

**VIÐAUKI I**  
**SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS**

## **1. HEITI LYFS**

Rivastigmine Sandoz 1,5 mg hörð hylki.  
Rivastigmine Sandoz 3 mg hörð hylki.  
Rivastigmine Sandoz 4,5 mg hörð hylki.  
Rivastigmine Sandoz 6 mg hörð hylki.

## **2. INNHALDSLÝSING**

Hvert hylki inniheldur rivastigminhýdrógentartrat sem jafngildir 1,5 mg af rivastigmini.  
Hvert hylki inniheldur rivastigminhýdrógentartrat sem jafngildir 3 mg af rivastigmini.  
Hvert hylki inniheldur rivastigminhýdrógentartrat sem jafngildir 4,5 mg af rivastigmini.  
Hvert hylki inniheldur rivastigminhýdrógentartrat sem jafngildir 6 mg af rivastigmini.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## **3. LYFJAFORM**

Hart hylki.

Beinhvít eða ljósgulleitt þurrefní í hylki með gulri hettu og gulum bol, með rauðri áletrun „RIV 1,5 mg“ á bolnum.

Beinhvít eða ljósgulleitt þurrefní í hylki með appelsínugulri hettu og appelsínugulum bol, með rauðri áletrun „RIV 3 mg“ á bolnum.

Beinhvít eða ljósgulleitt þurrefní í hylki með rauðri hettu og rauðum bol, með hvítri áletrun „RIV 4,5 mg“ á bolnum.

Beinhvít eða ljósgulleitt þurrefní í hylki með rauðri hettu og appelsínugulum bol, með rauðri áletrun „RIV 6 mg“ á bolnum.

## **4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR**

### **4.1 Ábendingar**

Meðferð gegn einkennum vægs til í meðallagi alvarlegs Alzheimersjúkdóms.

Meðferð gegn einkennum vægra til í meðallagi alvarlegra vitglapa hjá sjúklingum með sjálfvakta Parkinsonsveiki.

### **4.2 Skammtar og lyfjagjöf**

Læknir sem hefur reynslu í greiningu og meðferð Alzheimersvitglapa eða vitglapa í Parkinsonsveiki á að hefja meðferðina og hafa eftirlit með henni. Greining skal vera í samræmi við gildandi leiðbeiningar. Ekki skal hefja meðferð með rivastigmini nema þar til bær aðili fylgist reglulega með lyfjanotkun sjúklingsins.

#### Skammtar

Gefa á rivastigmin tvisvar sinnum á dag, með morgunverði og kvöldverði. Hylkin á að gleypa í heilu lagi.

#### Upphafsskammtur

1,5 mg tvisvar sinnum á dag.

### Aðlögun skammta

Uphafsskammtur er 1,5 mg tvisvar sinnum á dag. Ef þessi skammtur þolist vel í a.m.k. tvær vikur, má auka skammtinn í 3 mg tvisvar sinnum á dag. Áframhaldandi aukning í 4,5 mg og síðan 6 mg tvisvar sinnum á dag á einnig að byggjast á því að viðkomandi hafi þolað vel fyrri skammt í a.m.k. tvær vikur.

Ef aukaverkanir (t.d. ógleði, uppköst, kviðverkir eða lystarleysi), þyngdartap eða versnun utanstrýtu-einkenna (t.d. skjálfsti) hjá sjúklingum með vitglöp í Parkinsonsveiki koma fram meðan á meðferð stendur, gæti dugað að sleppa einum eða fleiri skömmum. Ef aukaverkanirnar hverfa hins vegar ekki, ætti að minnka daglegan skammt tímabundið í þann skammt sem áður þoldist vel og vera má að hætta þurfi meðferð.

### Viðhaldsskammtur

Virkur skammtur er 3-6 mg tvisvar sinnum á dag. Til að ná sem mestum árangri af meðferð ættu sjúklingar að taka stærsta skammt sem þeir þola vel. Ráðlagður hámarksskammtur er 6 mg tvisvar sinnum á dag.

Viðhaldsmeðferð má halda áfram svo lengi sem árangur af meðferð sjúklings helst. Því á að endurmeta klínískt gagn rivastigmins reglulega, einkum hjá sjúklingum sem eru meðhöndlaðir með minna en 3 mg tvisvar sinnum á dag. Hafi ekki hægt á versnun vitglapaeinkenna eftir 3 mánaða meðferð með viðhaldsskammti skal hætta meðferðinni. Einnig skal íhuga að hætta meðferð þegar meðferðaráhrif eru ekki lengur greinanleg.

Ekki er hægt að segja fyrir um svörum hvers einstaklings við rivastigmini. Hins vegar sást meiri ávinningur af meðferð hjá sjúklingum með Parkinsonsveiki sem voru með í meðallagi mikil vitglöp. Einnig sást meiri ávinningur hjá sjúklingum með Parkinsonsveiki sem voru með ofsjónir (sjá kafla 5.1).

Áhrif meðferðar hafa ekki verið rannsókuð í samanburðarrannsóknum með lyfleysu í lengri tíma en 6 mánuði.

### Meðferð hafin að nýju

Ef meðferð er rofin lengur en í þrjá daga, skal hefja hana aftur með 1,5 mg tvisvar sinnum á dag. Síðan á að aðlaga skammta eins og lýst er að framan.

### Skert nýrna- eða lifrarstarfsemi

Ekki er nauðsynlegt að breyta skömmum hjá sjúklingum með vægt til í meðallagi skerta nýrna- eða lifrarstarfsemi. Hins vegar skal, vegna aukinnar útsetningar hjá þessum sjúklingum fara nákvæmlega eftir ráðleggingum um skammtaaðlögun samkvæmt þoli einstaklings því vera má að sjúklingar með klínískt marktækt skerta nýrna- eða lifrarstarfsemi fái frekar skammtaháðar aukaverkanir. Sjúklingar með alvarlega skerta lifrarstarfsemi hafa ekki verið rannsakaðir, hins vegar má nota rivastigmin hylki hjá þessum sjúklingum ef haft er náið eftirlit með þeim (sjá kafla 4.4 og 5.2).

### Börn

Notkun rivastigmins á ekki við hjá börnum við meðferð við Alzheimerssjúkdómi.

## **4.3 Frábendingar**

Ekki má nota þetta lyf handa sjúklingum með þekkt ofnæmi fyrir virka efninu, rivastigmini, fyrir öðrum carbamatafleiðum eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

Fyrri saga um viðbrögð á plástursstað sem benda til ofnæmissnertihúðbólgu vegna rivastigmin-plásturs (sjá kafla 4.4).

#### 4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun

Tíðni og alvarleiki aukaverkana eykst yfirleitt eftir því sem skammtar verða stærri. Ef meðferð er rofin lengur en í þrjá daga, skal hefja hana aftur með 1,5 mg tvisvar sinnum á dag til þess að draga úr hugsanlegum aukaverkunum (t.d. uppköstum).

Húðviðbrögð á plástursstað geta komið fram við notkun rivastigmin-plásturs og eru yfirleitt væg eða miðlungs alvarleg. Slík viðbrögð ein og sér benda ekki til ofnæmis. Notkun rivastigmin-plásturs getur þó leitt til ofnæmissnertihúðbólgu.

Kanna skal möguleikann á ofnæmissnertihúðbólgu ef viðbrögð á plástursstað ná út fyrir plásturinn, ef merki finnast um alvarlegri staðbundin viðbrögð (s.s. versnandi hörundsroði, bjúgur, bólur, blöðrur) og ef einkennin hafa ekki gengið vel til baka 48 klukkustundum eftir að plásturinn er tekinn af. Í slíkum tilfellum skal hætta meðferð (sjá kafla 4.3).

Sjúklingum sem fá viðbrögð á plástursstað sem benda til ofnæmissnertihúðbólgu vegna rivastigmin-plásturs, og sem þurfa áfram á meðferð með rivastigmini að halda, skal einungis skipt yfir í meðferð með rivastigmini til inntöku að undangengnu neikvæðu ofnæmisprófi og undir nánu læknisfræðilegu eftirliti. Mögulegt er að sumir sjúklingar sem eru næmir fyrir rivastigmini við útsetningu fyrir rivastigmin-plástri geti ekki notað nokkurt annað lyfjaform rivastigmins.

Eftir markaðssetningu hefur í mjög sjaldgæfum tilvikum verið greint frá að sjúklingar hafi fengið ofnæmishúðbólgu (útbreidda) við notkun rivastigmins, óháð íkomuleið (til inntöku, um húð). Í slíkum tilvikum skal hætta meðferð (sjá kafla 4.3).

Veita skal sjúklingum og umönnunaraðilum upplýsingar varðandi þessi atriði.

**Skammtaaðlögun:** Aukaverkanir (t.d. háþrýstingur og ofskynjanir hjá sjúklingum með Alzheimers-vitglöp og versnun utanstrýtueinkenna, einkum skjálfta, hjá sjúklingum með vitglöp í Parkinsonsveiki) hafa komið fram skömmu eftir að skammtur er aukinn. Nægt getur að minnka skammta. Í öðrum tilvikum hefur notkun rivastigmin verið hætt (sjá kafla 4.8).

Meltingarfæravillar, t.d. ógleði, uppköst og niðurgangur, eru skammtaháðir og geta komið fram, einkum í upphafi meðferðar og/eða við stækkun skammta (sjá kafla 4.8). Þessar aukaverkanir eru algengari hjá konum. Sjúklinga sem eru með einkenni ofspornunar vegna langvarandi uppkasta eða niðurgangs má meðhöndla með vökvagjöf í æð og skammtaminnkun eða með því að stöðva meðferð ef þeir greinast og fá meðferð fljótt. Ofspornun getur haft alvarlegar afleiðingar.

Sjúklingar með Alzheimerssjúkdóm geta léttst. Kólínesterasahemlar, þ.á m. rivastigmin, hafa verið tengdir þyngdartapi hjá þessum sjúklingum. Fylgjast skal með þyngd sjúklings meðan á meðferð stendur.

Komi fram svæsin uppköst í tengslum við meðferð með rivastigmini verður að gera viðeigandi breytingar á skömmum eins og ráðlagt er í kafla 4.2. Nokkur tilvik svæsinna uppkasta leiddu til rofs á vélinda (sjá kafla 4.8). Slík tilvik virtust einkum koma fram eftir skammtaaukningu eða stóra skammta af rivastigmini.

Gæta skal varúðar þegar rivastigmin er notað handa sjúklingum sem hafa sjúkan sínushnút eða aðrar leiðslutruflanir (leiðslurof í gáttum eða niður í slegla) (sjá kafla 4.8).

Lenging QT bils á hjartalínuriti getur komið fyrir hjá sjúklingum sem fá meðferð með ákveðnum kólínesterasahemlum, þ.m.t. rivastigmini. Rivastigmin getur valdið hægtakti sem er áhættuþáttur fyrir margbreytilegum sleglahraðtakti (torsade de pointes), einkum hjá sjúklingum með áhættuþætti. Gæta skal varúðar hjá sjúklingum sem eru með, eða hafa fjölskyldusögu um, QTc lengingu eða eru í aukinni hættu á að fá margbreytilegan sleglahraðtakt; til dæmis þeim sem eru með hjartabilun sem ekki hefur náðst stjórn á, nýlegt hjartadrep, hæglátt, tilhneigingu til blóðkalíumlækkunar eða blóðmagnesiumlækkunar, eða eru samhliða á meðferð með lyfjum sem vitað er að valda lengingu á QT bili og/eða margbreytilegum sleglahraðtakti. Einnig getur verið þörf á klínísku eftirliti (hjartalínuriti) (sjá kafla 4.5 og 4.8).

Rivastigmin getur valdið aukinni seytigu magasýru. Gæta skal varúðar við meðhöndlun sjúklinga með virkt maga- eða skeifugarnarsár og sjúklinga sem hafa tilhneigingu til þessara sjúkdóma.

Kólínesterasahemlum skal ávísa með varúð handa sjúklingum með sögu um astma eða lungnateppu.

Kólínvirk lyf geta leitt til eða valdið versnun á þvagteppu og krömpum. Gæta skal varúðar við meðhöndlun sjúklinga sem hafa tilhneigingu til slíkra sjúkdóma.

Notkun rivastigmins handa sjúklingum með alvarleg vitglöp í Alzheimerssjúkdómi eða í Parkinsonsveiki, aðrar gerðir vitglapa eða aðrar gerðir minnistrulana (t.d. aldurstengd vitglöp) hefur ekki verið rannsökuð og því er notkun hjá þessum sjúklingahópum ekki ráðögð.

Eins og önnur kólínvirk lyf getur rivastigmin aukið eða valdið utanstrýtueinkennum. Sést hefur versnun (þ.m.t. hæghreyfingar, ranghreyfingar, óeðlilegt göngulag) og aukin tíðni eða alvarleiki skjálfta hjá sjúklingum með vitglöp í Parkinsonsveiki (sjá kafla 4.8). Í sumum tilvikum leiddi framan-greint til þess að notkun rivastigmins var hætt (t.d. hættu 1,7% notkun rivastigmins af völdum skjálfta, samanborið við 0% þeirra sem fengu lyfleysu). Mælt er með klínísku eftirliti með þessum auka-verkunum.

#### Sérstakir sjúklingahópar

Vera má að sjúklingar með klínískt marktækt skerta nýrna- eða lifrarstarfsemi fái frekar aukaverkanir (sjá kafla 4.2 og 5.2). Fara skal nákvæmlega eftir ráðleggingum um skammtaaðlögun samkvæmt þoli einstaklings. Sjúklingar með alvarlega skerta lifrarstarfsemi hafa ekki verið rannsakaðir. Hinsvegar má nota Rivastigmin hjá þessum sjúklingum ef haft er náið eftirlit með þeim.

Vera má að sjúklingar sem eru léttari en 50 kg fái frekar aukaverkanir og séu líklegri til að hætta meðferð vegna aukaverkana.

#### **4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir**

Eins og aðrir kólínesterasahemlar getur rivastigmin aukið áhrif vöðvaslakandi lyfja af flokki succinylcolins, meðan á svæfingu stendur. Ráðlagt er að gæta varúðar þegar valin eru svæfingalyf. Íhuga má hugsanlegar skammtabreytingar eða að gera hlé á meðferðinni ef það er talið nauðsynlegt.

Með tilliti til lyfhrifa og hugsanlegra samanlagðra áhrifa ætti ekki að nota rivastigmin samhliða öðrum kólínvirkum efnum. Rivastigmin getur truflað verkun andkólínvirkra lyfja (t.d. oxýbútfýríns, tolteródíns).

Greint hefur verið frá samanlögdum áhrifum sem leiða til hægláttar (sem endað gæti með yfirliði) við samanlagða notkun ýmissa beta-blokkara (þar á meðal er atenólól) og rivastigmins. Talið er að beta-blokkar sem meðhöndla hjartasjúkdóma tengist helstu áhættunni, en einnig hafa borist skýrslur um sjúklinga sem nota aðra beta-blokka. Þess vegna skal gæta varúðar þegar rivastigmin tengist beta-blokkum og einnig öðrum hægláttarlyfjum (t.d. lyfja af flokki III við hjartsláttaróreglu, kalsíum-ganga-blokka, dígítalis glýkósíðs og pílokarpíns).

Úr því að hægsláttur er áhættuþáttur þess að fram komi torsades de pointes-hjartsláttaróregla, skal fylgjast af athygli með tengslum rivastigmins og QT lengingar- eða torsade de pointes-örvandi lyfja svo sem geðrofslyfja, en það eru sum fenótíasín (klórprómasín, levomeprómasín), bensamíð (súlpírið, súltóprið, amísúlpírið, tíapríð, veralíprið), pímósíð, halóperídól, dróperídól, sísapríð, sítalópram, difemaníl, eryþrómýsin IV, halófantrín, míslóstín, metadón, pentamídín og moxífloxaín og eins getur þurft klínískt eftirlit (hjartálínurit, ECG).

Hjá heilbrigðum sjálfbóðaliðum komu engar milliverkanir lyfjahvarfa fram milli rivastigmins og digoxins, warfarins, diazepams eða fluoxetins. Notkun rivastigmins truflar ekki áhrif warfarins á lengingu protrombintíma. Þegar rivastigmin og digoxin voru notuð samhliða, komu ekki fram nein óæskileg áhrif á leiðni í hjarta.

Á grundvelli umbrota rivastigmins eru umbrotamilliverkanir við önnur lyf ólíklegar, enda þótt það geti hamlað bútýrlkólínesterasatengdum umbrotum annarra efna.

#### 4.6 Frjósemi, meðganga og brjósttagjöf

##### Meðganga

Rivastigmin og/eða umbrotsefni fóru yfir fylgu hjá dýrum á meðgöngu. Ekki er vitað hvort þetta gerist hjá mönnum. Engin klínísk gögn liggja fyrir um notkun á meðgöngu. Í burðarmáls- og eftirburðarrannsóknum hjá rottum var meðgangan lengri. Rivastigmin ætti ekki að nota á meðgöngu nema brýna nauðsyn beri til.

##### Brjósttagjöf

Hjá dýrum berst rivastigmin í móðurmjólk. Ekki er þekkt hvort rivastigmin skilst út í brjóstamjólk. Því ættu konur sem nota rivastigmin ekki að hafa barn á brjósti.

##### Frjósemi

Engar aukaverkanir af völdum rivastigmins komu fram á frjósemi eða æxlunargetu hjá rottum (sjá kafla 5.3). Áhrif rivastigmins á frjósemi hjá mönnum eru ekki þekkt.

#### 4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla

Alzheimersjúkdómur getur smám saman valdið skertri hæfni til aksturs eða dregið úr hæfni til notkunar véla. Ennfremur getur rivastigmin valdið sundli og syfju, einkum í upphafi meðferðar eða þegar skammtar eru stækkaðir. Afleiðing þessa er að rivastigmin hefur væg eða í meðalagi mikil áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla. Því skal læknir sem annast meðferðina reglulega meta hæfni sjúklinga með vitglöp, sem nota rivastigmin, til áframhaldandi aksturs eða notkunar flókins tækjabúnaðar.

#### 4.8 Aukaverkanir

##### Samantekt á öryggi

Þær aukaverkanir (aukaverkanir, ADRs) sem oftast er greint frá tengjast meltingarfærum, þ.m.t. ógleði (38%) og uppköst (23%), einkum meðan verið er að stilla skammta af. Kvenkyns sjúklingar í klínískum rannsóknum reyndust viðkvæmari en karlkyns sjúklingar fyrir aukaverkunum frá meltingarfærum og þyngdartapi.

##### Listi yfir aukaverkanir á töfluformi

Aukaverkanir í töflu 1 og töflu 2 eru flokkaðar samkvæmt MedDRA flokkun eftir líffærum og tíðni. Tíðniflokkarnir eru skilgreindir á eftirfarandi hátt: Mjög algengar ( $\geq 1/10$ ); algengar ( $\geq 1/100, < 1/10$ ); sjaldgæfar ( $\geq 1/1.000, < 1/100$ ); mjög sjaldgæfar ( $\geq 1/10.000, < 1/1.000$ ); koma örsjaldan fyrir ( $< 1/10.000$ ) og tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum).

