

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Flixotide Diskus 100 microgram/dosis - inhalatiepoeder, voorverdeeld
Flixotide Diskus 250 microgram/dosis - inhalatiepoeder, voorverdeeld
Flixotide Diskus 500 microgram/dosis - inhalatiepoeder, voorverdeeld

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Flixotide 100 Diskus bevat als werkzaam bestanddeel 100 microgram fluticasonpropionaat per inhalatiedosis.

Flixotide 250 Diskus bevat als werkzaam bestanddeel 250 microgram fluticasonpropionaat per inhalatiedosis.

Flixotide 500 Diskus bevat als werkzaam bestanddeel 500 microgram fluticasonpropionaat per inhalatiedosis.

Hulpstof met bekend effect: een dosis bevat 12,5 milligram lactose (bevat melkeiwitten).

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Inhalatiepoeder, voorverdeeld

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Flixotide Diskus is geïndiceerd voor:

- profylactische behandeling van astma bronchiale
- symptomatische behandeling van COPD met een $FEV_1 < 60\%$
Als toevoeging aan een langwerkende β_2 -agonist voor de symptomatische behandeling van patiënten met COPD ($FEV_1 < 60\%$) van de voorspelde normale waarde (prebronchodilatoir) en een voorgeschiedenis van herhaalde exacerbaties met significante symptomen.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Flixotide Diskus is alleen bestemd voor gebruik per inhalatie door de mond.

Patiënten moeten worden geïnformeerd over de profylactische aard van de therapie met fluticasonpropionaat per inhalatie en dat het regelmatig moet worden gebruikt, zelfs als er geen klachten zijn.

Indien de patiënt reeds inhalatiecorticosteroiden gebruikt, moet men bij de startdosering uitgaan van een equivalente dagdosering: bijvoorbeeld indien de patiënt reeds een CFK-bevattend beclometasondipropionaat per inhalatie gebruikt, kan men als startdosering uitgaan van de helft van de

totale dagdosering. De dosering moet vervolgens worden aangepast op geleide van de reactie van de patiënt en de ernst van de astma.

Dosering:

Astma

Volwassenen en adolescenten ouder dan 16 jaar:

Onderhoudsdosering 100 tot 500 microgram tweemaal daags.

Er kan een startdosering van 100 microgram tweemaal daags worden gegeven.

De behandeling van astma dient een stapsgewijs schema te volgen op geleide van het effect bij de patiënt, dat zowel klinisch als door longfunctieonderzoek moet worden gecontroleerd.

In uitzonderlijke gevallen kunnen bij ernstig astma die niet onder controle kan worden gebracht met een dosering van 500 microgram tweemaal daags en bij patiënten die orale corticosteroïden gebruiken, doseringen worden geprobeerd tot maximaal 2.000 microgram per dag op geleide van effectiviteitsmetingen. Indien de astma stabiel is, moet de dosering op geleide van de individuele reactie geleidelijk worden afgebouwd totdat een zo laag mogelijke effectieve onderhoudsdosering is bereikt.

Kinderen van 4 jaar en ouder:

Onderhoudsdosering van 50 tot 200 microgram tweemaal daags.

De startdosering bij kinderen moet passen bij de ernst van de ziekte. Een startdosering van 50 microgram tweemaal daags kan worden gegeven. Voor deze patiënten moet de Flixotide 50 Inhalator worden gebruikt.

Daarna kan de dosis worden aangepast tot controle is bereikt of kan deze worden verminderd tot de minimaal effectieve dosis op geleide van de individuele reactie.

Kinderen van 1 tot 4 jaar:

Flixotide Diskus wordt niet aanbevolen voor kinderen van 1 tot 4 jaar. Voor deze patiënten moet de Flixotide Inhalator met Babyhaler worden gebruikt.

Het effect van Flixotide Diskus is binnen 4 tot 7 dagen na aanvang van de behandeling merkbaar. Het kan echter enige weken duren voordat dit effect maximaal is. Bij patiënten die niet eerder met inhalatiecorticosteroïden behandeld zijn, is gebleken, dat Flixotide Diskus al binnen 24 uur een therapeutisch effect kan hebben.

Patiënten moet worden duidelijk gemaakt dat, indien zij bemerken dat het effect van kortwerkende bronchusverwijders vermindert of dat zij meer doseringen nodig hebben dan gewoonlijk, zij direct contact moeten opnemen met de behandelend arts.

COPD

Volwassenen:

Onderhoudsdosering 500 microgram tweemaal daags.

