

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Абирадерон Mylan 500 mg филмирани таблетки
Абирадерон Mylan 1 000 mg филмирани таблетки

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Абирадерон Mylan 500 mg филмирани таблетки

Всяка филмирана таблетка съдържа 500 mg абирадеронов ацетат, еквивалентен на 446 mg абирадерон (abiraterone).

Абирадерон Mylan 1 000 mg филмирани таблетки

Всяка филмирана таблетка съдържа 1 000 mg абирадеронов ацетат, еквивалентен на 893 mg абирадерон (abiraterone).

Помощно(и) вещество(а) с известно действие

Абирадерон Mylan 500 mg филмирани таблетки

Всяка филмирана таблетка от 500 mg съдържа 68 mg лактозаmonoхидрат (вж. точка 4.4).

Абирадерон Mylan 1 000 mg филмирани таблетки

Всяка филмирана таблетка от 1 000 mg съдържа 136 mg лактоза monoхидрат (вж. точка 4.4).

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка (таблетка)

Абирадерон Mylan 500 mg филмирани таблетки

Кафява филмирана таблетка с овална форма, с вдълбнато релефно означение “500” от едната страна, с размери 19 mm дължина x 10 mm широчина.

Абирадерон Mylan 1 000 mg филмирани таблетки

Бяла до почти бяла филмирана таблетка с овална форма, с делителна черта от едната страна и гладка от другата страна, с размери 23 mm дължина x 11 mm широчина. Делителната черта е само за улесняване на счупването с цел по-лесно гълтане, а не за разделяне на равни дози.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Абирадерон Mylan в комбинация с преднизон или преднизолон е показан за:

- лечение на новодиагностициран високорисков метастатичен чувствителен към хормонална терапия карцином на простатата (mHSPC) при възрастни мъже в комбинация с андроген-депривационна терапия (ADT) (вж. точка 5.1).
- лечение на метастатичен резистентен на кастрация карцином на простатата (mCRPC) при възрастни мъже, които са без симптоми или с леки симптоми след неуспешна андроген-депривационна терапия, при които все още няма клинични показания за химиотерапия (вж. точка 5.1).
- лечение на mCRPC при възрастни мъже, чието заболяване е прогресирало по време на или след доцетаксел-базирана химиотерапия.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Този лекарствен продукт трябва да се предписва от подходящ медицински специалист.

Дозировка

Препоръчителната доза е 1 000 mg (две таблетки по 500 mg или една таблетка от 1 000 mg) като единична дневна доза, която не трябва да се приема с храна (вж. по-долу „Начин на приложение“). Приемането на таблетките с храна повишава системната експозиция на Абирагерон (вж. точки 4.5 и 5.2).

Дозировка на преднизон или преднизолон

При mHSPC Абирагерон Mylan се прилага с 5 mg преднизон или преднизолон дневно. При mCRPC Абирагерон Mylan се прилага с 10 mg преднизон или преднизолон дневно.

Медикаментозната кастрация с аналог на хормон, освобождаваш лутеинизиращия хормон (LHRH), трябва да продължи по време на лечението при пациенти, които не са оперативно кастирани.

Препоръчително проследяване

Серумните трансаминази трябва да се измерват преди началото на лечението, на всеки 2 седмици през първите три месеца от лечението и след това веднъж месечно. Кръвното налягане, серумният калий и задържането на течности трябва да се следят ежемесечно. Въпреки това пациентите със значителен рисък за застойна сърдечна недостатъчност, трябва да се проследяват на всеки 2 седмици през първите три месеца от лечението и веднъж месечно след това. (вж. точка 4.4).

При пациенти със съществуваща хипокалиемия или такива, развили хипокалиемия по време на лечението с Абирагерон Mylan, трябва да се обмисли поддържане на ниво на калий $\geq 4,0$ mM. При пациенти, развили степен на токсичност ≥ 3 , включително хипертония, хипокалиемия, едем и други неминералкортикоидни токсични ефекти, лечението трябва да бъде прекъснато и да се приложат подходящи медицински мерки. Лечението с Абирагерон Mylan не трябва да се възстановява, докато симптомите на токсичност не достигнат степен 1 или изходно ниво. В случай на пропусната дневна доза Абирагерон Mylan, преднизон или преднизолон, лечението трябва да продължи на следващия ден с обичайната дневна доза.

Хепатотоксичност

При пациенти, развили хепатотоксичност по време на лечението (аланин аминотрансферазата [ALAT] или аспартат аминотрансферазата [ASAT] се увеличават повече от 5 пъти над горната граница на нормата [ULN]), терапията трябва незабавно да се прекъсне (вж. точка 4.4). След възстановяване на изходните стойности на чернодробните функционални показатели на пациента, лечението може да се поднови с намалена доза от 500 mg (една таблетка) веднъж дневно. При пациенти, провеждащи повторно лечение, серумните трансаминази трябва да се проследяват минимум на всеки две седмици за три месеца, след което веднъж месечно. Ако хепатотоксичността се повтори при намалена доза от 500 mg дневно, лечението трябва да се прекрати.

Ако пациентите развият тежка хепатотоксичност (увеличение на ALAT или ASAT с 20 пъти над ULN) по всяко време на терапията, терапията трябва да се спре и пациентите не трябва да се лекуват повторно.

Бъбречно увреждане

Не се налага промяна на дозата при пациенти с бъбречно увреждане (вж. точка 5.2). Липсва обаче клиничен опит при пациенти с рак на простатата и тежко бъбречно увреждане. При тези пациенти се препоръчва повишено внимание (вж. точка 4.4).

Чернодробно увреждане

Не се налага промяна на дозата при пациенти с предшестващо леко чернодробно увреждане, Child-Pugh клас A.

При умерено чернодробно увреждане (Child-Pugh клас B) е доказано, че системната експозиция на абиратерон се увеличава около четири пъти, след еднократни перорални дози от 1 000 mg абиратеронов ацетат (вж. точка 5.2). Няма данни за клиничната безопасност и ефикасност на многократни дози абиратеронов ацетат, прилагани при пациенти с умерено или тежко чернодробно увреждане (Child-Pugh клас B или C). Коригирането на дозата не може да бъде предвидено. Използването на Абиатерон Mylan трябва внимателно да се оценява при пациенти с умерено чернодробно увреждане, при които ползата ясно надхвърля възможния рисък (вж. точки 4.2 и 5.2). Абиатерон Mylan не трябва да се използва при пациенти с тежко чернодробно увреждане (вж. точки 4.3, 4.4 и 5.2).

Педиатрична популация

Няма съответно приложение на Абиатерон Mylan при педиатричната популация.

Начин на приложение

Абиатерон Mylan е за перорално приложение.

Таблетката(ите) трябва да се приема(т) като единична доза веднъж дневно на празен stomах.

Абиатерон Mylan трябва да се приема най-малко два часа след хранене и храна не трябва да се приема поне един час след приема на таблетките. Таблетките от 500 mg трябва да се гълтат цели с вода.

Абиатерон Mylan 1 000 mg филмирани таблетки могат да бъдат разделени, за да се улесни поглъщането от пациента. Таблетките от 1 000 mg трябва да се гълтат с вода.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества изброени в точка 6.1.
- Жени, които са бременни или е възможно да са бременни (вж. точка 4.6)
- Тежко чернодробно увреждане [Child-Pugh клас C (вж. точки 4.2, 4.4 и 5.2)].
- Абиатерон Mylan с преднизон или преднизолон е противопоказан в комбинация с Ra-223.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Хипертония, хипокалиемия, задържане на течности и сърдечна недостатъчност поради излишък на минералкортикоиди

Абиатерон Mylan може да предизвика хипертония, хипокалиемия и задържане на течности (вж. точка 4.8) като следствие от повишени нива на минералкортикоидите в резултат на инхибирането на CYP17 (вж. точка 5.1). Едновременното приложение на кортикостероид потиска стимулирането на адренокортиcotропния хормон (АСТН), което води до намаляване на честотата и тежестта на тези нежелани реакции. Необходимо е повишено внимание при лечението на пациенти, чийто основни заболявания може да бъдат влошени при повишаване на кръвното налягане, хипокалиемия (напр. приемащи сърдечни гликозиди) или задържане на течности (напр. пациенти със сърдечна недостатъчност, тежка или нестабилна стенокардия, насъкото прекаран инфаркт на миокарда или вентрикуларна аритмия и пациенти с тежко бъбречно увреждане).

Абиатерон Mylan трябва да се прилага предпазливо при пациенти с анамнеза за сърдечно-съдово заболяване. Проучванията фаза III проведени с абиатерон изключват пациенти с неконтролирана хипертония, клинично значимо сърдечно заболяване, проявено като инфаркт на миокарда или случаи на артериална тромбоза през последните 6 месеца, тежка или нестабилна стенокардия, или сърдечна недостатъчност клас III или IV според Нюйоркската кардиологична асоциация (New York Heart Association, NYHA) (проучване 301) или сърдечна недостатъчност клас II до клас IV (проучвания 3011 и 302), или измерена фракция на

изтласкане < 50%. В проучвания 3011 и 302 са изключени пациенти с предсърдно мъждане или друга сърдечна аритмия, изискваща лечение. Безопасността при пациенти с левокамерна фракция на изтласкане (LVEF) < 50% или сърдечна недостатъчност клас III или клас IV по NYHA (в проучване 301), или сърдечна недостатъчност клас II до клас IV по NYHA (в проучвания 3011 и 302) не е установена (вж. точки 4.8 и 5.1).

Преди лечение на пациенти със значителен риск за застойна сърдечна недостатъчност (напр. анамнеза за сърдечна недостатъчност, неконтролирана хипертония или сърдечни събития като например исхемична болест на сърцето), трябва да се обмисли получаването на оценка на функцията на сърцето (напр. ехокардиография). Преди лечение с Абиаратерон Mylan сърдечната недостатъчност трябва да се лекува и сърдечната дейност да се оптимизира. Хипертонията, хипокалиемията и задържането на течности трябва да се коригират и контролират. По време на лечението кръвното налягане, серумният калий, задържането на течности (покачване на теглото, периферен едем), и други признания и симптоми на застойна сърдечна недостатъчност трябва да се проследяват на всеки 2 седмици за 3 месеца, след това веднъж месечно и отклоненията да се коригират. Наблюдава се удължаване на QT интервала при пациенти, страдащи от хипокалиемия, свързана с лечението с абиаратерон. Трябва да се направи оценка на сърдечната дейност, когато е клинично показано, да се определи адекватна терапия и да се обмисли прекратяване на това лечение в случай на клинично значимо отслабване на сърдечната дейност (вж. точка 4.2).

Хепатотоксичност и чернодробно увреждане

В контролирани клинични проучвания се наблюдава изразено повишение на чернодробните ензими, водещо до прекъсване на лечението или промяна на дозата (вж. точка 4.8). Нивата на серумните трансаминази трябва да се измерят преди началото на лечението, на всеки две седмици през първите три месеца от лечението, и след това веднъж месечно. Ако се развият клинични симптоми или признания, показващи хепатотоксичност, серумните трансаминази трябва да се измерят незабавно. Ако в даден момент ALAT или ASAT се увеличат повече от 5 пъти над ULN, лечението трябва незабавно да се прекъсне, а чернодробната функция трябва да се следи отблизо. Лечението се подновява при възстановяване на изходните стойности на чернодробните функционални показатели на пациента и при намалена доза (вж. точка 4.2).

В случай че пациентите развият тежка хепатотоксичност (увеличение на ALAT или ASAT с 20 пъти над ULN) по всяко време на терапията, терапията трябва да се спре и пациентите не трябва да се лекуват повторно.

Пациенти с активен или симптоматичен вирусен хепатит са изключени от клиничните проучвания; поради тази причина липсват данни за употребата на абиаратерон при тази популация.

Няма данни за клиничната безопасност и ефикасност при многократни дози абиаратеронов ацетат, когато се прилага при пациенти с умерено или тежко чернодробно увреждане (Child-Pugh клас B или C). Използването на Абиаратерон Mylan трябва внимателно да се оценява при пациенти с умерено чернодробно увреждане, при които ползата ясно трябва да надхвърля възможния риск (вж. точки 4.2 и 5.2). Абиаратерон Mylan не трябва да се използва при пациенти с тежко чернодробно увреждане (вж. точки 4.2, 4.3 и 5.2).

Има редки постмаркетингови съобщения за остра чернодробна недостатъчност и фулминантен хепатит, някои с летален изход (вж. точка 4.8).

Спирание на приема на кортикоステроиди и мерки при стресови ситуации

Препоръчва се повишено внимание и проследяване за адренокортикална недостатъчност, в случай че на пациентите е спрян приемът на преднизон или преднизолон. Ако приемът на Абиаратерон Mylan продължи след спирането на кортикостероидите, пациентите трябва да се наблюдават за появя на симптоми на минералкортикоиден излишък (вж. информацията по-горе).

При пациенти на преднизон или преднизолон, които са подложени на необичаен стрес, е показано повишаване на дозата на кортикоидите преди, по време на и след стресовата ситуация.

Костна плътност

Намаляване на костната плътност може да се появи при мъже с метастатичен напреднал карцином на простатата. Използването на Абиаратерон Mylan в комбинация с глюокортикоиди може да увеличи този ефект.

Предишна употреба на кетоконазол

По-ниска степен на отговор може да се очаква при пациенти, лекувани преди това с кетоконазол за карцином на простатата.

Хипергликемия

Приложението на глюокортикоиди може да повиши хипергликемията, затова нивото на кръвната захар трябва често да се проследява при пациенти с диабет.

Хипогликемия

Съобщавани са случаи на хипогликемия, когато абиаратеронов ацетат плюс преднизон/преднизолон се прилагат при пациенти, които вече са имали диабет, получаващи пиоглитазон или репаглинид (вж. точка 4.5); следователно, кръвната захар трябва да се наблюдава при пациенти с диабет.