Eftirfarandi aukaverkunum sem taldar eru upp í töflu 1 hefur verið safnað saman frá sjúklingum á meðferð með rivastigmini við vitglöpum vegna Alzheimersjúkdóms.

Tafla 1

<b>Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudyra</b> Koma örsjaldan fyrir	Þvagfærasýking
<b>Efnaskipti og næring</b> Mjög algengar Algengar Tíðni ekki þekkt	Lystarleysi Minnkuð matarlyst Ofþornun
<b>Geðræn vandamál</b> Algengar Algengar Algengar Algengar Sjaldgæfar Sjaldgæfar Koma örsjaldan fyrir Tíðni ekki þekkt	Æsingur Rugl Kvíði Martraðir Svefnleysi Þunglyndi Ofskynjanir Árásargirni, óróleiki
<b>Taugakerfi</b> Mjög algengar Algengar Algengar Algengar Sjaldgæfar Mjög sjaldgæfar Koma örsjaldan fyrir Tíðni ekki þekkt	Sundl Höfuðverkur Svefnndruni Skjálfti Yfirlið Krampar Utanstrýtueinkenni (þar á meðal versnun Parkinsons-veiki) Hliðarsveigja á hrygg (Pisa-heilkenni)
<b>Hjarta</b> Mjög sjaldgæfar Koma örsjaldan fyrir Tíðni ekki þekkt	Hjartaöng Hjartsláttartruflanir (t.d. hægsláttur, A-V leiðslurof, gáttatif og hraðsláttarköst) Heilkenni sjúks sínushnútar
<b>Aðar</b> Koma örsjaldan fyrir	Háþrýstingur
<b>Meltingarfæri</b> Mjög algengar Mjög algengar Mjög algengar Algengar Mjög sjaldgæfar Koma örsjaldan fyrir Koma örsjaldan fyrir Tíðni ekki þekkt	Ógleði Uppköst Niðurgangur Kviðverkir og meltingartruflanir Maga- og skeifugarnarsár Blæðingar í meltingarvegi Brisbólga Nokkur tilvik um svæsin uppköst leiddu til rofs á vélinda (sjá kafla 4.4)
<b>Lifur og gall</b> Sjaldgæfar Tíðni ekki þekkt	Hækkuð lifrarpróf Lifrabólga
<b>Húð og undirhúð</b> Algengar Mjög sjaldgæfar Tíðni ekki þekkt	Ofsvitnun Útbrot Kláði, ofnæmishúðbólga (útbreidd)
<b>Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað</b> Algengar Algengar Sjaldgæfar	Þreyta og þróttleysi Vanolíðan Fall

<b>Rannsóknaniðurstöður</b>	
Algengar	Þyngdartap

Að auki hefur verið greint frá eftirfarandi aukaverkunum við notkun á rivastigmin-forðaplástrum: óráði, hita, minnkaðri matarlyst, þvagleka (algengt), skynhreyfiofvirkni (sjaldgæft), hörundsroða, ofskláða, bliðrum, ofnæmishúðbólgu (tíðni ekki þekkt).

Í töflu 2 eru tilgreindar aukaverkanir sem greint var frá í klínískum rannsóknum sem gerðar voru hjá sjúklingum með vitglöp í Parkinsonsveiki sem fengu meðferð með rivastigmin hylkjum.

**Tafla 2**

<b>Efnaskipti og næring</b>	
Algengar	Minnkuð matarlyst
Algengar	Ofþornun
<b>Geðræn vandamál</b>	
Algengar	Svefnleysi
Algengar	Kvíði
Algengar	Óróleiki
Algengar	Ofskynjanir, sjónrænar
Algengar	Þunglyndi
Tíðni ekki þekkt	Árasargirni
<b>Taugakerfi</b>	
Mjög algengar	Skjálfti
Algengar	Sundl
Algengar	Svefndrungi
Algengar	Höfuðverkur
Algengar	Parkinsonsveiki (versnandi)
Algengar	Hæghreyfingar
Algengar	Ranghreyfingar
Algengar	Vanhreyfni
Algengar	Vélrænn stirðleiki í hreyfingum (cogwheel rigidity)
Sjaldgæfar	Vöðvaspennutruflun
Tíðni ekki þekkt	Hliðarsveiga á hrygg (Pisa-heilkenni)
<b>Hjarta</b>	
Algengar	Hægslattur
Sjaldgæfar	Gáttatíf
Sjaldgæfar	A-V leiðslurof
Tíðni ekki þekkt	Heilkenni sjúks sínushnútar
<b>Aðar</b>	
Algengar	Háþrýstingur
Sjaldgæfar	Lágþrýstingur
<b>Meltingarfæri</b>	
Mjög algengar	Ógleði
Mjög algengar	Uppköst
Algengar	Niðurgangur
Algengar	Kviðverkir og meltingartruflanir
Algengar	Óhófleg munvatnsmyndun
<b>Lifur og gall</b>	
Tíðni ekki þekkt	Lifrarbólga
<b>Húð og undirhúð</b>	
Algengar	Ofsvitnun
Tíðni ekki þekkt	Ofnæmishúðbólga (útbreidd)
<b>Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað</b>	
Mjög algengar	Fall

Algengar	þreyta og þróttleysi
Algengar	Röskun á göngulagi
Algengar	Parkinsonsgöngulag

Eftirfarandi aukaverkun til viðbótar hefur komið fram í rannsókn hjá sjúklingum með vitglöp í tengslum við Parkinsonsveiki sem meðhöndlaðir voru með rivastigmin-forðaplástrum: æsingur (algeng).

Í töflu 3 kemur fram fjöldi og hlutfall sjúklinga sem sýndu fyrirfram skilgreindar aukaverkanir sem gætu endurspeglad versnun einkenna Parkinsonsveiki í klínísku rannsókninni sem gerð var á notkun rivastigmin hjá sjúklingum með vitglöp í tengslum við Parkinsonsveiki og stóð yfir í 24 vikur.

### Tafla 3

Fyrirfram skilgreindar aukaverkanir sem gætu endurspeglad versnun einkenna Parkinsonsveiki hjá sjúklingum með vitglöp í Parkinsonsveiki	Rivastigmin n (%)	Lyfleysa n (%)
Heildarfjöldi sjúklinga í rannsókninni	362 (100)	179 (100)
Heildarfjöldi sjúklinga sem fékk fyrirfram skilgreinda aukaverkun (aukaverkanir)	99 (27,3)	28 (15,6)
Skjálfti	37 (10,2)	7 (3,9)
Fall	21 (5,8)	11 (6,1)
Parkinsonsveiki (versnun)	12 (3,3)	2 (1,1)
Óhófleg munnvatnsmyndun	5 (1,4)	0
Ranghreyfingar	5 (1,4)	1 (0,6)
Parkinsonsheilkenni	8 (2,2)	1 (0,6)
Vanhreyfingar	1 (0,3)	0
Hreyfingaraskanir (movement disorder)	1 (0,3)	0
Haeghreyfingar	9 (2,5)	3 (1,7)
Vöðvaspennutruflun	3 (0,8)	1 (0,6)
Afbrigðilegt göngulag	5 (1,4)	0
Vöðvastíleiki	1 (0,3)	0
Jafnvægisraskanir	3 (0,8)	2 (1,1)
Stoðkerfisstirðleiki	3 (0,8)	0
Stirðleiki	1 (0,3)	0
Hreyfiraskanir (motor dysfunction)	1 (0,3)	0

#### Tilkynning um grun um aukaverkanir

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#).

### 4.9 Ofskömmtn

#### Einkenni

Þegar um ofskömmtn af slysni hefur verið að ræða, hafa í flestum tilvikum ekki komið fram nein klínísk einkenni og nánast allir sjúklinganna hafa haldið áfram meðferð með rivastigmini 24 klst. eftir ofskömmtnina.

Tilkynnt hefur verið um kólínergar eiturverkanir með múskarínvirkum einkennum sem koma fram við miðlungsmiklar eitranir, eins og ljósopsþrengingu, roða, meltingartruflanir þ.m.t. kviðverki, ógleði, uppköst og niðurgang, hægslátt, berkjukrampa og aukna berkjuseytingu, svitamyndun, ósjálfráð þvagrát og/eða hægðir, tárarennslí, lágþrýsting og aukna munnvatnsmyndun.

Í alvarlegri tilvikum geta nitkótínáhrif þróað einkenni eins og vöðvamáttleysi, knippismyndun (fasciculations), flog og öndunarstöðvun sem hugsanlega geta verið banvæn.

Eftir markaðssetningu hafa auk þess komið fram tilvik af svima, skjálfta, höfuðverk, svefnhöfga, rugli, háþrýstingi, ofskynjunum og vanlíðan.

### Meðferð

Vegna þess að helmingunartími rivastigmins í plasma er u.p.b. 1 klst. og hömlun á acetýlkólínesterasa varir í u.p.b. 9 klst., er mælt með því þegar um er að ræða ofskömmtu án einkenna að gert sé hlé á notkun rivastigmins næsta sólarhringinn. Þegar um ofskömmtu með verulegri ógleði og uppköstum er að ræða, ætti að íhuga notkun uppsölustillandi lyfja. Veita skal meðferð við öðrum aukaverkunum í samræmi við einkenni og eftir þörfum.

Nota má atropin við alvarlegri ofskömmtu. Mælt er með 0,03 mg/kg af atropinsúlfati í bláæð í upphafi, og eftir það er atropin gefið í samræmi við klíniska svörun sjúklingsins. Ekki er mælt með notkun scopolamins sem mótefnis.

## 5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 5.1 Lyfhrif

Flokkun eftir verkun: Geðdeyfðarlyf, kólínesterasahemlar, ATC-flokkur: N06DA03.

Rivastigmin er acetýl- og bútýrlkólínesterasahemill af carbamat gerð, sem er talinn auðvelda flutning kólínvirkra taugaboða með því að hægja á niðurbroti acetýlkólíns sem starfhæfar kólínvirkar taugafrumur gefa frá sér. Þannig getur rivastigmin haft bætandi áhrif á kólinvirk vitglöp sem tengjast Alzheimersjúkdómi og Parkinsonsveiki.

Rivastigmin verkar á markensímið með því að mynda fléttu með samgildu tengi sem gerir ensímið óvirkum tíma. Hjá heilbrigðum ungum mönnum dregur 3 mg skammtur í inntöku úr acetýlkólínesterasa (AChE) virkni í heila- og mænuvökva um u.p.b. 40% innan 1,5 klst. frá lyfjagjöf. Virkni ensímsins nær upphaflegu gildi u.p.b. 9 klst. eftir að hámarkshömlun hefur náðst. Hjá sjúklingum með Alzheimersjúkdóm var hömlun rivastigmins á AChE í heila- og mænuvökva skammtaháð að 6 mg tvívar sinnum á dag, sem var stærsti skammtur sem var rannsakaður. Hömlun á bútýrlkólínesterasvirki í heila- og mænuvökva hjá 14 sjúklingum með Alzheimersjúkdóm sem voru meðhöndlaðir með rivastigmini var svipuð og á AChE.

#### Klinískar rannsóknir á vitglöpum í Alzheimersjúkdómi

Sýnt hefur verið fram á virkni rivastigmins með því að nota þrjú óháð, vettvangssértæk matstæki, sem metin voru með reglulegu millibili á 6 mánaða meðferðartíma. Um var að ræða ADAS-Cog (Alzheimer's Disease Assessment Scale – Cognitive subscale, mæling á skilvitlegri starfsemi, á grundvelli frammistöðu), CIBIC-Plus (Clinician's Interview Based Impression of Change-Plus, yfirgrípsmikið allsherjarmat á sjúklingi framkvæmt af lækni þar sem mat þess sem annast sjúklinginn er tekið með) og PDS (Progressive Deterioration Scale, mat þess sem annast sjúklinginn á færni hans til athafna daglegs lífs, t.d. eigin umhirða, geta til að borða sjálfur, geta til að klæðast sjálfur, þátttaka í heimilisstörfum t.d. við innkaup, minni á færni til að ná áttum í umhverfinu sem og þátttaka í fjármálum heimilisins o.s.fr.).

Sjúklingarnir í rannsókninni voru með MMSE (mini-mental state examination) skor 10-24.

Niðurstöður fyrir klíniska svörun sem skiptir máli sem safnað var úr tveimur rannsóknum með sveigjanlegum skömmum af þeim þremur undirstöðu 26 vikna fjölsetra rannsóknum hjá sjúklingum með væg til í meðallagi alvarleg Alzheimersvitglöp er að finna í töflu 4 hér á eftir. Klínískt marktæk framför í þessum rannsóknum var skilgreind fyrirfram sem minnst 4 stiga framför skv. ADAS-Cog, framför skv. CIBIC-Plus eða að minnsta kosti 10% framför skv. PDS.

Auk þess er post-hoc skilgreiningu á svörun að finna í sömu töflu. Önnur skilgreining á svörun er að það þurfti 4 stiga eða meiri framför á ADAS-Cog, enga versnun á CIBIC-Plus og enga versnun á PDS.

Meðaltal raunverulegs dagsskammts fyrir svarendur í 6-12 mg hópnum, samkvæmt þessari skilgreiningu, var 9,3 mg. Mikilvægt er að taka fram að mælikvarðar sem voru notaðir í þessum tilgangi eru mismunandi og beinn samanburður á niðurstöðum fyrir mismunandi lyf er ekki réttmætur.

**Tafla 4**

	Sjúklingar með klínískt marktæka svörun (%)			
	Meðferðarákvörðunargreining (intent to treat)		Greining með aðferðinni „last observation carried forward“	
Mælingar á svörun	Rivastigmin 6-12 mg N=473	Lyfleysa N=472	Rivastigmin 6-12 mg N=379	Lyfleysa N=444
ADAS-Cog: framför um minnst 4 stig	21 ***	12	25 ***	12
CIBIS-Plus: framfarir	29 ***	18	32 ***	19
PDS: minnst 10% framfarir	26 ***	17	30 ***	18
Minnst 4 stiga framfarir á ADAS-Cog án þess að versnun yrði skv. CIBIC-Plus og PDS	10 *	6	12 **	6

\* p<0,05; \*\* p<0,01; \*\*\* p<0,001

#### Klínískar rannsóknir á vitglöpum í Parkinsonsveiki

Sýnt hefur verið fram á virkni rivastigmins á vitglöp í Parkinsonsveiki, í 24 vikna fjölsetra, tvíblindri kjarnarannsókn með samanburði við lyfleysu og í 24 vikna opinni framlengingu rannsóknarinnar. Sjúklingar sem töku þátt í þessari rannsókn voru með MMSE (mini-mental state examination) skor 10-24. Virkni var staðfest með notkun tveggja óháðra kvarða sem metnir voru með reglulegu millibili í 6 mánaða meðferðarlotu, eins og fram kemur í töflu 5 hér á eftir: ADAS-Cog, sem er mat á skilvitlegri starfsemi og heildarmatið ADCS-CGIC (Alzheimer's disease cooperative study-clinician's global impression of change).

**Tafla 5**

Vitglöp í Parkinsonsveiki	ADAS-Cog Rivastigmin	ADAS-Cog Lyfleysa	ADCS-CGIC Rivastigmin	ADCS-CGIC Lyfleysa
<b>ITT + RDO þýði</b>	(n=329)	(n=161)	(n=329)	(n=165)
Meðaltal grunngildis ± staðalfrávik Meðaltals breyting eftir 24 vikur ± staðalfrávik	23,8 ± 10,2 <b>2,1 ± 8,2</b>	24,3 ± 10,5 -0,7 ± 7,5	Á ekki við <b>3,8 ± 1,4</b>	Á ekki við 4,3 ± 1,5
Aðlagaður meðferðarmunur p-gildi samanborið við lyfleysu		2,88 <sup>1</sup> <0,001 <sup>1</sup>		Á ekki við 0,007 <sup>2</sup>
<b>ITT + LOCF þýði</b>	(n=287)	(n=154)	(n=289)	(n=158)
Meðaltal grunngildis ± staðalfrávik Meðaltals breyting eftir 24 vikur ± staðalfrávik	24,0 ± 10,3 <b>2,5 ± 8,4</b>	24,5 ± 10,6 -0,8 ± 7,5	Á ekki við <b>3,7 ± 1,4</b>	Á ekki við 4,3 ± 1,5
Aðlagaður meðferðarmunur p-gildi samanborið við lyfleysu		3,54 <sup>1</sup> <0,001 <sup>1</sup>		Á ekki við <0,001 <sup>2</sup>

<sup>1</sup> ANCOVA með meðferð og land sem þætti og grunngildi ADAS-Cog sem skýribreytu (covariate). Jákvætt gildi breytingar gefur til kynna að um framfarir sé að ræða.

<sup>2</sup> Meðaltöl upplýsinga eru tilgreind til hagrædis, flokkunargreining gerð með van Elteren prófi. ITT: Intent-to-treat; RDO: Retrieved drop outs; LOCF: Last observation carried forward.

Enda þótt sýnt hafi verið fram á áhrif meðferðar hjá öllu rannsóknarþýðinu bentu gögn til þess að meiri áhrif meðferðar samanborið við lyfleysu kæmu fram hjá þeim undirhópi sjúklinga sem var með í

meðallagi mikil vitglöp í Parkinsonsveiki. Einnig sáust meiri áhrif meðferðar hjá þeim sjúklingum sem voru með ofsjónir (sjá töflu 6).

Tafla 6

Vitglöp í Parkinsonsveiki	ADAS-Cog Rivastigmin	ADAS-Cog Lyfleysa	ADAS-Cog Rivastigmin	ADAS-Cog Lyfleysa
	Sjúklingar með ofsjónir		Sjúklingar án ofsjóna	
<b>ITT + RDO þýði</b>	(n=107)	(n=60)	(n=220)	(n=101)
Meðaltal grunngildis ± staðalfrávik Meðaltals breyting eftir 24 vikur ± staðalfrávik	25,4 ± 9,9 <b>1,0 ± 9,2</b>	27,4 ± 10,4 -2,1 ± 8,3	23,1 ± 10,4 <b>2,6 ± 7,6</b>	22,5 ± 10,1 0,1 ± 6,9
Aðlagaður meðferðarmunur p-gildi samanborið við lyfleysu	4,27 <sup>1</sup> 0,002 <sup>1</sup>		2,09 <sup>1</sup> 0,015 <sup>1</sup>	
	<b>Sjúklingar með í meðallagi mikil vitglöp (MMSE 10-17)</b>		<b>Sjúklingar með væg vitglöp (MMSE 18-24)</b>	
<b>ITT + RDO þýði</b>	(n=87)	(n=44)	(n=237)	(n=115)
Meðaltal grunngildis ± staðalfrávik Meðaltals breyting eftir 24 vikur ± staðalfrávik	32,6 ± 10,4 <b>2,6 ± 9,4</b>	33,7 ± 10,3 -1,8 ± 7,2	20,6 ± 7,9 <b>1,9 ± 7,7</b>	20,7 ± 7,9 -0,2 ± 7,5
Aðlagaður meðferðarmunur p-gildi samanborið við lyfleysu	4,73 <sup>1</sup> 0,002 <sup>1</sup>		2,14 <sup>1</sup> 0,010 <sup>1</sup>	

<sup>1</sup> ANCOVA með meðferð og land sem þætti og grunngildi ADAS-Cog sem skýribreytu (covariate).

