

## 1. LEGEMIDLETS NAVN

Remodulin 1 mg/ml infusjonsvæske, oppløsning

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver ml inneholder 1 mg treprostiniil som treprostiniilnatrium

Hvert 20 ml hetteglass med oppløsning inneholder 20 mg treprostiniil som treprostiniilnatrium (natriumsalt dannet *in situ* under tilvirkning av det ferdige produkt).

### Hjelpestoffer:

Natrium: 74,04 mg per 20 ml hetteglass

For fullstendig liste over hjelpestoffer se pkt. 6.1.

## 3. LEGEMIDDELFORM

Infusjonsvæske, oppløsning (til subkutan eller intravenøs administrasjon).

Klar, fargeløs til svakt gul oppløsning.

## 4. KLINISKE OPPLYSNINGER

### 4.1 Indikasjoner

Behandling av idiopatisk eller arvelig pulmonal arteriell hypertensjon (PAH) for å forbedre treningskapasitet og symptomer på sykdommen hos pasienter klassifisert etter New York Heart Association (NYHA) funksjonsklasse III.

### 4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Remodulin gis via kontinuerlig subkutan eller intravenøs infusjon. På grunn av risikoene forbundet med kronisk innsatte sentralvenøse katetre, inkludert alvorlige blodbaneinfeksjoner, er subkutan infusjon (ufortynnet) den foretrukne administrasjonsmåten. Kontinuerlig intravenøs infusjon skal forbeholdes pasienter som er stabilisert med treprostiniil subkutan infusjon og som blir intolerante for den subkutane administrasjonen, og der disse risikoene anses som akseptable.

Behandlingen bør bare initieres og overvåkes av klinikere med erfaring fra behandling av pulmonal hypertensjon.

### **Voksne:**

#### Initiering av behandling for pasienter som ikke tidligere er behandlet med prostasykliner

Behandling skal bare initieres under nøye medisinsk overvåkning og under medisinske forhold der det er mulig å gi intensivbehandling.

Anbefalt initial infusjonshastighet er 1,25 ng/kg/min. Hvis denne dosen tolereres dårlig, skal infusjonshastigheten reduseres til 0,625 ng/kg/min.

#### Dosejustering

Infusjonshastigheten skal økes under medisinsk overvåkning trinnvis med 1,25 ng/kg/min per uke i de første fire ukene av behandlingen, og deretter med 2,5 ng/kg/min per uke.

---

Dosen skal justeres på individuelt grunnlag og under medisinsk overvåkning for å oppnå en vedlikeholdsdose som tolereres av pasienten og forbedrer symptomene.

I de sentrale 12-ukers utprøvingene ble effekten kun opprettholdt hvis dosen ble økt i gjennomsnitt 3–4 ganger per måned. Målet med kontinuerlig dosejusteringer er å etablere en dose der PAH-symptomene forbedres samtidig som de unødvendige farmakologiske effektene av Remodulin minimaliseres.

Generelt avhenger bivirkninger, som rødming, hodepine, hypotensjon, kvalme, oppkast og diaré, av dose treprostinil administrert. De kan forsvinne etter hvert som behandlingen fortsettes, men hvis de vedvarer eller ikke tolereres av pasienten, kan infusjonshastigheten nedsettes for å redusere bivirkningenes styrke.

I oppfølgingsfaser i kliniske utprøvinger var gjennomsnittsdosene som ble nådd etter 12 måneder, 26 ng/kg/min. Etter 24 måneder var de 36 ng/kg/min, og etter 48 måneder var de 42 ng/kg/min.

For overvektige pasienter (vekt  $\geq 30$  % mer enn ideell kroppsvekt) skal den initiale dosen og påfølgende dosejusteringer baseres på kroppsvekt innenfor normalnivå.

Brå seponering eller brå markerte reduksjoner i dosen av Remodulin kan føre til tilbakefall i pulmonær arteriell hypertensjon. Det anbefales derfor at avbrudd i Remodulinbehandling unngås og at infusjonen startes på nytt så snart det er mulig etter en brå utilsiktet dosereduksjon eller avbrudd. Den optimale strategien for gjenintroduksjon av Remodulin-infusjon må avgjøres av medisinsk kvalifisert personale for det enkelte tilfellet. I de fleste situasjonene, etter avbrudd på noen få timer, kan Remodulin-infusjon startes på nytt med samme dose. Avbrudd over lengre perioder kan kreve at dosen med Remodulin titreres på nytt.

### **Eldre**

Kliniske studier med Remodulin omfattet ikke et tilstrekkelig antall pasienter på 65 år og over til å kunne påvise om de responderer annerledes enn yngre pasienter. I en farmakokinetisk (PK) populasjonsanalyse, ble plasmaclearance av treprostinil redusert med 20 %. Generelt bør dosesелеktering for eldre pasienter foretas med forsiktighet, og ta hensyn til økt hyppighet av nedsatt lever-, nyre- eller hjertefunksjon, og av samtidig sykdommer eller annen legemiddelbehandling.

### **Barn og ungdom**

Det foreligger få data for pasienter under 18 år. Tilgjengelige kliniske studier har ikke etablert om effekten og sikkerheten ved anbefalt dosering for voksne kan overføres til barn og ungdom.

### **Risikopopulasjoner**

#### **Nedsatt leverfunksjon**

Plasmaeksposeringen for treprostinil (området under plasmakonsentrasjons-tidskurven; AUC) øker med 260 % til 510 % ved mild til moderat nedsatt leverfunksjon, henholdsvis Child-Pugh-klasse A og B. Plasmaclearance av treprostinil ble redusert med opptil 80 % hos pasienter med mild til moderat nedsatt leverfunksjon. Forsiktighet anbefales derfor ved behandling av pasienter med nedsatt leverfunksjon. Dette skyldes risikoen for økt systemisk eksponering, som kan redusere tolerabiliteten og føre til en økning i doseavhengige bivirkninger.

Den initiale dosen med Remodulin bør reduseres til 0,625 ng/kg/min, og trinnvise doseøkninger må foretas med forsiktighet.

#### **Nedsatt nyrefunksjon**

Ingen dosejustering kreves for pasienter med nedsatt nyrefunksjon. Treprostinil fjernes ikke ved dialyse [se Farmakokinetiske egenskaper (5.2)].

### **Overgang til intravenøs behandling med epoprostenol**

Når overgang til intravenøs behandling med epoprostenol er nødvendig, skal overgangen skje under nøye medisinsk overvåkning. Som en veiledning kan følgende anbefalte overgangsregime være nyttig: Treprostinil infusjonene skal først reduseres gradvis med 2,5 ng/kg/min. Etter minst 1 time med den nye treprostinildosen, kan behandling med epoprostenol initieres med en maksimal dose på 2 ng/kg/min. Treprostinildosen reduseres deretter i etterfølgende intervaller på minst 2 timer, samtidig som epoprostenol dosen økes gradvis etter at den initiale dosen er opprettholdt i minst 1 time.

### **Administrasjonsmåte**

#### **Administrasjon via kontinuerlig subkutan infusjon**

Remodulin gis ved kontinuerlig subkutan infusjon via et subkutan kateter og en bærbar infusjonspumpe.

For å unngå potensielle avbrudd i legemiddeltilførselen må pasienten ha tilgang til en reserveinfusjonspumpe og subkutane infusjonssett i tilfelle utstyret skulle slutte å fungere tilfredsstillende.

Den bærbare infusjonspumpen som brukes til å tilføre ufortynnet Remodulin subkutan, skal være:

- 1) liten og lett
- 2) i stand til å justere infusjonshastighetene i trinn på cirka 0,002 ml/t
- 3) utstyrt med alarmfunksjon ved okklusjon, svakt batteri, programmeringsfeil og motorfeil
- 4) nøyaktig til innenfor +/- 6 % av den programmerte tilførselshastigheten
- 5) drevet med positivt trykk (kontinuerlig eller pulserende)

Beholderen må være laget av polyvinylklorid, polypropylen eller glass.

Pasienten må få grundig opplæring i bruk og programmering av pumpen samt tilkobling og vedlikehold av infusjonssettet.

Hvis infusjonsslangen skylles mens den er koblet til pasienten, kan det føre til en utilsiktet overdose. Infusjonshastigheter  $\nabla$  (ml/t) kalkuleres ved hjelp av følgende formel:

|                                                                                                                               |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| $\nabla \text{ (ml/t)} = D \text{ (ng/kg/min)} \times V \text{ (kg)} \times [0,00006/\text{Remodulin-konsentrasjon (mg/ml)}]$ |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

D = forskrevet dose uttrykt i ng/kg/min

V = pasientens kroppsvekt uttrykt i kg

Remodulin fås i konsentrasjoner på 1, 2,5, 5 og 10 mg/ml.