Употреба при химиотерапия

Безопасността и ефикасността на едновременното приложение на абиаратеронов ацетат с цитотоксична химиотерапия не са установени (вж. точка 5.1).

Потенциални рискове

Анемия и сексуална дисфункция може да се появят при мъже с метастатичен карцином на простатата, включително при тези, които са подложени на лечение с Абиаратерон Mylan.

Ефекти върху скелетната мускулатура

Съобщават се случаи на миопатия и рабдомиолиза при пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат. В повечето случаи те са се развили в рамките на първите 6 месеца от лечението и са отишумели след преустановяване приема на абиаратеронов ацетат. Препоръчва се повищено внимание при пациенти, лекувани едновременно с лекарствени продукти, за които е известно, че са свързани с миопатия/рабдомиолиза.

Взаимодействия с други лекарствени продукти

Приложението на силни индуктори на CYP3A4 трябва да се избягва по време на лечението, освен ако няма друга терапевтична алтернатива, поради риск от намалена експозиция на абиаратерон (вж. точка 4.5).

Комбиниране на абиаратерон и преднизон/преднизолон с Ra-223

Лечението с абиаратерон и преднизон/преднизолон в комбинация с Ra-223 е противопоказано (вж. точка 4.3) поради повишен риск от фрактури и тенденция към повищена смъртност при пациенти с карцином на простатата, които са асимптоматични или с леки симптоми, както е наблюдавано в клиничните изпитвания.

Препоръчва се последващото лечение с Ra-223 да не започва поне 5 дни след последното приложение на Абиаратерон Mylan в комбинация с преднизон/преднизолон.

Помощните вещества с известно действие

Този лекарствен продукт съдържа лактоза. Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към галактоза, пълен лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на таблетка, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Ефект на храната върху абиратерон

Приложението с храна значително повишава абсорбцията на абиратерон. Ефикасността и безопасността, когато е приет с храна, не са установени, затова този лекарствен продукт не трябва да се приема с храна (вж. точки 4.2 и 5.2).

Взаимодействия с други лекарствени продукти

Потенциал на други лекарствени продукти да повлият експозициите на абиратерон

В проведено клинично проучване на фармакокинетичните взаимодействия при здрави доброволци, лекувани преди това със силния индуктор на CYP3A4 рифампицин 600 mg дневно в продължение на 6 дни, след което с единична доза абиратеронов ацетат 1 000 mg, средната плазмена AUC_∞ на абиратерон се е понижила с 55%.

Приложението на силни индуктори на CYP3A4 (напр. фенитоин, карбамазепин, рифампицин, рифабутин, рифапентин, фенобарбитал, жъlt канарион [*Hypericum perforatum*]) по време на лечението трябва да се избягва, освен ако няма терапевтична алтернатива.

В отделно клинично проучване на фармакокинетичните взаимодействия, проведено при здрави доброволци, едновременно приложение на кетоконазол, силен инхибитор на CYP3A4, не е оказало клинично значим ефект върху фармакокинетиката на абиратерон.

Потенциал да повлияе експозициите на други лекарствени продукти

Абиратерон е инхибитор на чернодробните лекарство-метаболизиращи ензими CYP2D6 и CYP2C8.

В проучване на ефектите на абиратеронов ацетат (в комбинация с преднизон) върху единична доза CYP2D6 субстрат дексетрометорфан, системната експозиция (AUC) на дексетрометорфан се повишава приблизително 2,9 пъти. AUC₂₄ на дексетрорфан, активния метаболит на дексетрометорфан, се повишава приблизително с 33%.

Препоръчва се повищено внимание, когато се прилага с лекарствени продукти, които се активират или метаболизират от CYP2D6 и по-специално лекарствени продукти с тесен терапевтичен индекс. Трябва да се обмисли намаляване на дозата на лекарствата с тесен терапевтичен индекс, метаболизирани от CYP2D6. Примери за лекарствени продукти, метаболизирани от CYP2D6, включват метопролол, пропранолол, дезипрамин, венлафаксин, халоперидол, рисперидон, пропафенон, флекаинид, кодеин, оксикодон и трамадол (последните три лекарствени продукта се нуждаят от CYP2D6 за образуване на активните им обезболяващи метаболити).

В проучване за взаимодействия от типа лекарство-лекарство с CYP2C8 при здрави индивиди, AUC на пиоглитазон е повищена с 46%, а AUC на М-III и М-IV, активните метаболити на пиоглитазон, е понижена с по 10%, когато пиоглитазон се прилага заедно с единична доза 1 000 mg абиратеронов ацетат. Пациентите трябва да бъдат наблюдавани за признания на токсичност, свързани със субстрат на CYP2C8 с тесен терапевтичен индекс, ако се използват едновременно. Примери за лекарствени продукти, метаболизирани от CYP2C8, включват пиоглитазон и репаглинид (вж. точка 4.4).

In vitro основните метаболити абиратеронов сулфат и N-оксид абиратеронов сулфат инхибират транспортера на чернодробното захващане ОАТР1B1 и като следствие могат да се повишат концентрациите на лекарствените продукти, които се елиминират чрез ОАТР1B1. Няма налични клинични данни, потвърждаващи взаимодействието, основаващо се на транспортера.

Приложение с продукти, за които е известно, че удължават QT интервала

Тъй като лечението с андроген-депривационна терапия може да удължи QT интервала, се препоръчва повищено внимание при прилагане на Абиаратерон Mylan с лекарствени продукти, удължаващи QT интервала, или лекарствени продукти, които могат да предизвикат torsades de pointes, като клас IA (напр. хинидин, дизопирамид) или клас III (напр. амиодарон, сotalол, дофетилид, ибутилид) антиаритмични лекарствени продукти, метадон, моксифлоксацин, антипсихотици и т.н.

Приложение със спиронолактон

Спиронолактон се свързва с андрогенните рецептори и може да повиши нивата на простатноспецифичния антител (PSA). Приложението с Абиаратерон Mylan не се препоръчва (вж. точка 5.1).

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Жени с детероден потенциал

Няма данни за употребата на абиаратерон при бременни жени и този лекарствен продукт не е предназначен за употреба при жени с детероден потенциал.

Контрацепция при мъже и жени

Не е известно дали абиаратерон или неговите метаболити присъстват в семенната течност. Употребата на презерватив е задължителна, ако пациентът има сексуален контакт с бременна жена. Ако пациентът има сексуален контакт с жена с детероден потенциал, презервативът е задължителен заедно с още един ефективен метод за контрацепция. Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3).

Бременност

Абиаратерон Mylan не се употребява при жени и е противопоказан при жени, които са бременни или е възможно да са бременни (вж. точки 4.3 и 5.3).

Кърмене

Абиаратерон Mylan не е предназначен за употреба при жени.

Фертилитет

Абиаратеронов ацетат повлиява фертилитета при мъжки и женски плъхове, но тези ефекти са напълно обратими (вж. точка 5.3).

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Абиаратерон Mylan не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Обобщение на профила на безопасност

При анализ на нежеланите реакции в комбинирани проучвания фаза III с абиаратеронов ацетат нежеланите реакции, наблюдавани при $\geq 10\%$ от пациентите, са периферен едем, хипокалиемия, хипертония, инфекция на пикочните пътища и повишена стойност на аланин аминотрансферазата и/или повишена стойност на аспартат аминотрансферазата. Други важни нежелани реакции включват сърдечни нарушения, хепатотоксичност, фрактури и алергичен алвеолит.

Абиаратерон може да предизвика хипертония, хипокалиемия и задържане на течности като фармакодинамично следствие от неговия механизъм на действие. В проучвания фаза III очакваните кортикостероидни нежелани реакции са наблюдавани по-често при пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат, отколкото при пациенти, лекувани с плацебо, съответно: хипокалиемия 18% срещу 8%, хипертония 22% срещу 16% и задържане на течности (периферен

едем) 23% срещу 17%. При пациенти, лекувани с абиратеронов ацетат, спрямо пациенти, лекувани с плацебо, са наблюдавани съответно: CTCAE (версия 4.0) степени 3 и 4 хипокалиемия при 6% спрямо 1%, CTCAE (версия 4.0) степени 3 и 4 хипертония при 7% спрямо 5% и степени 3 и 4 задържане на течности (периферен едем) при 1% спрямо 1% от пациентите. Като цяло минералкортикоидните реакции могат да се овладяват успешно с лекарства. Едновременното приложение на кортикостероиди води до намаляване на честотата и степента на тези нежелани реакции (вж. точка 4.4).

Табличен списък на нежеланите реакции

В проучвания при пациенти с напреднал метастатичен карцином на простатата, лекувани с LHRH или лекувани преди това с орхиектомия, абиратерон се прилага в доза от 1 000 mg дневно в комбинация с ниска доза преднизон или преднизолон (или 5, или 10 mg дневно в зависимост от показанието).

Нежеланите реакции, наблюдавани по време на клиничните проучвания и постмаркетинговия опит, са представени по-долу по категория честота. Категориите по честота са определени, както следва: много чести ($\geq 1/10$); чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$); нечести ($\geq 1/1\ 000$ до $< 1/100$), редки ($\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1\ 000$); много редки ($< 1/10\ 000$) и с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

При всяко групиране по честота нежеланите лекарствени реакции са изброени в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.

Таблица 1: Нежелани реакции, наблюдавани в клинични проучвания и от постмаркетинговия опит

Системо-органен клас	Нежелана реакция и честота
Инфекции и инфестации	много чести: инфекция на пикочните пътища чести: сепсис
Нарушения на имунната система	с неизвестна честота: анафилактични реакции
Нарушения на ендокринната система	нечести: надбъбречна недостатъчност
Нарушения на метаболизма и храненето	много чести: хипокалиемия чести: хипертриглицеридемия
Сърдечни нарушения	чести: сърдечна недостатъчност*, стенокардия, предсърдно мъждене, тахикардия нечести: други аритмии с неизвестна честота: инфаркт на миокарда, удължаване на QT интервала (вж. точки 4.4 и 4.5)
Съдови нарушения	много чести: хипертония
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	редки: алергичен алвеолит ^a
Стомашно-чревни нарушения	много чести: диария чести: диспепсия
Хепатобилиарни нарушения	много чести: повищена стойност на аланин аминотрансферазата и/или повищена стойност на аспартат аминотрансферазата ^b редки: фулминантен хепатит, остра чернодробна недостатъчност
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	чести: обрив
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан	нечести: миопатия, рабдомиолиза

Системо-органен клас	Нежелана реакция и честота
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища	чести: хематурия
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	много чести: периферен едем
Наранявания, отравяния и усложнения, възникнали в резултат на интервенции	чести: фрактури**

* Сърдечната недостатъчност включва и застойна сърдечна недостатъчност, левокамерна дисфункция и намалена фракция на изтласкване

** Фрактури включва остеопороза и всички фрактури с изключение на патологични фрактури

^a Спонтанни съобщения от постмаркетинговия опит

^b Повищена стойност на аланин аминотрансферазата и/или повищена стойност на аспартат аминотрансферазата включва увеличение на ALAT, увеличение на ASAT и абнормна чернодробна функция

Следните нежелани реакции СТСАЕ (версия 4.0) степен 3 се наблюдават при пациенти, лекувани с абирадеронов ацетат: хипокалиемия 5%; инфекция на пикочните пътища 2%; повищена стойност на аланин аминотрансферазата и/или повищена стойност на аспартат аминотрансферазата 4%; хипертония 6%; фрактури 2%, периферен едем, сърдечна недостатъчност и предсърдно мъждене – всяка 1%. Хипертриглицидемия СТСАЕ (версия 4.0) степен 3 и стенокардия се наблюдават при < 1% от пациентите. Инфекция на пикочните пътища СТСАЕ (версия 4.0) степен 4, повищена стойност на аланин аминотрансферазата и/или повищена стойност на аспартат аминотрансферазата, хипокалиемия, сърдечна недостатъчност, предсърдно мъждене и фрактури се наблюдават при < 1% от пациентите.

По-голяма честота на случаите на хипертония и хипокалиемия се наблюдава при популацията от пациенти, чувствителни към хормонална терапия (проучване 3011). Хипертония се наблюдава при 36,7% от популацията пациенти, чувствителни към хормонална терапия (проучване 3011), в сравнение с 11,8% и 20,2% в проучвания 301 и 302. Хипокалиемия се наблюдава при 20,4% от популацията пациенти, чувствителни към хормонална терапия (проучване 3011) в сравнение с 19,2% и 14,9% в проучвания 301 и 302.

Честотата и тежестта на нежеланите лекарствени реакции са по-високи при подгрупите от пациенти с изходен скор 2 за функционално състояние по скалата на Източната кооперативна онкологична група (Eastern Cooperative Oncology Group, ECOG), както и при пациенти в старческа възраст (≥ 75 години).

Описание на избрани нежелани реакции

Сърдечно-съдови реакции

В трите проучвания фаза III се изключват пациенти с неконтролирана хипертония, клинично значимо сърдечно заболяване, проявено като инфаркт на миокарда или случаи на артериална тромбоза през последните 6 месеца, тежка или нестабилна стенокардия, или сърдечна недостатъчност клас III или IV по NYHA (проучване 301), или сърдечна недостатъчност клас II до клас IV (проучвания 3011 и 302), или измерена фракция на изтласкване < 50%. Всички включени пациенти (лекувани с активното вещество и с плацебо) са лекувани едновременно с андроген-депривационна терапия, главно с приложение на LHRH аналоги, която е свързана с диабет, инфаркт на миокарда, мозъчно-съдов инцидент и внезапна сърдечна смърт. Честотата на сърдечно-съдовите нежелани реакции в проучвания фаза III при пациенти, приемащи абирадеронов ацетат спрямо пациенти, приемащи плацебо, е, както следва: предсърдно мъждене 2,6% спрямо 2,0%, тахикардия 1,9% спрямо 1,0%, ангина пекторис 1,7% спрямо 0,8%, сърдечна недостатъчност 0,7% спрямо 0,2% и аритмия 0,7% спрямо 0,5%.

