

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

CORVATON 2 mg tabletten.

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Het werkzame bestanddeel is molsidomine. Er zit 2 mg molsidomine in elke tablet Corvaton.

Hulpstof met bekend effect : Corvaton 2 mg bevat lactose (zie rubriek 4.3.).

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Tabletten.

Platte, langwerpige, deelbare, witte tabletten.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Profylactische behandeling en langetermijnbehandeling van angor pectoris.

N.B. : De Corvaton tabletten zijn niet geschikt voor de behandeling van een angoraanval.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Volwassenen :

De dosering moet aangepast worden aan de ernst van de angorsymptomen en aan de evolutie van de klinische toestand van de patiënt.

De behandeling doen aanvatten met 2 mg molsidomine 3-maal per dag (ochtend, middag, avond).

Indien nodig kan de dosering verhoogd worden tot 4 mg 3-maal per dag (ochtend, middag, avond).

Bij ernstige vormen van angor pectoris, wordt aangeraden de behandeling onmiddellijk te starten met 4 mg molsidomine 3-maal per dag.

Bejaarde patiënten of patiënten met nierinsufficiëntie :

De farmacokinetiek van de molecule wordt nagenoeg niet gewijzigd in geval van nierinsufficiëntie en ook niet bij bejaarden. Er is dus meestal geen dosisaanpassing vereist bij deze patiënten.

Patiënten met leverinsufficiëntie:

In geval van leverinsufficiëntie moet de dosis voorzichtig aangepast worden ; de dosis kan lager zijn dan bij personen met een normale leverfunctie.

Wijze van toediening

De tabletten inslikken met een beetje water, zonder er op te kauwen of op te zuigen.

4.3 Contra-indicaties

Toediening van Corvaton is tegenaangewezen in geval van:

- overgevoeligheid voor molsidomine of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen van

- Corvaton;
- acuut circulatoir falen (b.v. cardiogene shock);
 - ernstige hypotensie;
 - acuut myocardinfarct in combinatie met een verlaagde vullingsdruk;
 - linkerventrikelsufficiëntie in combinatie met een verlaagde vullingsdruk;
 - zwangerschap en borstvoeding;
 - patiënten met zeldzame erfelijke aandoeningen als galactose-intolerantie, lactasedeficiëntie of glucose-galactose malabsorptie mogen dit geneesmiddel niet innemen.

Gelijktijdige toediening van een nitraat of een NO-donor en van geneesmiddelen die gebruikt worden voor erectiestoornissen (sildenafil, vardenafil, tadalafil) is tegenaangewezen omwille van het risico voor ernstige hypotensie door versterking van de farmacologische effecten van het nitraat of van de NO-donor (zie rubriek 4.5.).

Eveneens is gelijktijdig gebruik van een NO-donor, in welke vorm dan ook, met een stimulator van oplosbaar guanylaatcyclase gecontra-indiceerd vanwege een verhoogd risico op hypotensie.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

- Patiënten met een hoog risico van hypotensiereactie moeten van nabij gevolgd worden.
- In geval van leverinsufficiëntie moet de dosering met de nodige voorzichtigheid worden aangepast; de dosering kan lager zijn dan bij een normale leverfunctie.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Gelijktijdige toediening van een nitraatderivaat of een NO-donor en van geneesmiddelen die gebruikt worden voor erectiestoornissen (sildenafil, vardenafil, tadalafil) is tegenaangewezen omwille van het risico voor ernstige hypotensie door versterking van de farmacologische effecten van het nitraatderivaat of van de NO-donor (zie rubriek 4.3.).

Gelijktijdig gebruik van molsidomine en agonisten van oplosbaar guanylaatcyclase (sGC), de receptor voor stikstofmonoxide, is gecontra-indiceerd omdat de combinatie kan leiden tot een verhoogd risico op hypotensie.

Combinatie van molsidomine met orale nitraten wordt ontraden. Deze combinatie heeft geen nut en kan gevaarlijk zijn omwille van de bijkomende hypotensieve effecten van deze stoffen. In geval van een acute angoraanval mogen echter wel sublinguale nitraten gebruikt worden.

Molsidomine vertoont geen interacties met de meeste cardiovasculaire geneesmiddelen. Het mag samen met β -blokkers, calciumantagonisten, antihypertensiva zoals diuretica en clonidine, of met anticoagulantia zoals coumarinederivaten worden toegediend.