Ved subkutan infusjon administreres Remodulin **uten ytterligere fortynning** ved en kalkulert subkutan infusjonshastighet (ml/t) basert på en pasients dose (ng/kg/min), vekt (kg) og hetteglasstyrken (mg/ml) av Remodulin som brukes. Under bruk kan én beholder (sprøyte) med ufortynnet Remodulin administreres opptil 72 timer ved 37 °C. Den subkutane infusjonshastigheten kalkuleres ved hjelp av følgende formel:

|                                      |          |                         |          |                      |          |                 |
|--------------------------------------|----------|-------------------------|----------|----------------------|----------|-----------------|
| <b>Subkutan<br/>infusjonshastig-</b> | <b>=</b> | <b>Dose (ng/kg/min)</b> | <b>x</b> | <b>Vekt<br/>(kg)</b> | <b>x</b> | <b>0,00006*</b> |
| <hr/>                                |          |                         |          |                      |          |                 |

het (ml/t) **Hetteglasstyrken av Remodulin**  
(mg/ml)

\*Omregningsfaktor på 0,00006 = 60 min/time x 0,000001 mg/ng

Eksempel på kalkulering av **subkutan infusjonshastighet**:

#### Eksempel 1:

For en person som veier 60 kg, ved den anbefalte initialdosen på 1,25 ng/kg/min og ved bruk av hetteglasstyrken 1 mg/ml Remodulin kalkuleres infusjonshastigheten slik:

$$\text{Subkutan infusjonshastighet (ml/t)} = \frac{1,25 \text{ ng/kg/min} \times 60 \text{ kg} \times 0,00006}{1 \text{ mg/ml}} = 0,005 \text{ ml/t}$$

#### Eksempel 2:

For en person som veier 65 kg, ved en dose på 40 ng/kg/min og ved bruk av hetteglasstyrken 5 mg/ml Remodulin kalkuleres infusjonshastigheten slik:

$$\text{Subkutan infusjonshastighet (ml/t)} = \frac{40 \text{ ng/kg/min} \times 65 \text{ kg} \times 0,00006}{5 \text{ mg/ml}} = 0,031 \text{ ml/t}$$

Tabell 1 inneholder retningslinjer for **subkutane** infusjonshastigheter for Remodulin 1 mg/ml for pasienter med ulik kroppsvekt tilsvarende doser opptil 42,5 ng/kg/min.

**Tabell 1**

**Innstillinger for infusjonshastighet for subkutan pumpe (ml/t) for Remodulin ved en treprostinil konsentrasjon på 1 mg/ml**

| Dose<br>(ng/kg/min) | Pasientens vekt (kg) |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |
|---------------------|----------------------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
|                     | 25                   | 30    | 35    | 40    | 45    | 50    | 55    | 60    | 65    | 70    | 75    | 80    | 85    | 90    | 95    | 100   |
| 1,25                | 0,002                | 0,002 | 0,003 | 0,003 | 0,003 | 0,004 | 0,004 | 0,005 | 0,005 | 0,005 | 0,006 | 0,006 | 0,006 | 0,007 | 0,007 | 0,008 |
| 2,5                 | 0,004                | 0,005 | 0,005 | 0,006 | 0,007 | 0,008 | 0,008 | 0,009 | 0,010 | 0,011 | 0,011 | 0,012 | 0,013 | 0,014 | 0,014 | 0,015 |
| 3,75                | 0,006                | 0,007 | 0,008 | 0,009 | 0,010 | 0,011 | 0,012 | 0,014 | 0,015 | 0,016 | 0,017 | 0,018 | 0,019 | 0,020 | 0,021 | 0,023 |
| 5                   | 0,008                | 0,009 | 0,011 | 0,012 | 0,014 | 0,015 | 0,017 | 0,018 | 0,020 | 0,021 | 0,023 | 0,024 | 0,026 | 0,027 | 0,029 | 0,030 |
| 6,25                | 0,009                | 0,011 | 0,013 | 0,015 | 0,017 | 0,019 | 0,021 | 0,023 | 0,024 | 0,026 | 0,028 | 0,030 | 0,032 | 0,034 | 0,036 | 0,038 |
| 7,5                 | 0,011                | 0,014 | 0,016 | 0,018 | 0,020 | 0,023 | 0,025 | 0,027 | 0,029 | 0,032 | 0,034 | 0,036 | 0,038 | 0,041 | 0,043 | 0,045 |
| 8,75                | 0,013                | 0,016 | 0,018 | 0,021 | 0,024 | 0,026 | 0,029 | 0,032 | 0,034 | 0,037 | 0,039 | 0,042 | 0,045 | 0,047 | 0,050 | 0,053 |
| 10                  | 0,015                | 0,018 | 0,021 | 0,024 | 0,027 | 0,030 | 0,033 | 0,036 | 0,039 | 0,042 | 0,045 | 0,048 | 0,051 | 0,054 | 0,057 | 0,060 |
| 11,25               | 0,017                | 0,020 | 0,024 | 0,027 | 0,030 | 0,034 | 0,037 | 0,041 | 0,044 | 0,047 | 0,051 | 0,054 | 0,057 | 0,061 | 0,064 | 0,068 |
| 12,5                | 0,019                | 0,023 | 0,026 | 0,030 | 0,034 | 0,038 | 0,041 | 0,045 | 0,049 | 0,053 | 0,056 | 0,060 | 0,064 | 0,068 | 0,071 | 0,075 |
| 13,75               | 0,021                | 0,025 | 0,029 | 0,033 | 0,037 | 0,041 | 0,045 | 0,050 | 0,054 | 0,058 | 0,062 | 0,066 | 0,070 | 0,074 | 0,078 | 0,083 |
| 15                  | 0,023                | 0,027 | 0,032 | 0,036 | 0,041 | 0,045 | 0,050 | 0,054 | 0,059 | 0,063 | 0,068 | 0,072 | 0,077 | 0,081 | 0,086 | 0,090 |
| 16,25               | 0,024                | 0,029 | 0,034 | 0,039 | 0,044 | 0,049 | 0,054 | 0,059 | 0,063 | 0,068 | 0,073 | 0,078 | 0,083 | 0,088 | 0,093 | 0,098 |
| 17,5                | 0,026                | 0,032 | 0,037 | 0,042 | 0,047 | 0,053 | 0,058 | 0,063 | 0,068 | 0,074 | 0,079 | 0,084 | 0,089 | 0,095 | 0,100 | 0,105 |
| 18,75               | 0,028                | 0,034 | 0,039 | 0,045 | 0,051 | 0,056 | 0,062 | 0,068 | 0,073 | 0,079 | 0,084 | 0,090 | 0,096 | 0,101 | 0,107 | 0,113 |
| 20                  | 0,030                | 0,036 | 0,042 | 0,048 | 0,054 | 0,060 | 0,066 | 0,072 | 0,078 | 0,084 | 0,090 | 0,096 | 0,102 | 0,108 | 0,114 | 0,120 |
| 21,25               | 0,032                | 0,038 | 0,045 | 0,051 | 0,057 | 0,064 | 0,070 | 0,077 | 0,083 | 0,089 | 0,096 | 0,102 | 0,108 | 0,115 | 0,121 | 0,128 |
| 22,5                | 0,034                | 0,041 | 0,047 | 0,054 | 0,061 | 0,068 | 0,074 | 0,081 | 0,088 | 0,095 | 0,101 | 0,108 | 0,115 | 0,122 | 0,128 | 0,135 |
| 23,75               | 0,036                | 0,043 | 0,050 | 0,057 | 0,064 | 0,071 | 0,078 | 0,086 | 0,093 | 0,100 | 0,107 | 0,114 | 0,121 | 0,128 | 0,135 | 0,143 |
| 25                  | 0,038                | 0,045 | 0,053 | 0,060 | 0,068 | 0,075 | 0,083 | 0,090 | 0,098 | 0,105 | 0,113 | 0,120 | 0,128 | 0,135 | 0,143 | 0,150 |
| 27,5                | 0,041                | 0,050 | 0,058 | 0,066 | 0,074 | 0,083 | 0,091 | 0,099 | 0,107 | 0,116 | 0,124 | 0,132 | 0,140 | 0,149 | 0,157 | 0,165 |
| 30                  | 0,045                | 0,054 | 0,063 | 0,072 | 0,081 | 0,090 | 0,099 | 0,108 | 0,117 | 0,126 | 0,135 | 0,144 | 0,153 | 0,162 | 0,171 | 0,180 |
| 32,5                | 0,049                | 0,059 | 0,068 | 0,078 | 0,088 | 0,098 | 0,107 | 0,117 | 0,127 | 0,137 | 0,146 | 0,156 | 0,166 | 0,176 | 0,185 | 0,195 |
| 35                  | 0,053                | 0,063 | 0,074 | 0,084 | 0,095 | 0,105 | 0,116 | 0,126 | 0,137 | 0,147 | 0,158 | 0,168 | 0,179 | 0,189 | 0,200 | 0,210 |
| 37,5                | 0,056                | 0,068 | 0,079 | 0,090 | 0,101 | 0,113 | 0,124 | 0,135 | 0,147 | 0,158 | 0,169 | 0,180 | 0,191 | 0,203 | 0,214 | 0,225 |
| 40                  | 0,060                | 0,072 | 0,084 | 0,096 | 0,108 | 0,120 | 0,132 | 0,144 | 0,156 | 0,168 | 0,180 | 0,192 | 0,204 | 0,216 | 0,228 | 0,240 |
| 42,5                | 0,064                | 0,077 | 0,089 | 0,102 | 0,115 | 0,128 | 0,140 | 0,153 | 0,166 | 0,179 | 0,191 | 0,204 | 0,217 | 0,230 | 0,242 | 0,255 |