Хепатотоксичност

Хепатотоксичност, с повищени стойности на ALAT, ASAT и общ билирубин, се съобщава при пациенти лекувани с абирадеронов ацетат. От клиничните проучвания фаза III хепатотоксичност степени 3 и 4 (например увеличение на ALAT или ASAT с > 5 пъти над ULN или увеличение на билирубина > 1,5 пъти над ULN) се съобщава при около 6% от пациентите, приемали абирадеронов ацетат, обикновено през първите 3 месеца след началото на лечението. В проучване 3011 хепатотоксичност степен 3 или 4 се наблюдава при 8,4% от пациентите, лекувани с абирадерон. Десет от пациентите, които са приемали абирадерон, са преустановили участиято си в проучването поради хепатотоксичност; двама са получили хепатотоксичност степен 2, шестима – хепатотоксичност степен 3 и двама – хепатотоксичност степен 4. В проучване 3011 няма смъртни случаи на пациенти вследствие на хепатотоксичност. В клиничните проучвания фаза III увеличение на стойностите на чернодробните функционални показатели е по-вероятно да се наблюдава при пациенти с повищени изходни стойности на ALAT или ASAT, отколкото при такива с нормални изходни стойности. Когато се наблюдава увеличение на ALAT или ASAT > 5 пъти над ULN или на билирубин > 3 пъти над ULN, приемът на абирадеронов ацетат временно се прекъсва или се прекратява. В два случая е настъпило изразено увеличение на стойностите на чернодробните функционални показатели (вж. точка 4.4). При тези двама пациенти с нормална изходна чернодробна функция се наблюдава увеличение на ALAT и ASAT с 15 до 40 пъти над ULN и увеличение на билирубина с 2 до 6 пъти над ULN. След спиране на лечението, чернодробните функционални показатели са се нормализирали и при двамата пациенти, а единият от тях е подложен на повторно лечение без ново повишаване на стойностите. В проучване 302 повишаване на стойностите на ALAT и ASAT степен 3 и 4 се наблюдава при 35 (6,5%) пациенти, лекувани с абирадеронов ацетат. Повишените стойности на аминотрансферазата са се възстановили до нормата при всички пациенти с изключение на трима (двама с нови многобройни чернодробни метастази и 1 с повищени стойности на ASAT близо 3 седмици след последната доза абирадеронов ацетат). В клинични проучвания фаза III за преустановяване на лечението в резултат на повищени стойности на ALAT и ASAT или абнормна чернодробна функция се съобщава при 1,1% от пациентите, лекувани с абирадеронов ацетат и при 0,6% от пациентите, лекувани с плацебо; не се съобщават смъртни случаи в резултат на хепатотоксичност.

В клинични проучвания рисъкът от хепатотоксичност е намален с изключването от участие на пациенти с хепатит на изходно ниво или абнормни стойности на функционалните чернодробни показатели. В проучване 3011 пациентите с изходни стойности на ALAT и ASAT > 2,5 пъти над горната граница на нормата (ULN), билирубин > 1,5 пъти над ULN или тези с активен или симптоматичен вирусен хепатит или хронично чернодробно заболяване, асцит или нарушения на кръвосъсирването вследствие на чернодробна дисфункция са изключени от участие. В проучване 301, са изключени пациенти с изходни стойности на ALAT и ASAT \geq 2,5 пъти над ULN при отсъствие на чернодробни метастази, или > 5 пъти над ULN при наличие на чернодробни метастази. В проучване 302 не се допускат пациенти с чернодробни метастази, а тези с изходни стойности на ALAT и ASAT \geq 2,5 пъти над ULN са изключени. Абнормните стойности на чернодробните функционални показатели, проявявали се при пациенти, участващи в клинични проучвания, са били строго контролирани, като се е изисквало прекъсване на лечението и се е допускало повторно лечение само след като чернодробните функционални показатели при пациентите се възстановят до изходните (вж. точка 4.2). Пациенти с увеличение на ALAT или ASAT с > 20 пъти над ULN не са лекувани повторно. Безопасността на повторното лечение при тези пациенти не е известна и не е изяснен механизъм на хепатотоксичност.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване, посочена в [Приложение V](#).

4.9 Предозиране

Данните за предозиране на абиратерон при хора са ограничени.

Няма специфичен антидот. В случай на предозиране приложението трябва временно да се прекъсне и да се предприемат обичайните поддържащи мерки, включващи проследяване за аритмии, хипокалиемия и за признаци и симптоми на задържане на течности. Чернодробната функция също трябва да се оценява.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: ендокринна терапия, други хормонални антагонисти и сродни средства, ATC код: L02BX03

Механизъм на действие

Абиратеронов ацетат се превръща *in vivo* в абиратерон – инхибитор на андрогенната биосинтеза. Конкретно абиратерон инхибира селективно действието на ензима 17 α -хидроксилаза/C17,20-лиаза (CYP17). Този ензим се експресира в и е необходим за андрогенната биосинтеза в тестикуларната, надбъбречната и простатната туморна тъкан. CYP17 катализира превръщането на прогленолон и прогестерон в прекурсори на тестостерон, съответно в дехидроепандростерон (ДХЕА) и андростендион, чрез 17 α -хидроксилиране и разцепване на C17,20 връзката. Инхибирането на CYP17 също води до засилено производство на минералкортикоиди от надбъбречните жлези (вж. точка 4.4).

Андроген-чувствителният простатен карцином отговаря на лечение, което намалява нивата на андрогените. Андроген-депривационните терапии като лечение с LHRH аналоги или орхиектомия, намаляват производството на андрогени в тестисите, но не засягат тяхното производство от надбъбречните жлези или в тумора. Лечението с абиратерон намалява серумния тестостерон до неоткриваеми нива (при използване на предлаганите на пазара готови тестове), когато се прилага едновременно с LHRH аналоги (или орхиектомия).

Фармакодинамични ефекти

Абиратеронов ацетат понижава серумния тестостерон и други андрогени до нива, по-ниски от постигнатите с прилагане на LHRH аналоги самостоятелно или при орхиектомия. Това е резултат от селективното инхибиране на ензим CYP17, необходим за андрогенната биосинтеза. PSA служи като биомаркер при пациенти с карцином на простатата. В клинично проучване фаза III при пациенти, показвали неуспех към предходна химиотерапия с таксани, 38% от пациентите, лекувани с абиратеронов ацетат, срещу 10% от пациентите, лекувани с плацебо, са показвали минимум 50% спад спрямо изходните нива на PSA.

Клинична ефикасност и безопасност

Ефикасността е установена в три рандомизирани, плацебо-контролирани, многоцентрови клинични проучвания фаза III (проучвания 3011, 302 и 301) при пациенти с mHSPC и mCRPC. Проучване 3011 включва пациенти с новодиагностициран mHSPC (в рамките на 3 месеца след рандомизирането), които имат високорискови прогностични фактори. Високорисковата прогноза се определя като наличие на минимум 2 от следните 3 рискови фактора: (1) скор по Gleason ≥ 8 ; (2) наличие на 3 или повече лезии при сканиране на костите; (3) наличие на измерими висцерални (с изключение на заболяване на лимфните възли) метастази. В активното рамо абиратеронов ацетат се прилага с доза 1 000 mg дневно в комбинация с ниска доза преднизон 5 mg веднъж дневно в допълнение към ADT (агонист на LHRH или орхиектомия), което е стандартното лечение. Пациентите в контролното рамо получават ADT и плацебо както за абиратеронов ацетат, така и за преднизон. В проучване 302 са включени пациенти, които не са лекувани с доцетаксел, а в проучване 301 – пациенти, преминали предходно лечение с доцетаксел. Пациентите са приемали LHRH аналог или са преминали лечение с орхиектомия. В

рамото на активното лечение абиаратеронов ацетат се прилага в доза от 1 000 mg дневно в комбинация с ниска доза преднизон или преднизолон 5 mg два пъти дневно. Контролните пациенти получават плацебо и ниска доза преднизон или преднизолон 5 mg два пъти дневно.

Промените в серумните концентрации на PSA не винаги говорят за клинични ползи. Затова и във всички проучвания се препоръчва пациентите да останат на лечението, провеждани по проучването, до постигане на критериите за преустановяване, посочени по-долу за всяко проучване.

В нито едно от проучванията прилагането на спиронолактон не е разрешено, тъй като спиронолактон се свързва с андрогенните рецептори и може да повиши нивата на PSA.

Проучване 3011 (пациенти с новодиагностициран високорисков mHSPC)

В проучване 3011 (n = 1199) медианата на възрастта на включените пациенти е 67 години. Броят на пациентите, лекувани с абиаратеронов ацетат по расова група е бели 832 (69,4%), азиатци 246 (20,5%), чернокожи или афроамериканци 25 (2,1%), други 80 (6,7%), неизвестна/не се съобщава 13 (1,1%) и американски индианци или коренно население на Аляска (0,3%). Скорът за функционално състояние по ECOG е 0 или 1 при 97% от пациентите. Пациентите с известни метастази в мозъка, неконтролирана хипертония, сериозно сърдечно заболяване или сърдечна недостатъчност клас II до IV по NYHA са изключени. Пациентите, които са лекувани с предшестваща фармакотерапия, лъчелечение или операция за метастатичен рак на простатата са изключени, с изключение на до 3 месеца ADT или 1 курс палиативно обльчване или хирургична терапия за лечение на симптоми, произтичащи от метастази. Съвместните първични крайни точки за ефикасност са обща преживяемост (OS) и преживяемост без рентгенографска прогресия (rPFS). Медианата на изходния скор за болка, измерен с помощта на съкратена форма на Кратък въпросник за болката (Brief Pain Inventory Short Form, BPI-SF), е 2,0 както в групата на активно лечение, така и в групата на плацебо. Освен чрез измерителите на съвместните първични крайни точки ползата е оценена и с помощта на времето до събитие, свързано с костната система (SRE), времето до последваща терапия за простатен карцином, времето до започване на химиотерапия, времето до прогресия на болката и времето до прогресия на PSA. Лечението продължава до прогресия на заболяването, оттегляне на съгласието за участие, появата на неприемлива токсичност или смърт.

Преживяемостта без рентгенографска прогресия се определя като времето от randomизирането до появата на рентгенографска прогресия или смърт по каквато и да е причина.

Рентгенографската прогресия включва прогресия, установена чрез сканиране на костите (съгласно изменените критерии на работната група за простатен карцином 2 (Prostate Cancer Working Group-2, PCWG2)) или прогресия на мекотъканните лезии, установена с помощта на КТ или ЯМР (съгласно критерии за оценка на отговора при солидни тумори (Response Evaluation Criteria In Solid Tumors, RECIST 1.1)).

Наблюдавана е значима разлика в rPFS между терапевтичните групи (вж. таблица 2 и фигура 1).

Таблица 2: Преживяемост без рентгенографска прогресия – стратифициран анализ; Intent-to-treat популация (проучване PCR3011)

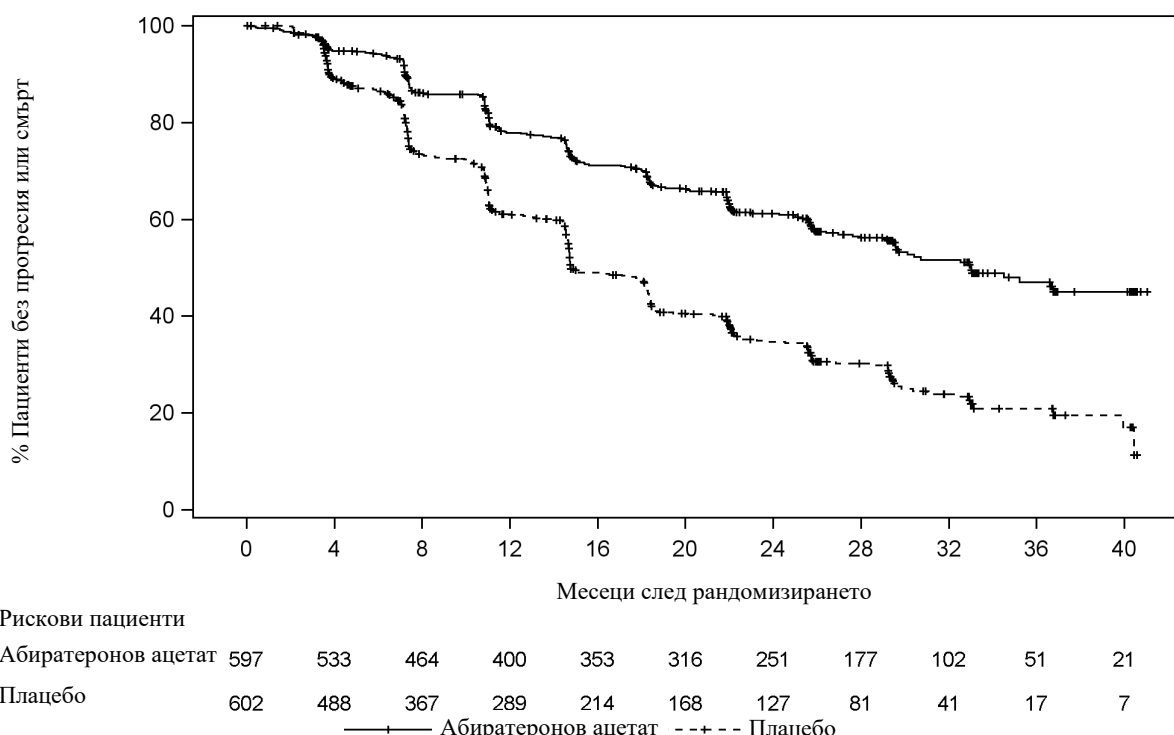
	АА-Р	Плацебо
Рандомизирани пациенти	597	602
Със събитие	239 (40,0%)	354 (58,8%)
Цензурирани	358 (60,0%)	248 (41,2%)
Време до събитие (месеци)		
Медиана (95% CI)	33,02 (29,57, NE)	14,78 (14,69, 18,27)
Диапазон	(0,0+, 41,0+)	(0,0+, 40,6+)
p-стойност ^a	< 0,0001	
Коефициент на риск (95% CI) ^b	0,466 (0,394, 0,550)	

Забележка: + = цензурирано наблюдение, NE = не може да бъде изчислено. Случайите на рентгенографска прогресия и смърт се считат за определящи rPFS събитието. АА-Р = пациенти, приемали абиратеронов ацетат и преднизон.

