

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

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция. За начина на съобщаване на нежелани реакции вижте точка 4.8.

## **1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Uzpruvo 130 mg концентрат за инфузионен разтвор

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

Всеки флакон съдържа 130 mg устекинумаб (ustekinumab) в 26 ml (5 mg/ml).  
Устекинумаб е изцяло човешко IgG1κ моноклонално антитяло към интерлевкин (IL)–12/23, произведено в миеломна клетъчна линия на мишки с помощта на рекомбинантна ДНК технология.

### Помощно вещество с известно действие:

Всеки ml съдържа 0,4 mg полисорбат 80.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

## **3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА**

Концентрат за инфузионен разтвор (стерилен концентрат)

Разтворът е бистър, безцветен до бледожълт и без видими частици.

## **4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

### **4.1 Терапевтични показания**

#### Болест на Crohn

Uzpruvo е показан за лечение на възрастни пациенти с умерена до тежка активна болест на Crohn, които са се повлияли недостатъчно, вече не се повлияват или имат непоносимост към конвенционалната терапия или към антагонист на TNFα, или имат медицински противопоказания за такива терапии.

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

Uzpruvo концентрат за инфузионен разтвор е предназначен за употреба под ръководството и надзора на лекар с опит в диагностицирането и лечението на болест на Crohn. Uzpruvo концентрат за инфузионен разтвор трябва да се използва само за интравенозната индукционна доза.

#### Дозировка

##### *Болест на Crohn*

Лечението със Uzpruvo трябва да се започне с единична интравенозна доза, основаваща се на телесното тегло. Инфузионният разтвор трябва да се приготви от няколко флакона Uzpruvo 130 mg, както е указано в Таблица 1 (вж. точка 6.6 за приготвянето).

Таблица 1 Начална интравенозна доза Uzpruvo

| Телесно тегло на пациента към момента на прилагане | Препоръчителна доза <sup>a</sup> | Брой флакони Uzpruvo 130 mg |
|----------------------------------------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| ≤ 55 kg                                            | 260 mg                           | 2                           |
| > 55 kg to ≤ 85 kg                                 | 390 mg                           | 3                           |
| > 85 kg                                            | 520 mg                           | 4                           |

<sup>a</sup> Приблизително 6 mg/kg

Първата подкожна доза трябва да се приложи на седмица 8 след интравенозната доза. За дозировката при последващата схема на подкожно приложение вижте точка 4.2 от КХП на Uzpruvo инжекционен разтвор (флакон) и инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка.

#### Старческа възраст (≥ 65 години)

Не е необходимо адаптиране на дозата при пациенти в старческа възраст (вж. точка 4.4).

#### Бъбречно и чернодробно увреждане

Не са провеждани проучвания с устекинумаб при тези популации пациенти. Не може да се даде препоръка за дозата.

#### Педиатрична популация

Безопасността и ефикасността на устекинумаб при лечение на болест на Crohn при деца на възраст под 18 години все още не са установени. Липсват данни.

#### Начин на приложение

Uzpruvo 130 mg е само за интравенозно приложение. Той трябва да се прилага в продължение на най-малко един час. За указания относно разреждането на лекарствения продукт преди приложение вижте точка 6.6.

### 4.3 Противопоказания

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

Клинично значима, активна инфекция (напр. активна туберкулоза, вж. точка 4.4).

### 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

#### Проследимост

За да се подобри проследимостта на биологичните лекарствени продукти, името и партидният номер на приложения продукт трябва ясно да се записват.

#### Инфекции

Устекинумаб може да има потенциал да увеличава риска от инфекции и да реактивира латентни инфекции. При клинични проучвания и постмаркетингово наблюдационно проучване при пациенти с псориазис се наблюдават сериозни бактериални, гъбични и вирусни инфекции при пациенти, приемащи устекинумаб (вж. точка 4.8).

При пациенти, лекувани с устекинумаб, се съобщава за опортюнистични инфекции, включващи реактивиране на туберкулоза, други опортюнистични бактериални инфекции (включително атипична микобактериална инфекция, менингит, причинен от *Listeria*, пневмония, причинена от *Legionella*, и нокардиоза), опортюнистични микотични инфекции, опортюнистични вирусни инфекции (включително енцефалит, причинен от херпес симплекс 2) и паразитни инфекции

(включително очна токсоплазмоза).

Трябва да се подхожда с повишено внимание, когато се обсъжда приложението на Uzpruvo при пациенти с хронични инфекции или анамнеза за рецидивираща инфекция (вж. точка 4.3).

