

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**  
**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

## **1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Терифлуноמיד Accord 7 mg филмирани таблетки  
Терифлуноמיד Accord 14 mg филмирани таблетки

## **2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

Терифлуноמיד Accord 7 mg филмирани таблетки

Всяка филмирана таблетка съдържа 7 mg терифлуноמיד (teriflunomide).

*Помощно вещество с известно действие*

Всяка таблетка съдържа 79 mg лактоза монохидрат.

Терифлуноמיד Accord 14 mg филмирани таблетки

Всяка филмирана таблетка съдържа 14 mg терифлуноמיד (teriflunomide).

*Помощно вещество с известно действие*

Всяка таблетка съдържа 72 mg лактоза монохидрат.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка б.1.

## **3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА**

Филмирана таблетка (таблетка)

Терифлуноמיד Accord 7 mg филмирани таблетки

Светлозеленикаво-синкаво-сива до бледозеленикаво-синя на цвят филмирана таблетка с шестоъгълна форма, с приблизителни размери 7,3 x 6,9 mm, с вдлъбнато релефно означение "T1" от едната страна и гладка от другата страна.

Терифлуноמיד Accord 14 mg филмирани таблетки

Синя на цвят филмирана таблетка с петъгълна форма, с приблизителни размери 7,3 × 7,2 mm, с вдлъбнато релефно означение "T2" от едната страна и гладка от другата страна.

## **4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

### **4.1 Терапевтични показания**

Терифлуноמיד Accord е показан за лечение на възрастни пациенти и педиатрични пациенти на възраст 10 години и повече, с пристъпно-ремитентна множествена склероза (моля, направете справка с точка 5.1 за важна информация относно популацията, за която е установена ефикасност).

### **4.2 Дозировка и начин на приложение**

Лечението трябва да се започва и провежда под наблюдението на лекар с опит в лечението на множествена склероза.

## Дозировка

### *Възрастни*

При възрастни, препоръчителната доза терифлуномид е 14 mg веднъж дневно.

### *Педиатрична популация (възраст 10 години и повече)*

При педиатрични пациенти (на възраст 10 години и повече), препоръчителната доза зависи от телесното тегло:

- Педиатрични пациенти с телесно тегло >40 kg: 14 mg веднъж дневно.
- Педиатрични пациенти с телесно тегло ≤40 kg: 7 mg веднъж дневно.

Педиатрични пациенти, които достигнат стабилно телесно тегло над 40 kg трябва да преминат на 14 mg веднъж дневно.

## Специални популации

### *Популация в старческа възраст*

Терифлуномид Accord трябва да се прилага с повишено внимание при пациенти на възраст 65 години и повече, поради недостатъчно данни за безопасност и ефикасност.

### *Бъбречно увреждане*

Не е необходимо коригиране на дозата при пациенти с лека, умерена или тежка степен на бъбречно увреждане, които не провеждат диализа.

Не е правена оценка при пациенти с тежка степен на бъбречно увреждане, които провеждат диализа. Терифлуномид е противопоказан при тази популация (вж. точка 4.3).

### *Чернодробно увреждане*

Не е необходимо коригиране на дозата при пациенти с лека и умерена степен на чернодробно увреждане. Терифлуномид е противопоказан при пациенти с тежка степен на чернодробно увреждане (вж. точка 4.3).

### *Педиатрична популация (възраст под 10 години)*

Безопасността и ефикасността на терифлуномид при деца на възраст под 10 години не са установени. Липсват данни.

## Начин на приложение

Филмираните таблетки са предназначени за перорално приложение. Таблетките трябва да се гълтат цели с малко вода. Филмираните таблетки могат да се приемат със или без храна.

## **4.3 Противопоказания**

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

Пациенти с тежко чернодробно увреждане (клас C по Child-Pugh).

Бременни жени или жени с детороден потенциал, които не прилагат надеждна контрацепция по време на лечението с терифлуномид и след него, докато плазмените нива са над 0,02 mg/l (вж. точка 4.6). Трябва да се изключи бременност преди започване на лечението (вж. точка 4.6).

Кърмачки (вж. точка 4.6).

Пациенти с тежки имунодефицитни състояния, например придобит имунодефицитен синдром (СПИН).

Пациенти със значимо нарушение на костномозъчната функция или значима анемия, левкопения, неутропения или тромбоцитопения.

Пациенти с тежка активна инфекция до оздравяване (вж. точка 4.4).

Пациенти с тежка бъбречна недостатъчност, подложени на диализа, тъй като липсва достатъчно клиничен опит при тази група пациенти.

Пациенти с тежка хипопротеинемия, например при нефротичен синдром.

#### **4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

##### Проследяване

###### *Преди лечението*

Преди започване на лечението с терифлуномид трябва да се оценят:

- кръвно налягане
- аланин аминотрансфераза/серумна глутамат-пируват трансaminaза (ALT/SGPT)
- пълна кръвна картина, включително диференциално броење на бели кръвни клетки и брой на тромбоцитите.

###### *По време на лечението*

По време на лечението с терифлуномид трябва да се проследяват:

- кръвно налягане
  - Периодично проверяване
- аланин аминотрансфераза/серумна глутамат-пируват трансaminaза (ALT/SGPT)
  - Чернодробните ензими трябва да се оценяват най-малко на всеки четири седмици през първите 6 месеца от лечението и редовно след това.
  - Да се обмисли допълнително проследяване, когато терифлуномид се прилага при пациенти с предшестващи чернодробни нарушения, прилага се с други потенциално хепатотоксични лекарства, или в зависимост от наличието на клинични признаци и симптоми като необяснимо гадене, повръщане, болка в корема, умора, анорексия или жълтеница и/или тъмна урина. Чернодробните ензими трябва да се оценяват на всеки две седмици през първите 6 месеца от лечението и най-малко на всеки 8 седмици след това, в продължение на 2 години от началото на лечението.
  - При ALT/SGPT между 2 и 3 пъти над горната граница на нормата, проследяването трябва да се извършва ежеседмично.
- пълна кръвна картина трябва да се изследва според клиничните признаци и симптоми (напр. инфекции) по време на лечението.

##### Процедура за ускорено елиминиране

Елиминирането на терифлуномид от плазмата е бавно. Без процедура за ускорено елиминиране са необходими средно 8 месеца за достигане на плазмени концентрации под 0,02 mg/l, въпреки че поради индивидуални различия в клирънса на веществото, това може да отнеме до 2 години. Процедурата за ускорено елиминиране може да се приложи по всяко време след преустановяване на лечението с терифлуномид (вж. точки 4.6 и 5.2 за детайли относно процедурата).

## Чернодробни ефекти

При пациенти, приемащи терифлуномид, са наблюдавани повишения на чернодробните ензими (вж. точка 4.8). Тези повишения са настъпили главно през първите 6 месеца от лечението.

По време на лечението с терифлуномид са наблюдавани случаи на лекарственоиндуцирано чернодробно увреждане (drug-induced liver injury – DILI), понякога животозастрашаващо. Повечето случаи на DILI са възникнали с време до началото няколко седмици или няколко месеца след започване на лечението с терифлуномид, но DILI може да се появи и при продължителна употреба.

Рискът за повишаване на чернодробните ензими и DILI при терифлуномид може да бъде по-висок при пациенти с предшестващо чернодробно нарушение, съпътстващо лечение с други хепатотоксични лекарства и/или консумация на значителни количества алкохол. Поради това пациентите трябва да бъдат внимателно проследявани за признаци и симптоми на чернодробно увреждане.

Терапията с терифлуномид трябва да се преустанови и да се обмисли ускорена процедура за елиминиране, ако има съмнение за чернодробно увреждане. Ако се потвърди повишение на чернодробните ензими (повече от 3 пъти над ГН), терапията с терифлуномид трябва да се преустанови.

В случай на преустановяване на лечението трябва да се провеждат чернодробни изследвания до нормализиране на нивата на трансаминазите.

## Хипопротеинемия

Тъй като терифлуномид се свързва във висока степен с плазмените белтъци и степента на свързване зависи от концентрацията на албумин, при пациенти с хипопротеинемия, например при нефротичен синдром, се очаква плазмените концентрации на несвързания терифлуномид да са повишени. Терифлуномид не трябва да се прилага при пациенти в състояния на тежка хипопротеинемия.

## Кръвно налягане

По време на лечение с терифлуномид може да настъпи повишаване на кръвното налягане (вж. точка 4.8). Кръвното налягане трябва да се проверява преди започване на лечението с терифлуномид и периодично след това. Повишеното кръвно налягане трябва да се лекува по подходящ начин преди започване и по време на лечението с терифлуномид.

## Инфекции

Започването на лечение с терифлуномид трябва да се отложи при пациенти с тежка активна инфекция до излекуването ѝ.

При плацебо-контролирани проучвания с терифлуномид не е наблюдавано увеличаване на сериозните инфекции (вж. точка 4.8). Предвид обаче имуномодулиращия ефект на терифлуномид, ако пациентът развие сериозна инфекция, трябва да се обмисли спиране на лечението с терифлуномид, а преди възобновяване на терапията трябва да се оценят отново ползите и рисковете. Поради дългия полуживот може да се обмисли ускорено елиминиране с холестирамин или въглен.

Пациентите, получаващи терифлуномид, трябва да бъдат инструктирани да уведомяват лекаря при поява на симптоми на инфекции. Пациентите с активни остри или хронични инфекции не трябва да започват лечение с терифлуномид, докато инфекциите не бъдат излекувани.

Безопасността на терифлуномид при индивиди с латентна туберкулозна инфекция не е установена, тъй като при клиничните изпитвания не е извършван систематично скрининг за туберкулоза. Пациентите с положителен резултат при скрининг за туберкулоза трябва да бъдат лекувани според стандартната медицинска практика преди терапията.

### Респираторни реакции

Има съобщения за интерстициална белодробна болест (ИББ), както и случаи на белодробна хипертония при лечение с терифлуномид по време на постмаркетинговата употреба. Рискът може да бъде повишен при пациенти с анамнеза за ИББ.

ИББ може да се появи остро по всяко време на лечението с различна клинична картина. ИББ може да бъде с летален изход. Нова поява или влошаване на белодробните симптоми, като например упорита кашлица и диспнея, могат да станат причина за преустановяване на лечението и за по-нататъшни изследвания при нужда. Ако е необходимо спиране на лекарствения продукт, трябва да се обмисли започване на процедура за ускорено елиминиране.

### Хематологични ефекти

Наблюдавано е средно намаляване с по-малко от 15% спрямо изходното ниво, засягащо броя на белите кръвни клетки (вж. точка 4.8). Като предпазна мярка преди започване на лечението трябва да има скорошно изследване на пълна кръвна картина, включително диференциално броене на белите кръвни клетки и брой тромбоцити, както и изследване на пълна кръвна картина по време на лечението при необходимост според клиничните признаци и симптоми (например инфекции).

При пациенти с предшестваща анемия, левкопения и/или тромбоцитопения, а също и при пациенти с нарушена функция на костния мозък или при такива с риск от потискане на костния мозък, рискът от хематологични нарушения е по-висок. При възникване на такива ефекти трябва да се обмисли процедурата за ускорено елиминиране (вж. по-горе) за намаляване на плазмените нива на терифлуномид.

В случаи на тежки хематологични реакции, включително панцитопения, терифлуномид и всяко съпътстващо миелосупресивно лечение трябва да се преустановят и да се обмисли приложението на процедура за ускорено елиминиране на терифлуномид.

### Кожни реакции

Съобщени са случаи на сериозни кожни реакции, понякога с летален изход, включително синдром на Stevens-Johnson (SJS), токсична епидермална некролиза (TEN) и лекарствена реакция с еозинофилия и системни симптоми (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms, DRESS) при употреба на терифлуномид.

Ако се наблюдават кожни и/или лигавични реакции (улцерозен стоматит), които предизвикват съмнение за тежки генерализирани кожни реакции (синдром на Stevens-Johnson, токсична епидермална некролиза - синдром на Lyell или лекарствена реакция с еозинофилия и системни симптоми), терифлуномид и всяко друго възможно свързано с тези реакции лечение трябва да се преустановят и незабавно да се приложи процедура за ускорено елиминиране. В такива случаи при пациентите не трябва да има повторна експозиция на терифлуномид (вж. точка 4.3).