### Administrasjon via kontinuerlig intravenøs infusjon med en ekstern, bærbar pumpe

Remodulin administreres via kontinuerlig intravenøs infusjon via et sentralvenøst kateter med en ekstern, bærbar infusjonspumpe. Det kan også administreres midlertidig via en perifer venøs kanyle, helst satt i en stor blodåre. Hvis perifer infusjon brukes lenger enn noen få timer, kan det forbindes med økt risiko for tromboflebitt (se pkt. 4.8).

For å unngå potensielle avbrudd i levering av legemidlet, må pasienten ha tilgang til en reserveinfusjonspumpe og infusjonssett ved eventuell funksjonssvikt i administrasjonsutstyret.

Den eksterne, bærbare infusjonspumpen som brukes for å administrere fortynnet Remodulin intravenøst bør:

- 1) være liten og lett i vekt
- 2) være i stand til å justere infusjonshastigheten i økninger på ca. 0,05 ml/t. Typiske strømningshastigheter skal være mellom 0,4 ml og 2 ml per time
- 3) i stand til å avgi alarmer ved okklusjon/infusjonsstopp, lavt batteri, programmeringsfeil og motorsvikt
- 4) i stand til leveringsnøyaktighet på  $\pm 6\%$  eller bedre av timedosen
- 5) drevet av positivt trykk. Beholderen bør være laget av polyvinylklorid, polypropylen eller glass.

**Remodulin skal fortynnes med enten sterilt vann for injeksjon eller 9 mg/ml (0,9 % w/v) natriumkloridinjeksjon** og administreres intravenøst med kontinuerlig infusjon via et kirurgisk innsatt sentralvenøst kateter, eller midlertidig via en perifer venøs kanyle, ved hjelp av infusjonspumpe designet for intravenøs administrering av legemidlet.

Ved bruk av egnet ekstern, bærbar infusjonspumpe og beholder, skal en forhåndsbestemt intravenøs infusjonshastighet først velges for å oppnå ønsket infusjonsperiode. Fortynnet Remodulin skal ikke brukes i mer enn 24 timer (se pkt. 6.3).

Typiske intravenøse infusjonssystembeholdere inneholder 20, 50 eller 100 ml. Etter bestemmelse av den nødvendige intravenøse infusjonshastigheten (ml/t) og pasientens dose (ng/kg/min) og vekt (kg), kan fortynnet intravenøs konsentrasjon av Remodulin (mg/ml) beregnes med følgende formel:

#### Punkt 1

$$\begin{array}{l} \text{Fortynnet} \\ \text{intravenøs} \\ \text{konsentrasjon} \\ \text{av Remodulin} \\ \text{(mg/ml)} \end{array} = \frac{\begin{array}{l} \text{Dose} \\ \text{(ng/kg/min)} \end{array} \times \begin{array}{l} \text{Vekt} \\ \text{(kg)} \end{array} \times 0,00006}{\begin{array}{l} \text{Intravenøs infusjonshastighet} \\ \text{(ml/t)} \end{array}}$$

Mengden av Remodulin som trengs for å oppnå nødvendig konsentrasjon av fortynnet intravenøs Remodulin for den gitte beholderstørrelsen kan deretter beregnes med følgende formel :

#### Punkt 2

$$\begin{array}{l} \text{Mengde med} \\ \text{Remodulin} \end{array} = \frac{\begin{array}{l} \text{Fortynnet} \\ \text{konsentrasjon av} \\ \text{Remodulin} \\ \text{(mg/ml)} \end{array}}{\times \begin{array}{l} \text{Total volum av fortynnet} \\ \text{Remodulin-løsning i} \\ \text{beholderen} \\ \text{(ml)} \end{array}}$$

---

(ml)

**Styrke på  
Remodulin-flaske  
(mg/ml)**

Den beregnede mengden med Remodulin blir så tilsatt beholderen sammen med nok fortynningsvæske (sterilt vann for injeksjon eller 9 mg/ml natriumklorid-injeksjon) for å oppnå ønsket totalvolum i beholderen.

Eksempel beregninger for *intravenøs infusjon* er som følger :

**Eksempel 3:**

For en person på 60 kg med en dose på 5 ng/kg/min, med en forhåndsbestemt intravenøs infusjonshastighet på 1 ml/t og en 50 ml-beholder, beregnes konsentrasjonen av fortynnet intravenøs Remodulin-løsning på følgende måte:

**Punkt 1**

**Konsentrasjon  
av fortynnet  
intravenøs  
Remodulin  
(mg/ml)**

$$= \frac{5 \text{ ng/kg/min} \times 60 \text{ kg} \times 0,00006}{1 \text{ ml/t}} = 0,018 \text{ mg/ml} \quad (18,000 \text{ ng/ml})$$

Mengden med Remodulin (med 1 mg/ml flaskestyrke) som trengs for en total konsentrasjon av fortynnet Remodulin på 0,018 mg/ml og et totalt volum på 50 ml vil bli beregnet på følgende måte:

**Punkt 2**

**Mengde med  
Remodulin  
(ml)**

$$= \frac{0,018 \text{ mg/ml}}{1 \text{ mg/ml}} \times 50 \text{ ml} = 0,9 \text{ ml}$$

Konsentrasjonen av fortynnet intravenøs Remodulin for personen i eksempel 3 vil dermed klargjøres ved å tilsette 0,9 ml av 1 mg/ml Remodulin til en egnet beholder, sammen med tilstrekkelig mengde av fortynningsvæske for å oppnå totalvolum på 50 ml i beholderen. Pumpens strømningshastighet for dette eksempelet vil bli satt til 1 ml/t.

**Eksempel 4:**

For en person som veier 75 kg ved en dose på 30 ng/kg/min, med forhåndsbestemt intravenøs infusjonshastighet på 2 ml/t og en 100 ml-beholder, beregnes konsentrasjonen av fortynnet intravenøs Remodulin-løsning som følger:

**Punkt 1**

**Fortynnet  
konsentrasjon av  
intravenøs  
Remodulin  
(mg/ml)**

$$= \frac{30 \text{ ng/kg/min} \times 75 \text{ kg} \times 0,00006}{2 \text{ ml/t}} = 0,0675 \text{ mg/ml} \quad (67,500 \text{ ng/ml})$$

Mengden med Remodulin (med 2,5 mg/ml flaskestyrke) som trengs for en totalkonsentrasjon av fortynnet Remodulin på 0,0675 mg/ml og totalt volum på 100 ml beregnes som følger:

**Punkt 2**

$$\frac{\text{Mengde med Remodulin (ml)}}{2,5 \text{ mg/ml}} = \frac{0,0675 \text{ mg/ml}}{2,5 \text{ mg/ml}} \times 100 \text{ ml} = 2,7 \text{ ml}$$

Konsentrasjonen av fortynnet intravenøs Remodulin for personen i eksempel 4 vil derfor klargjøres ved å tilsette 2,7 ml av 2,5 mg/ml Remodulin til en egnet beholder, sammen med tilstrekkelig volum av fortynningsvæske for å oppnå et totalt volum på 100 ml i beholderen. Pumpens strømningshastighet for dette eksemplet vil bli satt til 2 ml/t.

Tabell 2 gir veiledning for Remodulin 1 mg/ml for volum (ml) av Remodulin som skal fortynnes i beholdere på 20 ml, 50 ml eller 100 ml (infusjonshastighet på henholdsvis 0,4, 1 eller 2 ml/t) for pasienter med forskjellig kroppsvekt som tilsvarer doser på opptil 42,5 ng/kg/min.

