

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSÍ LIEKU

1. NÁZOV LIEKU

Nicorette Spray s príchuťou lesného ovocia
1 mg/dávka, orálny roztokový sprej

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jedna dávka dodáva 1 mg nikotínu v 0,07 ml roztoku. 1 ml roztoku obsahuje 13,6 mg nikotínu.

Pomocná látka so známym účinkom:

etanol 7,1 mg/vstrek,
propylénglykol 12 mg/vstrek,
butylhydroxytoluén 363 ng/vstrek.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Orálny roztokový sprej.
Číry až mierne opaleskujúci, bezfarebný až svetložltý roztok.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikácie

Liek Nicorette Spray s príchuťou lesného ovocia je indikovaný na liečbu závislosti od tabaku u dospelých zmiernených abstinenčných príznakov z vysadenia nikotínu, vrátane túzby po cigarete, pri snahe ukončiť alebo obmedziť fajčenie pred úplným ukončením fajčenia. Konečným cieľom je trvalé ukončenie používania tabaku. Nicorette Spray s príchuťou lesného ovocia sa má prednostne používať v kombinácii s behaviorálnym podporným programom.

4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Dávkovanie

Behaviorálna terapia, poradenstvo a podpora, zvyčajne zvyšuje mieru úspechu.

Dospelí a starší pacienti

Môžu sa použiť až 4 dávky spreja za hodinu. Nemajú sa prekročiť 2 dávky spreja na dávkovaciu epizódu a nemá sa prekročiť 64 dávok spreja (4 dávky spreja za hodinu, počas 16 hodín) v priebehu 24 hodín.

Náhle ukončenie fajčenia

Pre fajčiarov, ktorí majú záujem a sú pripravení ukončiť fajčenie ihned.

Počas liečby liekom Nicorette Spray s príchuťou lesného ovocia musia pacienti úplne prestať fajčiť.

V nasledujúcej tabuľke je uvedená odporúčaná schéma používania orálneho spreja počas celej liečby (1. krok) a počas znižovania dávky (2. krok a 3. krok).

1. krok: 1. – 6. týždeň

Má sa používať 1 alebo 2 dávky spreja v čase, kedy by pacient normálne fajčil cigaretu alebo keď sa u neho objaví túžba po cigarete. Ak po jednej dávke nie je do niekoľkých minút túžba pod kontrolou, má sa použiť druhá dávka spreja. Ak sú potrebné 2 dávky spreja, ďalšie dávky možno podať ako 2 po sebe nasledujúce dávky spreja.

Väčšina fajčiarov bude potrebovať 1-2 dávky spreja každých 30 minút až 1 hodinu.

2. krok: 7. – 9. týždeň

Počet dávok spreja za deň sa má začať znižovať. Ku koncu 9. týždňa majú pacienti používať POLOVICU priemerného počtu dávok spreja denne, ktoré používali pri 1. kroku.

3. krok: 10. – 12. týždeň

Má sa pokračovať v znižovaní počtu dávok spreja za deň tak, že počas 12. týždňa už pacienti nepoužívajú viac ako 4 dávky denne. Ak sa dávkovanie u pacientov zníži na 2-4 dávky spreja denne, používanie orálneho spreja sa má ukončiť.

Príklad: Ak pacient zvyčajne vyfajčí v priemere 15 cigaret denne, majú sa použiť 1-2 dávky spreja minimálne 15-krát počas dňa.

Aby sa uľahčilo zotrvať bez cigarety aj po 3. kroku, môžu pacienti pokračovať v používaní orálneho spreja v situáciach, keď majú silné nutkanie fajčiť. Pri naliehavej potrebe fajčiť sa môže použiť jedna dávka spreja, a ak táto do niekoľkých minút nepomôže, je možné použiť druhú dávku. Počas tohto obdobia sa nemajú používať viac ako štyri dávky denne.

Postupné ukončovanie pomocou postupného znižovania fajčenia

Pre fajčiarov, ktorí nemajú záujem alebo nie sú pripravení prestať fajčiť ihned.

Orálny roztokový sprej sa má používať medzi epizódami fajčenia s cieľom predĺžiť interval bez fajčenia na zníženie počtu vyfajčených cigaret na čo najmenšiu možnú mieru. Pacienta je potrebné poučiť, že nesprávne používanie spreja môže zvýšiť výskyt nežiaducích účinkov.