Bij gelijktijdige toediening met hypotensiva kan molsidomine hun effect echter versterken. Dat geldt eveneens voor alcoholinname.

Een farmacodynamische interactie is mogelijk tussen NO-donors en ergotderivaten die kan resulteren in een antagonistisch effect tussen de producten. Gelijktijdig gebruik van NO-donors en ergotderivaten moet worden vermeden.

Molsidomine werd toegediend aan personen die met diazepam werden behandeld, zonder dat bijwerkingen werden waargenomen.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Vermits er tot nu toe onvoldoende gegevens voorhanden zijn met betrekking tot de onschadelijkheid van molsidomine tijdens de zwangerschap bij de mens, mag het niet aan zwangere vrouwen worden toegediend.

Men weet niet of molsidomine overgaat in de moedermelk ; de borstvoeding moet onderbroken worden indien een behandeling tijdens de lactatieperiode onontbeerlijk is.

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

Patiënten met tekenen van hypotensie, vertigo, nausea of hoofdpijn, moeten ontraden worden een voertuig te besturen en machines te gebruiken.

4.8 Bijwerkingen

De vaakst voorkomende bijwerking is hoofdpijn bij het begin van de behandeling. Deze hoofdpijn vermindert of verdwijnt meestal in de loop van de behandeling.

Uitzonderlijk kunnen ook andere bijwerkingen voorkomen.

In onderstaande tabel worden ze weergegeven in dalende orde van voorkomen : vaak ($\geq 1/100$, $< 1/10$), soms ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$), zelden ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$), zeer zelden ($\leq 1/10.000$) en niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

SYSTEEM/ORGAANKLASSEN	FREQUENTIE	BIJWERKINGEN
Bloed- en lymfestelselaandoeningen	Niet bekend.	Thrombocytopenie.
Immuunsysteemaandoeningen	Zeer zelden.	Anafylactische shock.
Zenuwstelselaandoeningen	Vaak.	Hoofdpijn.
	Soms.	Duizeligheid.
Bloedvataandoeningen	Vaak.	Hypotensie / Orthostatische hypotensie.
	Niet bekend.	Ernstige symptomatische hypotensie (bv. met circulatoire collaps en shock).
Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen	Zelden.	Bronchospasme
Maagdarmstelselaandoeningen	Soms.	Nausea. Maagdarmstelselaandoening.
Huid- en onderhuidaandoeningen	Soms.	Allergische huidreactie.

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 België : Federaal Agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, Postbus 97, B-1000 Brussel Madou. Website : www.eenbijwerkingmelden.be ; e-mail: adr@fagg.be. Luxemburg : Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments, 20 rue de Bitbourg, L-1273 Luxembourg-Hamm, e-mail: pharmacovigilance@ms.etat.lu ; Link: <https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>.

4.9 Overdosering

De toxische dosis bij de mens is heden niet gekend.

Bij inname van suprathérapeutische doses kunnen zich tekenen van hypotensie voordoen, onder vorm van een gevoel van malaise, vertigo en syncope. Indien deze tekenen zich voordoen, moet de patiënt in decubitus te worden geplaatst, met de benen in hoogstand. De hemodynamische parameters moeten worden opgevolgd: bloeddruk en hartfrequentie.

In geval van tekenen van een ernstige hypotensie moet de patiënt gehospitaliseerd worden.

Bij recente orale inname moet een maagspoeling worden uitgevoerd.

Er bestaat geen specifiek antidotum; de behandeling zal dan ook symptomatisch zijn en moet gebaseerd zijn op de hemodynamische parameters. Er moeten positief inotrope en/of vasoconstrictieve geneesmiddelen of plasma-expanders gebruikt worden; de te gebruiken dosis hangt af van de klinische toestand van de patiënt.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: andere vasodilatoren die gebruikt worden bij hartaandoeningen.
ATC-code : C01DX12.

Farmacodynamiek :

Het actief bestanddeel van Corvaton is molsidomine. Het vermindert de veneuze tonus, veroorzaakt een perifere veneuze pooling en vermindert bijgevolg de veneuze terugvloeï.

