση την κάθαρση κρεατινίνης σε αυτούς τους ασθενείς.

Νεφρική δυσλειτουργία

Τηπια νεφρική δυσλειτουργία (κάθαρση κρεατινίνης 60-89 ml/min): Δεν απαιτείται προσαρμογή της δόσης.

Μέτρια νεφρική δυσλειτουργία (κάθαρση κρεατινίνης 30-59 ml/min): Η συνιστώμενη δόση έναρξης είναι 37,5 mg άπαξ ημερησίως. Η δόση μπορεί να αυξηθεί έως τα 75 mg κατά μέγιστο άπαξ ημερησίως μετά από 5 ημέρες.

Σοβαρής μορφής νεφρική δυσλειτουργία (κάθαρση κρεατινίνης 15-29 ml/min): Η συνιστώμενη δόση είναι 37,5 mg άπαξ ημερησίως.

Νεφρική νόσος τελικού σταδίου (κάθαρση κρεατινίνης <15 ml/min): Η σολριαμφετόλη δεν συνιστάται για χρήση σε ασθενείς με νεφρική νόσο τελικού σταδίου.

Παιδιατρικός πληθυσμός

Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα του Sunosi σε παιδιά και εφήβους (ηλικίας <18 ετών) δεν έχουν ακόμα τεκμηριωθεί. Δεν υπάρχουν διαθέσιμα δεδομένα.

Τρόπος χορήγησης

To Sunosi προορίζεται για από στόματος χρήση.

To Sunosi μπορεί να ληφθεί με ή χωρίς τροφή.

Η χορήγηση μιας δόσης 37,5 mg μπορεί να επιτευχθεί με διχοτόμηση ενός δισκίου των 75 mg στο σημείο εγκοπής του.

4.3 Αντενδείξεις

- Υπερευαισθησία στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα που αναφέρονται στην παράγραφο 6.1.
- Έμφραγμα του μυοκαρδίου εντός του προηγούμενου έτους, ασταθής στηθάγχη, μη ελεγχόμενη υπέρταση, σοβαρές καρδιακές αρρυθμίες και άλλα σοβαρά καρδιακά προβλήματα.
- Ταυτόχρονη χρήση αναστολέων της μονοαμινοξειδάσης (αναστολείς MAO) ή εντός 14 ημερών από τη διακοπή της θεραπείας με αναστολείς MAO (βλ. παράγραφο 4.5).

4.4 Ειδικές προειδοποιήσεις και προφυλάξεις κατά τη χρήση

Ψυχιατρικά συμπτώματα

Η σολριαμφετόλη δεν έχει αξιολογηθεί σε ασθενείς με ιστορικό ψύχωσης ή διπολικών διαταραχών ή με συνοδό ψύχωση ή διπολικές διαταραχές. Θα πρέπει να επιδεικνύεται προσοχή κατά τη θεραπεία αυτών των ασθενών λόγω ψυχιατρικών ανεπιθύμητων ενεργειών οι οποίες θα μπορούσαν να επιδεινώσουν τα συμπτώματα (π.χ. μανιακά επεισόδια) προϋπαρχουσών ψυχιατρικών διαταραχών.

Οι ασθενείς που υποβάλλονται σε θεραπεία με σολριαμφετόλη θα πρέπει να παρακολουθούνται προσεκτικά για ανεπιθύμητες ενέργειες, όπως άγχος, αϋπνία και ευερεθιστότητα. Αυτές οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρατηρήθηκαν συχνά κατά την έναρξη της θεραπείας αλλά έτειναν να αποδράμουν με τη συνέχιση της θεραπείας. Αν αυτά τα συμπτώματα εμμένουν ή επιδεινωθούν, θα πρέπει να εξεταστεί το ενδεχόμενο μείωσης ή διακοπής της δόσης.

Αρτηριακή πίεση και καρδιακός ρυθμός

Αναλύσεις δεδομένων από κλινικές δοκιμές έδειξαν ότι η θεραπεία με σολριαμφετόλη αυξάνει τη συστολική αρτηριακή πίεση, τη διαστολική αρτηριακή πίεση και τον καρδιακό ρυθμό με δοσοεξαρτώμενο τρόπο.

Επιδημιολογικά δεδομένα υποδεικνύουν ότι οι χρόνιες αυξήσεις της αρτηριακής πίεσης αυξάνουν τον κίνδυνο εμφάνισης μείζονος ανεπιθύμητου καρδιαγγειακού συμβάματος (ΜΑΚΣ), συμπεριλαμβανομένων του εγκεφαλικού επεισοδίου, της καρδιακής προσβολής και του καρδιαγγειακού θανάτου. Το μέγεθος της αύξησης του απόλυτου κινδύνου εξαρτάται από την αύξηση της αρτηριακής πίεσης και τον υποκείμενο κίνδυνο εμφάνισης ΜΑΚΣ στον υπό θεραπεία πληθυσμό. Πολλοί ασθενείς με ναρκοληψία και ΑΥΑ έχουν πολλαπλούς παράγοντες κινδύνου για την εμφάνιση ΜΑΚΣ, συμπεριλαμβανομένων της υπέρτασης, του διαβήτη, της υπερλιπιδαιμίας και του υψηλού δείκτη μάζας σώματος (ΔΜΣ).

Η χρήση σε ασθενείς με ασταθή καρδιαγγειακή νόσο, σοβαρές καρδιακές αρρυθμίες και άλλα σοβαρά καρδιακά προβλήματα αντενδείκνυται (βλ. παράγραφο 4.3).

Οι ασθενείς με μέτρια ή σοβαρής μορφής νεφρική δυσλειτουργία μπορεί να διατρέχουν υψηλότερο κίνδυνο αυξήσεων της αρτηριακής πίεσης και του καρδιακού ρυθμού λόγω του παρατεταμένου χρόνου ημίσειας ζωής της σολριαμφετόλης.

Κατάχρηση

Το Sunosi αξιολογήθηκε σε μια μελέτη δυναμικού κατάχρησης από τον άνθρωπο και κατέδειξε χαμηλό δυναμικό κατάχρησης. Τα αποτελέσματα από αυτήν την κλινική μελέτη κατέδειξαν ότι η σολριαμφετόλη παρήγαγε βαθμολογίες προτίμησης του φαρμάκου (Drug Liking) υψηλότερες απ' ό,τι το εικονικό φάρμακο, αλλά γενικώς παρόμοιες ή χαμηλότερες απ' ό,τι η φαιντερμίνη (ένα ασθενές διεγερτικό). Θα πρέπει να επιδεικνύεται προσοχή κατά τη θεραπεία ασθενών με ιστορικό κατάχρησης διεγερτικών (π.χ. μεθυλφαινιδάτη, αμφεταμίνη) ή αλκοόλ, και αυτοί οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται για σημεία εσφαλμένης χρήσης ή κατάχρησης της σολριαμφετόλης.

Γλαύκωμα κλειστής γωνίας

Στους ασθενείς που λαμβάνουν σολριαμφετόλη μπορεί να εμφανιστεί μυδρίαση. Συνιστάται προσοχή στους ασθενείς με αυξημένη ενδοφθάλμια πίεση ή στους ασθενείς που διατρέχουν κίνδυνο γλαυκώματος κλειστής γωνίας.

Γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία ή οι σύντροφοί τους

Οι γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία ή οι άνδρες σύντροφοί τους πρέπει να χρησιμοποιούν αποτελεσματική μέθοδο αντισύλληψης κατά τη λήψη σολριαμφετόλης (βλ. παράγραφο 4.6).

4.5 Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπιδρασης

Δεν έχουν πραγματοποιηθεί μελέτες αλληλεπιδράσεων (βλ. παράγραφο 5.2).

Η σολριαμφετόλη δεν πρέπει να συγχορηγείται με αναστολείς ΜΑΟ ή εντός 14 ημερών μετά τη διακοπή της θεραπείας με αναστολείς ΜΑΟ διότι μπορεί να αυξήσει τον κίνδυνο υπερτασικής αντίδρασης (βλ. παράγραφο 4.3).

Η ταυτόχρονη χρήση φαρμακευτικών προϊόντων που αυξάνουν την αρτηριακή πίεση και τον καρδιακό ρυθμό θα πρέπει να γίνεται με προσοχή (βλ. παράγραφο 4.4).

Τα φαρμακευτικά προϊόντα που αυξάνουν τα επίπεδα ντοπαμίνης ή τα οποία δεσμεύονται απευθείας με τους ντοπαμινικούς υποδοχείς μπορεί να οδηγήσουν σε φαρμακοδυναμικές αλληλεπιδράσεις με τη σολριαμφετόλη. Η ταυτόχρονη χρήση αυτών των φαρμακευτικών προϊόντων θα πρέπει να γίνεται με προσοχή.

4.6 Γονιμότητα, κύηση και γαλουχία

Κύηση

Δεν διατίθενται ή είναι περιορισμένα τα κλινικά δεδομένα σχετικά τη χρήση της σολριαμφετόλης σε έγκυες γυναίκες. Μελέτες σε ζώα κατέδειξαν αναπαραγωγική τοξικότητα (βλ. παράγραφο 5.3). Το Sunosi δεν πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης καθώς και σε γυναίκες αναπαραγωγικής ηλικίας χωρίς τη χρήση αντισύλληψης.

Θηλασμός

Δεν είναι γνωστό εάν η σολριαμφετόλη απεκκρίνεται στο ανθρώπινο γάλα. Μελέτες σε ζώα κατέδειξαν απέκκριση της σολριαμφετόλης στο μητρικό γάλα. Ο κίνδυνος στα νεογέννητα/βρέφη δεν μπορεί να αποκλειστεί. Πρέπει να αποφασιστεί εάν θα διακοπεί ο θηλασμός ή θα διακοπεί/αποφευχθεί η θεραπεία με Sunosi λαμβάνοντας υπόψη το όφελος του θηλασμού για το παιδί και το όφελος της θεραπείας για τη γυναίκα.

Γονιμότητα

Οι επιδράσεις της σολριαμφετόλης στον άνθρωπο είναι άγνωστες. Μελέτες σε ζώα δεν υποδεικνύουν άμεσες ή έμμεσες επιβλαβείς επιδράσεις στη γονιμότητα (βλ. παράγραφο 5.3).

4.7 Επιδράσεις στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων

Στους ασθενείς που λαμβάνουν σταθερές δόσεις σολριαμφετόλης αναμένεται μικρή επίδραση στην ικανότητα οδήγησης. Μετά τη χορήγηση σολριαμφετόλης μπορεί να εμφανιστούν ζάλη και διαταραχή της προσοχής (βλ. παράγραφο 4.8).

Οι ασθενείς με μη φυσιολογικά επίπεδα υπνηλίας οι οποίοι λαμβάνουν σολριαμφετόλη θα πρέπει να ενημερώνονται ότι το επίπεδο εγρήγορσής τους μπορεί να μην επιστρέψει στο φυσιολογικό. Οι ασθενείς με υπερβολική υπνηλία κατά τη διάρκεια της ημέρας, συμπεριλαμβανομένων όσων λαμβάνουν σολριαμφετόλη θα πρέπει να επαναξιολογούνται τακτικά ως προς το επίπεδο υπνηλίας τους και, αν απαιτείται, να τους συνιστάται να αποφεύγουν την οδήγηση ή οποιαδήποτε άλλη δυνητικά επικίνδυνη δραστηριότητα, ειδικά κατά την έναρξη της θεραπείας ή όταν αλλάζει η δόση.

4.8 Ανεπιθύμητες ενέργειες

Σύνοψη του προφίλ ασφάλειας

Οι συχνότερα αναφερόμενες ανεπιθύμητες ενέργειες ήταν η κεφαλαλγία (11,1%), η ναυτία (6,6%) και η μειωμένη όρεξη (6,8%).

Κατάλογος ανεπιθύμητων ενεργειών σε μορφή πίνακα

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών ορίζεται με χρήση της ακόλουθης συνθήκης συχνότητας MedDRA: πολύ συχνές ($\geq 1/10$), συχνές ($\geq 1/100$ έως $< 1/10$), όχι συχνές ($\geq 1/1.000$ έως $< 1/100$), σπάνιες ($\geq 1/10.000$ έως $< 1/1.000$), πολύ σπάνιες ($< 1/10.000$), μη γνωστής συχνότητας (δεν μπορούν να εκτιμηθούν με βάση τα διαθέσιμα δεδομένα).

