

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Назонекс 50 микрограма/впърскване спрей за нос, суспензия
Nasonex 50 micrograms/actuation, nasal spray, suspension

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	3800256
Разрешение №	БДЛ № (М-) 55737
Одобрение №	/ 17. 08. 2021

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Мометазонов фуороат (като моногидрат) (mometasone furoate (as monohydrate))
50 микрограма/впърскване.

Помощно вещество с известно действие

Този лекарствен продукт съдържа 0,02 mg бензалкониев хлорид на впърскване.
За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Спрей за нос, суспензия
Бяла до почти бяла матова суспензия

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Назонекс спрей за нос е показан за лечение на сезонен алергичен ринит или целогодишен ринит при възрастни и деца на възраст 3 години и по-големи.

Назонекс спрей за нос е показан за лечение на назална полипоза при възрастни на възраст 18 години и по-големи.

4.2 Дозировка и начин на приложение

След първоначалното прочистване на помпичката на Назонекс спрей за нос, всяко впърскване освобождава приблизително 100 mg мометазонов фуороат суспензия, съдържаща мометазонов фуороат моногидрат, еквивалентен на 50 микрограма мометазонов фуороат.

Дозировка

Сезонен алергичен или целогодишен ринит

Възрастни (включително пациенти в старческа възраст) и деца на възраст 12 години и по-големи:
Обичайната препоръчителна доза е две впърсквания (50 микрограма/впърскване) във всяка ноздра веднъж дневно (обща доза 200 микрограма). След овладяване на симптомите намаляването на дозата до едно впърскване във всяка ноздра (обща доза 100 микрограма) може да е достатъчно за поддържащо лечение. При недостатъчно повлияване на симптомите, дозата може да се повиши до максимална дневна доза от четири впърсквания във всяка ноздра веднъж дневно (обща доза 400 микрограма). След овладяване на симптомите се препоръчва понижаване на дозата.

Деца на възраст между 3 и 11 години: обичайната препоръчителна доза е едно впърскване (50 микрограма/впърскване) във всяка ноздра веднъж дневно (обща доза 100 микрограма).

При някои пациенти със сезонен алергичен ринит, Назонекс спрей за нос показва клинично значимо начало на действието в рамките на 12 часа след първата доза, въпреки че то е първото



48 часа може да не се постигне пълен ефект от лечението. Поради това пациентите трябва да продължат с редовното му приложение с цел получаване на пълен терапевтичен ефект.

При пациенти с анамнеза за умерени до тежки симптоми на сезонен алергичен ринит може да се наложи, лечението с Назонекс спрей за нос да се започне няколко дни преди очакваното начало на поленовия сезон.

Назална полипоза

Обичайната препоръчителна начална доза за полипоза е две впръсквания (50 микрограма/впръскване) във всяка ноздра веднъж дневно (обща дневна доза 200 микрограма). Ако след 5 до 6 седмици симптомите не са овладени в достатъчна степен, дозата може да се повиши до две впръсквания във всяка ноздра два пъти дневно (обща дневна доза 400 микрограма). Дозата трябва да бъде титрирана до най-ниската доза, която осигурява ефективно овладяване на симптомите. Ако след 5 до 6-седмично двукратно дневно приложение не се постигне подобреие, трябва да се направи оценка на състоянието на пациента и да се обмисли отново терапевтичната стратегия.

Проучванията за ефикасност и безопасност на лечението на назална полипоза с Назонекс спрей за нос са били с продължителност 4 месеца.

Педиатрична популация

Сезонен алергичен ринит или целогодишен ринит

Безопасността и ефикасността на Назонекс спрей за нос при деца на възраст под 3 години не са установени.

Назална полипоза

Безопасността и ефикасността на Назонекс спрей за нос при деца и юноши на възраст под 18 години не са установени.

Иачин на приложение

Преди прилагане на първата доза, спреят трябва да се разклати добре и да се изпрыска 10 пъти във въздуха (докато струята стане хомогенна). Ако помпичката не е използвана в продължение на повече от 14 дни, преди следващата употреба тя трябва отново да бъде прочистена с 2 изпрысквания до получаване на хомогенна струя.