^a p-стойността е получена от log-rank тест, стратифициран по ECOG PS скор за функционално състояние (0/1 или 2) и висцерални лезии (липса или наличие).

^b Коефициентът на риск е получен от стратифициран модел за пропорционалност на риска. Коефициент на риск < 1 е в полза на АА-Р.

Фигура 1: Криви на Каплан-Майер за преживяемост без рентгенографска прогресия; intent-to-treat популация (проучване PCR3011)



Наблюдава се статистически значимо подобрение на общата преживяемост (OS) в полза на АА-Р плюс ADT с 34% понижение на риска от смърт в сравнение с плацебо плюс ADT ($HR = 0,66$; 95% CI: 0,56, 0,78; $p < 0,0001$) (вж. таблица 3 и фигура 2).

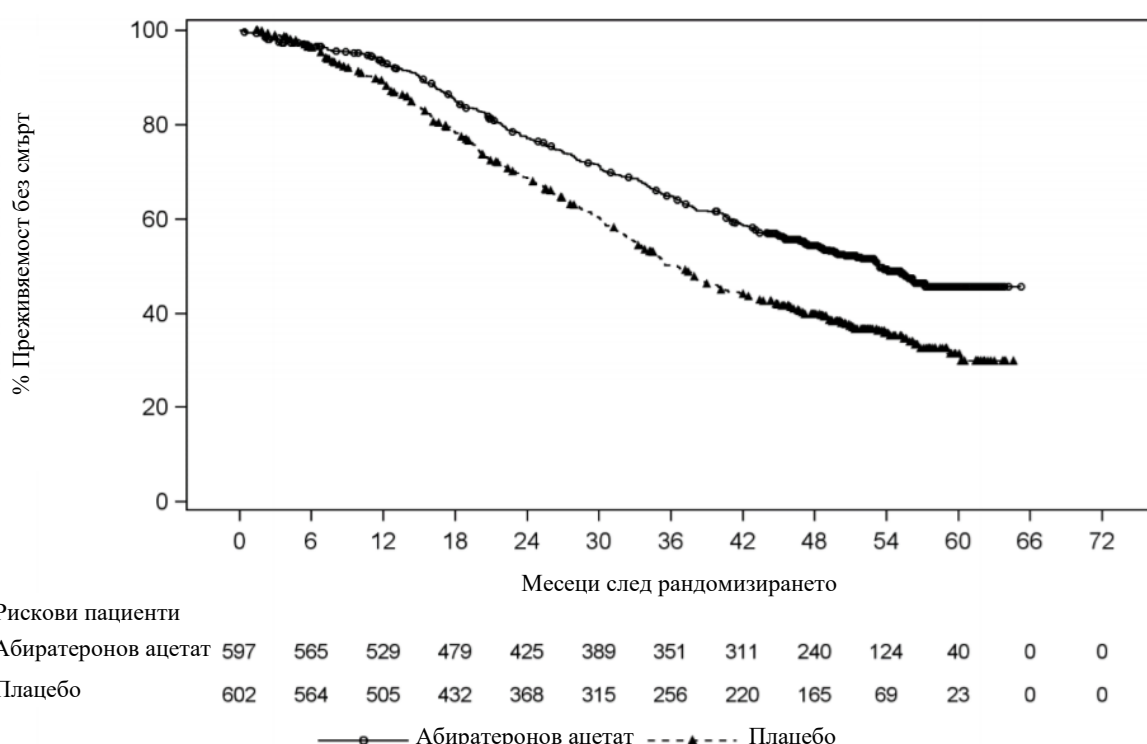
Таблица 3: Обща преживяемост при пациенти, лекувани с абиратеронов ацетат или плацебо, в проучване PCR3011 (intent-to-treat анализ)

Обща преживяемост	Абиратеронов ацетат с преднизон (N = 597)	Плацебо (N = 602)
Смърт (%)	275 (46%)	343 (57%)
Медиана на преживяемостта (месеци)	53,3	36,5
(95% CI)	(48,2, NE)	(33,5, 40,0)
Коефициент на риск (95% CI) ¹	0,66 (0,56, 0,78)	

NE = Не може да бъде изчислено

¹ Коефициентът на риск е получен от стратифициран модел за пропорционалност на риска.
Коефициент на риск < 1 е в полза на абиратеронов ацетат с преднизон.

Фигура 2: Криви на Каплан-Майер за общая преживяемость; intent-to-treat популация (анализ на проучване PCR3011)



Анализите на подгрупите неизменно са в полза на лечението с абиратеронов ацетат. Ефектът от лечението с AA-P върху rPFS и OS в предварително определените подгрупи е благоприятен и съвместим с общата популация в проучването, с изключение на подгрупата с ECOG скор 2, където не се наблюдава тенденция към полза, но малкият размер на извадката (n = 40) ограничава извлечането на значимо заключение.

В допълнение към наблюдаваното подобреие на общата преживяемост и rPFS е демонстрирана полза от лечението с абиратеронов ацетат спрямо плацебо при всички проспективно определени измерители на вторичните крайни точки.

Проучване 302 (пациенти, които не са провеждали химиотерапия)

Това проучване включва пациенти, които не са провеждали предходна химиотерапия, които са асимптоматични или с леко изразени симптоми и за които химиотерапия все още не е клинично показана. Скор от 0-1 по Brief Pain Inventory- Short Form (BPI-SF) за най-лошата болка в последните 24 часа е счетена за асимптоматична, като скор от 2-3 се счита за леко изразена симптоматика.

В проучване 302 ($n = 1\,088$) медианата на възрастта на включените пациенти е 71 години за тези, лекувани с абирадеронов ацетат плюс преднизон или преднизолон, и 70 години за пациентите, лекувани с плацебо плюс преднизон или преднизолон. Броят на пациентите, лекувани с абирадеронов ацетат по расови групи е: бели 520 (95,4%), чернокожи 15 (2,8%), азиатци 4 (0,7%) и други 6 (1,1%). 76% от пациентите имат скор 0 за функционално състояние по скалата на Източната кооперативна онкологична група (Eastern Cooperative Oncology Group, ECOG), а 24% от пациентите – скор 1 и в двете рамена. 50% от пациентите имат само костни метастази, други 31% имат костни и мекотъканни метастази или метастази на лимфните възли, а 19% имат само мекотъканни метастази или метастази на лимфните възли. Пациентите с висцерални метастази са изключени. Съвместните първични крайни точки за ефикасност са общата преживяемост и преживяемостта без рентгенографска прогресия (rPFS). В допълнение към показателите за съвместните първични крайни точки е оценена и ползата с помощта на времето до приложение на опиат срещу карциномната болка, времето до започване на цитотоксична химиотерапия, времето до влошаване на ECOG скора с ≥ 1 точка и времето до прогресия на PSA съгласно критериите на работната група за простатен карцином 2 (Prostate Cancer Working Group-2, PCWG2). Леченията по проучванията се прекратяват в момента на очевидна клинична прогресия. Леченията може да се прекратят и в момента на потвърдена рентгенографска прогресия по преценка на изследователя.

Преживяемостта без рентгенографска прогресия (rPFS) е оценена с помощта на секвенциални образни проучвания съгласно PCWG2 критериите (за костни лезии) и изменените критерии за оценка на отговора при солидни тумори (Response Evaluation Criteria In Solid Tumors, RECIST) (за мекотъканни лезии). При анализа на rPFS е използвана централно съгласувана рентгенографска оценка на прогресията.

В планирания анализ на rPFS при 401 случая, 150 (28%) от пациентите, лекувани с абирадеронов ацетат, и 251 (46%) от лекуваните с плацебо са имали рентгенографски доказателства за прогресия или са починали. Наблюдавана е значима разлика в rPFS между терапевтичните групи (вж. таблица 4 и фигура 3).

Таблица 4: Проучване 302: Преживяемост без рентгенографска прогресия при пациенти, лекувани с абирадеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналоги на LHRH или предшестваща орхиектомия

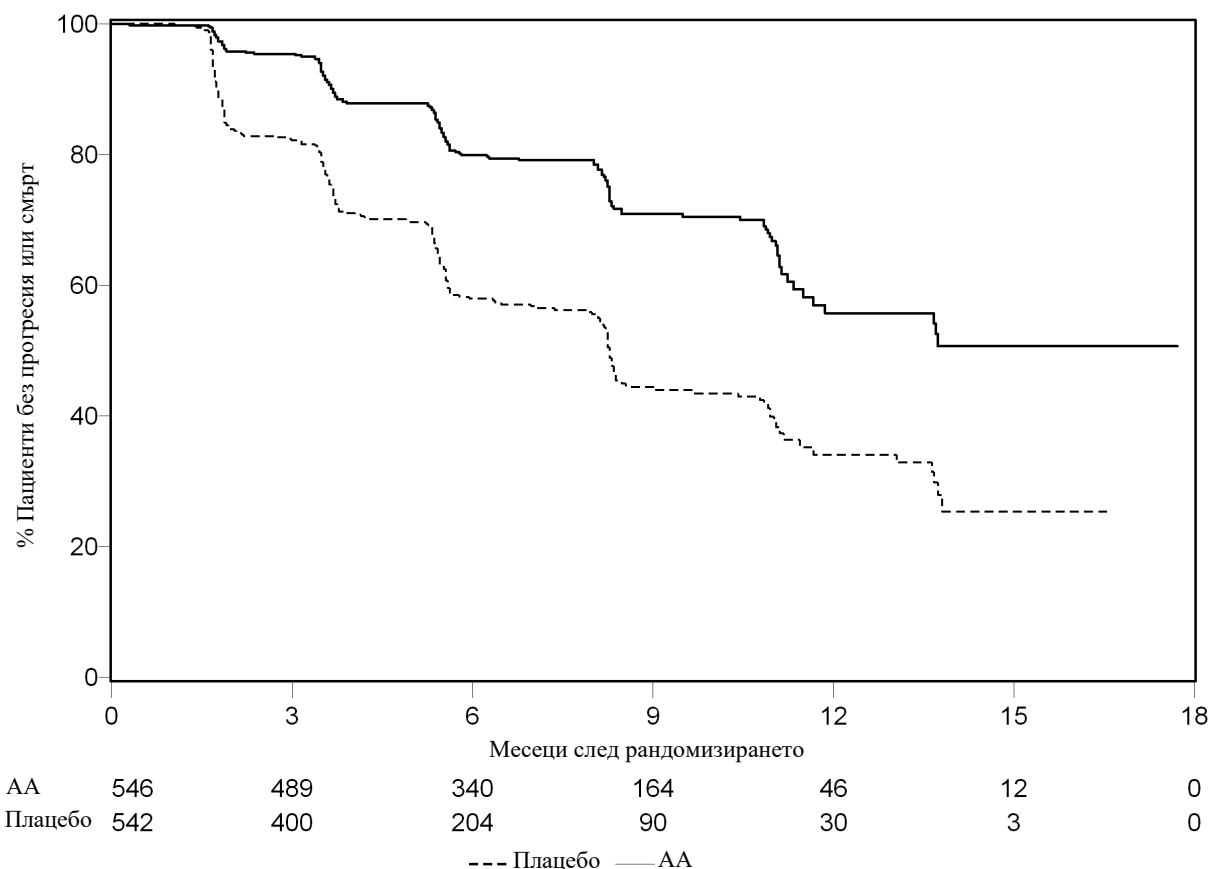
	Абирадеронов ацетат (N = 546)	Плацебо (N = 542)
Преживяемост без рентгенографска прогресия (rPFS)		
Прогресия или смърт	150 (28%)	251 (46%)
Медиана на rPFS в месеци (95% CI)	Не е постигната (11,66; NE)	8,3 (8,12; 8,54)
p-стойност*		< 0,0001
Коефициент на риск** (95% CI)		0,425 (0,347; 0,522)

NE = Не е изчислена

* p-стойността е получена от log-rank тест, стратифициран по изходен ECOG скор (0 или 1)

** Коефициент на риск < 1 в полза на абирадеронов ацетат

Фигура 3: Криви на Каплан-Майер за преживяемост без рентгенографска прогресия при пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналози на LHRH или предшестваща орхиектомия



Данни за пациентите продължават да бъдат събиирани до датата на втория междинен анализ на общата преживяемост (OS). Рентгенографската оценка на изследователя на rPFS, направена като последващ анализ на чувствителността, е представена в таблица 5 и фигура 4.

Шестстотин и седем (607) пациенти са имали рентгенографска прогресия или са починали: 271 (50%) в групата на абиаратеронов ацетат и 336 (62%) в групата на плацебо. Лечението с абиаратеронов ацетат намалява риска от рентгенографска прогресия или смърт с 47% в сравнение с плацебо ($HR = 0,530; 95\% CI: [0,451; 0,623], p < 0,0001$). Медианата на rPFS е 16,5 месеца в групата на абиаратеронов ацетат и 8,3 месеца в групата на плацебо.