Κατηγορία/Οργανικό σύστημα	Ανεπιθύμητες ενέργειες	Συχνότητα
Μεταβολικές και διατροφικές διαταραχές	Όρεξη μειωμένη	Συχνές
Ψυχιατρικές διαταραχές	Αγχος	Συχνές
	Αϋπνία	Συχνές
	Ευερεθιστότητα	Συχνές
	Τριγμός των οδόντων	Συχνές
	Διέγερση	Όχι συχνές
	Ανησυχία	Όχι συχνές
Διαταραχές του νευρικού συστήματος	Κεφαλαλγία	Πολύ συχνές
	Ζάλη	Συχνές
	Διαταραχή στην προσοχή	Όχι συχνές
	Τρόμος	Όχι συχνές
Καρδιακές διαταραχές	Αίσθημα παλμών	Συχνές
	Ταχυκαρδία	Όχι συχνές
Αγγειακές διαταραχές	Υπέρταση	Όχι συχνές
Αναπνευστικές, θωρακικές διαταραχές και διαταραχές μεσοθωρακίου	Βήχας	Συχνές
	Δύσπνοια	Όχι συχνές
Γαστρεντερικές διαταραχές	Ναυτία	Συχνές
	Διάρροια	Συχνές
	Ξηροστομία	Συχνές
	Κοιλιακό άλγος	Συχνές
	Δυσκοιλιότητα	Συχνές
	Έμετος	Συχνές
Διαταραχές του δέρματος και του υποδόριου ιστού	Υπεριδρωσία	Συχνές
Γενικές διαταραχές και καταστάσεις της θέσης χορήγησης	Αίσθηση εκνευρισμού	Συχνές
	Θωρακική δυσφορία	Συχνές
	Θωρακικό άλγος	Όχι συχνές
	Δίψα	Όχι συχνές
Παρακλινικές εξετάσεις	Καρδιακός ρυθμός αυξημένος	Όχι συχνές
	Αρτηριακή πίεση αυξημένη	Συχνές
	Σωματικό βάρος μειωμένο	Όχι συχνές

Περιγραφή επιλεγμένων ανεπιθύμητων ενεργειών

Έναρξη της θεραπείας

Η πλειονότητα των συχνότερα αναφερόμενων ανεπιθύμητων ενεργειών εμφανίστηκε εντός των πρώτων 2 εβδομάδων από την έναρξη της θεραπείας και υποχώρησαν στην πλειονότητα των ασθενών με διάμεση διάρκεια μικρότερη από 2 εβδομάδες.

Αντιδράσεις υπερευναισθησίας

Μετά την κυκλοφορία του φαρμάκου στην αγορά, έχουν αναφερθεί αντιδράσεις υπερευναισθησίας οι οποίες εκδηλώθηκαν με ένα ή περισσότερα από τα ακόλουθα: εξάνθημα ερυθηματώδες, εξάνθημα, κνίδωση (βλ. παράγραφο 4.3).

Δοσοεξαρτώμενες ανεπιθύμητες ενέργειες

Στις κλινικές δοκιμές διάρκειας 12 εβδομάδων που συνέκριναν δόσεις των 37,5 mg, των 75 mg και των 150 mg/ημέρα σολριαμφετόλης με εικονικό φάρμακο, οι ακόλουθες ανεπιθύμητες ενέργειες σχετίζονταν με τη δόση: κεφαλαλγία, ναυτία, μειωμένη όρεξη, άγχος, διάρροια και ξηροστομία. Οι δοσολογικές σχέσεις ήταν σε γενικές γραμμές παρόμοιες στους ασθενείς με ΑΥΑ και ναρκοληψία. Ορισμένα συμβάντα όπως άγχος, αϋπνία, ευερεθιστότητα και διέγερση παρατηρήθηκαν συχνά κατά την έναρξη της θεραπείας αλλά έτειναν να αποδράμουν με τη συνέχιση της θεραπείας. Αν αυτά τα

συμπτώματα εμμένουν ή επιδεινωθούν, θα πρέπει να εξεταστεί το ενδεχόμενο μείωσης ή διακοπής της δόσης (βλ. παράγραφο 4.4).

Διακοπή της θεραπείας

Στις ελεγχόμενες με εικονικό φάρμακο κλινικές δοκιμές διάρκειας 12 εβδομάδων, 11 εκ των 396 ασθενών (3%) οι οποίοι λάμβαναν σολριαμφετόλη διέκοψαν τη θεραπεία λόγω ανεπιθύμητης ενέργειας συγκριτικά με 1 εκ των 226 ασθενών (<1%) που λάμβαναν εικονικό φάρμακο. Οι ανεπιθύμητες ενέργειες που οδήγησαν σε διακοπή της θεραπείας οι οποίες εμφανίστηκαν σε περισσότερους από έναν ασθενείς που υποβάλλονταν σε θεραπεία με σολριαμφετόλη και σε υψηλότερη συχνότητα απ' ό,τι στο εικονικό φάρμακο ήταν άγχος, αίσθημα παλμών και ανησυχία, το σύνολο των οποίων εμφανίστηκε με συχνότητα κάτω του 1%.

Αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών

Η αναφορά πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από τη χορήγηση άδειας κυκλοφορίας του φαρμακευτικού προϊόντος είναι σημαντική. Επιτρέπει τη συνεχή παρακολούθηση της σχέσης οφέλους-κινδύνου του φαρμακευτικού προϊόντος. Ζητείται από τους επαγγελματίες υγείας να αναφέρουν οποιεσδήποτε πιθανολογούμενες ανεπιθύμητες ενέργειες μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς που αναγράφεται στο [Παράρτημα V](#).

4.9 Υπερδοσολογία

Δεν έχουν υπάρξει αναφορές υπερδοσολογίας της σολριαμφετόλης στις κλινικές μελέτες.

Σε υγιείς εθελοντές, υπήρξε μία ανεπιθύμητη ενέργεια ήπιας όψιμης δυσκινησίας και μία ανεπιθύμητη ενέργεια μέτριας ακαθησίας οι οποίες εμφανίστηκαν σε μια υποθεραπευτική δόση των 900 mg. Τα συμπτώματα υποχώρησαν μετά από διακοπή της θεραπείας.

Δεν υπάρχει συγκεκριμένο αντίδοτο. Σε περίπτωση ακούσιας υπερδοσολογίας, θα πρέπει να παρέχεται συμπτωματική και υποστηρικτική ιατρική φροντίδα και οι ασθενείς θα πρέπει να παρακολουθούνται προσεκτικά, όπως απαιτείται.

5. ΦΑΡΜΑΚΟΛΟΓΙΚΕΣ ΙΔΙΟΤΗΤΕΣ

5.1 Φαρμακοδυναμικές ιδιότητες

Φαρμακοθεραπευτική κατηγορία: ψυχοαναληπτικά, κεντρικώς δρώντα συμπαθομιμητικά, κωδικός ATC: N06BA14

Μηχανισμός δράσης

Ο (Οι) μηχανισμός(οί) με τον (τους) οποίο(ους) η σολριαμφετόλη βελτιώνει την εγρήγορση στους ασθενείς με υπερβολική υπνηλία κατά τη διάρκεια της ημέρας η οποία σχετίζεται με ναρκοληψία ή αποφρακτική υπνική άπνοια δεν έχει(ουν) χαρακτηριστεί πλήρως. Ωστόσο, η αποτελεσματικότητά της θα μπορούσε να μεσολαβείται από τη δράση της ως αναστολέα επαναπρόσληψης της ντοπαμίνης και της νορεπινεφρίνης (νοραδρεναλίνης) (DNRI).

Φαρμακοδυναμικές επιδράσεις

Δεδομένα in vitro

Σε πειράματα δέσμευσης ραδιοσημασμένου συνδέτη με κύτταρα που εξέφραζαν κλωνοποιημένους ανθρώπινους υποδοχείς/μεταφορείς, η σολριαμφετόλη έδειξε συγγένεια δέσμευσης με τον μεταφορέα της ντοπαμίνης (Ki [σταθερά αναστολής] επαναλήψεων = 6,3 και 14,2 μM) και τον μεταφορέα της νορεπινεφρίνης (νοραδρεναλίνης) (Ki [σταθερά αναστολής] επαναλήψεων = 3,7 και > 10 μM) αλλά δεν έδειξε καμία αξιοσημείωτη συγγένεια δέσμευσης με τον μεταφορέα της σεροτονίνης. Η σολριαμφετόλη ανέστειλε την επαναπρόσληψη της ντοπαμίνης (IC_{50} [συγκέντρωση αναστολής] κατά

50%] επαναλήψεων =2,9 και 6,4 μM) και της νορεπινεφρίνης (νοραδρεναλίνης) (IC_{50} [συγκέντρωση αναστολής κατά 50%]=4,4 μM) αλλά όχι και της σεροτονίνης από αυτά τα κύταρα.

Δεδομένα *in vivo* σε ζώα

Σε παρεντερικές δόσεις που οδήγησαν σε σαφείς προάγουσες την εγρήγορση επιδράσεις σε αρουραίους, η σολριαμφετόλη αύξησε τα επιμέρους επίπεδα ντοπαμίνης στο ραβδωτό σώμα και τα επίπεδα νορεπινεφρίνης (νοραδρεναλίνης) στον προμετωπιαίο φλοιό, ενώ δεν έδειξε αξιοσημείωτη δέσμευση στον μεταφορέα ντοπαμίνης και νορεπινεφρίνης (νοραδρεναλίνης) των αρουραίων σε ένα αυτοραδιογραφικό πείραμα.

Κλινική αποτελεσματικότητα και ασφάλεια

Ναρκοληψία

Η μελέτη 1, μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, παράλληλων ομάδων μελέτη διάρκειας 12 εβδομάδων, αξιολόγησε την αποτελεσματικότητα της σολριαμφετόλης σε ενίλικες ασθενείς με ναρκοληψία (με ή χωρίς καταπληξία).

Για την ένταξη σε αυτήν τη μελέτη, οι ασθενείς έπρεπε να έχουν υπερβολική υπνηλία κατά τη διάρκεια της ημέρας (βαθμολογία στην κλίμακα υπνηλίας Epworth [Epworth Sleepiness Scale, ESS] μεγαλύτερη ή ίση του 10) και να αντιμετωπίζουν δυσκολία στη διατήρηση της εγρήγορσης (μέσος χρόνος επέλευσης του ύπνου μικρότερος ή ίσος των 25 λεπτών) όπως τεκμηριωνόταν από τον μέσο όρο των πρώτων 4 δοκιμών της δοκιμασίας διατήρησης της εγρήγορσης (Maintenance of Wakefulness Test, MWT) διάρκειας 40 λεπτών κατά την έναρξη της μελέτης.

Τα μέτρα της αποτελεσματικότητας ήταν η μεταβολή από την έναρξη έως την εβδομάδα 12 στα εξής: ικανότητα του ασθενή να μείνει ξύπνιος, όπως μετριόταν από τον μέσο χρόνο επέλευσης του ύπνου στη δοκιμασία MWT, υπερβολική υπνηλία κατά τη διάρκεια της ημέρας όπως μετριόταν από την κλίμακα ESS, και βελτίωση της συνολικής κλινικής κατάστασης όπως αξιολογούνταν από την κλίμακα γενικής εντύπωσης του ασθενή για τη μεταβολή (Patient Global Impression of Change, PGIC). Η κλίμακα ESS είναι ένα εργαλείο μέτρησης 8 στοιχείων βασισμένο σε αναφορές από τους ασθενείς το οποίο μετράει την πιθανότητα να αποκοιμηθούν οι ασθενείς κατά τις συνήθεις καθημερινές δραστηριότητες. Η PGIC είναι μια κλίμακα 7 σημείων που κυμαίνεται από το «βελτιώθηκε πάρα πολύ» έως το «επιδεινώθηκε πάρα πολύ» η οποία αξιολογεί τη μεταβολή της κλινικής κατάστασης όπως αναφέρεται από τον ασθενή.

Οι ασθενείς με ναρκοληψία χαρακτηρίζονταν από μειωμένη εγρήγορση και υπερβολική υπνηλία κατά τη διάρκεια της ημέρας, όπως υποδεικνύόταν από τη βαθμολογία MWT για τον μέσο χρόνο επέλευσης ύπνου και τη βαθμολογία ESS κατά την έναρξη, αντίστοιχα (πίνακας 1). Οι περισσότεροι ασθενείς είχαν προηγούμενη χρήση ψυχοδιεγερτικών. Η καταπληξία ήταν παρούσα περίπου στο ήμισυ των ασθενών συνολικά. Τα δημογραφικά χαρακτηριστικά και τα χαρακτηριστικά κατά την έναρξη ήταν παρόμοια μεταξύ των ασθενών με καταπληξία και των ασθενών χωρίς καταπληξία.

Σε αυτήν τη μελέτη, οι ασθενείς με ναρκοληψία τυχαιοποιήθηκαν για τη λήψη σολριαμφετόλης 75 mg, 150 mg ή 300 mg (δύο φορές η μέγιστη συνιστώμενη ημερήσια δόση), ή εικονικού φαρμάκου άπαξ ημερησίως. Την εβδομάδα 12, οι ασθενείς που τυχαιοποιήθηκαν στη δόση των 150 mg έδειξαν στατιστικά σημαντικές βελτιώσεις στις βαθμολογίες MWT και ESS (συμπρωτεύοντα καταληκτικά σημεία), καθώς και στη βαθμολογία PGIC (κύριο δευτερεύοντα καταληκτικό σημείο), σε σύγκριση με το εικονικό φάρμακο. Οι ασθενείς που τυχαιοποιήθηκαν στη λήψη 75 mg έδειξαν στατιστικά σημαντική βελτίωση στη βαθμολογία ESS αλλά όχι στη βαθμολογία MWT ή PGIC (πίνακας 1). Αυτές οι επιδράσεις ήταν δοσοεξαρτώμενες, παρατηρήθηκαν την εβδομάδα 1 και διατηρήθηκαν καθ' όλη τη διάρκεια της μελέτης (εικόνα 1). Γενικά, στις ίδιες δόσεις, παρατηρήθηκε μικρότερο μέγεθος επίδρασης στους ασθενείς με πιο σοβαρής μορφής αρχικά επίπεδα υπνηλίας σε σχέση με τα λιγότερο σοβαρής μορφής. Την εβδομάδα 12, οι ασθενείς που τυχαιοποιήθηκαν για τη λήψη 150 mg σολριαμφετόλης επέδειξαν σταθερές βελτιώσεις της εγρήγορσης καθ' όλη τη διάρκεια της ημέρας οι οποίες ήταν στατιστικά σημαντικές σε σύγκριση με το εικονικό φάρμακο για κάθε μία εκ των 5 δοκιμών MWT, έχοντας διάρκεια περίπου 9 ωρών μετά τη χορήγηση της δόσης. Παρατηρήθηκαν δοσοεξαρτώμενες βελτιώσεις της ικανότητας διενέργειας καθημερινών δραστηριοτήτων, όπως

μετρήθηκαν από τη σύντομη έκδοση του ερωτηματολογίου λειτουργικών εκβάσεων ύπνου (Functional Outcomes Sleep Questionnaire, FOSQ-10). Δοσολογίες άνω των 150 mg ημερησίως δεν παρέχουν αυξημένη αποτελεσματικότητα επαρκή ώστε να υπερισχύει των δοσοσχετιζόμενων ανεπιθύμητων ενεργειών.

