

## CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU LECZNICZEGO

▼ Ten produkt leczniczy podlega dodatkowemu monitorowaniu. Umożliwi to szybkie zidentyfikowanie nowych informacji o bezpieczeństwie. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane. Aby dowiedzieć się, jak zgłaszać działania niepożądane, patrz Punkt 4.8.

### 1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO

Penthrox, 99,9 % (w/w), płyn do sporządzania inhalacji parowej.

### 2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

Jedna butelka zawiera 3 ml metoksyfluranu 99,9% (w/w) (*Methoxyfluranum*).  
Substancje pomocnicze o znanym działaniu: butylohydroksytoluen (E 321) (0,01% w/w).

### 3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Płyn do sporządzania inhalacji parowej.  
Przezroczysta, niemal bezbarwna, lotna ciecz o charakterystycznym owocowym zapachu.

### 4. SZCZEGÓŁOWE DANE KLINICZNE

#### 4.1 Wskazania do stosowania

Doraźne uśmierzenie bólu od umiarkowanego do silnego, w przypadku urazu u przytomnych, dorosłych pacjentów.

#### 4.2 Dawkowanie i sposób podawania

Produkt leczniczy Penthrox przyjmowany jest samodzielnie przez pacjenta za pomocą inhalatora Penthrox, zabezpieczonego taśmą na nadgarstek, pod nadzorem osoby przeszkolonej w zakresie jego stosowania (lekarza i/lub personelu pielęgniarskiego i/lub ratownika medycznego). Produkt leczniczy jest wdychany przez pacjenta za pośrednictwem inhalatora Penthrox, przeznaczonego do jednorazowego użytku.

#### Dawkowanie

##### Dorośli

Zalecaną dawkę pojedynczą stanowi jedna butelka zawierająca 3 ml leku, podawana za pomocą dołączonego inhalatora. W razie potrzeby można zastosować drugą butelkę zawierającą 3 ml leku.

Częstość podawania produktu leczniczego Penthrox, zapewniająca bezpieczne stosowanie leku, nie została ustalona (patrz Punkt 4.4). Zaleca się następujące stosowanie produktu leczniczego Penthrox: maksymalna dawka dobową wynosi 6 ml, nie należy podawać leku w następujących po sobie dniach; maksymalna całkowita dawka tygodniowa dla pacjenta nie powinna przekraczać 15 ml.

Początek działania przeciwbólowego po zastosowaniu produktu leczniczego Penthrox jest szybki i występuje po pierwszych 6–10 wdechach. Pacjenta należy poinstruować, aby w celu uzyskania

odpowiedniej kontroli bólu, wykonywał inhalacje w sposób przerywany. Pacjenci sami są w stanie ocenić poziomu odczuwanego przez nich bólu i dostosowywać ilości wdychanego produktu leczniczego Pentrox w celu zapewnienia odpowiedniej kontroli bólu (złagodzenia dolegliwości bólowych). Ciągła inhalacja zawartością jednej 3ml butelki skutkuje działaniem przeciwbólowym utrzymującym się przez 25–30 minut. Czas ten może zostać wydłużony poprzez przerywane stosowanie leku. Pacjenta należy poinformować, że produkt leczniczy Pentrox winien być stosowany w możliwie najniższej skutecznej dawce (patrz Punkt 4.4).

#### Zaburzenia czynności nerek

Należy zachować ostrożność w przypadku pacjentów z rozpoznaniem stanów klinicznych, które mogą prowadzić do uszkodzenia nerek (patrz Punkt 4.4).

#### Zaburzenia czynności wątroby

Należy przeprowadzić baczłą ocenę kliniczną, w przypadku gdy produkt leczniczy Pentrox jest stosowany częściej niż raz w okresie trzech miesięcy (patrz Punkt 4.4).

#### Dzieci i młodzież

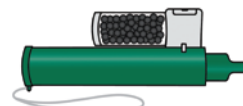
Produkt leczniczy Pentrox nie powinien być stosowany u dzieci i młodzieży w wieku poniżej 18 lat.

#### Sposób podawania

Podanie wziewne.

Poniżej przedstawiono instrukcje dotyczące odpowiedniego przygotowania inhalatora Pentrox do użytku i właściwego sposobu jego używania.