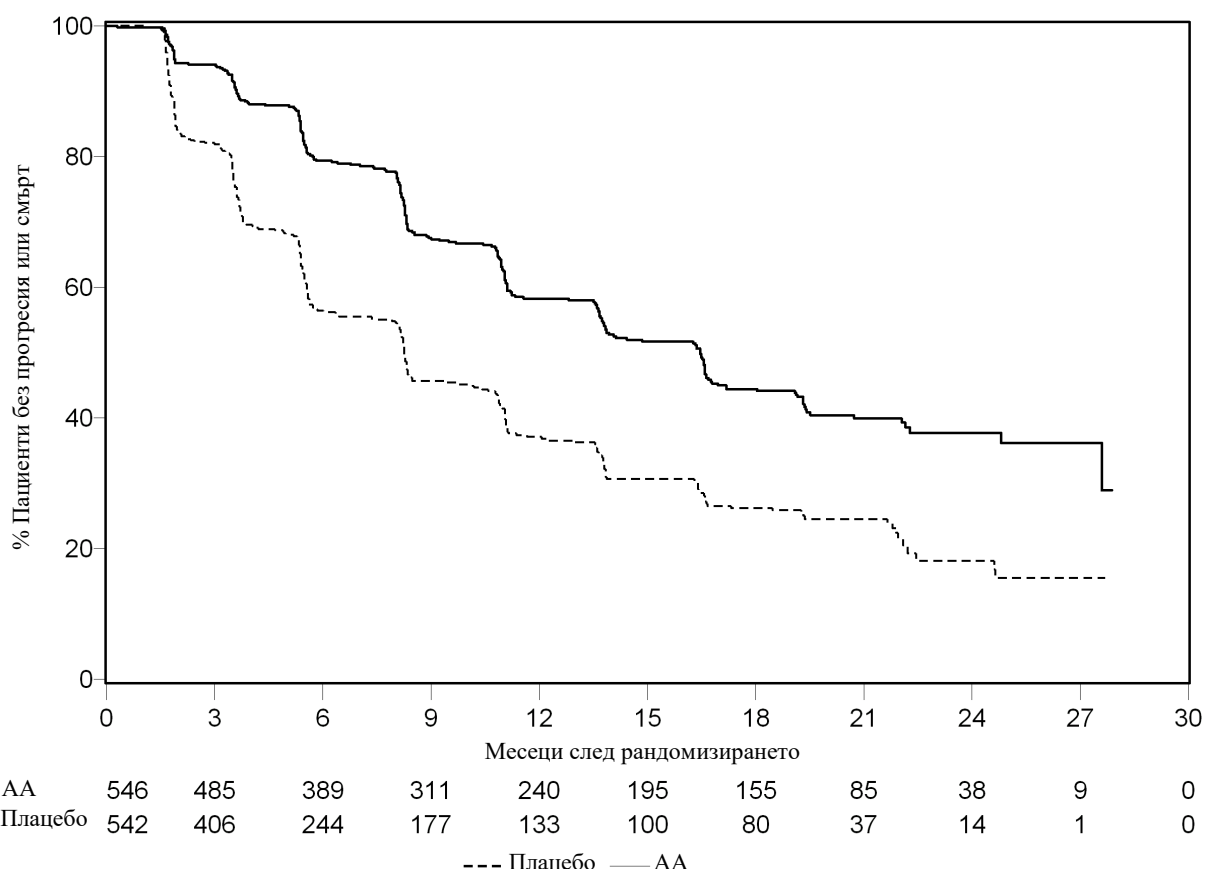
Таблица 5: Проучване 302: Преживяемост без рентгенографска прогресия при пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналоги на LHRH или предшестваща орхиектомия (при втори междинен анализ на общата преживяемост – оценка на изследователя)

	Абиаратеронов ацетат (N = 546)	Плацебо (N = 542)
Преживяемост без рентгенографска прогресия (rPFS)		
Прогресия или смърт	271 (50%)	336 (62%)
Медиана на rPFS в месеци	16,5	8,3
(95% CI)	(13,80; 16,79)	(8,05; 9,43)
p-стойност*	< 0,0001	
Коефициент на риск** (95% CI)	0,530 (0,451; 0,623)	

* p-стойността е получена от log-rank тест, стратифициран по изходен ECOG скор (0 или 1)

** Коефициент на риск < 1 в полза на абиаратеронов ацетат

Фигура 4: Криви на Каплан-Майер за преживяемост без рентгенографска прогресия при пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналоги на LHRH или предшестваща орхиектомия (при втори междинен анализ на общата преживяемост – оценка на изследователя)



АА = Абиаратеронов ацетат

Проведен е планиран междинен анализ (interim analysis, IA) на OS след 333 смъртни случая. Проучването е несляпо с оглед на значимостта на наблюдаваните клинични ползи и на пациентите в групата на плацебо е предложено лечение с абиратеронов ацетат. Общата преживяемост е по-дълга при абиратеронов ацетат спрямо плацебо с 25% понижение на риска от смърт ($HR = 0,752$; 95% CI: [0,606; 0,934], $p = 0,0097$), но данните за OS не са достатъчни и междинните резултати не отговарят на предварително определената граница за спиране със статистическа значимост (вж. таблица 4). Проследяването на преживяемостта е продължило след този IA.

Планираният окончателен анализ за OS е проведен, след като са наблюдавани 741 смъртни случая (средно проследяване 49 месеца). Починали са 65% (354 от 546) от пациентите, лекувани с абиратеронов ацетат, в сравнение със 71% (387 от 542) от пациентите, лекувани с плацебо. Демонстрирана е статистически значима OS в полза на групата, лекувана с абиратеронов ацетат с 19,4% понижение на риска от смърт ($HR = 0,806$; 95% CI: [0,697; 0,931], $p = 0,0033$) и подобреие на средната OS с 4,4 месеца (абиратеронов ацетат 34,7 месеца, плацебо 30,3 месеца) (вж. таблица 6 и фигура 5). Това подобреие е доказано, въпреки че 44% от пациентите в групата на плацебо са получили абиратеронов ацетат като последваща терапия.

Таблица 6: Проучване 302: Обща преживяемост при пациентите, лекувани с абиратеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналоги на LHRH или предшестваща орхиектомия

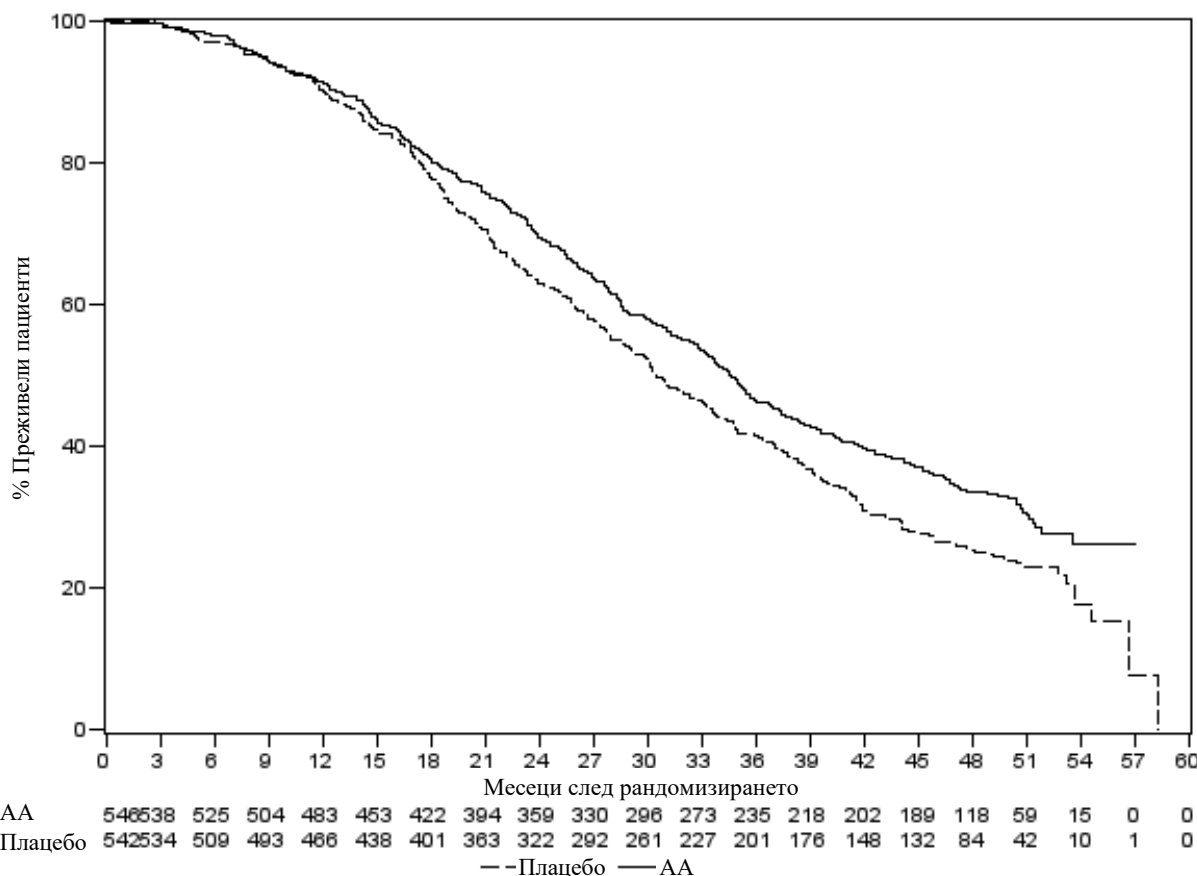
	Абиратеронов ацетат (N = 546)	Плацебо (N = 542)
Междинен анализ за преживяемост		
Смърт (%)	147 (27%)	186 (34%)
МедIANA на преживяемостта (месеци)	Не е постигната	27,2
(95% CI)	(NE; NE)	(25,95; NE)
p-стойност*		0,0097
Коефициент на риск** (95% CI)		0,752 (0,606; 0,934)
Окончателен анализ за преживяемост		
Смърт	354 (65%)	387 (71%)
МедIANA на общата преживяемост (месеци) (95% CI)	34,7 (32,7; 36,8)	30,3 (28,7; 33,3)
p-стойност*		0,0033
Коефициент на риск** (95% CI)		0,806 (0,697; 0,931)

NE = Не е изчислена

* p-стойността е получена от log-rank тест, стратифициран по изходен ECOG скор (0 или 1)

** Коефициент на риск < 1 в полза на абиратеронов ацетат

Фигура 5: Криви на Каплан-Майер за преживяемост при пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналози на LHRH или предшестваща орхиектомия, окончателен анализ



АА = Абиаратеронов ацетат

В допълнение към наблюдаваните подобрения в общата преживяемост и rPFS са демонстрирани ползи на лечението с абиаратеронов ацетат спрямо плацебо при всички показатели на вторични крайни точки, както следва:

Времето до прогресия на PSA съгласно PCWG2 критериите: медианата на времето до прогресия на PSA е 11,1 месеца за пациенти, приемащи абиаратеронов ацетат, и 5,6 месеца за пациенти, приемащи плацебо ($HR = 0,488$; 95% CI: [0,420; 0,568], $p < 0,0001$). Времето до прогресия на PSA приблизително се е удвоило при лечението с абиаратеронов ацетат ($HR = 0,488$). Процентът на пациентите с потвърден PSA отговор е по-голям в групата на абиаратеронов ацетат, отколкото в тази на плацебо (62% спрямо 24%; $p < 0,0001$). При пациенти с измерими мекотъканни заболявания се наблюдава значимо повишен брой пълни и частични отговори на тумора при лечението с абиаратеронов ацетат.

Времето до приложение на опиат срещу карциномната болка: медианата на времето до приложение на опиат срещу болката при простатен карцином по време на окончателния анализ е 33,4 месеца при пациенти, приемащи абиаратеронов ацетат, а при тези, приемащи плацебо, е 23,4 месеца ($HR = 0,721$; 95% CI: [0,614; 0,846], $p < 0,0001$).

Време до започване на цитотоксична химиотерапия: Медианата на времето до започване на цитотоксична химиотерапия е 25,2 месеца при пациенти, приемащи абиаратеронов ацетат, и 16,8 месеца при пациенти, приемащи плацебо ($HR = 0,580$; 95% CI: [0,487; 0,691], $p < 0,0001$).

Време до влошаване на функционалния ECOG скор с ≥ 1 точка: Медианата на времето до влошаване на ECOG скора с ≥ 1 точка е 12,3 месеца при пациенти, приемащи абиаратеронов ацетат, и 10,9 месеца при пациенти, приемащи плацебо (HR = 0,821; 95% CI: [0,714; 0,943]; p = 0,0053).

Следните крайни точки в проучванията показват статистически значимо предимство в полза на лечението с абиаратеронов ацетат:

Обективен отговор: Обективният отговор е определен като процент на пациентите с измеримо заболяване, получили пълен или частичен отговор съгласно RECIST критериите (размерът на лимфните възли на изходно ниво трябва да е ≥ 2 см, за да се счита за таргетна лезия).

Процентът на пациентите с измеримо заболяване на изходно ниво, получили обективен отговор, е 36% в групата на абиаратеронов ацетат и 16% в групата на плацебо (p < 0,0001).

Болка: Лечението с абиаратеронов ацетат значимо намалява риска от прогресия на средния интензитет на болката с 18% в сравнение с плацебо (p = 0,0490). Медианата на времето до прогресия е 26,7 месеца в групата на абиаратеронов ацетат и 18,4 месеца в групата на плацебо.

Време до влошаване на FACT-P (общ скор): лечението с абиаратеронов ацетат намалява риска от влошаване на FACT-P (общ скор) с 22% в сравнение с плацебо (p = 0,0028). Медианата на времето до влошаване на FACT-P (общ скор) е 12,7 месеца в групата на абиаратеронов ацетат и 8,3 месеца в групата на плацебо.

Проучване 301 (пациенти, които са провеждали предходна химиотерапия)

В проучване 301 са включени пациенти, лекувани преди с доцетаксел. Не се изисква те да показват прогресия на заболяването при лечението с доцетаксел, тъй като токсичността от тази химиотерапия може да е довела до прекратяване на лечението. Пациентите продължават на проучваното лечение до прогресия на PSA (потвърдено увеличение с 25% над изходната стойност/надира на пациента) заедно с рентгенографска и симптоматична или клинична прогресия, дефинирани по протокол. Пациенти, лекувани преди с кетоконазол за рак на простатата, са изключени от проучването. Първичната крайна точка за ефикасност е общата преживяемост.