Jákvætt gildi breytingar gefur til kynna að um framfarir sé að ræða.

ITT: Intent-to-treat; RDO: Retrieved drop outs.

Lyfjastofnun Evrópu hefur fallið frá kröfu um að lagðar verði fram niðurstöður úr rannsóknnum á rivastigmini hjá öllum undirhópum barna við meðferð við Alzheimersvitglöpum og vitglöpum hjá sjúklingum með sjálfvakta Parkinsonsveiki (sjá upplýsingar í kafla 4.2 um notkun handa börnum).

## 5.2 Lyfjahvörf

### Frásog

Rivastigmin frásogast hratt og að fullu. Hámarksþéttni í plasma næst eftir um 1 klst. Vegna milliverkana rivastigmins og markensímsins eykst aðgengi lyfsins 1,5 sinnum meira en sem samsvarar stækkun skammta. Heildaraðgengi eftir 3 mg skammt er u.p.b. 36%±13%. Sé rivastigmin gefið með mat, seinkar frásogi ( $t_{max}$ ) um 90 mínútur,  $C_{max}$  minnkar og AUC eykst um u.p.b. 30%.

### Dreifing

Um það bil 40% rivastigmins eru bundin plasmapróteinum. Það fer greiðlega yfir blóð-heilaþröskuld og hefur dreifingarrúmmál á bilinu 1,8-2,7 l/kg.

### Umbrot

Rivastigmin umbrotnar hratt og mikið (helmingunartími í plasma er um 1 klst.), fyrst og fremst með kólínesterasamiðlu vatnsrofi yfir í decarbamyl umbrotsefni. Þetta umbrotsefni veldur óverulegri hömlun á acetýlkólínesterasa *in vitro* (<10%).

Á grundvelli in vitro-rannsókna er ekki búist við lyfjahvarfamilliverkunum lyfja sem umbrotna fyrir tilstilli eftirfarandi sýtókrómíssóensýmum: CYP1A2, CYP2D6, CYP3A4/5, CYP2E1, CYP2C9, CYP2C8, CYP2C19 eða CYP2B6. Samkvæmt upplýsingum úr dýrarannsóknum koma helstu cytokrom P450 isoensímin óverulega að umbrotum rivastigmins. Heildar plasmaúthreinsun

rivastigmins var um 130 l/klst. eftir 0,2 mg skammt í bláæð og minnkaði í 70 l/klst. eftir 2,7 mg skammt í bláæð.

### Brotthvarf

Óbreytt rivastigmin finnst ekki í þvagi; helsta brotthvarfsleiðin er útskilnaður umbrotsefna um nýru. Þegar  $^{14}\text{C}$ -rivastigmin var gefið, var brotthvarf um nýru hratt og nánast algert (>90%) innan 24 klst. Innan við 1% af gefnum skammti skilst út í hægðum. Engin uppsöfnun verður á rivastigmini eða decarbamyl umbrotsefninu hjá sjúklingum með Alzheimersjúkdóm.

Þýðisgreining á lyfjahvörfum sýndi að notkun nikótíns eykur úthreinsun rivastigmins til inntöku um 23% hjá sjúklingum með Alzheimersjúkdóm ( $n=75$  reykingarmenn og 549 reyklausir) eftir allt að 12 mg/dag-skammta rivastigmin-hylkja til inntöku.

### Aldraðir

Þó að aðgengi rivastigmins sé meira hjá öldruðum en ungum heilbrigðum sjálfboðaliðum, sýndu rannsóknir á Alzheimersjúklingum á aldrinum 50 til 92 ára, engar breytingar á aðgengi með aldri.

### Skert lifrarstarfsemi

Gildi  $C_{\max}$  fyrir rivastigmin var um 60% hærra og AUC fyrir rivastigmin var meira en helmingi stærra hjá einstaklingum með vægt til í meðallagi skerta lifrarstarfsemi en hjá heilbrigðum einstaklingum.

### Skert nýrnastarfsemi

Gildi  $C_{\max}$  og AUC fyrir rivastigmin voru meira en helmingi hærri hjá einstaklingum með í meðallagi skerta nýrnastarfsemi en hjá heilbrigðum einstaklingum; þó urðu engar breytingar á  $C_{\max}$  og AUC fyrir rivastigmin hjá sjúklingum með alvarlega skerta nýrnastarfsemi.

## **5.3 Forklínískar upplýsingar**

Rannsóknir á eiturverkunum eftir endurtekna skammta hjá rottum, músum og hundum sýndu einungis áhrif sem tengast óhóflegum lyfhrifum. Engar eiturverkanir á marklífð fá sáust. Í dýrarannsóknum náðust ekki öryggismörk vegna útsetningar hjá mönnum vegna þess hve viðkvæm dýralíkön voru notuð.

Rivastigmin olli ekki stökkbreytingum í hefðbundnum *in vitro* og *in vivo* rannsóknum, nema í litningaafbrigðileikaprófi í úteitilfrumum manna við skammt sem var  $10^4$  sinnum hámarks klínískur skammtur. Örkjarnapróf *in vivo* var neikvætt. Aðalumbrotsefnið NAP226-90 sýndi heldur ekki fram á eiturverkanir á erfðaefni.

Engin merki um krabbameinsvaldandi áhrif komu fram í rannsóknum á músum og rottum við stærsta skammt sem þoldist, en útsetning fyrir rivastigmini og umbrotsefnum þess, var minni en útsetning hjá mönnum. Að teknu tilliti til líkamsyfirborðs var útsetning fyrir rivastigmini og umbrotsefnum þess um það bil hin sama og við ráðlagðan hámarksskammt fyrir menn sem er 12 mg/dag; þegar borið var saman við hámarksskammt fyrir menn náðist allt að sexföldun hjá dýrum.

Rivastigmin fer yfir fylgju og berst í mjólk hjá dýrum. Rannsóknir á lyfinu gefnu með inntöku hjá rottum og kanínum á meðgöngu, bentu ekki til þess að rivastigmin hefði fósturskemmandi áhrif. Í rannsóknum á lyfinu gefnu með inntöku hjá karlkyns og kvenkyns rottum komu ekki fram neinar aukaverkanir af rivastigmini á frjósemi eða æxlunargetu, hvorki hjá foreldrakynslóðinni né afkvæmum foreldranna.

Væg ertandi áhrif rivastigmins á augu/slímhúðir komu fram í rannsókn á kanínum.

## **6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

### **6.1 Hjálparefni**

Rivastigmine Sandoz 1,5 mg hörð hylki:

Hylkisskel:

- Gelatína
- Títantvioxíð (E171)
- Gult járnoxíð (E172)

Inni í hylkinu:

- Órkristölluð sellulósa
- Magnesíumsterat
- Hýprómellósa
- Vatnsfrí kísilkvoða

Prentblek:

- Shellac
- Rauðt járnoxíð (E172)

Rivastigmine Sandoz 3 mg og 6 mg hörð hylki:

Hylkisskel:

- Gelatín
- Títantvioxíð (E171)
- Gult járnoxíð (E172)
- Rauðt járnoxíð (E172)

Inni í hylkinu:

- Órkristölluð sellulósa
- Magnesíumsterat
- Hýprómellósa
- Vatnsfrí kísilkvoða

Prentblek:

- Gljálakk
- Rauðt járnoxíð (E172)

Rivastigmine Sandoz 4,5 mg hörð hylki:

Hylkisskel:

- Gelatín
- Títantvioxíð (E171)
- Gult járnoxíð (E172)
- Rauðt járnoxíð (E172)

Inni í hylkinu:

- Órkristallaður sellulósi
- Magnesíumsterat
- Hýprómellósi
- Vatnsfrí kísilkvoða

Prentblek:

- Gljálakk
- Títantvioxíð (E171)

## **6.2 Ósamrýmanleiki**

Á ekki við.

## **6.3 Geymsluþol**

5 ár.

## **6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu**

Geymið ekki við hærra hitastig en 30°C.

## **6.5 Gerð íláts og innihald**

- Þynna úr glærum PVC bakka með blárrí álþynnru, sem inniheldur 14 hylki. Hver pakkning inniheldur 2, 4 eða 8 þynnur.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

## **6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun**

Engin sérstök fyrirmæli.

## **7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

Sandoz GmbH  
Biochemiestraße 10  
A-6250 Kundl  
Austurríki

## **8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

Rivastigmine Sandoz 1,5 mg hörð hylki:  
EU/1/09/599/001  
EU/1/09/599/002  
EU/1/09/599/003

Rivastigmine Sandoz 3 mg hörð hylki:  
EU/1/09/599/005  
EU/1/09/599/006  
EU/1/09/599/007

Rivastigmine Sandoz 4,5 mg hörð hylki:  
EU/1/09/599/009  
EU/1/09/599/010  
EU/1/09/599/011

Rivastigmine Sandoz 6 mg hörð hylki:  
EU/1/09/599/013  
EU/1/09/599/014  
EU/1/09/599/015

## **9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 11/12/2009  
Dagsetning fyrstu endurnýjunar markaðsleyfis: 11/07/2014

## **10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu> og á vef Lyfjastofnunar <http://www.serlyfjaskra.is>.

## **1. HEITI LYFS**

Rivastigmine Sandoz 2 mg/ml mixtúra, lausn.

## **2. INNHALDSLÝSING**

Hver ml inniheldur rivastigminhýdrógentartrat sem jafngildir 2 mg af rivastigmini.

### Hjálparefni með þekkta verkun

Hver ml inniheldur 1 mg af natriúmbensóati.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## **3. LYFJAFORM**

Mixtúra, lausn

Tær, gul lausn

## **4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR**

### **4.1 Ábendingar**

Meðferð gegn einkennum vægs til í meðallagi alvarlegs Alzheimersjúkdóms.

Meðferð gegn einkennum vægra til í meðallagi alvarlegra vitglapa hjá sjúklingum með sjálfvaka Parkinsonsveiki.

### **4.2 Skammtar og lyfjagjöf**

Læknir sem hefur reynslu í greiningu og meðferð Alzheimersvitglapa eða vitglapa í Parkinsonsveiki á að hefja meðferðina og hafa eftirlit með henni. Greining skal vera í samræmi við gildandi leiðbeiningar. Ekki skal hefja meðferð með rivastigmini nema þar til bær aðili fylgist reglulega með lyfjanotkun sjúklingsins.

#### Skammtar

Gefa á rivastigmin mixtúru tvívar sinnum á dag, með morgunverði og kvöldverði. Draga á tilætlað magn mixtúrunnar upp úr flöskunni með því að nota meðfylgjandi munnskammtasprautu. Rivastigmin mixtúru má taka inn beint úr sprautunni. Rivastigmin mixtúra og rivastigmin hylki eru jafngild í sömu skömmum.

#### Upphafsskammtur

1,5 mg tvívar sinnum á dag.

#### Aðlögun skammta

Upphafsskammtur er 1,5 mg tvívar sinnum á dag. Ef þessi skammtur þolist vel í a.m.k. tvær vikur, má auka skammtinn í 3 mg tvívar sinnum á dag. Áframhaldandi aukning í 4,5 mg og síðan 6 mg tvívar sinnum á dag á einnig að byggjast á því að viðkomandi hafi þolað vel fyrri skammt í a.m.k. tvær vikur.

Ef aukaverkanir (t.d. ógleði, uppköst, kviðverkir eða lystarleysi), þyngdartap eða versnun utanstrýtu-einkenna (t.d. skjálfti) hjá sjúklingum með vitglöp í Parkinsonsveiki koma fram meðan á meðferð stendur, gæti dugað að sleppa einum eða fleiri skömmum. Ef aukaverkanirnar hverfa hins vegar ekki, ætti að minnka daglegan skammt tímabundið í þann skammt sem áður þoldist vel og vera má að hætta þurfi meðferð.

### Viðhaldsskammtur

Virkur skammtur er 3-6 mg tvisvar sinnum á dag. Til að ná sem mestum árangri af meðferð ættu sjúklingar að nota stærsta skammt sem þeir þola vel. Ráðlagður hámarksskammtur er 6 mg tvisvar sinnum á dag.

Viðhaldsmeðferð má halda áfram svo lengi sem árangur af meðferð sjúklings helst. Því á að endurmeta klínískt gagn rivastigmins reglulega, einkum hjá sjúklingum sem eru meðhöndlaðir með minna en 3 mg tvisvar sinnum á dag. Hafi ekki hægt á versnum vitglapaeinkenna eftir 3 mánaða meðferð með viðhaldsskammti skal hætta meðferðinni. Einnig skal íhuga að hætta meðferð þegar meðferðaráhrif eru ekki lengur greinanleg.

Ekki er hægt að segja fyrir um svörun hvers einstaklings við rivastigmini. Hins vegar sást meiri ávinningur af meðferð hjá sjúklingum með Parkinsonsveiki sem voru með í meðallagi mikil vitglöp. Einnig sást meiri ávinningur hjá sjúklingum með Parkinsonsveiki sem voru með ofsjónir (sjá kafla 5.1).

Áhrif meðferðar hafa ekki verið rannsókuð í samanburðarrannsóknum með lyfleysu í lengri tíma en 6 mánuði.

### Meðferð hafin að nýju

Ef meðferð er rofin lengur en í þrjá daga, skal hefja hana aftur með 1,5 mg tvisvar sinnum á dag. Síðan á að aðlaga skammta eins og lýst er að framan.

### Skert nýrna- eða lifrarstarfsemi

Ekki er nauðsynlegt að breyta skömmtum hjá sjúklingum með vægt til í meðallagi skerta nýrma- eða lifrarstarfsemi.

Hins vegar skal, vegna aukinnar útsetningar hjá þessum sjúklingum, fara nákvæmlega eftir ráðleggingum um skammtaaðlögun samkvæmt þoli einstaklings því vera má að sjúklingar með klínískt marktækt skerta nýrna- eða lifrarstarfsemi fái frekar skammtaháðar aukaverkanir.

Sjúklingar með alvarlega skerta lifrarstarfsemi hafa ekki verið rannsakaðir, hins vegar má nota rivastigmin mixtúru hjá þessum sjúklingum ef haft er náið eftirlit með þeim (sjá kafla 4.4 og 5.2).

### Börn

Notkun rivastigmins á ekki við hjá börnum við meðferð við Alzheimerssjúkdómi.

## **4.3 Frábendingar**

Ekki má nota þetta lyf handa sjúklingum með þekkt ofnæmi fyrir virka efninu, rivastigmini, fyrir öðrum carbamatafleiðum eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

Fyrri saga um viðbrögð á plástursstað sem benda til ofnæmissnertihúðbólgu vegna rivastigmin-plásturs (sjá kafla 4.4).

## **4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun**

Tíðni og alvarleiki aukaverkana eykst yfirleitt eftir því sem skammtar verða stærri. Ef meðferð er rofin lengur en í þrjá daga, skal hefja hana aftur með 1,5 mg tvisvar sinnum á dag til þess að draga úr hugsanlegum aukaverkunum (t.d. uppköstum).

Húðviðbrögð á plástursstað geta komið fram við notkun rivastigmin-plásturs og eru yfirleitt væg eða miðlungs alvarleg. Slík viðbrögð ein og sér benda ekki til ofnæmis. Notkun rivastigmin-plásturs getur þó leitt til ofnæmissnertihúðbólgu.

Kanna skal möguleikann á ofnæmissnertihúðbólgu ef viðbrögð á plástursstað ná út fyrir plásturinn, ef merki finnast um alvarlegri staðbundin viðbrögð (s.s. versnandi hörundsroði, bjúgur, bólur, blöðrur) og ef einkennin hafa ekki gengið vel til baka 48 klukkustundum eftir að plásturinn er tekinn af. Í slíkum tilfellum skal hætta meðferð (sjá kafla 4.3).

Sjúklingum sem fá viðbrögð á plástursstað sem benda til ofnæmissnertihúðbólgu vegna rivastigmin-plásturs, og sem þurfa áfram á meðferð með rivastigmini að halda, skal einungis skipt yfir í meðferð með rivastigmini til inntöku að undangengnu neikvæðu ofnæmisprófi og undir nánu læknisfræðilegu eftirliti. Mögulegt er að sumir sjúklingar sem eru næmir fyrir rivastigmini við útsetningu fyrir rivastigmin-plástri geti ekki notað nokkurt annað lyfjaform rivastigmins.

Eftir markaðssetningu hefur í mjög sjaldgæfum tilvikum verið greint frá að sjúklingar hafi fengið ofnæmishúðbólgu (útbreidda) við notkun rivastigmins, óháð íkomuleið (til inntöku, um húð). Í slíkum tilvikum skal hætta meðferð (sjá kafla 4.3).

Veita skal sjúklingum og umönnunaraðilum upplýsingar varðandi þessi atriði.

**Skammtaaðlögun:** Aukaverkanir (t.d. háþrystingur og ofskynjanir hjá sjúklingum með Alzheimers-vitglöp og versnun utanstrýtueinkenna, einkum skjálfta, hjá sjúklingum með vitglöp í Parkinsonsveiki) hafa komið fram skömmu eftir að skammtur er aukinn. Nægt getur að minnka skammta. Í öðrum tilvikum hefur notkun rivastigmin verið hætt (sjá kafla 4.8).

Meltingarfæravillar, t.d. ógleði, uppköst og niðurgangur eru skammtaháðir og geta komið fram einkum í upphafi meðferðar og/eða við stækkun skammta (sjá kafla 4.8). Þessar aukaverkanir eru algengari hjá konum. Sjúklinga sem eru með einkenni ofspornunar vegna langvarandi uppkasta eða niðurgangs má meðhöndla með vökvagjöf í æð og skammtaminnkun eða með því að stöðva meðferð ef þeir greinast og fá meðferð fljótt. Ofspornun getur haft alvarlegar afleiðingar.

Sjúklingar með Alzheimerssjúkdóm geta léttst. Kólínesterasahemlar, þ.á m. rivastigmin, hafa verið tengdir þyngdartapi hjá þessum sjúklingum. Fylgjast skal með þyngd sjúklings meðan á meðferð stendur.

Komi fram svæsin uppköst í tengslum við meðferð með rivastigmini verður að gera viðeigandi breytingar á skömmum eins og ráðlagt er í kafla 4.2. Nokkur tilvik svæsinna uppkasta leiddu til rofs á vélinda (sjá kafla 4.8). Slík tilvik virtust einkum koma fram eftir skammtaaukningu eða stóra skammta af rivastigmini.