При употреба на терифлуномид се съобщава за нова поява на псориазис (включително пустулозен псориазис) и влошаване на съществуващ от преди псориазис. Може да се обмисли прекратяване на лечението и започване на процедура за ускорено елиминиране, като се вземе предвид заболяването на пациента и медицинската анамнеза.

## Периферна невропатия

При пациенти, приемащи терифлуномид, има съобщения за случаи на периферна невропатия (вж. точка 4.8). Повечето пациенти са имали подобрене след преустановяване на лечението с терифлуномид. Обаче е имало широка вариабилност в крайния изход, например при някои пациенти невропатията е отзвучала, а при други пациенти симптомите са персистирали. Ако пациент, приемащ терифлуномид, развие потвърдена периферна невропатия, обмислете преустановяване на терапията с терифлуномид и извършване на процедура за ускорено елиминиране.

## Ваксинация

Две клинични проучвания са показали, че ваксинациите към инактивиран неоантиген (първа ваксинация) или вече срещан антиген (повторна експозиция) са безопасни и ефективни по време на лечение с терифлуномид. Употребата на живи атенюирани ваксини може да носи риск от инфекции и следователно трябва да се избягва.

## Имуносупресивни или имуномодулиращи терапии

Тъй като лефлуномид е изходното съединение на терифлуномид, не се препоръчва съпътстващо приложение на терифлуномид и лефлуномид. Съпътстващо приложение с ангинеопластични и имуносупресивни терапии, използвани за лечение на МС, не е оценявано. Проучвания за безопасност, при които терифлуномид е прилаган съпътстващо с интерферон бета или с глатирамеров ацетат за срок до една година, не са показали никакви конкретни съображения за безопасност, но е наблюдавана по-висока честота на нежеланите реакции в сравнение с монотерапията с терифлуномид. Дългосрочната безопасност на тези комбинации при лечението на множествената склероза не е установена.

## Преминаване към/или от лечение с терифлуномид

На базата на клиничните данни, свързани със съпътстващото приложение на терифлуномид с интерферон бета или с глатирамеров ацетат, не се изисква период на изчакване при започване на терифлуномид след интерферон бета или глатирамеров ацетат, или при започването на интерферон бета или глатирамеров ацетат след терифлуномид.

Поради дългия полуживот на натализумаб едновременна експозиция, и следователно имунни ефекти, могат да настъпват до 2-3 месеца след преустановяване на натализумаб, ако приложението на терифлуномид е започнало веднага. Поради това е необходимо повишено внимание при преминаване на пациентите от натализумаб на терифлуномид.

Въз основа на полуживота на финголимод, за очистването му от циркулацията е необходим период от 6 седмици без лечение, а за възстановяване на лимфоцитите в нормалните им граници е необходим период от 1 до 2 месеца след преустановяване на лечението с финголимод. Започването на терифлуномид през този период ще има за резултат съпътстваща експозиция на финголимод. Това може да доведе до адитивен ефект върху имунната система, поради което се налага повишено внимание.

При пациенти с МС медианата на  $t_{1/2z}$  е била приблизително 19 дни след многократно приложение на дози от 14 mg. Ако се вземе решение за преустановяване на лечението с терифлуномид, през периода, равен на 5 полуживота (приблизително 3,5 месеца, но може и да е по-дълъг при някои пациенти), започването на други терапии ще има за резултат съпътстваща експозиция на терифлуномид. Това може да доведе до адитивен ефект върху имунната система, поради което се налага повишено внимание.

## Влияние върху определянето на нивата на йонизиран калций

Възможно е измерването на нивата на йонизиран калций да покаже фалшиво понижени стойности при лечение с лефлуномид и/или терифлуномид (активният метаболит на лефлуномид) в зависимост от вида на използвания анализатор на йонизиран калций (напр. кръвно-газов анализатор). Поради това при пациентите, лекувани с лефлуномид или терифлуномид, е необходимо да се провери достоверността на измерените понижени нива на йонизиран калций. В случай на съмнителни резултати се препоръчва да се определи общата концентрация на албумин-коригиран калций в серума.

## Педиатрична популация

### *Панкреатит*

В педиатричното клинично изпитване са наблюдавани случаи на панкреатит, понякога остър, при пациенти, получаващи терифлуномид (вж. точка 4.8). Клиничните симптоми включват коремна болка, гадене и/или повръщане. При тези пациенти серумната амилаза и липаза са били повишени. Времето до поява варира от няколко месеца до три години. Пациентите трябва да бъдат информирани за характерните симптоми на панкреатит. При съмнение за панкреатит трябва да се изследват панкреасните ензими и съответните лабораторни показатели. Ако се потвърди наличие на панкреатит, терифлуномид трябва да се преустанови и да се започне процедура за ускорено елиминиране (вж. точка 5.2).

## Помощни вещества с известно действие

### *Лактоза*

Тъй като Терифлуномид Accord таблетки съдържат лактоза, пациенти с редки наследствени проблеми на галактозна непоносимост, пълен лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат този лекарствен продукт.

### *Натрий*

Този лекарствен продукт съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на таблетка, т.е. практически не съдържа натрий.

## **4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

### Фармакокинетични взаимодействия на други вещества с терифлуномид

Основният път на биотрансформация на терифлуномид е хидролиза, а окислението е второстепенен път.

### *Мощни индуктори на цитохром P450 (CYP) и на транспортерите*

Съпътстващото многократно приложение на дози (600 mg веднъж дневно в продължение на 22 дни) рифампицин (индуктор на CYP2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 3A), както и на индуктор на ефлуксните транспортери, Р-гликопротеин [P-gp] и протеин на резистентност на рак на гърдата [BCRP], с терифлуномид (70 mg единична доза) е довело до намаляване приблизително с 40% на експозицията на терифлуномид. Рифампицин и други известни мощни индуктори на CYP и транспортерите, като например карбамазепин, фенобарбитал, фенитоин и жълт кантарион, трябва да се прилагат с повишено внимание по време на лечението с терифлуномид.

### *Холестирамин или активен въглен*

Препоръчва се пациентите, приемащи терифлуномид, да не бъдат лекувани с холестирамин или активен въглен, освен ако не се цели ускорено елиминиране, тъй като това води до бързо и значимо



намаляване на плазмената концентрация. Смята се, че механизмът е свързан с прекъсване на ентерохепаталния кръговрат и/или с гастроинтестинално почистване на терифлуномид.

#### Фармакокинетични взаимодействия на терифлуномид с други вещества

##### *Ефект на терифлуномид върху субстрати на CYP2C8: репаглинид*

Налице е повишаване на средната  $C_{max}$  и AUC на репаглинид (съответно с 1,7 и с 2,4 пъти) след многократно приложение на терифлуномид, което показва, че терифлуномид е инхибитор на CYP2C8 *in vivo*. Поради това е необходимо повишено внимание при употреба на лекарствени продукти, които се метаболизират от CYP2C8, като например репаглинид, паклитаксел, пиоглитазон или розиглитазон, по време на лечение с терифлуномид.

##### *Ефект на терифлуномид върху перорални контрацептиви: 0,03 mg етинилестрадиол и 0,15 mg левоноргестрел*

Налице е повишаване на средната  $C_{max}$  и AUC<sub>0-24</sub> на етинилестрадиол (съответно 1,58 и 1,54 пъти) и на  $C_{max}$  и AUC<sub>0-24</sub> на левоноргестрел (съответно 1,33 и 1,41 пъти) след многократно приложение на терифлуномид. Въпреки че не се очаква това взаимодействие на терифлуномид да има неблагоприятно влияние върху ефикасността на пероралните контрацептиви, това трябва да се има предвид при избора и адаптирането на лечението с перорални контрацептиви, които се използват в комбинация с терифлуномид.

##### *Ефект на терифлуномид върху субстрати на CYP1A2: кофеин*

Многократно приложени дози терифлуномид намаляват средната  $C_{max}$  и AUC на кофеина (субстрат на CYP1A2) съответно с 18% и 55%, което предполага, че терифлуномид може да е слаб индуктор на CYP1A2 *in vivo*. Поради това лекарствени продукти, които се метаболизират чрез CYP1A2 (като например дулоксетин, алосетрон, теофилин и тизанидин), трябва да се използват внимателно по време на лечението с терифлуномид, тъй като това би могло да доведе до намаляване на ефикасността на тези лекарствени продукти.

##### *Ефект на терифлуномид върху варфарин*

Многократното приложение на дози терифлуномид не е имало ефект върху фармакокинетиката на S-варфарин, което показва, че терифлуномид не е нито инхибитор, нито индуктор на CYP2C9. Наблюдавано е обаче намаление с 25% на пиковите стойности на международното нормализирано съотношение (INR) при съпътстващо приложение на терифлуномид и варфарин в сравнение с самостоятелното приложение на варфарин. Поради това при съпътстващо приложение на варфарин с терифлуномид се препоръчва внимателно проследяване и мониториране на INR.

##### *Ефект на терифлуномид върху субстрати на транспортера на органични аниони 3 (OAT3)*

Налице е повишаване на средната  $C_{max}$  и AUC на цефаклор (съответно с 1,43 и с 1,54 пъти) след многократно приложение на терифлуномид, което предполага, че терифлуномид е инхибитор на OAT3 *in vivo*. Поради това се препоръчва повишено внимание, когато терифлуномид се прилага едновременно със субстрати на OAT3, като например цефаклор, бензилпеницилин, ципрофлоксацин, индометацин, кетопрофен, фуросемид, циметидин, метотрексат, зидовудин.

##### *Ефект на терифлуномид върху субстрати на BCRP и/или субстрати на полипептиди B1 и B3, транспортиращи органични аниони (OATP1B1/B3):*

Налице е повишаване на средната  $C_{max}$  и AUC на розувастатин (съответно 2,65 и 2,51 пъти) след многократно приложение на дози терифлуномид. Това повишаване на плазмената експозиция на розувастатин, обаче, не е оказало явно влияние върху активността на HMG-CoA редуктазата. Препоръчва се намаляване с 50% на дозата на розувастатин при съпътстващото му приложение с терифлуномид. При останалите субстрати на BCRP (напр. метотрексат, топотекан, сулфасалазин, даунорубицин, доксорубицин) и семейството на OATP, особено инхибиторите на HMG-Co редуктазата (напр. симвастатин, аторвастатин, правастатин, метотрексат, нат еглинид, репаглинид,

рифампицин), при съпътстващо приложение с терифлуномид е необходимо повишено внимание. Пациентите трябва да се проследяват внимателно за признаци и симптоми на прекомерна експозиция на тези лекарствени продукти и да се обмисли намаляване на тяхната доза.

#### **4.6 Фертилитет, бременност и кърмене**

##### Приложение при мъже

Приема се, че рискът от медурирана от мъжа ембриофетална токсичност по време на лечение с терифлуномид е нисък (вж. точка 5.3).

##### Бременност

Има ограничени данни от употребата на терифлуномид при бременни жени. Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3).

Терифлуномид може да предизвика сериозни вродени дефекти, когато се прилага по време на бременност. Терифлуномид е противопоказан по време на бременност (вж. точка 4.3).

Жените с детороден потенциал трябва да използват ефективна контрацепция по време на лечението и след лечението, докато плазмената концентрация на терифлуномид е над 0,02 mg/l. През този период жените трябва да обсъдят с лекуващия лекар всички свои намерения да спрат или да променят контрацепцията. Децата от женски пол и/или родителите/полагащите грижи за деца от женски пол трябва да бъдат информирани за необходимостта да се свържат с лекуващия лекар, след като детето от женски пол на лечение на терифлуномид получи менструация. Необходимо е да се проведе консултация на новите пациенти с детороден потенциал относно контрацепцията и потенциалния риск за плода. Трябва да се обмисли насочване към гинеколог.

Пациентите трябва да бъдат инструктирани да преустановят терифлуномид и незабавно да уведомят лекаря с цел извършване на тест за бременност, ако има някакво забавяне на менструацията или други причини да се подозира бременност, като при положителен резултат от изследването лекарят и пациентът трябва да обсъдят риска за бременността. Възможно е бързото намаляване на нивото на терифлуномид в кръвта, чрез прилагане на описаната по-долу процедура за ускорено елиминиране, при първото закъснение на менструацията, да доведе до намаляване на риска за фетуса.