Преди започването на лечение със Uzpruvo пациентите трябва да се изследват за туберкулозна инфекция. Uzpruvo не трябва да се прилага при пациенти с активна туберкулоза (вж. точка 4.3). Лечението на латентна туберкулозна инфекция трябва да започне преди приложението на Uzpruvo. Анти туберкулозната терапия също трябва да бъде обсъдена преди началото на лечение с Uzpruvo при пациенти с анамнеза за латентна или активна туберкулоза, при които не може да се потвърди адекватен курс на лечение. Пациентите, приемащи Uzpruvo, трябва да се наблюдават внимателно за признаци и симптоми на активна туберкулоза по време на лечението и след него.

Пациентите трябва да бъдат инструктирани да потърсят лекарски съвет, ако се появят признаци или симптоми, предполагащи инфекция. Ако пациент развие сериозна инфекция, състоянието му трябва внимателно да се следи и Uzpruvo не трябва да се прилага, докато инфекцията не бъде овладяна.

### Злокачествени заболявания

Имуносупресори като устекинумаб имат потенциал да увеличават риска от злокачествени заболявания. Някои пациенти, които са приемали устекинумаб в клинични проучвания и в постмаркетингово обсервационно проучване при пациенти с псориазис, са развили кожни и некожни злокачествени заболявания (вж. точка 4.8). Рискът от злокачествени заболявания може да е по-висок при пациенти с псориазис, които са лекувани с други биологични лекарства в хода на заболяването.

Не са провеждани проучвания, в които участват пациенти с анамнеза за злокачествени заболявания или в които продължава лечението на пациенти, развили злокачествено заболяване по време на приема на устекинумаб. Затова трябва да се подхожда с повишено внимание, когато се обсъжда приложението на Uzpruvo при тези пациенти.

Всички пациенти, по-специално тези над 60 години, пациенти с анамнеза за продължителна имуносупресивна терапия или такива с анамнеза за ПУВА (псорален и ултравиолетови А лъчи) терапия, трябва да се наблюдават за поява на рак на кожата (вж. точка 4.8).

### Системни и респираторни реакции на свръхчувствителност

#### *Системни*

Сериозни реакции на свръхчувствителност са докладвани в постмаркетингови условия, в някои случаи няколко дни след лечението. Има случаи на анафилаксия и ангиоедем. Ако се появи анафилактична или друга сериозна реакция на свръхчувствителност, трябва да се назначи подходяща терапия и приложението на Uzpruvo трябва да се преустанови (вж. точка 4.8).

#### *Реакции, свързани с инфузията*

В клиничните изпитвания са наблюдавани реакции, свързани с инфузията (вж. точка 4.8). По време на постмаркетинговото наблюдение се съобщава за сериозни реакции, свързани с инфузията, включително анафилактични реакции към инфузията. Ако се наблюдава сериозна или животозастрашаваща реакция, трябва да се започне подходяща терапия и приложението на устекинумаб да се преустанови.

#### *Респираторни*

Случаи на алергичен алвеолит, еозинофилна пневмония и неинфекциозна ограничаваща пневмония са съобщени по време на постмаркетинговата употреба на устекинумаб. Клиничните прояви включват кашлица, диспнея и интерстициални инфилтрати след една до три дози. Сериозните последици включват дихателна недостатъчност и продължителна хоспитализация.

Подобрение е съобщавано след преустановяване на лечението с устекинумаб и в някои случаи при приложение на кортикостероиди. Ако бъде изключена инфекция и диагнозата се потвърди, приложението на устекинумаб трябва да се преустанови и да се започне подходящо лечение (вж. точка 4.8).

### Сърдечносъдови събития

При пациенти с псориазис, с експозиция на устекинумаб, в постмаркетингово наблюдационно проучване са наблюдавани сърдечносъдови събития, включително инфаркт на миокарда и мозъчносъдов инцидент. Рисковите фактори за сърдечносъдово заболяване трябва да се оценяват редовно по време на лечението със устекинумаб.

### Ваксинации

Препоръчва се да не се прилагат живи вирусни или живи бактериални ваксини (като БЦЖ) едновременно с Uzpruvo. Не са провеждани конкретни проучвания при пациенти, върху които наскоро е прилагана жива вирусна или жива бактериална ваксина. Няма данни за вторично предаване на инфекция чрез живи ваксини при пациенти, получаващи Uzpruvo. Лечението с Uzpruvo трябва да се преустанови най-малко за 15 седмици след последната доза преди поставянето на жива вирусна или жива бактериална ваксина и може да се възобнови най-малко 2 седмици след ваксинирането. Лекарите, предписващи лекарството, трябва да направят справка с Кратката характеристика на продукта за конкретната ваксина за допълнителна информация и указания за едновременната употреба на имunosупресивни лекарства след ваксиниране.