Cigaretu nahradza jedna dávka (1 – 2 vstreky) a pokus o ukončenie fajčenia sa má urobiť hned, ako je na to fajčiar pripravený a najneskôr do 12 týždňov od začiatku liečby. Ak sa do 6 týždňov od začiatku liečby nedosiahne zníženie počtu vyfajčených cigaret, je potrebné poradiť sa so zdravotníckym pracovníkom. Po ukončení fajčenia sa má počet vstreknutí za deň postupne znižovať. Orálny roztokový sprej sa má prestať používať, ak pacienti znížia jeho používanie na 2 – 4 vstreky za deň.

Pravidelné používanie orálneho spreja počas viac ako 6 mesiacov sa neodporúča. Niektorí bývalí fajčiai môžu potrebovať dlhšiu liečbu orálnym sprejom, aby sa vyhli návratu k fajčeniu. Všetok zostávajúci orálny sprej je potrebné odložiť na použitie v prípade náhlej túžby.

Pediatrická populácia

Tento liek nepodávajte osobám mladším ako 18 rokov. S liečbou týmto liekom u dospevajúcich mladších ako 18 rokov nie sú žiadne skúsenosti.

Spôsob podávania

Po naplnení sa tryska spreja nasmeruje čo najbližšie k ústam. Vrchná časť dávkovača sa pevne stlačí a uvoľní sa tak jedna dávka spreja do úst tak, aby nedošlo ku kontaktu s perami. Pacienti sa nemajú počas vstrekovania nadychovať, aby sa predišlo preniknutiu spreja do dýchacích ciest. Niekoľko sekúnd po vstreknutí dávky sa nemá prehltať, aby sa dosiahli najlepsie výsledky.

Počas podávania orálneho spreja nesmú pacienti jest' ani pit'.

4.3 Kontraindikácie

- Precitlivenosť na nikotín alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

- Deti mladšie ako 18 rokov.
- Ľudia, ktorí nikdy nefajčili.

4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Tento liek nesmú používať nefajčiai.

Prínosy ukončenia fajčenia prevyšujú nad akýmkoľvek rizikami spojenými so správne podanou liečbou nahradzujúcou nikotín (nicotine replacement therapy, NRT).

Príslušní zdravotnícki pracovníci majú vyhodnotiť pomer rizika a prínosu u pacientov s nasledujúcimi stavmi:

Kardiovaskulárne ochorenie: Závislých fajčiarov s nedávnym výskytom infarktu myokardu, nestabilnou alebo zhoršujúcou sa angínou vrátane Prinzmetalovej angíny, závažnou srdcovou arytmiou, nedávnou cerebrovaskulárnu príhodou a/alebo nekontrolovanou hypertenziou treba nefarmakologickými zásahmi (ako napríklad poradenstvo) podporovať v tom, aby prestali fajčiť. Ak tento spôsob zlyhá, môže sa zvážiť použitie orálneho spreja, ale pretože sú údaje o bezpečnosti v tejto skupine pacientov obmedzené, liečbu je potrebné začať pod starostlivým lekárskym dohľadom.

Diabetes Mellitus: pacientov s diabetes mellitus je potrebné poučiť, aby si po ukončení fajčenia a začatí liečby NRT sledovali hladinu cukru v krvi pozornejšie ako zvyčajne, pretože zníženie uvoľňovania katecholamínov vyvolané nikotínom môže ovplyvniť metabolizmus sacharidov.

Alergické reakcie: náchylnosť k angioedému a žihľavke.

Poškodenie funkcie pečene a obličiek: u pacientov so stredne t'ažkým až t'ažkým poškodením funkcie pečene a/alebo t'ažkým poškodením funkcie obličiek sa má liek používať s opatrnosťou, pretože klírens nikotínu alebo jeho metabolítov môže byť znížený s potenciálnym zvýšením výskytu nežiaducích účinkov.

Feochromocytóm a nekontrolovaná hypertyreóza: u pacientov s nekontrolovanou hypertyreózou alebo feochromocytómom sa má liek používať s opatrnosťou, pretože nikotín spôsobuje uvoľňovanie katecholamínov.

Ochorenie gastrointestinálneho traktu: nikotín môže zhoršovať príznaky u pacientov trpiacich ezofagítidou, žalúdočnými alebo peptickými vredmi a v týchto prípadoch je potrebné lieky používané ako NRT používať s opatrnosťou.

