

1. LEGEMIDLETS NAVN

Ganirelix Orifarm 0,25 mg/0,5 ml injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver ferdigfylte sprøyte inneholder ganireliksacetat tilsvarende 0,25 mg ganireliks i 0,5 ml vandig oppløsning. Virkestoffet ganireliks (som acetat) (INN) er et syntetisk decapeptid med høy antagonistisk aktivitet mot det naturlig forekommende gonadotropin-frisettende hormon (GnRH). Aminosyrene i posisjon 1, 2, 3, 6, 8 og 10 på den naturlige GnRH-decapeptiden er blitt substituert, noe som resulterer i N-Ac-D-Nal(2)¹, DpCIPhe², D-Pal(3)³, D-hArg(Et2)⁶, L-hArg(Et2)⁸, D-Ala¹⁰]-GnRH med en molekylvekt på 1570,3.

Hjelpestoff med kjent effekt

Natrium.

Hver ferdigfylte sprøyte inneholder <1 mmol natrium.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte.

Klar og fargeløs vandig oppløsning med en pH mellom 4,5 og 5,5.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Indikasjon(er)

Ganirelix Orifarm er indisert for forebygging av prematur luteinisering (LH-stigninger) hos kvinner som gjennomgår kontrollert ovarial hyperstimulering (COH) i forbindelse med assistert befruktning (ART).

I kliniske studier ble ganireliks brukt sammen med rekombinant humant follikkelstimulerende hormon (FSH) eller den langtidsvirkende follikkelstimulerende substansen korifollitropin alfa.

4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Ganirelix Orifarm skal bare forskrives av spesialist som har erfaring i behandling av infertilitet.

Dosering

Ganirelix Orifarm brukes for å forebygge premature LH-stigninger hos kvinner som gjennomgår COH. Kontrollert ovarial hyperstimulering med FSH eller korifollitropin alfa kan starte på menstruasjonens 2. eller 3. dag. Ganirelix Orifarm (0,25 mg) skal injiseres subkutan en gang daglig, med start på dag 5 eller dag 6 av FSH-behandlingen eller på dag 5 eller 6 etter administrasjon av korifollitropin alfa. Start tidspunktet for Ganirelix Orifarm er avhengig av ovarial respons, dvs. antallet og størrelsen på voksende follikler og/eller mengden sirkulerende østradiol. Start med Ganirelix Orifarm kan utsettes ved fravær av follikkelvekst, skjønt klinisk erfaring er basert på å starte Ganirelix Orifarm på dag 5 eller dag 6 av stimuleringen.

Ganirelix Orifarm og FSH bør administreres omtrent samtidig. Imidlertid skal preparatene ikke blandes, og det skal benyttes forskjellige injeksjonssteder.

Dosejusteringer av FSH bør baseres på antallet og størrelsen av voksende follikler fremfor mengden av sirkulerende østradiol (se pkt. 5.1).

Daglig behandling med Ganirelix Orifarm skal fortsette til den dagen et tilstrekkelig antall follikler av adekvat størrelse er tilstede. Endelig modning av folliklene kan induseres ved å administrere humant choriongonadotropin (hCG).

Når man skal ta siste injeksjon

På grunn av halveringstiden for ganireliks bør ikke tiden mellom to injeksjoner med ganireliks eller mellom den siste ganireliks-injeksjonen og hCG-injeksjonen overskride 30 timer, fordi en prematur LH-stigning da kan forekomme. Når ganireliks-injeksjonen settes om morgenen, skal derfor behandlingen med ganireliks fortsette gjennom hele behandlingsperioden med gonadotropin inkludert den dagen ovulasjon induseres. Når ganireliks-injeksjonen settes om ettermiddagen skal den siste ganireliks-injeksjonen gis om ettermiddagen dagen før ovulasjon induseres.

Ganireliks har vist seg å være sikker og effektiv hos kvinner som gjennomgår flere behandlingscykler.

Behovet for lutealfasestøtte i sykluser der man bruker ganireliks har ikke vært undersøkt. I kliniske studier ble lutealfasestøtte gitt i henhold til studiesentrenes praksis eller i henhold til studieprotokollen.

Spesielle populasjoner

Nedsatt nyrefunksjon

Det er ingen erfaring med bruk av ganireliks hos personer med nedsatt nyrefunksjon, ettersom disse pasientene ble ekskludert fra kliniske studier. Derfor er bruk av ganireliks kontraindisert hos pasienter med moderat eller alvorlig nedsatt nyrefunksjon (se pkt. 4.3).

Nedsatt leverfunksjon

Det er ingen erfaring med bruk av ganireliks hos personer med nedsatt leverfunksjon, ettersom disse pasientene ble ekskludert fra kliniske studier. Derfor er bruk av ganireliks kontraindisert hos pasienter med moderat eller alvorlig nedsatt leverfunksjon (se pkt. 4.3).