Не се препоръчва прилагане на живи ваксини (като БЦЖ ваксина) при кърмачета, с експозиция на устекинумаб *in utero*, в продължение на дванадесет месеца след раждането или докато серумните нива на устекинумаб при кърмачето спаднат под нивото на детекция (вж. точки 4.5 и 4.6). Ако е налице категорична клинична полза за отделното кърмаче, може да се обмисли прилагане на жива ваксина в по-ранен момент, ако не се откриват серумни нива на устекинумаб.

Пациентите, които употребяват Uzpruvo, може да получат едновременно инактивирани или убити ваксини.

Дългосрочното лечение с Uzpruvo не потиска хуморалния имунен отговор към пневмококовите полизахаридни ваксини или към ваксините срещу тетанус (вж. точка 5.1).

### Едновременна имunosупресивна терапия

При проучвания при псориазис не са оценявани безопасността и ефикасността на устекинумаб в комбинация с имunosупресори, включително биологични продукти или фототерапия. При проучвания при псориаитичен артрит, едновременната употреба на МТХ не повлиява безопасността и ефикасността на устекинумаб. В проучванията при болест на Crohn и улцерозен колит едновременната употреба на имunosупресори или кортикостероиди изглежда не повлиява безопасността или ефикасността на устекинумаб. Трябва да се подхожда с повишено внимание, когато се обсъжда едновременната употреба на други имunosупресори и Uzpruvo или при преминаването към лечение с други биологични имunosупресори (вж. точка 4.5).

### Имунотерапия

Устекинумаб не е оценяван при пациенти, които са подлагани на имунотерапия за алергии. Не е известно дали Uzpruvo може да се отрази на имунотерапията при алергии.

## Сериозни кожни заболявания

При пациенти с псориазис се съобщава за случаи на ексфолиативен дерматит след лечение с устекинумаб (вж. точка 4.8). Пациентите с псориазис с плаки може да развият еритродермичен псориазис като част от естествения ход на заболяването със симптоми, които може от клинична гледна точка да не се отличават от ексфолиативния дерматит. Лекарите трябва да внимават за симптоми на еритродермичен псориазис или ексфолиативен дерматит като част от мониторирането на псориазиса при пациента. Ако тези симптоми се появят, трябва да се започне подходящо лечение. Приемът на Uzpruvo трябва да се преустанови, ако има съмнения за лекарствена реакция.

## Заболявания, свързани с лупус

Случаи на заболявания, свързани с лупус, се съобщават при пациенти, лекувани с устекинумаб, включително кожен лупус еритематодес и лупус-подобен синдром. При възникване на лезии, особено на изложените на слънце участъци на кожата, или ако те се съпътстват от артралгия, пациентът трябва да потърси незабавно лекарска помощ. Ако се потвърдят заболявания, свързани с лупус, устекинумаб трябва да се преустанови и да се започне подходящо лечение.

## Специални популации

### *Старческа възраст ( $\geq 65$ години)*

В клиничните изпитвания при одобрените показания не се наблюдават съществени различия в ефикасността или безопасността при пациенти на 65-годишна възраст и по-големи, които получават устекинумаб, в сравнение с по-млади пациенти. Броят на пациентите на възраст 65 години и по-големи обаче не е достатъчен, за да се определи дали се повлияват различно от по-младите пациенти. Тъй като разпространението на инфекции сред старческата популация като цяло е по-голямо, лечението при пациенти в старческа възраст трябва да се прилага внимателно.

## Съдържание на натрий

Uzpruvo съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на доза, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий. Uzpruvo обаче се разрежда с натриев хлорид 9 mg/ml (0,9%) инфузионен разтвор. Това трябва да се има предвид при пациенти на диета с контролиран прием на натрий (вж. точка 6.6).

## Полисорбати

Този лекарствен продукт съдържа 10.4 mg полисорбат 80 във всеки флакон, което е еквивалентно на 0.4 mg/ml. Полисорбатите могат да причинят алергични реакции.

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

Живи ваксини не трябва да се прилагат едновременно със Uzpruvo (вж. точка 4.4).

Не се препоръчва прилагане на живи ваксини (като БЦЖ ваксина) при кърмачета, с експозиция на устекинумаб *in utero*, в продължение на дванадесет месеца след раждането или докато серумните нива на устекинумаб при кърмачето спаднат под нивото на детекция (вж. точки 4.4 и 4.6). Ако е налице категорична клинична полза за отделното кърмаче, може да се обмисли прилагане на жива ваксина в по-ранен момент, ако не се откриват серумни нива на устекинумаб.