**Tabell 2**

| Volum (ml) av Remodulin 1,0 mg/ml som skal fortynnes i kassetter eller sprøyter                                             |                      |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |        |        |        |        |        |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|--------|--------|--------|--------|--------|
| 20 ml (infusjonshastighet på 0,4 ml/t), 50 ml (infusjonshastighet på 1 ml/t), 100 ml-kassett (infusjonshastighet på 2 ml/t) |                      |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |        |        |        |        |        |
| Dose (ng/kg/min)                                                                                                            | Pasientens vekt (kg) |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |        |        |        |        |        |
|                                                                                                                             | 25                   | 30    | 35    | 40    | 45    | 50    | 55    | 60    | 65    | 70    | 75    | 80     | 85     | 90     | 95     | 100    |
| 1,25                                                                                                                        | 0,094                | 0,113 | 0,131 | 0,150 | 0,169 | 0,188 | 0,206 | 0,225 | 0,244 | 0,263 | 0,281 | 0,300  | 0,319  | 0,338  | 0,356  | 0,375  |
| 2,5                                                                                                                         | 0,188                | 0,225 | 0,263 | 0,300 | 0,338 | 0,375 | 0,413 | 0,450 | 0,488 | 0,525 | 0,563 | 0,600  | 0,638  | 0,675  | 0,713  | 0,750  |
| 3,75                                                                                                                        | 0,281                | 0,338 | 0,394 | 0,450 | 0,506 | 0,563 | 0,619 | 0,675 | 0,731 | 0,788 | 0,844 | 0,900  | 0,956  | 1,013  | 1,069  | 1,125  |
| 5                                                                                                                           | 0,375                | 0,450 | 0,525 | 0,600 | 0,675 | 0,750 | 0,825 | 0,900 | 0,975 | 1,050 | 1,125 | 1,200  | 1,275  | 1,350  | 1,425  | 1,500  |
| 6,25                                                                                                                        | 0,469                | 0,563 | 0,656 | 0,750 | 0,844 | 0,938 | 1,031 | 1,125 | 1,219 | 1,313 | 1,406 | 1,500  | 1,594  | 1,688  | 1,781  | 1,875  |
| 7,5                                                                                                                         | 0,563                | 0,675 | 0,788 | 0,900 | 1,013 | 1,125 | 1,238 | 1,350 | 1,463 | 1,575 | 1,688 | 1,800  | 1,913  | 2,025  | 2,138  | 2,250  |
| 8,75                                                                                                                        | 0,656                | 0,788 | 0,919 | 1,050 | 1,181 | 1,313 | 1,444 | 1,575 | 1,706 | 1,838 | 1,969 | 2,100  | 2,231  | 2,363  | 2,494  | 2,625  |
| 10                                                                                                                          | 0,750                | 0,900 | 1,050 | 1,200 | 1,350 | 1,500 | 1,650 | 1,800 | 1,950 | 2,100 | 2,250 | 2,400  | 2,550  | 2,700  | 2,850  | 3,000  |
| 11,25                                                                                                                       | 0,844                | 1,013 | 1,181 | 1,350 | 1,519 | 1,688 | 1,856 | 2,025 | 2,194 | 2,363 | 2,531 | 2,700  | 2,869  | 3,038  | 3,206  | 3,375  |
| 12,5                                                                                                                        | 0,938                | 1,125 | 1,313 | 1,500 | 1,688 | 1,875 | 2,063 | 2,250 | 2,438 | 2,625 | 2,813 | 3,000  | 3,188  | 3,375  | 3,563  | 3,750  |
| 13,75                                                                                                                       | 1,031                | 1,238 | 1,444 | 1,650 | 1,856 | 2,063 | 2,269 | 2,475 | 2,681 | 2,888 | 3,094 | 3,300  | 3,506  | 3,713  | 3,919  | 4,125  |
| 15                                                                                                                          | 1,125                | 1,350 | 1,575 | 1,800 | 2,025 | 2,250 | 2,475 | 2,700 | 2,925 | 3,150 | 3,375 | 3,600  | 3,825  | 4,050  | 4,275  | 4,500  |
| 16,25                                                                                                                       | 1,219                | 1,463 | 1,706 | 1,950 | 2,194 | 2,438 | 2,681 | 2,925 | 3,169 | 3,413 | 3,656 | 3,900  | 4,144  | 4,388  | 4,631  | 4,875  |
| 17,5                                                                                                                        | 1,313                | 1,575 | 1,838 | 2,100 | 2,363 | 2,625 | 2,888 | 3,150 | 3,413 | 3,675 | 3,938 | 4,200  | 4,463  | 4,725  | 4,988  | 5,250  |
| 18,75                                                                                                                       | 1,406                | 1,688 | 1,969 | 2,250 | 2,531 | 2,813 | 3,094 | 3,375 | 3,656 | 3,938 | 4,219 | 4,500  | 4,781  | 5,063  | 5,344  | 5,625  |
| 20                                                                                                                          | 1,500                | 1,800 | 2,100 | 2,400 | 2,700 | 3,000 | 3,300 | 3,600 | 3,900 | 4,200 | 4,500 | 4,800  | 5,100  | 5,400  | 5,700  | 6,000  |
| 21,25                                                                                                                       | 1,594                | 1,913 | 2,231 | 2,550 | 2,869 | 3,188 | 3,506 | 3,825 | 4,144 | 4,463 | 4,781 | 5,100  | 5,419  | 5,738  | 6,056  | 6,375  |
| 22,5                                                                                                                        | 1,688                | 2,025 | 2,363 | 2,700 | 3,038 | 3,375 | 3,713 | 4,050 | 4,388 | 4,725 | 5,063 | 5,400  | 5,738  | 6,075  | 6,413  | 6,750  |
| 23,75                                                                                                                       | 1,781                | 2,138 | 2,494 | 2,850 | 3,206 | 3,563 | 3,919 | 4,275 | 4,631 | 4,988 | 5,344 | 5,700  | 6,056  | 6,413  | 6,769  | 7,125  |
| 25                                                                                                                          | 1,875                | 2,250 | 2,625 | 3,000 | 3,375 | 3,750 | 4,125 | 4,500 | 4,875 | 5,250 | 5,625 | 6,000  | 6,375  | 6,750  | 7,125  | 7,500  |
| 27,5                                                                                                                        | 2,063                | 2,475 | 2,888 | 3,300 | 3,713 | 4,125 | 4,538 | 4,950 | 5,363 | 5,775 | 6,188 | 6,600  | 7,013  | 7,425  | 7,838  | 8,250  |
| 30                                                                                                                          | 2,250                | 2,700 | 3,150 | 3,600 | 4,050 | 4,500 | 4,950 | 5,400 | 5,850 | 6,300 | 6,750 | 7,200  | 7,650  | 8,100  | 8,550  | 9,000  |
| 32,5                                                                                                                        | 2,438                | 2,925 | 3,413 | 3,900 | 4,388 | 4,875 | 5,363 | 5,850 | 6,338 | 6,825 | 7,313 | 7,800  | 8,288  | 8,775  | 9,263  | 9,750  |
| 35                                                                                                                          | 2,625                | 3,150 | 3,675 | 4,200 | 4,725 | 5,250 | 5,775 | 6,300 | 6,825 | 7,350 | 7,875 | 8,400  | 8,925  | 9,450  | 9,975  | 10,500 |
| 37,5                                                                                                                        | 2,813                | 3,375 | 3,938 | 4,500 | 5,063 | 5,625 | 6,188 | 6,750 | 7,313 | 7,875 | 8,438 | 9,000  | 9,563  | 10,125 | 10,688 | 11,250 |
| 40                                                                                                                          | 3,000                | 3,600 | 4,200 | 4,800 | 5,400 | 6,000 | 6,600 | 7,200 | 7,800 | 8,400 | 9,000 | 9,600  | 10,200 | 10,800 | 11,400 | 12,000 |
| 42,5                                                                                                                        | 3,188                | 3,825 | 4,463 | 5,100 | 5,738 | 6,375 | 7,013 | 7,650 | 8,288 | 8,925 | 9,563 | 10,200 | 10,838 | 11,475 | 12,113 | 12,750 |

### Opplæring for pasienter som får kontinuerlig intravenøs infusjon med en ekstern, bærbar pumpe

Det kliniske teamet som er ansvarlig for terapien må forsikre seg om at pasienten er fullstendig opplært og kompetent til å bruke den valgte infusjonsinnretningen. En periode med personlig opplæring og tilsyn bør fortsette til pasienten anses som i stand til å bytte infusjoner, endre strømningshastigheter / doser iht til instruksjoner, og være i stand til å håndtere vanlige alarmer. Pasienter må læres opp i riktig aseptisk teknikk ved klargjøring av beholderen med Remodulin-infusjon og fylling av infusjonstilføringsslangene og koblingen. Skriftlig veiledning, enten fra

---

pumpeprodusenten eller spesialtilpassede råd gitt av foreskrivende lege, må gjøres tilgjengelig for pasienten. Dette inkluderer normal, nødvendig administrering av legemidlet, råd om hvordan okklusjoner og andre pumpearmer skal unngås og detaljer om hvem som skal kontaktes i en nødsituasjon.