Pediatrik populasjon

Det er ikke relevant å bruke ganireliks i den pediatrike populasjonen.

Administrasjonsmåte

Ganirelix Orifarm skal settes subkutant, helst i låret. Injeksjonsstedet bør varieres for å unngå lipoatrofi. Pasienten eller hennes partner kan selv sette subkutane injeksjoner av ganirelix under forutsetning av at de har fått adekvat trening og har tilgang til ekspertråd. Luftboble(r) kan forekomme i den ferdigfylte sprøyten. Dette er forventet, og fjerning av luftboble(r) er ikke nødvendig.

For instruksjoner vedrørende håndtering av dette legemidlet før administrering, se pkt. 6.6

4.3 Kontraindikasjoner

- Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1
- Overfølsomhet ovenfor det gonadotropin-frisettende hormon (GnRH) eller noen annen GnRH-analog.
- Moderat eller alvorlig nedsatt nyre- eller leverfunksjon.
- Graviditet og amming.

4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

Hypersensitivitetsreaksjoner

Spesiell forsiktighet bør utvises hos kvinner med tegn og symptomer på aktive allergiske tilstander. Tilfeller av hypersensitivitetsreaksjoner (både generaliserte og lokale) har vært rapportert med ganireliks, så tidlig som fra første dose, under overvåking etter markedsføring. Disse hendelsene har inkludert anafylaksi (inkludert anafylaktisk sjokk), angioødem og urticaria (se pkt. 4.8). Dersom man mistenker en hypersensitivitetsreaksjon, skal ganireliksbehandlingen avbrytes og egnet behandling gis. I fravær av klinisk erfaring, er det ikke tilrådelig å behandle kvinner med alvorlige allergiske tilstander med ganireliks.

Ovarialt hyperstimuleringssyndrom (OHSS)

Ovarialt hyperstimuleringssyndrom (OHSS) kan forekomme under eller etter ovarial stimulering. OHSS må betraktes som en reell risiko ved gonadotropinstimulering. OHSS skal behandles symptomatisk, f.eks. med hvile, intravenøs infusjon med elektrolyttoppløsninger eller kolloider og heparin.

Ektopisk svangerskap

Fordi kvinner som gjennomgår assistert befruktning, og spesielt *in vitro*-fertilisering (IVF), ofte har abnormaliteter i egglederne, kan forekomsten av ektopiske graviditeter være økt. Det er derfor viktig med tidlig ultralydbekreftelse av intrauterin graviditet.

Medfødte misdannelser

Insidensen av medfødte misdannelser etter assisterte fertilitetsteknikker (ART) kan være høyere enn etter spontan konsepsjon. Dette kan skyldes forskjeller i karakteristika hos foreldrene (f.eks. morens alder, spermienes egenskaper) og en økt insidens av flerlinggraviditet. I kliniske studier der man har undersøkt mer enn 1000 nyfødte, er det vist at insidensen av medfødte misdannelser hos barn født etter COH behandling med bruk av ganireliks er sammenlignbar med den som er rapportert etter COH behandling med bruk av en GnRH-agonist.

Kvinner som veier mindre enn 50 kg eller mer enn 90 kg

Sikkerheten og effekten av ganireliks er ikke stadfestet hos kvinner som veier mindre enn 50 kg eller mer enn 90 kg (se pkt. 5.1 og 5.2).

Natrium

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) i hver injeksjon, og er så godt som "natriumfritt".

4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen interaksjonsstudier har blitt utført.

Muligheten for interaksjoner med vanlig brukte legemidler, inkludert histaminfrisettende legemidler, kan ikke utelukkes.

4.6 Fertilitet, graviditet og amming

Graviditet

Det foreligger ikke tilstrekkelige data på bruk av ganireliks hos gravide kvinner. Hos dyr resulterer eksponering med ganireliks ved implantasjonstidspunktet i foster-resorpsjon (se pkt. 5.3). Det er ukjent om disse dataene er relevante for mennesker.

Amming

Det er ikke kjent om ganireliks utskilles i brystmelk.

Bruk av ganireliks er kontraindisert under graviditet og amming (se pkt. 4.3).

Fertilitet

Ganireliks brukes i behandling av kvinner som gjennomgår kontrollert ovarial hyperstimulering ved medisinsk assisterte befruktning. Ganireliks brukes til å hindre LH-stigninger som ellers ville kunne forekomme under den ovariale stimuleringen.

For dosering og administrasjonsmåte, se pkt. 4.2.

4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner

Det er ikke gjort undersøkelser vedrørende påvirkningen på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner.