Преди всяка употреба спреят трябва добре да се разклати. Бутилката трябва да се изхвърли след изпрыскване на означените на етикета брой дози или в рамките на 2 месеца след първото отваряне на опаковката.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество, мометазонов фуороат, или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

Назонекс спрей за нос не трябва да се прилага при наличие на нелекувана локална инфекция, засягаща лигавицата на носа, както херпес симплекс.

Поради ефектът на кортикоステроидите да потискат заздравяването на рани, пациенти, които са претърпели скорошна операция на носа или травма, не трябва да използват кортикостероид за приложение в носа, докато раната не заздравее.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Имуносупресия

Назонекс спрей за нос трябва да се прилага с повишено внимание или въобще да не се прилагат при



пациенти с активна или латентна туберкулозна инфекция на дихателните пътища, както и при такива с нелекувани гъбични, бактериални или системни вирусни инфекции.

Пациентите на кортикоステроидно лечение, при които има опасност от имуносупресия, трябва да предупредят за риска на развитие на определени инфекции (напр. варицела, морбили), както и да бъдат информирани, че е важно в случай на развитие на такива инфекции веднага да потърсят лекарска помощ.

Локални ефекти върху носа

След 12-месечно лечение с Назонекс спрей за нос в проучване при пациенти с целогодишен ринит не се установяват данни за атрофия на лигавицата на носа; освен това при приложение на мометазонов фуроат се наблюдава тенденция за обратно развитие на лигавицата на носа към нормален хистологичен фенотип. Въпреки това, при пациентите, които са на лечение с Назонекс спрей за нос в продължение на повече от няколко месеца, трябва да се правят периодични прегледи за възможни промени в лигавицата на носа. Ако се развие локална гъбична инфекция на носа или фарингса, лечението с Назонекс спрей за нос трябва да се спре, или да се започне съответно лечение. Персистирането на назофарингеалното дразнене може да е показание за спиране на лечението с Назонекс спрей за нос.

Назонекс не се препоръчва при перфорация на носния септум (вж. точка 4.8).

В клинични проучвания епистаксис се появява с по-голяма честота в сравнение с плащебо. Епистаксисът е бил като цяло самоограничаващ се и лек (вж. точка 4.8).

Назонекс спрей за нос съдържаベンзалкониев хлорид. Бензалкониевият хлорид може да причини дразнене или подуване на носната лигавица, особено ако се използва продължително.

Системни ефекти на кортикостероидите

Системни ефекти при приложение на назални кортикостероиди може да се проявят, особено когато са предписани във високи дози за продължителен период от време. Вероятността да възникнат тези ефекти е много по-малка в сравнение с пероралните кортикостероиди и може да варира при отделните пациенти и при различните кортикостероидни продукти. Потенциалните системни ефекти може да включват синдром на Къшинг, къшингойдни черти, потискане на надбъбречната функция, забавяне на растежа при деца и възрастни, катаректа, глаукома и по-рядко, набор от психологични и поведенчески ефекти, включително психомоторна хиперактивност, нарушения на съня, беспокойство, депресия или агресия (особено при деца).

Съобщават се случаи на повищено вътречно налягане след приложение на интраназални кортикостероиди (вж. точка 4.8).

При системно и локално приложение (включително интраназално, инхалаторно и вътречно) на кортикостероиди са възможни съобщения за зрителни смущения. Ако при пациент са налице симптоми като замъглено зрение или други зрителни смущения, пациентът трябва да бъде насочен за консултация с офтальмолог за оценка на възможните причини за зрителни смущения, които могат да включват катаректа, глаукома или редки заболявания като централна серозна хориоретинопатия (ЦСХ), за които се съобщава след системно и локално използване на кортикостероиди.

При пациенти, които от продължително системно лечение с кортикостероиди преминават на лечение с Назонекс спрей за нос, трябва да се подхожда с повищено внимание. Спирането на системното лечение с кортикостероиди при такива пациенти може да доведе до развитие на надбъбречна недостатъчност, при което възстановяването на функцията на ХХН ос да отнема до 6 месеци. Ако при тези пациенти се проявят признаки и симптоми на надбъбречна недостатъчност или симптоми на отнемане (напр. ставна и/или мускулна болка, отпадналост и първоначална депресия) въпреки облекчаването на симптомите от носа, системното приложение на кортикостероиди трябва да се възстанови и да се предприемат и други подходящи терапевтични мерки. Такова преминаване може също да провокира съществуващи алергични заболявания като



алергичен конюнктивит и екзема, които преди това са били потиснати от системната терапия с кортикоステроиди.