Ο νυκτερινός ύπνος όπως μετρήθηκε με πολυσωματοκαταγραφική μελέτη ύπνου δεν επηρεάστηκε από τη χρήση σολριαμφετόλης.

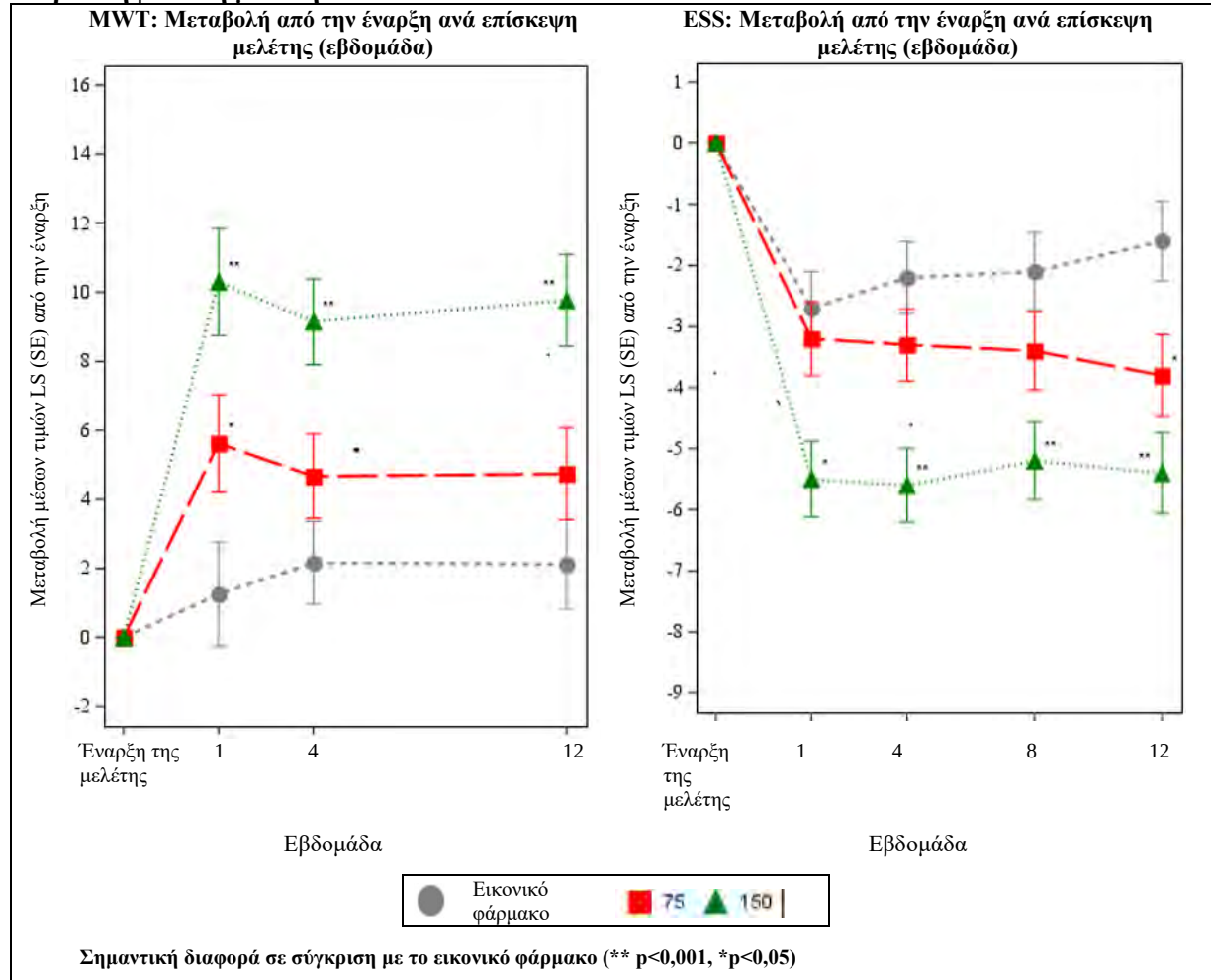
Πίνακας 1. Επισκόπηση των στοιχείων αποτελεσματικότητας την εβδομάδα 12 στους ασθενείς με ναρκοληψία στη μελέτη 1

	Ομάδες θεραπείας (N)	Μέση βαθμολογία κατά την έναρξη (SD)	Μέση μεταβολή από την έναρξη	Διαφορά από το εικονικό φάρμακο (ΔE 95%)	Τιμή p
MWT (λεπτά)	Μελέτη 1 Εικονικό φάρμακο (58) Sonusi 75 mg (59) Sonusi 150 mg (55)	6,15 (5,68) 7,50 (5,39) 7,85 (5,74)	<u>Μέση τιμή LS (SE)</u> 2,12 (1,29) 4,74 (1,34) 9,77 (1,33)	- 2,62 (-1,04, 6,28) 7,65 (3,99, 11,31)	- 0,1595 <0,0001
ESS	Μελέτη 1 Εικονικό φάρμακο (58) Sonusi 75 mg (59) Sonusi 150 mg (55)	17,3 (2,86) 17,3 (3,53) 17,0 (3,55)	<u>Μέση τιμή LS (SE)</u> -1,6 (0,65) -3,8 (0,67) -5,4 (0,66)	- -2,2 (-4,0, -0,3) -3,8 (-5,6, -2,0)	- 0,0211 <0,0001
		Ποσοστό ασθενών που βελτιώθηκαν*		Ποσοστιαία διαφορά από το εικονικό φάρμακο (ΔE 95%)	Τιμή p
PGIC	Μελέτη 1 Εικονικό φάρμακο (58) Sonusi 75 mg (59) Sonusi 150 mg (55)	39,7% 67,8% 78,2%		- 28,1 (10,8, 45,5) 38,5 (21,9, 55,2)	- 0,0023 [†] <0,0001

SD = τυπική απόκλιση, SE = τυπικό σφάλμα, Μέση τιμή LS = μέση τιμή ελάχιστων τετραγώνων, Διαφορά από το εικονικό φάρμακο = μέση διαφορά ελάχιστων τετραγώνων στη μεταβολή από την έναρξη ανάμεσα στο δραστικό και το εικονικό φάρμακο. Τα αποτελέσματα MWT προκύπτουν από τις πρώτες 4 δοκιμές της δοκιμασίας MWT και μια θετική μεταβολή από την έναρξη αντιπροσωπεύει τη βελτίωση στον χρόνο έως την επέλευση του ύπνου. Στην κλίμακα ESS, μια αρνητική μεταβολή από την έναρξη αντιπροσωπεύει βελτίωση στην υπερβολική υπνηλία κατά τη διάρκεια της ημέρας. *Το ποσοστό των ασθενών που βελτιώθηκαν στην κλίμακα PGIC περιλαμβάνει όσους ανέφεραν «πάρα πολλή», «πολλή» και «ελάχιστη» βελτίωση.

[†]Ονομαστική τιμή p.

Εικόνα 1: Συμπρωτεύοντα καταληκτικά σημεία αποτελεσματικότητας στους ασθενείς με ναρκοληψία στη μελέτη 1



AYA

Η μελέτη 2, μια τυχαιοποιημένη, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο, διάρκειας 12 εβδομάδων μελέτη παράλληλων ομάδων, αξιολόγησε την αποτελεσματικότητα της σολριαμφετόλης σε ενήλικες ασθενείς με AYA. Τα συμπρωτεύοντα και τα κύρια δευτερεύοντα καταληκτικά σημεία σε αυτήν την μελέτη ήταν πανομοιότυπα με αυτά της μελέτης 1. Η μελέτη 3 ήταν μια τυχαιοποιημένης απόσυρσης από τη θεραπεία, διπλά τυφλή, ελεγχόμενη με εικονικό φάρμακο μελέτη διάρκειας 6 εβδομάδων που εξέτασε την αποτελεσματικότητα της σολριαμφετόλης σε ενήλικες ασθενείς με AYA. Τα μέτρα της αποτελεσματικότητας στην περίοδο τυχαιοποιημένης απόσυρσης από τη θεραπεία ήταν η μεταβολή από την αρχή έως το τέλος της περιόδου τυχαιοποιημένης απόσυρσης από τη θεραπεία στη δοκιμασία MWT, η κλίμακα ESS, και η επιδείνωση της συνολικής κλινικής κατάστασης όπως αξιολογήθηκε από την κλίμακα PGIC.

Για την ένταξη και στις δύο μελέτες, οι ασθενείς έπρεπε να έχουν υπερβολική υπνηλία κατά τη διάρκεια της ημέρας (βαθμολογία ESS ≥10) και να αντιμετωπίζουν δυσκολία στη διατήρηση της εγρήγορσης (μέσος χρόνος επέλευσης του ύπνου <30 λεπτά όπως τεκμηριωνόταν από τον μέσο όρο των πρώτων 4 δοκιμών της δοκιμασίας MWT) κατά την έναρξη της μελέτης. Οι ασθενείς ήταν επιλεξιμοί εάν: 1) χρησιμοποιούσαν τη δεδομένη στιγμή μια αρχική θεραπεία της AYA (σε οποιοδήποτε επίπεδο τήρησης), 2) είχαν χρησιμοποιήσει προηγουμένως μια αρχική θεραπεία για τουλάχιστον ένα μήνα με τουλάχιστον μία τεκμηριωμένη προσαρμογή της θεραπείας, ή 3) είχαν υποβληθεί σε χειρουργική επέμβαση σε μια προσπάθεια αντιμετώπισης της υποκείμενης απόφραξης. Οι ασθενείς ενθαρρύνονταν να εξακολουθήσουν να λαμβάνουν την τρέχουσα αρχική θεραπεία τους για την AYA στο ίδιο επίπεδο χρήσης καθ' όλη τη διάρκεια της μελέτης. Οι ασθενείς αποκλείονταν μόνο με βάση την εκ μέρους τους χρήση αρχικής θεραπείας αν είχαν αρνηθεί να δοκιμάσουν μια αρχική θεραπεία όπως η CPAP, μια από στόματος συσκευή, ή χειρουργική επέμβαση για την αντιμετώπιση της υποκείμενης απόφραξης.

Στη μελέτη 2, οι ασθενείς με AYA χαρακτηρίζονταν από μειωμένη εγρήγορση και υπερβολική υπνηλία κατά τη διάρκεια της ημέρας (EDS), όπως υποδεικνύοταν από τη βαθμολογία MWT για τον μέσο χρόνο επέλευσης ύπνου και τη βαθμολογία ESS κατά την έναρξη, αντίστοιχα (πίνακας 2). Περίπου το 71% των ασθενών έδειξε συμμόρφωση (π.χ. ≥ 4 ώρες κάθε νύχτα σε $\geq 70\%$ των νυκτών). τα δημογραφικά χαρακτηριστικά και τα χαρακτηριστικά κατά την έναρξη ήταν παρόμοια μεταξύ των ασθενών ανεξάρτητα από τη συμμόρφωση στην αρχική θεραπεία της AYA. Κατά την έναρξη, αρχική θεραπεία της AYA χρησιμοποιούνταν από περίπου το 73% των ασθενών. Το 92% αυτών των ασθενών χρησιμοποιούσε θετική πίεση αεραγωγών (PAP).