- 1 Należy upewnić się, że komora z węglem aktywnym jest umieszczona w szczelinie znajdującej się w górnej części inhalatora Pentrox.
- 2 Ręcznie usunąć zakrętkę butelki.  
Ewentualnie: użyć podstawy inhalatora Pentrox do poluzowania zakrętki butelki – należy wsunąć ją do podstawy inhalatora i obrócić o 180°. Następnie wyjąć zakrętkę z podstawy inhalatora i ręcznie dokończyć otwieranie butelki.
- 3 Trzymać inhalator Pentrox pod kątem 45° i wlać do jego podstawy całą zawartość jednej butelki produktu leczniczego Pentrox, jednocześnie kilkakrotnie obracając inhalator wokół jego osi.
- 4 Założyć pacjentowi taśmę zabezpieczającą na nadgarstek. Pacjent oddycha poprzez ustnik inhalatora Pentrox w celu uśmierzenia bólu. Należy poinstruować pacjenta, że pierwsze wdechy przez



inhalator powinien wykonywać ostrożnie, a następnie powinien zacząć oddychać normalnie.

- 5 Pacjent także wydycha do inhalatora Penthrox. Wydechane opary przechodzą przez komorę z węglem aktywnym w celu wychwycenia wszelkich pozostałości metoksyfluranu.



- 6 Jeśli zachodzi potrzeba uzyskania silniejszego działania przeciwbólowego, pacjent (w czasie inhalacji) może zakryć palcem otwór umieszczony w górnej części komory z węglem aktywnym.



- 7 W przypadku konieczności dalszego utrzymania efektu przeciwbólowego po zużyciu pierwszej butelki, można zastosować drugą butelkę leku, jeśli jest dostępna. Ewentualnie można użyć butelki z nowego pakietu. Przygotować do stosowania tak samo, jak w przypadku poprzedniej dawki (kroki 2. i 3.). Nie ma potrzeby wymiany komory z węglem aktywnym. Zużyta butelkę umieścić w dołączonej plastikowej torbie.

- 8 Pacjenta należy poinformować, że w celu uzyskania odpowiedniego efektu przeciwbólowego powinien on wykonywać inhalacje z przerwami. Ciągła inhalacja skraca czas działania przeciwbólowego. Pacjent powinien stosować minimalną dawkę pozwalającą na uzyskanie skutecznej kontroli bólu.

- 9 Zakręcić pustą butelkę produktu leczniczego Penthrox. Umieścić zużyty inhalator Penthrox i pustą butelkę w zamykanej torbie plastikowej i odpowiednio zutylizować (patrz Punkt 6.6).

Lekarz, personel pielęgniarski lub ratownik medyczny lub osoba przeszkolona w zakresie stosowania produktu leczniczego Penthrox muszą dostarczyć pacjentowi ulotkę dla pacjenta i zapoznać go z jej treścią.

### 4.3 Przeciwwskazania

Stosowanie jako środek znieczulający.

Nadwrażliwość na metoksyfluran, którykolwiek fluorowany środek znieczulający lub na którąkolwiek substancję pomocniczą wymienioną w Punkcie 6.1.

Hipertermia złośliwa – zarówno u pacjentów ze stwierdzoną chorobą, jak i u osób genetycznie podatnych na to schorzenie.

U pacjentów z ciężką reakcją niepożądaną lub pacjentów ze stwierdzoną ciężką reakcją niepożądaną w wywiadzie rodzinnym, po podaniu wziewnych środków znieczulających.

U pacjentów, u których w przeszłości lub obecnie stwierdzono uszkodzenie wątroby w wyniku uprzedniego stosowania metoksyfluranu lub środków znieczulających z grupy halogenowanych węglowodorów.

Klinicznie znaczące zaburzenia czynności nerek.

Zaburzone stany świadomości z jakiegokolwiek powodu, w tym wskutek urazu głowy, przyjmowania substancji psychoaktywnych lub spożywania alkoholu.

Klinicznie występująca niestabilność sercowo-naczyniowa.

Klinicznie występująca depresja oddechowa.

#### **4.4 Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania**

##### Zaburzenia czynności nerek

W celu zapewnienia bezpieczeństwa stosowania produktu leczniczego Pentrox jako środka przeciwbólowego należy przestrzegać następujących środków ostrożności:

- Stosować najniższą dawkę zapewniającą skuteczną kontrolę dolegliwości bólowych.
- Ostrożnie stosować u pacjentów w podeszłym wieku oraz u chorych ze znanymi czynnikami ryzyka chorób nerek.
- Ostrożnie stosować u pacjentów z rozpoznanymi stanami klinicznymi, które mogą prowadzić do uszkodzenia nerek.