Záchvaty: Používajte s opatrnosťou u pacientov užívajúcich antikonvulzívnu liečbu alebo s epilepsiou v anamnéze, pretože v súvislosti s nikotínom boli hlásené prípady s výskytom kŕčov (pozri časť 4.8.).

Pediatrická populácia

Nebezpečenstvo u detí: dávky nikotínu tolerované fajčiami môžu u detí spôsobiť silné toxicke účinky, ktoré môžu byť fatálne. Lieky obsahujúce nikotín sa nemajú nechávať na miestach, kde by mohli s nimi manipulovať alebo ich užiť deti, pozri časť 4.9 Predávkovanie.

Prenesená závislosť: Môže sa objaviť prenesená závislosť, ale je menej škodlivá a ľahšie sa prekoná ako závislosť od fajčenia.

Ukončenie fajčenia: polycyklické aromatické uhl'ovodíky v tabakovom dyme indukujú metabolizmus liečiv metabolizovaných prostredníctvom CYP 1A2 (a pravdepodobne aj CYP 1A1). Keď fajčiar prestane fajčiť, môže dôjsť k spomaleniu metabolizmu a následnému zvýšeniu hladín týchto liečiv v krvi. Toto je potenciálne klinicky významné pri liekoch s úzkym terapeutickým oknom, napr. teofylín, takrín, klozapín a ropinirol. Plazmatické koncentrácie iných liečiv čiastočne metabolizovaných prostredníctvom CYP1A2, ako napr. imipramín, olanzapín, klonipramín a fluvoxamín, sa pri ukončení fajčenia môžu tiež zvýšiť, hoci chýbajú údaje, o ktoré by sa dalo oprieť

a možný klinický význam tohto účinku na tieto liečivá nie je známy. Obmedzené údaje naznačujú, že fajčenie môže indukovať aj metabolizmus flekainidu a pentazocínu.

Pomocné látky: Tento liek obsahuje približne 7 mg etanolu (alkoholu) v každom vstreku, čo zodpovedá 97 mg/ml. Množstvo v jednom vstreku tohto lieku zodpovedá menej ako 2 ml piva alebo 1 ml vína. Malé množstvo alkoholu v tomto lieku nebude mať žiadne viditeľné účinky. Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednom vstreku, t. j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka. Tento liek obsahuje 12 mg propylénglykolu v každom vstreku, čo zodpovedá 157 mg/ml. Kvôli obsahu butylhydroxytoluénu, Nicorette Spray s príchutou lesného ovocia 1 mg/dávka môže vyvolať miestne kožné reakcie (napr. kontaktnú dermatitídu) alebo podráždenie očí a slizníc.

Pri podávaní orálneho spreja treba dbať na to, aby sa nedostal do očí.

4.5 Liekové a iné interakcie

Neboli definitívne stanovené žiadne klinicky relevantné interakcie medzi liečbou nahradzujúcou nikotín a inými liekmi. Nikotín však môže pravdepodobne zosilniť hemodynamické účinky adenozínu, t. j. zvýšiť krvný tlak a srdcovú frekvenciu a tiež zvýšiť bolestivú odpoveď (typ bolesti na hrudi ako pri angíne pektoris) vyvolanú podaním adenozínu. Viac informácií o pozmenenom metabolizme určitých liečiv pri ukončení fajčenia je uvedených v časti 4.4.

4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

Ženy vo fertilnom veku/antikoncepcia u mužov a žien

Na rozdiel od dobre známych nežiaducích účinkov fajčenia tabaku na počatie a graviditu u ľudí, účinky terapeutickej liečby nikotínom nie sú známe. Teda, zatiaľ čo sa doposiaľ nepotvrdila potreba akéhokoľvek odporúčania ohľadom potreby antikoncepcie u žien, najrozumnejším riešením pre ženy plánujúce otehotnieť je nefajčiť a nepoužívať NRT.

Zatiaľ čo fajčenie môže mať nežiaduce účinky na plodnosť mužov, neexistujú dôkazy o potrebe zvláštnych antikoncepčných opatrení u mužov počas používania NRT.

Gravidita

Fajčenie počas gravidity sa spája s rizikami ako sú spomalenie vnútromaternicového rastu, predčasný pôrod alebo narodenie mŕtveho plodu. Ukončenie fajčenia je jediným najúčinnejším zásahom na zlepšenie zdravotného stavu tehotnej fajčiarky a jej dieťaťa. Čím skôr sa dosiahne abstinencia, tým lepšie. Nikotín prestupuje do plodu a ovplyvňuje jeho dýchacie pohyby a krvný obeh. Účinok na krvný obeh je závislý od dávky.