Οι ασθενείς τυχαιοποιήθηκαν για τη λήψη σολριαμφετόλης 37,5 mg, 75 mg, 150 mg, 300 mg (δύο φορές η μέγιστη συνιστώμενη ημερήσια δόση), ή εικονικού φαρμάκου άπαξ ημερησίως. Την εβδομάδα 12, οι ασθενείς που τυχαιοποιήθηκαν στα σκέλη δόσης των 75 mg και των 150 mg έδειξαν στατιστικά σημαντικές βελτιώσεις στις βαθμολογίες MWT και ESS (συμπρωτεύοντα καταληκτικά σημεία), καθώς και στη βαθμολογία PGIC (κύριο δευτερεύοντα καταληκτικό σημείο), σε σύγκριση με το εικονικό φάρμακο (πίνακας 2). Οι ασθενείς που τυχαιοποιήθηκαν στα 37,5 mg σολριαμφετόλης έδειξαν στατιστικά σημαντικές βελτιώσεις με βάση τις βαθμολογίες MWT και ESS. Αυτές οι επιδράσεις παρατηρήθηκαν την εβδομάδα 1, διατηρήθηκαν καθ' όλη τη διάρκεια της μελέτης και ήταν δοσοεξαρτώμενες (εικόνα 2). Την εβδομάδα 12, οι ασθενείς που τυχαιοποιήθηκαν για τη λήψη 75 mg και 150 mg του Sunosi επέδειξαν σταθερές βελτιώσεις της εγρήγορσης καθ' όλη τη διάρκεια της ημέρας οι οποίες ήταν στατιστικά σημαντικές σε σύγκριση με το εικονικό φάρμακο για κάθε μία εκ των 5 δοκιμών MWT, έχοντας διάρκεια περίπου 9 ωρών μετά τη χορήγηση της δόσης. Παρατηρήθηκαν δοσοεξαρτώμενες βελτιώσεις της ικανότητας διενέργειας καθημερινών δραστηριοτήτων, όπως μετρήθηκαν από το ερωτηματολόγιο FOSQ-10. Δοσολογίες άνω των 150 mg ημερησίως δεν παρέχουν αυξημένη αποτελεσματικότητα επαρκή ώστε να υπερισχύει των δοσοσχετιζόμενων ανεπιθύμητων ενεργειών.

Ο νυκτερινός ύπνος όπως μετρήθηκε με πολυσωματοκαταγραφική μελέτη ύπνου δεν επηρεάστηκε από τη χρήση σολριαμφετόλης στη μελέτη 2. Δεν παρατηρήθηκαν κλινικά σημαντικές μεταβολές στη χρήση αρχικής θεραπείας AYA από τους ασθενείς καθ' όλη τη διάρκεια των 12 εβδομάδων της περιόδου της μελέτης σε οποιαδήποτε ομάδα θεραπείας. Η τήρηση/μη τήρηση της αρχικής θεραπείας για την AYA δεν έδειξε στοιχεία διαφοροποιημένης αποτελεσματικότητας.

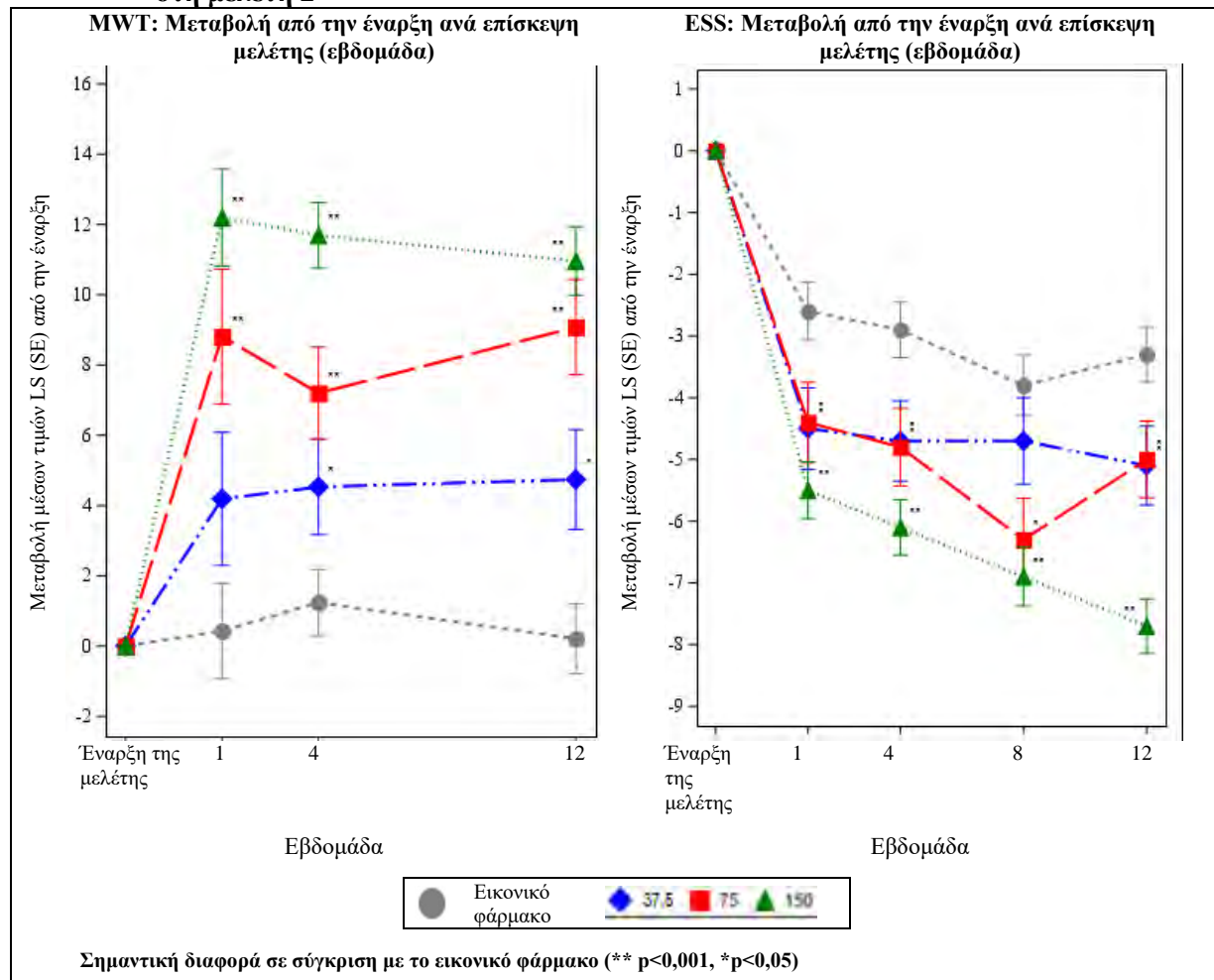
Στη μελέτη 3, τα δημογραφικά στοιχεία και τα χαρακτηριστικά της νόσου κατά την έναρξη ήταν παρόμοια με αυτά του πληθυσμού μελέτης της μελέτης 2. Η δόση ξεκινούσε στα 75 mg άπαξ ημερησίως και μπορούσε να τιτλοποιηθεί προς τα επάνω κατά ένα επίπεδο δόσης σε διαστήματα όχι μικρότερα των 3 ημερών, σύμφωνα με την αποτελεσματικότητα και την ανεκτικότητα, έως τα 150 mg ή τα 300 mg. Οι ασθενείς μπορούσαν επίσης να τιτλοποιήσουν προς τα κάτω, στα 75 mg ή τα 150 mg. Οι ασθενείς που υποβάλλονταν σε θεραπεία με σολριαμφετόλη διατήρησαν τη βελτίωση, ενώ οι ασθενείς που υποβλήθηκαν σε θεραπεία με εικονικό φάρμακο επιδεινώθηκαν (μέση διαφορά LS της τάξης των 11,2 λεπτών στη δοκιμασία MWT και -4,6 στη βαθμολογία ESS, αμφότερες $p < 0,0001$) κατά τη διάρκεια της περιόδου τυχαιοποιημένης απόσυρσης από τη θεραπεία μετά από 4 εβδομάδες θεραπείας ανοικτής επισήμανσης. Λιγότεροι ασθενείς που υποβλήθηκαν σε θεραπεία με σολριαμφετόλη ανέφεραν επιδείνωση στην κλίμακα PGIC (ποσοστιαία διαφορά 30%, $p = 0,0005$).

Πίνακας 2. Επισκόπηση των στοιχείων αποτελεσματικότητας την εβδομάδα 12 στους ασθενείς με ΑΥΑ στη μελέτη 2

	Ομάδα θεραπείας (N)	Μέση βαθμολογία κατά την έναρξη (SD)	Μέση μεταβολή από την έναρξη	Διαφορά από το εικονικό φάρμακο (ΔΕ 95%)	Τιμή p
MWT <i>(λεπτά)</i>	Εικονικό φάρμακο (114)	12,58 (7,14)	0,21 (1,0)	-	-
	Sunosi 37,5 mg (56)	13,6 (8,15)	4,74 (1,42)	4,53 (1,16, 7,90)	0,0086
	Sunosi 75 mg (58)	12,44 (6,91)	9,08 (1,36)	8,87 (5,59, 12,14)	<0,0001
	Sunosi 150 mg (116)	12,54 (7,18)	10,96 (0,97)	10,74 (8,05, 13,44)	<0,0001
ESS	Εικονικό φάρμακο (114)	15,6 (3,32)	-3,3 (0,45)	-	-
	Sunosi 37,5 mg (56)	15,1 (3,53)	-5,1 (0,64)	-1,9 (-3,4, -0,3)	0,0161
	Sunosi 75 mg (58)	15,0 (3,51)	-5,0 (0,62)	-1,7 (-3,2, -0,2)	0,0233
	Sunosi 150 mg (116)	15,1 (3,37)	-7,7 (0,44)	-4,5 (-5,7, -3,2)	<0,0001
		Ποσοστό ασθενών που βελτιώθηκαν*		Ποσοστιαία διαφορά από το εικονικό φάρμακο (ΔΕ 95%)	Τιμή p
PGIc	Εικονικό φάρμακο (114)		49,1%	-	-
	Sunosi 37,5 mg (56)		55,4%	6,2 (-9,69, 22,16)	0,4447
	Sunosi 75 mg (58)		72,4%	23,3 (8,58, 38,01)	0,0035
	Sunosi 150 mg (116)		89,7%	40,5 (29,81, 51,25)	<0,0001

SD = τυπική απόκλιση, SE = τυπικό σφάλμα, Μέση τιμή LS = μέση τιμή ελάχιστων τετραγώνων, στη μεταβολή από την έναρξη ανάμεσα στο δραστικό και το εικονικό φάρμακο. Τα αποτελέσματα MWT προκύπτουν από τις πρώτες 4 δοκιμές της δοκιμασίας MWT και η θετική μεταβολή από την έναρξη αντιπροσωπεύει τη βελτίωση στον χρόνο έως την επέλευση του υπνου. Στην κλίμακα ESS, μια αρνητική μεταβολή από την έναρξη αντιπροσωπεύει βελτίωση στην υπερβολική υπνηλία κατά τη διάρκεια της ημέρας. *Το ποσοστό των ασθενών που βελτιώθηκαν στην κλίμακα PGIc περιλαμβάνει όσους ανέφεραν «πάρα πολλή», «πολλή» και «ελάχιστη» βελτίωση.

Εικόνα 2: Συμπρωτεύοντα καταληκτικά σημεία αποτελεσματικότητας στους ασθενείς με AYA στη μελέτη 2



Μακροπρόθεσμη αποτελεσματικότητα στη ναρκοληψία και την AYA

Η μελέτη 4 ήταν μια μελέτη μακροπρόθεσμης ασφάλειας και διατήρησης της αποτελεσματικότητας για έως και ένα έτος θεραπείας με σολριαμφετόλη, συμπεριλαμβανομένης μιας ελεγχόμενης με εικονικό φάρμακο περιόδου τυχαιοποιημένης απόσυρσης από τη θεραπεία διάρκειας 2 εβδομάδων, μετά από τουλάχιστον 6 μήνες θεραπείας με σολριαμφετόλη, σε ενήλικες ασθενείς με ναρκοληψία ή AYA οι οποίοι είχαν ολοκληρώσει μια προηγούμενη δοκιμή.

Τα μέτρα της αποτελεσματικότητας στην περίοδο τυχαιοποιημένης απόσυρσης από τη θεραπεία ήταν η μεταβολή από την αρχή έως το τέλος της περιόδου τυχαιοποιημένης απόσυρσης από τη θεραπεία στη βαθμολογία ESS και η επιδείνωση της συνολικής κλινικής κατάστασης όπως αξιολογήθηκε από την κλίμακα PGIC. Η έναρξη και η τιτλοποίηση της δόσης ήταν πανομοιότυπες με αυτές της μελέτης 3.

Οι ασθενείς που υποβάλλονταν σε θεραπεία με σολριαμφετόλη εξακολούθησαν να παρουσιάζουν βελτίωση, ενώ οι ασθενείς που υποβλήθηκαν σε θεραπεία με εικονικό φάρμακο επιδεινώθηκαν (μέση διαφορά LS της τάξης του -3,7 στη βαθμολογία ESS, p<0,0001) κατά τη διάρκεια της περιόδου τυχαιοποιημένης απόσυρσης από τη θεραπεία έπειτα από τουλάχιστον 6 μήνες θεραπείας ανοικτής επισήμανσης. Λιγότεροι ασθενείς που υποβλήθηκαν σε θεραπεία με σολριαμφετόλη ανέφεραν επιδείνωση στην κλίμακα PGIC (ποσοστιαία διαφορά -36,2%, p<0,0001). Αυτά τα αποτελέσματα καταδεικνύουν μακροπρόθεσμη διατήρηση της αποτελεσματικότητας με τη συνέχιση της θεραπείας με σολριαμφετόλη, καθώς και μια αναστροφή του θεραπευτικού οφέλους μετά τη διακοπή της εν λόγω θεραπείας.