При жени на лечение с терифлуномид, които желаят да забременеят, приложението на лекарствения продукт трябва да бъде спряно като се препоръчва и процедура за ускорено елиминиране, с цел по-бързо достигане на концентрация под 0,02 mg/l (вижте по-долу).

Ако не се приложи процедура за ускорено елиминиране, може да се очаква плазменото ниво на терифлуномид да остане над 0,02 mg/l в продължение на средно 8 месеца, но при някои пациенти е възможно да са необходими до 2 години за достигане на плазмена концентрация под 0,02 mg/l. Поради това плазмената концентрация на терифлуномид трябва да се измери, преди жената да прави опити за забременяване. След като се установи, че плазмената концентрация на терифлуномид е под 0,02 mg/l, трябва да се извърши повторно измерване на плазмената концентрация след интервал от минимум 14 дни. Ако и двете плазмени концентрации са под 0,02 mg/l, не се очаква риск за фетуса.

За допълнителна информация относно изследването на проби, моля, свържете се с притежателя на разрешението за употреба или с неговия локален представител (вж. точка 7).

## *Процедура за ускорено елиминиране*

След преустановяване на лечението с терифлуномид:

- прилага се холестирамин 8 g по 3 пъти дневно за период от 11 дни. В случай че холестирамин 8 g три пъти дневно не се понася добре, може да се приложи холестирамин 4 g три пъти дневно;
- алтернативно се прилага 50 g активен въглен на прах на всеки 12 часа в продължение на 11 дни.

След всяка от двете алтернативни процедури за ускорено елиминиране обаче се изисква и верифициране чрез 2 отделни теста през интервал от най-малко 14 дни, както и период на изчакване от един и половина месеца между първата поява на плазмена концентрация под 0,02 mg/l и оплождането.

Както холестирамин, така и активният въглен на прах, могат да повлияят върху абсорбцията на естрогените и прогестогените до степен, че да не може да се гарантира надеждна контрацепция с перорални контрацептиви в периода на процедурата за ускорено елиминиране с холестирамин или активен въглен на прах. Препоръчва се приложение на алтернативни методи за контрацепция.

## Кърмене

Проучвания при животни показват екскреция на терифлуномид в млякото. Терифлуномид е противопоказан по време на кърмене (вж. точка 4.3).

## Фертилитет

Данните от проучвания при животни не показват ефект върху фертилитета (вж. точка 5.3). Въпреки че липсват данни при хора, не се очаква ефект върху фертилитета при мъже и жени.

## **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Терифлуномид Accord не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

В случай на нежелани реакции, като например замаяване, което се съобщава при лефлуномид, основното вещество, може да е нарушена способността на пациентите за концентрация и адекватна реакция. В такива случаи пациентите трябва да се въздържат от шофиране на коли и работа с машини.

## **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

### Обобщение на профила за безопасност

Най-често съобщаваните нежелани реакции при лекуваните с терифлуномид (7 mg и 14 mg) пациенти са: главоболие (17,8%, 15,7%), диария (13,1%, 13,6%), повишена ALT (13%, 15%), гадене (8%, 10,7%) и алопеция (9,8%, 13,5%). Най-общо главоболието, диарията, гаденето и алопецията са леки до умерени, преходни и рядко са водили до прекратяване на лечението.

Терифлуномид е основният метаболит на лефлуномид. Профилът на безопасност на лефлуномид при пациенти, страдащи от ревматоиден артрит или псориатичен артрит, може да е съотносим при предписване на терифлуномид на пациенти с МС.

### Табличен списък на нежеланите реакции

Терифлуномид е оценен при общо 2 267 пациенти с експозиция на терифлуномид (1 155 на

терифлуномид 7 mg и 1 112 на терифлуномид 14 mg) веднъж дневно при медиана на продължителност около 672 дни в четири плацебо-контролирани проучвания (1 045 и 1 002 пациенти съответно на терифлуномид 7 mg и 14 mg) и едно проучване с активен сравнителен продукт (110 пациенти във всяка от групите на лечение с терифлуномид) при възрастни пациенти с пристъпни форми на МС (пристъпна множествена склероза, ПМС).

По-долу са изброени нежеланите реакции, съобщени при терифлуномид в плацебо-контролирани проучвания при възрастни пациенти, докладвани за терифлуномид 7 mg или 14 mg от клинични проучвания при възрастни пациенти. Честотите са дефинирани чрез прилагане на следната конвенция: 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). Във всяка група по честота нежеланите реакции са представени в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.

Системо-органи класове	Много чести	Чести	Нечести	Редки	Много редки	С неизвестна честота
Инфекции и инфестации		Грип, Инфекция на горните дихателни пътища, Инфекция на пикочните пътища Бронхит, Синузит, Фарингит, Цистит, Вирусен гастроентерит, Орален херпес, Зъбна инфекция, Ларингит, <i>Tinea pedis</i>	Тежки инфекции, включително сепсис <sup>a</sup>			
Нарушения на кръвта и лимфната система		Неутропения <sup>b</sup> Анемия	Лека тромбоцитопения (тромбоцити <100 G/l)			
Нарушения на имунната система		Леки алергични реакции	Реакции на свръхчувствителност (от бърз или от забавен тип), включително анафилаксия и ангиоедем			
Психични нарушения		Тревожност				
Нарушения на нервната система	Главоболие	Парестезия Ишиас, Синдром на карпалния тунел	Хиперестезия, Невралгия, Периферна невропатия			
Сърдечни нарушения		Палпитации				
Съдови нарушения		Хипертония <sup>b</sup>				
Респираторни, гръдни и медиастинални нарушения			Интерстициална белодробна болест			Белодробна хипертония

Системо-органи класове	Много чести	Чести	Нечести	Редки	Много редки	С неизвестна честота
Стомашно-чревни нарушения	Диария, Гадене	Панкреатит <sup>б,в</sup> Болка в горната част на корема Повръщане, Зъбобол	Стоматит, Колит			
Хепатобилиарни и нарушения	Повишена аланин аминотрансфераза (ALT) <sup>б</sup>	Повишена гама-глутамилтрансфераза (GGT) <sup>б</sup> , Повишена аспартат аминотрансфераза <sup>б</sup>		Остър хепатит		Лекарствено индуцирано чернодробно увреждане (DILI)
Нарушения на метаболизма и храненето			Дислипидемия			
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Алопеция	Обрив, Акне	Нарушения на ноктите, Псориазис (включително пустулозен) <sup>а,б</sup> Тежки кожни реакции <sup>а</sup>			
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан		Мускулно-скелетна болка, Миалгия, Артралгия				
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища		Полакиурия				
Нарушения на възпроизводителната система и гърдата		Менорагия				
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение		Болка, Астения				

Системо-органични класове	Много чести	Чести	Нечести	Редки	Много редки	С неизвестна честота
Изследвания		Намаляване на теглото, Намален брой неутрофили <sup>б</sup> , Намален брой бели кръвни клетки <sup>б</sup> , Повишена креатинфосфокиназа в кръвта				
Наранявания, отравяния и усложнения, възникнали в резултат на интервенции			Пост-травматична болка			

<sup>а</sup> моля, вижте подробното описание

<sup>б</sup> вижте точка 4.4

<sup>в</sup> честотата при деца е “чести” на базата на контролирано клинично проучване при педиатрични пациенти; честотата е “нечести” при възрастни

#### Описание на избрани нежелани реакции

##### *Алопеция*

Алопецията се съобщава като изтъняване на косата, намалена плътност на косата, косопад, свързан или не с промяна в структурата на косъма, при 13,9% от пациентите, лекувани с 14 mg терифлуномид, спрямо 5,1% от пациентите, лекувани с плацебо. Повечето случаи са описани като дифузни или генерализирани по целия скалп (без съобщения за пълно оплешивяване) и най-често са настъпвали през първите 6 месеца, като са отзвучали при 121 от 139 (87,1%) от пациентите, лекувани с терифлуномид 14 mg. Прекъсване на лечението поради алопеция е настъпило при 1,3% от пациентите в групата на терифлуномид 14 mg в сравнение с 0,1% в плацебо-групата.

##### *Ефекти върху черния дроб*

В плацебо-контролирани проучвания при възрастни пациенти е установено:

<b>Повишаване на ALT (според лабораторни данни) спрямо изходното ниво - Популация за безопасност при плацебо-контролирани проучвания</b>		
	<b>плацебо (N=997)</b>	<b>терифлуномид 14 mg (N=1002)</b>
>3 ГГН	66/994 (6.6%)	80/999 (8.0%)
>5 ГГН	37/994 (3.7%)	31/999 (3.1%)
>10 ГГН	16/994 (1.6%)	9/999 (0.9%)
>20 ГГН	4/994 (0.4%)	3/999 (0.3%)
ALT >3 ГГН и Общ Билирубин		
>2 ГГН	5/994 (0.5%)	3/999 (0.3%)

Леки повишения на трансаминазите, ALT под или равно на 3 пъти ГГН, са наблюдавани по-често при лекуваните с терифлуномид групи в сравнение с плацебо. Честотата на случаите с повишение

над 3 пъти ГГН или повече е била равномерно разпределена сред терапевтичните групи. Тези повишения на трансминазите са настъпвали предимно през първите 6 месеца от лечението и са били обратими след преустановяване на лечението. Времето за възстановяване е вариало в границите на месеци и години.

#### *Ефекти върху кръвното налягане*

В плацебо-контролирани проучвания при възрастни пациенти е установено:

- систолното кръвно налягане е било >140 mm Hg при 19,9% от пациентите, получаващи 14 mg/ден терифлуномид, в сравнение със 15,5% при получаващите плацебо;
- систолното кръвно налягане е било >160 mm Hg при 3,8% от пациентите, получаващи 14 mg/ден терифлуномид, в сравнение с 2,0% при получаващите плацебо;
- диастолното кръвно налягане е било >90 mm Hg при 21,4% от пациентите, получаващи 14 mg/ден терифлуномид, в сравнение със 13,6% при получаващите плацебо;

#### *Инфекции*

В плацебо-контролирани проучвания при възрастни пациенти не е наблюдавано увеличаване на сериозните инфекции при терифлуномид 14 mg (2,7%) спрямо плацебо (2,2%). Сериозни опортюнистични инфекции са настъпили при 0,2% във всяка от групите.

Тежки инфекции, включително сепсис, понякога с летален изход, са били съобщени в постмаркетинговия период.

#### *Хематологични ефекти*

В плацебо-контролирани изпитвания с терифлуномид при възрастни пациенти е наблюдавано средно намаление, засягащо броя на белите кръвни клетки (WBC) (<15% спрямо изходните нива, главно намаление на неутрофилите и лимфоцитите), но при някои пациенти е наблюдавано по-голямо намаление. Намалението на средния брой спрямо изходното ниво е настъпвало през първите 6 седмици, след което се е стабилизирало във времето с продължаване на лечението, но на по-ниски нива (намаление с по-малко от 15% спрямо изходното ниво). Ефектът върху броя на червените кръвни клетки (RBC) (<2%) и броя на тромбоцитите (<10%) е бил по-слабо изразен.

#### *Периферна невропатия*

В плацебо-контролирани проучвания при възрастни пациенти периферна невропатия, включваща както полиневропатия, така и мононевропатия (напр. синдром на карпалния тунел), се съобщава по-често при пациенти, приемащи терифлуномид, отколкото при пациенти, приемащи плацебо. В основните плацебо-контролирани проучвания честотата на периферната невропатия, потвърдена с изследване за проводимост на нервите, е била 1,9% (17 пациенти от 898) при 14 mg терифлуномид в сравнение с 0,4% (4 пациенти от 898) при плацебо. Лечението е прекратено при 5 пациенти с периферна невропатия на терифлуномид 14 mg. Възстановяване след преустановяване на лечението се съобщава при 4 от тези пациенти.

#### *Неоплазми – доброкачествени, злокачествени и неопределени (вкл. кисти и полипи)*

Въз основа на опита в клиничните проучвания не изглежда да има повишен риск от злокачествени заболявания при терифлуномид. Рискът от злокачествено заболяване, особено лимфопролиферативни нарушения, е повишен при употребата на някои други средства, които засягат имунната система (ефект на класа).