Gæta skal varúðar þegar rivastigmin er notað handa sjúklingum sem hafa sjúkan sínushnút eða aðrar leiðslutruflanir (leiðslurof í gáttum eða niður í slegla) (sjá kafla 4.8).

Lenging QT bils á hjartalínuriti getur komið fyrir hjá sjúklingum sem fá meðferð með ákveðnum kólínesterasahemlum, þ.m.t. rivastigmini. Rivastigmin getur valdið hægtakti sem er áhættuþáttur fyrir margbreytilegum sleglahraðtakti (torsade de pointes), einkum hjá sjúklingum með áhættuþætti. Gæta skal varúðar hjá sjúklingum sem eru með, eða hafa fjölskyldusögu um, QTc lengingu eða eru í aukinni hættu á að fá margbreytilegan sleglahraðtakt; til dæmis þeim sem eru með hjartabilun sem ekki hefur náðst stjórn á, nýlegt hjartadrep, hægslátt, tilhneigingu til blóðkalíumlækkunar eða blóðmagnesiúmlækkunar, eða eru samhliða á meðferð með lyfjum sem vitað er að valda lengingu á QT bili og/eða margbreytilegum sleglahraðtakti. Einnig getur verið þörf á klínísku eftirliti (hjartalínuriti) (sjá kafla 4.5 og 4.8).

Rivastigmin getur valdið aukinni seytigu magasýru. Gæta skal varúðar við meðhöndlun sjúklinga með virkt maga- eða skeifugarnarsár og sjúklinga sem hafa tilhneigingu til þessara sjúkdóma.

Kólínesterasahemlum skal ávísa með varúð handa sjúklingum með sögu um astma eða lungnateppu.

Kólínvirk lyf geta leitt til eða valdið versnun á þvagteppu og krömpum. Gæta skal varúðar við meðhöndlun sjúklinga sem hafa tilhneigingu til slíkra sjúkdóma.

Meðal hjálparefna í Rivastigmine Sandoz mixtúru, lausn er natriumbenzoat. Benzosýra hefur vægertandi áhrif á húð, augu og slímhúðir.

Notkun rivastigmins handa sjúklingum með alvarleg vitglöp í Alzheimersjúkdómi eða í Parkinsonsveiki, aðrar gerðir vitglapa eða aðrar gerðir minnistruflana (t.d. aldurstengd vitglöp) hefur ekki verið rannsokuð og því er notkun hjá þessum sjúklingahópum ekki ráðlöögð.

Eins og önnur kólínvirk lyf getur rivastigmin aukið eða valdið utanstrýtueinkennum. Sést hefur versnun (þ.m.t. hæghreyfingar, ranghreyfingar, óeðlilegt göngulag) og aukin tíðni eða alvarleiki skjálfta hjá sjúklingum með vitglöp í Parkinsonsveiki (sjá kafla 4.8). Í sumum tilvikum leiddi framan-greint til þess að notkun rivastigmins var hætt (t.d. hættu 1,7% notkun rivastigmins af völdum skjálfta, samanborið við 0% þeirra sem fengu lyfleysu). Mælt er með klínísku eftirliti með þessum auka-verkunum.

#### Sérstakir sjúklingahópar

Vera má að sjúklingar með klínískt marktækt skerta nýrna- eða lifrarstarfsemi fái frekar aukaverkanir (sjá kafla 4.2 og 5.2). Fara skal nákvæmlega eftir ráðleggingum um skammtaaðlögun samkvæmt þoli einstaklings. Sjúklingar með alvarlega skerta lifrarstarfsemi hafa ekki verið rannsakaðir. Hinsvegar má nota Rivastigmin hjá þessum sjúklingum ef haft er náið eftirlit með þeim.

Vera má að sjúklingar sem eru léttari en 50 kg fái frekar aukaverkanir og séu líklegrir til að hætta meðferð vegna aukaverkana.

#### Rivastigmine Sandoz inniheldur bensósalt og natrium

Lyfið inniheldur 1 mg af bensósalti í hverjum ml af mixtúru lausn.

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af natrium í hverjum ml af mixtúru lausn, þ.e.a.s. er sem næst natriumlaust.

#### **4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir**

Eins og aðrir kólínesterasahemlar getur rivastigmin aukið áhrif vöðvaslakandi lyfja af flokki succinylcolins, meðan á svæfingu stendur. Ráðlagt er að gæta varúðar þegar valin eru svæfingalyf. Íhuga má hugsanlegar skammtabreytingar eða að gera hlé á meðferðinni ef það er talið nauðsynlegt.

Með tilliti til lyfhrifa og hugsanlegra samanlagðra áhrifa ætti ekki að nota rivastigmin samhliða öðrum kólínvirkum efnum. Rivastigmin getur truflað verkun andkólínvirkra lyfja (t.d. oxýbútýríns, tolteródíns).

Greint hefur verið frá samanlögðum áhrifum sem leiða til hægsláttar (sem endað gæti með yfirliði) við samanlagða notkun ýmissa beta-blokkara (þar á meðal er atenólól) og rivastigmins. Talið er að beta-blokkar til meðhöndlunar á hjartasjúkdómum tengist helstu áhættunni, en einnig hafa borist skýrslur um sjúklinga sem nota aðra beta-blokka. Þess vegna skal gæta varúðar þegar rivastigmin tengist beta-blokkum og einnig öðrum hægsláttarlyfjum (t.d. lyfja af flokki III við hjartsláttaróreglu, kalsíum-ganga-blokka, dígitalis glýkósíðs og pilókarpíns).

Úr því að hægsláttur er áhættuþáttur þess að fram komi torsades de pointes-hjartsláttaróregla, skal fylgjast af athygli með tengslum rivastigmins og QT lengingar- eða torsade de pointes-örvandi lyfja svo sem geðrofslyfja, en það eru sum fenótíasín (klórprómasín, levomeprómasín), bensamíð (súlpírið, súltóprið, amísúlpírið, tíapríð, veralíprið), pímósíð, halóperídól, dróperídól, sísapríð, sítalópram, difemaníl, eryþrómysín IV, halófantrín, míslastín, metadón, pentamíðin og moxifloxaín og eins getur þurft klínískt eftirlit (hjartalínurit, ECG).

Hjá heilbrigðum sjálfbóðaliðum komu engar milliverkanir lyfjahvarfa fram milli rivastigmins og digoxins, warfarins, diazepams eða fluoxetins. Notkun rivastigmins truflar ekki áhrif warfarins á lengingu protrombintíma. Þegar rivastigmin og digoxin voru notuð samhliða, komu ekki fram nein óæskileg áhrif á leiðni í hjarta.

Á grundvelli umbrota rivastigmins eru umbrotamilliverkanir við önnur lyf ólíklegar, enda þótt það geti hamlað bútýrlíklinesterasatengdum umbrotum annarra efna.

#### 4.6 Frjósemi, meðganga og brjósttagjöf

##### Meðganga

Rivastigmin og/eða umbrotsefni fóru yfir fylgju hjá dýrum á meðgöngu. Ekki er vitað hvort þetta gerist hjá mönnum. Engin klínisk gögn liggja fyrir um notkun á meðgöngu. Í burðarmáls- og eftirburðarrannsóknum hjá rottum var meðgangan lengri. Rivastigmin ætti ekki að nota á meðgöngu nema brýna nauðsyn beri til.

##### Brjósttagjöf

Hjá dýrum berst rivastigmin í móðurmjólk. Ekki er þekkt hvort rivastigmin skilst út í brjóstamjólk. Því ættu konur sem nota rivastigmin ekki að hafa barn á brjósti.

##### Frjósemi

Engar aukaverkanir af völdum rivastigmins komu fram á frjósemi eða æxlunargetu hjá rottum (sjá kafla 5.3). Áhrif rivastigmins á frjósemi hjá mönnum eru ekki þekkt.

#### 4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla

Alzheimersjúkdómur getur smáum saman valdið skertri hæfni til aksturs eða dregið úr hæfni til notkunar véla. Ennfremur getur rivastigmin valdið sundli og syfju, einkum í upphafi meðferðar eða þegar skammtar eru stækkaðir. Afleiðing þessa er að rivastigmin hefur væg eða í meðalagi mikil áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla. Því skal læknir sem annast meðferðina reglulega meta hæfni sjúklinga með vitglöp, sem nota rivastigmin, til áframhaldandi aksturs eða notkunar flókins tækjabúnaðar.

#### 4.8 Aukaverkanir

##### Samantekt á öryggi

Pær aukaverkanir (aukaverkanir, ADRs) sem oftast er greint frá tengjast meltingarfærum, þ.m.t. ógleði (38%) og uppköst (23%), einkum meðan verið er að stilla skammta af. Kvenkyns sjúklingar í klínískum rannsóknum reyndust viðkvæmari en karlkyns sjúklingar fyrir aukaverkunum frá meltingarfærum og þyngdartapi.

##### Listi yfir aukaverkanir á töfluformi

Aukaverkanir í töflu 1 og töflu 2 eru flokkaðar samkvæmt MedDRA flokkun eftir líffærum og tíðni. Tíðniflokkarnir eru skilgreindir á eftirfarandi hátt: Mjög algengar ( $\geq 1/10$ ); algengar ( $\geq 1/100, < 1/10$ ); sjaldgæfar ( $\geq 1/1.000, < 1/100$ ); mjög sjaldgæfar ( $\geq 1/10.000, < 1/1.000$ ); koma örsjaldan fyrir ( $< 1/10.000$ ) og tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum).

Eftirfarandi aukaverkunum sem taldar eru upp í töflu 1 hefur verið safnað saman frá sjúklingum á meðferð með rivastigmini við vitglöpum vegna Alzheimersjúkdóms.

Tafla 1

<b>Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudýra</b>	
Koma örsjaldan fyrir	Þvagfærasyking
<b>Efnaskipti og næring</b>	
Mjög algengar	Lystarleysi
Algengar	Minnkuð matarlyst
Tíðni ekki þekkt	Ofþornun
<b>Geðræn vandamál</b>	
Algengar	Æsingur
Algengar	Rugl
Algengar	Kvíð
Algengar	MartraðirSvefnleysi
Sjaldgæfar	Þunglyndi
Sjaldgæfar	Ofskynjanir
Koma örsjaldan fyrir	Árasargirni, óróleiki
Tíðni ekki þekkt	
<b>Taugakerfi</b>	
Mjög algengar	Sundl
Algengar	Höfuðverkur
Algengar	Svefnndruni
Algengar	Skjálfti
Sjaldgæfar	Yfirlið
Mjög sjaldgæfar	Krampar
Koma örsjaldan fyrir	Utanstrýtueinkenni (þar á meðal versnun Parkinsons-veiki)
Tíðni ekki þekkt	Hliðarsveigja á hrygg (Pisa-heilkenni)
<b>Hjarta</b>	
Mjög sjaldgæfar	Hjartaöng
Koma örsjaldan fyrir	Hjartsláttartruflanir (t.d. hægsláttur, A-V leiðslurof, gáttatíf og hraðsláttarköst)
Tíðni ekki þekkt	Heilkenni sjúks sínushnútar
<b>Aðar</b>	
Koma örsjaldan fyrir	Háþrýstingur
<b>Meltingarfæri</b>	
Mjög algengar	Ógleði
Mjög algengar	Uppköst
Mjög algengar	Niðurgangur
Algengar	Kviðverkir og meltingartruflanir
Mjög sjaldgæfar	Maga- og skeifugarnarsár
Koma örsjaldan fyrir	Blæðingar í meltingarvegi
Koma örsjaldan fyrir	Brisbólga
Tíðni ekki þekkt	Nokkur tilvik um svæsin uppköst leiddu til rofs á vélinda (sjá kafla 4.4)
<b>Lifur og gall</b>	
Sjaldgæfar	Hækkuð lifrarpróf
Tíðni ekki þekkt	Lifrabólga
<b>Húð og undirhúð</b>	
Algengar	Ofsvitnun
Mjög sjaldgæfar	Útbrot
Tíðni ekki þekkt	Kláði, ofnæmishúðbólga (útbreidd)
<b>Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað</b>	
Algengar	Þreyta og þróttleysi
Algengar	Vanlíðan
Sjaldgæfar	Fall

<b>Rannsóknaniðurstöður</b> Algengar	Þyngdartap
---	------------

Að auki hefur verið greint frá eftirfarandi aukaverkunum við notkun á rivastigmin-forðaplástrum: óráði, hita, minnkaðri matarlyst, þvagleka (algengt), skynhreyfiofvirkni (sjaldgæft), hörundsroða, ofskláða, bliðrum, ofnæmishúðbólgu (tíðni ekki þekkt).

Í töflu 2 eru tilgreindar aukaverkanir sem greint var frá í klínískum rannsóknum sem gerðar voru hjá sjúklingum með vitglöp í Parkinsonsveiki sem fengu meðferð með rivastigmin hylkjum.

## Tafla 2

<b>Efnaskipti og næring</b> Algengar Algengar	Minnkuð matarlyst Ofþornun
<b>Geðræn vandamál</b> Algengar Algengar Algengar Algengar Algengar Algengar Tíðni ekki þekkt	Svefnleysi Kvíði Óróleiki Ofskynjanir, sjónrænar Þunglyndi Árasargirni
<b>Taugakerfi</b> Mjög algengar Algengar Algengar Algengar Algengar Algengar Algengar Algengar Algengar Sjaldgæfar Tíðni ekki þekkt	Skjálfti Sundl Svefnndrungi Höfuðverkur Parkinsonsveiki (versnandi) Hæghreyfingar Ranghreyfingar Vanhreyfni Vélrænn stirðleiki í hreyfingum (cogwheel rigidity) Vöðvaspennutruflun Hliðarsveiga á hrygg (Pisa-heilkenni)
<b>Hjarta</b> Algengar Sjaldgæfar Sjaldgæfar Tíðni ekki þekkt	Hægslattur Gáttatíf A-V leiðslurof Heilkenni sjúks sínushnútar
<b>Aðar</b> Algengar Sjaldgæfar	Háþrýstingur Lágþrýstingur
<b>Meltingarfæri</b> Mjög algengar Mjög algengar Algengar Algengar Algengar	Ógleði Uppköst Niðurgangur Kviðverkir og meltingartruflanir Óhófleg munvatnsmyndun
<b>Lifur og gall</b> Tíðni ekki þekkt	Lifrabólga
<b>Húð og undirhúð</b> Algengar Tíðni ekki þekkt	Ofsvitnun Ofnæmishúðbólga (útbreidd)
<b>Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað</b> Mjög algengar Algengar	Fall þreyta og þróttleysi

Algengar Algengar	Röskun á göngulagi Parkinsonsgöngulag
----------------------	--

Eftirfarandi aukaverkun til viðbótar hefur komið fram í rannsókn hjá sjúklingum með vitglöp í tengslum við Parkinsonsveiki sem meðhöndlaðir voru með rivastigmin-forðaplástrum: æsingur (algeng).

Í töflu 3 kemur fram fjöldi og hlutfall sjúklinga sem sýndu fyrirfram skilgreindar aukaverkanir sem gætu endurspeglad versnun einkenna Parkinsonsveiki í klínísku rannsókninni sem gerð var á notkun rivastigmin hjá sjúklingum með vitglöp í tengslum við Parkinsonsveiki og stóð yfir í 24 vikur.

### Tafla 3

Fyrirfram skilgreindar aukaverkanir sem gætu endurspeglad versnun einkenna Parkinsonsveiki hjá sjúklingum með vitglöp í Parkinsonsveiki	Rivastigmin n (%)	Lyfleysa n (%)
Heildarfjöldi sjúklinga í rannsókninni	362 (100)	179 (100)
Heildarfjöldi sjúklinga sem fékk fyrirfram skilgreinda aukaverkun (aukaverkanir)	99 (27,3)	28 (15,6)
Skjálfti	37 (10,2)	7 (3,9)
Fall	21 (5,8)	11 (6,1)
Parkinsonsveiki (versnun)	12 (3,3)	2 (1,1)
Óhófleg munnvatnsmyndun	5 (1,4)	0
Ranghreyfingar	5 (1,4)	1 (0,6)
Parkinsonsheilkenni	8 (2,2)	1 (0,6)
Vanhreyfingar	1 (0,3)	0
Hreyfingaraskanir (movement disorder)	1 (0,3)	0
Hæghreyfingar	9 (2,5)	3 (1,7)
Vöðvaspennutruflun	3 (0,8)	1 (0,6)
Afbrigðilegt göngulag	5 (1,4)	0
Vöðvastífleiki	1 (0,3)	0
Jafnvægisraskanir	3 (0,8)	2 (1,1)
Stoðkerfisstirðleiki	3 (0,8)	0
Stirðleiki	1 (0,3)	0
Hreyfiraskanir (motor dysfunction)	1 (0,3)	0

### Tilkynning um grun um aukaverkanir

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#).

### 4.9 Ofskömmutun

#### Einkenni

Þegar um ofskömmutun af slysni hefur verið að ræða, hafa í flestum tilvikum ekki komið fram nein klínísk einkenni og nánast allir sjúklinganna hafa haldið áfram meðferð með rivastigmini 24 klst. eftir ofskömmutuna.

Tilkynnt hefur verið um kólínergar eiteturverkanir með múskarínvirkum einkennum sem koma fram við miðlungsmiklar eitranir, eins og ljósopsþrengingu, roða, meltingartruflanir þ.m.t. kviðverki, ógleði, uppköst og niðurgang, hægslátt, berkjukrampa og aukna berkjuseytingu, svitamýndun, ósjálfráð þvagrát og/eða hægðir, tárarennslu, lágþrýsting og aukna munnvatnsmyndun.

Í alvarlegri tilvikum geta nitkótínáhrif þróað einkenni eins og vöðvamáttleysi, knippismýndun (fasciculations), flog og öndunarstöðvun sem hugsanlega geta verið banvæn.

Eftir markaðssetningu hafa auk þess komið fram tilvik af svima, skjálfta, höfuðverk, svefnhöfga, rugli, háþrystingi, ofskynjunum og vanlíðan.

### Meðferð

Vegna þess að helmingunartími rivastigmins í plasma er u.p.b. 1 klst. og hömlun á acetýlkólínesterasa varir í u.p.b. 9 klst., er mælt með því þegar um er að ræða ofskömmtu án einkenna að gert sé hlé á notkun rivastigmins næsta sólarhringinn. Þegar um ofskömmtu með verulegri ógleði og uppköstum er að ræða, ætti að íhuga notkun uppsölustillandi lyfja. Veita skal meðferð við öðrum aukaverkunum í samræmi við einkenni og eftir þörfum.

Nota má atropin við alvarlegri ofskömmtu. Mælt er með 0,03 mg/kg af atropinsúlfati í bláæð í upphafi, og eftir það er atropin gefið í samræmi við klíniska svörun sjúklingsins. Ekki er mælt með notkun scopolamins sem mótefnis.