Metoksyfluran w wysokich dawkach wykazuje silne działanie nefrotoksyczne. Uważa się, że nefrotoksyczność wiąże się ze wzrostem stężenia nieorganicznych jonów fluorkowych, produktu przemian metabolicznych metoksyfluranu. W przypadku podawania metoksyfluranu w dawkach przeciwbólowych pojedyncza dawka 3 ml metoksyfluranu skutkuje stężeniem nieorganicznych jonów fluorkowych w osoczu wynoszącym poniżej 10 mikromol/l. W przeszłości, kiedy metoksyfluran w wysokich dawkach był stosowany jako anestetyk, wykazywał on silne działanie nefrotoksyczne, które – jak ustalono – występuje, gdy poziom nieorganicznych jonów fluorkowych przekracza poziom 40 mikromol/l. Nefrotoksyczność związana jest również z tempem metabolizmu. Dlatego czynniki wpływające na przyspieszenie metabolizmu, takie jak leki pobudzające enzymy wątrobowe, mogą zwiększać ryzyko toksyczności metoksyfluranu, podobnie jak jest to obserwowane w przypadku subpopulacji osób z uwarunkowaniami genetycznymi, które mogą prowadzić do szybkiej przemiany materii (patrz Punkt 4.5).

##### Zaburzenia czynności wątroby

Metoksyfluran jest metabolizowany w wątrobie, dlatego u osób z zaburzeniami czynności wątroby zwiększona ekspozycja na ten lek może skutkować działaniem toksycznym. Produktu leczniczego Pentrox nie wolno stosować u pacjentów z oznakami niewydolności wątroby spowodowanej wcześniejszym użyciem metoksyfluranu lub środków znieczulających z grupy halogenowanych węglowodorów (patrz Punkt 4.3). Produkt leczniczy Pentrox należy ostrożnie stosować u pacjentów z chorobą wątroby lub z ryzykiem wystąpienia zaburzeń czynności wątroby (np. u osób przyjmujących substancje zwiększające aktywność enzymów – patrz także Punkt 4.5).

Istnieją doniesienia wskazujące, że uprzednia ekspozycja na środki znieczulające z grupy halogenowanych węglowodorów (w tym na metoksyfluran, gdy był on w przeszłości stosowany jako anestetyk), zwłaszcza w okresie ostatnich trzech miesięcy, może zwiększać ryzyko uszkodzenia wątroby.

Należy przeprowadzić baczny ocenę kliniczną, w przypadku gdy produkt leczniczy Pentrox jest stosowany częściej niż w jednym przypadku w okresie trzech miesięcy.

#### Depresyjny wpływ na układ krążenia/stosowanie w populacji pacjentów w podeszłym wieku

Metoksyfluran w dawkach anestetycznych, podobnie jak inne środki znieczulające, może powodować obniżenie ciśnienia krwi oraz spowolnienie rytmu serca. W przypadku dawek przeciwbólowych wpływ metoksyfluranu na układ krążenia nie wydaje się znaczący. Nie ma określonego wzorca w zakresie skurczowego ciśnienia tętniczego po podaniu metoksyfluranu w dawkach przeciwbólowych, w podziale na grupy wiekowe. Jednakże w związku ze zwiększonym ryzykiem w przypadku starszych pacjentów z niedociśnieniem i bradykardią, należy zachować ostrożność u chorych w podeszłym wieku w związku z ryzykiem spadku ciśnienia krwi.

#### Wpływ na ośrodkowy układ nerwowy

Działanie farmakodynamiczne metoksyfluranu obejmuje potencjalny wpływ na ośrodkowy układ nerwowy (OUN), skutkujący takimi objawami, jak sedacja, euforia, utrata pamięci, zaburzenia koncentracji, zaburzenia koordynacji czuciowo-ruchowej oraz zmiany nastroju, które są charakterystyczne dla całej grupy farmakologicznej. Samodzielnie stosowanie metoksyfluranu w dawkach przeciwbólowych powinno być ograniczone w przypadku stwierdzenia objawów niepożądanych ze strony OUN, takich jak sedacja. Chociaż potencjalny wpływ metoksyfluranu na OUN może być postrzegany jako czynnik ryzyka jego nadużywania, doniesienia dotyczące takich przypadków po wprowadzeniu produktu na rynek są bardzo nieliczne.