Gravidnú fajčiarku je preto potrebné vždy poučiť, aby úplne prestala fajchiť bez použitia náhradnej liečby nikotínom. Riziko pokračovania vo fajčení môže predstavovať väčšie nebezpečenstvo pre plod ako použitie liekov nahradzujúcich nikotín v kontrolovanom programe na ukončenie fajčenia.

Používanie tohto lieku gravidnou fajčiarkou sa má začať len po porade so zdravotníckym pracovníkom.

Dojčenie

Nikotín voľne prestupuje do materského mlieka v množstvách, ktoré môžu aj v terapeutických dávkach ovplyvniť diet'a. Preto sa treba vyhnúť používaniu tohto lieku počas dojčenia. Ak nedôjde k ukončeniu fajčenia, používanie tohto lieku dojčiacimi fajčiarkami sa má začať len po porade so zdravotníckym pracovníkom. Ženy majú používať liek ihned po dojčení a medzi použitím orálneho spreja a ďalším dojčením zachovať čo najdlhšiu prestávku (odporúčajú sa najmenej 2 hodiny).

Fertilita

Fajčenie zvyšuje riziko neplodnosti u žien aj mužov. Štúdie *in vitro* preukázali, že nikotín môže nepriaznivo ovplyvniť kvalitu ľudských spermíí. U potkanov sa preukázala znížená kvalita spermíí a znížená plodnosť.

4.7 Ovplyvnenie schopnosti viest' vozidlá a obsluhovať stroje

Tento liek nemá žiadny alebo má zanedbateľný vplyv na schopnosť viest' vozidlá a obsluhovať stroje.

4.8 Nežiaduce účinky

Účinky ukončenia fajčenia

Je známe, že ukončenie návykového používania tabaku, bez ohľadu na to, akým spôsobom, je spojené s výskytom rôznych príznakov. Tieto zahŕňajú emocionálne alebo kognitívne účinky, ako sú dysfória alebo depresívna nálada, nespavosť, podráždenosť, frustrácia alebo hnev, úzkosť; ťažkosti s koncentráciou a nepokoj alebo netrpezlivosť. Môžu sa objaviť aj telesné účinky, ako sú spomalenie srdcovej frekvencie, zvýšená chut' do jedla alebo zvýšenie telesnej hmotnosti, závrat alebo presynkopálne príznaky, kašeľ, zápcha, krvácanie z d'asien alebo aftózna ulcerácia alebo nazofaryngítida. Navyše, a čo je klinicky závažné, túžba po nikotíne môže vyústiť do intenzívnej potreby fajčiť.

Tento liek môže spôsobiť nežiaduce reakcie podobné tým, ktoré sa spájajú s podávaním nikotínu inými cestami podania a tieto sú prevažne závislé od dávky. U citlivých osôb sa môžu objaviť alergické reakcie, ako angioedém, žihľavka alebo anafylaxia.

Lokálne nežiaduce účinky pri podávaní sú podobné tým, ktoré je možné pozorovať pri podávaní iných perorálnych liekových foriem. Počas niekoľkých prvých dní liečby sa môže objaviť podráždenie úst a hrdla a obzvlášť časté je čkanie. Pri pokračujúcej liečbe je znášanlivosť normálna.

Denné zhromažďovanie údajov od skúmaných jedincov preukázal, že nástup veľmi často sa vyskytujúcich nežiaducích udalostí bol hlásený počas prvých 2-3 týždňov používania orálneho spreja, potom sa výskyt zmiernil.

Nežiaduce reakcie hlásené v klinických štúdiách s liekmi obsahujúcimi nikotín na orálne použitie a po ich uvedení na trh sú uvedené nižšie. Kategórie frekvencie pre nežiaduce reakcie zistené po uvedení lieku na trh boli odhadnuté z klinických skúšaní.

Veľmi časté ($\geq 1/10$); časté ($\geq 1/100$ až $< 1/10$); menej časté ($\geq 1/1\ 000$ až $< 1/100$); zriedkavé ($\geq 1/10\ 000$ až $< 1/1\ 000$); veľmi zriedkavé ($< 1/10\ 000$); neznáme (nedá sa odhadnúť z dostupných údajov).