#### *Тежки кожни реакции*

Съобщени са случаи на тежки кожни реакции с терифлуномид в постмаркетинговия период (вж. точка 4.4).

#### *Астения*

В плацебо-контролирани проучвания при възрастни пациенти, честотата на астения е 2,0%, 1,6% и 2,2%, съответно в групите на плацебо, терифлуномид 7 mg и терифлуномид 14 mg.



### *Псориазис*

В плацебо-контролирани проучвания, честотата на псориазис е 0,3%, 0,3% и 0,4% съответно в групите на плацебо, терифлуномид 7 mg и терифлуномид 14 mg.

### *Стомашно-чревни нарушения*

За панкреатит се съобщава нечесто при постмаркетинговата употреба на терифлуномид при възрастни, включително случаи на некротизиращ панкреатит и панкреатична псевдокиста. Панкреатични събития могат да настъпят по всяко време при лечението с терифлуномид, което може да доведе до хоспитализация и/или необходимост от коригиращо лечение.

### Педиатрична популация

Наблюдаваният профил на безопасност при педиатрични пациенти (на възраст от 10 до 17 години), получаващи терифлуномид ежедневно, като цяло е подобен на този, наблюдаван при възрастни пациенти. Въпреки това, в педиатричното проучване (166 пациенти: 109 в групата на терифлуномид и 57 в групата на плацебо), случаи на панкреатит са съобщени при 1,8% (2/109) от лекуваните с терифлуномид пациенти в сравнение с нито един случай в групата на плацебо в двойнослепата фаза. Едно от тези събития е довело до хоспитализация и е наложило коригиращо лечение. При педиатрични пациенти, лекувани с терифлуномид в откритата фаза на проучването, са съобщени 2 допълнителни случая на панкреатит (единият е съобщен като сериозно събитие, а другият е несериозно събитие с лек интензитет) и един случай на сериозен остър панкреатит (с псевдопапилома). При двама от тези 3 пациенти панкреатитът е довел до хоспитализация. Клиничните симптоми включват коремна болка, гадене и/или повръщане, а серумните амилаза и липаза при тези пациенти са били повишени. Всички пациенти са се възстановили след преустановяване на лечението и прилагане на процедура за ускорено елиминиране (вж. точка 4.4) и коригиращо лечение.

Следните нежелани реакции са съобщавани по-често при педиатричната популация, отколкото при популацията възрастни:

- Алоpecia се съобщава при 22,0% от пациентите, лекувани с терифлуномид спрямо 12,3% от пациентите, лекувани с плацебо.
- Инфекции се съобщават при 66,1% от пациентите, лекувани с терифлуномид, спрямо 45,6% от пациентите, лекувани с плацебо. Сред тях по-често се съобщава за назофарингит и инфекции на горните дихателни пътища при употреба на терифлуномид.
- Повишаване на СРК се съобщава при 5,5% от пациентите, лекувани с терифлуномид, спрямо 0% от пациентите, лекувани с плацебо. По-голямата част от случаите са свързани с документирано физическо натоварване.
- Парестезия се съобщава при 11,0% от пациентите, лекувани с терифлуномид, спрямо 1,8% при пациентите, лекувани с плацебо.
- Болка в корема се съобщава при 11,0% от пациентите, лекувани с терифлуномид, спрямо 1,8% при пациентите, лекувани с плацебо.

### 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/риск 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

### Симптоми

Липсва опит относно предозиране на терифлуномид или интоксикация при хора. Терифлуномид 70 mg дневно е прилаган до 14 дни при здрави индивиди. Нежеланите събития са били съпоставими с профила на безопасност на терифлуномид при пациенти с МС.

### Лечение

В случай на съответно предозиране или токсичност се препоръчва холестирамин или активен въглен за ускоряване на елиминирането. Препоръчителната процедура за елиминиране е холестирамин 8 g три пъти дневно в продължение на 11 дни. Ако това не се понася добре, може да се използва холестирамин 4 g три пъти дневно в продължение на 11 дни. Алтернативно, при липса на холестирамин може да се използва активен въглен 50 g два пъти дневно в продължение на 11 дни. Освен това, ако се налага по съображения за поносимост, не е задължително приложението на холестирамин или на активния въглен да бъде в последователни дни (вж. точка 5.2).

## 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

### 5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Имуносупресори, Селективни имуносупресори, АТС код: L04AA31.

### Механизъм на действие

Терифлуномид е имуномодулиращо средство с противовъзпалителни свойства, който селективно и обратимо инхибира митохондриалния ензим дихидрооротат дехидрогеназа (ДНО-ДН), който функционално се свързва с дихателната верига. Вследствие на инхибирането терифлуномид като цяло ограничава пролиферацията на бързоделещите се клетки, които зависят от *de novo* синтеза на пиримидини за размножаването си. Точният механизъм, по който терифлуномид осъществява терапевтичното си действие при МС, не е напълно изяснен, но се мисли за намаляване на броя на Т-лимфоцитите.

### Фармакодинамични ефекти

#### *Имунна система*

Ефекти върху броя на имунните клетки в кръвта: В плацебо-контролирани проучвания терифлуномид 14 mg веднъж дневно е предизвикал леко средно намаление на броя на лимфоцитите с по-малко от  $0,3 \times 10^9/L$ , което е настъпило през първите 3 месеца от лечението и нивата са се запазили до края на лечението.

#### *Потенциал за удължаване на QT-интервала*

В плацебо-контролирано задълбочено проучване по отношение на QT-интервала при здрави индивиди терифлуномид при средна концентрация в стационарно състояние не е показал потенциал за удължаване на QTcF-интервала в сравнение с плацебо: най-голямата, коригирана за време, средна разлика между терифлуномид и плацебо е била 3,45 ms с горна граница на 90% CI 6,45 ms.

#### *Ефект върху тубулната функция на бъбреците*

При плацебо-контролираните проучвания средни намаления на пикочната киселина в серума в диапазона от 20 до 30% са наблюдавани при пациентите, лекувани с терифлуномид, спрямо

плацебо. Средното намаление на серумния фосфор е било около 10% в групата на терифлуномид спрямо плацебо. Счита се, че тези ефекти са свързани с повишаване на бъбречната тубулна екскреция и не са свързани с промени в гломерулните функции.

#### Клинична ефикасност и безопасност

Ефикасността на терифлуномид е демонстрирана в две плацебо-контролирани проучвания - TEMSO и TOWER, които са оценявали приложението на терифлуномид 7 mg и 14 mg веднъж дневно при възрастни пациенти с ПМС.

Общо 1 088 пациенти с ПМС са рандомизирани в TEMSO да получават 7 mg (n=366) или 14 mg (n=359) терифлуномид, или плацебо (n= 363) в продължение на 108 седмици. Всички пациенти са имали дефинитивна диагноза МС (базираща се на критериите на McDonald (2001)), показваща пристъпно клинично протичане със или без прогресия, и са получили поне 1 пристъп през годината, предшестваща изпитването, или най-малко 2 пристъпа през 2-те години, предшестващи изпитването. При включването пациентите са имали скор по Разширената скала за статус на инвалидност (Expanded Disability Status Scale (EDSS))  $\leq 5,5$ . Средната възраст на популацията в проучването е била 37,9 години. Мнозинството пациенти са имали пристъпно-ремитентна множествена склероза (91,5%), но подгрупа пациенти са имали вторично прогресираща (4,7%) или пристъпно-прогресираща (3,9%) множествена склероза. Средният брой на пристъпите в рамките на годината преди включване в проучването е бил 1,4 като 36,2% от пациентите са имали гадолиний-контрастни лезии на изходното ниво. Медианата на скората по EDSS на изходното ниво е била 2,50; 249 пациенти (22,9%) са имали скор по EDSS  $> 3,5$  на изходното ниво. Средната продължителност на заболяването от появата на първите симптоми е била 8,7 години. Мнозинството пациенти (73%) не са получавали болест-модифициращо лечение през 2-те години преди включване в проучването. Резултатите от проучването са представени в Таблица 1.

Резултатите от дългосрочно проследяване от дългосрочното разширено проучване за безопасност TEMSO (обща средна продължителност на лечението приблизително 5 години, максимална продължителност на лечението приблизително 8,5 години) не са показали нови или неочаквани данни относно безопасността.

Общо 1 169 пациенти с ПМС са рандомизирани в TOWER да получават 7 mg (n=408) или 14 mg (n=372) терифлуномид, или плацебо (n= 389) за различен срок на лечение, завършващ 48 седмици след рандомизиране на последния пациент. Всички пациенти са имали дефинитивна диагноза МС, (базираща се на критериите на McDonald (2001)), показваща пристъпно клинично протичане със или без прогресия, и са получили поне 1 пристъп през годината, предшестваща изпитването, или най-малко 2 пристъпа през 2-те години, предшестващи изпитването. При включването пациентите са имали скор по Разширената скала за статус на инвалидност (Expanded Disability Status Scale (EDSS))  $\leq 5,5$ .

Средната възраст на популацията в проучването е била 37,9 години. Мнозинството пациенти са имали пристъпно-ремитентна множествена склероза (97,5%), но подгрупа пациенти са имали вторично прогресираща (0,8%) или пристъпно-прогресираща (1,7%) множествена склероза. Средният брой на пристъпите в рамките на годината преди включване в проучването е бил 1,4. Гадолиний-контрастни лезии на изходното ниво: няма данни. Медианата на скората по EDSS на изходното ниво е била 2,50; 298 пациенти (25,5%) са имали скор по EDSS  $> 3,5$  на изходното ниво. Средната продължителност на заболяването от появата на първите симптоми е била 8,0 години. Мнозинството пациенти (67,2%) не са получавали болест-модифициращо лечение през 2-те години преди включване в проучването. Резултатите от проучването са представени в Таблица 1.

#### **Таблица 1 - Основни резултати (за одобрената доза, ITT популация)**

	Проучване TEMSO		Проучване TOWER	
	Терифлуномид 14 mg	Плацебо	Терифлуномид 14 mg	Плацебо
N	358	363	370	388
<b>Клиничен изход</b>				
Годишна честота на пристъпите	0,37	0,54	0,32	0,50
<i>Разлика в риска (CI<sub>95%</sub>)</i>	-0,17 (-0,26, -0,08)***		-0,18 (-0,27, -0,09)****	
Без пристъпи седмица 108	56,5%	45,6%	57,1%	46,8%
Коефициент на риск (CI <sub>95%</sub> )	0,72, (0,58, 0,89)**		0,63, (0,50, 0,79)****	
3-месечна трайна прогресия на инвалидността седмица 108	20,2%	27,3%	15,8%	19,7%
<i>Коефициент на риск (CI<sub>95%</sub>)</i>	0,70 (0,51, 0,97)*		0,68 (0,47, 1,00)*	
6-месечна трайна прогресия на инвалидността седмица 108	13,8%	18,7%	11,7%	11,9%
<i>Коефициент на риск (CI<sub>95%</sub>)</i>	0,75 (0,50, 1,11)		0,84 (0,53, 1,33)	
<b>ЯМР крайни точки</b>				
Промяна в BOD седмица 108 <sup>(1)</sup>	0,72	2,21	Не е измервано	
<i>Относителна промяна спрямо плацебо</i>	67%***			
Среден брой Gd-контрастни лезии на седмица 108	0,38	1,18		
<i>Относителна промяна спрямо плацебо (CI<sub>95%</sub>)</i>	-0,80 (-1,20, -0,39)****			
Брой уникални активни лезии/сканиране	0,75	2,46		
<i>Относителна промяна спрямо плацебо (CI<sub>95%</sub>)</i>	69%, (59%; 77%)****			

\*\*\*\* p<0.0001 \*\*\* p<0.001 \*\* p<0.01 \* p<0.05 в сравнение с плацебо

(1) BOD: болестен товар: тотален обем на лезиите (T2 и T1-хипоинтензни) в ml

Ефикасност при пациенти с висока болестна активност:

Наблюдаван е съпоставим терапевтичен ефект върху пристъпите и времето до 3-месечна трайна прогресия на инвалидността при подгрупа пациенти в TEMSO (n= 127) с висока болестна активност. Поради дизайна на проучването висока болестна активност е дефинирана като 2 или повече пристъпа в една година и една или повече Gd-контрастни лезии на ЯМР на мозъка. Не е проведен сходен подгрупов анализ в TOWER, тъй като не са събирани данни от ЯМР.