Не са провеждани проучвания за взаимодействията при хора. При фармакокинетични анализи на популацията, направени в проучвания фаза 3, е изследван ефектът на най-често едновременно приемани лекарствени продукти при пациенти с псориазис (включително и парацетамол, ибупрофен, ацетилсалицилова киселина, метформин, аторвастатин, левотироксин) върху фармакокинетиката на устекинумаб. Не са наблюдавани признаци на

взаимодействие с тези едновременно приемани лекарствени продукти. Основа на този анализ е фактът, че най-малко 100 пациенти (> 5% от изследваната популация) са лекувани едновременно с тези лекарствени продукти през поне 90% от периода на проучването. Фармакокинетиката на устекинумаб не се е повлияла от едновременната употреба на МТХ, НСПВС, 6-меркаптопурин, азатиоприн и перорални кортикостероиди при пациенти с псориатичен артрит, болест на Crohn или улцерозен колит, или от предшестваща експозиция на анти-TNF $\alpha$  средства, при пациенти с псориатичен артрит или болест на Crohn, или от предшестваща експозиция на биологични лекарствени продукти (т.е. анти-TNF $\alpha$  средства и/или ведолизумаб) при пациенти с улцерозен колит.

Резултатите от проучване *in vitro* не предполагат необходимост от адаптиране на дозата при пациенти, които получават едновременно CYP450 субстрати (вж. точка 5.2).

При проучвания при псориазис не са оценявани безопасността и ефикасността на устекинумаб в комбинация с имunosупресори, включително биологични средства или фототерапия. При проучвания при псориатичен артрит, едновременната употреба на МТХ не повлиява безопасността и ефикасността на устекинумаб. В проучванията при болест на Crohn и улцерозен колит едновременната употреба на имunosупресори или кортикостероиди изглежда не повлиява безопасността или ефикасността на устекинумаб. (вж. точка 4.4).

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

##### Жени с детероден потенциал

Жени с детероден потенциал трябва да използват ефективни методи на контрацепция по време на лечение и до 15 седмици след лечението.

##### Бременност

Проспективни данни от неголям брой случаи на бременност след експозиция на устекинумаб с известен изход, включително повече от 450 случая на бременност с експозиция през първия триместър, не показват повишен риск от големи вродени малформации при новороденото.

Проучванията при животни не показват преки или непреки вредни ефекти, свързани с бременността, ембрионалното/феталното развитие, раждането или постнаталното развитие (вж. точка 5.3).

Наличният клиничен опит, обаче, е ограничен. Като предпазна мярка е за предпочитане да се избягва употребата на Uzpruvo по време на бременност.

Устекинумаб преминава през плацентата и се открива в серума на кърмачета, родени от жени, лекувани с устекинумаб по време на бременността. Клиничното въздействие на този факт не е известно, но рискът от инфекция при кърмачета с експозиция на устекинумаб *in utero* може да бъде повишен след раждането. Не се препоръчва прилагане на живи ваксини (като БЦЖ ваксина) при кърмачета, с експозиция на устекинумаб *in utero*, в продължение на дванадесет месеца след раждането или докато серумните нива на устекинумаб при кърмачето спаднат под нивото на детекция (вж. точки 4.4 и 4.5). Ако е налице категорична клинична полза за отделното кърмаче, може да се обмисли прилагане на жива ваксина в по-ранен момент, ако не се откриват серумни нива на устекинумаб.

##### Кърмене

Ограничени данни, публикувани в литературата, показват, че устекинумаб се екскретира в човешката кърма в много малки количества. Не е известно дали устекинумаб се абсорбира системно след поглъщане. Поради потенциала за проява на нежелани лекарствени реакции към устекинумаб при кърмачетата, трябва да се вземе решение дали да се преустанови кърменето по време на лечение и до 15 седмици след лечението, или да се преустанови терапията със Uzpruvo, като се вземат предвид ползата от кърменето за детето и ползата от терапията със

Uzpruvo за жената.

#### Фертилитет

Ефектът на устекинумаб върху фертилитета при хора не е оценен (вж. точка 5.3).

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

Uzpruvo не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

##### Обобщение на профила на безопасност

Най-честите нежелани лекарствени реакции (> 5%) в контролираните периоди от клиничните проучвания при възрастни с псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn и улцерозен колит с устекинумаб са назофарингит и главоболие. Повечето от тях се считат за леки и не налагат прекъсване на проучваното лечение. Най-сериозната нежелана лекарствена реакция, която е съобщавана за устекинумаб, е сериозна реакция на свръхчувствителност, включително анафилаксия (вж. точка 4.4). Общият профил на безопасност е подобен при пациенти с псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn и улцерозен колит.