Trieda orgánových systémov	Hlásené nežiaduce reakcie
Poruchy imunitného systému	
Časté	Precitlivenosť
Neznáme	Alergické reakcie vrátane angioedému a anafylaxie
Psychické poruchy	
Menej časté	Nezvyčajné sny
Poruchy nervového systému	
Veľmi časté	Bolest' hlavy
Časté	Porucha chuti, parestézia
Neznáme	Záchvaty*
Poruchy oka	
Neznáme	Rozmazané videnie, zvýšené slzenie
Poruchy srdca a srdcovej činnosti	
Menej časté	Palpitácie, tachykardia,
Neznáme	Atriálna fibrilácia
Poruchy ciev	
Menej časté	Návaly tepla, hypertenzia
Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína	
Veľmi časté	Čkanie, podráždenie hrdla

Časté	Kašeľ
Menej časté	Bronchospazmus, výtok z nosa, dysfónia, dyspnœ, upchatie nosa, orofaryngeálna bolest', kýchanie, znížená priechodnosť hrdla
Poruchy gastrointestinálneho traktu	
Veľmi časté	Nauzea
Časté	Bolest' brucha, sucho v ústach, hnačka, dyspepsia, flatulencia, nadmerná sekrecia slín, stomatítida, vracanie
Menej časté	Grganie, krvácanie z d'asien, glositída, pľuzgiere na ústnej sliznici a odlupovanie, orálna parestézia
Zriedkavé	Dysfágia, orálna hypoestézia, napínanie na vracanie
Neznáme	Sucho v ústach, gastrointestinálne ťažkosti, bolest' pier
Poruchy kože a podkožného tkaniva	
Menej časté	Hyperhidróza, pruritus, vyrážka, urtikária
Neznáme	Erytém
Celkové poruchy a reakcie v mieste podania:	
Časté	Pocit pálenia, únava
Menej časté	Asténia, bolest' a dyskomfort na hrudi, nevoľnosť

* Pozorované u pacientov užívajúcich antikonvulzívnu terapiu alebo s epilepsiou v anamnéze

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](#).

4.9 Predávkovanie

Ked' sa používa podľa pokynov, príznaky predávkovania nikotínom sa môžu objaviť u pacientov s nízkym príjomom nikotínu pred liečbou, alebo ak sa súbežne používajú iné zdroje nikotínu.

Príznaky predávkovania nikotínom sú také, ako pri akútnej otrave nikotínom a zahŕňajú nauzeu, vracanie, zvýšené vylučovanie slín, bolest' brucha, hnačku, potenie, bolest' hlavy, závrat, poruchu slchu a výraznú slabosť'. Pri vysokých dávkach môže po týchto príznakoch nasledovať hypotenzia, slabý a nepravidelný pulz, dýchacie ťažkosti, prostrácia, kolaps obehového systému a celkové kŕče.

Pediatrická populácia

Dávky nikotínu, ktoré znášajú dospelí fajčiai počas liečby, môžu spôsobiť závažné príznaky otravy u detí a môžu byť fatalne. Podozrenie na otravu nikotínom u dieťaťa treba považovať za naliehavý stav a okamžite sa má liečiť'.

Liečba predávkovania: Podávanie nikotínu sa musí okamžite ukončiť a pacienta treba liečiť symptomaticky. Pri prehltnutí nadmerného množstva nikotínu sa použitím aktívneho uhlia zníži absorpcia nikotínu v gastrointestinálnom trakte.

Predpokladá sa, že akútна minimálna letálna perorálna dávka nikotínu u človeka je 40 až 60 mg.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: Iné liečivá na centrálnu nervovú sústavu, liečivá na odvykanie od fajčenia.

ATC kód: N07B A01

Nikotín je agonistom nikotínových receptorov v periférnom a centrálnom nervovom systéme a má výrazné účinky na CNS a kardiovaskulárny systém.

Náhle ukončenie stabilného, pravidelného používania výrobkov s obsahom tabaku viedie k výskytu charakteristického syndrómu s príznakmi z vysadenia vrátane túžby po cigarete (nutkanie fajčiť).

Klinické štúdie preukázali, že lieky nahradzujúce nikotín môžu pomôcť fajčiarom nefajčiť tým, že sa zvýšia hladiny nikotínu v krvi a zmiernia sa tieto príznaky z vysadenia.