Липсват данни при пациенти, които не са отговорили на пълен и адекватен курс на лечение (обичайно поне една година лечение) с бета-интерферон, които са имали поне 1 пристъп през предшестващата година на фона на лечение и поне 9 T2-хиперинтензни лезии на краниален ЯМР или поне 1 Gd-контрастна лезия, или при пациенти с непроменена или повишена честота на пристъпите през предшестваща година спрямо предходните 2 години.

ТОРИС е двойносляпо, плацебо-контролирано проучване, което оценява приложението на еднократни дневни дози терифлуномид 7 mg и 14 mg за период до 108 седмици при пациенти с първо клинично демиелинизиращо събитие (средна възраст 32,1 години). Първичната крайна точка е времето до втори клиничен епизод (рецидив). Общо 618 пациенти са рандомизирани да получават 7 mg (n = 205) или 14 mg (n = 216) терифлуномид или плацебо (n = 197). Рискът от втори клиничен епизод за период от 2 години е бил 35,9% в групата на плацебо и 24% в групата на лечение с терифлуномид 14 mg (коефициент на риск: 0,57, 95% интервал на доверителност: 0,38 до 0,87, p=0,0087). Резултатите от проучването ТОРИС потвърждават ефикасността на терифлуномид при пристъпно-ремитентна МС (включително ранна пристъпно-ремитентна МС с първо клинично демиелинизиращо събитие и дисеминирани във времето и пространството ЯМР лезии).

Ефективността на терифлуномид е сравнена с тази на подкожно прилаган интерферон бета-1a (в препоръчаната доза от 44 µg три пъти седмично) при 324 рандомизирани пациенти в проучване (TENERE) с минимална продължителност на лечението 48 седмици (максимална 114 седмици). Рискът от неуспех (потвърден пристъп или трайно прекъсване на лечението, което от двете настъпи по-рано) е бил първичната крайна точка. Броят на пациентите, окончателно прекъснали лечението, в групата на терифлуномид 14 mg е бил 22 от 111 (19,8%), като причините са били нежелани събития (10,8%), липса на ефикасност (3,6%), друга причина (4,5%) и загуба за проследяване (0,9%). Броят на пациентите, окончателно прекъснали лечението, в групата на интерферон бета-1a е бил 30 от 104 (28,8%), като причините са били нежелани събития (21,2%), липса на ефикасност (1,9%), друга причина (4,8%) и неспазване на протокола (1%). Терифлуномид 14 mg/ден не превъзхожда статистически интерферон бета-1a по отношение на първичната крайна точка: изчисленият процент пациенти с неуспех от лечението на седмица 96 при използване на метода на Kaplan-Meier е 41,1% спрямо 44,4% (терифлуномид 14 mg спрямо интерферон-1a, p=0,5953).

### Педиатрична популация

#### *Деца и юноши (възраст от 10 до 17 години)*

Проучване EFC11759/TERIKIDS е международно двойносляпо, плацебо-контролирано проучване при педиатрични пациенти на възраст от 10 до 17 години с пристъпно-ремитентна МС, при което са оценявани дози терифлуномид веднъж дневно (коригирани за достигане на експозиция, еквивалентна на дозата 14 mg при възрастни) в продължение на 96 седмици, последвано от открито продължение. Всички пациенти са имали поне 1 рецидив в продължение на 1 година или поне 2 рецидива в продължение на 2 години преди проучването. Извършени са неврологични оценки при скрининга и на всеки 24 седмици до завършване на проучването, както и при непланирани визити за подозиран рецидив. Пациентите с клиничен рецидив или с висока ЯМР активност на поне 5 нови или усилващи се T2 лезии при 2 последователни сканирания са преминавали преди 96-те седмици към периода на открито продължение, за да се осигури активно лечение. Първичната крайна точка е времето до първи клиничен рецидив след рандомизация. Времето до първи потвърден клиничен рецидив или висока ЯМР активност, което от двете настъпи първо, е предварително дефинирано като анализ на чувствителността, тъй като включва както клинични, така и ЯМР условия, подходящи за преминаване към открития период.

Общо 166 пациенти са рандомизирани в съотношение 2:1 да получават терифлуномид (n = 109) или плацебо (n = 57). При влизане в проучването, пациентите са имали скор по EDSS ≤5,5. Медианата на възрастта е 14,6 години, средното тегло е 58,1 kg, средната продължителност на заболяването от поставяне на диагнозата е 1,4 години, а средният брой T1 Gd-контрастни лезии при ЯМР е 3,9 лезии на изходно ниво. Всички пациенти са имали пристъпно-ремитентна МС с медиана на скор по EDSS на изходно ниво 1,5. Средното време на лечение е 362 дни на плацебо и 488 дни на терифлуномид. Преминаването от двойносляп период към открито лечение поради висока ЯМР

активност е по-често от очакваното и по-често и по-рано в групата на плацебо в сравнение с групата на терифлуномид (26% при плацебо, 13% при терифлуномид).

Терифлуномид намалява риска от клиничен рецидив с 34% спрямо плацебо без достигане на статистическа значимост ( $p = 0,29$ ) (Таблица 2). В предварително определения анализ на чувствителността, терифлуномид постига статистически значимо намаляване на комбинирания риск от клиничен рецидив или висока ЯМР активност с 43% спрямо плацебо ( $p = 0,04$ ) (Таблица 2).

Терифлуномид значително намалява броя на новите и нарастващи T2 лезии на сканиране с 55% ( $p = 0,0006$ ) (post-hoc анализ също коригиран за изходен брой T2: 34%,  $p = 0,0446$ ) и броя на гадолиний-контрастните T1 лезии на сканиране със 75% ( $p < 0,0001$ ) (Таблица 2).

**Таблица 2 Клинични и ЯМР резултати от EFC11759/TERIKIDS**

EFC11759 ITT популация	Терифлуномид (N=109)	Плацебо (N=57)
<b>Клинични крайни точки</b>		
Време до първи потвърден клиничен рецидив Вероятност (95%CI) от потвърден рецидив на седмица 96 <i>Вероятност (95%CI) от потвърден рецидив на седмица 48</i>	0,39 (0,29, 0,48) <i>0,30 (0,21, 0,39)</i>	0,53 (0,36, 0,68) <i>0,39 (0,30, 0,52)</i>
Коефициент на риск (95% CI)	0,66 (0,39, 1,11) <sup>^</sup>	
Време до първи потвърден клиничен рецидив или висока ЯМР активност Вероятност (95%CI) от потвърден рецидив или висока ЯМР активност на седмица 96 <i>Вероятност (95%CI) от потвърден рецидив или висока ЯМР активност на седмица 48</i>	0,51 (0,41, 0,60) <i>0,38 (0,29, 0,47)</i>	0,72 (0,58, 0,82) <i>0,56 (0,42, 0,68)</i>
Коефициент на риск (95% CI)	0,57 (0,37, 0,87)*	
<b>Основни ЯМР крайни точки</b>		
Коригиран брой нови или нарастващи T2 лезии Оценка (95% CI) <i>Оценка (95% CI), post-hoc анализ също коригиран за изходен брой T2</i>	4,74 (2,12, 10,57) <i>3,57 (1,97, 6,46)</i>	10,52 (4,71, 23,50) <i>5,37 (2,84, 10,16)</i>
Относителен риск (95% CI) Относителен риск (95% CI), <i>post-hoc анализ също коригиран за изходен брой T2</i>	0,45 (0,29, 0,71)** <i>0,67 (0,45, 0,99)*</i>	
Коригиран брой T1 Gd-контрастни лезии Оценка (95% CI)	1,90 (0,66, 5,49)	7,51 (2,48, 22,70)
Относителен риск (95% CI)	0,25 (0,13, 0,51)***	
<sup>^</sup> $p \geq 0,05$ в сравнение с плацебо, * $p < 0,05$ , ** $p < 0,001$ , *** $p < 0,0001$ Вероятността е базирана на оценка по Kaplan-Meier, а седмица 96 е край на изпитваното лечение (EOT).		

Европейската агенция по лекарствата освобождава от задължението за предоставяне на резултатите от проучванията с референтния лекарствен продукт, съдържащ терифлуномид при деца на възраст от раждането до под 10 години при лечение на множествена склероза (вж. точка 4.2 за информация относно употребата в педиатрията).

## 5.2 Фармакокинетични свойства

### Абсорбция

Медианата на времето за достигане на максимални плазмени концентрации настъпва между 1 и 4 часа след приложение на дозата при многократно перорално приложение на терифлуномид, като има висока бионаличност (приблизително 100%).

Храната няма клинично значим ефект върху фармакокинетиката на терифлуномид.

От средните прогнозни фармакокинетични параметри, изчислени от популационния фармакокинетичен анализ (PopPK) чрез използване на данни от здрави доброволци и пациенти с МС, концентрацията в стационарно състояние се достига бавно (т.е., приблизително 100 дни (3,5 месеца) за достигане на 95% от концентрацията в стационарно състояние), като изчисленият чрез AUC коефициент на кумулиране е приблизително 34 пъти.

### Разпределение

Терифлуномид се свързва екстензивно с плазмените белтъци (>99%), вероятно албумин, и се разпределя предимно в плазмата. Обемът на разпределение е 11 l след еднократно интравенозно (i.v.) приложение. Това обаче най-вероятно е занижена прогнозна стойност, тъй като при пъховете е наблюдавано екстензивно органно разпределение.

### Биотрансформация

Терифлуномид се метаболизира в умерена степен и е единственият установим в плазмата компонент. Основният път на биотрансформация на терифлуномид е хидролиза, а окислението е второстепенен път. Вторичните метаболитни пътища включват окисление, N-ацетиране и конюгиране със сулфати.

### Елиминиране

Терифлуномид се екскретира в гастроинтестиналния тракт предимно с жлъчката под формата на непроменено активно вещество и най-вероятно чрез тубулна секреция. Терифлуномид е субстрат на ефлуксияния транспортер BCRP, който би могъл да участва в пряката секреция. За период от 21 дни 60,1% от приложената доза се екскретира чрез изпражненията (37,5%) и урината (22,6%). След процедура за бързо елиминиране с холестирамин допълнително се отделят още 23,1% (предимно в изпражненията). Въз основа на индивидуално прогнозиране на фармакокинетичните параметри чрез използване на PopPK модела на терифлуномид при здрави доброволци и пациенти с МС, медианата на  $t_{1/2z}$  е била приблизително 19 дни след многократни дози от 14 mg. След еднократно интравенозно приложение тоталният телесен клирънс на терифлуномид е 30,5 ml/h.

#### *Процедура за ускорено елиминиране: Холестирамин и активен въглен*

Елиминирането на терифлуномид от кръвообращението може да се ускори чрез приложение на холестирамин или активен въглен, вероятно чрез прекратяване на процесите на реабсорбция на чревно ниво. Концентрациите на терифлуномид, измерени по време на 11-дневната процедура за ускоряване на елиминирането на терифлуномид с 8 g холестирамин три пъти дневно, 4 g холестирамин три пъти дневно или 50 g активен въглен два пъти дневно след преустановяване на лечението с терифлуномид, показват че тези схеми са ефективни за ускоряване на елиминирането на терифлуномид, водещи до над 98% намаляване на плазмените концентрации на терифлуномид, като холестирамин е имал по-бързо действие от въглена. След преустановяване на терифлуномид и приложението на холестирамин 8 g три пъти дневно плазмената концентрация на терифлуномид е намаляла с 52% в края на ден 1, с 91% в края на ден 3, с 99,2% в края на ден 7 и с 99,9% при

завършването на ден 11. Изборът между трите процедури за елиминиране трябва да зависи от поносимостта на пациента. Ако холестирамин 8 g три пъти дневно не се понася добре, може да се използва холестирамин 4 g три пъти дневно. Алтернативно може да се използва също активен въглен (не е необходимо тези 11 дни да бъдат последователни, освен при необходимост от бързо намаляване на плазмената концентрация на терифлуномид).

#### Линейност/нелинейност

Системната експозиция нараства пропорционално на дозата след перорално приложение на терифлуномид от 7 до 14 mg.