### **Minimere risikoen for kateterrelaterte blodbaneinfeksjoner under bruk av en ekstern, bærbar pumpe**

Følgende må vises særlig oppmerksomhet for å bidra til å minimere risikoen for kateterrelaterte blodbaneinfeksjoner i pasienter som mottar Remodulin via intravenøs infusjon under bruk av en ekstern, bærbar pumpe (se pkt. 4.4). Dette rådet er i samsvar med gjeldende veiledning for best praksis for å unngå kateterrelaterte blodbaneinfeksjoner, og inkluderer:

#### *Generelle prinsipper:*

- bruk av et sentralvenøst kateter med krage og tunnel (CVC) med minst to porter,
- innsetting av CVC med sterile barriereteknikker,
- bruk av riktige håndhygiene- og aseptiske teknikker når kateteret settes inn, byttes, repareres eller når kateterinnsettingsstedet undersøkes og/eller behandles,
- sterilt gasbind (skiftes annenhver dag) eller steril, gjennomsiktig, semipermeabel bandasje (skiftes minst en gang i uken) skal brukes til å dekke kateterinnsettingsstedet,
- bandasjen skal skiftes når den blir fuktig, løsner eller blir skitten eller etter at stedet er undersøkt,
- lokale antibiotiske salver eller kremer skal ikke påføres, da de kan føre til soppinfeksjoner og antimikrobe-resistente bakterier.

#### *Varighet av bruken av fortynnet Remodulin-løsning*

- produktet skal ikke brukes lengre enn 24 timer.

#### *Bruk av in-line 0,2-mikronfilter*

- et 0,2-mikronfilter må plasseres mellom infusjonsslangen og hoveddelen av kateteret, og byttes hver 24. time samtidig som at infusjonsbeholderen byttes.

To andre anbefalinger som er potensielt viktige for å forebygge vannbårne Gram-negative blodbaneinfeksjoner, gjelder håndtering av hoveddelen av kateteret. Dette inkluderer:

#### *Bruk av splittet septum-lukket hoveddelsystem*

- Bruken av et lukket system (helst splittet septum i stedet for en mekanisk ventilinnretning) sikrer at kateterlumen forsegles hver gang infusjonssystemet kobles fra. Dette forhindrer risiko for eksponering til mikrobiell kontaminasjon.
- Den splittet-septum-lukkede innretningen skal byttes ut 1 gang i uken.

#### *Infusjonssystemets luerlås-koblinger*

Risikoen for kontaminasjon med vannbårne Gram-negative organismer vil sannsynligvis økes hvis en luerlås-kobling er våt ved utskifting av enten infusjonsslangen eller den lukkede hoveddelen. Derfor:

- bør ikke infusjonssystemet senkes i vann der det er koblet til hoveddelen av kateteret.
- bør ikke vann være synlig i luerlås-koblingsgjengene ved utskifting av lukket hoveddel.
- bør infusjonsledningen kun kobles fra den lukkede innretningen én gang hver 24. time ved tidspunktet for utskifting.



---

## **Administrering ved kontinuerlig intravenøs infusjon med en helt implanterbar pumpe tiltenkt for bruk til intravenøs administrering av Remodulin**

Remodulin kan administreres ved kontinuerlig intravenøs infusjon via et sentralt venekateter ved bruk av en kirurgisk plassert, helt innvendig implanterbar infusjonspumpe tiltenkt for bruk til intravenøs administrering av Remodulin, utstyrt med en alarm (som har innebygd varsling for lukking og lavt batteri), og et innvendig 0,22 mikrometer filter for å begrense risikoen for infeksjon i blodbanen. Implanterbare pumper med fast strømningsrate er tilgjengelig med forskjellige alternativer for beholdervolum/modeller, for å muliggjøre infusjon av riktige individuelle doser og unngå situasjoner med overdosering eller underdosering. Levetiden til septum skal være minimum 500 punkturer for påfyllingsporten og 250 punkturer for kateterporten.

Det er svært viktig å konsultere håndboken fra produsenten av pumpen for spesifikke instruksjoner angående klargjøring, implantering, overvåkning og påfyllinger av pumpen. Basert på de tilgjengelige eksperimentelle dataene for stabilitet, skal det, hvis mulig, fortrinnsvis brukes en konsentrasjon som er høyere enn 0,5 mg/ml for å fylle beholderen til den implanterbare pumpen (se punkt 6.3). Fullstendige detaljer for beregning med hensyn til vekt og pumpens egenskaper, finnes i håndboken fra pumpens produsent.

Kontinuerlig intravenøs infusjon med implanterbar pumpe bør reserveres for utvalgte pasienter som er i stand til å tåle selve prosedyren og allerede har vist at de tolerer treprostinil, som er stabilisert med infusjon av treprostinil og som har blitt intolerant for, ikke er egnet for eller avviser subkutan eller intravenøs ekstern administrering.

Den første dosen med den implanterbare pumpen er den samme som den stabile dosen administrert med eksterne infusjonspumper på tidspunktet for overgangen. Den implanterbare pumpen er ikke utformet for justering av den første dosen.

Infusjonspumpen skal kun implanteres av kvalifiserte leger som har mottatt opplæring i operasjonen og bruken av infusjonssystemet.

Pumpen skal kun etterfylles ved sykehuset av kvalifisert helsepersonale som har mottatt opplæring i operasjonen og bruken av infusjonssystemet ved å følge bruksanvisningen fra produsenten, og som er forberedt på å håndtere komplikasjoner som kan oppstå i tilfelle utilsiktet injeksjon eller lekkasje av treprostinil inn i det subkutane rommet som omgir pumpen.

Den faste strømningsraten for implanterbare infusjonspumper kan vise avvik fra infusjonsraten i løpet av bruken. Trygg klinisk bruk av den implanterbare pumpen sikres ved sammenligning av de faktiske strømningsratene som måles av helsepersonale som er kjent med bruken av pumpen ved hver etterfylling, i hensyntaken til gjenværende legemiddelvolum i pumpen. Bruksanvisningen fra produsenten av pumpen må følges ved hver etterfylling for å fastsette utføring av riktig handling.

Pasienten skal informeres om umiddelbart å kontakte det behandlende sykehuset i tilfelle av en lukningsalarm.

### **4.3 Kontraindikasjoner**

- Kjent overfølsomhet overfor treprostinil eller overfor ett eller flere av innholdsstoffene
- Pulmonal hypertensjon relatert til veno-okklusiv sykdom.
- Kongestiv hjertesvikt på grunn av alvorlig venstre ventrikkeldysfunksjon.
- Alvorlig nedsatt leverfunksjon (Child-Pugh-klasse C).
- Aktivt gastrointestinalt sår, intrakranial blødning, skade eller annen blødningslidelse.
- Kongenitale eller akkvirerte valvulære defekter med klinisk relevant hjertedysfunksjonslidelse som ikke er relatert til pulmonal hypertensjon.

- 
- Alvorlig koronar hjertelidelse eller ustabil angina, hjerteinfarkt innen de siste seks månedene, dekompensert hjertesvikt hvis pasienten ikke er under nøye medisinsk tilsyn, alvorlig arytmi, cerebrovaskulære hendelser (f.eks. transitorisk iskemisk attack, slag) innen de siste tre månedene.

#### 4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

Avgjørelsen om å igangsette behandling med Remodulin skal ta hensyn til den store sannsynligheten for at en kontinuerlig infusjon må pågå i en lengre periode. Derfor må pasientens evne til å akseptere og ta ansvar for et permanent kateter og infusjonsenhet overveies nøye.

Treprostinil er en potent pulmonal og systemisk vasodilatator. Hos pasienter med lavt systemisk arterielt trykk kan behandling med treprostinil øke risikoen for systemisk hypotensjon. Behandling anbefales ikke til pasienter med systolisk arterielt trykk under 85 mmHg.

Det anbefales å overvåke det systemiske blodtrykket og hjerterefrekvensen under alle endringer av dosen, med instruksjoner om å stanse infusjonen hvis symptomer på hypotensjon utvikler seg, eller hvis det påvises et systolisk blodtrykk på 85 mmHg eller mindre.

Plutselig seponering eller plutselige markerte reduksjoner i dosen av Remodulin kan føre til tilbakefall av pulmonal arteriell hypertensjon (se pkt. 4.2).

Hvis en pasient får lungeødem mens vedkommende får Remodulin, må muligheten for en assosiert pulmonær veno-okklusiv sykdom vurderes. Behandlingen bør da seponeres.

Overvektige pasienter (BMI over 30 kg/m<sup>2</sup>) utskiller treprostinil langsommere.

Fordelen med subkutan behandling med Remodulin hos pasienter med alvorligere pulmonal arteriell hypertensjon (NYHA-funksjonsklasse IV) er ikke fastslått.