Zmiernenie túžby po cigarete

V porovnaní s nikotínovou žuvačkou alebo nikotínovou tvrdou pastilkou je absorpcia nikotínu z orálneho spreja rýchlejšia (časť 5.2).

V otvorenej, jednodávkovej skríženej štúdii túžby po cigarete u 200 zdravých fajčiarov sa pozorovalo, že dve 1 mg dávky znížili nutkanie fajčiť výrazne viac ako 4 mg nikotínová tvrdá pastilka, s nástupom účinku 60 sekúnd po podaní a rozdiel medzi liekovými formami sa pozoroval počas 10 minút.

V ďalšej otvorenej, jednodávkovej skríženej štúdii túžby po cigarete u 61 zdravých fajčiarov sa pozorovalo, že dve 1 mg dávky znížili nutkanie fajčiť výrazne viac ako referenčný liek, s nástupom účinku 30 sekúnd po podaní v skúmanej populácii vrátane podskupiny jedincov, ktorí na začiatku označili svoje nutkanie fajčiť ako závažné. Navyše 53/58 (91 %) jedincov dosiahlo 25 % a 45/58 (78 %) jedincov dosiahlo 50 % zníženie nutkania fajčiť počas obdobia štúdie (t. j. 2 hodín).

Ukončenie fajčenia

Uskutočnili sa dve placebo kontrolované štúdie účinnosti. V prvej štúdii 83/318 (26,1 %) účastníkov užívajúcich orálny sprej zvládlo ukončiť fajčenie v 6. týždni v porovnaní s 26/161 (16,1%) v skupine s placebo. V 24. týždni 50/318 (15,7%) a v 52. týždni 44/318 (13,8%) v skupine s orálnym sprejom a v 24. týždni 11/161 (6,8%) a v 52. týždni 9/161 (5,6%) v skupine s placebo zvládlo ukončiť fajčenie. V druhej štúdii 30/597 (5,0%) účastníkov v skupine s orálnym sprejom nefajčilo v 6. týždni v porovnaní s 15/601 (2,5%) účastníkmi v skupine s placebo.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Zistilo sa, že rozdiely vo forme podania majú významné účinky na rýchlosť a rozsah absorpcie. Farmakokinetika orálneho spreja bola skúmaná v 4 štúdiách. Štúdie zahŕňali 141 osôb.

Absorpcia

Maximálna koncentrácia 5,3 ng/ml sa dosahuje v priebehu 13 minút po podaní dávky 2 mg. Pri porovnaní AUC počas prvých 10 minút po podaní odhadu pre orálny sprej v dávkach 1 a 2 mg prevyšujú AUC pri podaní nikotínovej žuvačky ako aj tvrdej pastilky s obsahom nikotínu v dávke 4 mg (0,48 a 0,64 h*ng/ml oproti 0,33 a 0,33 h*ng/ml).

Odhady AUC_{∞} ukazujú, že biologická dostupnosť nikotínu podávaného vo forme orálneho spreja je podobná AUC_{∞} po podaní nikotínovej žuvačky alebo tvrdej pastilky. AUC_{∞} po podaní orálneho spreja v dávke 2 mg bola 14,0 h*ng/ml v porovnaní s 23,0 h*ng/ml pre 4 mg nikotínovú žuvačku a 26,7 h*ng/ml pre 4 mg nikotínovú tvrdú pastilku.

Priemerné plazmatické koncentrácie nikotínu v rovnovážnom stave dosiahnuté po podaní maximálnej dávky (t.j. 2 dávky 1 mg orálneho spreja každých 30 minút) sú rádovo približne 28,8 ng/ml v porovnaní s 23,3 ng/ml pre 4 mg nikotínovú žuvačku (1 žuvačka za hodinu) a 25,5 ng/ml pre 4 mg nikotínovú tvrdú pastilku (1 tvrdá pastilka za hodinu).

Distribúcia

Distribučný objem nikotínu po intravenóznom podaní je približne 2 až 3 l/kg.

Väzba nikotínu na plazmatické bielkoviny je menej ako 5 %. Preto sa neočakáva, že by zmeny väzby nikotínu z dôvodu súbežného užívania liekov alebo zmien plazmatických bielkovín spôsobené chorobnými stavmi mali akékoľvek významné účinky na farmakokinetiku nikotínu.