##### Табличен списък на нежеланите реакции

Данните за безопасност, предоставени по-долу, са получени след експозиция на устекинумаб при възрастни в 14 проучвания фаза 2 и фаза 3 при 6 709 пациенти (4 135 с псориазис и/или псориаатичен артрит, 1 749 с болест на Crohn и 825 пациенти с улцерозен колит). Това включва експозиция на устекинумаб в контролираните и неконтролираните периоди на клиничните проучвания в продължение на най-малко 6 месеца или 1 година (4 577 и 3 253 пациенти съответно с псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn или улцерозен колит) и експозиция за най-малко 4 или 5 години (съответно 1 482 и 838 пациенти с псориазис).

В таблица 2 е показан списък с нежеланите лекарствени реакции от клинични проучвания при възрастни с псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn и улцерозен колит, както и нежеланите реакции от постмаркетинговата употреба. Нежеланите реакции са класифицирани по системо-органи класове и честота съгласно 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 ( $< 1/10\,000$ ), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка). При всяко групиране в зависимост от честотата нежеланите лекарствени реакции се изброяват в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.

Таблица 2 Списък на нежелани реакции

| Системо-органи класове        | Честота: Нежелани реакции                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Инфекции и инфестации         | Чести: инфекция на горните дихателни пътища, назофарингит, синусит<br>Нечести: целулит, дентални инфекции, херпес зостер, инфекция на долните дихателни пътища, вирусни инфекции на горните дихателни пътища, вулвовагинална микотична инфекция |
| Нарушения на имунната система | Нечести: реакции на свръхчувствителност (включително обрив, уртикария)<br>Редки: сериозни реакции на свръхчувствителност (включително анафилаксия, ангиоедем)                                                                                   |
| Психични нарушения            | Нечести: Депресия                                                                                                                                                                                                                               |
| Нарушения на нервната система | Чести: замаяване, главоболие<br>Нечести: лицева парализа                                                                                                                                                                                        |

| Системо-органични класове                                       | Честота: Нежелани реакции |                                                                                                              |
|-----------------------------------------------------------------|---------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Респираторни, гръдни и медиастинални нарушения                  | Чести:                    | орофарингеална болка                                                                                         |
|                                                                 | Нечести:                  | назална конгестия                                                                                            |
|                                                                 | Редки:                    | алергичен алвеолит, еозинофилна пневмония                                                                    |
|                                                                 | Много редки:              | организираща пневмония*                                                                                      |
| Стомашно-чревни нарушения                                       | Чести:                    | диария, гадене, повръщане                                                                                    |
| Нарушения на кожата и подкожната тъкан                          | Чести:                    | сърбеж                                                                                                       |
|                                                                 | Нечести:                  | пустулозен псориазис, ексфолиация на кожата, акне                                                            |
|                                                                 | Редки:                    | ексфолиативен дерматит, хиперсензитивен васкулит                                                             |
|                                                                 | Много редки:              | булозен пемфигOID, кожен лупус еритематодес                                                                  |
| Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан | Чести:                    | болки в гърба, миалгия, артралгия                                                                            |
|                                                                 | Много редки:              | лупус-подобен синдром                                                                                        |
| Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение                | Чести:                    | умора, еритема на мястото на инжектиране, болка на мястото на инжектиране                                    |
|                                                                 | Нечести:                  | реакции на мястото на инжектиране (включително кръвоизлив, хематом, втвърдяване, подуване и сърбеж), астения |

\* Вижте точка 4.4, Системни и респираторни реакции на свръхчувствителност.

#### Описание на избрани нежелани лекарствени реакции

##### *Инфекции*

В плацебо-контролирани проучвания при пациенти с псориазис, псориазичен артрит, болест на Crohn и улцерозен колит процентът на инфекциите или сериозните инфекции е сходен при пациентите, лекувани с устекинумаб, и при лекуваните с плацебо. В плацебо-контролирания период на тези клинични проучвания честотата на инфекциите е 1,36 за пациентогодина проследяване при пациенти, лекувани с устекинумаб, и 1,34 – при пациенти, лекувани с плацебо. Появилите се сериозни инфекции са с честота от 0,03 за пациентогодина проследяване при пациенти, лекувани с устекинумаб (30 сериозни инфекции за 930 пациентогодини проследяване), и 0,03 при пациенти, лекувани с плацебо (15 сериозни инфекции за 434 пациентогодини проследяване) (вж. точка 4.4).