Για τους ασθενείς που χρησιμοποιούσαν μια αρχική θεραπεία για την ΑΥΑ κατά την έναρξη της μελέτης, η χρήση αρχικής θεραπείας για την ΑΥΑ δεν άλλαξε κατά τη διάρκεια της μακροχρόνιας μελέτης.

Παιδιατρικός πληθυσμός

Ο Ευρωπαϊκός Οργανισμός Φαρμάκων έχει δώσει αναβολή από την υποχρέωση υποβολής των αποτελεσμάτων των μελετών με το Sunosi σε μία ή περισσότερες υποκατηγορίες του παιδιατρικού πληθυσμού από την ηλικία των 6 ετών έως την ηλικία κάτω των 18 ετών στη συμπτωματική θεραπεία της υπερβολικής υπνηλίας κατά τη διάρκεια της ημέρας (βλέπε παράγραφο 4.2 για πληροφορίες σχετικά με την παιδιατρική χρήση).

5.2 Φαρμακοκινητικές ιδιότητες

Απορρόφηση

Η από στόματος βιοδιαθεσιμότητα της σολριαμφετόλης είναι περίπου 95% με τις μέγιστες συγκεντρώσεις στο πλάσμα να λαμβάνουν χώρα σε μια διάμεση T_{max} της τάξης των 2 ωρών (εύρος 1,25 έως 3 ώρες) υπό συνθήκες νηστείας.

Η κατάποση της σολριαμφετόλης με γεύμα με υψηλή περιεκτικότητα σε λιπαρά οδήγησε σε ελάχιστες μεταβολές στη C_{max} και την AUC. Ωστόσο, παρατηρήθηκε καθυστέρηση περίπου 1 ώρας στην T_{max} . Τα αποτελέσματα δείχνουν ότι η σολριαμφετόλη μπορεί να ληφθεί ανεξαρτήτως τροφής.

Κατανομή

Ο φαινόμενος όγκος κατανομής της σολριαμφετόλης είναι περίπου 198,7 l, που υποδεικνύει εκτεταμένη κατανομή στους ιστούς πέραν του αγγειακού διαμερίσματος. Η δέσμευση πρωτεΐνών στο πλάσμα κυμάνθηκε από 13,3% έως 19,4% στο εύρος συγκέντρωσης της σολριαμφετόλης της τάξης των 0,059 έως 10,1 μ g/ml στο ανθρώπινο πλάσμα. Ο μέσος λόγος της συγκέντρωσης στο πλάσμα προς τη συγκέντρωση στο αίμα κυμάνθηκε από 1,16 έως 1,29, υποδεικνύοντας μικρό εύρος δέσμευσης της σολριαμφετόλης στα κύτταρα του αίματος.

Βιομετασχηματισμός

Η σολριαμφετόλη μεταβολίζεται ελάχιστα στον άνθρωπο.

Αλληλεπιδράσεις

Με την εξαίρεση της ασθενούς αναστολής του CYP2D6 (IC_{50} της τάξης των 360 μ M), η σολριαμφετόλη δεν αποτελεί υπόστρωμα ούτε αναστολέα κανενός από τα κύρια ένζυμα CYP και δεν επάγει τα ένζυμα CYP1A2, 2B6, 3A4 ή UGT1A1 σε κλινικά σημαντικές συγκεντρώσεις. Η σολριαμφετόλη δεν φαίνεται να αποτελεί υπόστρωμα ούτε αναστολέα των μεμβρανικών μεταφορέων της P-gp, της BCRP, του OATP1B1, του OATP1B3, του OAT1 ή του OAT3. Η σολριαμφετόλη απεκρίνεται κατά κύριο λόγο αμετάβλητη στα ούρα και αποτελεί χαμηλής συγγένειας υπόστρωμα πολλαπλών νεφρικών κατιονικών μεταφορέων της δραστικής ουσίας, χωρίς ισχυρή συγγένεια με κανέναν μεμινωμένο μεταφορέα που δοκιμάστηκε (OCT2, MATE1, OCTN1 και OCTN2). Η σολριαμφετόλη δεν αποτελεί αναστολέα των νεφρικών μεταφορέων OCT1, MATE2-K, OCTN1 ή OCTN2 αλλά αποτελεί ασθενή αναστολέα του OCT2 (IC_{50} της τάξης των 146 μ M) και του MATE1 (IC_{50} της τάξης των 211 μ M). Λαμβανόμενα υπόψη μαζί, αυτά τα αποτελέσματα δείχνουν ότι είναι απίθανο να υπάρξουν κλινικά σημαντικές ΦΚ αλληλεπιδράσεις φαρμάκων σε ασθενείς που λαμβάνουν σολριαμφετόλη.

Αποβολή

Ο φαινόμενος μέσος χρόνος ημίσειας ζωής αποβολής της σολριαμφετόλης είναι 7,1 ώρες, ενώ η φαινόμενη συνολική κάθαρση είναι περίπου 19,5 l/h. Η νεφρική κάθαρση για τη σολριαμφετόλη είναι περίπου 18,2 l/h.

Σε μια μελέτη ισοζυγίου μάζας στον άνθρωπο, περίπου το 95% της δόσης ανακτήθηκε στα ούρα ως αμετάβλητη σολριαμφετόλη ενώ το 1% ή λιγότερο της δόσης ανακτήθηκε ως ο ελάσσων ανενεργός μεταβολίτης Ν-ακετυλοσολριαμφετόλη. Η νεφρική κάθαρση αποτελούσε την πλειονότητα της φαινόμενης ολικής κάθαρσης και υπερέβαινε περίπου 3 φορές την κάθαρση κρεατινίνης, υποδεικνύοντας ότι η ενεργή σωληναριακή απέκκριση του μητρικού φαρμάκου πιθανώς αποτελεί την κύρια οδό αποβολής.

Γραμμικότητα/μη γραμμικότητα

Η σολριαμφετόλη επιδεικνύει γραμμική φαρμακοκινητική στο κλινικό εύρος δόσης. Η σταθερή κατάσταση επιτυγχάνεται σε 3 ημέρες και η άπαξ ημερησίως χορήγηση 150 mg αναμένεται να οδηγήσει σε ελάχιστη συσσώρευση σολριαμφετόλης (1,06 φορές την έκθεση σε μεμονωμένη δόση).

Ειδικοί πληθυσμοί

Νεφρική δυσλειτουργία

Σε σύγκριση με ασθενείς με φυσιολογική νεφρική λειτουργία (eGFR [εκτιμώμενος ρυθμός σπειραματικής διήθησης] $\geq 90 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$), η AUC της σολριαμφετόλης ήταν περίπου 1,5, 2,3 και 4,4 φορές υψηλότερη, ενώ η $t_{1/2}$ αυξήθηκε περίπου 1,2, 1,9 και 3,9 φορές στους ασθενείς με ήπια (eGFR 60-89 $\text{ml/min}/1,73 \text{ m}^2$), μέτρια (eGFR 30-59 $\text{ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) ή σοβαρής μορφής (eGFR<30 $\text{ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) νεφρική δυσλειτουργία, αντίστοιχα. Σε γενικές γραμμές, η μέση τιμή C_{max} και η διάμεση τιμή T_{max} δεν επηρεάστηκαν από τη νεφρική δυσλειτουργία.

Σε σύγκριση με ασθενείς με φυσιολογική νεφρική λειτουργία ($eGFR \geq 90 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$), η AUC της σολριαμφετόλης ήταν περίπου 6,2 και 4,6 φορές υψηλότερη, αντίστοιχα, στους ασθενείς με νεφρική νόσο τελικού σταδίου που δεν υποβάλλονταν σε αιμοδιύλιση και στους ασθενείς με νεφρική νόσο τελικού σταδίου που υποβάλλονταν σε αιμοδιύλιση, και η $t_{1/2}$ αυξήθηκε τουλάχιστον 13 φορές. Η σολριαμφετόλη δεν συνιστάται για χρήση σε ασθενείς με νεφρική νόσο τελικού σταδίου. Στους ασθενείς με νεφρική νόσο τελικού σταδίου, κατά μέσο όρο το 21% της σολριαμφετόλης αφαιρέθηκε με αιμοδιύλιση.

Ηλικία, φύλο, φυλή

Η ανάλυση ΦΚ πληθυσμού υπέδειξε ότι οι εγγενείς συμμεταβλητές της ηλικίας, του φύλου και της φυλής δεν έχουν κλινικά σημαντικές επιδράσεις στη φαρμακοκινητική της σολριαμφετόλης.

5.3 Προκλινικά δεδομένα για την ασφάλεια

Τα μη κλινικά δεδομένα δεν αποκαλύπτουν ιδιαίτερο κίνδυνο για τον άνθρωπο με βάση τις συμβατικές μελέτες γονοτοξικότητας και γονιμότητας αρρένων και θηλέων.

Μελέτες τοξικότητας επαναλαμβανόμενων δόσεων με ημερήσια από στόματος εφαρμογή διενεργήθηκαν σε ποντικούς [διάρκεια 3 μήνες, ανώτατο επίπεδο δόσης στο οποίο δεν παρατηρούνται ανεπιθύμητες ενέργειες (NOAEL) 17 mg/kg/ημέρα], σε αρουραίους [διάρκεια 6 μήνες με μια περίοδο ανάκαμψης 3 μηνών, χωρίς τεκμηρίωση του NOAEL, κατώτατο επίπεδο δόσης στο οποίο παρατηρούνται ανεπιθύμητες ενέργειες (LOAEL) 29 mg/kg/ημέρα] και σε σκύλους (διάρκεια 12 μήνες με περίοδο ανάκαμψης 3 μηνών, χωρίς τεκμηρίωση του NOAEL, LOAEL 8 mg/kg/ημέρα). Οι βασιζόμενοι στην AUC παράγοντες ασφάλειας για τη σολριαμφετόλη που προέκυψαν από αυτές τις μελέτες (βάσει σύγκρισης με την κλινική AUC στη μέγιστη συνιστώμενη δόση για τον άνθρωπο των 150 mg/ημέρα) ήταν <1 για τους ποντικούς (με βάση το NOAEL) και <2 για τους αρουραίους και τους σκύλους (με βάση το LOAEL), κυρίως λόγω υπερβολικών φαρμακολογικών επιδράσεων της σολριαμφετόλης στη δραστηριότητα του ΚΝΣ.

Μακροχρόνιες μελέτες καρκινογένεσης έχουν διενεργηθεί σε ποντικούς, οι οποίοι υποβλήθηκαν σε θεραπεία με από στόματος δόσεις σολριαμφετόλης των 20, 65 και 200 mg/kg/ημέρα για έως και 104 εβδομάδες, και σε αρουραίους, οι οποίοι υποβλήθηκαν σε θεραπεία με από στόματος δόσεις σολριαμφετόλης των 35, 80 και 200 mg/kg/ημέρα για έως και 101 εβδομάδες. Η σολριαμφετόλη δεν αύξησε τη συχνότητα εμφάνισης νεοπλασματικών ευρημάτων σε αυτές τις δια βίου δοκιμασίες

καρκινογένεσης. Τα βασιζόμενα στην AUC περιθώρια ασφάλειας στην υψηλή δόση έως τη μέγιστη συνιστώμενη δόση για τον άνθρωπο (MRHD, 150 mg/ημέρα) ήταν περίπου 7,8 στους ποντικούς και περίπου 20,7 στους αρουραίους. Λαμβανομένης υπόψη της αρνητικής γονοτοξικότητας και της απουσίας αύξησης της συχνότητας εμφάνισης όγκων σε αμφότερες τις μελέτες καρκινογένεσης, μπορεί να συναχθεί το συμπέρασμα ότι η σολριαμφετόλη δεν ενέχει κίνδυνο καρκινογένεσης για τον άνθρωπο. Σε σύγκριση με μάρτυρες, το ποσοστό επιβίωσης ήταν μειωμένο στους (αρσενικούς) ποντικούς που υποβλήθηκαν σε θεραπεία με σολριαμφετόλη, κατά μέγιστο σε δόση 65 mg/kg/ημέρα (βασιζόμενο στην AUC περιθώριο ασφάλειας έως την MRHD περίπου 2,9), αλλά όχι στους αρουραίους που υποβλήθηκαν σε θεραπεία με σολριαμφετόλη.