#### Wielokrotne stosowanie

Ze względu na ograniczenie wielkości dawki produktu leczniczego Pentrox (patrz Punkt 4.2) oraz czasu trwania działania przeciwbólowego produkt leczniczy Pentrox nie jest wskazany do stosowania w leczeniu bólu przebijającego lub zaostrzenia bólu w przebiegu schorzeń przewlekłych, w kontrolowaniu bólu w chorobach przewlekłych ani w terapii pacjentów z bólem pourazowym, wymagających częstego podawania leku przeciwbólowego.

#### Butylohydroksytoluen

Produkt leczniczy Pentrox zawiera substancję pomocniczą – środek stabilizujący – butylohydroksytoluen (E321). Butylohydroksytoluen może powodować miejscowe reakcje skórne (np. kontaktowe zapalenie skóry) oraz podrażnienie oczu i błon śluzowych (patrz Punkt 6.1).

#### Narażenie zawodowe

Pracownicy służby zdrowia regularnie wystawieni na ekspozycję na produkt leczniczy Pentrox powinni znać i stosować odpowiednie zasady bezpieczeństwa i higieny pracy dotyczące leków wziewnych. W celu zmniejszenia narażenia zawodowego produkt leczniczy Pentrox winien być zawsze stosowany z komorą z węglem aktywnym, który adsorbuje wydychany metoksyfluran. Wielokrotne stosowanie inhalatora Pentrox bez komory z węglem aktywnym stanowi dodatkowe ryzyko ekspozycji na lek.

W przeszłości u personelu na oddziałach położniczych, gdzie metoksyfluran był stosowany u pacjentek w czasie porodu, zgłaszano przypadki zwiększonej aktywności enzymów wątrobowych, wzrostu stężenia azotu mocznika we krwi oraz podwyższonego poziomu kwasu moczowego w surowicy.

#### 4.5 Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji

Nie stwierdzono żadnych interakcji produktu leczniczego Pentrox w dawkach przeciwbólowych (3–6 ml).

Metoksyfluran jest metabolizowany przy udziale enzymów CYP 450, głównie przez CYP 2E1 i do pewnego stopnia przez CYP 2A6. Jest możliwe, że induktory tego enzymu (takie jak alkohol i izoniazyd w przypadku CYP 2E1 oraz fenobarbital i ryfampicyma w przypadku CYP 2A6), powodują wzrost wskaźnika metabolizmu metoksyfluranu i mogą zwiększać ryzyko toksyczności, dlatego należy unikać jednoczesnego stosowania tych substancji z metoksyfluranem.

Należy unikać jednoczesnego stosowania metoksyfluranu i produktów leczniczych (np. środków kontrastowych lub niektórych antybiotyków), które wykazują działanie nefrotoksyczne, ponieważ może to skutkować addytywnym działaniem w zakresie toksycznego uszkodzenia nerek. Do grupy antybiotyków o znanym potencjale nefrotoksycznym zalicza się tetracyklinę, gentamycynę, kolistynę, polimyksynę B i amfoterycynę B. Zaleca się unikanie stosowania środka znieczulającego – sewofluranu – po podaniu metoksyfluranu jako środka przeciwbólowego, ponieważ sewofluran zwiększa poziom jonów fluorkowych w osoczu, a nefrotoksyczne działanie metoksyfluranu jest także związane ze wzrostem stężenia jonów fluorkowych w osoczu.

Jednoczesne stosowanie produktu leczniczego Pentrox z substancjami o działaniu depresyjnym na OUN, takimi jak opioidy, leki o działaniu sedatywnym, nasennym, środki do znieczulenia ogólnego, fenotiazyna, trankwilizatory, leki zwiotczające mięśnie, leki przeciwhistaminowe o działaniu uspokajającym oraz alkohol, może nasilać działanie depresyjne metoksyfluranu. W przypadku jednoczesnego stosowania opioidów z produktem leczniczym Pentrox pacjenci powinni być szczególnie obserwowani, zgodnie z obowiązującą praktyką kliniczną dotyczącą terapii lekami opioidowymi.

W przeszłości, gdy metoksyfluran był stosowany w wyższych dawkach (40–60 ml) jako środek znieczulający, odnotowywano przypadki:

- a) interakcji leku z induktorami enzymów wątrobowych (np. barbiturany) zwiększającymi metabolizm metoksyfluranu, co skutkowało zgłoszeniami kilku przypadków wystąpienia toksycznego uszkodzenia nerek. Dostępne są niewystarczające informacje, aby móc stwierdzić, czy indukcja enzymów wątrobowych po podaniu metoksyfluranu w dawkach przeciwbólowych ma niekorzystny wpływ na czynność wątroby.
- b) zmniejszenia przepływu krwi w nerkach, a co za tym idzie spodziewanego nasilenia niekorzystnego wpływu na nerki, gdy metoksyfluran był stosowany jednocześnie z lekami zmniejszającymi rzut minutowy serca (np. barbiturany).
- c) depresyjnego wpływu na układ krążenia charakterystycznego dla całej grupy farmakologicznej, który może ulec nasileniu przy jednoczesnym stosowaniu innych leków wykazujących depresyjny wpływ na układ krążenia.