Alleen Flixotide Diskus 500 microgram is geschikt voor de toediening van deze dosis.

Het geneesmiddel moet dagelijks worden gebruikt voor een optimaal effect. Het kan 3 tot 6 maanden duren om een optimaal effect te bereiken. Als er geen verbetering is na 3 tot 6 maanden moet de patiënt medisch worden geëvalueerd.

Speciale patiëntengroepen:

Het is niet nodig de dosering bij ouderen of bij patiënten met een nier- of leverfunctiestoornis aan te passen.

Wijze van toediening

Gebruik van de Diskus

Door het hendeltje naar achteren te duwen is de Diskus klaar voor gebruik. Het mondstuk moet in de mond geplaatst worden en omsloten worden door de lippen. De dosering kan nu geïnhaleerd worden, waarna de Diskus kan worden gesloten.

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor de in rubriek 6.1 vermelde hulpstof.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Astma

De behandeling van astma dient een stapsgewijs schema te volgen op geleide van het effect bij de patiënt, dat zowel klinisch als door longfunctieonderzoek moet worden gecontroleerd.

Er treedt 7 dagen na aanvang van de behandeling met Flixotide Diskus een duidelijke verbetering van de ademhalingsfunctie op. Bij patiënten, bij wie tijdens deze periode het effect uitblijft, bevindt zich doorgaans een overmatige hoeveelheid mucus in de bronchiën. In dergelijke gevallen dient tevens een korte kuur (ca. 2 weken) met een systemisch werkend corticosteroid te worden gegeven om de mucussecretie en andere inflammatoire veranderingen in de bronchiaalboom onder controle te brengen.

Men moet bedacht zijn op het feit dat, in geval van een plotselinge of sterke verslechtering van de astmacontrole, een levensbedreigende situatie kan ontstaan. In deze situatie moet verhoging van de dosis corticosteroiden in overweging worden genomen. Het wordt aanbevolen de piekflow van risicopatiënten dagelijks te meten.

Toenemend gebruik van een kortwerkende bronchusverwijder, om astmasymptomen onder controle te brengen, duidt op een verslechtering van de astmacontrole. In dit geval dient men het behandelingschema van de patiënt aan te passen.

Flixotide Diskus is niet geschikt voor behandeling van acute symptomen maar uitsluitend voor onderhoudsbehandeling. Voor verlichting van acute astmatische symptomen moeten patiënten met een snel- en kortwerkende bronchusverwijder per inhalatie worden behandeld.

Systemische effecten

Systemische effecten kunnen bij ieder geïnhaleerd corticosteroid voorkomen, in het bijzonder wanneer hoge doseringen gedurende lange tijd gebruikt worden. De kans dat deze effecten optreden is beduidend geringer dan bij orale corticosteroiden. Mogelijke systemische effecten zijn Cushing's syndroom, Cushingoïde verschijnselen, bijnierschorsuppressie, groeivertraging bij kinderen en adolescenten, afname van de minerale botdichtheid, cataract, glaucoom en minder vaak kan een reeks psychologische of gedragseffecten ontstaan, zoals psychomotorische hyperactiviteit, slaapstoornissen, angst, depressie en agressie (voornamelijk bij kinderen).

Het is om deze redenen belangrijk dat de patiënt regelmatig wordt onderzocht en de dosering van het

geïnhaleerd corticosteroid wordt verminderd tot de laagst mogelijke onderhoudsdosering, waarbij controle gewaarborgd blijft.

Langdurige behandeling van patiënten met met name een hoge dosering inhalatiecorticosteroiden kan resulteren in onderdrukking van de bijnierschorsfunctie en een acute bijnieraanval. Bij deze patiënten moet de bijnierschorsfunctie frequent worden gecontroleerd.

De individuele gevoeligheid voor bijnierschorssuppressie is echter wisselend. Er moet daarom altijd rekening worden gehouden met een mogelijke verminderde adrenale response, met name tijdens noodgevallen (waaronder chirurgie en ook tijdens situaties die stress kunnen veroorzaken). Situaties die mogelijk een acute bijnieraanval veroorzaken, zijn onder andere trauma, operatie, infectie en elke snelle reductie in dosering. De symptomen zijn meestal vaag en kunnen omvatten anorexia, abdominale pijn, gewichtsverlies, vermoeidheid, hoofdpijn, misselijkheid, braken, hypotensie, verminderd bewustzijn, hypoglykemie en convulsies. Tijdens perioden van stress of operatief ingrijpen dient te worden overwogen of een toediening van een aanvullend systemisch corticosteroid nodig is.