В контролираните и неконтролираните периоди на клиничните проучвания при псориазис, псориазичен артрит, болест на Crohn и улцерозен колит, представляващи 11 581 пациентогодини експозиция при 6 709 пациенти, медианата на времето на проследяване е 1,0 години; 1,1 години за проучванията при псориазис, 0,6 години за проучванията при болест на Crohn и 1,0 година за проучванията с улцерозен колит. Процентът на инфекциите е 0,91 за пациентогодина проследяване при пациенти, лекувани с устекинумаб, а процентът на сериозните инфекции при тях е 0,02 за пациентогодина проследяване (199 сериозни инфекции за 11 581 пациентогодини проследяване) и са докладвани сериозни инфекции, включително пневмония, анален абсцес, целулит, дивертикулит, гастроентерит и вирусни инфекции.

В проведени клинични проучвания пациенти с латентна туберкулоза, които са били едновременно лекувани с изониазид, не са развили туберкулоза.

##### *Злокачествени заболявания*

В плацебо-контролирания период на клинични проучвания при псориазис, псориазичен артрит, болест на Crohn и улцерозен колит честотата на злокачествените заболявания, с изключение на немеланомен рак на кожата, е 0,11 за 100 пациентогодини проследяване при пациенти,

лекувани с устекинумаб (1 пациент за 929 пациентогодини проследяване) в сравнение с 0,23 при пациентите, лекувани с плацебо (1 пациент за 434 пациентогодини проследяване). Честотата на немеланомен рак на кожата е 0,43 за 100 пациентогодини проследяване за пациентите, лекувани с устекинумаб (4 пациенти за 929 пациентогодини проследяване) в сравнение с 0,46 при пациентите, лекувани с плацебо (2 пациенти за 433 пациентогодини проследяване).

В контролираните и неконтролираните периоди на клиничните проучвания при псориазис, псориазисен артрит, болест на Crohn и улцерозен колит, представляващи 11 561 пациентогодини експозиция при 6 709 пациенти, медианата на времето на проследяване е 1,0 година; 1,1 години за проучванията при псориазис, 0,6 години за проучванията при болест на Crohn и 1,0 година за проучванията с улцерозен колит. Злокачествени заболявания, с изключение на немеланомен рак на кожата, са докладвани при 62 пациенти за 11 561 пациентогодини на проследяване (честота от 0,54 на 100 пациентогодини на проследяване при пациенти лекувани с устекинумаб). Тези случаи на злокачествени заболявания, съобщени при пациенти, лекувани с устекинумаб, са сравними с очакваните случаи в общата популация (стандартизиран коефициент на честота = 0,93 [95% доверителен интервал: 0,71, 1,20], коригиран за възраст, пол и раса). Най-често наблюдаваните злокачествени заболявания, различни от немеланомния карцином на кожата, са карцином на простатата, колоректален карцином, меланом и карцином на гърдата. Случаите на немеланомен карцином на кожата са 0,49 на 100 пациентогодини на проследяване при пациенти, лекувани с устекинумаб (56 пациенти за 11 545 пациентогодини на проследяване). Съотношението на пациенти с базален спрямо сквамозноклетъчен карцином на кожата (3:1) е сравнимо със съотношението в общата популация (вж. точка 4.4).

#### *Реакции на свръхчувствителност и реакции към инфузията*

В проучванията с интравенозна индукция при болест на Crohn и улцерозен колит не се съобщават събития на анафилаксия или други сериозни реакции към инфузията след единична интравенозна доза. В тези проучвания 2,2% от 785 пациенти, лекувани с плацебо, и 1,9% от 790 пациенти, лекувани с препоръчителната доза устекинумаб, съобщават нежелани събития, възникнали по време на или в рамките на един час от инфузията. По време на постмаркетинговото наблюдение се съобщават сериозни реакции, свързани с инфузията, включително анафилактични реакции към инфузията (вж. точка 4.4).

#### *Педиатрична популация*

##### Педиатрични пациенти на 6 години и по-големи с плаков псориазис

Безопасността на устекинумаб е проучена в две проучвания фаза 3 при педиатрични пациенти с умерен до тежък плаков псориазис. Първото проучване е при 110 пациенти на възраст от 12 до 17 години, лекувани в продължение на 60 седмици, а второто проучване е при 44 пациенти на възраст от 6 до 11 години, лекувани в продължение на 56 седмици. Като цяло съобщените нежелани събития в тези две проучвания с данни за безопасност до 1 година са подобни на тези, наблюдавани в предишни проучвания при възрастни с плаков псориазис.

##### 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**

Единични дози до 6 mg/kg са прилагани интравенозно в клинични проучвания без ограничаваща дозата токсичност. В случай на предозиране се препоръчва пациентите да се наблюдават за признаци или симптоми на нежелани реакции и незабавно да се приложи

подходящо симптоматично лечение.