#### 4.6 Wpływ na płodność, ciążę i laktację

##### Płodność

Nie są dostępne dane kliniczne dotyczące wpływu metoksyfluranu na płodność. Nieliczne dane z badań na zwierzętach wykazują brak wpływu na morfologię nasienia.

## Ciąża

Wyniki uzyskane w badaniach na zwierzętach nie wykazały bezpośredniego lub pośredniego szkodliwego wpływu w zakresie toksyczności reprodukcyjnej (patrz Punkt 5.3).

W przypadku stosowania metoksyfluranu w łagodzeniu bólu porodowego u kobiet w ciąży odnotowano pojedyncze zgłoszenie dotyczące wystąpienia depresji oddechowej noworodków związanej z wysokim stężeniem metoksyfluranu u płodu. Jednakże w przypadku zastosowania niższego stężenia lub krótszej ekspozycji na wyższe stężenie, zgodnie z zaleceniami dotyczącymi dawkowania, metoksyfluran miał nieznaczny wpływ na płód. Wyniki wszystkich badań z zakresu łagodzenia bólu porodowego nie wykazały żadnych powikłań u płodów po zastosowaniu u ich matek metoksyfluranu jako środka przeciwbólowego.

Podobnie jak w przypadku wszystkich produktów leczniczych należy zachować ostrożność podczas stosowania metoksyfluranu u kobiet w ciąży, zwłaszcza podczas pierwszego trymestru ciąży.

## Laktacja

Brak jest wystarczających informacji na temat przenikania metoksyfluranu do mleka matki. Należy zachować ostrożność podczas stosowania metoksyfluranu u kobiet karmiących piersią.

### **4.7 Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn**

Metoksyfluran może mieć niewielki wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Po podaniu metoksyfluranu mogą wystąpić zawroty głowy i senność (patrz Punkt 4.8). Należy ostrzec pacjentów, aby powstrzymali się od prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn w przypadku odczuwania senności lub zawrotów głowy.

### **4.8 Działania niepożądane**

#### Podsumowanie profilu bezpieczeństwa

Często obserwowane inne niż ciężkie działania niepożądane to reakcje ze strony OUN – zawroty głowy i senność; zdarzenia te ogólnie są łatwo odwracalne.

#### Tabelaryczne zestawienie działań niepożądanych

Ryzyko wystąpienia ciężkiego zależnego od dawki toksycznego uszkodzenia nerek związane jest wyłącznie z podawaniem wysokich dawek metoksyfluranu przez dłuższy czas podczas znieczulenia ogólnego. Dlatego metoksyfluran przestał być stosowany jako środek znieczulający (patrz Punkt 4.4 – Zaburzenia czynności nerek). Nie należy przekraczać zalecanej maksymalnej dawki produktu leczniczego Pentrox.

W poniższej tabeli przedstawiono działania niepożądane:

- związane z produktem leczniczym Pentrox zgłaszane w badaniach klinicznych dotyczących kontrolowania bólu;
- zgłaszane w odniesieniu do metoksyfluranu stosowanego jako środka przeciwbólowego odnotowane po wprowadzeniu produktu do obrotu;
- związane z metoksyfluranem stosowanym jako środek przeciwbólowy zgłaszane po wprowadzeniu produktu do obrotu oraz odnotowane w publikacjach naukowych.

Częstość występowania działań niepożądanych została zdefiniowana w następujący sposób:

Bardzo często ( $\geq 1/10$ )

Często (od  $\geq 1/100$  do  $< 1/10$ )

Niezbyt często (od  $\geq 1/1000$  do  $< 1/100$ )

Rzadko (od  $\geq 1/10\ 000$  do  $< 1/1000$ )

Bardzo rzadko (<1/10 000)

Częstość nieznana (nie można ustalić częstości na podstawie dostępnych danych)