## **5. LYFJAFRÆDILEGAR UPPLÝSINGAR**

### **5.1 Lyfhrif**

Flokkun eftir verkun: Geðdeyfðarlyf, kólínesterasahemlar, ATC-flokkur: N06DA03.

Rivastigmin er acetýl- og bútýrkólínesterasahemill af carbamat gerð, sem er talinn auðvelda flutning kólínvirkra taugaboða með því að hægja á niðurbroti acetýlkólíns sem starfhæfar kólínvirkar taugafrumur gefa frá sér. Þannig getur rivastigmin haft bætandi áhrif á kólínvirk vitglöp sem tengjast Alzheimersjúkdómi og Parkinsonsveiki.

Rivastigmin verkar á markensímið með því að mynda fléttu með samgildu tengi sem gerir ensímið óvirkum tíma. Hjá heilbrigðum ungum mönnum dregur 3 mg skammtur í inntökum úr acetýlkólínesterasa (AChE) virkni í heila- og mænuvökva um u.p.b. 40% innan 1,5 klst. frá lyfjagjöf. Virkni ensímsins nær upphaflegu gildi u.p.b. 9 klst. eftir að hámarkshömlun hefur náðst. Hjá sjúklingum með Alzheimersjúkdóm var hömlun rivastigmins á AChE í heila- og mænuvökva skammtaháð að 6 mg tvívar sinnum á dag, sem var stærsti skammtur sem var rannsakaður. Hömlun á bútýrkólínesterasavirkni í heila- og mænuvökva hjá 14 sjúklingum með Alzheimersjúkdóm sem voru meðhöndlaðir með rivastigmini var svipuð og á AChE.

#### Klíniskar rannsóknir á vitglöpum í Alzheimersjúkdómi

Sýnt hefur verið fram á virkni rivastigmins með því að nota þrjú óháð, vettvangssértæk matstæki, sem metin voru með reglulegu millibili á 6 mánaða meðferðartíma. Um var að ræða ADAS-Cog (Alzheimer's Disease Assessment Scale - Cognitive subscale, mæling á skilvitlegri starfsemi, á grundvelli frammistöðu), CIBIC-Plus (Clinician's Interview Based Impression of Change-Plus, yfirgrípsmikið allsherjarmat á sjúklingi framkvæmt af lækni þar sem mat þess sem annast sjúklinginn er tekið með) og PDS (Progressive Deterioration Scale, mat þess sem annast sjúklinginn á færni hans til athafna daglegs lífs, t.d. eigin umhirða, geta til að borða sjálfur, geta til að klæðast sjálfur, þátttaka í heimilisstörfum t.d. við innkaup, minni á færni til að ná áttun í umhverfinu sem og þátttaka í fjármálum heimilisins o.s.frv.).

Sjúklingarnir í rannsókninni voru með MMSE (mini-mental state examination) skor 10-24.

Niðurstöður fyrir klíniska svörun sem skiptir máli sem safnað var úr tveimur rannsóknum með sveigjanlegum skömmum af þeim þremur undirstöðu 26 vikna fjölsetra rannsóknum hjá sjúklingum með væg til í meðallagi alvarleg Alzheimersvitglöp er að finna í töflu 4 hér á eftir. Klíniskt marktæk framför í þessum rannsóknum var skilgreind fyrirfram sem minnst 4 stiga framför skv. ADAS-Cog, framför skv. CIBIC-Plus eða að minnsta kosti 10% framför skv. PDS.

Auk þess er post-hoc skilgreiningu á svörun að finna í sömu töflu. Önnur skilgreining á svörun er að það þurfti 4 stiga eða meiri framför á ADAS-Cog, enga versnun á CIBIC-Plus og enga versnun á PDS.

Meðaltal raunverulegs dagsskammts fyrir svarendur í 6-12 mg hópnum, samkvæmt þessari skilgreiningu, var 9,3 mg. Mikilvægt er að taka fram að mælikvarðar sem voru notaðir í þessum tilgangi eru mismunandi og beinn samanburður á niðurstöðum fyrir mismunandi lyf er ekki réttmætur.

**Tafla 4**

	Sjúklingar með klínískt marktæka svörun (%)			
	Meðferðarákvörðunargreining (intent to treat)		Greining með aðferðinni „last observation carried forward“	
Mælingar á svörun	Rivastigmin 6-12 mg N=473	Lyfleysa N=472	Rivastigmin 6-12 mg N=379	Lyfleysa N=444
ADAS-Cog: framför um minnst 4 stig	21***	12	25***	12
CIBIS-Plus: framför	29***	18	32***	19
PDS: minnst 10% framfarir	26***	17	30***	18
Minnst 4 stiga framfarir á ADAS-Cog án þess að versnun yrði skv. CIBIC-Plus og PDS	10*	6	12**	6

\* p<0,05; \*\* p<0,01; \*\*\* p<0,001

#### Klínískar rannsóknir á vitglöpum í Parkinsonsveiki

Sýnt hefur verið fram á virkni rivastigmins á vitglöp í Parkinsonsveiki, í 24 vikna fjölsetra, tvíblindri kjarnarannsókn með samanburði við lyfleysu og í 24 vikna opinni framlengingu rannsóknarinnar. Sjúklingar sem töku þátt í þessari rannsókn voru með MMSE (mini-mental state examination) skor 10-24. Virkni var staðfest með notkun tveggja óháðra kvarða sem metnir voru með reglulegu millibili í 6 mánaða meðferðarlotu, eins og fram kemur í töflu 5 hér á eftir: ADAS-Cog, sem er mat á skilvitlegri starfsemi og heildarmatið ADCS-CGIC (Alzheimer's disease cooperative study-clinician's global impression of change).

**Tafla 5**

Vitglöp í Parkinsonsveiki	ADAS-Cog Rivastigmin	ADAS-Cog Lyfleysa	ADCS-CGIC Rivastigmin	ADCS-CGIC Lyfleysa
<b>ITT + RDO þýði</b>	(n=329)	(n=161)	(n=329)	(n=165)
Meðaltal grunngildis ± staðalfrávik Meðaltals breyting eftir 24 vikur ± staðalfrávik	23,8 ± 10,2 <b>2,1 ± 8,2</b>	24,3 ± 10,5 -0,7 ± 7,5	Á ekki við <b>3,8 ± 1,4</b>	Á ekki við 4,3 ± 1,5
Aðlagaður meðferðarmunur p-gildi samanborið við lyfleysu		2,88 <sup>1</sup> <0,001 <sup>1</sup>		Á ekki við 0,007 <sup>2</sup>
<b>ITT + LOCF þýði</b>	(n=287)	(n=154)	(n=289)	(n=158)
Meðaltal grunngildis ± staðalfrávik Meðaltals breyting eftir 24 vikur ± staðalfrávik	24,0 ± 10,3 <b>2,5 ± 8,4</b>	24,5 ± 10,6 -0,8 ± 7,5	Á ekki við <b>3,7 ± 1,4</b>	Á ekki við 4,3 ± 1,5
Aðlagaður meðferðarmunur p-gildi samanborið við lyfleysu		3,54 <sup>1</sup> <0,001 <sup>1</sup>		Á ekki við <0,001 <sup>2</sup>

<sup>1</sup> ANCOVA með meðferð og land sem þætti og grunngildi ADAS-Cog sem skýribreytu (covariate). Jákvætt gildi breytingar gefur til kynna að um framfarir sé að ræða.

<sup>2</sup> Meðaltöl upplýsinga eru tilgreind til hagrædis, flokkunargreining gerð með van Elteren prófi. ITT: Intent-to-treat; RDO: Retrieved drop outs; LOCF: Last observation carried forward.

Enda þótt sýnt hafi verið fram á áhrif meðferðar hjá öllu rannsóknarþýðinu bentu gögn til þess að meiri áhrif meðferðar samanborið við lyfleysu kæmu fram hjá þeim undirhópi sjúklinga sem var með í

meðallagi mikil vitglöp í Parkinsonsveiki. Einnig sáust meiri áhrif meðferðar hjá þeim sjúklingum sem voru með ofsjónir (sjá töflu 6).

## Tafla 6

Vitglöp í Parkinsonsveiki	ADAS-Cog Rivastigmin	ADAS-Cog Lyfleysa	ADAS-Cog Rivastigmin	ADAS-Cog Lyfleysa
	Sjúklingar með ofsjónir		Sjúklingar án ofsjóna	
<b>ITT + RDO þýði</b>	(n=107)	(n=60)	(n=220)	(n=101)
Meðaltal grunngildis ± staðalfrávik Meðaltals breyting eftir 24 vikur ± staðalfrávik	25,4 ± 9,9 <b>1,0 ± 9,2</b>	27,4 ± 10,4 -2,1 ± 8,3	23,1 ± 10,4 <b>2,6 ± 7,6</b>	22,5 ± 10,1 0,1 ± 6,9
Aðlagaður meðferðarmunur p-gildi samanborið við lyfleysu	4,27 <sup>1</sup> 0,002 <sup>1</sup>		2,09 <sup>1</sup> 0,015 <sup>1</sup>	
	<b>Sjúklingar með í meðallagi mikil vitglöp (MMSE 10-17)</b>		<b>Sjúklingar með væg vitglöp (MMSE 18-24)</b>	
<b>ITT + RDO þýði</b>	(n=87)	(n=44)	(n=237)	(n=115)
Meðaltal grunngildis ± staðalfrávik Meðaltals breyting eftir 24 vikur ± staðalfrávik	32,6 ± 10,4 <b>2,6 ± 9,4</b>	33,7 ± 10,3 -1,8 ± 7,2	20,6 ± 7,9 <b>1,9 ± 7,7</b>	20,7 ± 7,9 -0,2 ± 7,5
Aðlagaður meðferðarmunur p-gildi samanborið við lyfleysu	4,73 <sup>1</sup> 0,002 <sup>1</sup>		2,14 <sup>1</sup> 0,010 <sup>1</sup>	

<sup>1</sup> ANCOVA með meðferð og land sem þætti og grunngildi ADAS-Cog sem skýribreytu (covariate). Jákvætt gildi breytingar gefur til kynna að um framfarir sé að ræða.  
ITT: Intent-to-treat; RDO: Retrieved drop outs.

Lyfjastofnun Evrópu hefur fallið frá kröfu um að lagðar verði fram niðurstöður úr rannsóknum á rivastigmini hjá öllum undirhópum barna við meðferð við Alzheimersvitglöpum og vitglöpum hjá sjúklingum með sjálfvakta Parkinsonsveiki (sjá upplýsingar í kafla 4.2 um notkun handa börnum).

## 5.2 Lyfjahvörf

### Frásog

Rivastigmin frásogast hratt og að fullu. Hámarksþéttini í plasma næst eftir um 1 klst. Vegna milliverkana rivastigmins og markensímsins eykst aðgengi lyfsins 1,5 sinnum meira en sem samsvarar stækkun skammta. Heildaraðgengi eftir 3 mg skammt er u.p.b. 36%±13%. Sé rivastigmin mixtúra gefin með mat, seinkar frásogi ( $t_{max}$ ) um 74 mínútur,  $C_{max}$  minnkar um 43% og AUC eykst um u.p.b. 9%.

### Dreifing

Um það bil 40% rivastigmins eru bundin plasmapróteinum. Það fer greiðlega yfir blóð-heilaþröskuld og hefur dreifingarrúmmál á bilinu 1,8-2,7 l/kg.

### Umbrot

Rivastigmin umbrotnar hratt og mikið (helmingunartími í plasma er um 1 klst.), fyrst og fremst með kólínesterasamiðlu vatnsrofi yfir í decarbamyl umbrotsefni. Þetta umbrotsefni veldur óverulegri hömlun á acetýlkólínesterasa *in vitro* (<10%).

Á grundvelli in vitro-rannsókna er ekki búist við lyfjahvarfamilliverkunum lyfja sem umbrotna fyrir tilstilli eftirfarandi sýtókrómíssóensýmum: CYP1A2, CYP2D6, CYP3A4/5, CYP2E1, CYP2C9, CYP2C8, CYP2C19 eða CYP2B6. Samkvæmt upplýsingum úr dýrarannsóknum koma helstu cytokrom P450 isoensímin óverulega að umbrotum rivastigmins. Heildar plasmaúthreinsun

rivastigmins var um 130 l/klst. eftir 0,2 mg skammt í bláæð og minnkaði í 70 l/klst. eftir 2,7 mg skammt í bláæð.

#### Brotthvarf

Óbreytt rivastigmin finnst ekki í þvagi; helsta brotthvarfsleiðin er útskilnaður umbrotsefna um nýru. Þegar  $^{14}\text{C}$ -rivastigmin var gefið, var brotthvarf um nýru hratt og nánast algert (>90%) innan 24 klst. Innan við 1% af gefnum skammti skilst út í hægðum. Engin uppsöfnun verður á rivastigmini eða decarbamyl umbrotsefninu hjá sjúklingum með Alzheimersjúkdóm.

Þýðisgreining á lyfjahvörfum sýndi að notkun nikótíns eykur úthreinsun rivastigmins til inntöku um 23% hjá sjúklingum með Alzheimersjúkdóm (n=75 reykingarmenn og 549 reyklausir) eftir allt að 12 mg/dag-skammta rivastigmin-hylkja til inntöku.

#### Aldraðir

Þó að aðgengi rivastigmins sé meira hjá öldruðum en ungum heilbrigðum sjálfboðaliðum, sýndu rannsóknir á Alzheimersjúklingum á aldrinum 50 til 92 ára, engar breytingar á aðgengi með aldri.

#### Skert lifrarstarfsemi

Gildi  $C_{\max}$  fyrir rivastigmin var um 60% hærra og AUC fyrir rivastigmin var meira en helmingi stærra hjá einstaklingum með vægt til í meðallagi skerta lifrarstarfsemi en hjá heilbrigðum einstaklingum.

#### Skert nýrnastarfsemi

Gildi  $C_{\max}$  og AUC fyrir rivastigmin voru meira en helmingi hærri hjá einstaklingum með í meðallagi skerta nýrnastarfsemi en hjá heilbrigðum einstaklingum; þó urðu engar breytingar á  $C_{\max}$  og AUC fyrir rivastigmin hjá sjúklingum með alvarlega skerta nýrnastarfsemi.

### **5.3 Forklínískar upplýsingar**

Rannsóknir á eiturverkunum eftir endurtekna skammta hjá rottum, músum og hundum sýndu einungis áhrif sem tengast óhóflegum lyfhrifum. Engar eiturverkanir á marklífð fá sáust. Í dýrarannsóknum náðust ekki öryggismörk vegna útsetningar hjá mönnum vegna þess hve viðkvæm dýralíkön voru notuð.

Rivastigmin olli ekki stökkbreytingum í hefðbundnum *in vitro* og *in vivo* rannsóknum, nema í litningaafbrigðileikaprófi í úteitilfrumum manna við skammt sem var  $10^4$  sinnum hámarks klínískur skammtur. Örkjarnapróf *in vivo* var neikvætt. Aðalumbrotsefnið NAP226-90 sýndi heldur ekki fram á eiturverkanir á erfðaefni.

Engin merki um krabbameinsvaldandi áhrif komu fram í rannsóknum á músum og rottum við stærsta skammt sem þoldist, en útsetning fyrir rivastigmini og umbrotsefnum þess, var minni en útsetning hjá mönnum. Að teknu tilliti til líkamsyfirborðs var útsetning fyrir rivastigmini og umbrotsefnum þess um það bil hin sama og við ráðlagðan hámarksskammt fyrir menn sem er 12 mg/dag; þegar borið var saman við hámarksskammt fyrir menn náðist allt að sexföldun hjá dýrum.

Rivastigmin fer yfir fylgju og berst í mjólk hjá dýrum. Rannsóknir á lyfinu gefnu með inntöku hjá rottum og kanínum á meðgöngu, bentu ekki til þess að rivastigmin hefði fósturskemmandi áhrif. Í rannsóknum á lyfinu gefnu með inntöku hjá karlkyns og kvenkyns rottum komu ekki fram neinar aukaverkanir af rivastigmini á frjósemi eða æxlunargetu, hvorki hjá foreldrakynslóðinni né afkvæmum foreldranna.

Væg ertandi áhrif rivastigmins á augu/slímhúðir komu fram í rannsókn á kanínum.

## **6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

### **6.1 Hjálparefni**

- Natríumbenzoat
- Sítrónusýra
- Natríumsítrat
- Kinolingulur WS litur (E104)
- Hreinsað vatn

### **6.2 Ósamrýmanleiki**

Á ekki við.

### **6.3 Geymsluþol**

3 ár.

Rivastigmine Sandoz mixtúru, lausn á að nota innan 1 mánaðar eftir að flaskan er opnuð.

### **6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu**

Geymið ekki við hærra hitastig en 30°C. Má ekki geyma í kæli. Má ekki frjósa.

Geymið flöskuna í upprétttri stöðu.

### **6.5 Gerð íláts og innihald**

Gulbrún flaska úr gleri af gerð III, með barnaöryggislokun og millistykki sem munnskammtasprautan er sett í. 50 ml eða 120 ml flöskur. Mixtúran er í pakkningu ásamt munnskammtasprautu í plasthólki.

### **6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun**

Draga á tilætlað magn mixtúrunnar upp úr flöskunni með því að nota meðfylgjandi munnskammtasprautu.

## **7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

Sandoz GmbH  
Biochemiestraße 10  
A-6250 Kundl  
Austurríki

## **8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/09/599/017  
EU/1/09/599/018

## **9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 11/12/2009  
Dagsetning fyrstu endurnýjunar markaðsleyfis: 11/07/2014

## **10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu> og á vef Lyfjastofnunar <http://www.serlyfjaskra.is>.

## **VIÐAUKI II**

- A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPYKKT**
- B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**
- C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**
- D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

## A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMÞYKKT

Heiti og heimilisfang framleiðenda sem eru ábyrgir fyrir lokasamþykkt

Hörð gelatínhylki

Novartis Farmacéutica, S.A.  
Gran Via de les Corts Catalanes, 764  
08013 Barcelona  
Spánn

Novartis Pharma GmbH  
Roonstrasse 25  
90429 Nuremberg  
Þýskaland

Salutas Pharma GmbH  
Otto-Von-Guericke-Allee 1, Barleben,  
Saxony-Anhalt, 39179,  
Þýskaland

Mixtúra, lausn

Novartis Pharma GmbH  
Roonstrasse 25  
D-90429 Nuremberg  
Þýskaland

Novartis Farmacéutica, S.A.  
Gran Via de les Corts Catalanes 764,  
08013 Barcelona  
Spánn

Salutas Pharma GmbH  
Otto-Von-Guericke-Allee 1, Barleben,  
Saxony-Anhalt, 39179,  
Þýskaland

Heiti og heimilisfang framleiðanda sem ábyrgur er fyrir lokasamþykkt viðkomandi lotu skal koma fram í útprentuðum fylgiseðli.