Effekt/sikkerhetsratio for Remodulin er ikke undersøkt hos pasienter med pulmonal arteriell hypertensjon assosiert med kardial venstre-høyre-shunting, portahypertensjon eller HIV-infeksjon.

Pasienter med nedsatt leverfunksjon bør doseres med forsiktighet (se pkt. 4.2).

En bør utvise forsiktighet i situasjoner der treprostinil kan øke risikoen for blødninger ved å hemme aggregasjon av blodplater.

Dette legemiddelproduktet inneholder 74,04 mg natrium per 20 ml, som tilsvarer 3,8 % av Verdens helseorganisasjons (WHO) anbefalte maksimale daglig inntak på 2 g natrium for en voksen.

Ko-administrasjon av en cytokrom P450 (CYP) 2C8-enzyminhibitor (f.eks. gemfibrozil) kan øke eksponering (både C<sub>maks</sub> og AUC) til treprostinil. Økt eksponering vil sannsynligvis øke bivirkningshendelser forbundet med treprostiniladministrasjon. Reduksjon av treprostinildose bør overveies. (se avsnitt 4.5).

Ko-administrasjon av en CYP2C8-enzyminduser (f.eks. rifampicin) kan øke eksponering til treprostinil. Økt eksponering vil sannsynligvis redusere klinisk effektivitet. Økning av treprostinildose bør overveies (se avsnitt 4.5).

Bivirkninger som kan tilskrives det intravenøse legemiddelleveringssystemet:

Blodbaneinfeksjoner og sepsis som er assosiert med det sentralvenøse kateteret er rapportert i pasienter som får Remodulin via intravenøs infusjon. Disse risikoene skyldes legemiddelleveringssystemet. En retrospektiv undersøkelse foretatt av Centers for Disease Control, av syv sentra i USA som brukte intravenøs Remodulin med en ekstern, bærbar pumpe i behandlingen av

---

PAH fant en forekomst for kateterrelaterte blodbaneinfeksjoner på 1,10 hendelser per 1000 kateterdager. Leger bør være oppmerksom på en rekke mulige Gram-negative og Gram-positive organismer som kan infisere pasienter med langsiktige sentralvenøse katetre. Derfor er kontinuerlig subkutan infusjon av ufortynnet Remodulin den foretrukne administrasjonsmåten.

Risikoen for infeksjoner, inkludert infeksjoner i blodbanen, er signifikant lavere med den helt innvendige implanterbare pumpen, enn med den eksterne, bærbare pumpen.

Det kliniske teamet ansvarlig for terapien må forsikre seg om at pasienten er fullt opplært og i stand til å bruke den valgte infusjonsinnretningen (se pkt. 4.2).

#### **4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

##### **Forhold som bør vurderes**

###### **+Diuretika, antihypertensiva eller andre vasodilatatorer**

Samtidig administrering av Remodulin og diuretika, antihypertensiva eller andre vasodilatatorer øker risikoen for systemisk hypotensjon.

###### **+Blodplateaggregasjonshemmere, inkludert NSAIDs og antikoagulantia**

Treprostinil kan hemme blodplatefunksjonen. Samtidig administrering av Remodulin og blodplateaggregasjonshemmere, inkludert NSAIDs, nitrogenoksiddonorer eller antikoagulantia kan øke blødningsrisikoen. Pasienter som tar antikoagulantia, må overvåkes nøye i henhold til vanlig medisinsk praksis. Samtidig bruk av andre blodplatehemmere bør unngås hos pasienter som bruker antikoagulantia. Kontinuerlig subkutan infusjon med treprostinil hadde ingen effekt på farmakodynamikken og farmakokinetikken til en enkelt dose (25 mg) med warfarin. Det finnes ingen tilgjengelige data om de potensielle interaksjonene som fører til økt blødningsrisiko hvis treprostinil forskrives samtidig med nitrogenoksiddonorer.

###### **+Furosemid**

Treprostinils plasmaclearance kan være noe redusert hos pasienter som behandles med furosemid. Denne interaksjonen skyldes sannsynligvis noen vanlige metabolismeegenskaper som er felles for begge substanser (karboksylatgruppe-glukurokonjugering).

###### **+Cytokrom P450 (CYP) 2C8-enzymindusere/-inhibitorer**

*Gemfibrozil* – Farmakokinetiske studier i mennesker med oral treprostinil diolamin indikerte at ko-administrasjon av cytokrom P450 (CYP) 2C8-enzyminhibitoren gemfibrozil fordobler eksponeringen (både  $C_{maks}$  og AUC) til treprostinil. Det er ikke blitt fastslått om sikkerheten og effektiviteten av Remodulin ved den paternelle (subkutane eller intravenøse) ruten blir endret av inhibitorer av CYP2C8. Hvis en CYP2C8-inhibitor (f.eks. gemfibrozil, trimetoprim og deferasiroks) blir tilføyd eller trukket fra pasientens legemidler etter titeringsperioden, bør justering av treprostinildosen overveies.

*Rifampicin* – Farmakokinetiske studier i mennesker med oral treprostinil diolamin indikerte at ko-administrasjon av CYP2C8-enzyminduseren rifampicin minsket eksponering til treprostinil (med ca. 20 %). Det er ikke blitt fastslått om sikkerheten og effektiviteten av Remodulin ved paternal (subkutan eller intravenøs) rute blir endret av rifampicin. Hvis rifampicin blir tilføyd til eller trukket fra pasientens legemidler etter titeringsperioden, bør justering av treprostinildosen overveies.

CYP2C8-indusere (f.eks. fenyltoin, karbamazepin, fenobarbital og Johannesurt) kan redusere eksponeringen til treprostinil. Hvis en CYP2C8-induser blir tilføyd eller trukket fra pasientens legemidler etter titeringsperioden, bør justering av treprostinildosen overveies.

###### **+Bosentan**

I en farmakokinetisk undersøkelse i mennesker med bosentan (250 mg/dag) og treprostinil diolamin (oral dose 2 mg/dag) ble ingen farmakokinetiske interaksjoner mellom treprostinil og bosentan observert.

---

#### **+Sildenafil**

I en farmakokinetisk undersøkelse i mennesker utført med sildenafil (60 mg/dag) og treprostini diolamin (oral dose 2 mg/dag) ble ingen farmakokinetiske interaksjoner mellom treprostini og sildenafil observert.

### **4.6 Fertilitet, graviditet og amming**

#### **Graviditet**

Det foreligger ikke tilstrekkelige data om bruk av treprostini på gravide kvinner. Dyrestudier er ikke tilstrekkelige til å vurdere eventuelle toksiske effekter på svangerskapsforløpet (se pkt. 5.3). Den potensielle risikoen for mennesker er ukjent. Remodulin bør kun brukes under graviditet hvis de potensielle fordelene for moren oppveier den potensielle risikoen for fosteret.

#### **Kvinner i fertil alder**

Det anbefales å bruke prevensjon under behandling med Remodulin.

#### **Amming**

Det er ikke kjent hvorvidt treprostini utskilles i morsmelken. Kvinner som tar Remodulin, bør ikke amme.

### **4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner**

Initiering av behandling eller dosejusteringer kan være ledsaget av uønskede virkninger som symptomatisk systemisk hypotensjon eller svimmelhet, som kan svekke evnene til å kjøre bil og bruke maskiner.

### **4.8 Bivirkninger**

Bivirkninger observert i placebokontrollerte studier og etter markedsføring med treprostini er rangert etter frekvens ved hjelp av følgende konvensjon: svært vanlige ( $\geq 1/10$ ); vanlige ( $\geq 1/100$  til  $< 1/10$ ); mindre vanlige ( $\geq 1/1000$  til  $< 1/100$ ); sjeldne ( $\geq 1/10\,000$  til  $< 1/1000$ ); svært sjeldne ( $< 1/10\,000$ ); ikke kjent (kan ikke anslås ut fra tilgjengelige data).