**Klasyfikacja  
układów i  
narządów  
MedDRA**

**Bardzo często  
≥1/10**

**Często  
od ≥1/100 do  
<1/10**

**Niezbyt często  
od ≥1/1000 do  
<1/100**

**Częstość nieznana**

Zaburzenia metabolizmu i odżywiania			Wzmoczone łaknienie	
Zaburzenia psychiczne		Euforia	Niepokój, depresja, afekt niedostosowany	niestabilność emocjonalna ^, pobudzenie^, stany splątania, dysocjacja^, niepokój (zwłaszcza ruchowy)^ ^
Zaburzenia układu nerwowego	Zawroty głowy,	Niepamięć, dyzartria, zaburzenia smaku, ból głowy, senność	Parestezja, obwodowa neuropatia czuciowa	Odmienne stany świadomości^, oczopląs^
Zaburzenia oka			Podwójne widzenie	Niewyraźne widzenie^
Zaburzenia naczyniowe		Niedociśnienie	Zaczerwienienie skóry	Wahania ciśnienia krwi^
Zaburzenia układu oddechowego, klatki piersiowej i śródpiersia		Kaszel		Zadławienie^, hipoksja^
Zaburzenia żołądka i jelit		Suchość w ustach, nudności	Dyskomfort w jamie ustnej	Wymioty^
Zaburzenia wątroby i dróg żółciowych				Niewydolność wątroby*, zapalenie wątroby*, żółtaczk^, uszkodzenie wątroby^
Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej			Nadmierna potliwość	
Zaburzenia nerek i dróg moczowych				Niewydolność nerek^



Zaburzenia ogólne i stany w miejscu podania		odczuwanie upojenia	Osłabienie, nieprawidłowe samopoczucie, dreszcze, odczuwanie odprężenia	
Badania diagnostyczne				Zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych <sup>^</sup> , zwiększenie stężenia mocznika we krwi, zwiększenie stężenia kwasu moczowego we krwi <sup>^</sup> , zwiększenie poziomu kreatyniny we krwi <sup>^</sup>

*\*Odosobnione zgłoszenia po wprowadzeniu produktu dotyczące metoksyfluranu stosowanego jako środek przeciwbólowy.*

*<sup>^</sup>Inne zdarzenia związane z metoksyfluranem stosowanym jako środek przeciwbólowy zgłaszane po wprowadzeniu produktu do obrotu oraz odnotowane w publikacjach naukowych.*

#### Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceutce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do:

Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel.: + 48 22 49 21 301, faks: + 48 22 49 21 309, e-mail: [ndl@urpl.gov.pl](mailto:ndl@urpl.gov.pl).

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

Działania niepożądane można zgłaszać również bezpośrednio podmiotowi odpowiedzialnemu.

#### **4.9 Przedawkowanie**

Po podaniu metoksyfluranu pacjenta należy obserwować pod kątem pojawienia się takich objawów, jak senność, błądź, rozluźnienie mięśni.

Metoksyfluran w wysokich dawkach powoduje dawkozależną nefrotoksyczność. Kilka godzin lub dni po podaniu metoksyfluranu w powtarzanych, wysokich dawkach znieczulających lub przeciwbólowych stwierdzono nieoliguryczną niewydolność nerek.

## 5. WŁAŚCIWOŚCI FARMAKOLOGICZNE

### 5.1 Właściwości farmakodynamiczne

Grupa farmakoterapeutyczna: leki przeciwbólowe, inne leki przeciwbólowe i przeciwgorączkowe, kod ATC: N02BG09.

#### Mechanizm działania

Mechanizm działania przeciwbólowego metoksyfluranu nie został w pełni wyjaśniony.

#### Działanie farmakodynamiczne

Metoksyfluran należy do lotnych środków znieczulających z grupy halogenowanych węglowodorów i wykazuje działanie przeciwbólowe, gdy jest wdychany w niskich dawkach przez przytomnych pacjentów. W dawkach przeciwbólowych stosowanych w celu kontroli bólu metoksyfluran może skutkować obniżeniem ciśnienia krwi, któremu może towarzyszyć bradykardia; rytm pracy serca zazwyczaj jest regularny, chociaż u pacjenta może wystąpić uczucie senności. Metoksyfluran jedynie w nieznacznym stopniu uczuła mięsień sercowy na adrenalinę.