Медианата на възрастта на пациентите, участващи в проучването, е 69 години (диапазон 39-95). Броят на пациентите, лекувани с абиаратеронов ацетат, по расови групи е бели 737 (93,2%), чернокожи 28 (3,5%), азиатци 11 (1,4%) и други 14 (1,8%). Единайсет процента от включените пациенти имат скор 2 на функционалното състояние по скалата на ECOG; 70% имат рентгенографски данни за прогресия на заболяването със или без прогресия на PSA; 70% са получили преди това една цитотоксична химиотерапия, а 30% са получили две. Наличие на чернодробни метастази има при 11% от пациентите, лекувани с абиаратеронов ацетат.

Съгласно планирания анализ, проведен след 552 смъртни случая, са починали 42% (333 от 797) от пациентите, лекувани с абиаратеронов ацетат, в сравнение с 55% (219 от 398) от пациентите, лекувани с плацебо. Статистически значимо подобреие в средната обща преживяемост се наблюдава при пациентите, лекувани с абиаратеронов ацетат (вж. таблица 7).

Таблица 7: Обща преживяемост при пациенти, лекувани с абирадеронов ацетат или с плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс LHRH аналоги или предшестваща орхиектомия

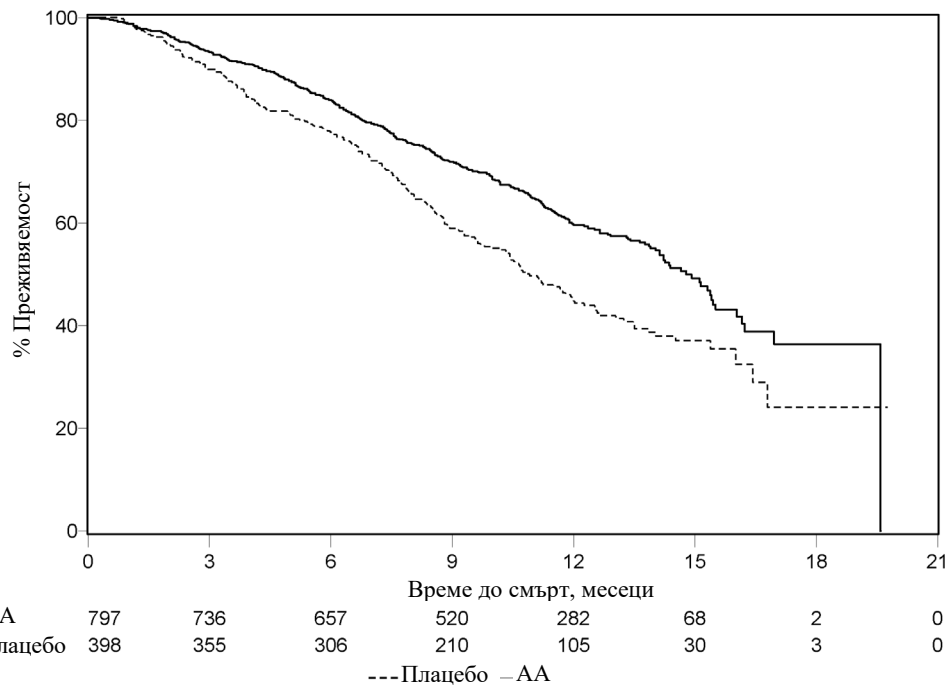
	Абирадеронов ацетат (N = 797)	Плацебо (N = 398)
Първичен анализ на преживяемостта		
Смъртност (%)	333 (42%)	219 (55%)
Медиана на преживяемост (месеци) (95% CI)	14,8 (14,1; 15,4)	10,9 (10,2; 12,0)
p-стойност ^a		< 0,0001
Коефициент на риск (95% CI) ^b		0,646 (0,543; 0,768)
Актуализиран анализ на преживяемостта		
Смъртност (%)	501 (63%)	274 (69%)
Медиана на преживяемост (месеци) (95% CI)	15,8 (14,8; 17,0)	11,2 (10,4; 13,1)
Коефициент на риск (95% CI) ^b		0,740 (0,638; 0,859)

^a p-стойността е получена от log-rank тест, стратифициран по ECOG скор за функционално състояние (0-1 спрямо 2), скор за болка (липса спрямо наличие), брой предишни курсове химиотерапия (1 спрямо 2) и вид на прогресията на заболяването (само PSA спрямо рентгенографска)

^b Коефициентът на риск е получен от стратифициран модел за пропорционалност на риска. Коефициент на риск < 1 е в полза на абирадеронов ацетат

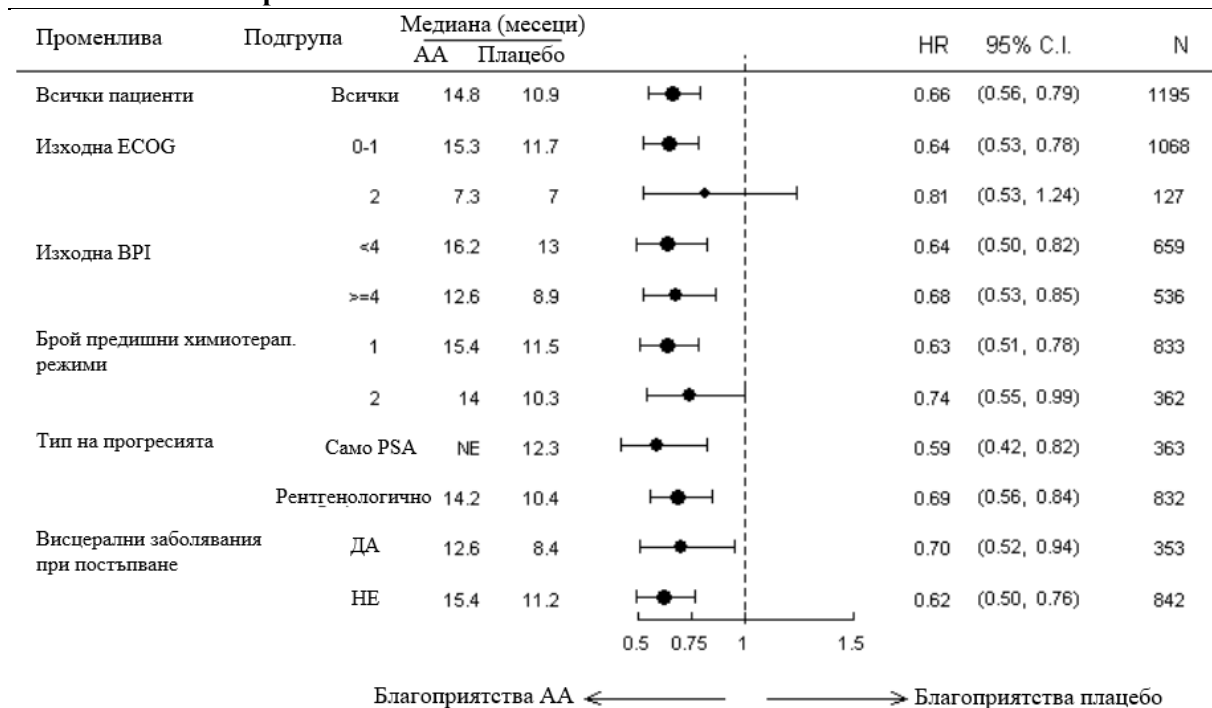
Във всички времеви точки на оценяване след първите няколко месеца на лечение процентът на пациентите останали живи е по-висок при пациенти, лекувани с абирадеронов ацетат, отколкото при пациенти, лекувани с плацебо (вж. фигура 6).

Фигура 6: Криви на Каплан-Майер за преживяемост при пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс LHRH аналоги или предшестваща орхиектомия



Анализите на преживяемостта в подгрупите отчитат съответстващи ползи по отношение на преживяемостта при лечението с абиаратеронов ацетат (вж. фигура 7).

Фигура 7: Обща преживяемост по подгрупи: коефициент на рисък и 95% доверителен интервал



AA = Абиаратеронов ацетат; BPI = Кратък скор на болката; С.И. = Доверителен интервал; ECOG = Скор на функционалното състояние по скалата на Източна кооперативна онкологична група; HR = Коефициент на рисък; NE = Не подлежи на оценка

В допълнение към наблюдаваното подобряване на общата преживяемост, всички вторични крайни точки на проучването са в полза на абирантеронов ацетат и са статистически значими след коригиране за многократно изследване, както следва:

Пациентите, получаващи абирантеронов ацетат, показват значително по-висока обща степен на отговор по отношение на PSA (определен като намаление с $\geq 50\%$ от изходната стойност) в сравнение с пациентите, получаващи плацебо, 38% срещу 10%, $p < 0,0001$.

Медианата на времето до прогресия на PSA е 10,2 месеца за пациенти, лекувани с абирантеронов ацетат и 6,6 месеца за пациенти, лекувани с плацебо ($HR = 0,580$; 95% CI: [0,462; 0,728], $p < 0,0001$).

Медианата на преживяемост без рентгенографска прогресия е 5,6 месеца за пациенти, лекувани с абирантеронов ацетат, и 3,6 месеца за пациенти, лекувани с плацебо ($HR = 0,673$; 95% CI: [0,585; 0,776], $p < 0,0001$).

Болка

Процентът на пациентите с палиативно облекчаване на болката е статистически значимо по-висок в групата на абирантеронов ацетат, отколкото в групата на плацебо (44% срещу 27%, $p = 0,0002$). Пациент с отговор на палиативно лечение на болката се определя като пациент с минимум 30% спад от изходната сила на болката при най-висок интензитет на болката по скалите за кратък скор на болката (BPI-SF) за последните 24 часа без увеличение на скора за приложение на аналгетик, наблюдаван при два последователни прегледа през интервал от 4 седмици. На анализ за палиативно облекчаване на болката са подложени само пациенти със скор на изходната болка ≥ 4 и най-малко един скор на болката след началото на проучването ($N = 512$).

Прогресия на болката се наблюдава при по-малък процент от пациентите, лекувани с абирантеронов ацетат, отколкото при тези, лекувани с плацебо, в месец 6 (22% срещу 28%), месец 12 (30% срещу 38%) и месец 18 (35% срещу 46%). Прогресия на болката се определя като увеличение от изходната сила на болката с $\geq 30\%$ при най-висок интензитет на болката по скалата на BPI-SF през изминалите 24 часа без намаляване на скора за приложение на аналгетик, наблюдаван при две последователни визити или увеличение с $\geq 30\%$ на скора за приложение на аналгетик, наблюдаван при две последователни визити. Времето до прогресия на болката на 25-я персентил е 7,4 месеца в групата на абирантеронов ацетат срещу 4,7 месеца в групата на плацебо.

Скелетно-свързани събития

Скелетно-свързани събития са наблюдавани при по-малък процент от пациентите в групата на абирантеронов ацетат, в сравнение с групата на плацебо на месец 6 (18% срещу 28%), месец 12 (30% срещу 40%) и месец 18 (35% срещу 40%). Времето до първото скелетно-свързано събитие на 25-я персентил от групата на абирантеронов ацетат е два пъти по-дълго от това в контролната група, а именно 9,9 месеца срещу 4,9 месеца. Скелетно-свързано събитие се определя като патологична фрактура, компресия на гръбначния мозък, палиативно лъчелечение на кост или операция на кост.

Педиатрична популация

Европейската агенция по лекарствата освобождава от задължението за предоставяне на резултатите от проучванията с абирантеронов ацетат във всички подгрупи на педиатричната популация при напреднал карцином на простатата. Вижте точка 4.2 за информация относно употреба в педиатрията.

5.2 Фармакокинетични свойства

Фармакокинетиката на абирантерон е проучена след приложение на абирантеронов ацетат при здрави лица, пациенти с напреднал метастатичен карцином на простатата и лица без карцином

с чернодробно или бъбречно увреждане. Абиаратеронов ацетат бързо се превръща *in vivo* в абиаратерон – инхибитор на андрогенната биосинтеза (вж. точка 5.1).

Абсорбция

След перорално приложение на абиаратеронов ацетат на гладно времето за достигане на максимална плазмена концентрация на абиаратерон е приблизително 2 часа.

Приложението на абиаратеронов ацетат с храна, сравнено с това на гладно, води до 10-кратно [AUC] и до 17-кратно [C_{max}] увеличение на средната системна експозиция на абиаратерон в зависимост от съдържанието на мазнини в храната. Предвид обичайното разнообразие в съдържанието и състава на храните, приемът на абиаратеронов ацетат с храна има потенциал да доведе до много различни експозиции. Затова Абиаратерон Mylan не трябва да се приема с храна. Абиаратерон Mylan трябва да се приема като единична доза веднъж дневно на празен стомах. Абиаратерон Mylan трябва да се приема най-малко два часа след хранене и храна не трябва да се приема поне един час след прием на таблетките. Таблетките трябва да се гълтат цели с вода (вж. точка 4.2).

Разпределение

Свързването на ^{14}C -абиаратерон с плазмените протеини в човешката плазма е 99,8%.

Привидният обем на разпределение е приблизително 5 630 l, което предполага, че абиаратерон се разпределя екстензивно в периферните тъкани.

Биотрансформация

След перорално приложение на ^{14}C -абиаратеронов ацетат под формата на капсули, абиаратеронов ацетат се хидролизира до абиаратерон, който след това претърпява метаболизъм, включващ сулфатиране, хидроксилиране и окисление предимно в черния дроб. По-голямата част от радиоактивността в кръвта (приблизително 92%) се открива под формата на метаболити на абиаратерон. От 15 откривани метаболита, 2 са основните метаболити – абиаратеронов сулфат и N-оксид абиаратеронов сулфат, всеки от които представлява около 43% от общата радиоактивност.