De behandeling met Flixotide Diskus mag ook niet plotseling worden gestaakt.

Gebruik van Flixotide Diskus en orale corticosteroiden

Het gebruik van Flixotide Diskus kan gebruik van orale glucocorticosteroiden vervangen of significant verlagen, terwijl de astma onder controle blijft. Wanneer overgeschakeld wordt op Flixotide Diskus, dient de astma in een betrekkelijk stabiele fase te verkeren. Na introductie van fluticasonpropionaat bij patiënten die systemische steroïden gebruiken moet de afbouw van systemische steroïden langzaam en onder medische supervisie gebeuren in verband met het risico op onderdrukking van de bijnierschors en verergering van de astma. Sommige patiënten hebben specifieke klachten tijdens het uitsluipen van de behandeling met orale corticosteroiden, zoals pijn in de spieren en gewrichten. Aan een algeheel verminderd steroïdeffect moet worden gedacht bij klachten van vermoeidheid, hoofdpijn, misselijkheid of braken. In deze gevallen kan een tijdelijke verhoging van de orale steroïd noodzakelijk zijn.

Daarnaast zouden patiënten bij voorkeur een waarschuwingskaart bij zich moeten hebben en erop attent moeten worden gemaakt dat zij, tijdens perioden van stress, mogelijk een aanvullende behandeling met een systemisch steroïd nodig hebben.

Vervanging van een behandeling met een systemisch steroïd door een behandeling met Flixotide Diskus kan soms een allergische aandoening aan het licht brengen, zoals allergische rhinitis of eczeem, die tevoren door het corticosteroid-geneesmiddel onder controle werd gehouden.

Pneumonie bij patiënten met COPD

Een toename van de incidentie van pneumonie, waaronder pneumonie waarvoor een ziekenhuisopname nodig was, is waargenomen bij patiënten met COPD die geïnhaleerde corticosteroiden kregen. Er zijn enkele aanwijzingen voor een toegenomen risico op pneumonie met toenemende steroïddosis, maar dit is niet overtuigend aangetoond in alle onderzoeken.

Er is geen overtuigend klinisch bewijs voor intra-klasseverschillen tussen geïnhaleerde corticosteroidproducten wat betreft de omvang van het risico op pneumonie.

Artsen moeten alert blijven op de mogelijke ontwikkeling van pneumonie bij patiënten met COPD, omdat de klinische kenmerken van dergelijke infecties een overlap vertonen met de symptomen van COPD-exacerbaties.

Risicofactoren voor pneumonie bij patiënten met COPD zijn onder andere huidig rookgedrag, hogere leeftijd, lage body mass index (BMI) en ernstig COPD.

Pediatrische patiënten

Kinderen zijn gevoeliger voor de systemische effecten dan volwassenen, met name voor de psychologische en gedragseffecten als ook voor de bijnierschorssuppressie. Bij kinderen en adolescenten < 16 jaar, die een hoge dosering fluticasonpropionaat gebruiken (≥ 1.000 microgram/dag), kunnen het optreden van onderdrukking van de bijnierfunctie en een acute bijnieraanval in het bijzonder risicovol zijn. Zeer zelden zijn onderdrukking van de bijnierschorsfunctie en een acute bijnieraanval beschreven bij doses fluticasonpropionaat tussen de 500 en 1.000 microgram.

Regelmatige controle van de lichaamslengte wordt aanbevolen bij kinderen, die gedurende een langere periode worden behandeld met corticosteroiden per inhalatie. Indien groeivertraging optreedt, dient de behandeling opnieuw beoordeeld te worden met als doel de dosering van het inhalatiecorticosteroid te verlagen. De voordelen van de corticosteroidbehandeling en de mogelijke risico's op de onderdrukking van de groei, moeten zorgvuldig tegen elkaar worden afgewogen. Daarbij kan overwogen worden om de patiënt te verwijzen naar een kinderlongarts.

Aanvullende waarschuwingen

Ritonavir kan de concentratie van fluticasonpropionaat in plasma sterk verhogen. Daarom moet gelijktijdig gebruik worden vermeden, tenzij het potentiële voordeel voor de patiënt zwaarder weegt dan het risico van systemische corticosteroidbijwerkingen. Er is ook een verhoogd risico op systemische bijwerkingen wanneer fluticasonpropionaat wordt gecombineerd met andere krachtige CYP3A-remmers (zie rubriek 4.5).

Zoals bij alle inhalatiesteroiden is uiterste voorzichtigheid geboden bij behandeling van patiënten met een actieve of niet-actieve tuberculosis pulmonum.