#### Skuteczność kliniczna i bezpieczeństwo

Skuteczność i bezpieczeństwo produktu leczniczego Pentrox były analizowane w wielośrodkowym, randomizowanym, podwójnie ślepych badaniu kontrolowanym placebo oceniającym kontrolę bólu ostrego u pacjentów z lekkimi urazami w warunkach oddziału ratunkowego. W badaniu uczestniczyło 300 pacjentów (151 badanych otrzymywało metoksyfluran, 149 pacjentów – placebo [randomizacja w stosunku 1:1]). Do badania zakwalifikowano pacjentów z bólem o nasileniu od  $\geq 4$  do  $\leq 7$ , mierzonym z użyciem skali numerycznej (NRS). Średni wynik natężenia dolegliwości bólowych w momencie wyjściowym (oceniany za pomocą skali wzrokowo-analogowej [VAS]) był zbliżony w grupie z metoksyfluranem (64,8) i w grupie z placebo (64,0). Dane w zakresie skuteczności przeciwbólowej stanowiące pierwszorzędowy punkt końcowy, tj. średnia zmiana w porównaniu z momentem wyjściowym wyniku w skali VAS w 5., 10., 15. i 20. minucie od rozpoczęcia wdychania badanego leku, wykazały większą skuteczność przeciwbólową w grupie z metoksyfluranem (odpowiednio -23,1, -28,9, -34,0 i -35,0) niż w grupie z placebo (odpowiednio -11,3, -14,8, -15,5 i -19,0). Ogółem stwierdzono wysoce istotną różnicę pomiędzy grupą z metoksyfluranem a grupą kontrolną (oceniany efekt terapeutyczny: -15,1; 95% CI [zakres od -19,2 do -11,0];  $p < 0,0001$ ). Najlepszy wynik odnotowano w 15. minucie (oceniany efekt terapeutyczny: -18,5). Analizę przeprowadzono u pacjentów, którzy uzyskali klinicznie znaczącą odpowiedź terapeutyczną, zdefiniowaną jako 30-proc. redukcja nasilenia bólu w porównaniu z momentem wyjściowym, ocenianą za pomocą skali VAS. Wyniki tej analizy wykazały, że odsetek odpowiedzi terapeutycznej w 5., 10., 15. i 20. minucie był znacząco wyższy w grupie z metoksyfluranem (51,0, 57,7, 63,8 i 63,8 proc.) vs grupa z placebo (23,5, 30,9, 33,6 i 37,6 proc.);  $p < 0,0001$  w każdym punkcie czasowym. Ogółem 126 badanych (84,6 proc.) w grupie z metoksyfluranem doświadczyło ulgi w bólu w ciągu pierwszych 10 wdechów w porównaniu z 76 pacjentami (51 proc.) w grupie z placebo.

### 5.2 Właściwości farmakokinetyczne

#### Wchłanianie

Metoksyfluran charakteryzuje się następującymi współczynnikami podziału:

- woda/gaz – 4,5,
- krew/gaz – 13,
- tłuszcz/gaz – 825.

Metoksyfluran dostaje się do płuc w postaci oparów, a następnie natychmiast wchłania się z płuc do krwiobiegu, co skutkuje bardzo szybkim początkiem działania przeciwbólowego.

### Dystrybucja

Metoksyfluran cechuje się wysokim współczynnikiem podziału tłuszcz/gaz, w związku z czym jest to związek wysoce lipofilowy. Metoksyfluran jest łatwo dystrybuowany do tkanki tłuszczowej, skąd następnie jest powoli uwalniany przez wiele dni.

### Biotransformacja

Metoksyfluran jest metabolizowany w ustroju. Metoksyfluran jest metabolizowany na drodze dechloracji i O-demetylacji w wątrobie przez enzymy CYP 450, głównie przez CYP 2E1 i CYP 2A6. Metoksyfluran jest metabolizowany do wolnego fluoru, kwasu szczawiowego, kwasu metoksydifluorooctowego oraz kwasu dichlorooctowego. Wolny fluor i kwas szczawiowy to związki o działaniu nefrotoksycznym w stężeniach wyższych niż te stosowane w pojedynczych dawkach przeciwbólowych. Metoksyfluran wykazuje większą podatność na metabolizm niż inne halogenowane etery metylo-etylowe i charakteryzuje się łatwą dystrybucją do tkanki tłuszczowej, skąd następnie jest powoli uwalniany przez wiele dni.

### Wydalenie

Około 60 % metoksyfluranu jest wydalane z moczem w postaci organicznych związków fluoru, fluoru wolnego i kwasu szczawiowego; pozostała ilość jest wydychana w postaci niezmienionej lub jako dwutlenek węgla. Można obserwować krótszy czas do osiągnięcia maksymalnego stężenia fluoru we krwi u osób otyłych niż u osób bez otyłości oraz u pacjentów w podeszłym wieku..