## B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN

Ávísun lyfsins er háð sérstökum takmörkunum, eingöngu til nota á tilteknu sérvíði (sjá viðauka I: Samantekt á eiginleikum lyfs, kafla 4.2).

## C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS

Lyfjagátarkerfi

Markaðsleyfishafi skal tryggja að kerfi fyrir lyfjagát, eins og lýst er í kafla 1.8.1 í markaðsleyfinu, hafi verið komið á fót og sé virkt áður en og á meðan lyfið er á markaði.

Samantektir um öryggi lyfsins (PSUR)

Ferli mats á öryggi Rivastigmine Sandoz er í samræmi við víxtilvísun við vöruna, Exelon, þar til mælt er fyrir um annað.

## **D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

Á ekki við.

Áætlun um áhættustjórnun

Markaðsleyfishafi skal sinna lyfjagátaraðgerðum sem krafist er, sem og öðrum ráðstöfunum eins og fram kemur í áætlun um áhættustjórnun í kafla 1.8.2 í markaðsleyfinu og öllum uppfærslum á áætlun um áhættustjórnun sem ákveðnar verða.

Leggja skal fram uppfærða áætlun um áhættustjórnun:

- Að beiðni Lyfjastofnunar Evrópu;
- Þegar áhættustjórnunarkerfinu er breytt, sérstaklega ef það gerist í kjölfar þess að nýjar upplýsingar berast sem geta leitt til mikilvægra breytinga á hlutfalli ávinnings/áhættu eða vegna þess að mikilvægur áfangi (tengdur lyfjagát eða lágmörkun áhættu) næst.

Ef skil á samantekt um öryggi lyfsins og uppfærsla á áætlun um áhættustjórnun er áætluð á svipuðum tíma má skila þeim saman

**VIÐAUKI III**  
**ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL**

## **A. ÁLETRANIR**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM  
ASKJA FYRIR ÁL/PVC ÞYNNU**

**1. HEITI LYFS**

Rivastigmine Sandoz 1,5 mg hörð hylki  
rivastigmin (sem hýdrógentartrat)

**2. VIRK(T) EFNI**

Hvert hylki inniheldur 1,5 mg af rivastigmini (sem hýdrógentartrat).

**3. HJÁLPAREFNI**

**4. LYFJAFORM OG INNHALD**

28 hörð hylki  
56 hörð hylki  
112 hörð hylki

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Gleypið hylkin í heilu lagi án þess að brjóta þau eða opna. Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til inntöku.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORD UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN  
HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MED ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

Fyrnist

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið ekki við hærra hitastig en 30°C.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA  
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

## **11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Sandoz GmbH  
Biochemiestraße 10  
A-6250 Kundl  
Austurríki

## **12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/09/599/001

EU/1/09/599/002

EU/1/09/599/003

## **13. LOTUNÚMER**

Lotunr.

## **14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

Lyfið er lyfseðilsskylt.

## **15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

## **16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Rivastigmine Sandoz 1,5 mg

## **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

Á pakkningunni er tvívíttr strikamerki með einkvæmu auðkenni.

## **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC  
SN  
NN

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á ÞYNNUM EÐA STRIMLUM**

**ÁL/PVC ÞYNNA**

**1. HEITI LYFS**

Rivastigmine Sandoz 1,5 mg hörð hylki  
rivastigmin (sem hýdrogentartrat)

**2. NAFN MARKAÐSLEYFISHAFA**

Sandoz GmbH

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. ANNAÐ**

Mánudagur  
Þriðjudagur  
Miðvikudagur  
Fimmtudagur  
Föstudagur  
Laugardagur  
Sunnudagur

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM  
ASKJA FYRIR ÁL/PVC ÞYNNU**

**1. HEITI LYFS**

Rivastigmine Sandoz 3 mg hörð hylki  
rivastigmin (sem hýdrógentartrat)

**2. VIRK(T) EFNI**

Hvert hylki inniheldur 3 mg af rivastigmini (sem hýdrógentartrat).

**3. HJÁLPAREFNI**

**4. LYFJAFORM OG INNHALD**

28 hörð hylki  
56 hörð hylki  
112 hörð hylki

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Gleypið hylkin í heilu lagi án þess að brjóta þau eða opna. Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til inntöku.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORD UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN  
HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MED ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

Fyrnist

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið ekki við hærra hitastig en 30°C.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAÐANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA  
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

## **11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Sandoz GmbH  
Biochemiestraße 10  
A-6250 Kundl  
Austurríki

## **12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/09/599/005  
EU/1/09/599/006  
EU/1/09/599/007

## **13. LOTUNÚMER**

Lotunr.

## **14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

Lyfið er lyfseðilsskylt.

## **15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

## **16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Rivastigmine Sandoz 3 mg

## **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

Á pakkningunni er tvívíttr strikamerki með einkvæmu auðkenni.

## **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC  
SN  
NN

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á ÞYNNUM EÐA STRIMLUM****ÁL/PVC ÞYNNA****1. HEITI LYFS**

Rivastigmine Sandoz 3 mg hörð hylki  
rivastigmin (sem hýdrogentartrat)

**2. NAFN MARKAÐSLEYFISHAFA**

Sandoz GmbH

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. ANNAÐ**

Mánudagur  
Þriðjudagur  
Miðvikudagur  
Fimmtudagur  
Föstudagur  
Laugardagur  
Sunnudagur

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM  
ASKJA FYRIR ÁL/PVC ÞYNNU**

**1. HEITI LYFS**

Rivastigmine Sandoz 4,5 mg hörð hylki  
rivastigmin (sem hýdrógentartrat)

**2. VIRK(T) EFNI**

Hvert hylki inniheldur 4,5 mg af rivastigmini (sem hýdrógentartrat).

**3. HJÁLPAREFNI**

**4. LYFJAFORM OG INNHALD**

28 hörð hylki  
56 hörð hylki  
112 hörð hylki

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Gleypið hylkin í heilu lagi án þess að brjóta þau eða opna. Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til inntöku.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORD UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN  
HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MED ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

Fyrnist

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið ekki við hærra hitastig en 30°C.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA  
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

## **11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Sandoz GmbH  
Biochemiestraße 10  
A-6250 Kundl  
Austurríki

## **12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/09/599/009  
EU/1/09/599/010  
EU/1/09/599/011

## **13. LOTUNÚMER**

Lotunr.

## **14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

Lyfið er lyfseðilsskylt.

## **15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

## **16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Rivastigmine Sandoz 4,5 mg

## **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

Á pakkningunni er tvívíttr strikamerki með einkvæmu auðkenni.

## **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC  
SN  
NN

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á ÞYNNUM EÐA STRIMLUM**

**ÁL/PVC ÞYNNA**

**1. HEITI LYFS**

Rivastigmine Sandoz 4,5 mg hörð hylki  
rivastigmin (sem hýdrogentartrat)

**2. NAFN MARKAÐSLEYFISHAFA**

Sandoz GmbH

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. ANNAÐ**

Mánudagur  
Þriðjudagur  
Miðvikudagur  
Fimmtudagur  
Föstudagur  
Laugardagur  
Sunnudagur

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM  
ASKJA FYRIR ÁL/PVC ÞYNNU**

**1. HEITI LYFS**

Rivastigmine Sandoz 6 mg hörð hylki  
rivastigmin (sem hýdrógentartrat)

**2. VIRK(T) EFNI**

Hvert hylki inniheldur 6 mg af rivastigmini (sem hýdrógentartrat).

**3. HJÁLPAREFNI**

**4. LYFJAFORM OG INNHALD**

28 hörð hylki  
56 hörð hylki  
112 hörð hylki

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Gleypið hylkin í heilu lagi án þess að brjóta þau eða opna. Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til inntöku.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORD UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN  
HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MED ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

Fyrnist

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið ekki við hærra hitastig en 30°C.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA  
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

## **11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Sandoz GmbH  
Biochemiestraße 10  
A-6250 Kundl  
Austurríki

## **12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/09/599/013  
EU/1/09/599/014  
EU/1/09/599/015

## **13. LOTUNÚMER**

Lotunr.

## **14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

Lyfið er lyfseðilsskylt.

## **15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

## **16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Rivastigmine Sandoz 6 mg

## **17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

Á pakkningunni er tvívíttr strikamerki með einkvæmu auðkenni.

## **18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC  
SN  
NN

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á ÞYNNUM EÐA STRIMLUM**

**ÁL/PVC ÞYNNA**

**1. HEITI LYFS**

Rivastigmine Sandoz 6 mg hörð hylki  
rivastigmin (sem hýdrogentartrat)

**2. NAFN MARKAÐSLEYFISHAFA**

Sandoz GmbH  
Biochemiestraße 10  
A-6250 Kundl  
Austurríki

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. ANNAÐ**

Mánudagur  
Þriðjudagur  
Miðvikudagur  
Fimmtudagur  
Föstudagur  
Laugardagur  
Sunnudagur

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM OG INNRI UMBÚÐUM****ASKJA FYRIR GLAS ÚR GLERI  
ÁLETRUN FYRIR GLAS ÚR GLERI****1. HEITI LYFS**

Rivastigmine Sandoz 2 mg/ml mixtúra, lausn  
rivastigmin (sem hýdrógentartrat)

**2. VIRK(T) EFNI**

Hver ml inniheldur 2 mg af rivastigmini (sem hýdrógentartrat).

**3. HJÁLPAREFNI**

Inniheldur natríumbensóat (E 211). Sjá frekari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNHALD**

50 ml af mixtúru, lausn  
120 ml af mixtúru, lausn

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðlinn fyrir notkun.

Til inntöku.

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORD UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN  
HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MEÐ ÞARF****8. FYRNINGARDAGSETNING**

Fyrnist

Eftir að umbúðir eru rofnar: 1 mánuður

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið ekki við hærra hitastig en 30°C. Má ekki geyma í kæli. Má ekki frjósa.  
Geymið flöskuna í uppréttri stöðu.

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAÐFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA  
ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Sandoz GmbH  
Biochemiestraße 10  
A-6250 Kundl  
Austurríki

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/09/599/017  
EU/1/09/599/018

**13. LOTUNÚMER**

Lotunr.

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

Lyfið er lyfseðilsskylt.

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

*Einungis á öskjupakkningu:*  
Rivastigmine Sandoz 2 mg/ml

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

*Einungis á öskjupakkningu:*

Á pakkningunni er tvívít strikamerki með einkvæmu auðkenni.

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

*Einungis á öskjupakkningu:*

PC  
SN  
NN

## **B. FYLGISEÐILL**

## Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir sjúkling

**Rivastigmine Sandoz 1,5 mg hörð hylki**  
**Rivastigmine Sandoz 3 mg hörð hylki**  
**Rivastigmine Sandoz 4,5 mg hörð hylki**  
**Rivastigmine Sandoz 6 mg hörð hylki**  
rivastigmin

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.
- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er miðnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

### Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar

1. Upplýsingar um Rivastigmine Sandoz og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Rivastigmine Sandoz
3. Hvernig nota á Rivastigmine Sandoz
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Rivastigmine Sandoz
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

#### 1. Upplýsingar um Rivastigmine Sandoz og við hverju það er notað

Virka innihaldsefnið í Rivastigmine Sandoz er rivastigmin.

Rivastigmin tilheyrir flokki efna sem kallast kólínesterasahemlar. Hjá sjúklingum með vitglöp í Alzheimersjúkdómi eða vitglöp vegna Parkinsonsveiki deyja ákvæðnar taugafrumur í heilanum sem veldur lágu gildi taugaboðefnisins acetýlkólíns (efni sem gerir taugafrumum kleift að eiga samskipti sín á milli).

Rivastigmin vinnur þannig að það hemlar ensímin sem brjóta niður acetýlkólín: acetýlkólínesterasa og bútýrkólínesterasa. Með hömlun þessara ensíma stuðlar Rivastigmine Sandoz að því að magn acetýlkólíns í heilanum eykst, sem stuðlar að því að draga úr einkennum Alzheimersjúkdóms og vitglöpum sem fylgja Parkinsonsveiki.

Rivastigmine Sandoz er notað til meðferðar á fullorðnum sjúklingum með væg eða miðlungs alvarleg vitglöp í Alzheimersjúkdómi, versnandi heilasjúkdómi sem smám saman hefur áhrif á minni, vitsmunalega getu og hegðun. Hylkin og mixtúruna er einnig hægt að nota til meðferðar á vitglöpum hjá fullorðnum sjúklingum með Parkinsonsveiki.

#### 2. Áður en byrjað er að nota Rivastigmine Sandoz

##### Ekki má nota Rivastigmine Sandoz

- Ef um er að ræða ofnæmi fyrir rivastigmini (virka innihaldsefninu í Rivastigmine Sandoz) eða - einhverju öðru innihaldsefni Rivastigmine Sandoz (talin upp í kafla 6).
- ef áður hafa fram komið húðviðbrögð sem benda til ofnæmissnertihúðbólgu vegna rivastigmins.

Ef þetta á við þig, segðu þá lækninum frá því og ekki taka Rivastigmin Sandoz.

## **Varnaðarorð og varúðarreglur**

Leitið ráða hjá lækninum áður en Rivastigmine Sandoz er notað

- ef þú ert með eða hefur verið með hjartasjúkdóm eins og hjartsláttaróreglu eða hægan hjartslátt, QTc lengingu, fjölskyldusögu um QTc lengingu, torsade de pointes eða ert með lágt magn kalíums eða magnesíums í blóði.
- ef þú ert með eða hefur fengið virkt magasár.
- ef þú átt í erfiðleikum eða hefur átt í erfiðleikum með þvaglát.
- ef þú ert með eða hefur fengið krampa.
- ef þú ert með eða hefur verið með astma eða alvarlegan sjúkdóm í öndunarfærum.
- ef þú ert með eða hefur verið með skerta nýrnastarfsemi.
- ef þú ert með eða hefur verið með skerta lifrarstarfsemi.
- ef þú ert með skjálfta.
- ef þú ert mjög léttur/létt.
- ef þú ert með einkenni frá meltingarvegi svo sem ógleði, uppköst og niðurgang. Þú gætir ofþornað (misst of mikinn vökva) ef uppköst og niðurgangur eru viðvarandi.

Ef eitthvað af þessu á við um þig getur læknirinn þurft að hafa nánara eftirlit með þér á meðan þú notar þetta lyf.

Ef þú hefur ekki notað Rivastigmine Sandoz í meira en þrjá daga skaltu ekki nota næsta skammt fyrr en þú hefur ráðfært þig við lækninn.

## **Börn og unglungar**

Notkun Rivastigmine Sandoz á ekki við hjá börnum við meðferð við Alzheimersjúkdómi.

## **Notkun annarra lyfja samhliða Rivastigmine Sandoz**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð.

Rivastigmine Sandoz á ekki að taka á sama tíma og önnur lyf með svipuð áhrif og Rivastigmine Sandoz. Rivastigmine Sandoz getur haft áhrif á verkun andkólínvirkra lyfja (lyf sem notuð eru til þess að lina magaverki eða krampa, til að meðhöndl Parkinsonsveiki eða til þess að koma í veg fyrir ferðaveiki).

Rivastigmine Sandoz á ekki að gefa um leið og metóklópramíð (lyf notað til að lina eða koma í veg fyrir ógleði og uppsölur). Taka þessara tveggja lyfja gæti orsakað vandamál svo sem stirða últimi og handskjálfta.

Ef þú þarfst að gangast undir skurðaðgerð á meðan þú tekur Rivastigmine Sandoz, skal þú láta lækninn vita áður en þér eru gefin svæfingalyf því Rivastigmine Sandoz getur aukið áhrif sumra vöðvaslakandi lyfja í svæfingu.

Gæta skal varúðar þegar Rivastigmine Sandoz er tekið ásamt beta-blokkum (lyf svo sem atenólól sem notað er til að meðhöndl háþrysting, hjartaöng og aðra hjartasjúkdóma). Taka þessara tveggja lyfja gæti orsakað vandamál svo sem hægari hjartslátt (hægtaktur) sem leitt getur til meðvitundarleysis.

Gæta skal varúðar þegar Rivastigmine Sandoz er tekið ásamt öðrum lyfjum sem geta haft áhrif á hjartsláttartaktinn eða rafkerfi hjartans (QT lenging).

## **Meðganga, brjósttagjöf og frjósemi**

Við meðgöngu, brjósttagjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

Ef þú ert þunguð verður að meta ávinnninginn af notkun Rivastigmine Sandoz með tilliti til hugsanlegra áhrifa á ófætt barn þitt. Rivastigmine Sandoz ætti ekki að nota á meðgöngu nema brýna nauðsyn beri til.

Þú skalt hætta brjóstagjöf meðan á meðferð með Rivastigmine Sandoz stendur.

### Akstur og notkun vélá

Læknirinn mun segja þér hvort sjúkdómurinn komi í veg fyrir að þú getir ekið eða stjórnað vélum á öruggan hátt. Rivastigmine Sandoz getur valdið sundli og syfju, aðallega í upphafi meðferðar eða þegar skammtar eru stækkaðir. Ef þú finnur fyrir sundli eða syfju skaltu ekki aka, stjórna vélum eða framkvæma störf sem krefjast athygli.

### 3. Hvernig nota á Rivastigmine Sandoz

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn eða lyfjafræðingur hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum eða lyfjafræðingi.

#### Hvernig hefja á meðferð

Læknirinn mun segja þér hvaða skammt af Rivastigmine Sandoz þú átt að nota.

- Meðferð er yfirleitt hafin með litlum skammti.
- Læknirinn mun auka skammtinn smám saman eftir því hvernig þú svarar meðferðinni.
- Stærsti skammtur sem má nota er 6 mg tvisvar sinnum á sólarhring.

Læknirinn mun, með reglulegu millibili, meta hvort lyfið hentar þér. Læknirinn mun einnig fylgjast með þyngd þinni á meðan þú notar þetta lyf.

Ef þú hefur ekki notað Rivastigmine Sandoz í meira en þrjá daga skaltu ekki nota næsta skammt fyrr en þú hefur ráðfært þig við lækninn.

#### Notkun lyfsins

- Segðu þeim sem annast þig að þú notir Rivastigmine Sandoz.
- Til að ná fram bata verður þú að taka lyfið á hverjum degi.
- Notaðu Rivastigmine Sandoz tvisvar sinnum á dag, á morgnana og á kvöldin, með mat.
- Gleypíð hylkin í heilu lagi með vökva.
- Það má hvorki opna né mylja hylkin.

#### Ef notaður er stærri skammtur Rivastigmine Sandoz en mælt er fyrir um

Segðu lækninum ef þú hefur af slysni tekið meira af Rivastigmine Sandoz en þú áttir að gera. Þú gætir burft á læknishjálp að halda. Sumt fólk sem af slysni hefur tekið of mikið af Rivastigmine Sandoz hefur fundið fyrir ógleði, uppköstum, niðurgangi, háum blóðþrýstingi og ofskynjunum. Hægur hjartsláttur og yfirlið geta líka komið fyrir.