Ανάπτυξη εμβρύου/κυνήματος

Πιθανές επιδράσεις στην ανάπτυξη του εμβρύου/κυνήματος διερευνήθηκαν σε εγκυμονούντες αρουραίους και εγκυμονούντα κουνέλια. Η τοξικότητα στο έμβρυο/κύνημα (αυξημένη απώλεια μετά την εμφύτευση στους αρουραίους, αυξημένη συχνότητα εμφάνισης σκελετικών ανωμαλιών που περιλάμβαναν κακή ευθυγράμμιση των στερνιδίων στους αρουραίους και τα κουνέλια, περιστροφή των οπίσθιων άκρων και λυγισμένα οστά στους αρουραίους και μειωμένο εμβρυϊκό βάρος σε αμφότερα τα είδη) και η αναστροφή σπλάχνων στους αρουραίους ήταν εμφανείς μόνο παρουσία τοξικότητας στη μητέρα (μειωμένα σωματικά βάρη). Δεν μπορεί να προσδιοριστεί κατά πόσο η εμβρυοτοξικότητα ήταν συνέπεια της τοξικότητας στη μητέρα ή της άμεσης επίδρασης της σολριαμφετόλης. Σε μια μελέτη κατανομής που διενεργήθηκε σε εγκυμονούντες αρουραίους ανιχνεύθηκε σολριαμφετόλη σημασμένη με άνθρακα 14 (14C) στην εμβρυϊκή μεμβράνη (περίπου δύο φορές υψηλότερη απ' ό,τι στο αίμα), στον πλακούντα και σε ολόκληρο το έμβρυο (συγκέντρωση σχεδόν παρόμοια με αυτήν στο αίμα) και, ως εκ τούτου, δεν μπορεί να αποκλειστεί η άμεση τοξική επίδραση στο έμβρυο. Στους αρουραίους τα περιθώρια έκθεσης σε μητρικό και αναπτυξιακό NOAEL είναι χαμηλότερα της ανθρώπινης έκθεσης (0,6 – 0,7 με βάση την AUC) σε MRHD, ενώ στα κουνέλια τα περιθώρια έκθεσης σε μητρικό και αναπτυξιακό NOAEL είναι < 6 (με βάση mg/m² επιφάνειας σώματος).

Προγεννητική και μεταγεννητική ανάπτυξη

Στους αρουραίους τα επίπεδα έκθεσης (AUC) 0,6 – 0,7 φορές την ανθρώπινη έκθεση (AUC) σε MRHD κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης και της γαλουχίας οδήγησε σε τοξικότητα στη μητέρα και σε ανεπιθύμητες ενέργειες στην ανάπτυξη και την εξέλιξη των απογόνων. Σε επίπεδα έκθεσης (AUC) 8 έως 12 φορές την ανθρώπινη έκθεση (AUC) σε MRHD, δεν παρατηρήθηκαν μακροπρόθεσμες επιδράσεις στη μάθηση και τη μνήμη, αλλά οι δείκτες ζευγαρώματος και εγκυμοσύνης των απογόνων ήταν μειωμένοι.

6. ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

6.1 Κατάλογος εκδόχων

Πυρήνας του δισκίου

Υδροξυπροπυλοκυτταρίνη
Μαγνήσιο στεατικό

Επικάλυψη δισκίου

Πολυβινυλαλκοόλη
Πολυαιθυλενογλυκόλη
Τάλκης
Τιτανίου διοξείδιο (E 171)
Σιδήρου οξείδιο κίτρινο (E 172)

6.2 Ασυμβατότητες

Δεν εφαρμόζεται.

6.3 Διάρκεια ζωής

5 χρόνια

Φιάλες μετά το πρώτο άνοιγμα: 120 ημέρες

6.4 Ιδιαίτερες προφυλάξεις κατά τη φύλαξη του προϊόντος

Κυψέλες: Το φαρμακευτικό αυτό προϊόν δεν απαιτεί ιδιαίτερες συνθήκες φύλαξης.

Φιάλες: Μετά το άνοιγμα, χρησιμοποιήστε εντός 4 μηνών. Διατηρείτε τον περιέκτη καλά κλεισμένο για να προστατεύεται από την υγρασία.

6.5 Φύση και συστατικά του περιέκτη

7 x 1 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία σε διάτρητες κυψέλες μονάδων δόσης από πολυβινυλοχλωρίδιο (PVC)/πολυχλωροτριφθοροαιθυλένιο (PCTFE)/αλουμίνιο.

Κυψέλη από πολυβινυλοχλωρίδιο PVC/πολυχλωροτριφθοροαιθυλένιο (PCTFE)/αλουμίνιο. Συσκευασίες που περιέχουν 7, 28 ή 56 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία.

Φιάλη από πολυαιθυλένιο υψηλής πυκνότητας (HDPE) με πώμα ασφαλείας για παιδιά κατασκευασμένο από πολυπροπυλένιο (PP) με ενσωματωμένο αφυγραντικό από διοξείδιο του πυριτίου. Κάθε φιάλη περιέχει 30 ή 100 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

6.6 Ιδιαίτερες προφυλάξεις απόρριψης

Καμία ειδική υποχρέωση για απόρριψη.

7. ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΛΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Atnahs Pharma Netherlands B. V.

Copenhagen Towers

Ørestads Boulevard 108, 5.tv

DK-2300 København S

Δανία

8. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΛΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

EU/1/19/1408/001

EU/1/19/1408/002

EU/1/19/1408/003

EU/1/19/1408/004

EU/1/19/1408/005

EU/1/19/1408/006

EU/1/19/1408/007

EU/1/19/1408/008

EU/1/19/1408/009

EU/1/19/1408/010

9. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΠΡΩΤΗΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ/ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ

Ημερομηνία πρώτης έγκρισης: 16 Ιανουαρίου 2020
Ημερομηνία τελευταίας ανανέωσης:

10. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΚΕΙΜΕΝΟΥ

MM/YYYY

Λεπτομερείς πληροφορίες για το παρόν φαρμακευτικό προϊόν είναι διαθέσιμες στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων: <http://www.ema.europa.eu>.

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ II

- A. ΠΑΡΑΣΚΕΥΑΣΤΗΣ(ΕΣ) ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ(ΟΙ) ΓΙΑ ΤΗΝ
ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΤΩΝ ΠΑΡΤΙΔΩΝ**
- B. ΟΡΟΙ Η ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ ΚΑΙ
ΤΗ ΧΡΗΣΗ**
- Γ. ΆΛΛΟΙ ΟΡΟΙ ΚΑΙ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ
ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ**
- Δ. ΟΡΟΙ Η ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗΝ ΑΣΦΑΛΗ ΚΑΙ
ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ
ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

A. ΠΑΡΑΣΚΕΥΑΣΤΗΣ(ΕΣ) ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ(ΟΙ) ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΤΩΝ ΠΑΡΤΙΔΩΝ

Όνομα και διεύθυνση του(των) παρασκευαστή(ών) που είναι υπεύθυνος(οι) για την αποδέσμευση των παρτίδων

Cilatus Manufacturing Services Limited
Pembroke House
28-32 Pembroke Street Upper
Dublin 2
Co. Dublin
D02 EK84
Ιρλανδία

B. ΟΡΟΙ Ή ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ ΚΑΙ ΤΗ ΧΡΗΣΗ

Φαρμακευτικό προϊόν για το οποίο απαιτείται περιορισμένη ιατρική συνταγή (βλ. παράρτημα I: Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος, παράγραφος 4.2).

Γ. ΆΛΛΟΙ ΟΡΟΙ ΚΑΙ ΑΠΑΙΤΗΣΕΙΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

- **Εκθέσεις περιοδικής παρακολούθησης της ασφάλειας (PSURs)**

Οι απαιτήσεις για την υποβολή των PSURs για το εν λόγω φαρμακευτικό προϊόν ορίζονται στον κατάλογο με τις ημερομηνίες αναφοράς της Ένωσης (κατάλογος EURD) που παρατίθεται στην παράγραφο 7, του άρθρου 107γ, της οδηγίας 2001/83/ΕΚ και κάθε επακόλουθης επικαιροποίησης όπως δημοσιεύεται στην ευρωπαϊκή δικτυακή πύλη για τα φάρμακα.

Δ. ΟΡΟΙ Ή ΠΕΡΙΟΡΙΣΜΟΙ ΣΧΕΤΙΚΑ ΜΕ ΤΗΝ ΑΣΦΑΛΗ ΚΑΙ ΑΠΟΤΕΛΕΣΜΑΤΙΚΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

- **Σχέδιο διαχείρισης κινδύνου (ΣΔΚ)**

Ο Κάτοχος Αδειας Κυκλοφορίας (KAK) θα διεξαγάγει τις απαιτούμενες δραστηριότητες και παρεμβάσεις φαρμακοεπαγρύπνησης όπως παρουσιάζονται στο συμφωνηθέν ΣΔΚ που παρουσιάζεται στην ενότητα 1.8.2 της άδειας κυκλοφορίας και οποιεσδήποτε επακόλουθες εγκεκριμένες αναθεωρήσεις του ΣΔΚ.

Ένα επικαιροποιημένο ΣΔΚ θα πρέπει να κατατεθεί:

- Μετά από αίτημα του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων,
- Οποτεδήποτε τροποποιείται το σύστημα διαχείρισης κινδύνου, ειδικά ως αποτέλεσμα λήψης νέων πληροφοριών που μπορούν να επιφέρουν σημαντική αλλαγή στη σχέση οφέλους-κινδύνου ή ως αποτέλεσμα της επίτευξης ενός σημαντικού οροσήμου (φαρμακοεπαγρύπνηση ή ελαχιστοποίηση κινδύνου).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ III
ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ ΚΑΙ ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Α. ΕΠΙΣΗΜΑΝΣΗ

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ**ΚΟΥΤΙ - ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 7, 28 και 56 ΔΙΣΚΙΩΝ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑΣ 75 mg****1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Sunosi 75 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
σολριαμφετόλη

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Κάθε δισκίο περιέχει υδροχλωρική σολριαμφετόλη που ισοδυναμεί με 75 mg σολριαμφετόλης.

3. ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ ΕΚΔΟΧΩΝ**4. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ ΚΑΙ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ**

7 x 1 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
28 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
56 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

5. ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν από τη χρήση.
Από στόματος χρήση

6. ΕΙΔΙΚΗ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

7. ΆΛΛΗ(ΕΣ) ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ), ΕΑΝ ΕΙΝΑΙ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΗ(ΕΣ)**8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ**

ΛΗΞΗ

9. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

10. ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΤΩΝ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ή ΤΩΝ ΥΠΟΛΕΙΜΜΑΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΑΥΤΑ, ΕΦΟΣΟΝ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ

11. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Atnahs Pharma Netherlands B. V.
Copenhagen Towers
Ørestads Boulevard 108, 5.tv
DK-2300 København S
Δανία

12. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

EU/1/19/1408/001
EU/1/19/1408/002
EU/1/19/1408/003

13. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Παρτίδα

14. ΓΕΝΙΚΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗ ΓΙΑ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ

15. ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

16. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΕ BRAILLE

Sunosi 75 mg

17. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΙΣΔΙΑΣΤΑΤΟΣ ΓΡΑΜΜΩΤΟΣ ΚΩΔΙΚΑΣ (2D)

Δισδιάστατος γραμμωτός κώδικας (2D) που φέρει τον περιληφθέντα μοναδικό αναγνωριστικό κωδικό.

18. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΕΔΟΜΕΝΑ ΑΝΑΓΝΩΣΙΜΑ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ

PC
SN
NN

ΕΛΑΧΙΣΤΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΙΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ ΚΥΨΕΛΗΣ (BLISTER) ή ΣΤΙΣ ΤΑΙΝΙΕΣ (STRIPS)

ΚΥΨΕΛΕΣ - ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ 75 mg

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Sunosi 75 mg δισκία
σολριαμφετόλη

2. ΟΝΟΜΑ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Atnahs

3. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

ΛΗΞΗ

4. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Παρτίδα

5. ΆΛΛΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ**ΚΟΥΤΙ - ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 7, 28 και 56 ΔΙΣΚΙΩΝ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑΣ 150 mg****1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Sunosi 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
σολριαμφετόλη

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Κάθε δισκίο περιέχει υδροχλωρική σολριαμφετόλη που ισοδυναμεί με 150 mg σολριαμφετόλης.

3. ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ ΕΚΔΟΧΩΝ**4. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ ΚΑΙ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ**

7 x 1 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
28 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
56 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

5. ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν από τη χρήση.
Από στόματος χρήση

6. ΕΙΔΙΚΗ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

7. ΆΛΛΗ(ΕΣ) ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ), ΕΑΝ ΕΙΝΑΙ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΗ(ΕΣ)**8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ**

ΛΗΞΗ

9. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

10. ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΤΩΝ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ή ΤΩΝ ΥΠΟΛΕΙΜΜΑΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΑΥΤΑ, ΕΦΟΣΟΝ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ

11. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Atnahs Pharma Netherlands B. V.
Copenhagen Towers
Ørestads Boulevard 108, 5.tv
DK-2300 København S
Δανία

12. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

EU/1/19/1408/006
EU/1/19/1408/007
EU/1/19/1408/008

13. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Παρτίδα

14. ΓΕΝΙΚΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗ ΓΙΑ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ

15. ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

16. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΕ BRAILLE

Sunosi 150 mg

17. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΙΣΔΙΑΣΤΑΤΟΣ ΓΡΑΜΜΩΤΟΣ ΚΩΔΙΚΑΣ (2D)

Δισδιάστατος γραμμωτός κώδικας (2D) που φέρει τον περιληφθέντα μοναδικό αναγνωριστικό κωδικό.

18. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΕΔΟΜΕΝΑ ΑΝΑΓΝΩΣΙΜΑ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ

PC
SN
NN

**ΕΛΑΧΙΣΤΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΙΣ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΕΣ
ΚΥΨΕΛΗΣ (BLISTER) ή ΣΤΙΣ ΤΑΙΝΙΕΣ (STRIPS)**

ΚΥΨΕΛΕΣ - ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ 150 mg

1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Sunosi 150 mg δισκία
σολριαμφετόλη

2. ΟΝΟΜΑ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Atnahs

3. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ

ΛΗΞΗ

4. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Παρτίδα

5. ΆΛΛΑ ΣΤΟΙΧΕΙΑ

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ**ΚΟΥΤΙ - ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 30 και 100 ΔΙΣΚΙΩΝ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑΣ 75 mg****1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Sunosi 75 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
σολριαμφετόλη

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Κάθε δισκίο περιέχει υδροχλωρική σολριαμφετόλη που ισοδυναμεί με 75 mg σολριαμφετόλης.

3. ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ ΕΚΔΟΧΩΝ**4. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ ΚΑΙ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ**

30 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
100 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

5. ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν από τη χρήση.
Από στόματος χρήση

6. ΕΙΔΙΚΗ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

7. ΆΛΛΗ(ΕΣ) ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ), ΕΑΝ ΕΙΝΑΙ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΗ(ΕΣ)**8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ**

ΛΗΞΗ

Μετά το πρώτο άνοιγμα της φιάλης χρησιμοποιήστε εντός 120 ημερών.

9. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

Διατηρείτε τον περιέκτη καλά κλεισμένο για να προστατεύεται από την υγρασία.

10. ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΤΩΝ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ή ΤΩΝ ΥΠΟΛΕΙΜΜΑΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΑΥΤΑ, ΕΦΟΣΟΝ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ

11. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Atnahs Pharma Netherlands B. V.
Copenhagen Towers
Ørestads Boulevard 108, 5.tv
DK-2300 København S
Δανία

12. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

EU/1/19/1408/004
EU/1/19/1408/005

13. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Παρτίδα

14. ΓΕΝΙΚΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗ ΓΙΑ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ

15. ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

16. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΕ BRAILLE

Sunosi 75 mg

17. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΙΣΔΙΑΣΤΑΤΟΣ ΓΡΑΜΜΩΤΟΣ ΚΩΔΙΚΑΣ (2D)

Δισδιάστατος γραμμωτός κώδικας (2D) που φέρει τον περιληφθέντα μοναδικό αναγνωριστικό κωδικό.

18. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΕΔΟΜΕΝΑ ΑΝΑΓΝΩΣΙΜΑ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΩΡΩΠΟ

PC
SN
NN

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗ ΣΤΟΙΧΕΙΩΔΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ**ΦΙΑΛΕΣ - ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ 75 mg****1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Sunosi 75 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
σολριαμφετόλη

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Κάθε δισκίο περιέχει υδροχλωρική σολριαμφετόλη που ισοδυναμεί με 75 mg σολριαμφετόλης.

3. ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ ΕΚΔΟΧΩΝ**4. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ ΚΑΙ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ**

30 δισκία
100 δισκία

5. ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν από τη χρήση.
Από στόματος χρήση

6. ΕΙΔΙΚΗ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

7. ΑΛΛΗ(ΕΣ) ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ), ΕΑΝ ΕΙΝΑΙ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΗ(ΕΣ)**8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ****ΛΗΞΗ**

Μετά το πρώτο άνοιγμα της φιάλης χρησιμοποιήστε εντός 120 ημερών.

9. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

Διατηρείτε τον περιέκτη καλά κλεισμένο για να προστατεύεται από την υγρασία.

10. ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΤΩΝ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ή ΤΩΝ ΥΠΟΛΕΙΜΜΑΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΑΥΤΑ, ΕΦΟΣΟΝ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ

11. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Atnahs

12. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

EU/1/19/1408/004

EU/1/19/1408/005

13. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Παρτίδα

14. ΓΕΝΙΚΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗ ΓΙΑ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ

15. ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

16. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΕ BRAILLE

17. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΙΣΔΙΑΣΤΑΤΟΣ ΓΡΑΜΜΩΤΟΣ ΚΩΔΙΚΑΣ (2D)

18. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΕΔΟΜΕΝΑ ΑΝΑΓΝΩΣΙΜΑ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗΝ ΕΞΩΤΕΡΙΚΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ**ΚΟΥΤΙ - ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ ΤΩΝ 30 και 100 ΔΙΣΚΙΩΝ ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑΣ 150 mg****1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Sunosi 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
σολριαμφετόλη

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Κάθε δισκίο περιέχει υδροχλωρική σολριαμφετόλη που ισοδυναμεί με 150 mg σολριαμφετόλης.

3. ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ ΕΚΔΟΧΩΝ**4. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ ΚΑΙ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ**

30 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
100 επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

5. ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν από τη χρήση.
Από στόματος χρήση

6. ΕΙΔΙΚΗ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

7. ΆΛΛΗ(ΕΣ) ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ), ΕΑΝ ΕΙΝΑΙ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΗ(ΕΣ)**8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ**

ΛΗΞΗ

Μετά το πρώτο άνοιγμα της φιάλης χρησιμοποιήστε εντός 120 ημερών.

9. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

Διατηρείτε τον περιέκτη καλά κλεισμένο για να προστατεύεται από την υγρασία.

10. ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΤΩΝ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ή ΤΩΝ ΥΠΟΛΕΙΜΜΑΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΑΥΤΑ, ΕΦΟΣΟΝ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ

11. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Atnahs Pharma Netherlands B. V.
Copenhagen Towers
Ørestads Boulevard 108, 5.tv
DK-2300 København S
Δανία

12. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

EU/1/19/1408/009
EU/1/19/1408/010

13. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Παρτίδα

14. ΓΕΝΙΚΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗ ΓΙΑ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ

15. ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

16. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΕ BRAILLE

Sunosi 150 mg

17. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΙΣΔΙΑΣΤΑΤΟΣ ΓΡΑΜΜΩΤΟΣ ΚΩΔΙΚΑΣ (2D)

Δισδιάστατος γραμμωτός κώδικας (2D) που φέρει τον περιληφθέντα μοναδικό αναγνωριστικό κωδικό.

18. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΕΔΟΜΕΝΑ ΑΝΑΓΝΩΣΙΜΑ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΩΡΩΠΟ

PC
SN
NN

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ ΠΟΥ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΑΝΑΓΡΑΦΟΝΤΑΙ ΣΤΗ ΣΤΟΙΧΕΙΩΔΗ ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ**ΦΙΑΛΕΣ - ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ 150 mg****1. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

Sunosi 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία σολριαμφετόλη

2. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ)

Κάθε δισκίο περιέχει υδροχλωρική σολριαμφετόλη που ισοδυναμεί με 150 mg σολριαμφετόλης.

3. ΚΑΤΑΛΟΓΟΣ ΕΚΔΟΧΩΝ**4. ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ ΚΑΙ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΟ**

30 δισκία

100 δισκία

5. ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν από τη χρήση.
Από στόματος χρήση

6. ΕΙΔΙΚΗ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΣΥΜΦΩΝΑ ΜΕ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟ ΠΡΟΪΟΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΦΥΛΑΣΣΕΤΑΙ ΣΕ ΘΕΣΗ ΤΗΝ ΟΠΟΙΑ ΔΕΝ ΒΛΕΠΟΥΝ ΚΑΙ ΔΕΝ ΠΡΟΣΕΓΓΙΖΟΥΝ ΤΑ ΠΑΙΔΙΑ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

7. ΆΛΛΗ(ΕΣ) ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ), ΕΑΝ ΕΙΝΑΙ ΑΠΑΡΑΙΤΗΤΗ(ΕΣ)**8. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ**

ΛΗΞΗ

Μετά το πρώτο άνοιγμα της φιάλης χρησιμοποιήστε εντός 120 ημερών.

9. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΦΥΛΑΞΗΣ

Διατηρείτε τον περιέκτη καλά κλεισμένο για να προστατεύεται από την υγρασία.

10. ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΤΩΝ ΜΗ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΩΝ ΠΡΟΪΟΝΤΩΝ ή ΤΩΝ ΥΠΟΛΕΙΜΜΑΤΩΝ ΠΟΥ ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΑΥΤΑ, ΕΦΟΣΟΝ ΑΠΑΙΤΕΙΤΑΙ

11. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

Atnahs

12. ΑΡΙΘΜΟΣ(ΟΙ) ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ

EU/1/19/1408/009

EU/1/19/1408/010

13. ΑΡΙΘΜΟΣ ΠΑΡΤΙΔΑΣ

Παρτίδα

14. ΓΕΝΙΚΗ ΚΑΤΑΤΑΞΗ ΓΙΑ ΤΗ ΔΙΑΘΕΣΗ

15. ΟΔΗΓΙΕΣ ΧΡΗΣΗΣ

16. ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΣΕ BRAILLE

17. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΙΣΔΙΑΣΤΑΤΟΣ ΓΡΑΜΜΩΤΟΣ ΚΩΔΙΚΑΣ (2D)

18. ΜΟΝΑΔΙΚΟΣ ΑΝΑΓΝΩΡΙΣΤΙΚΟΣ ΚΩΔΙΚΟΣ – ΔΕΔΟΜΕΝΑ ΑΝΑΓΝΩΣΙΜΑ ΑΠΟ ΤΟΝ ΑΝΘΡΩΠΟ

Β. ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον ασθενή

**Sunosi 75 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Sunosi 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
σολριαμφετόλη**

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ισως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Εάν έχετε περαιτέρω απορίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.
- Η συνταγή για αυτό το φάρμακο χορηγήθηκε αποκλειστικά για σας. Δεν πρέπει να δώσετε το φάρμακο σε άλλους. Μπορεί να τους προκαλέσει βλάβη, ακόμα και όταν τα συμπτώματα της ασθένειάς τους είναι ίδια με τα δικά σας.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

1. Τι είναι το Sunosi και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το Sunosi
3. Πώς να πάρετε το Sunosi
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το Sunosi
6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Sunosi και ποια είναι η χρήση του

Το Sunosi περιέχει τη δραστική ουσία σολριαμφετόλη. Η σολριαμφετόλη αυξάνει την ποσότητα των φυσικών ουσιών ντοπαμίνη και νορεπινεφρίνη (νοραδρεναλίνη) στον εγκέφαλό σας. Το Sunosi σας βοηθά να παραμείνετε ξύπνιοι και να αισθάνεστε λιγότερη υπνηλία.

Χρησιμοποιείται σε

- ενήλικες με ναρκοληψία, μια πάθηση που σας κάνει να αισθάνεστε υπερβολική νύστα ξαφνικά και απροσδόκητα οποιαδήποτε στιγμή. Ορισμένοι αισθενείς με ναρκοληψία έχουν επίσης συμπτώματα καταπληξίας (όταν οι μύες γίνονται αδύναμοι ως αντίδραση σε συναισθήματα όπως ο θυμός, ο φόβος, το γέλιο ή η έκπληξη, οδηγώντας ορισμένες φορές σε κατάρρευση).
- για τη βελτίωση της εγρήγορσης και τη μείωση της υπερβολικής υπνηλίας κατά τη διάρκεια της ημέρας (EDS) σε ενήλικες ασθενείς με αποφρακτική υπνική άπνοια (AYA) η EDS των οποίων δεν έχει αντιμετωπιστεί ικανοποιητικά με μια αρχική θεραπεία της AYA, όπως η συνεχής θετική πίεση αεραγωγών (CPAP).

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το Sunosi

Μην πάρετε το Sunosi:

- σε περίπτωση οιλλεργίας στη σολριαμφετόλη ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6)
- αν πάθατε καρδιακή προσβολή μέσα στον προηγούμενο 1 χρόνο
- αν έχετε σοβαρά καρδιακά προβλήματα, όπως πόνο στο στήθος που εμφανίστηκε πρόσφατα, ή πόνο στο στήθος που διαρκεί για μεγαλύτερο διάστημα ή είναι πιο σοβαρής μορφής απ' ό,τι

συνήθως, υψηλή αρτηριακή πίεση που δεν ρυθμίζεται κατάλληλα με φάρμακα, σοβαρούς ακανόνιστους καρδιακούς παλμούς ή άλλα σοβαρά καρδιακά προβλήματα

- αν πάίρνετε έναν τύπο φαρμάκου που ονομάζεται «αναστολέας της μονοαμινοξειδάσης» (αναστολέας MAO) για την κατάθλιψη ή τη νόσο του Πάρκινσον, ή έχετε πάρει κάποιον αναστολέα MAO τις τελευταίες 14 ημέρες.

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας πριν πάρετε το Sunosi αν έχετε ή είχατε:

- προβλήματα ψυχικής υγείας, συμπεριλαμβανομένων της ψύχωσης (αλλοιωμένη αίσθηση της πραγματικότητας) και των ακραίων μεταβολών της διάθεσης (διπολική διαταραχή)
- καρδιακά προβλήματα, καρδιακή προσβολή ή εγκεφαλικό επεισόδιο
- υψηλή αρτηριακή πίεση
- αλκοολισμό ή οποιαδήποτε κατάχρηση φαρμάκων/ουσιών ή εξάρτηση από φάρμακα/ουσίες
- μια οφθαλμολογική πάθηση που ονομάζεται γλαύκωμα κλειστής γωνίας.

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας αν οτιδήποτε από τα παραπάνω ισχύει για εσάς πριν ξεκινήσετε τη θεραπεία. Αυτό σας ζητείται επειδή το Sunosi μπορεί να επιδεινώσει κάποια από αυτά τα προβλήματα. Ο γιατρός σας θα θελήσει να παρακολουθεί πώς σας επηρεάζει το φάρμακο.