4.8 Bivirkninger

Sammendrag av sikkerhetsprofilen

Tabellen under viser alle bivirkninger hos kvinner behandlet med ganireliks i kliniske studier der rekombinant FSH ble brukt til ovarialstimulering. Bivirkningene med ganireliks der korifollitropin alfa blir brukt til ovarialstimulering er forventet å være tilsvarende.

Bivirkningstabell

Bivirkningene er klassifisert i henhold til MedDRA organklasser og følgende frekvens: 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 $< 1/1000$). Frekvensen av hypersensitivitetsreaksjoner (svært sjeldne, $< 1/10\ 000$) er utledet fra bivirkningsovervåking etter markedsføring.

Organklasser	Frekvens	Bivirkning
<i>Forstyrrelser i immunsystemet</i>	Svært sjeldne	Hypersensitivitetsreaksjoner (inkludert utslett, hevelse i ansiktet dyspné, anafylaksi (inkludert anafylaktisk sjokk), angioødem og urticaria) ¹ Forverring av allerede eksisterende eksem ²
<i>Nevrologiske sykdommer</i>	Mindre vanlige	Hodepine
<i>Gastrointestinale sykdommer</i>	Mindre vanlige	Kvalme
<i>Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet</i>	Svært vanlige	Lokal hudreaksjon på injeksjonsstedet (hovedsakelig rødhet med eller uten hevelse) ³
	Mindre vanlige	Generell sykdomsfølelse

- 1 Tilfeller har vært rapportert allerede fra den første dosen blant pasienter som har fått ganireliks.
- 2 Rapportert hos en pasient etter den første ganireliks-dosen.
- 3 I kliniske studier og 1 time etter injeksjonen, var insidensen av minst en gang med moderat eller alvorlig lokal hudreaksjon per behandlingssyklus, rapportert av pasienter, 12 % hos pasienter behandlet med ganireliks og 25 % hos pasienter behandlet subkutant med en GnRH-agonist. De lokale reaksjonene forsvinner vanligvis innen 4 timer etter injeksjonen.

Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

Andre rapporterte bivirkninger er relatert til den kontrollerte ovariale hyperstimuleringen i forbindelse med ART, særlig smerter i bekkenet, abdominal distensjon, OHSS (se pkt. 4.4), ektopisk graviditet og spontanabort.

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 Statens legemiddelverk: www.legemiddelverket.no/meldeskjema.

4.9 Overdosering

Overdose hos mennesker kan resultere i en forlengelse av virkningstiden.

Det finnes ingen tilgjengelige data på akutt toksisitet av ganireliks hos mennesker. Kliniske studier med subkutane injeksjoner av ganireliks i enkeltdoser opptil 12 mg viste ingen systemiske bivirkninger. I akutte toksisitetsstudier på rotter og aper ble det observert uspesifikke toksiske symptomer kun etter intravenøs administrering av ganireliks i doser på henholdsvis 1 og 3 mg/kg.

Ved overdose skal ganireliksbehandlingen (midlertidig) avbrytes.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: Hypofyse-, hypothalamushormoner og analoger, antigonadotropinfrisettende hormoner, ATC-kode: H01 CC01.

Virkningsmekanisme

Ganireliks er en GnRH-antagonist som modulerer hypotalamus-hypofyse-gonadal-aksen ved kompetitiv binding til GnRH-reseptorer i hypofysen. Dette resulterer i en rask, kraftig og reversibel undertrykkelse av endogene gonadotropiner, uten den initiale stimulering som induseres av GnRH-agonister. Etter administrering av multiple doser 0,25 mg ganireliks til friske, frivillige kvinner ble serumkonsentrasjonene av LH, FSH og E₂ maksimalt redusert med 74 %, 32 % og 25 % henholdsvis 4, 6 og 16 timer etter injeksjonen. Hormonnivåene i serum gikk tilbake til verdiene før behandlingen innen to dager etter den siste injeksjonen.

Farmakodynamiske effekter

Hos pasienter som gjennomgår kontrollert stimulering av ovariene, var den mediane varighet av ganireliks-behandlingen 5 dager. Under ganireliks-behandling var den gjennomsnittlige insidensen av LH-stigninger (> 10 IE/l) med samtidig stigning i progesteron (> 1 ng/ml) 0,3 - 1,2 % sammenlignet med 0,8 % under behandling med GnRH-agonist. Det var en tendens til en økt insidens av LH- og progesteron-stigninger hos kvinner med høyere kroppsvekt (> 80 kg), men noen effekt på klinisk resultat ble ikke observert. Basert på det lave antall pasienter som er behandlet så langt kan imidlertid en slik effekt ikke utelukkes.