Er zijn enkele zeer zeldzame meldingen van verhoging van de bloedglucosespiegel (zie rubriek 4.8) en dit moet overwogen worden bij het voorschrijven aan patiënten met een geschiedenis van diabetes mellitus.

Zoals met elke inhalatietherapie, kunnen paradoxale bronchospasmen voorkomen met een onmiddellijke toename in piepende ademhaling na gebruik. Dit moet onmiddellijk met een snelwerkende inhaleerbare bronchusverwijder worden behandeld. Behandeling met inhaleerbaar fluticasonpropionaat moet onmiddellijk worden gestopt, de patiënt moet worden beoordeeld en, indien noodzakelijk, moet alternatieve therapie worden ingesteld.

Flixotide Diskus bevat per dosis tot maximaal 12,5 milligram lactose. Er is onvoldoende bewijs om te bepalen of deze hoeveelheid en wijze van toediening zal resulteren in een overgevoeligheidsreactie bij patiënten die gevoelig zijn voor lactose. Voorzichtigheid dient in acht te worden genomen bij patiënten met lactose-intolerantie.

Visusstoornis

Visusstoornis kan worden gemeld bij systemisch en topisch gebruik van corticosteroiden. Indien een patiënt symptomen ontwikkelt zoals wazig zien of andere visusstoornissen, dient te worden overwogen de patiënt door te verwijzen naar een oogarts ter beoordeling van mogelijke oorzaken waaronder cataract, glaucoom of zeldzame ziekten zoals centrale sereuze chorioretinopathie die zijn gemeld na gebruik van systemische en topische corticosteroiden.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Onder normale omstandigheden worden lage plasmaconcentraties van fluticasonpropionaat bereikt na inhalatie, vanwege een uitgebreid first-pass metabolisme en de hoge systemische klaring door cytochroom-P450 3A4 in de darm en de lever. Vandaar dat klinisch significante geneesmiddeleninteracties door fluticasonpropionaat onwaarschijnlijk zijn.

Verwacht wordt dat gelijktijdige behandeling met CYP3A-remmers, waaronder geneesmiddelen die cobicistat bevatten, het risico op systemische bijwerkingen zal verhogen. De combinatie moet worden vermeden, tenzij de voordelen zwaarder wegen dan het verhoogde risico op systemische corticosteroïde bijwerkingen, in welk geval patiënten moeten worden gecontroleerd op systemische corticosteroïde bijwerkingen.

In een interactiestudie bij gezonde proefpersonen met intranasaal fluticasonpropionaat, verhoogde ritonavir 100 mg tweemaal daags (een zeer krachtige cytochroom-P450 3A4-remmer) de plasmaconcentraties van fluticasonpropionaat een veelvoud van honderd keer, resulterend in opvallend gereduceerde cortisol-serumconcentraties. Informatie over deze interactie ontbreekt voor geïnhaleerd fluticasonpropionaat, maar een opvallende toename in fluticasonpropionaatplasma'spiegels wordt verwacht. Cushing's syndroom en adrenerge suppressie zijn beschreven. De combinatie moet worden vermeden, tenzij de voordelen zwaarder wegen dan het verhoogde risico van systemische glucocorticoïdbijwerkingen.

In een kleine studie met gezonde vrijwilligers verhoogde de iets minder krachtige CYP3A-remmer ketoconazol de blootstelling van fluticasonpropionaat na een eenmalige inhalatie met 150%. Dit resulteerde in een grotere reductie van plasmacortisol in vergelijking met fluticasonpropionaat alleen. Bij gelijktijdige behandeling met andere sterke CYP3A-remmers, zoals itraconazol, wordt ook verhoging verwacht van de systemische fluticasonpropionaatblootstelling en het risico van systemische bijwerkingen. Voorzichtigheid is geboden en langdurig gebruik met zulke geneesmiddelen moet, indien mogelijk, worden vermeden.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Er zijn beperkte gegevens over zwangere vrouwen.

Een retrospectieve epidemiologische studie liet geen verhoogd risico op ernstige aangeboren afwijkingen (MCM's, major congenital malformations) zien na blootstelling aan fluticasonpropionaat vergeleken met andere geïnhaleerde corticosteroïden tijdens het eerste trimester van de zwangerschap.

Studies bij dieren laten reproductietoxiciteit zien bij systemische blootstellingen die hoger zijn dan die gezien bij de aanbevolen geïnhaleerde therapeutische dosis (zie rubriek 5.3).