Το Sunosi δεν αντικαθιστά την αρχική σας θεραπεία για την AYA, όπως η CPAP. Θα πρέπει να συνεχίσετε να χρησιμοποιείτε αυτήν τη θεραπεία καθώς και το Sunosi.

Παιδιά και έφηβοι

Το Sunosi δεν συνιστάται σε παιδιά ή εφήβους ηλικίας κάτω των 18 ετών. Η ασφάλεια και η αποτελεσματικότητα δεν είναι ακόμα γνωστές σε αυτήν την ηλικιακή ομάδα.

Άλλα φάρμακα και Sunosi

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα.

Μην πάρετε το Sunosi:

- αν πάίρνετε ένα φάρμακο που ονομάζεται «αναστολέας της μονοαμινοξειδάσης» (αναστολέας MAO) για την κατάθλιψη ή τη νόσο του Πάρκινσον, ή έχετε πάρει κάποιον αναστολέα MAO τις τελευταίες 14 ημέρες διότι η λήψη κάποιου αναστολέα MAO με το Sunosi μπορεί να αυξήσει την αρτηριακή σας πίεση.

Ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας αν παίρνετε φάρμακα που μπορούν να αυξήσουν την αρτηριακή σας πίεση ή τον καρδιακό σας ρυθμό, ή αν παίρνετε ντοπαμινεργικούς παράγοντες (π.χ. πραμιτεξόλη, λεβοντόπα, μεθυλφαινιδάτη) οι οποίοι χρησιμοποιούνται για την αντιμετώπιση της νόσου του Πάρκινσον, της κατάθλιψης, του συνδρόμου ανήσυχων ποδών και Διαταραχή ελλειμματικής προσοχής και υπερκινητικότητας (ADHD)

Κόνηση και θηλασμός

Εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας πριν πάρετε αυτό το φάρμακο.

Το Sunosi δεν θα πρέπει να χρησιμοποιείται κατά τη διάρκεια της εγκυμοσύνης ή σε γυναίκες αναπαραγωγικής ηλικίας χωρίς τη χρήση αποτελεσματικής αντισύλληψης.

Δεν πρέπει να χρησιμοποιείτε το Sunosi κατά τη διάρκεια του θηλασμού. Μαζί με τον γιατρό σας πρέπει να αποφασίσετε αν θα αποφύγετε τον θηλασμό ή αν θα σταματήσετε ή θα αποφύγετε τη θεραπεία με το Sunosi, λαμβάνοντας υπόψη το όφελος του θηλασμού για εσάς και το παιδί σας και το όφελος της θεραπείας για εσάς.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Μπορεί να αισθανθείτε ζάλη ή μπορεί να επηρεαστεί η ικανότητά σας να συγκεντρωθείτε. Προσέχετε ιδιαίτερα όταν οδηγείτε ή χειρίζεστε μηχανήματα.

Απευθυνθείτε στον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας αν έχετε αμφιβολίες για το πώς σας επηρεάζει η υποκείμενη πάθησή σας ή αυτό το φάρμακο σε δραστηριότητες που απαιτούν προσοχή, όπως η οδήγηση και ο χειρισμός μηχανημάτων:

- κατά την έναρξη της θεραπείας
- αν αλλάξει η δόση σας

3. Πώς να πάρετε το Sunosi

Πάντοτε να παίρνετε το φάρμακο αυτό αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας. Εάν έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

Πόσο Sunosi να πάρετε

Ο γιατρός σας θα σας συμβουλέψει για τη δόση του Sunosi που πρέπει να πάρετε.

- Για τη ναρκοληψία, η θεραπεία συνήθως ξεκινάει με μια δόση των 75 mg μία φορά την ημέρα, όταν ξυπνάτε το πρωί. Ορισμένοι ασθενείς μπορεί να χρειάζονται μια δόση έναρξης 150 mg. Ο γιατρός σας θα σας συμβουλέψει αν αυτό ισχύει για εσάς. Ο γιατρός σας μπορεί να σας συνταγογραφήσει μια χαμηλότερη δόση των 37,5 mg. Μπορείτε να λάβετε αυτήν τη δόση παίρνοντας μισό δισκίο των 75 mg. Το δισκίο πρέπει να σπάει στο σημείο της εγκοπής.
- Για την AYA, η θεραπεία ξεκινά συνήθως με μια δόση των 37,5 mg μία φορά την ημέρα, όταν ξυπνάτε το πρωί. Μπορείτε να λάβετε αυτήν τη δόση παίρνοντας μισό δισκίο των 75 mg. Το δισκίο πρέπει να σπάει στο σημείο της εγκοπής.
- Έπειτα από τουλάχιστον 3 ημέρες θεραπείας, ο γιατρός σας μπορεί να αυξήσει την ημερήσια δόση σας στην πλέον κατάλληλη δόση.

Η συνιστώμενη μέγιστη δόση του Sunosi είναι 150 mg την ημέρα.

Ηλικιωμένοι (ηλικίας άνω των 65 ετών)

Πάρτε τη συνηθισμένη ημερήσια δόση εκτός και αν έχετε νεφρικά προβλήματα (βλέπε παρακάτω «Ασθενείς με νεφρικά προβλήματα»).

Ασθενείς με νεφρικά προβλήματα

Αν έχετε νεφρικά προβλήματα, ο γιατρός σας μπορεί να χρειαστεί να προσαρμόσει τη δόση.

Λήψη του Sunosi

- Το Sunosi προορίζεται για χρήση από το στόμα
- Πάρτε το Sunosi από το στόμα όταν ξυπνάτε το πρωί.
- Μπορείτε να πάρετε το Sunosi με τροφή ή ανάμεσα στα γεύματα.

Για πόσο διάστημα να παίρνετε το Sunosi

Θα πρέπει να εξακολουθήσετε να παίρνετε το Sunosi για όσο χρονικό διάστημα σας πει ο γιατρός σας.

Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση Sunosi από την κανονική

Τα ακόλουθα συμπτώματα παρατηρήθηκαν όταν ασθενής έλαβε Sunosi 900 mg (6 φορές η μέγιστη ημερήσια δόση): ανεξέλεγκτες κινήσεις (όψιμη δυσκινησία) και αίσθημα ανησυχίας και αδυναμία να παραμείνει ακίνητος (ακαθησία). Αυτά τα συμπτώματα υποχώρησαν όταν διακόπηκε το Sunosi.

Επικοινωνήστε αμέσως με τον γιατρό σας ή με το πλησιέστερο τμήμα επειγόντων περιστατικών για συμβουλή. Πάρτε μαζί σας αυτό το φύλλο οδηγιών και τυχόν δισκία που απομένουν.

Εάν ξεχάσετε να πάρετε το Sunosi

Αν ξεχάσετε να πάρετε το φάρμακό σας τη συνηθισμένη ώρα, εξακολουθείτε να μπορείτε να το πάρετε αν απομένουν περισσότερες από 9 ώρες πριν από την ώρα του ύπνου. Μην πάρετε διπλή δόση για να αναπληρώσετε τη δόση που ξεχάσατε.

Εάν σταματήσετε να παίρνετε το Sunosi

Συζητήστε με τον γιατρό σας πριν σταματήσετε να παίρνετε το Sunosi.

Εάν έχετε περισσότερες ερωτήσεις σχετικά με τη χρήση αυτού του φαρμάκου, ρωτήστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Οπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες, αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Πολύ συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (μπορεί να επηρεάσουν περισσότερα από 1 στα 10 άτομα)

- Πονοκέφαλος

Συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 10 άτομα)

- Άγχος, δυσκολία στον ύπνο, ευερεθιστότητα, ζάλη, αίσθημα εκνευρισμού, υπερβολική εφίδρωση
- Γρήγοροι ή ακανόνιστοι καρδιακοί παλμοί, που ονομάζονται και αίσθημα παλμών, δυσφορία στο στήθος
- Υψηλή αρτηριακή πίεση
- Ναυτία, διάρροια, πόνος στο στομάχι, δυσκοιλιότητα, έμετος
- Βήχας, σφίξιμο ή τρίξιμο των δοντιών σας, ξηροστομία
- Απώλεια της όρεξης

Όχι συχνές ανεπιθύμητες ενέργειες (μπορεί να επηρεάσουν έως και 1 στα 100 άτομα)

- Αίσθημα διέγερσης, ανησυχία, αδυναμία συγκέντρωσης, τρέμουλο (τρόμος)
- Αύξηση του καρδιακού ρυθμού πολύ υψηλότερη από το φυσιολογικό
- Δυσκολία στην αναπνοή
- Πόνος στο στήθος
- Δίψα
- Απώλεια σωματικού βάρους

Έχουν επίσης αναφερθεί δερματικό εξάνθημα, κνίδωση και φαγούρα.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας, μέσω του εθνικού συστήματος αναφοράς που αναγράφεται στο [Παράρτημα V](#). Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσετε το Sunosi

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στο κουτί και στη φιάλη/στην κυψέλη μετά τη λέξη «ΛΗΞΗ». Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Κυψέλες: Το φάρμακο αυτό δεν απαιτεί ιδιαίτερες συνθήκες φύλαξης.

Φιάλες: Μετά το άνοιγμα, χρησιμοποιήστε εντός 4 μηνών. Διατηρείτε τον περιέκτη καλά κλεισμένο για να προστατεύεται από την υγρασία.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίμματα. Ρωτήστε τον φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το Sunosi

Η δραστική ουσία είναι η σολριαμφετόλη.

Sunosi 75 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Κάθε δισκίο περιέχει υδροχλωρική σολριαμφετόλη, που ισοδυναμεί με 75 mg σολριαμφετόλης.

Sunosi 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Κάθε δισκίο περιέχει υδροχλωρική σολριαμφετόλη, που ισοδυναμεί με 150 mg σολριαμφετόλης.

Τα άλλα συστατικά είναι:

Πυρήνες δισκίων: Υδροξυπροπυλοκυτταρίνη, μαγνήσιο στεατικό

Επικάλυψη των δισκίων: πολυβινυλαλκοόλη, πολυαιθυλενογλυκόλη, τάλκης, τιτανίου διοξείδιο (E171), σιδήρου οξείδιο κίτρινο (E172).

Εμφάνιση του Sunosi και περιεχόμενα της συσκευασίας

Επικαλυμμένο με λεπτό υμένιο δισκίο

Sunosi 75 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Κίτρινο έως σκούρο κίτρινο/πορτοκαλί, μακρόστενο δισκίο με το «75» χαραγμένο στη μία πλευρά και μια εγκοπή στην αντίθετη πλευρά. Το δισκίο μπορεί να διαχωριστεί σε δύο ίσες δόσεις.

Sunosi 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία

Κίτρινο, μακρόστενο δισκίο με το «150» χαραγμένο στη μία πλευρά.

Το Sunosi διατίθεται σε συσκευασίες κυψέλης των 7 x 1 επικαλυμμένων με λεπτό υμένιο δισκίων σε διάτρητες κυψέλες μονάδων δόσης από πολυβινυλοχλωρίδιο (PVC)/πολυχλωροτριφθοροαιθυλένιο (PCTFE)/αλουμίνιο, 28 και 56 επικαλυμμένων με λεπτό υμένιο δισκίων και σε φιάλες των 30 και των 100 επικαλυμμένων με λεπτό υμένιο δισκίων.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας

Atnahs Pharma Netherlands B. V.

Copenhagen Towers

Ørestads Boulevard 108, 5.tv

DK-2300 København S

Δανία

Παρασκευαστής

Cilatus Manufacturing Services Limited
Pembroke House
28-32 Pembroke Street Upper
Dublin 2
Co. Dublin
D02 EK84
Ιρλανδία

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις MM/YYYY.

Άλλες πηγές πληροφοριών

Λεπτομερείς πληροφορίες για το φάρμακο αυτό είναι διαθέσιμες στον δικτυακό τόπο του Ευρωπαϊκού Οργανισμού Φαρμάκων: <http://www.ema.europa.eu>.

**ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ IV
ΛΟΓΟΙ ΜΙΑΣ ΠΡΟΣΘΕΤΗΣ ΑΝΑΝΕΩΣΗΣ**

Λόγοι μιας πρόσθετης ανανέωσης

Με βάση τα δεδομένα που έχουν καταστεί διαθέσιμα μετά τη χορήγηση της αρχικής άδειας κυκλοφορίας, η CHMP θεωρεί ότι η σχέση οφέλους-κινδύνου του Sunosi παραμένει θετική, αλλά θεωρεί ότι η εικόνα ασφάλειάς του πρέπει να παρακολουθείται στενά για τους ακόλουθους λόγους:

1. Συχνή αλλαγή KAK και μεταφορά δεδομένων
2. Οι πληροφορίες για το προϊόν και το σχέδιο διαχείρισης κινδύνου δεν έχουν επικαιροποιηθεί με νέα δεδομένα που προκύπτουν από ολοκληρωμένη κλινική δοκιμή γαλουχίας εντός εύλογου χρονικού διαστήματος.

Ως εκ τούτου, με βάση το προφίλ ασφάλειας της Sunosi, η CHMP κατέληξε στο συμπέρασμα ότι ο KAK θα πρέπει να υποβάλει μία επιπλέον αίτηση ανανέωσης σε 5 χρόνια.