## 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

### 5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Имуносупресори, инхибитори на интерлевкина, АТС код: L04AC05

Uztrupio е биологично подобен лекарствен продукт. Подробна информация е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <https://www.ema.europa.eu>.

#### Механизъм на действие

Устекинумаб е изцяло човешко IgG1к моноклонално антитяло, което се свързва със специфичност към общата протеинова субединица p40 на човешки цитокини интерлевкин (IL)-12 и IL-23. Устекинумаб потиска биоактивността на човешките IL-12 и IL-23, като предотвратява свързването на p40 с IL-12Rβ1 рецепторен протеин, разположен на повърхността на имунните клетки. Устекинумаб не може да се свърже с IL-12 или с IL-23, които вече са свързани с IL-12Rβ1 рецептори по клетъчната повърхност. Следователно е малко вероятно устекинумаб да участва в комплемент- или антитяло-медираната цитотоксичност на клетките с рецептори за IL-12 и/или IL-23. IL-12 и IL-23 са хетеродимерни цитокини, секретирани от активирани антиген-представящи клетки, например макрофаги и дендритни клетки и двата цитокина участват в имунните функции; IL-12 стимулира естествените клетки убийци (NK) и предизвиква диференциацията на CD4 + T клетките към T 1 хелперен (Th1) фенотип, IL-23 индуцира пътя на T 17 хелперите (Th17). Абнормната регулация на IL-12 и IL-23 обаче се свързва с имуномедираните заболявания като псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn и улцерозен колит.

Чрез свързване на общата субединица p40 на IL-12 и IL-23, устекинумаб може да оказва своите клинични ефекти при псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn и улцерозен колит чрез прекъсване на пътищата на Th1 и Th17 цитокини, които са в основата на патологията на тези заболявания.

При пациенти с болест на Crohn лечението с устекинумаб води до намаление на възпалителните маркери, включително С-реактивен протеин (CRP) и фекален калпротектин по време на индукционната фаза, което след това се поддържа през цялата поддържаща фаза. CRP е оценен по време на продължението на проучването и намаленията, наблюдавани по време на поддържащата фаза, обикновено се запазват до 252 седмици.

#### Имунизации

По време на дългосрочното продължение на проучване при псориазис 2 (PHOENIX 2), възрастните пациенти, лекувани с устекинумаб за най-малко 3,5 години, са дали антитяло-отговори на пневмококови полизахаридни ваксини и ваксини срещу тетанус, сходни с тези при контролната група пациенти, получаващи несистемно лечение на псориазис. Сходен процент от възрастните пациенти, лекувани с устекинумаб и тези в контролната група, са развили защитни нива на антипневмококови и антитетанични антитела, и титрите на антителата им са сходни.

#### Клинична ефикасност

##### Болест на Crohn

Безопасността и ефикасността на устекинумаб са оценени в три рандомизирани, двойнослепи, плацебо-контролирани, многоцентрови проучвания при възрастни пациенти с умерена до тежка активна болест на Crohn (индекс на активността на болестта на Crohn (Crohn's Disease Activity Index, CDAI)  $\geq 220$  и  $\leq 450$ ). Програмата за клинично разработване се състои от две 8-седмични проучвания с интравенозна индукция (UNITI-1 и UNITI-2), последвани от

44-седмично рандомизирано проучване с подкожно приложение на поддържаща доза (IM-UNITI), представляващи 52-седмична терапия.

Проучванията с индукция включват 1 409 (UNITI-1, n = 769; UNITI-2 n = 640) пациенти. Първичната крайна точка за двете индукционни проучвания е процентът на участниците с клиничен отговор (определен като намаление на CDAI скор с  $\geq 100$  точки) на седмица 6. Данните за ефикасност се събират и анализират до седмица 8 за двете проучвания. Едновременно приложение на перорални кортикостероиди, имуномодулатори, аминокиселини и антибиотици е разрешено и 75% от пациентите продължават да получават най-малко едно от тези лекарства. В двете проучвания пациентите са рандомизирани да получат еднократно интравенозно препоръчителната доза от приблизително 6 mg/kg в зависимост от телесното тегло (вж. Таблица 1, точка 4.2), фиксирана доза 130 mg устекинумаб или плацебо на седмица 0.