Het gebruik van fluticasonpropionaat tijdens de zwangerschap moet alleen worden overwogen als de verwachte voordelen voor de moeder groter zijn dan het mogelijke risico voor de foetus.

Borstvoeding

Het is niet bekend of fluticasonpropionaat wordt uitgescheiden in moedermelk. De systemische blootstelling van de moeder is gering. Echter, vanwege ontbrekende gegevens dient terughoudendheid te worden betracht bij het voorschrijven van fluticasonpropionaat aan vrouwen die borstvoeding geven.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen gegevens beschikbaar over vruchtbaarheid bij mensen.

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Er is geen onderzoek verricht met betrekking tot de effecten van fluticasonpropionaat op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

Bijwerkingen zijn hieronder beschreven per orgaansysteemklasse en frequentie. De frequenties zijn als volgt gedefinieerd: zeer vaak ($\geq 1/10$), vaak ($\geq 1/100 - < 1/10$), soms ($\geq 1/1.000 - < 1/100$), zelden ($\geq 1/10.000 - < 1/1.000$), zeer zelden ($< 1/10.000$) inclusief incidentele bijwerkingen en niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald). Vaak en soms voorkomende bijwerkingen werden over het algemeen vastgesteld aan de hand van gegevens uit klinische studies. De incidentie bij placebo werd buiten beschouwing gelaten. Zeer zelden voorkomende bijwerkingen worden over het algemeen vastgesteld aan de hand van spontane postmarketinggegevens.

Systeem/orgaanklasse	Bijwerking	Frequentie
Infecties en parasitaire aandoeningen	Orofaryngeale candidiasis*	zeer vaak
	Pneumonie (bij COPD-patiënten)	vaak
	Bronchitis (bij COPD-patiënten)	vaak
	Slokdarmcandidiasis	zelden
Immuunsysteemaandoeningen	Overgevoeligheidsreacties	
	De volgende verschijnselen zijn gerapporteerd:	
	Overgevoeligheidsreacties van de huid	soms
	Angio-oedeem (voornamelijk gezichts- en orofaryngeaal oedeem)	zeer zelden
	Respiratoire symptomen (dyspnoe en/of bronchospasmen) en anafylactische reacties	zeer zelden
Oogaandoeningen	Glaucoom, verhoogde intraoculaire druk, cataract**	zeer zelden
	Wazig zien	niet bekend (zie rubriek 4.4)
Endocriene aandoeningen	Cushing-syndroom, Cushingachtige verschijnselen (zoals onderdrukking van de bijnierschorsfunctie, groeivertraging, verminderde minerale botdichtheid, cataract, glaucoom, gewichtstoename, vollemaansgezicht)	zeer zelden
Voedings- en stofwisselingsstoornissen	Hyperglykemie	zeer zelden
Psychische stoornissen	Angst, slaapstoornissen en gedragsveranderingen inclusief hyperactiviteit en snel geïrriteerd zijn (voornamelijk bij kinderen)	zeer zelden
	Depressie en agressie (voornamelijk bij kinderen)	niet bekend
Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen	Heesheid*	vaak
	Paradoxe bronchospasmen (zie rubriek 4.4)	zeer zelden
	Bloedneus	niet bekend

<i>Systeem/orgaanklasse</i>	<i>Bijwerking</i>	<i>Frequentie</i>
Maagdarmsstelselaandoeningen	Dyspepsie	zeer zelden
Huid- en onderhuidaandoeningen	Kneuzingen	vaak
Skeletspierstelsel- en bindweefsel-aandoeningen	Artralgie	zeer zelden

* Orofaryngeale candidiasis, heesheid

** Deze bijwerkingen zijn spontaan gemeld na langdurige behandeling.

Candidiasis van de mond en keel (spruw) komt voor bij sommige patiënten. Ook heesheid kan optreden. Zulke patiënten kunnen gebaat zijn bij het spoelen van de mond met water onmiddellijk na inhalatie van Flixotide Diskus. Symptomatische candidiasis kan worden behandeld met topische antimycotische therapie, terwijl het gebruik van Flixotide Diskus wordt voortgezet.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl.

4.9 Overdosering

Acuut: inhalatie van een enkelvoudige dosis ver boven de goedgekeurde dosis kan leiden tot een tijdelijke suppressie van de hypothalamus-hypofyse-bijnier-as. Er hoeft gewoonlijk geen directe actie te worden ondernomen, daar gewoonlijk de bijnierschorsfunctie zich binnen enkele dagen herstelt en het verloop kan door het meten van de cortisolspiegel worden gecontroleerd.