Елиминиране

Средният полужivot на абиаратерон в плазмата е приблизително 15 часа въз основа на данните, получени при здрави лица. След перорално приложение на ^{14}C -абиаратеронов ацетат 1 000 mg приблизително 88% от радиоактивната доза се открива във фекалиите и около 5% в урината. Основните съединения, които присъстват във фекалиите, са непроменен абиаратеронов ацетат и абиаратерон (съответно около 55% и 22% от приложената доза).

Бъбречно увреждане

Фармакокинетиката на абиаратеронов ацетат е сравнена при пациенти с терминална бъбречна недостатъчност на установен режим на хемодиализа спрямо контролна група от пациенти с нормална бъбречна функция. Системната експозиция на абиаратерон след единична перорална доза от 1 000 mg не се увеличава при пациенти с терминална бъбречна недостатъчност, които са на диализа. Прилагането при пациенти с бъбречно увреждане, включително и тежко бъбречно увреждане, не изисква намаляване на дозата (вж. точка 4.2). Липсва обаче клиничен опит при пациенти с рак на простатата и тежко бъбречно увреждане. При тези пациенти се препоръчва повишено внимание.

Чернодробно увреждане

Фармакокинетиката на абиаратеронов ацетат е изследвана при пациенти с предшестващо леко или умерено чернодробно увреждане (съответно Child-Pugh клас A и B) и при контролна група от здрави лица. Системната експозиция на абиаратерон след единична перорална доза от 1 000 mg се увеличава с приблизително 11% и 260% съответно при пациенти с леко и умерено предшестващо чернодробно увреждане. Средният полужivot на абиаратерон се удължава до около 18 часа при пациенти с леко чернодробно увреждане и до около 19 часа при пациенти с умерено чернодробно увреждане.

При друго изпитване, фармакокинетиката на абирадерон е изследвана при пациенти с предшестващо тежко ($n = 8$) чернодробно увреждане (Child-Pugh клас C) и при контролна група от 8 здрави лица с нормална чернодробна функция. AUC на абирадерон се увеличава с приблизително 600% и фракцията на несвързаното вещество се увеличава с 80% при пациенти с тежко чернодробно увреждане в сравнение с пациенти с нормална чернодробна функция.

Не се изиска коригиране на дозата при пациенти с предшестващо леко чернодробно увреждане. Използването на абирадеронов ацетат трябва внимателно да се преценява при пациенти с умерено чернодробно увреждане, при които ползата ясно трябва да надхвърля възможния рисък (вж. точки 4.2 и 4.4). Абирадеронов ацетат не трябва да се използва при пациенти с тежко чернодробно увреждане (вж. точки 4.2, 4.3 и 4.4).

При пациенти, които са развили хепатотоксичност по време на лечението, може да се наложи прекъсване на лечението и коригиране на дозата (вж. точки 4.2 и 4.4).

5.3 Предклинични данни за безопасност

Във всички проучвания за токсичност при животни нивата на тестостерон в кръвта са значително понижени. В резултат на това се наблюдава намаляване на теглото на органите, както и морфологични и/или хистопатологични промени в репродуктивните органи и надбъбречните, хипофизната и млечните жлези. Всички промени показват пълна или частична обратимост. Промените в репродуктивните и андроген-чувствителните органи са в съответствие с фармакологията на абирадерон. Всички хормонални промени, свързани с лечението, са обратими или отзивчат след 4-седмичен период на възстановяване.

В проучвания за фертилитета при мъжки и женски плъхове абирадеронов ацетат намалява фертилитета, което е напълно обратимо в рамките на 4 до 16 седмици след спиране на неговия прием.

В проучване за токсичност за развитието при плъхове абирадеронов ацетат повлиява бременността, което включва понижено тегло и преживяемост на фетуса. Наблюдават се ефекти върху външните полови органи, въпреки че абирадеронов ацетат не е тератогенен.

В тези проучвания за фертилитета и токсичност за развитието, проведени при плъхове, всички ефекти са свързани с фармакологичното действие на абирадерон.

Освен промените в репродуктивните органи, наблюдавани във всички проучвания за токсичност при животни, неклиничните данни не показват особен рисък за хора въз основа на конвенционални фармакологични проучвания за безопасност, проучвания за токсичност при многократно прилагане, генотоксичност и карциногенен потенциал. Абирадеронов ацетат не показва карциногенност в 6-месечно проучване при трансгенни мишки (Tg.rasH2). В 24-месечно проучване за карциногенност при плъхове, абирадеронов ацетат повишава честотата на интерстициалните клетъчни неоплазми в тестисите. Счита се, че тази находка е свързана с фармакологичното действие на абирадерон и е специфична за плъховете. Абирадеронов ацетат не е карциногенен при женски плъхове.

Оценка на риска за околната среда (ERA)

Активното вещество абирадерон показва екологичен рисък за водната среда, особено за рибите.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Ядро на таблетката:

Кроскармелоза натрий (E468)
Натриев лаурилсулфат
Повидон
Целулоза, микрокристална (E460)
Лактоза моногидрат
Силициев диоксид, колоиден безводен (E551)
Магнезиев стеарат (E470b)

Филмово покритие:

Поли(винилов алкохол)
Титанов диоксид (E171)
Мацрогол (E1521)
Талк (E553b)

Абиаратерон Mylan 500 mg филмираны таблетки
Червен железен оксид (E172)
Черен железен оксид (E172)

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

3 години

6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Абиаратерон Mylan 500 mg филмираны таблетки:

Опаковка от Al-OPA/Alu/PVC блистери, съдържаща 56, 60 таблетки
Опаковка от Al-OPA/Alu/PVC перфорирани блистери с единични дози, съдържаща 56 x 1,
60 x 1 таблетки
Опаковка от Al-PVC/PE/PVDC блистери, съдържаща 56, 60 таблетки
Опаковка от Al-PVC/PE/PVDC перфорирани блистери с единични дози, съдържаща 56 x 1,
60 x 1 таблетки

Абиаратерон Mylan 1 000 mg филмираны таблетки:

Бутилки от полиетилен с висока плътност (HDPE) с кислород абсорбиращ контейнер, затворени с полипропиленова (PP) капачка със защита срещу отваряне от деца, съдържащи 28,
30 таблетки. Бутилки от полиетилен с висока плътност (HDPE), затворени с полипропиленова (PP) капачка със защита срещу отваряне от деца, съдържащи 28, 30 таблетки.
Опаковка от Al-OPA/Alu/PVC блистери, съдържаща 28, 30 таблетки
Опаковка от Al-OPA/Alu/PVC перфорирани блистери с единични дози, съдържаща 28 x 1,
30 x 1 таблетки

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Поради механизма си на действие, лекарственият продукт може да увреди развиващия се фетус, затова жените, които са бременни или е възможно да са бременни, не трябва да работят с него без защитни средства, например ръкавици.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания. Този лекарствен продукт може да представлява рисък за водните басейни и техните обитатели (вж. точка 5.3).

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Mylan Pharmaceuticals Limited
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart, Dublin 15,
DUBLIN
Ирландия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/21/1571/001
EU/1/21/1571/002
EU/1/21/1571/003
EU/1/21/1571/004
EU/1/21/1571/005
EU/1/21/1571/006
EU/1/21/1571/007
EU/1/21/1571/008
EU/1/21/1571/009
EU/1/21/1571/010
EU/1/21/1571/011
EU/1/21/1571/012
EU/1/21/1571/013
EU/1/21/1571/014
EU/1/21/1571/015
EU/1/21/1571/016

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 20 август 2021 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Подробна информация за този лекарствен продукт е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <http://www.ema.europa.eu>.

ПРИЛОЖЕНИЕ II

- A. ПРОИЗВОДИТЕЛ(И), ОТГОВОРЕН(НИ) ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ**
- Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ДОСТАВКА И УПОТРЕБА**
- В. ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**
- Г. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА БЕЗОПАСНА И ЕФЕКТИВНА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

A. ПРОИЗВОДИТЕЛ(И), ОТГОВОРЕН(НИ) ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ

Име и адрес на производителя(ите), отговорен(ни) за освобождаване на партидите

Remedica Ltd.
Aharnon Street,
Limassol Industrial Estate,
3056 Limassol
Кипър

Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ДОСТАВКА И УПОТРЕБА

Лекарственият продукт се отпуска по лекарско предписание.

В. ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

- Периодични актуализирани доклади за безопасност (ПАДБ)**

Изискванията за подаване на ПАДБ за този лекарствен продукт са посочени в списъка с референтните дати на Европейския съюз (EURD списък), предвиден в чл. 107в, ал. 7 от Директива 2001/83/EО, и във всички следващи актуализации, публикувани на европейския уеб портал за лекарства.

Г. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА БЕЗОПАСНА И ЕФЕКТИВНА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

- План за управление на риска (ПУР)**

Притежателят на разрешението за употреба (ПРУ) трябва да извършва изискваните дейности и действия, свързани с проследяване на лекарствената безопасност, посочени в одобрения ПУР, представен в Модул 1.8.2 на разрешението за употреба, както и във всички следващи одобрени актуализации на ПУР.

Актуализиран ПУР трябва да се подава:

- по искане на Европейската агенция по лекарствата;
- винаги, когато се изменя системата за управление на риска, особено в резултат на получаване на нова информация, която може да доведе до значими промени в съотношението полза/рисък, или след достигане на важен етап (във връзка с проследяване на лекарствената безопасност или свеждане на риска до минимум).

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ДАННИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА И ЛИСТОВКА

A. ДАННИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА

ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА

КАРТОНЕНА КУТИЯ

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Абирадерон Mylan 500 mg филмирани таблетки
абирадеронов ацетат

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО(ИТЕ) ВЕЩЕСТВО(А)

Всяка филмирана таблетка съдържа 500 mg абирадеронов ацетат.

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Съдържа лактоза.

За повече информация вижте листовката.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Филмирани таблетки

56 филмирани таблетки

60 филмирани таблетки

56 x 1 филмирани таблетки

60 x 1 филмирани таблетки

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ

Преди употреба прочетете листовката.

Перорално приложение

Приемайте Абирадерон Mylan поне два часа след хранене и храна не трябва да се приема за най-малко един час след приема на Абирадерон Mylan.

6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Жени, които са бременни или е възможно да са бременни, не трябва да работят с Абирадерон Mylan без ръкавици.

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ**10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА****11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Mylan Pharmaceuticals Limited
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart, Dublin 15,
DUBLIN
Ирландия

12. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/21/1571/001
EU/1/21/1571/002
EU/1/21/1571/003
EU/1/21/1571/004
EU/1/21/1571/005
EU/1/21/1571/006
EU/1/21/1571/007
EU/1/21/1571/008

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Abiraterone Mylan 500 mg

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

PC
SN
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ БЛИСТЕРИТЕ И ЛЕНТИТЕ
БЛИСТЕР**

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Абиратерон Mylan 500 mg филмирани таблетки
абиратеронов ацетат

2. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Mylan Pharmaceuticals Limited

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. ДРУГО

**ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА И
ПЪРВИЧНАТА ОПАКОВКА**

КАРТОНЕНА КУТИЯ И HDPE БУТИЛКА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Абирадерон Mylan 1 000 mg филмирани таблетки
абирадеронов ацетат

2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО(ИТЕ) ВЕЩЕСТВО(А)

Всяка филмирана таблетка съдържа 1 000 mg абирадеронов ацетат.

3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Съдържа лактоза.
За повече информация вижте листовката.

4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА

Филмирани таблетки

28 филмирани таблетки
30 филмирани таблетки
28 x 1 филмирани таблетки
30 x 1 филмирани таблетки

5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ

Преди употреба прочетете листовката.

Перорално приложение

Приемайте Абирадерон Mylan поне два часа след хранене и храна не трябва да се приема за най-малко един час след приема на Абирадерон Mylan.

**6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА
ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО

Жени, които са бременни или е възможно да са бременни, не трябва да работят с Абирадерон Mylan без ръкавици.

8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

Годен до:

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ**10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА****11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Mylan Pharmaceuticals Limited
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart, Dublin 15,
DUBLIN
Ирландия

12. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

EU/1/21/1571/009
EU/1/21/1571/010
EU/1/21/1571/011
EU/1/21/1571/012
EU/1/21/1571/013
EU/1/21/1571/014
EU/1/21/1571/015
EU/1/21/1571/016

13. ПАРТИДЕН НОМЕР

Партида:

14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Само на картонената кутия:
Abiraterone Mylan 1 000 mg

17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД

Само на картонената кутия:

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА

Само на картонената кутия:

PC

SN

NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ БЛИСТЕРИТЕ ИЛИ ЛЕНТИТЕ
БЛИСТЕР**

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Абирагерон Mylan 1 000 mg филмирани таблетки
абирагеронов ацетат

2. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Mylan Pharmaceuticals Limited

3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ

EXP

4. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot

5. ДРУГО

Б. ЛИСТОВКА

Листовка: информация за пациента

Абирадерон Mylan 500 mg филмирани таблетки Абирадерон Mylan 1 000 mg филмирани таблетки абирадеронов ацетат (abiraterone acetate)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Абирадерон Mylan и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Абирадерон Mylan
3. Как да приемате Абирадерон Mylan
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Абирадерон Mylan
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Абирадерон Mylan и за какво се използва

Абирадерон Mylan съдържа лекарство, наречено абирадеронов ацетат. Той се използва за лечението на рак на простатата при възрастни мъже, който се е разпространил и към други части на тялото. Абирадерон Mylan спира производството на тестостерон във Вашия организъм. Това може да забави растежа на рака на простатата.

Когато Абирадерон Mylan се предписва в ранен стадий на заболяването, когато то все още се повлиява от хормонално лечение, Абирадерон Mylan се прилага заедно с лечение, понижаващо нивата на тестостерон (андроген-отнемаща терапия).