Hierdoor vermindert de voorbelasting, wat zich uit door een afname van de vullingsdruk van de linker ventrikel, een vermindering van de wandspanning van het myocard en bijgevolg een daling van het diastolisch volume van de linker ventrikel. Deze effecten verminderen het zuurstofverbruik van het myocard.

Anderzijds verhoogt de door molsidomine teweeggebrachte vasodilatatie ter hoogte van de coronaire arteriën, in het bijzonder ter hoogte van de atheromateuze letsels, de zuurstoftoevoer naar het myocard.

Door de vermindering van de wandspanning van het myocard verzekert molsidomine een betere herverdeling van de coronaire flux en verbetert het de perfusie van de subendocardiale lagen.

Molsidomine heeft geen invloed op de hartcontractiliteit.

Molsidomine bezit antiaggregerende eigenschappen.

Werkingsmechanisme :

SIN-1A, derivaat van SIN-1 en actieve metabooliet van molsidomine, stelt stikstofmonoxide (NO) vrij. Dit activeert rechtstreeks het oplosbare guanylaatcyclase, dat instaat voor de vorming van cyclisch GMP vanuit GTP. De verhoging van de hoeveelheid cyclisch GMP in de vasculaire gladde spiercellen en in de bloedplaatjes brengt respectievelijk een vasodilaterend en antiaggregerend effect teweeg. Deze effecten zijn gelijkaardig aan deze van EDRF ("endothelium derived relaxing factor"). Molsidomine, precursor van SIN-1 en SIN-1A, is dus een exogene, directe NO-bron.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Molsidomine is een pro-drug.

Absorptie

Na orale inname wordt molsidomine volledig geabsorbeerd.

Distributie

De maximale plasmaconcentratie van molsidomine wordt bereikt 0,5 tot 1 uur na toediening van een tablet Corvaton 2 mg of 4 mg.

Molsidomine bindt zich weinig aan plasma-eiwitten.

Biotransformatie

Na zijn absorptie wordt molsidomine ter hoogte van de lever tot SIN-1 omgezet, wat op zijn beurt in het bloed snel en zonder enzymatische tussenkomst tot SIN-1A wordt omgezet. SIN-1 en SIN-1A zijn de actieve metabolieten van molsidomine. SIN-1A wordt vervolgens afgebroken tot het inactieve SIN-1C, met vrijstelling van NO. Het vrijstellingsmechanisme van NO vereist geen tussenkomst van thiolgroepen, wat kan verklaren waarom geen gewenning aan dit proces optreedt.

Eliminatie

Na toediening van 1 tablet Corvaton 2 mg of 4 mg schommelt de eliminatiehalfwaardetijd van onveranderd molsidomine tussen 1 en 3 uren ; de eliminatie halfwaardetijd van zijn metaboliet SIN-1 varieert tussen 1 en 2 uur.

De excretie van molsidomine en van zijn metabolieten gebeurt urinair : 90 % van de toegediende dosis wordt onder vorm van inactieve metabolieten in de urine teruggevonden. In de urine wordt minder dan 2 % onveranderde molsidomine teruggevonden. Er is geen accumulatie bij herhaalde toediening.

Farmacokinetiek bij bijzondere patiënten

De farmacokinetiek van de molecule wordt nagenoeg niet gewijzigd in geval van nierinsufficiëntie, noch bij oudere patiënten. Bij leverinsufficiëntie is de farmacokinetiek en het metabolisme van molsidomine gewijzigd, met een toename van de eliminatiehalfwaardetijd van molsidomine en van SIN-1 en een vermindering van de molsidomineklaring.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Gegevens niet verstrekt.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Lactose
Crospovidon
Macrogol 6000
Magnesiumstearaat

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Niet van toepassing.

6.3 Houdbaarheid

4 jaar.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren beneden 25°C.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Dozen met 50 en 100 tabletten en dozen met 100 unit-dose tabletten in oranje alu/PVC-PVDC blisterverpakking.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies

Geen bijzondere vereisten.

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

THERABEL PHARMA N.V.
Humaniteitslaan 292
1190 Vorst
BELGIË

8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BE113897

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

Datum van eerste vergunning : 01/11/1979.
Datum van laatste hernieuwing : 04/11/2005.

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Datum van goedkeuring: 02/2023.