Лечението в дози по-високи от препоръчелните може да доведе до клинично значимо потискане на надбъречната функция. Ако има данни за приложение в дози, по-високи от препоръчелните, в периоди на стрес или при планови операции трябва да се осигури допълнително покритие със системни кортикостероиди.

Назална полипоза

Не са правени проучвания за безопасност и ефикасност на Назонекс спрей за нос при унилатерални полипи, полипи при кистозна фиброза или полипи, водещи до пълна обструкция на носната кухина.

Унилатералните полипи с неравна повърхност или нетипичен вид, особено ако са разязвени или кървящи трябва да се оценят допълнително.

Ефект върху растежа при педиатричната популация

Препоръчва се при деца, които са на продължително лечение с назални кортикостероиди, ръстът да се следи редовно. При забавяне на темпа на растеж, терапията трябва да се преразгледа с цел по възможност намаляване на дозата на назалните кортикостероиди до най-ниската възможна доза, осигуряваща ефективно овладяване на симптомите. Освен това е желателно пациентът да бъде насочен и към специалист педиатър.

Неназални симптоми

Въпреки че при повечето пациенти Назонекс спрей за нос ще контролира назалните симптоми, едновременната употреба на подходяща допълваща терапия може да предостави допълнително облекчаване на други симптоми, особено от страна на очите.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

(Вижте точка 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба със системни кортикостероиди)

Проведено е клинично проучване на лекарствените взаимодействия с лоратадин. Не са установени лекарствени взаимодействия.

Очаква се едновременното лечение с инхибитори на CYP3A, включително продукти, съдържащи кобицистат, да увеличи риска от системни кортикоидни ефекти. Комбинирането трябва да се избяга, освен ако ползата превишава увеличения риск от системни кортикоидни ефекти, в който случай пациентите трябва да се проследяват за системни кортикоидни ефекти.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Бременност

Липсват или има ограничени данни от употребата на мометазонов фуроат при бременни жени. Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3). Както и при други назални кортикоидни продукти, Назонекс спрей за нос не трябва да се прилага при бременни жени, освен ако потенциалната полза за майката надвишава потенциалния риск за майката, плода или кърмачето. Деца, родени от майки, лекувани с кортикоиди по време на бременността, трябва да бъдат внимателно наблюдавани за прояви на хипокортицизъм.

Кърмене

Не е известно дали мометазоновият фуроат се екскретира в кърмата. Както и при други назални кортикоидни продукти трябва да се вземе решение дали да се прекрати кърменето или да се прекрати/не се проведе терапията с Назонекс спрей за нос, като се вземат предвид ползата от прекратяването на терапията за детето и ползата от терапията за жената.



Фертилитет

Липсват клинични данни за ефекта на мометазоновият фуроат върху фертилитета. Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност, но без ефекти върху фертилитета (вж. точка 5.3).

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са известни.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Резюме на профила на безопасност

При клинични проучвания за алергичен ринит се съобщава за епистаксисът, който като цяло е самоограничаващ се и лек, и се проявява по-често в сравнение с плацебо (5%), но със съизмерима или с по-ниска честота в сравнение с назалните кортикоステроиди, използвани като референтни продукти в проучванията (до 15%). Честотата на всички останали нежелани реакции е сходна с тази при плацебо. При пациенти, лекувани за назална полипоза, общата честота на нежелани реакции е подобна на тази наблюдавана при пациенти с алергичен ринит.

При приложение на назални кортикостероиди могат да се проявят и системни ефекти, особено ако са предписани във високи дози и за продължително време.