Indien over een lange periode wordt behandeld met hogere dan geregistreerde doses is er een risico op significante adrenocorticale onderdrukking. Er zijn zeldzame meldingen van adrenale crisis bij kinderen blootgesteld aan doses hoger dan de geregistreerde hoeveelheden (1.000 microgram per dag en daarboven) gedurende lange perioden (meerdere maanden of jaren). Waargenomen symptomen waren hypoglykemie en momenten van verminderd bewustzijn en/of convulsies. Situaties die mogelijk een acute bijnieraanval veroorzaken, zijn o.a. trauma, operatie, infectie en elke snelle reductie in dosering.

Behandeling

Bij overdosering moet de patiënt nauwlettend worden gevolgd en moet de dosis langzaam worden afgebouwd.

5. FARMACEUTISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: andere geneesmiddelen voor obstructieve luchtwegziekten, inhalantia, glucocorticoïden

ATC-code: R03BA05

Fluticasonpropionaat is een glucocorticoïd met anti-inflammatoire effecten.

Klinische studies

In de aanbevolen dosering heeft fluticasonpropionaat een effectieve glucocorticosteroidwerking in de longen. Dit resulteert in een reductie van symptomen en een reductie van exacerbaties van astma, waarbij geen bijwerkingen worden waargenomen die optreden bij systemische toediening van glucocorticosteroiden.

Er treedt een significante vermindering op van de symptomen van COPD en een verbetering in de longfunctie, die onafhankelijk is van leeftijd, geslacht, uitgangswaarde van de longfunctie parameters, roken of atopie van de patiënt. Dit kan leiden tot een significante verbetering in de kwaliteit van leven. Deze resultaten worden bereikt zonder de bijwerkingen die worden waargenomen bij orale corticosteroiden.

TORCH-studie (Towards a Revolution in COPD Health):

TORCH was een 3 jaar durende studie om bij COPD-patiënten het effect op totale mortaliteit van een behandeling met tweemaal daags salmeterol-fluticasonpropionaat Diskus 50/500 microgram, tweemaal daags salmeterol Diskus 50 microgram, tweemaal daags 500 microgram fluticasonpropionaat (FP) Diskus of placebo vast te stellen. COPD-patiënten met een FEV₁ basaalwaarde < 60% van de voorspelde normale longfunctie (pre-bronchodilatoir) werden gerandomiseerd voor dubbel-geblindeerde medicatie. Gedurende de studie was het patiënten toegestaan om de gebruikelijke COPD-therapie te gebruiken, met uitzondering van andere corticosteroiden per inhalatie, langwerkende bronchusverwijders en langdurig systemische corticosteroiden. Overleving na 3 jaar werd bepaald voor alle patiënten ongeacht het stoppen van de studiemedicatie. Het primaire eindpunt was reductie van de totale mortaliteit na 3 jaar voor salmeterol-FP vs. placebo.

	Placebo N = 1.524	Salmeterol 50 N = 1.521	FP 500 N = 1.534	Salmeterol-FP 50/500 N = 1.533
Totale mortaliteit na 3 jaar				
Aantal overlijdens (%)	231 (15,2%)	205 (13,5%)	246 (16,0%)	193 (12,6%)
Relatief risico versus placebo (BI's)	nvt	0,879 (0,73, 1,06)	1,060 (0,89, 1,27)	0,825 (0,68, 1,00)
p-waarde		0,180	0,525	0,052 ¹
Relatief risico salmeterol-FP 50/500 versus componenten (BI's)	nvt	0,932 (0,77, 1,13)	0,774 (0,64, 0,93)	nvt
p-waarde		0,481	0,007	

1. Niet significante p-waarde na correctie voor 2 interimanalyses van de primaire effectiviteit, vergelijking uit een log-rank analyse gestratificeerd voor rookgedrag

In vergelijking met placebo was er een trend naar verbeterde overleving na 3 jaar bij personen die werden behandeld met Seretide, echter dit was niet statistisch significant $p \leq 0,05$.

In vergelijking met placebo verminderde Seretide het risico van overlijden met 17,5% op elk moment gedurende de drie jaar (Relatief Risico 0,825 (95% BI: 0,68, 1,00 $p=0,052$); alle waarden waren gecorrigeerd voor interimanalyses). Voor salmeterol was de vermindering van het risico van overlijden 12% ($p=0,180$) en voor FP was dit 6% ($p=0,525$).