#### Ef gleymist að nota Rivastigmine Sandoz

Ef þú hefur gleymt að taka Rivastigmine Sandoz skammtinn þinn, skaltu bíða og taka næsta skammt á venjulegum tíma. Ekki á að tvöfalta skammt til að bæta upp skammt sem gleymst hefur að taka.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

### 4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Aukaverkanir geta verið algengari í upphafi meðferðar með lyfinu eða þegar skammtar eru auknir. Yfirleitt hverfa aukaverkanir smám saman þegar líkaminn hefur vanist lyfinu.

#### Mjög algengar (geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- Sundl
- Lystarleysi
- Meltingarfæravandamál eins og ógleði eða uppköst, niðurgangur

**Algengar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- Kvíði
- Sviti
- Höfuðverkur
- Brjóstsviði
- Þyngdartap
- Kviðverkir
- Æsingur
- Þreyta eða þróttleysi
- Almenn vanlíðan
- Skjálfti eða rugl
- Minnkuð matarlyst
- Martraðir

**Sjaldgæfar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum)

- Þunglyndi
- Erfiðleikar með svefn
- Yfirlið eða fall fyrir slysni
- Breytingar á lifrarstarfsemi

**Mjög sjaldgæfar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 einstaklingum)

- Brjóstverkur
- Útbrot, kláði
- Flog (krampar)
- Sár í maga eða görnum

**Koma örsjaldan fyrir** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10.000 einstaklingum)

- Hár blóðþrýstingur
- Þvagfærasýking
- Sjá hluti sem ekki eru raunverulegir (ofskynjanir)
- Hjartsláttartruflanir, svo sem hraður eða hægur hjartsláttur
- Blæðing í meltingarvegi – blóð í hægðum eða þegar kastað er upp
- Brisbólga – meðal einkenna eru miklir verkir í efri hluta kviðarhols, oft með ógleði og uppköstum
- Einkenni Parkisonsveiki versna eða svipuð einkenni koma fram – svo sem vöðvastirðleiki og erfíðleikar við hreyfingu.

**Tíðni ekki þekkt** (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum)

- Svæsin uppköst sem geta leitt til þess að gat komi á vélindað.
- Ofspornun (of mikið vökvatap)
- Lifrarsjúkdómar (gulleit húð, gulnun hvítunnar í augunum, óeðlilega dökkt þvag eða óútskýrð ógleði, uppköst, þreyta og lystarleysi)
- Árásargirni, eirðarleysi
- Óreglulegur hjartsláttur
- Pisa-heilkenni (ástand sem felur í sér ósjálfráðan vöðvasamdrátt með óeðlilegri sveigju líkama og höfuðs til hliðar)

**Sjúklingar með vitglöp og Parkinsonsveiki**

Sumar aukaverkanir koma oftar fyrir hjá þessum sjúklingum. Þeir fá einnig einhverjar aukaverkanir til viðbótar:

**Mjög algengar** (geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- Skjálfti
- Yfirlið
- Fall fyrir slysni

**Algengar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- Kvíði
- Eirðarleysi
- Hægur og hraður hjartsláttur
- Erfiðleikar með svefn
- Of mikil munnvatnsmyndun og ofþornun
- Óeðlilega hægar eða óviðráðanlegar hreyfingar
- Einkenni Parkisonsveiki versna eða svipuð einkenni koma fram – svo sem vöðvastirðoleiki og erfíðleikar við hreyfingu og vöðvamáttleysi

**Sjaldgæfar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum)

- Óreglulegur hjartsláttur og erfíðleikar með að stjórna hreyfingum

**Aðrar aukaverkanir sem komið hafa fram við notkun forðaplástra og gætu komið fram við notkun harðra hylkja:**

**Algengar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- Hiti
- Mikil ringlun
- Þvagleki (erfiðleikar við að halda aftur af þvagi)

**Sjaldgæfar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum)

- Ofvirkni (mikil virkni, eirðarleysi)

**Tíðni ekki þekkt** (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum)

- Ofnæmisviðbrögð á plástursstaðnum, svo sem blöðrur eða húðbólga

Ef einhver þessara aukaverkana kemur fram skal hafa samband við lækninn vegna þess að þú gætir þurft á læknishjálp að halda.

### Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einneig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

## 5. Hvernig geyma á Rivastigmíne Sandoz

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota Rivastigmíne Sandoz eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á þynnunni, glasinu og öskjunni á eftir Fyrnist/EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Geymið ekki við hærra hitastig en 30°C.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

## 6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

### Rivastigmíne Sandoz inniheldur

- Virka innihaldsefnið er rivastigmin.
- Önnur innihaldsefni eru hýprómellósa, magnesíumsterat, örökristölluð sellulósa, kísilkvoða, gelatína, gult járnoxíð, rauðt járnoxíð, titantvíoxíð og shellac.

Hvert Rivastigmine Sandoz 1,5 mg hylki inniheldur 1,5 mg af rivastigmini.  
Hvert Rivastigmine Sandoz 3 mg hylki inniheldur 3 mg af rivastigmini.  
Hvert Rivastigmine Sandoz 4,5 mg hylki inniheldur 4,5 mg af rivastigmini.  
Hvert Rivastigmine Sandoz 6 mg hylki inniheldur 6 mg af rivastigmini.

#### **Útlit Rivastigmine Sandoz og pakkningastærðir**

- Rivastigmine Sandoz 1,5 mg hörð hylki, sem innihalda beinhvítt til ljósgulleitt þurrefni, eru með gulri hettu og gulum bol, með rauðri áletrun „RIV 1,5 mg“ á bolnum.
- Rivastigmine Sandoz 3 mg hörð hylki, sem innihalda beinhvítt til ljósgulleitt þurrefni, eru með appelsínugulri hettu og appelsínugulum bol, með rauðri áletrun „RIV 3 mg“ á bolnum.
- Rivastigmine Sandoz 4,5 mg hörð hylki, sem innihalda beinhvítt til ljósgulleitt þurrefni, eru með rauðri hettu og rauðum bol, með hvítri áletrun „RIV 4,5 mg“ á bolnum.
- Rivastigmine Sandoz 6 mg hörð hylki, sem innihalda beinhvítt til ljósgulleitt þurrefni, eru með rauðri hettu og appelsínugulum bol, með rauðri áletrun „RIV 6 mg“ á bolnum.

Þeim er pakkað í þynnur sem fást í þremur mismunandi pakkningastærðum (28, 56 eða 112 hylki), en ekki er víst að allar pakkningastærðirnar séu markaðssettar.

#### **Markaðsleyfishafi**

Sandoz GmbH  
Biochemiestraße 10  
A-6250 Kundl  
Austurríki

#### **Framleiðandi**

Novartis Farmacéutica, S.A.  
Gran Via de les Corts Catalanes, 764  
08013 Barcelona  
Spáni

Novartis Pharma GmbH  
Roonstrasse 25  
90429 Nuremberg  
Þýskaland

Salutas Pharma Gmbh  
Otto-Von-Guericke-Allee 1, Barleben,  
Saxony-Anhalt, 39179,  
Þýskaland

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

#### **België/Belgique/Belgien**

Sandoz N.V.  
Telecom Gardens, Mediaalaan 40  
B-1800 Vilvoorde  
Tél/Tel: + 32 (0)2 722 97 97

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Sandoz N.V.  
Telecom Gardens, Mediaalaan 40  
B 1800 Vilvoorde  
Tél/Tel: + 32 (0)2 722 97 97

**България**  
Сандоз България КЧТ  
Тел.: + 359 2 970 47 47  
[regaffairs.bg@sandoz.com](mailto:regaffairs.bg@sandoz.com)

**Magyarország**  
Sandoz Hungária Kft.  
Bartók Béla út 43-47  
H-1114 Budapest  
Tel.: + 36 1 430 2890  
[E-mail: info.hungary@sandoz.com](mailto:info.hungary@sandoz.com)

**Česká republika**  
Sandoz s.r.o.  
Na Pankráci 1724/129  
CZ-14000 Praha 4 - Nusle  
E-mail: [office.cz@sandoz.com](mailto:office.cz@sandoz.com)  
Tel: +420 225 775 111

**Malta**  
Sandoz Pharmaceuticals d.d.  
Tel: +35699644126

**Danmark**  
Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 København S  
Danmark  
Tlf: +45 6395 1000  
[info.danmark@sandoz.com](mailto:info.danmark@sandoz.com)

**Nederland**  
Sandoz BV  
Hospitaaldreef 29,  
NL-1315 RC Almere  
Tel: +31 36 5241600  
[E-mail: info.sandoz-nl@sandoz.com](mailto:info.sandoz-nl@sandoz.com)

**Deutschland**  
Hexal AG  
Industriestraße 25  
D-83607 Holzkirchen  
Tel: + 49 8024 908 0  
E-mail: [service@hexal.com](mailto:service@hexal.com)

**Norge**  
Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 København S  
Danmark  
Tlf: +45 6395 1000  
[info.norge@sandoz.com](mailto:info.norge@sandoz.com)

**Eesti**  
Sandoz d.d. Eesti filiaal  
Pärnu mnt 105  
EE-11312 Tallinn  
Tel: +372 6652400

**Österreich**  
Sandoz GmbH  
Biochemiestrasse 10  
A-6250 Kundl  
Tel: + 43 (0)53382000

**Ελλάδα**  
SANDOZ HELLAS MONΟΠΡΟΣΩΠΗ  
Α.Ε.  
Τηλ: +30 216 600 5000

**Polska**  
Sandoz Polska Sp.z o.o.  
ul. Domaniewska 50 C  
PL-02-672 Warszawa  
Tel: + 48 22 549 15 00

**España**  
Sandoz Farmacéutica, S.A  
Centro Empresarial Parque Norte  
Edificio Roble  
C/ Serrano Galvache Nº 56,  
28033 Madrid  
Tel: +34 900 456 856  
[registros.spain@sandoz.com](mailto:registros.spain@sandoz.com)

**Portugal**  
Sandoz Farmacéutica, Lda.  
Quinta da Fonte, Rua dos Malhões nº5,  
Edificio Q56 D. Pedro I, Piso 0  
2770-071 Paço de Arcos  
Portugal  
Tel: +351 211 964 000

**France**

Sandoz SAS  
49, avenue Georges Pompidou  
F-92593 Levallois-Perret Cedex  
Tél: + 33 1 4964 4800

**Ireland**

Rowex Ltd.  
Newtown  
IE-Bantry Co. Cork  
P75 V009  
Tel: +353 27 50077

**Ísland**

Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 Kaupmaannahöfn S  
Danmörk  
Tlf: +45 6395 1000  
info.danmark@sandoz.com

**Italia**

Sandoz S.p.a  
Largo Umberto Boccioni 1  
I-21040 Origlio (VA)  
Tel: + 39 02 96541

**Κύπρος**

Sandoz Pharmaceuticals d.d.  
Τηλ: +357 22 69 0690

**Latvija**

Sandoz d.d. Latvia filiāle  
K.Valdemāra Str. 33 – 29  
LV-1010 Riga  
Tel: + 371 67892006

**Lietuva**

Sandoz Pharmaceuticals d.d., Branch Office  
Lithuania  
Seimyniskiu Str. 3A  
LT-09312 Vilnius  
Tel: + 370 5 2636037

**România**

Sandoz S.R.L.  
Str Livezeni nr. 7A,  
Târgu Mureş, 540472  
România  
Tel: +40 21 310 44 30

**Slovenija**

Lek Pharmaceuticals d.d.  
Verovškova 57  
SI-1526 Ljubljana  
Tel: + 386 1 5802111  
E-mail: info.lek@sandoz.com

**Slovenská republika**

Sandoz d.d. - organizačná zložka  
Žižkova 22B  
SK-811 02 Bratislava  
Tel: +421 2 48 200 600

**Suomi/Finland**

Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 Kööpenhamina S/Köpenhamn S  
Danmark  
Puh: +358 010 6133 400  
info.suomi@sandoz.com

**Sverige**

Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 Köpenhamn S  
Danmark  
Tel: +45 6395 1000  
info.sverige@sandoz.com

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Sandoz Ltd  
Frimley Business Park  
Frimley Camberley Surrey GU16 7SR  
Tel: +44 1276 69 8020  
E-mail: uk.drugsafety@sandoz.com

**Hrvatska**

Sandoz d.o.o.  
Maksimirска 120  
10 000 Zagreb  
Tel: +38512353111  
E-mail: upit.croatia@sandoz.com

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu> og á vef Lyfjastofnunar <http://www.serlyfjaskra.is>.

## Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir sjúkling

### Rivastigmine Sandoz 2 mg/ml mixtúra, lausn rivastigmin

#### Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.
- Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

#### Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar

1. Upplýsingar um Rivastigmine Sandoz og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Rivastigmine Sandoz
3. Hvernig nota á Rivastigmine Sandoz
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Rivastigmine Sandoz
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

#### 1. Upplýsingar um Rivastigmine Sandoz og við hverju það er notað

Virka innihaldsefnið í Rivastigmine Sandoz er rivastigmin.

Rivastigmin tilheyrir flokki efna sem kallast kólínesterasahemlar. Hjá sjúklingum með vitglöp í Alzheimersjúkdómi eða vitglöp vegna Parkinsonsveiki deyja ákveðnar taugafrumur í heilanum sem veldur lágu gildi taugaboðefnisins acetýlkólíns (efni sem gerir taugafrumum kleift að eiga samskipti sín á milli).

Rivastigmin vinnur þannig að það hemlar ensímin sem brjóta niður acetýlkólín: acetýlkólínesterasa og bútýrkólínesterasa. Með hömlun þessara ensíma stuðlar Rivastigmine Sandoz að því að magn acetýlkólíns í heilanum eykst, sem stuðlar að draga úr einkennum Alzheimersjúkdóms og vitglöpum sem fylgja Parkinsonsveiki.

Rivastigmine Sandoz er notað til meðferðar á fullorðnum sjúklingum með væg eða miðlungs alvarleg vitglöp í Alzheimersjúkdómi, versnandi heilasjúkdómi sem smám saman hefur áhrif á minni, vitsmunalega getu og hegðun. Hylkin og mixtúruna er einnig hægt að nota til meðferðar á vitglöpum hjá fullorðnum sjúklingum með Parkinsonsveiki.

#### 2. Áður en byrjað er að nota Rivastigmine Sandoz

##### Ekki má nota Rivastigmine Sandoz

- ef um er að ræða ofnæmi fyrir rivastigmini (virka innihaldsefninu í Rivastigmine Sandoz) eða einhverju öðru innihaldsefni Rivastigmine Sandoz (talin upp í kafla 6).
- ef áður hafa fram komið húðviðbrögð sem benda til ofnæmissnertihúðbólgu vegna rivastigmins.

Ef þetta á við þig, segðu þá lækninum frá því og ekki taka Rivastigmine Sandoz.

##### Varnaðarorð og varúðarreglur

Leitið ráða hjá lækninum áður en Rivastigmine Sandoz er notað

- ef þú ert með eða hefur verið með hjartasjúkdóm eins og hjartsláttaróreglu eða hægan hjartslátt, QTc lengingu, fjölskyldusögu um QTc lengingu, torsade de pointes eða ert með lágt magn kalíums eða magnesíums í blóði.

- ef þú ert með eða hefur fengið virkt magasár.
- ef þú átt í erfiðleikum eða hefur átt í erfiðleikum með þvaglát.
- ef þú ert með eða hefur fengið krampa.
- ef þú ert með eða hefur verið með astma eða alvarlegan sjúkdóm í öndunarfærum.
- ef þú ert með eða hefur verið með skerta nýrnastarfsemi.
- ef þú ert með eða hefur verið með skerta lifrarstarfsemi.
- ef þú ert með skjálfta.
- ef þú ert mjög léttur/létt.
- ef þú ert með einkenni frá meltingarvegi svo sem ógleði, uppköst og niðurgang. Þú gætir ofþormað (misst of mikinn vökva) ef uppköst og niðurgangur eru viðvarandi.

Ef eitthvað af þessu á við um þig getur læknirinn þurft að hafa nánara eftirlit með þér á meðan þú notar þetta lyf.

Ef þú hefur ekki notað Rivastigmine Sandoz í meira en þrjá daga skaltu ekki nota næsta skammt fyrir en þú hefur ráðfært þig við lækninn.

### **Börn og unglingsar**

Notkun Rivastigmine Sandoz á ekki við hjá börnum við meðferð við Alzheimersjúkdómi.

### **Notkun annarra lyfja samhliða Rivastigmine Sandoz**

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um önnur lyf sem eru notuð eða hafa nýlega verið notuð.

Rivastigmine Sandoz á ekki að taka á sama tíma og önnur lyf með svipuð áhrif og Rivastigmine Sandoz. Rivastigmine Sandoz getur haft áhrif á verkun andkólínvirkra lyfja (lyf sem notuð eru til þess að lina magaverki eða krampa, til að meðhöndl Parkinsonsveiki eða til þess að koma í veg fyrir ferðaveiki).

Rivastigmine Sandoz á ekki að gefa um leið og metóklópramíð (lyf notað til að lina eða koma í veg fyrir ógleði og uppsölur). Taka þessara tveggja lyfja gæti orsakað vandamál svo sem stirða útlimi og handskjálfta.

Ef þú þarf að gangast undir skurðaðgerð á meðan þú tekur Rivastigmine Sandoz, skalt þú láta lækninn vita áður en þér eru gefin svæfingalyf því Rivastigmine Sandoz getur aukið áhrif sumra vöðvaslakandi lyfja í svæfingu.

Gæta skal varúðar þegar Rivastigmine Sandoz er tekið ásamt beta-blokkum (lyf svo sem atenólól sem notað er til að meðhöndl háprýsting, hjartaöng og aðra hjartasjúkdóma). Taka þessara tveggja lyfja gæti orsakað vandamál svo sem hægari hjartslátt (hægtaktur) sem leitt getur til meðvitundarleysis.

Gæta skal varúðar þegar Rivastigmin Sandoz er tekið ásamt öðrum lyfjum sem geta haft áhrif á hjartsláttartaktinn eða rafkerfi hjartans (QT lenging).

### **Meðganga, brjósttagjöf og frjósemi**

Við meðgöngu, brjósttagjöf, grun um þungun eða ef þungun er fyrirhuguð skal leita ráða hjá lækninum eða lyfjafræðingi áður en lyfið er notað.

Ef þú ert þunguð verður að meta ávinninginn af notkun Rivastigmine Sandoz með tilliti til hugsanlegra áhrifa á ófætt barn þitt. Rivastigmine Sandoz ætti ekki að nota á meðgöngu nema brýna nauðsyn beri til.

Þú skalt hætta brjósttagjöf meðan á meðferð með Rivastigmine Sandoz stendur.