Табличен списък на нежеланите реакции

Свързаните с лечението нежелани реакции ($\geq 1\%$), съобщени по време на клинични изпитвания при пациенти с алергичен ринит или назална полипоза и постмаркетинговата употреба, независимо от показанията, са показани в Таблица 1. Нежеланите реакции са изброени съгласно основната системо-органска класификация на MedDRA. Нежеланите реакции са подредени по честота във всеки системо-органен клас. Честотите са определени както следва: много чести ($\geq 1/10$); чести ($\geq 1/100$ до $<1/10$); нечести ($\geq 1/1\ 000$ до $<1/100$). Честотата на нежеланите реакции от постмаркетингова употреба е определена като „с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)“.

Таблица 1: Съобщени нежелани реакции, свързани с лечението, според системо-органен клас и честота			
	Много чести	Чести	С неизвестна честота
Инфекции и инфестации		Фарингит Инфекции на горните дихателни пътища†	
Нарушения на имунната система			Свръхчувствителност, включително анафилактични реакции, ангиоедем, бронхоспазъм и диспнея
Нарушения на нервната система		Главоболие	
Нарушения на очите			Глаукома Повишено вътречно налягане Катаракта Замъглено зрение (вж. съветът до лекарства 4.4)



Таблица 1: Съобщени нежелани реакции, свързани с лечението, според системо-органен клас и честота

Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	Епистаксис*	Епистаксис Парене в носа Дразнене на носа Язви на носа	Перфорация на носната мембрана
Стомашно-чревни нарушения		Дразнене на гърлото*	Нарушения във вкуса и обонянието

*установени при приложение два пъти дневно за лечение на назална полипоза

'установени като нечести при приложение два пъти дневно за лечение на назална полипоза

Педиатрична популация

Честотата на установените нежелани реакции при педиатричната популация по време на клинични проучвания, напр. епистаксис (6%), главоболие (3%), възпаление на носа (2%) и кихане (2%), са сравними с честотата им при приложение на плацебо.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез Изгълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +35928903417, уебсайт: www.bda.bg.

4.9 Предозиране

Симптоми

Инхалирането или пероралното приложение на кортикостероиди във високи дози може да доведе до потискане на функцията на ХХН ос.

Лечение

Най-често, при предозиране не се налага предприемане на други мерки, освен наблюдение, последвано от приложение в подходящата предписана доза, тъй като системната бионаличност на Назонекс спрей за нос е <1%.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: деконгестанти и други назални препарати за локално приложение - кортикостероиди, ATC код: R01A D09

Механизъм на действие

Мометазоновият фуроат е локален кортикостероид с локално противовъзпалително действие в дози, при които няма системни ефекти.

Вероятно в голяма степен механизъмът на съществяване на антиалергичното и противовъзпалителното действие на мометазоновия фуроат се дължи на способността му да инхибира освобождаването на медиатори на алергични реакции. Мометазоновият фуроат инхибира в значителна степен освобождаването на левкотриени от левкоцитите при алергични заболявания. В клетъчна култура мометазоновият фуроат показва висок афинитет за потискане на синтеза и освобождаването на IL-1, IL-5, IL-6 и TNF α ; освен това той е и мощен инхибитор на продукцията на левкотриени. В допълнение, той е изключително малък инхибитор на продукцията на Th2 цитокините, IL-4 и IL-5 от човешки CD4+ T-клетки.



Фармакодинамични ефекти

При проучвания с контакт с назален антиген, Назонекс спрей за нос показва противовъзпалително действие както в ранната, така и в късната фаза на алергичния отговор. Това се доказва чрез намаляване (в сравнение с плацебо) на хистаминовата и еозинофилната активност и понижаване (в сравнение с изходната стойност) на адхезионните протеини на еозинофилите, неутрофилите и епителните клетки.

При 28 % от пациентите със сезонен алергичен ринит Назонекс спрей за нос показва клинично значимо начало на действието си в рамките на 12 часа след приложението на първата доза. Средното (50%) време за започване на облекчаване на симптомите е 35,9 часа.

Педиатрична популация

В плацебо-контролирано клинично изпитване на приложение на Назонекс спрей за нос 100 микрограма дневно в продължение на една година при деца (n=49/група) не е наблюдавано забавяне на темпа на растеж.