Ved økt ovarial respons, enten som et resultat av en høy eksponering for gonadotropiner i tidlig follikkelfase eller som resultat av økt ovarial følsomhet, kan premature LH-stigninger forekomme tidligere enn dag 6 under stimuleringen. Oppstart av behandling med ganireliks på dag 5 kan hindre disse premature LH-stigningene uten å kompromittere det kliniske resultatet.

Klinisk effekt og sikkerhet

I kontrollerte studier med ganireliks med FSH, der man bruker en lang protokoll med GnRH-agonist som referanse, resulterte behandlingen med ganireliks-regimet i raskere follikkelvekst de første dagene med stimulering, men den endelige kohorten med voksende follikler var noe mindre og produserte gjennomsnittlig mindre østradiol. Dette endrede mønster i follikkeltilvekst fordrer at justeringer av FSH-dosen heller baseres på antall og størrelse av voksende follikler enn på mengden av sirkulerende østradiol. Tilsvarende sammenlignende studier med korifollitropin alfa der det enten blir brukt en GnRH-antagonist eller en lang agonistprotokoll har ikke vært utført.

5.2 Farmakokinetiske egenskaper

Farmakokinetiske parametere etter flere subkutane doser med ganireliks (injeksjon en gang daglig) var lik de man så etter en enkel subkutan dose. Etter gjentatt dosering av 0,25 mg/dag ble steady-state nivåer på ca. 0,6 ng/ml nådd innen 2 til 3 dager.

Farmakokinetiske analyser indikerer et omvendt forhold mellom kroppsvekt og serumkonsentrasjoner av ganireliks.

Absorpsjon

Etter en enkel subkutan administrering på 0,25 mg, stiger plasmakonsentrasjonen av ganireliks raskt og når maksimumskonsentrasjon (C_{maks}) på ca. 15 ng/ml innen 1 til 2 timer (t_{maks}). Biotilgjengeligheten av ganireliks etter subkutan administrering er ca. 91 %.

Biotransformasjon

Den viktigste sirkulerende komponent i plasma er ganireliks. Ganireliks er også den hovedkomponenten som gjenfinnes i urinen. Avføringen inneholder bare metabolitter. Metabolittene er små peptidfragmenter som dannes ved enzymatisk hydrolyse av ganireliks på avgrensede steder. Ganirelikss metabolitt-profil hos mennesker var lik den som ble funnet hos dyr.

Eliminasjon

Halveringstiden ($t_{1/2}$) er ca. 13 timer og clearance er ca. 2.4 l/time. Utskillelse skjer via avføring (ca.75 %) og urin (ca. 22 %).

5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

Prekliniske data avdekker ingen spesiell risiko for mennesker basert på sikkerhetsfarmakologi, toksisitet ved gjentatt dosering og genotoksisitet.

Reproduksjonsstudier utført med ganireliks i doser på 0,1 til 10 µg/kg/dag subkutan på rotte og 0,1 til 50 µg/kg/dag subkutan på kanin viste økt foster-resorpsjon i de høyeste dosegruppene. Ingen teratogene effekter ble observert.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Hjelpstoffer

Iseddik
Mannitol
Vann til injeksjonsvæsker
Natriumhydroksid (for pH-justering)
Iseddik (for pH-justering)

6.2 Uforlikeligheter

Dette legemidlet skal ikke blandes med andre legemidler, da det ikke er gjort studier på uforlikelighet.

6.3 Holdbarhet

5 år

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

6.5 Emballasje (type og innhold)

Ferdigfylte engangssprøyter laget av fargeløst type I glass, som inneholder 0,5 ml steril vandig oppløsning, klar til bruk, lukket med en elastomer stempelpropp og stempelstang. Hver ferdigfylte sprøyte er festet til en nål (27 G) som er dekket med en elastomer nålebeskyttelse som kommer i kontakt med nålen. Nålebeskyttelsen er beskyttet av et stivt nålskjerm av plast eller et integrert sikkerhetssystem.

Leveres i kartonger inneholdende 1 eller 5 ferdigfylte sprøyter, som spesifisert nedenfor:

- 1 ferdigfylt sprøyte
- 5 ferdigfylte sprøyter

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering

Undersøk sprøyten nøye før bruk. Bruk kun sprøyter med klare oppløsninger uten partikler og fra uskadde beholdere. Ta en sprøyte fra blisterpakningen ved å gripe sprøyten i sprøytekroppen. Ikke ta sprøyten med stempelstangen. Sprøyten må holdes vertikalt og kanylehetten trekkes av uten trykkende eller roterende bevegelser.

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

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Orifarm Generics A/S
Energivej 15
5260 Odense S
Danmark
info@orifarm.com

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER

20-13591

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 24.09.2021

10. OPPDATERINGSDATO

11.09.2025