Een ondersteunende analyse van de vergelijking van Seretide met placebo met gebruik van het Cox's Proportional Hazards Model resulteerde in een vermindering van het risico van overlijden van 19% op elk moment binnen 3 jaar met een Relatief Risico van 0,811 (95% BI 0,670, 0,982, $p=0,031$). Het model was gecorrigeerd voor belangrijke factoren (rookgedrag, leeftijd, geslacht, regio, FEV₁-basaalwaarde en Body Mass Index). Er was geen bewijs dat het behandelingseffect door deze factoren werd beïnvloed.

Het percentage patiënten dat overleed binnen 3 jaar door COPD-gerelateerde oorzaken was 6,0% voor placebo, 6,1% voor salmeterol, 6,9% voor FP en 4,7% voor Seretide.

In vergelijking met behandeling met salmeterol, FP en placebo was het gemiddelde aantal matig tot ernstige exacerbaties per jaar met Seretide-behandeling significant gereduceerd (gemiddelde incidentie in de Seretide-groep is 0,85 in vergelijking met 0,97 in de salmeterol-groep, 0,93 in de FP-groep en 1,13 in de placebo-groep). Dit kan worden vertaald naar een 25% reductie in de incidentie van matig tot ernstige exacerbaties (95% BI: 19% - 31%; $p<0,001$) in vergelijking met placebo, 12% reductie in vergelijking met salmeterol (95% BI: 5% - 19%, $p=0,002$) en 9% reductie in vergelijking met FP (95%

BI: 1% - 16%, $p=0,024$). Salmeterol en FP reduceerden significant de exacerbatie-incidentie in vergelijking met placebo met respectievelijk 15% (95% BI: 7% - 22%; $p<0,001$) en 18% (95% BI: 11% - 24%; $p<0,001$).

In vergelijking met placebo was de gezondheid-gerelateerde kwaliteit-van-leven, zoals gemeten met de St. George Respiratory Questionnaire (SGRQ) verbeterd met alle actieve behandelingen. De gemiddelde verbetering gedurende 3 jaar voor Seretide vergeleken met placebo was - 3,1 eenheden (95% BI: - 4,1 tot -2,1; $p<0,001$), vergeleken met salmeterol was dit -2,2 eenheden ($p<0,001$) en vergeleken met FP was dit -1,2 eenheden ($p=0,017$). Een afname van 4 eenheden wordt als klinisch relevant beschouwd.

Gedurende de behandelperiode van 3 jaar waren de FEV₁-waarden van personen, die met Seretide werden behandeld, hoger dan van personen die met placebo werden behandeld (gemiddeld verschil: 92 ml, 95% BI: 75 – 108 ml; $p<0,001$). Bij de verbetering van FEV₁ was Seretide effectiever dan salmeterol of FP (gemiddeld verschil voor salmeterol 50 ml, $p<0,001$ en voor FP 44 ml, $p<0,001$).

De geschatte 3-jaars waarschijnlijkheid voor het krijgen van een pneumonie, gemeld als bijwerking, was 12,3% voor placebo, 13,3% voor salmeterol, 18,3% voor FP en 19,6% voor Seretide (Relatief Risico voor Seretide versus placebo: 1,64, 95% BI: 1,33 – 2,01, $p<0,001$). Er was geen toename in pneumonie-gerelateerd overlijden; het aantal overlijdens tijdens behandeling dat primair werd toegewezen aan pneumonie was 7 voor placebo, 9 voor salmeterolgroep, 13 voor FP en 8 voor Seretide. Er was geen significant verschil in de kans op botbreuken (5,1% placebo, 5,1% salmeterol, 5,4% FP en 6,3% Seretide); het Relatief Risico voor Seretide versus placebo: 1,22, 95% BI: 0,87 – 1,72, $p = 0,248$. De incidentie van bijwerkingen bij oogaandoeningen, botaandoeningen en HPA-afwijkingen was laag en er werd geen verschil waargenomen tussen de behandelingen.

De dagelijkse afgifte van bijnierschorshormonen blijft, zowel bij volwassenen als bij kinderen, gedurende chronische behandeling met de aanbevolen dosering binnen de normaalwaarden. Stimulatietesten tonen aan dat de bijnierschorsreserve na chronisch gebruik van de aanbevolen dosering binnen de normaalwaarden blijft. Vermindering van de bijnierschorsreserve kan echter gedurende een aanzienlijke periode na overschakeling van orale steroïden op fluticasonpropionaat per inhalatie nog aanwezig zijn. Men dient hiermee rekening te houden (zie rubriek 4.4).