Докато приемате това лекарство, Вашият лекар ще Ви предпише и друго лекарство, наречено преднизон или преднизолон. Те имат за цел да намалят вероятността от повишаване на кръвното Ви налягане, задържане на течности в организма или спадане на нивото на елемент, наречен калий, в кръвта.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Абирадерон Mylan

Не приемайте Абирадерон Mylan

- ако сте алергични към абирадеронов ацетат или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6)
- ако сте жена, особено ако сте бременна. Абирадерон Mylan е предназначен за употреба само от мъже
- ако имате тежко увреждане на черния дроб
- в комбинация с Ra-223 (който се използва за лечение на рак на простатата).

Не приемайте това лекарство, ако някое от горните условия се отнася за Вас. Ако не сте сигурни в нещо, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете това лекарство.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете това лекарство:

- ако имате чернодробни проблеми;
- ако са Ви казали, че имате високо кръвно налягане или сърдечна недостатъчност, или ниски нива на калий в кръвта (ниските нива на калий в кръвта могат да повишат риска от проблеми със сърдечния ритъм);
- ако имате други сърдечни или съдови заболявания;
- ако имате неравномерен или ускорен сърдечен ритъм;
- ако имате недостиг на въздух;
- ако имате бързо увеличаване на теглото;
- ако имате подуване на краката, глезните или стъпалата;
- ако сте приемали в миналото лекарство, известно като кетоконазол, за рак на простатата;
- за необходимостта да приемате това лекарство с преднизон или преднизолон;
- за възможните ефекти върху костите Ви;
- ако имате повишени стойности на кръвната захар.

Говорете с Вашия лекар, ако са Ви казали, че имате заболявания на сърцето и кръвоносните съдове, включително проблеми със сърдечния ритъм (аритмия) или ако сте лекувани с лекарствени продукти за тези заболявания.

Говорете с Вашия лекар, ако имате пожълтяване на кожата или на очите, потъмняване на урината или тежко гадене и повръщане, тъй като те може да са признания или симптоми на проблеми с черния дроб. Рядко може да възникне невъзможност на черния дроб да функционира (наречено остра чернодробна недостатъчност), което може да доведе до смърт.

Може да се появи намаление на броя на червените кръвни клетки, понижено желание за секс (либидо), мускулна слабост и/или мускулни болки.

Абирадерон Mylan не трябва да се дава в комбинация с Ra-223, поради възможно повишение на риска от счупване на кост или смърт.

Ако планирате да приемате Ra-223 след лечението с Абирадерон Mylan и преднизон/преднизолон, то Вие трябва да изчакате 5 дни преди да започнете лечението с Ra-223.

Ако не сте сигурни дали някое от горните се отнася за Вас, консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт преди да започнете приема на това лекарство.

Кръвни изследвания

Абирадерон Mylan може да засегне черния Ви дроб без да имате никакви симптоми. Докато приемате това лекарство, Вашият лекар ще изследва периодично кръвта Ви, за да следи за евентуални ефекти върху черния Ви дроб.

Деца и юноши

Това лекарство не е предназначено за употреба при деца и юноши. При случайно поглъщане на Абирадерон Mylan от дете или юноша, незабавно отидете в болница, като вземете листовката с Вас, за да я покажете на лекаря в спешното отделение.

Други лекарства и Абирадерон Mylan

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете каквото и да е лекарство.

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства. Това е важно, защото Абирадерон Mylan може да

засили ефекта на редица лекарства, включително лекарства за сърцето, транквиланти, някои лекарства за диабет, билкови лекарства (напр. жълт кантарион) и други. Вашият лекар може да реши да промени дозата на тези лекарства. Също така някои лекарства могат да засилят или намалят ефектите на Абирадерон Mylan. Това може да доведе до нежелани реакции или Абирадерон Mylan да не действа толкова добре, колкото трябва.

Андроген-отнемащата терапия може да увеличи риска от проблеми със сърдечния ритъм. Уведомете Вашия лекар, ако приемате лекарства:

- използвани за лечение на проблеми със сърдечния ритъм (напр. хинидин, прокаинамид, амиодарон и сotalол);
- за които е известно, че увеличават риска от проблеми със сърдечния ритъм [напр. метадон (използван за облекчаване на болката и като средство за детоксикация при наркозависимост), моксифлоксацин (антибиотик), антипсихотици (използвани при сериозни психични заболявания)].

Говорете с Вашия лекар, ако приемате някои от лекарствата, изброени по-горе.

Абирадерон Mylan с храна

- Това лекарство не трябва да се приема с храна (вижте точка 3, "Как да приемате Абирадерон Mylan").
- Приемането на Абирадерон Mylan с храна може да предизвика нежелани реакции.

Бременност и кърмене

Абирадерон Mylan не е прединачен за употреба при жени.

- **Това лекарство може да причини увреждане на плода, ако се приема от жени, които са бременни.**
- **Жени, които са бременни или е възможно да са бременни, трябва да носят ръкавици, ако се налага да докосват или работят с Абирадерон Mylan.**
- **Ако правите секс с жена, която може да забременее, използвайте презерватив и друг ефективен метод за контрол на раждаемостта.**
- **Ако правите секс с бременна жена, използвайте презерватив за защита на плода.**

Шофиране и работа с машини

Това лекарство не повлиява способността Ви за шофиране и работа с инструменти или машини.

Абирадерон Mylan съдържа лактоза и натрий

- Абирадерон Mylan съдържа лактоза (вид захар). Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него, преди да приемете това лекарство.
- Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на таблетка, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

3. Как да приемате Абирадерон Mylan

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Колко да приемете

Препоръчителната доза е 1 000 mg (две таблетки по 500 mg или една таблетка по 1 000 mg) веднъж дневно.

Прием на лекарството

- Приемайте лекарството през устата.
- **Не приемайте Абирадерон Mylan с храна. Приемът на Абирадерон Mylan с храна може да доведе до абсорбиране в тялото на повече от лекарството, отколкото е необходимо, и това може да предизвика нежелани реакции.**

- **Приемайте Абирадерон Mylan таблетки като единична доза веднъж дневно на празен стомах. Абирадерон Mylan трябва да се приема най-малко два часа след хранене и храна не трябва да се приема за най-малко един час след приема на Абирадерон Mylan.** (вижте точка 2, "Абирадерон Mylan с храна").
- Гълтайте таблетките с вода.
- **За 500 mg:** Не чупете таблетките.
- **За 1 000 mg:** Делителната черта е само за улесняване на счупването, ако Ви е трудно да гълтнете цялата таблетка.
- Абирадерон Mylan се приема с лекарство, наречено преднизон или преднизолон.
Приемайте преднизон или преднизолон точно както Ви е казал Вашият лекар.
- Трябва да приемате преднизон или преднизолон всеки ден, докато приемате Абирадерон Mylan.
- Може да се наложи промяна в количеството преднизон или преднизолон, което приемате, ако имате спешно състояние. Вашият лекар ще Ви информира, ако трябва да промените количеството на приемания от Вас преднизон или преднизолон. Не спирайте приема на преднизон или преднизолон освен ако Вашият лекар не Ви каже.

Вашият лекар може да Ви предпише и други лекарства, докато приемате Абирадерон Mylan и преднизон или преднизолон.

Ако сте приели повече от необходимата доза Абирадерон Mylan

Ако сте приели повече от необходимата доза, независимо се консултирайте с Вашия лекар или отидете в болница.

Ако сте пропуснали да приемете Абирадерон Mylan

- Ако сте забравили да приемете Абирадерон Mylan или преднизон, или преднизолон, продължете с обичайната си доза на следващия ден.
- Ако сте забравили да приемете Абирадерон Mylan или преднизон, или преднизолон повече от един ден, независимо се консултирайте с Вашия лекар.

Ако сте спрели приема на Абирадерон Mylan

Не спирайте приема на Абирадерон Mylan или преднизон, или преднизолон освен ако Вашият лекар не Ви е казал.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Спрете приема на Абирадерон Mylan и независимо посетете лекар, ако забележите някой от следните симптоми:

- мускулна слабост, мускулни потрепвания или сърцебиене (палипитации). Това може да са признаци за ниско ниво на калий в кръвта.

Други нежелани реакции:

Много чести (може да засегнат повече от 1 на 10 души):

Задържане на течност в краката или ходилата, ниско ниво на калий в кръвта, повишени чернодробни функционални показатели, високо кръвно налягане, инфекция на пикочните пътища, диария.

Чести (може да засегнат до 1 на 10 души):

Високи нива на масти в кръвта, болка в гърдите, неравномерен сърден пулс (предсърдно мъждане), сърдечна недостатъчност, ускорен сърден ритъм, тежка инфекция, наречана сепсис (отравяне на кръвта), фрактури на кости, лошо храносмилане, кръв в урината, обрив.

Нечести (може да засегнат до 1 на 100 души):

Проблеми с надбъбречните жлези (проблеми, свързани със солите и водата), нарушен сърден ритъм (аритмия), мускулна слабост и/или мускулни болки.

Редки (може да засегнат до 1 на 1 000 души):

Възпаление на белите дробове (наричано още алергичен алвеолит).

Невъзможност на черния дроб да функционира (наричано още остра чернодробна недостатъчност).

С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):

Инфаркт на сърцето, промени в ЕКГ – електрокардиограма (удължаване на QT интервала), и тежки алергични реакции със затруднено прегълъщане или дишане, подуване на лицето, устните, езика или гърлото или сърбящ обрив.

При мъже, лекувани за рак на простатата, може да настъпи загуба на костна тъкан. Абиаратерон в комбинация с преднизон или преднизолон може да увеличи загубата на костна тъкан.

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване, посочена в Приложение V. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Абиаратерон Mylan

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка, блистера и бутилката след „Годен до“ или „EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Абиаратерон Mylan

Активното вещество е абиаратеронов ацетат. Всяка филмирана таблетка съдържа 500 mg или 1 000 mg абиаратеронов ацетат.

Другите съставки са:

Ядро на таблетката: кроскармелоза натрий (E468), натриев лаурилсулфат, повидон, микрокристална целулоза (E460), лактозаmonoхидрат, колоиден безводен силициев диоксид (E551) и магнезиев стеарат (E470b).

Филмово покритие: поли(винилов алкохол), титанов диоксид (E171), мацрогол (E1521) и талк (E553b). Таблетките от 500 mg съдържат също червен железен оксид (E172) и черен железен оксид (E172).

Вижте точка 2 „Абиаратерон Mylan съдържа лактоза и натрий“.

Как изглежда Абиаратерон Mylan и какво съдържа опаковката

Абиаратерон Mylan 500 mg филмирани таблетки са кафяви, с овална форма (19 mm дължина x 10 mm широчина), с вдълбнато релефно означение “500” от едната страна, налични в блистери, съдържащи 56 или 60 таблетки и в перфорирани блистери с единични дози, съдържащи 56 x 1 или 60 x 1 таблетки.

Абиаратерон Mylan 1 000 mg филмирани таблетки са бели до почти бели, с овална форма (23 mm дължина x 11 mm широчина), с делителна черта от едната страна и гладки от другата страна, налични в бутилки, съдържащи 28 или 30 таблетки и също така се предлага в опаковки с блистери, съдържащи 28, 30 таблетки, и в опаковки с перфорирани блистери с единични дози, съдържащи 28 x 1, 30 x 1 таблетки. Бутилката съдържа и контейнер, абсорбиращ кислород. Не погльщайте контейнера, абсорбиращ кислород, тъй като това би могло да навреди на здравето Ви.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

Притежател на разрешението за употреба и производител

Притежател на разрешението за употреба

Mylan Pharmaceuticals Limited
Damastown Industrial Park,
Mulhuddart, Dublin 15,
DUBLIN
Ирландия

Производител

Remedica Ltd.
Aharnon Street
Limassol Industrial Estate
3056 Limassol
Кипър

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

België/Belgique/Belgien
Viatris
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

Lietuva
Viatris UAB
Tel: +370 5 205 1288

България
Майлан ЕООД
Tel: +359 2 44 55 400

Luxembourg/Luxemburg
Viatris
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00
(Belgique/Belgien)

Česká republika
Viatris CZ s.r.o.
Tel: + 420 222 004 400

Magyarország
Viatris Healthcare Kft.
Tel.: + 36 1 465 2100

Danmark
Viatris ApS
Tlf: +45 28 11 69 32

Malta
V.J. Salomone Pharma Ltd
Tel: + 356 21 22 01 74

Deutschland
Viatris Healthcare GmbH
Tel: +49 800 0700 800

Nederland
Mylan BV
Tel: +31 (0)20 426 3300

Eesti
Viatris OÜ
Tel: + 372 6363 052

Norge
Viatris AS
Tfl: + 47 66 75 33 00

Ελλάδα
Viatris Hellas Ltd
Τηλ: +30 2100 100 002

Österreich
Viatris Austria GmbH
Tel: +43 1 86390

España
Viatris Pharmaceuticals, S.L.
Tel: + 34 900 102 712

Polska
Viatris Healthcare Sp. z o.o.
Tel: + 48 22 546 64 00

France
Viatris Santé
Tél: +33 4 37 25 75 00

Portugal
Mylan, Lda.
Tel: + 351 214 127 200

Hrvatska
Viatris Hrvatska d.o.o.
Tel: +385 1 23 50 599

România
BGP Products SRL
Tel: +40 372 579 000

Ireland
Viatris Limited
Tel: +353 1 8711600

Slovenija
Viatris d.o.o.
Tel: + 386 1 23 63 180

Ísland
Icepharma hf.
Sími: +354 540 8000

Slovenská republika
Viatris Slovakia s.r.o.
Tel: +421 2 32 199 100

Italia
Viatris Italia S.r.l.
Tel: + 39 (0) 2 612 46921

Suomi/Finland
Viatris Oy
Puh/Tel: +358 20 720 9555

Дата на последно преразглеждане на листовката

Други източници на информация

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <http://www.ema.europa.eu>.