#### **Tabell over bivirkninger**

| <b>Organklasser</b>                                  | <b>Bivirkning</b>                                       | <b>Frekvens</b> |
|------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------|-----------------|
| <b>Nevrologiske sykdommer</b>                        | Hodepine                                                | Svært vanlige   |
|                                                      | Svimmelhet                                              | Vanlige         |
| <b>Hjertesykdommer</b>                               | Hjertesvikt med høyt minuttvolum                        | Ikke kjent      |
| <b>Karsykdommer</b>                                  | Vasodilatasjon, flushing                                | Svært vanlige   |
|                                                      | Hypotensjon                                             | Vanlige         |
|                                                      | Blødning <sup>s</sup>                                   | Vanlige         |
|                                                      | Tromboflebitt*                                          | Ikke kjent      |
| <b>ørvenc</b>                                        | Diaré, kvalme                                           | Svært vanlige   |
|                                                      | Oppkast                                                 | Vanlige         |
| <b>Hud-<br/>underhudssykdommer</b> og                | Utslett                                                 | Svært vanlige   |
|                                                      | Pruritus                                                | Vanlige         |
|                                                      | Generalisert utslett (makulært eller papulært av natur) | Ikke kjent      |
| <b>Sykdommer i muskler,<br/>bindevev og skjelett</b> | Kjevesmerter                                            | Svært vanlige   |
|                                                      | Myalgi, artralgi                                        | Vanlige         |

|                                                                  |                                                                                      |               |
|------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------|---------------|
|                                                                  | Smerte i ekstremitet                                                                 | Vanlige       |
|                                                                  | Bensmerter                                                                           | Ikke kjent    |
| <b>Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet</b> | Smarter på infusjonsstedet, reaksjoner på infusjonsstedet, blødninger eller hematom. | Svært vanlige |
|                                                                  | Ødem                                                                                 | Vanlige       |
| <b>Sykdommer i blod og lymfatiske organer</b>                    | Trombocytopeni                                                                       | Ikke kjent    |
| <b>Infeksiøse og parasittære sykdommer</b>                       | Sentralt venekateterassosiert blodbaneinfeksjon, sepsis, bakteriemi**                | Ikke kjent    |
|                                                                  | Infeksjon på infusjonsstedet, subkutan abscessdannelse på infusjonsstedet            | Ikke kjent    |
|                                                                  | Cellulitis                                                                           | Ikke kjent    |

\* Det er rapportert tilfeller av tromboflebitt forbundet med perifer intravenøs infusjon

**\*\* Livstruende og fatale tilfeller er rapportert**

§ Se avsnittet «Beskrivelse av enkelte bivirkninger»

### Beskrivelse av enkelte bivirkninger

#### *Blødninger*

Blødninger var vanlig som forventet i denne pasientpopulasjonen, der en høy andel av pasientene blir behandlet med antikoagulantia. På grunn av effektene på blodplateaggregasjonen kan Remodulin øke blødningsrisikoen, som observert ved en økt forekomst av epistaksis og gastrointestinale (GI) blødninger (inkludert gastrointestinal blødning, rektal blødning, blødning i tannkjøttet og melena) i kontrollerte kliniske utprøvinger. Det ble også rapportert om hemoptyse, hematemese og hematuri, men disse forekom med samme eller lavere frekvens enn i placebogruppen.

#### Melding av mistenkte bivirkninger.

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via meldeskjema som finnes på nettsiden til Direktoratet for medisinske produkter: [www.dmp.no/meldeskjema](http://www.dmp.no/meldeskjema).

### **4.9 Overdosering**

Symptomer på overdosering med Remodulin er tilsvarende symptomene som kan begrense doseøkning, inkludert rødming, hodepine, hypotensjon, kvalme, oppkast og diaré. Pasienter som opplever symptomer på overdose, bør umiddelbart redusere dosen med treprostinil eller slutte med preparatet, avhengig av alvorlighetsgraden på symptomene, til symptomene på overdose er forsvunnet. Ny dosering må gis med forsiktighet under medisinsk tilsyn, og pasienten må overvåkes nøye for ny forekomst av uønskede symptomer.

Intet antidot er kjent.

## **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Farmakoterapeutisk gruppe: Hemmere av blodplateaggregasjon, ekskl. heparin  
ATC-kode: B01A C21

#### **Virkningsmekanisme:**

Treprostinil er en prostasyklinanalog.

Preparatet utøver en direkte vasodilaterende effekt på den pulmonale og systemiske arterielle sirkulasjonen og hemmer blodplateaggregasjonen.

---

Hos dyr reduserer de vasodilaterende effektene høyre og venstre ventrikkel-afterload og øker hjertets minuttvolum og slagvolum. Effekten av treprostinil på hjerterefrekvensen hos dyr er doseavhengig. Ingen større effekter på hjertets ledningsevne er observert.

### **Data om effekt hos voksne med pulmonal arteriell hypertensjon:**

#### **Studier med subkutan administrasjon av Remodulin**

To randomiserte, dobbeltblinde, placebokontrollerte, kliniske fase - III-studier ble utført med Remodulin (treprostinil) gitt som kontinuerlig subkutan infusjon hos pasienter med stabil pulmonal arteriell hypertensjon. Totalt 469 voksne deltok i de to studiene: 270 hadde idiopatisk eller arvelig pulmonal arteriell hypertensjon (treprostinilgruppe = 134 pasienter, placebogruppe = 136 pasienter), 90 pasienter hadde pulmonal arteriell hypertensjon assosiert med bindevevssykdom (hovedsakelig sklerodermi) (treprostinilgruppe = 41 pasienter, placebogruppe = 49 pasienter) og 109 pasienter hadde pulmonal arteriell hypertensjon assosiert med kongenital hjertesykdom med venstre-høyre-shunting (treprostinil = 58 pasienter, placebo = 51 pasienter). Ved baseline var gjennomsnittslengden på en 6-minutters-gåtest 326 meter  $\pm$  5 i gruppen som fikk treprostinil via subkutan infusjon, og 327 meter  $\pm$  6 i gruppen som fikk placebo. Dosen i begge behandlingene som ble sammenlignet ble økt progressivt i løpet av studien i henhold til symptomene på pulmonal arteriell hypertensjon og klinisk toleranse. Gjennomsnittsdosen som ble nådd etter 12 uker, var 9,3 ng/kg/min i treprostinilgruppen og 19,1 ng/kg/min i placebogruppen. Etter 12 ukers behandling var gjennomsnittsvariasjonen i 6-minutters-gåtesten sammenlignet med utgangspunktet, beregnet ut fra hele populasjonen i begge studier, -2 meter  $\pm$  6,61 meter hos pasientene som fikk treprostinil, og -21,8 meter  $\pm$  6,18 meter i placebogruppen. Disse resultatene gjenspeilet en gjennomsnittlig behandlingseffekt, vurdert ut fra 6-minutters-gåtesten, på 19,7 meter ( $p = 0,0064$ ) sammenlignet med placebo for hele populasjonen fra begge studier. Gjennomsnittlige endringer sammenlignet med baseline-verdier i hemodynamiske parametere (gjennomsnittlig pulmonalt arterielt trykk (PAPm)), høyre atrietrykk (RAP), pulmonal vaskulær motstand (PVR), kardial indeks (CI) og venøs oksygenmetning (SvO<sub>2</sub>) viste at Remodulin var bedre enn placebo. Forbedringen i tegn og symptomer på pulmonal hypertensjon (synkope, svimmelhet, brystmerter, tretthet og dyspné) var statistisk signifikant ( $p < 0,0001$ ). I tillegg ble Dyspnea-Fatigue Rating og Borg Dyspnea Score forbedret etter 12 uker hos pasientene som ble behandlet med Remodulin ( $p < 0,0001$ ). Analyser av et kombinert kriterium som omfattet bedringen i treningskapasitet (6-minutters-gåtest) på minst 10 % sammenlignet med utgangspunktet etter 12 uker, en bedring med minst én NYHA-klasse sammenlignet med utgangspunktet etter 12 uker og ingen forverring av pulmonal hypertensjon sammen med ingen rapporterte dødsfall før uke 12 for hele populasjonen i begge studier, viste at antall pasienter som responderte på treprostinil var 15,9 % (37/233) mens 3,4 % (8/236) av pasientene i placebogruppen responderte. Analyser av subgrupper av hele populasjonen viste en statistisk signifikant behandlingseffekt av Remodulin sammenlignet med placebo på 6-minutters-gåtesten i subpopulasjonen av pasienter med idiopatisk eller arvelig pulmonal arteriell hypertensjon ( $p = 0,043$ ), men ikke i subpopulasjonen av pasienter med pulmonal arteriell hypertensjon assosiert med sklerodermi eller kongenital hjertesykdom.

Effekten som ble sett på det primære endepunktet (dvs. endringer i 6 minutters gangdistanse etter 12 ukers behandling) var mindre enn det som er sett i historiske kontroller med bosentan, iloprost og epoprostenol.

Det er ikke utført studier som direkte sammenligner intravenøs infusjon av Remodulin og epoprostenol.

Det er ikke utført spesifikke studier av barn med PAH.

Det foreligger ingen data fra kliniske studier utført med aktiv komparator hos pasienter med PAH.

## **5.2 Farmakokinetiske egenskaper**

---

Hos mennesker oppnås steady-state plasmakonsentrasjoner vanligvis innen 15–18 timer etter initiering av enten subkutan eller intravenøs infusjon av treprostinil. Steady-state plasmakonsentrasjoner av treprostinil er doseproporsjonale ved infusjonshastigheter på 2,5 opptil 125 ng/kg/min.

Subkutan og intravenøs administrasjon av Remodulin viste bioekvivalens ved steady-state ved en dose på 10 ng/kg/min.