Biotransformácia

Hlavným orgánom eliminácie nikotínu je pečeň, hoci obličky a pľúca tiež metabolizujú nikotín. Bolo identifikovaných viac ako 20 metabolitov nikotínu, z ktorých u všetkých sa predpokladá, že sú menej účinné ako materská látka.

Kotinín, ktorý je primárny metabolit nikotínu v plazme, má biologický polčas 15 až 20 hodín a koncentráciu, ktorá prekračuje koncentráciu nikotínu desaťnásobne.

Eliminácia

Priemerná hodnota plazmatického klírensu nikotínu je 70 l/hod a biologický polčas je 2-3 hodiny. Primárne metabolity nikotínu v moči sú kotinín (12 % dávky) a trans-3-hydroxykotinín (37 % dávky). Približne 10 % nikotínu sa vylučuje v nezmenenej forme močom. Až 30 % nikotínu sa môže vylúčiť v nezmenenej forme močom s vysokou mierou prietoku a okyslením moču pod pH 5.

Linearita/nelinearita

Existuje len malá odchýlka od linearity dávky AUC_{∞} a C_{max} , ako bolo preukázané po podaní jednorazových dávok 1, 2, 3 a 4 dávok 1 mg orálneho spreja.

Poškodenie funkcie obličiek

Zhoršujúca sa závažnosť poškodenia funkcie obličiek sa spája s poklesom celkového klírensu nikotínu. U pacientov s tiažkým poškodením funkcie obličiek sa klírens nikotínu znížil v priemere o 50 %. Zvýšené hladiny nikotínu boli pozorované u fajčiarov podstupujúcich hemodialýzu.

Poškodenie funkcie pečene

Farmakokinetika nikotínu u pacientov s miernym poškodením funkcie pečene (Childovo-Pughovo skóre 5) nie je ovplyvnená a u pacientov so stredne tiažkým poškodením funkcie pečene (Childovo-Pughovo skóre 7) je znížená o 40-50 %. Nie sú dostupné informácie u pacientov s Childovým-Pughovým skóre > 7.

Starší pacienti

U zdravých starších pacientov sa preukázalo mierne zníženie celkového klírensu nikotínu, ktoré nie je dôvodnom na úpravu dávkovania.

5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

Testy genotoxicity nikotínu *in vitro* poskytli predovšetkým negatívne výsledky. Existujú nejasné výsledky z testovania pri vysokých koncentráciách nikotínu.

Testy genotoxicity *in vivo* boli negatívne.

Experimenty na zvieratách preukázali, že expozícia nikotínu vedie k zníženej pôrodnej hmotnosti, zníženej veľkosti vrhu a zníženého prežívania potomstva.

Výsledky skúšok karcinogenity neposkytujú jasný dôkaz o tumorogénnom účinku nikotínu.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

propylénglykol (E1520)
bezvodý etanol
trometamol
poloxamér 407
glycerol (E422)
hydrogenuhličitan sodný
levomentol
príchuť lesného ovocia
chladivá príchuť
sukralóza
acesulfám, draselná sol'
butylhydroxytoluén (E321)
kyselina chlorovodíková (na úpravu pH)
čistená voda

6.2 Inkompatibility

Neaplikovateľné.

6.3 Čas použiteľnosti

2 roky

6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie

Uchovávajte pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.

6.5. Druh obalu a obsah balenia

13,2 ml roztoku je naplnených v PET fliaši. Jedna fliaša obsahuje 150 dávok po 1 mg. Fliaša je umiestnená v dávkovači s mechanickou rozprašovacou pumpou s hnacím zariadením. Dávkovač má detský bezpečnostný systém.

Veľkosti balenia

1 x 1 dávkovač, 2 x 1 dávkovač, 3 x 1 dávkovač
1 x 1 dávkovač + čip na komunikáciu na blízku vzdialenosť (NFC), 2 x 1 dávkovač + čip na NFC,
3 x 1 dávkovač + čip na NFC : obsahuje čip na NFC pod zadným štítkom dávkovača, ktorý umožňuje prepojenie s aplikáciou inteligentného telefónu.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Zvyšný nikotín vo fliašičke môže mať škodlivé účinky, ak sa dostane do vodného prostredia. Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

McNeil AB
Norrbroplatsen 2
SE-251 09 Helsingborg

Švédsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

87/0126/17-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 15. máj 2017

Dátum posledného predĺženia registrácie: 08. marec 2022

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

05/2025