## **5.3 Przedkliniczne dane o bezpieczeństwie**

### Genotoksyczność i rakotwórczość

Na podstawie wyników *in vitro* testu Ames oraz *in vivo* testu mikrojądrowego u szczurów metoksyfluran nie został uznany za substancję o właściwościach mutagennych.

Brak wyraźnych dowodów wskazujących na właściwości rakotwórcze metoksyfluranu. Ponadto ryzyko jest ograniczone przez fakt, że produkt leczniczy Pentrox jest wskazany do stosowania w pojedynczym podaniu lub w krótkotrwałym podaniu przerywanym.

### Toksyczność rozrodcza i rozwojowa

Metoksyfluran nie ma wpływu na plemniki u myszy. Wyniki badań na myszach i szczurach wykazały, że metoksyfluran przenikał przez łożysko, lecz nie wykazywał działania embriotoksycznego ani teratogennego. Jednakże po 9 dniach wielokrotnego dawkowania odnotowano opóźnienie rozwoju płodu (zmniejszona masa płodu oraz osłabione kostnienie). Najwyższy poziom narażenia, przy którym nie obserwuje się szkodliwych objawów (NOAEL) w zakresie rozwoju zarodka i płodu wynosił u myszy 0,006 proc. – 4godz./dobę i blisko 0,01 proc. – 8 godz./dobę u szczurów. Wartość NOAEL u myszy i szczurów wykazała 1- do 2-krotnego margines w przeliczeniu na mg/kg i 0,1- do 0,3-krotnego margines w przeliczeniu na mg/m<sup>2</sup> *versus* proponowana maksymalna dawka kliniczna. Ponieważ produkt leczniczy Pentrox nie jest wskazany do codziennego stosowania, ryzyko opóźnienia rozwoju płodu zostało uznane za bardzo niskie.

### Wpływ na wątrobę

W wielu modelach zwierzęcych powtarzane przerywane lub ciągłe podawanie subanestetycznego stężenia metoksyfluranu wiązało się z ograniczonymi i zazwyczaj odwracalnymi zmianami w obrębie wątroby (tłuszczowe zwyrodnienie wątroby, zwiększona aktywność ALT/AST). Wartość NOAEL nie została ustalona. Działanie to było obserwowane przy ekspozycji na metoksyfluran uznanej za

przekraczającą w wystarczającym stopniu poziom narażenia przewidywany w standardowej praktyce klinicznej.

## **6. DANE FARMACEUTYCZNE**

### **6.1 Wykaz substancji pomocniczych**

Butylohydroksytoluen E 321 (0,01% w/w) (środek stabilizujący).

### **6.2 Niezgodności farmaceutyczne**

Nie dotyczy.

### **6.3 Okres ważności**

3 lata.

### **6.4 Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania**

Brak specjalnych zaleceń dotyczących temperatury przechowywania produktu leczniczego.

### **6.5 Rodzaj i zawartość opakowania**

Produkt leczniczy Pentrox jest dostępny w następujących opakowaniach:

- 10 butelek po 3 ml, w tekturowym pudełku.

- 1 lub 10 zestawów. W zestawie: jedna butelka zawierająca 3 ml metoksyfluranu 99,9% (w/w) z zabezpieczeniem gwarancyjnym, jeden inhalator Pentrox oraz jedna komora zawierająca węgiel aktywny, w tekturowym pudełku

Butelka o pojemności 5 ml ze szkła oranżowego typu I z wkładką z PET, z zakrętką z POM (polioksymetylen), z zabezpieczeniem gwarancyjnym.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

### **6.6 Szczególne środki ostrożności dotyczące usuwania i przygotowania leku do stosowania**

Po napełnieniu inhalatora Pentrox zakręcić butelkę po produkcie leczniczym Pentrox. Po zakończeniu stosowania umieścić zużyty inhalator Pentrox oraz pustą butelkę w dołączonej zamykanej torbie na odpadki i usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami obowiązującymi w tym zakresie.

## **7. PODMIOT ODPOWIEDZIALNY POSIADAJĄCY POZWOLENIE NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Mundipharma Gesellschaft m.b.H  
Apollogasse 16-18  
Wiedeń 1070  
Austria

**8. NUMER(-Y) POZWOLENIA(Ń) NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

24604

**9. DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU/DATA PRZEDŁUŻENIA POZWOLENIA**

Data wydania pierwszego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: 08 marca 2018

**10. DATA ZATWIERDZENIA LUB CZĘŚCIOWEJ ZMIANY TEKSTU CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU LECZNICZEGO**

30.07.2018