Данните за безопасността и ефикасността на приложението на Назонекс спрей за нос при деца на възраст от 3 до 5 години са ограничени и поради това не може да се определи дозовият режим. В проучване при 48 деца на възраст от 3 до 5 години, лекувани с интраназален мометазонов фуороат 50, 100 или 200 µg/дневно в продължение на 14 дни, не са установени значими разлики в сравнение с плацебо по отношение на средната промяна в плазменото кортизолово ниво в отговор на стимулация с тетракозактрин.

Европейската агенция по лекарствата освобождава от задължението за предоставяне на резултатите от проучванията с Назонекс спрей за нос и свързани с него имена във всички подгрупи на педиатричната популация при сезонен алергичен и целогодишен ринит (вж. точка 4.2 за информация относно употреба в педиатрията).

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Мометазоновият фуороат, приложен като воден спрей за нос, има системна бионаличност <1% в плазмата, като е използван чувствителен метод за анализ с добра граница на количествено определяне 0,25 pg/ml.

Разпределение

Не е приложимо, тъй като мометазон има много лоша абсорбция, приложен интраназално.

Биотрансформация

Малките количества, които могат да бъдат погълнати и абсорбираны, се подлагат на значително метаболизиране при първото преминаване през черния дроб.

Елиминиране

Абсорбираният мометазонов фуороат се метаболизира в значителна степен и метаболитите се екскретират с урината и жълчката.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Не са установени токсикологични ефекти, характерни само за мометазонов фуороат. Всички наблюдавани нежелани реакции са типични за този клас лекарствени продукти и по същество са сходни със свръхизявени глюкокортикоидни фармакологични ефекти.

Предклиничните проучвания показват, че мометазоновият фуороат няма андрогения, антиадренергична, естрогенна или антиестрогоенна активност, но подобно на останалите глюкокортикоиди, има известна антиутеротрофична активност и при животински модели на перорални дози от 56 mg/kg/дневно и 280 mg/kg/дневно води до забавено отваряне на влагалището.



Подобно на останалите глюокортикоиди, във високи концентрации мометазоновият фуроат показва кластогенен потенциал *in vitro*. Все пак при терапевтични дози не могат да се очакват мутагенни ефекти.

При проучвания на репродуктивната функция на мометазонов фуроат, доза от 15 микрограма/kg подкожно удължава бременността и затруднява и забавя раждането, което води до намалена преживяемост на поколението и намалено телесно тегло или забавено наддаване на тегло. Не е установен ефект върху фертилитета.

Подобно на останалите глюокортикоиди, при гризачи и зайци мометазоновият фуроат е тератогенен. Установените ефекти са умбиликална херния при плъхове, цепка на небцето при мишки и агенезия на жълчния мехур, умбиликална херния и флексирани предни лапи при зайци. Освен това при плъхове, зайци и мишки се установява редукция на темпа на наддаване на тегло на майката, промени в растежа на зародиша (по-ниско телесно тегло и/или забавена осификация), а при мишки – намалена преживяемост на поколението.

Карциногенният потенциал на инхалирания мометазонов фуроат (като аерозол с хлорофлуоровъглеродни пропеленти и сърфактант) при концентрации от 0,25 до 2,0 микрограма/l е проучван в 24-месечни проучвания при мишки и плъхове. Наблюдавани са типичните глюокортикоидни ефекти, включително няколкото не-неопластични лезии. При нито един от видовете тумори не е забелязана статистически значима връзка доза-отговор.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

диспергируема целулоза (микрокристална целулоза и кармелоза натрий)

глицерол

натриев цитрат

лимонена киселинаmonoхидрат

полисорбат 80

бензалкониев хлорид

пречистена вода

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

3 години

Да се използва до 2 месеца от първата употреба.

6.4 Специални условия на съхранение

Да не се съхранява над 25°C.

Да не се замразява.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Назонекс спрей за нос се доставя в бяла бутилка от високопълтностен полиетилен, съдържаща 10 g (60 впърсквания) или 18 g (140 впърсквания) от лекарствената формула, снабдена с външна полипропиленова дозираща помпа.

Опаковки: 10 g, 1 бутилка

18 g, 1, 2 или 3 бутилки



Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

N.V. Organon
Kloosterstraat 6
5349 AB Oss
Нидерландия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

9800256

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 24 август 1998

Дата на последно подновяване: 19 декември 2008

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