### **Akstur og notkun véla**

Læknirinn mun láta þig vita hvort sjúkdómsins vegna er öruggt er fyrir þig að aka eða stjórna vélum. Rivastigmine Sandoz getur valdið sundli og syfju, aðallega í upphafi meðferðar eða þegar skammtar

eru stækkaðir. Ef þú finnur fyrir sundli eða syfju skaltu ekki aka, stjórna vélum eða framkvæma störf sem krefjast athygli.

### Rivastigmine Sandoz inniheldur bensósalt og nátríum

Lyfið inniheldur 1 mg af bensósalti í hverjum ml af mixtúru lausn.

Lyfið inniheldur minna en 1 mmól (23 mg) af nátríum í hverjum ml af mixtúru lausn, þ.e.a.s. er sem næst nátríumlaust.

### 3. Hvernig nota á Rivastigmine Sandoz

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn eða lyfjafræðingur hefur sagt til um. Ef þú ert ekki viss um hvernig á að nota lyfið leitaðu þá upplýsinga hjá lækninum eða lyfjafræðingi.

#### Hvernig hefja á meðferð

Læknirinn mun segja þér hvaða skammt af Rivastigmine Sandoz þú átt að nota.

- Meðferð er yfirleitt hafin með litlum skammti.
- Læknirinn mun auka skammtinn smám saman eftir því hvernig þú svarar meðferðinni.
- Stærsti skammtur sem má nota er 6 mg (sem svarar til 3 ml) tvísvar sinnum á sólarhring.

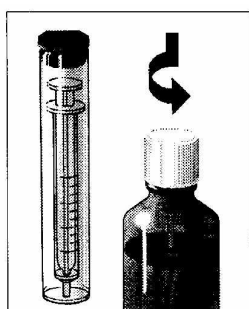
Læknirinn mun, með reglulegu millibili, meta hvort lyfið hentar þér. Læknirinn mun einnig fylgjast með þyngd þinni á meðan þú notar þetta lyf.

Ef þú hefur ekki notað Rivastigmine Sandoz í meira en þrjá daga skaltu ekki nota næsta skammt fyrr en þú hefur ráðfært þig við lækninn.

#### Notkun lyfsins

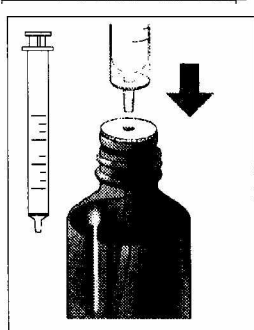
- Segðu þeim sem annast þig að þú notir Rivastigmine Sandoz.
- Til að ná fram bata verður þú að taka lyfið á hverjum degi.
- Notaðu Rivastigmine Sandoz tvísvar sinnum á dag, á morgnana og á kvöldin, með mat.

#### Hvernig nota á lyfið



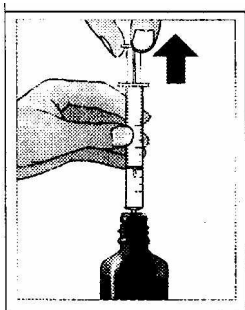
##### 1. Flaska og sprautan undirbúnar

- Takið sprautuna úr hulstrinu.
- Ýtið barnaöryggistappanum niður og snúið honum til að opna flöskuna.

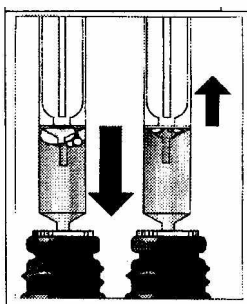


##### 2. Sprautan fest við flöskuna

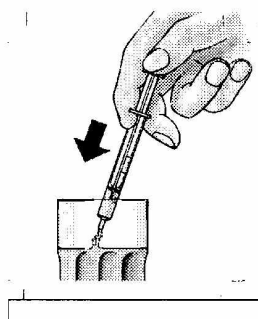
- Þrýstið oddinum á sprautunni ofan í opið á hvíta millistykkini.



3. Sprautan fyllt
- Dragið stimplilinn upp þar til komið er að merkinu sem sýnir skammtinn sem læknirinn hefur ávísað.



4. Loftbólur fjarlægðar
- Þrýstið stimplinum niður og dragið hannn upp nokkrum sinnum til að tæma úr sprautunni allar stórar loftbólur.
  - Ekki skiptir máli þótt nokkrrar litlar loftbólur séu til staðar og þær hafa ekki áhrif á skammtinn á nokkurn hátt.
  - Athugið hvort skammturinn sé ennþá réttur.
  - Fjarlægið síðan sprautuna af flöskunni.



5. Lyfið tekið inn
- Takið lyfið inn beint úr sprautunni.
  - Þú getur einnig blandað lyfinu út í lítið glas af vatni. Hrærið og drekkið alla mixtúruna.



6. Eftir að sprautan hefur verið notuð
- Purrkið utan af sprautunni með hreinni pappírsþurrku.
  - Setjið síðan sprautuna aftur í hulstrið.
  - Setjið barnaöryggistappann aftur á flöskuna til að loka henni.

### Ef stærri skammtur Rivastigmine Sandoz en mælt er fyrir um er tekinn

Segðu lækninum ef þú hefur af slysni notað meira af Rivastigmine Sandoz en þú áttir að gera. Þú gætir þurft á læknismeðferð að halda. Sumir sem fyrir slysni hafa notað of mikil af Rivastigmine Sandoz hafa fengið ógleði, uppköst, niðurgang, háan blóðþrýsting og ofskynjanir. Hægur hjartsláttur og yfirlið geta líka komið fyrir.

### Ef gleymist að nota Rivastigmine Sandoz

Ef þú hefur gleymt að taka Rivastigmine Sandoz skammtinn þinn, skaltu bíða og taka næsta skammt á venjulegum tíma. Ekki á að tvöfalta skammt til að bæta upp skammt sem gleymst hefur að taka.

Leitið til læknisins eða lyfjafræðings ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

#### 4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

Aukaverkanir geta verið algengari í upphafi meðferðar með lyfinu eða þegar skammtar eru auknir. Yfirleitt hverfa aukaverkanir smám saman þegar líkaminn hefur vanist lyfinu.

**Mjög algengar** (geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- Sundl
- Lystarleysi
- Meltingarfæravandamál eins og ógleði eða uppköst, niðurgangur

**Algengar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- Kvíði
- Sviti
- Höfuðverkur
- Brjóstsviði
- Þyngdartap
- Kviðverkir
- Æsingur
- Þreyta eða þróttleysi
- Almenn vanlíðan
- Skjálfsti eða rugl
- Minnkuð matarlyst
- Martraðir

**Sjaldgæfar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum)

- Punglyndi
- Erfiðleikar með svefn
- Yfirlið eða fall fyrir slysni
- Breytingar á lifrarstarfsemi

**Mjög sjaldgæfar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 1.000 einstaklingum)

- Brjóstverkur
- Útbrot, kláði
- Flog (krampar)
- Sár í maga eða görnum

**Koma örsjaldan fyrir** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10.000 einstaklingum)

- Hár blöðþrýstingur
- Þvagfærasýking
- Sjá hluti sem ekki eru raunverulegir (ofskynjanir)
- Hjartsláttartruflanir, svo sem hraður eða hægur hjartsláttur
- Blæðing í meltingarvegi – blóð í hægðum eða þegar kastað er upp
- Brisbólga – meðal einkenna eru miklir verkir í efri hluta kviðarhols, oft með ógleði og uppköstum
- Einkenni Parkisonsveiki versna eða svipuð einkenni koma fram – svo sem vöðvastirðleiki og erfíðleikar við hreyfingu.

**Tíðni ekki þekkt** (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum)

- Svæsin uppköst sem geta leitt til þess að gat komi á vélindað.
- Ofþornun (of mikið vökvatap)
- Lifrarsjúkdómar (gul húð, gulnun hvítu í augum, óeðlileg dökknun þvags eða óútskýrð ógleði, uppköst, þreyta og lystarleysi)
- Árasargirni, eirðarleysi
- Óreglulegur hjartsláttur

- Pisa-heilkenni (ástand sem felur í sér ósjálfráðan vöðvasamdrátt með óeðlilegri sveigju líkama og höfuðs til hliðar)

### Sjúklingar með vitglöp og Parkinsonsveiki

Sumar aukaverkanir koma oftar fyrir hjá þessum sjúklingum. Þeir fá einnig einhverjar viðbótaraukaverkanir:

#### Mjög algengar (geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- Skjálfsti
- Yfirlið
- Fall fyrir slynsi

#### Algengar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- Kvíði
- Eirðarleysi
- Hægur og hraður hjartsláttur
- Erfiðleikar með svefn
- Of mikil munnvatnsmyndun og ofþornun
- Óeðlilega hægar eða óviðráðanlegar hreyfingar
- Einkenni Parkisonsveiki versna eða svipuð einkenni koma fram – svo sem vöðvastirðleiki og erfiðleikar við hreyfingu og vöðvamáttleysi

#### Sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum)

- Óreglulegur hjartsláttur og slæm stjórn á hreyfingum

### Aðrar aukaverkanir sem greinst hafa með forðaplástrum og sem kunna að koma fyrir með mixtúra lausn:

#### Algengar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum)

- Hiti
- Mikil ringlun
- Þvagleki (erfiðleikar við að halda aftur af þvagi)

#### Sjaldgæfar (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum)

- Ofvirkni (mikil virkni, eirðarleysi)

#### Tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum)

- Ofnæmisviðbrögð á plástursstaðnum, svo sem blöðrur eða húðbólga

Ef einhver þessara aukaverkana kemur fram skal hafa samband við lækninn vegna þess að þú gætir þurft á læknishjálp að halda.

### Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn eða lyfjafræðing vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einmig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

## 5. Hvernig geyma á Rivastigmíne Sandoz

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá

Ekki skal nota Rivastigmíne Sandoz eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á glasinu og öskjunni á eftir Fyrnist/EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Geymið ekki við hærra hitastig en 30°C. Má ekki geyma í kæli. Má ekki frjósa.

Geymið flöskuna í uppréttri stöðu.

Nota á Rivastigmine Sandoz mixtúru, lausn innan 1 mánaðar eftir að glasið er opnað.

EKKI má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

## 6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

### Rivastigmine Sandoz inniheldur

- Virka innihaldsefnið er rivastigminhýdrógentartrat. Hver ml inniheldur rivastigmin sem jafngildir 2 mg af rivastigmini.
- Önnur innihaldsefni eru natriumbenzoat, sítrónusýra, natríumsítrat, kinolingulur WS litur (E104) og hreinsað vatn.

### Útlit Rivastigmine Sandoz og pakkningastærðir

Rivastigmine Sandoz mixtúra, lausn er fáanleg sem 50 ml eða 120 ml af tærri, gulri lausn (2 mg/ml) í gulbrúnni glerflösku með barnaöryggislokun, frauðfóðri og millistykki fyrir munnskammtasprautu. Mixtúran er í pakkningu ásamt munnskammtasprautu í plasthólki.

### Markaðsleyfishafi

Sandoz GmbH  
Biochemiestraße 10  
A-6250 Kundl  
Austurríki

### Framleiðandi

Novartis Pharma GmbH  
Roonstrasse 25  
D-90429 Nuremberg  
Þýskaland

Novartis Farmacéutica, S.A.  
Gran Via de les Corts Catalanes 764,  
08013 Barcelona  
Spánn

Salutas Pharma Gmbh  
Otto-Von-Guericke-Allee 1, Barleben,  
Saxony-Anhalt, 39179,  
Þýskaland

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

#### België/Belgique/Belgien

Sandoz N.V.  
Telecom Gardens, Mediaalaan 40  
B-1800 Vilvoorde  
Tél/Tel: + 32 (0)2 722 97 97

#### Luxembourg/Luxemburg

Sandoz N.V.  
Telecom Gardens, Mediaalaan 40  
B 1800 Vilvoorde  
Tél/Tel: + 32 (0)2 722 97 97  
E-mail: service@hexal.com

#### България

Сандоз България КЧТ  
Tel.: + 359 2 970 47 47

#### Magyarország

Sandoz Hungária Kft.  
Bartók Béla út 43-47

[regaffairs.bg@sandoz.com](mailto:regaffairs.bg@sandoz.com)

H-1114 Budapest  
Tel.: + 36 1 430 2890  
E-mail: [info.hungary@sandoz.com](mailto:info.hungary@sandoz.com)

### **Česká republika**

Sandoz s.r.o.  
Na Pankráci 1724/129  
CZ-14000 Praha 4 - Nusle  
E-mail: [office.cz@sandoz.com](mailto:office.cz@sandoz.com)  
Tel: +420 225 775 111

### **Danmark**

Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 København S  
Danmark  
Tlf: +45 6395 1000  
[info.danmark@sandoz.com](mailto:info.danmark@sandoz.com)

### **Deutschland**

Hexal AG  
Industriestraße 25  
D-83607 Holzkirchen  
Tel: + 49 8024 908 0  
E-mail: [service@hexal.com](mailto:service@hexal.com)

### **Eesti**

Sandoz d.d. Eesti filiaal  
Pärnu mnt 105  
EE-11312 Tallinn  
Tel: +372 6652400

### **Ελλάδα**

SANDOZ HELLAS ΜΟΝΟΠΡΟΣΩΠΗ  
A.E.  
Τηλ: +30 216 600 5000

### **España**

Sandoz Farmacéutica, S.A  
Centro Empresarial Parque Norte  
C/ Serrano Galvache Nº 56, Edificio Roble  
E-28033 Madrid  
Tel: +34 91 602 30 62  
[registros.spain@sandoz.com](mailto:registros.spain@sandoz.com)

### **France**

Sandoz SAS  
49, avenue Georges Pompidou  
F-92593 Levallois-Perret Cedex  
Tél: + 33 1 4964 4800

### **Ireland**

Rowex Ltd.  
Newtown

### **Malta**

Sandoz Pharmaceuticals d.d.  
Tel: +35699644126

### **Nederland**

Sandoz BV  
Hospitaaldreef 29,  
NL-1315 RC Almere  
Tel: +31 36 5241600  
E-mail: [info.sandoz-nl@sandoz.com](mailto:info.sandoz-nl@sandoz.com)

### **Norge**

Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 København S  
Danmark  
Tlf: +45 6395 1000  
[info.norge@sandoz.com](mailto:info.norge@sandoz.com)

### **Österreich**

Hexal GmbH  
Jakov-Lind-Straße 5, Top 3.05  
A-1020 Wien  
Tel: + 43 (0)1 486 96 22

### **Polska**

Sandoz Polska Sp.z o.o.  
ul. Domaniewska 50 C  
PL-02-672 Warszawa  
Tel: + 48 22 549 15 00

### **Portugal**

Sandoz Farmacêutica, Lda.  
Quinta da Fonte, Rua dos Malhões nº5,  
Edifício Q56 D. Pedro I, Piso 0  
2770-071 Paço de Arcos  
Portugal  
Tel: +351 211 964 000

### **România**

Sandoz S.R.L.  
Str Livezeni nr. 7A,  
Târgu Mureş, 540472  
România  
Tel: +40 21 310 44 30

### **Slovenija**

Lek Pharmaceuticals d.d.  
Verovškova 57

IE-Bantry Co. Cork  
P75 V009  
Tel: +353 27 50077

SI-1526 Ljubljana  
Tel: + 386 1 5802111  
E-mail: info.lek@sandoz.com

**Ísland**  
Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 Kaupmaannahöfn S  
Danmörk  
Tlf: +45 6395 1000  
info.danmark@sandoz.com

**Slovenská republika**  
Sandoz d.d. - organizačná zložka  
Žižkova 22B  
SK-811 02 Bratislava  
Tel: +421 2 48 200 600

**Italia**  
Sandoz S.p.a  
Largo Umberto Boccioni 1  
I-21040 Origlio (VA)  
Tel: + 39 02 96541

**Suomi/Finland**  
Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 Kööpenhamina S/Köpenhamn S  
Tanska/Danmark  
Puh: +358 010 6133 400  
info.suomi@sandoz.com

**Κύπρος**  
Π.Τ.Χατζηγεωργίου εταιρεία Ltd  
Γιλντίζ31-3042 Λεμεσός  
Τηλέφωνο: 00357 25372425  
Φαξ: 00357 25376400  
e-mail: hapanicos@cytanet.com.cy

**Sverige**  
Sandoz A/S  
Edvard Thomsens Vej 14  
DK-2300 Köpenhamn S  
Danmark  
Tel: +45 6395 1000  
info.sverige@sandoz.com

**Latvija**  
Sandoz d.d. Latvia filiāle  
K.Valdemāra Str. 33 – 29  
LV-1010 Riga  
Tel: + 371 67892006

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Sandoz Ltd  
Frimley Business Park  
Frimley Camberley Surrey GU16 7SR  
Tel: +44 1276 69 8020  
E-mail: uk.drugsafety@sandoz.com

**Lietuva**  
Sandoz Pharmaceuticals d.d., Branch Office  
Lithuania  
Seimyniskiu Str. 3A  
LT-09312 Vilnius  
Tel: + 370 5 2636037

**Hrvatska**  
Sandoz d.o.o.  
Maksimirска 120  
10 000 Zagreb  
Tel: +38512353111  
E-mail: upit.croatia@sandoz.com

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**  
Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu> og á vef Lyfjastofnunar <http://www.serlyfjaskra.is>.

**VIÐAUKI IV  
VÍSINDALEGAR NIÐURSTÖÐUR OG ÁSTÆÐUR FYRIR BREYTINGU Á SKILMÁLUM  
MARKAÐSLEYFANNA**

## **Vísindalegar niðurstöður**

Að teknu tilliti til matsskýrslu PRAC um PSUR fyrir rivastigmíne, eru vísindalegar niðurstöður PRAC svohljóðandi:

Byggt á gögnum úr vísindatímaritum sem benda til orsakasambands milli rivastigmínes og hliðarsveigju á hrygg (e. pleurothotonus) sem tilkynna jákvæð viðbrögð eftir stöðvun lyfsins og neikvæð viðbrögð eftir upphaf notkunar þess, þar með talið skammta-áhrifatengsl í sumum tilfellum og í ljósi hugsanlegra magnáhrifa, er mælt með því að breyta lyfjaupplýsingum um rivastigmíne lyfja sem innihalda það í samræmi við það, þannig að þær innihaldi aukaverkunina „hliðarsveigju á hrygg“, einnig þekkt sem Pisa-heilkenni.

Eftir að hafa farið yfir PRAC-tilmælin, samþykkir CHMP heildarniðurstöður PRAC og forsendur fyrir tilmælunum.

### **Ástæður fyrir breytingum á skilmálum markaðsleyfisins/markaðsleyfanna**

Á grundvelli vísindalegra niðurstaðna fyrir rivastigmíne telur CHMP að jafnvægið á milli ávinnings og áhættu af lyfinu/lyfjunum, sem innihalda rivastigmíne sé óbreytt að því gefnu að áformaðar breytingar á lyfjaupplýsingunum séu gerðar

CHMP mælir með því að skilmálum markaðsleyfanna (eins eða fleiri) skuli breytt.