Den gjennomsnittlige tilsynelatende eliminasjonshalveringstiden etter subkutan administrasjon var på mellom 1,32 og 1,42 timer etter infusjon over 6 timer, 4,61 timer etter infusjon over 72 timer og 2,93 timer etter infusjoner som varte minst tre uker. Gjennomsnittlig distribusjonsvolum for treprostinil var i området fra 1,11 til 1,22 l/kg, og plasmaclearance var i området 586,2 til 646,9 ml/kg/t. Clearance er lavere hos overvektige personer ( $BMI > 30 \text{ kg/m}^2$ ).

I en studie av friske frivillige som fikk [ $^{14}\text{C}$ ] radioaktivt treprostinil, ble 78,6 % og 13,4 % av den subkutane radioaktive dosen gjenfunnet i henholdsvis urin og feces over en periode på 224 timer. Ingen enkelt hovedmetabolitt ble observert. Fem metabolitter ble oppdaget i urinen, i området 10,2 % til 15,5 % av dosen som ble gitt. Disse fem utgjorde totalt 64,4 % av metabolittene. Tre er produkter av oksidering av 3-hydroksyloktyl-sidekjeden, en er et glukurokonjugert derivat (treprostinilglukuronid) og en er uidentifisert. Kun 3,7 % av dosen ble gjenfunnet i urinen som uforandret modersubstans..

I en 7-dagers kontinuerlig farmakokinetisk studie av 14 friske frivillige med Remodulin-doser fra 2,5 til 15 ng/kg/min gitt som subkutan infusjon, nådde steady-state plasmakonsentrasjoner av treprostinil toppnivåer to ganger (henholdsvis kl. 01.00 og 10.00) og laveste nivå to ganger (henholdsvis kl. 07.00 og 16.00). Maksimale konsentrasjoner var cirka 20 % til 30 % høyere enn minimumskonsentrasjonene.

En *in vitro*-studie viste at treprostinil ikke hemmer humane hepatiske mikrosomale cytokrom P450-isoenzymer (CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1 og CYP3A).

Administrasjon av treprostinil hadde ingen induserende effekt på hepatisk mikrosomalt protein, total cytokrom (CYP) P450-innhold eller på aktivitetene til isoenzymene CYP1A, CYP2B og CYP3A. Studier av legemiddelinteraksjoner er utført med paracetamol (4 g/dag) og warfarin (25 mg/dag) hos friske frivillige. Disse studiene viste ingen klinisk signifikante effekter på farmakokinetikken av treprostinil. En studie som ble utført med warfarin, fant ingen åpenbar farmakodynamisk eller farmakokinetisk interaksjon mellom treprostinil og warfarin.

Metabolismen til treprostinil involverer stort sett CYP2C8.

### **Spesielle populasjoner**

#### **Nedsatt leverfunksjon:**

Hos pasienter med portopulmonal hypertensjon og mild ( $n=4$ ) eller moderat ( $n=5$ ) leverinsuffisiens, hadde Remodulin ved en subkutan dose på 10 ng/kg/min i 150 minutter en  $AUC_{0-24 \text{ h}}$  som ble økt henholdsvis 260 % og 510 % sammenlignet med for friske forsøkspersoner. Clearance hos pasienter med leverinsuffisiens ble redusert med opptil 80 % sammenlignet med friske voksne (se pkt. 4.2).

#### **Nedsatt nyrefunksjon:**

Pasienter med alvorlig nedsatt nyrefunksjon som krever dialyse ( $n=8$ ), administrasjon av en enkeltdose treprostinil på 1 mg administrert oralt før og etter dialyse ga et resultat med  $AUC_{0-\infty}$  som ikke ble signifikant påvirket sammenlignet med friske personer.

## **5.3 Prekliniske sikkerhetsdata**

I 13- og 26-ukers studier forårsaket kontinuerlige subkutane infusjoner med treprostinilnatrium reaksjoner på infusjonsstedet hos rotter og hunder (ødem/erytem, klumper /hovenhet,

---

smerter/berøringsfølsomhet). Hos hunder ble det observert alvorlige kliniske effekter (hypoaktivitet, emesis, løs avføring og ødem på infusjonsstedet) samt dødsfall (assosiert med intestinal intussuscepsjon og rektal prolaps) hos dyr som fikk  $\geq 300$  ng/kg/min. Gjennomsnittlige steady state plasma treprostinil-nivåer på 7,85 ng/ml ble målt hos disse dyrene. Plasmanivåer i denne størrelsesordenen kan oppnås hos mennesker som behandles med Remodulin-infusjoner ved  $> 50$  ng/kg/min.

Fordi en kontinuerlig tilstrekkelig eksponering for treprostinil ikke er påvist for noen dosering testet i reproduksjonsstudier hos rotter, kan disse studiene være utilstrekkelige når det gjelder mulige virkninger på fertilitet, prenatal og postnatal utvikling.

Ingen langtidsstudier hos dyr er utført for å evaluere treprostinils karsinogene potensial. Studier in vitro og in vivo viste at treprostinil verken har mutagen eller klastogen effekt.

Konklusjonen er at prekliniske data ikke indikerer noen spesiell fare for mennesker basert på konvensjonelle studier av sikkerhetsfarmakologi, toksisitetstester ved gjentatt dosering, gentoksisitet og reproduksjonstoksitet.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Fortegnelse over hjelpestoffer**

Natriumsitrat  
Saltsyre  
Metakresol  
Natriumhydroksid  
Natriumklorid  
Vann til injeksjonsvæsker

### **6.2 Uforlikeligheter**

Da det ikke foreligger undersøkelser vedrørende uforlikeligheter, bør, dette legemidlet ikke blandes med andre legemidler, bortsett fra sterilt vann for injeksjon eller 9 mg/ml (0,9 % w/v) natriumkloridinjeksjon (se pkt. 6.6).

### **6.3 Holdbarhet**

Holdbarhet for produktet som emballert for salg: 3 år

Holdbarhet på hetteglasset etter åpning: 30 dager

*Holdbarhetstid under bruk med kontinuerlig subkutan administrasjon*

Kjemisk og fysisk stabilitet under bruk av én enkeltbeholder (sprøyte) med ufortynnet Remodulin administrert subkutan har vært demonstrert i opptil 72 timer ved 37 °C. Andre oppbevaringstider og betingelser under bruk er brukerens ansvar.

*Holdbarhetstid under bruk med kontinuerlig intravenøs administrasjon med ekstern, bærbar pumpe*

Kjemisk, fysisk og mikrobiologisk stabilitet under bruk av én enkeltbeholder (sprøyte) med fortynnet Remodulin-løsning tilført intravenøs infusjon har vært demonstrert i opptil 48 timer ved 37 °C ved konsentrasjoner så lave som 0,004 mg/ml i polyvinylklorid (PVC), polypropylen og glass. Men for å minimere risikoen for blodbaneinfeksjoner skal den fortynnete Remodulin brukes i maks. 24 timer. Andre oppbevaringstider og betingelser under bruk er brukerens ansvar.



---

*Holdbarhetstid under bruk med intravenøs administrasjon med implanterbar pumpe med tiltenkt bruk for intravenøs administrasjon av Remodulin.*

Kjemisk, fysisk og mikrobiologisk stabilitet for fortynnet Remodulin-løsning administrert ved intravenøs infusjon har vært demonstrert i opptil 35 dager ved 37 °C og 40 °C ved konsentrasjoner så lave som 0,5 mg/ml i en implanterbar pumpe. Andre oppbevaringstider og betingelser under bruk er brukerens ansvar.

#### **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.  
For lagringsbetingelser etter første åpning av legemidlet se punkt 6.3.

#### **6.5 Emballasje (type og innhold)**

20 ml i gjennomsiktig hetteglass i glass av type I forseglet med gummipropp og med gul (fargekodet) hette, eske med ett.

#### **6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering**

Remodulin skal brukes ufortynnet hvis det *administreres* ved kontinuerlig subkutan infusjon (se pkt. 4.2).

Remodulin-løsning skal fortynnes med sterilt vann for injeksjon eller 9 mg/ml (0,9 % w/v) natriumkloridinjeksjon, hvis det *administreres* via kontinuerlig intravenøs infusjon (se pkt. 4.2).

Remodulin-løsning **skal fortynnes** med 0,9 % (vekt/volum) natriumkloridinjeksjon, hvis administrert ved kontinuerlig intravenøs infusjon via en kirurgisk plassert implanterbar pumpe (se punkt 4.2).

Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

### **7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Ferrer Internacional, S.A.  
Gran Vía Carlos III, 94  
08028 – Barcelona  
Spania

### **8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

05-3455

### **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE**

12.03.2007/28.02.2010

### **10. OPPDATERINGSDATO**

30.10.2024