#### Особености при специални групи пациенти

##### *Пол и старческа възраст*

Идентифицирани са няколко източника на присъща вариабилност при здрави лица и при пациенти с МС въз основа на PopPK анализа: възраст, телесно тегло, пол, раса и нива на албумин и билирубин. Въпреки това тяхното влияние остава ограничено ( $\leq 31\%$ ).

##### *Чернодробно увреждане*

Лекото и умереното чернодробно увреждане не повлияват фармакокинетиката на терифлуномид. Поради това не се предвижда коригиране на дозата при пациенти с лека и умерена степен на чернодробно увреждане. Обаче терифлуномид е противопоказан при пациенти с тежка степен на чернодробно увреждане (вж. точки 4.2 и 4.3).

##### *Бъбречно увреждане*

Тежкото бъбречно увреждане не повлиява фармакокинетиката на терифлуномид. Поради това не се предвижда коригиране на дозата при пациенти с лека, умерена и тежка степен на бъбречно увреждане.

##### *Педиатрична популация*

При педиатрични пациенти с телесно тегло  $> 40$  kg, лекувани с 14 mg веднъж дневно, експозициите в стационарно състояние са в границите, наблюдавани при възрастни пациенти, лекувани със същата схема на прилагане.

При педиатрични пациенти с телесно тегло  $\leq 40$  kg лечението със 7 mg веднъж дневно (въз основа на ограничени клинични данни и симулации) води до експозиции в стационарно състояние в границите, наблюдавани при възрастни пациенти, лекувани с 14 mg веднъж дневно.

Наблюдаваните най-ниски концентрации в стационарно състояние са в голяма степен вариабилни между индивидите, както се наблюдава при възрастни пациенти с МС.

### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

#### Токсичност при многократно прилагане

Многократното перорално приложение на терифлуномид при мишки, плъхове и кучета за срок съответно до 3, 6 и 12 месеца показва, че главните прицелни органи за токсичност са костния мозък, лимфоидните органи, устната кухина/стомашно-чревния тракт, репродуктивните органи и панкреаса. Наблюдавани са също и данни за оксидативен ефект върху червените кръвни клетки. Анемията, намаленият брой тромбоцити и ефектите върху имунната система, включително левкопения, лимфопения и вторични инфекции, са били свързани с ефектите върху костния мозък и/или лимфоидните органи. Повечето от ефектите отразяват основния механизъм на действие на съединението (инхибиране на делеящите се клетки). Животните са по-чувствителни от хората към фармакологичните ефекти и поради това към токсичността на терифлуномид. В резултат на това токсичност при животни е установена при експозиции, еквивалентни или по-ниски от



терапевтичните нива при хора.

#### Генотоксичност и канцерогенен потенциал

Терифлуномид не е мутагенен *in vitro* или кластогенен *in vivo*. Кластогенността, наблюдавана *in vitro*, се приема като непряк ефект, свързан с дисбаланса на нуклеотидния пул, който е резултат от фармакологичния ефект от инхибирането на ДНО-ДН. Второстепенният метаболит TFMA (4-трифлуорометилаланин) е причинил мутагенност и кластогенност *in vitro*, но не *in vivo*.

Няма данни за канцерогенност при плъхове и мишки.

#### Репродуктивна токсичност

Фертилитетът не е бил засегнат при плъхове, въпреки нежеланите ефекти на терифлуномид върху мъжките репродуктивни органи, включително намален брой на сперматозоидите. Не е имало външни малформации в потомството на мъжки плъхове, на които е бил приложен терифлуномид преди чифтосване с нетретирани женски плъхове. Терифлуномид е бил ембриотоксичен и тератогенен при плъхове и зайци при дози в границите на терапевтичния диапазон при хора. Нежелани ефекти върху потомството са наблюдавани и когато терифлуномид е прилаган на бременни женски плъхове в периода на гестация и лактация. Приема се, че рискът от медирана от мъжа токсичност за зародиша и фетуса по време на лечение с терифлуномид е нисък. Изчислената при жени плазмена експозиция, чрез семенната течност на лекуван пациент от мъжки пол, се очаква да бъде 100 пъти по-ниска от плазмената експозиция след 14 mg перорален терифлуномид.

#### Ювенилна токсичност

Ювенилни плъхове, получаващи перорално терифлуномид в продължение на 7 седмици от отбиването до настъпването на полова зрялост, не показват нежелани ефекти по отношение на растежа, физическото или неврологичното развитие, обучението и паметта, двигателната активност, сексуалното развитие или фертилитета. Нежеланите ефекти включват анемия, намаляване на лимфоидния отговор, дозозависимо намаляване на Т-клетъчно зависимия антигено-отговор и силно намалени концентрации на IgM и IgG, които обикновено съвпадат с наблюденията в проучванията за токсичност при многократно прилагане при възрастни плъхове. Увеличението на В клетките, наблюдавано при ювенилни плъхове, не се наблюдава при възрастни плъхове. Значимостта на тази разлика не е известна, но е доказана пълна обратимост, както при повечето други находки. Поради високата чувствителност на животните към терифлуномид, младите плъхове са били изложени на по-ниски нива от тези при деца и юноши при максималната препоръчителна доза при хора (MRHD).

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1 Списък на помощните вещества**

#### Ядро на таблетката

лактоза монохидрат  
царевично нишесте  
микрочестална целулоза  
натриев нишестен гликолат  
силициев диоксид, колоиден безводен  
хидроксипропилцелулоза  
магнезиев стеарат

## Таблетна обвивка

### *Филмирани таблетки 7 mg*

хипромелоза (E464)  
титанов диоксид (E171)  
талк (E553b)  
макрогол (E1521)  
индигокармин алуминиев лак (E132)  
жълт железен оксид (E172)

### *Филмирани таблетки 14 mg*

хипромелоза (E464)  
титанов диоксид (E171)  
талк (E553b)  
макрогол (E1521)  
индигокармин алуминиев лак (E132)

## **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**

### Филмирани таблетки 7 mg

Блистери от алуминий-алуминий, опаковани в картонени кутии, съдържащи 14, 28, 84 и 98 филмирани таблетки.

Перфорирани блистери с единични дози от алуминий-алуминий, опаковани в картонени кутии, съдържащи 14 x 1, 28 x 1, 84 x 1 и 98 x 1 филмирани таблетки.

### Филмирани таблетки 14 mg

Блистери от алуминий-алуминий, опаковани в картонени кутии, съдържащи 28 и 84 филмирани таблетки.

Перфорирани блистери с единични дози от алуминий-алуминий, опаковани в картонени кутии, съдържащи 28 x 1 и 84 x 1 филмирани таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

## **6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне**

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в

съответствие с местните изисквания.

## **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Accord Healthcare S.L.U.  
World Trade Center,  
Moll De Barcelona s/n,  
Edifici Est, 6<sup>a</sup> Planta,  
Barcelona, 08039  
Испания

## **8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

### 7 mg филмирани таблетки

EU/1/22/1693/005 14 таблетки  
EU/1/22/1693/006 14 x 1 таблетки (единична доза)  
EU/1/22/1693/007 28 таблетки  
EU/1/22/1693/008 28 x 1 таблетки (единична доза)  
EU/1/22/1693/009 84 таблетки  
EU/1/22/1693/010 84 x 1 таблетки (единична доза)  
EU/1/22/1693/011 98 таблетки  
EU/1/22/1693/012 98 x 1 таблетки (единична доза)

### 14 mg филмирани таблетки

EU/1/22/1693/001 28 таблетки  
EU/1/22/1693/002 28 x 1 таблетки (единична доза)  
EU/1/22/1693/003 84 таблетки  
EU/1/22/1693/004 84 x 1 таблетки (единична доза)

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

Дата на първо разрешаване: 09 ноември 2022 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, ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ**

Име и адрес на производителя, отговорен за освобождаване на партидите

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.  
ul.Lutomierska 50  
95-200, Pabianice, Полша

Accord Healthcare B.V.  
Winthontlaan 200  
3526 KV Utrecht, Нидерландия

Pharmadox Healthcare Ltd.  
KW20A Kordin Industrial Park  
Paola PLA 3000, Малта

Печатната листовка на лекарствения продукт трябва да съдържа името и адреса на производителя, отговорен за освобождаването на съответната партида.

## **Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ДОСТАВКА И УПОТРЕБА**

Лекарственият продукт се отпуска по ограничено лекарско предписание (вж. Приложение I: Кратка характеристика на продукта, точка 4.2).

## **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/ЕО, и във всички следващи актуализации, публикувани на европейския уебпортал 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 нова информация, която може да доведе до значими промени в съотношението полза/риск, или

след достигане на важен етап (във връзка с проследяване на лекарствената безопасност или свеждане на риска до минимум).

Ако подаването на ПАДБ и актуализирането на ПУР съвпадат, те може да се подадат едновременно.

- **Допълнителни мерки за свеждане на риска до минимум**

Преди пускането на пазара във всяка държава членка притежателят на разрешението за употреба (ПРУ) трябва да съгласува учебна програма с националния компетентен орган.

ПРУ трябва да гарантира, че след обсъждане и съгласуване с националния компетентен орган във всяка държава членка, където Терифлуномид Accord е на пазара, при пускането на пазара и след това, на всички медицински специалисти, които се очаква да използват Терифлуномид Accord са предоставени, както следва:

- Кратка характеристика на продукта (КХП)
- Учебен материал за медицински специалисти
- Учебна карта на пациента.

Обучителният материал за медицинските специалисти ще включва следните основни елементи:

1. Медицинските специалисти трябва да обсъдят със своите пациенти конкретните съображения за безопасност на Терифлуномид Accord, описани в детайли по-долу, включително изследванията и предпазните мерки, необходими за безопасна употреба при първо предписване и редовно по време на лечението, както следва:

- Риск от чернодробни ефекти
  - необходимостта от чернодробни функционални изследвания преди началото на лечението и периодично по време на лечението;
  - да обучат пациента на признаците и симптомите на чернодробно заболяване и нуждата да съобщава на медицинския специалист, ако получи някои от тях.
- Потенциален риск от тератогенност
  - Да се напомня на жените с детороден потенциал, включително девойки/техните родители-полагащите грижи лица, че Терифлуномид Accord е противопоказан при бременни жени и при жени с детороден потенциал, които не използват ефективна контрацепция по време на и след лечението.
  - Да се оценява редовно потенциалът за настъпване на бременност при пациентки от женски пол, включително пациентки на възраст под 18 години.
  - Да се съобщава на децата от женски пол и/или родителите/полагащите грижи за деца от женски пол за необходимостта да се свържат с лекуващия лекар, след като детето от женски пол на лечение на Терифлуномид Accord получи менструация. Необходимо е да се проведе консултация на новите пациенти с детороден потенциал относно контрацепцията и потенциалния риск за плода.
  - Да провери за бременност преди започване на лечението.
  - Да обучи жените с детороден потенциал относно необходимостта от ефективна контрацепция по време на и след лечението с терифлуномид.
  - Да напомни на пациентките да информират своя лекар незабавно, ако прекратят контрацепцията или преди да променят метода на контрацепция.
  - Ако пациентките забременеят въпреки използваните контрацептивни методи, те трябва да преустановят Терифлуномид Accord и незабавно да се свържат със своя лекар, който трябва:
    - да обмисли и обсъди с пациентката ускорената процедура за елиминиране
    - да съобщава всеки случай на бременност на Accord Healthcare, като се обади

или се свърже с [да се попълни на национално ниво със съответните данни за контакт], независимо от наблюдаваните неблагоприятни резултати.

- Риск от хипертония
    - да провери за анамнеза за хипертония и че кръвното налягане трябва да бъде адекватно контролирано по време на лечението;
    - необходимостта от проверка на кръвното налягане преди започване на лечението и периодично по време на лечението;
  - Риск от хематологични ефекти
    - да обсъди риска от намаляване на броя на кръвните клетки (засягащо главно белите кръвни клетки) и необходимостта от пълна кръвна картина преди лечението и периодично по време на лечението въз основа на признаци и симптоми.
  - Риск от инфекции/сериозни инфекции
    - да обсъди необходимостта пациентът да се свърже с лекар в случай на признаци/симптоми на инфекция или ако пациентът приема други лекарства, които действат на имунната система. Ако възникне сериозна инфекция, трябва да се помисли за процедурата за ускорено елиминиране.
2. Напомняне, че трябва да предостави на пациента/законния представител Обучителна карта на пациента, включително да попълни данните за контакт, както и да осигури резервна Обучителна карта на пациента при необходимост.
  3. Напомняне за редовно обсъждане с пациента/законния представител на съдържанието на Обучителната карта на пациента при всяка консултация поне веднъж годишно по време на лечението.
  4. Да насърчава пациентите да се свързват със своя лекар – специалист в лечението на МС и/или с общопрактикуващия си лекар, ако получат някой от признаците и симптомите, обсъждани в Обучителната карта на пациента.
  5. При подновяване на рецептата се проверяват нежеланите събития, обсъждат се текущите рискове и тяхното предотвратяване и се правят проверки, за да се гарантира адекватен мониторинг.