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Absorptie

De absolute biologische beschikbaarheid van fluticasonpropionaat voor elk van de beschikbare inhalatiemiddelen werd geschat op basis van intrastudievergelijkingen van geïnhaleerde en intraveneuze farmacokinetische gegevens. Bij gezonde volwassenen wordt de absolute biologische beschikbaarheid voor fluticasonpropionaat Diskus geschat op 7,8% en voor fluticasonpropionaat Inhalator op 10,9%. Bij patiënten met astma of COPD is een mindere mate van systemische blootstelling aan geïnhaleerd fluticasonpropionaat waargenomen.

Systemische absorptie vindt grotendeels in de longen plaats en is in het begin sneller dan aan het eind. De rest van de geïnhaleerde dosering kan worden ingeslikt, maar draagt minimaal bij tot de systemische blootstelling. Dit komt door de lage oplosbaarheid in water en presysteemisch metabolisme, resulterend in een orale beschikbaarheid van minder dan 1%. Er is een lineaire toename in systemische blootstelling bij toename van de geïnhaleerde dosis.

Distributie

Fluticasonpropionaat heeft een groot verdelingsvolume in steady state (ongeveer 300 l). De plasma-eiwitbinding is gematigd hoog (91%).

Biotransformatie

Fluticasonpropionaat wordt heel snel geklaard uit de systemische circulatie, in principe door metabolisme tot een inactief carboxylzuurmetabooliet, door het cytochroom-P450 CYP3A4-enzym.

Eliminatie

Fluticasonpropionaat wordt zeer snel uit de systemische circulatie geklaard door de hoge plasma-klaring (1.150 ml/min) en een eliminatiehalfwaardetijd van ongeveer 8 uur. De renale klaring van fluticasonpropionaat is verwaarloosbaar (minder dan 0,2%) en minder dan 5% als metabooliet.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Bij proefdieren werden alleen afwijkingen gezien bij een overstimulatie van de bekende farmacologische werking.

Preklinische data van studies naar chronische toxiciteit, genotoxiciteit en carcinogeniteit wezen in het therapeutische dosisbereik niet op bijzondere risico's voor mensen.

In dierproeven is aangetoond dat glucocorticosteroiden teratogene effecten hebben (zoals gespleten gehemelte en skeletafwijkingen). Deze effecten werden alleen waargenomen bij fluticasonpropionaat blootstellingen hoger dan die bij de aanbevolen geïnhaleerde therapeutische dosis. In het therapeutisch dosisbereik is het niet waarschijnlijk dat vergelijkbare effecten optreden bij mensen.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Lactose (bevat melkeiwitten)

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Niet van toepassing.

6.3 Houdbaarheid

Flixotide Diskus 100 microgram/dosis: 2 jaar

Flixotide Diskus 250 microgram/dosis: 3 jaar

Flixotide Diskus 500 microgram/dosis: 3 jaar

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Flixotide Diskus bewaren beneden 30°C. Op een droge plaats bewaren.

De Diskus zit in een folieverpakking, die alleen moet worden geopend wanneer het voor de eerste keer wordt gebruikt. Eenmaal geopend moet de folie worden weggegooid.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Flixotide Diskus bevat 60 afzonderlijk verpakte doses van een mengsel van microscopisch kleine deeltjes fluticasonpropionaat en grotere deeltjes die zijn verpakt in blisterstripverpakking. Deze blisterstripverpakking bestaat uit aluminium, polyamide, PVC met een beschermlaag van papier, polyethyleentereftalaat en aluminium. De Diskus bestaat uit acrylonitril butadiëenstyreen, polypropyleen, polycarbonaat en polyoxymethyleen. De Diskus zit in een folieverpakking.

De sterkte is in het midden van de Diskus aangegeven.
Flixotide Diskus worden geleverd in verpakkingen van 60 doses.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

De Diskus bevat een poeder dat via inhalatie in de longen terechtkomt.

Het cijfer op de teller van de Diskus geeft aan hoeveel doses er nog over zijn.

Al het ongebruikte geneesmiddel of afvalmateriaal dient te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

GlaxoSmithKline BV
Van Asch van Wijckstraat 55H
3811 LP Amersfoort

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Flixotide Diskus 100 microgram/dosis	RVG 18193
Flixotide Diskus 250 microgram/dosis	RVG 18194
Flixotide Diskus 500 microgram/dosis	RVG 18195

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 28 augustus 1995
Datum van laatste verlenging: 28 augustus 2015

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Laatste gedeeltelijke wijziging betreft rubriek 7: 16 april 2020

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen: www.cbg-meb.nl