Обучителната карта на пациента е съобразена с информацията в листовката и включва следните основни елементи:

1. Напомняне както за пациентите, така и за всички медицински специалисти, участващи в лечението им, че пациентът се лекува с терифлуномид, лекарство, което:
  - не трябва да се използва при бременни жени
  - изисква съпътстваща употреба на ефективна контрацепция при жени с детероден потенциал;
  - изисква проверка за бременност преди започване на лечението;
  - влияе върху функцията на черния дроб;
  - влияе върху броя на кръвните клетки и имунната система
2. Информация за обучение на пациента относно важните нежелани реакции:
  - Да обръща внимание на определени признаци и симптоми, които биха могли да показват чернодробно заболяване, или инфекция, и ако възникне някой от тях, незабавно да се свърже с своя лекар/медицински специалист.
  - Да напомни на пациентите от женски пол да съобщат на своя лекар, ако кърмят.
  - Напомняне за жени с детероден потенциал, включително момичета и техните родители/полагащите грижи лица
    - да използват ефективна контрацепция по време на и след лечението с терифлуномид
    - че техният лекар ще предостави консултация относно потенциалните рискове за плода и за необходимостта от ефективна контрацепция.

- да прекратят незабавно лечението с лефлуномид, ако подозират, че може да са бременни и да се свържат незабавно със своя лекар
  - Напомняне за родителите/полагащите грижи лица или момичета
    - да се свържат със своя лекар, когато момичето получи менструация за първи път, за да получи консултация относно потенциалния риск за плода и необходимостта от контрацепция
  - Ако жена с детероден потенциал забременее:
    - да напомни на пациентите и на медицинските специалисти за процедурата за ускорено елиминиране
  - Да напомни на пациентите да показват Обучителната карта на пациента на лекарите/медицинските специалисти, които им оказват медицински грижи (особено при спешни състояния и/или ако се включват нови лекари/медицински специалисти).
  - Да се запише датата на първото предписание, както и данните за контакт на предписващия лекар
3. Да насърчава пациентите да прочетат внимателно листовката



**ПРИЛОЖЕНИЕ III**  
**ДАНИИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА И ЛИСТОВКА**

**A. ДАНИИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА**

**ДАНИИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА**

**ВЪНШНА КАРТОНЕНА КУТИЯ**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Терифлуномид Accord 7 mg филмирани таблетки  
терифлуномид

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

Всяка таблетка съдържа 7 mg терифлуномид.

**3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

Съдържа също: лактоза. За допълнителна информация вижте листовката.

**4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА**

филмирана таблетка

14 филмирани таблетки

28 филмирани таблетки

84 филмирани таблетки

98 филмирани таблетки

14 x 1 филмирана таблетка

28 x 1 филмирана таблетка

84 x 1 филмирана таблетка

98 x 1 филмирана таблетка

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

Преди употреба прочетете листовката.

Перорално приложение

**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**

**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**

Accord Healthcare S.L.U.  
World Trade Center,  
Moll De Barcelona s/n,  
Edifici Est, 6ª Planta,  
Barcelona, 08039, Испания

**12. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

EU/1/22/1693/005  
EU/1/22/1693/006  
EU/1/22/1693/007  
EU/1/22/1693/008  
EU/1/22/1693/009  
EU/1/22/1693/010  
EU/1/22/1693/011  
EU/1/22/1693/012

**13. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Парт. №

**14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**

**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА**

**16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Терифлуномид Accord 7 mg

**17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД**

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

**18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДАНИИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА**

PC:

SN:

NN:

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ БЛИСТЕРИТЕ ИЛИ ЛЕНТИТЕ  
БЛИСТЕР С ЕДИНИЧНИ ДОЗИ И БЛИСТЕР**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Терифлуномид Accord 7 mg таблетки  
терифлуномид

**2. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Accord

**3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ**

EXP

**4. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**5. ДРУГО**

Перорално приложение

**ДАНИИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА**

**ВТОРИЧНА КАРТОНЕНА ОПАКОВКА**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Teriflunomide Accord 14 mg филмирани таблетки  
терифлуномид

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

Всяка филмирана таблетка съдържа 14 mg терифлуномид.

**3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

Съдържа и лактоза. Вижте листовката за допълнителна информация.

**4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА**

филмирана таблетка  
28 филмирани таблетки  
84 филмирани таблетки  
28x1 филмирани таблетки  
84x1 филмирани таблетки

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

Преди употреба прочетете листовката.  
Перорално приложение.

**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**

**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**

Accord Healthcare S.L.U.  
World Trade Center,  
Moll De Barcelona s/n,  
Edifici Est, 6<sup>a</sup> Planta,  
Barcelona, 08039, Испания

**12. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

EU/1/22/1693/001  
EU/1/22/1693/002  
EU/1/22/1693/003  
EU/1/22/1693/004

**13. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Партида:

**14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**

**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА**

**16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Teriflunomide Accord 14 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 С ЕДИНИЧНИ ДОЗИ И БЛИСТЕР**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Teriflunomide Accord 14 mg таблетки  
терифлуномид

**2. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

Accord

**3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ**

EXP

**4. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**5. ДРУГО**

Перорално приложение

**Б. ЛИСТОВКА**

## Листовка: информация за пациента

### Терифлуномид Accord 7 mg филмирани таблетки Терифлуномид Accord 14 mg филмирани таблетки терифлуномид (teriflunomide)

**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 Терифлуномид Accord и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Терифлуномид Accord
3. Как да приемете Терифлуномид Accord
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Терифлуномид Accord
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

#### 1. Какво представлява Терифлуномид Accord и за какво се използва

##### Какво представлява Терифлуномид Accord

Терифлуномид Accord съдържа активното вещество терифлуномид, което е имуномодулиращо средство и регулира имунната система, за да ограничи нейната атака върху нервната система.

##### За какво се използва Терифлуномид Accord

Терифлуномид Accord се използва при възрастни и при деца и юноши (на 10 години и повече) за лечение на пристъпно-ремитентна множествена склероза (МС).

##### Какво представлява множествената склероза

МС е хронично заболяване, което засяга централната нервна система (ЦНС). ЦНС се състои от главния мозък и гръбначния мозък. При множествена склероза възпалението разрушава защитната обвивка (наречена миелин) около нервите в ЦНС. Тази загуба на миелин се нарича демиелинизация. Това спира правилното функциониране на нервите.

Хората с пристъпна форма на множествена склероза имат повтарящи се атаки (пристъпи) на физически симптоми, причинени от неправилното функциониране на нервите. Тези симптоми са различни при различните пациенти, но обикновено включват:

- затруднено ходене;
- проблеми със зрението;
- проблеми с равновесието.

Симптомите могат да изчезнат напълно след отзвучаване на пристъпа, но с течение на времето някои проблеми може да останат между пристъпите. Това може да причини физическа инвалидизация, която може да пречи на Вашите ежедневни дейности.

## **Как действа Терифлуномид Accord**

Терифлуномид Accord помага за предпазване на централната нервна система от атаки на имунната система, като ограничава нарастването на броя на някои бели кръвни клетки (лимфоцити). Това ограничава възпалението, което води до увреждане на нервите при МС.

## **2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Терифлуномид Accord**

### **Не приемайте Терифлуномид Accord:**

- ако сте алергични към терифлуномид или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка б);
- ако някога сте развивали тежък кожен обрив или белене на кожата, мехури и/или рани в устата след прием на терифлуномид или лефлуномид;
- ако имате тежки чернодробни проблеми;
- ако сте бременна, смятате, че може да сте бременна, или кърмите;
- ако страдате от сериозен проблем, който засяга Вашата имунна система, напр. синдром на придобитата имунна недостатъчност (СПИН);
- ако имате сериозен проблем с костния мозък или ако имате нисък брой червени или бели кръвни клетки в кръвта, или намален брой тромбоцити;
- ако страдате от сериозна инфекция;
- ако имате тежки бъбречни проблеми, които налагат диализа;
- ако имате много ниски нива на белтъци в кръвта (хипопротеинемия);

Ако не сте сигурни, говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате това лекарство.

### **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да използвате Терифлуномид Accord, ако:

- имате чернодробни проблеми и/или ако приемате големи количества алкохол. Вашият лекар ще Ви направи кръвни изследвания преди и по време на лечението, за да провери колко добре работи черният Ви дроб. Ако резултатите от изследванията Ви покажат наличие на проблем с черния дроб, Вашият лекар може да спре лечението Ви с Терифлуномид Accord. Моля, прочетете точка 4.
- имате високо кръвно налягане (хипертония) и дали то се овладява с лекарства или не. Терифлуномид Accord може да причини повишаване на кръвното налягане. Вашият лекар ще проверява кръвното Ви налягане преди началото на лечението и редовно след това. Моля, прочетете точка 4.
- имате инфекция. Преди да приемате Терифлуномид Accord, Вашият лекар ще се увери, че броят на белите кръвни клетки и тромбоцитите в кръвта Ви е достатъчен. Тъй като Терифлуномид Accord намалява броя на белите кръвни клетки в кръвта, това може да засегне способността Ви да се борите с инфекцията. Вашият лекар може да Ви направи кръвни изследвания за да провери белите кръвни клетки, ако мислите, че имате инфекция. Моля, прочетете точка 4.
- имате тежки кожни реакции
- имате респираторни симптоми
- имате слабост, скованост и болка в ръцете и краката
- предстои да се ваксинирате
  - приемате лефлуномид с Терифлуномид Accord
  - преминавате към или от лечение с Терифлуномид Accord
- имате непоносимост към лактоза
- трябва да Ви се направи определен вид изследване на кръвта (ниво на калций). Възможно е измерването да покаже фалшиво ниски нива на калций.

### **Реакции от страна на дихателната система**

Кажете на Вашия лекар, ако имате необяснима кашлица и диспнея (задух). Вашият лекар може да извърши допълнителни изследвания.

### **Деца и юноши**

Терифлуномид Accord не е предназначен за употреба при деца на възраст под 10 години, тъй като не е изпитван при пациенти с множествена склероза (МС) в тази възрастова група.

Предупрежденията и предпазните мерки, изброени по-горе, важат също и за деца. Следната информация е важна за деца и за полагащите грижи за тях лица:

- наблюдавано е възпаление на панкреаса при пациенти, получаващи лефлуномид. Лекарят на Вашето дете може да направи кръвни изследвания, ако се подозира възпаление на панкреаса.

### **Други лекарства и Терифлуномид Accord**

Информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако използвате, наскоро сте използвали или е възможно да използвате други лекарства. Това включва и лекарства, отпускани без рецепта.

По-конкретно уведомете Вашия лекар или фармацевт, ако приемате някое от следните:

- лефлуномид, метотрексат и други лекарства, които влияят на имунната система (наричани често имуносупресори или имуномодулатори);
- рифампицин (лекарство, използвано за лечение на туберкулоза и други инфекции);
- карбамазепин, фенобарбитал, фенитоин за епилепсия;
- жълт кантарион (растително лекарство за депресия);
- репаглинид, пиоглитазон, натеглинид или росиглитазон за диабет;
- даунорубицин, доксорубицин, паклитаксел или топотекан за рак;
- дулоксетин за депресия, незадържане на урината или при бъбречно заболяване при диабет;
- алосетрон за овладяване на тежка диария;
- теофилин за астма;
- тизанидин – миорелаксант;
- варфарин - антикоагулант, използван за разреждане на кръвта (прави я по-течна), за да се избегне образуване на кръвни съсиреци;
- перорални контрацептиви (съдържащи етинилестрадиол и левоноргестрел);
- цефаклор, бензилпеницилин (пеницилин G), ципрофлоксацин за инфекции;
- индометацин, кетопрофен за болка или възпаление;
- фуросемид за сърдечно заболяване;
- циметидин за намаляване на стомашните киселини;
- зидовудин за ХИВ-инфекция;
- розувастатин, симвастатин, аторвастатин, правастатин за хиперхолестеролемия (висок холестерол);
- сулфасалазин за възпалително заболяване на червата или ревматоиден артрит;
- холестирамин за висок холестерол или за облекчаване на сърбежа при чернодробно заболяване;
- активен въглен за намаляване на абсорбцията на лекарства и други вещества.

### **Бременност и кърмене**

**Не** приемайте Терифлуномид Accord, ако сте бременна или смятате, че може да сте **бременна**. Ако сте бременна или забременеете докато вземате Терифлуномид Accord, рискът да имате дете с вродени дефекти е повишен. Жените с детероден потенциал не трябва да използват това лекарство без да прилагат надеждни контрацептивни мерки.

Ако Вашата дъщеря получи менструация, докато приема Терифлуномид Accord, трябва да информирате лекаря, който ще предостави специализирана консултация относно контрацепцията и потенциалните рискове в случай на бременност.

Информирайте Вашия лекар, ако планирате да забременеете след преустановяване на лечението с Терифлуномид Accord, тъй като трябва да е сигурно, че по-голямата част от това лекарство се е изчистила от организма Ви преди да забременеете. По естествен път отделянето на активното вещество може да отнеме до 2 години. Времето може да се намали до няколко седмици чрез прием

на определени лекарства, които ускоряват отстраняването на Терифлуномид Accord от Вашия организъм.

И в двата случая трябва да се потвърди чрез изследване на кръвта, че активното вещество е отстранено в достатъчна степен от организма Ви, и е необходимо потвърждение от Вашия лекуващ лекар, че нивото на Терифлуномид Accord в кръвта Ви е достатъчно ниско, за да се допусне да забременеете.

За допълнителна информация относно лабораторните изследвания, моля, свържете се с Вашия лекар.

Ако подозирате, че сте бременна докато приемате Терифлуномид Accord или за периода от две години след като сте спрели лечението, трябва да преустановите приема на Терифлуномид Accord и да се свържете **веднага** с Вашия лекар за изследване за бременност. Ако изследването потвърди, че сте бременна, Вашият лекар може да Ви предложи лечение с определени лекарства за отстраняване на Терифлуномид Accord от организма Ви бързо и в достатъчна степен, тъй като това може да намали риска за Вашето бебе.

### Контрацепция

Трябва да използвате ефективен метод за контрацепция по време на лечението и след лечението с Терифлуномид Accord. Терифлуномид остава в кръвта Ви дълго време, след като сте спрели да го вземате. Продължете да използвате ефективна контрацепция, след като спрете лечението си.

- Продължавайте, докато нивата на терифлуномид в кръвта Ви станат достатъчно ниски - Вашият лекар ще провери това.
- Говорете с Вашия лекар относно най-добрия метод за контрацепция за Вас, както и при евентуална нужда от смяна на метода за контрацепцията.

Не вземайте Терифлуномид Accord докато кърмите, тъй като терифлуномид преминава в кърмата.

### **Шофиране и работа с машини**

Терифлуномид Accord може да Ви накара да се чувствате замаяни, което може да засегне способността Ви за концентрация и реакция. В такъв случай не трябва да шофирате или да работите с машини.

### **Терифлуномид Accord съдържа лактоза**

Терифлуномид Accord съдържа лактоза (вид захар). Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои видове захари, свържете се с Вашия лекар преди да приемате това лекарство.

### **Терифлуномид Accord съдържа натрий**

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 Терифлуномид Accord**

Лечението с Терифлуномид Accord ще се провежда под наблюдението на лекар, който има опит в лечението на множествена склероза.

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

### **Възрастни**

Препоръчителната доза е една таблетка от 14 mg дневно.

### **Деца и юноши (на възраст 10 години и повече)**

Дозата зависи от телесното тегло:

- Деца с телесно тегло над 40 kg: една таблетка от 14 mg дневно.
- Деца с телесно тегло, по-малко или равно на 40 kg: една таблетка от 7 mg дневно.

Децата и юношите, които достигнат стабилно телесно тегло над 40 kg, ще получат указания от своя лекар да преминат към една таблетка от 14 mg дневно.

### Път/начин на приложение

Терифлуномид Accord е за перорално приложение. Терифлуномид Accord се приема ежедневно като единична дневна доза по всяко време на деня.

Трябва да гълтате таблетката цяла с малко вода.

Терифлуномид Accord може да се приема със или без храна.

### **Ако сте приели повече от необходимата доза Терифлуномид Accord**

Ако сте приели повече от необходимата доза Терифлуномид Accord, обадете се веднага на Вашия лекар. Вие може да получите нежелани реакции, подобни на тези, които са описани в точка 4 по-долу.

### **Ако сте пропуснали да приемете Терифлуномид Accord**

Не приемайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата таблетка. Вземете следващата доза в определеното време.

### **Ако сте спрели приема на Терифлуномид Accord**

Не спирайте приема на Терифлуномид Accord и не променяйте Вашата доза преди да сте се посъветвали с Вашия лекар.

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.

При това лекарство може да възникнат следните нежелани реакции.

### **Сериозни нежелани реакции**

Някои нежелани реакции могат да бъдат или да станат сериозни. Ако получите някои от тях, **трябва да кажете незабавно на Вашия лекар.**

### **Чести (могат да засегнат до 1 на 10 души)**

- възпаление на панкреаса, което може да включва симптомите болка в коремната област, гадене или повръщане (честотата е „чести“ при педиатрични пациенти и „нечести“ при възрастни пациенти).

### **Нечести (могат да засегнат до 1 на 100 души)**

- алергични реакции, които може да включват симптомите обрив, копривна треска, подуване на устните, езика или лицето, или внезапно затруднено дишане;
- тежки кожни реакции, които може да включват симптомите кожен обрив, мехури, повишена температура или язви в устата;

- тежки инфекции или сепсис (потенциално животозастрашаващ вид инфекция), които може да включват симптомите висока температура, треперене, тръпки, намалено отделяне на урина или обърканост;
- възпаление на белите дробове, което може да включва симптомите задух или упорита кашлица.

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

- сериозно чернодробно заболяване, което може да включва симптомите пожълтяване на кожата или на бялата част на очите, по-тъмна от обичайната урина, необяснимо гадене и повръщане, или болка в корема.

**Други нежелани реакции** могат да възникнат със следната честота:

**Много често** (могат да засегнат повече от 1 на 10 души)

- главоболие;
- диария, гадене;
- повишаване на АЛАТ (повишени кръвни нива на определени чернодробни ензими), установява се чрез изследвания;
- изтъняване на косата.

**Често** (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- грип, инфекция на горните дихателни пътища, инфекция на пикочните пътища, бронхит, синусит, болки в гърлото и дискомфорт при преглъщане, цистит, вирусен гастроентерит, херпес на устните, зъбна инфекция, ларингит, гъбична инфекция на ходилото;
- лабораторни стойности: намаляване на броя на червените кръвни клетки (анемия), наблюдавани са промени в лабораторните изследвания на черния дроб и белите кръвни клетки (вижте точка 2), също така повишения на мускулен ензим (креатинфосфокиназа);
- леки алергични реакции;
- чувство на тревожност;
- мравучкане, чувство на слабост, изтръпване, боцкане или болка в долната част на гърба или в крака (ишиас); изтръпване, парене, боцкане или болка в ръцете и пръстите (синдром на карпалния тунел);
- сърцебиене;
- повишено кръвно налягане;
- повръщане, зъбобол, болка в горната част на корема;
- обрив, акне;
- болка в сухожилията, ставите, костите, мускулна болка (мускулно-скелетна болка);
- нужда от по-често от обичайното уриниране;
- болезнена и обилна менструация;
- болка;
- липса на енергия или отпадналост (астения);
- намаляване на телесното тегло.

**Нечесто** (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- намаляване на броя на тромбоцитите в кръвта (лека тромбоцитопения);
- повишена чувствителност особено на кожата; пробуждаща или пулсираща болка по хода на един или повече нерви, проблеми с нервите на ръцете или краката (периферна невропатия);
- нарушения на ноктите, тежки кожни реакции;
- посттравматична болка;
- псориазис;
- възпаление на устата/устните;
- отклонения от нормалните (референтни) стойности на мазнините (липиди) в кръвта;



- възпаление на дебелото черво (колит).

**Редки** (могат да засегнат до 1 на 1 000 души)

- възпаление или увреждане на черния дроб.

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

- белодробна хипертония.

**Деца (на възраст 10 години и повече) и юноши**

Нежеланите реакции, изброени по-горе, се отнасят и за деца и юноши. Следващата допълнителна информация е важна за деца, юноши и полагащите грижи за тях лица:

**Чести** (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- възпаление на панкреаса.

**Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. 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 Терифлуномид Accord

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху кутията след „Годен до“. 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 Терифлуномид Accord**

Терифлуномид Accord 7 mg филмирани таблетки

- Активно вещество: терифлуномид. Всяка таблетка съдържа 7 mg терифлуномид.
- Други съставки: лактоза монохидрат, царевично нишесте, микрокристална целулоза, натриев нишестен гликолат, хидроксипропилцелулоза, магнезиев стеарат, силициев диоксид, колоиден безводен, хипромелоза (E464), титанов диоксид (E171), талк (E553b), макрогол (E1521), индигокармин алуминиев лак (E132), жълт железен оксид (E172).

Терифлуномид Accord 14 mg филмирани таблетки

- Активно вещество: терифлуномид. Всяка таблетка съдържа 14 mg терифлуномид.
- Други съставки: лактоза монохидрат, царевично нишесте, микрокристална целулоза, натриев нишестен гликолат, хидроксипропилцелулоза, магнезиев стеарат, силициев диоксид, колоиден безводен, хипромелоза (E464), титанов диоксид (E171), талк (E553b),

макрогол (E1521), индигокармин алуминиев лак (E132).

### **Как изглежда Терифлуномид Accord и какво съдържа опаковката**

Терифлуномид Accord 7 mg филмирани таблетки

Терифлуномид Accord 7 mg филмирани таблетки (таблетки) са светлозеленикаво-синкаво-сиви до бледозеленикаво-сини на цвят филмирани таблетки с шестоъгълна форма, с вдлъбнато релефно означение “T1” от едната страна и гладки от другата страна.

Терифлуномид Accord се предлага в картонени опаковки, съдържащи:

- 14, 28, 84 и 98 таблетки в блистери от алуминий-алуминий;
- 14 x 1, 28 x 1, 84 x 1 и 98 x 1 таблетка в перфорирани блистери с единични дози от алуминий-алуминий.

Терифлуномид Accord 14 mg филмирани таблетки

Терифлуномид Accord 14 mg филмирани таблетки (таблетки) са сини на цвят филмирани таблетки с петъгълна форма, с вдлъбнато релефно означение “T2” от едната страна и гладки от другата страна.

Терифлуномид Accord се предлага в картонени опаковки, съдържащи:

- 28 и 84 таблетки в блистери от алуминий-алуминий;
- 28 x 1 и 84 x 1 таблетка в перфорирани блистери с единични дози от алуминий-алуминий.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

### **Притежател на разрешението за употреба:**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center,

Moll De Barcelona s/n,

Edifici Est, 6<sup>a</sup> Planta,

Barcelona, 08039, Испания

### **Производител:**

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.

ul. Lutomiarska 50,

95-200, Pabianice, Полша

Accord Healthcare B.V.

Winthontlaan 200,

3526 KV Utrecht, Нидерландия

Pharmadox Healthcare Ltd.

KW20A Kordin Industrial Park,

Paola PLA 3000, Малта

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

AT / BE / BG / CY / CZ / DE / DK / EE / ES / FI / FR / HR / HU / IE / IS / IT / LT / LV / LX / MT / NL / NO / PL / PT / RO / SE / SI / SK / UK (NI)

Accord Healthcare S.L.U.  
Тел: +34 93 301 00 64

EL  
Win Medica A.E.  
Тηλ: +30 210 74 88 821

**Дата на последно преразглеждане на листовката**

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