Пациентите в UNITI-1 са лекувани неуспешно или имат непоносимост към предшестваща анти-TNF $\alpha$  терапия. Приблизително 48% от пациентите са лекувани неуспешно с 1 предшестваща анти-TNF $\alpha$  терапия, а 52% са лекувани неуспешно с 2 или 3 предшестващи анти-TNF $\alpha$  терапии. В това проучване 29,1% от пациентите имат недостатъчен начален отговор (първични нереспондери), 69,4% са се повлияли, но са престанали да се повлияват (вторични нереспондери), а 36,4% имат непоносимост към анти-TNF $\alpha$  терапии.

Пациентите в UNITI-2 са лекувани неуспешно най-малко с една конвенционална терапия, включително кортикостероиди или имуномодулатори, като или не са лекувани досега с анти-TNF- $\alpha$  терапия (68,6%), или са получавали преди това анти-TNF $\alpha$  терапия, но тя е била неуспешна (31,4%).

В двете UNITI-1 и UNITI-2 значимо по-голям процент от пациентите в групата, лекувана с устекинумаб, са с клиничен отговор и ремисия в сравнение с плацебо (Таблица 3). Клиничният отговор и ремисията са значими още на седмица 3 при пациентите, лекувани с устекинумаб, и те продължават да се подобряват до седмица 8. В тези проучвания с индукция ефикасността е по-висока и се поддържа по-добре в групата с доза в зависимост от телесното тегло, в сравнение с групата с доза 130 mg и поради това при интравенозна индукция се препоръчва дозирането в зависимост от телесното тегло.

Таблица 3: Индукция на клиничен отговор и ремисия в UNITI-1 и UNITI 2

|                                         | UNITI-1*           |                                                   | UNITI-2**          |                                                   |
|-----------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------|--------------------|---------------------------------------------------|
|                                         | Плацебо<br>N = 247 | Препоръчи<br>телна доза<br>устекинумаб<br>N = 249 | Плацебо<br>N = 209 | Препоръчи<br>телна доза<br>устекинумаб<br>N = 209 |
| Клинична ремисия, седмица 8             | 18 (7.3%)          | 52 (20.9%) <sup>a</sup>                           | 41 (19.6%)         | 84 (40.2%) <sup>a</sup>                           |
| Клиничен отговор (100 точки), седмица 6 | 53 (21.5%)         | 84 (33.7%) <sup>b</sup>                           | 60 (28.7%)         | 116 (55.5%) <sup>a</sup>                          |
| Клиничен отговор (100 точки), седмица 8 | 50 (20.2%)         | 94 (37.8%) <sup>a</sup>                           | 67 (32.1%)         | 121 (57.9%) <sup>a</sup>                          |
| 70-точков отговор, седмица 3            | 67 (27.1%)         | 101 (40.6%) <sup>b</sup>                          | 66 (31.6%)         | 106 (50.7%) <sup>a</sup>                          |
| 70-точков отговор, седмица 6            | 75 (30.4%)         | 109 (43.8%) <sup>b</sup>                          | 81 (38.8%)         | 135 (64.6%) <sup>a</sup>                          |

Клиничната ремисия е определена като CDAI скор < 150; Клиничният отговор е определен като намаление на CDAI скор с най-малко 100 точки или като клинична ремисия

70-точковият отговор е определен като намаление на CDAI скор с най-малко 70 точки

\* Неуспех на анти-TNF $\alpha$  терапия

\*\* Неуспех на конвенционалната терапия

<sup>a</sup> p < 0,001

<sup>b</sup> p < 0,01

В проучването с поддържаща терапия (IM-UNITI) са оценени 388 пациенти, които достигат

100-точков клиничен отговор на седмица 8 от индукцията с устекинумаб в проучвания UNITI-1 и UNITI-2. Пациентите са рандомизирани на схема на поддържащо лечение с подкожно приложение на 90 mg устекинумаб през 8 седмици, 90 mg устекинумаб през 12 седмици или плацебо в продължение на 44 седмици (за препоръчителната поддържаща доза вж. точка 4.2 от КХП на Uztrugo инжекционен разтвор (флакон) и инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка).

Значимо по-голям процент пациенти в групите, лекувани с устекинумаб, поддържат клинична ремисия и отговор на седмица 44 в сравнение с групата на плацебо (вж. Таблица 4).

*Таблица 4: Поддържане на клиничния отговор и ремисия в IM-UNITI (седмица 44; 52 седмици от започване с индукционната доза)*

|                                                     | Плацебо*<br>N = 131 <sup>†</sup> | 90 mg<br>устекинумаб<br>през<br>8 седмици<br>N = 128 <sup>†</sup> | 90 mg<br>устекинумаб<br>през<br>12 седмици<br>N = 129 <sup>†</sup> |
|-----------------------------------------------------|----------------------------------|-------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------|
| Клинична ремисия                                    | 36%                              | 53% <sup>a</sup>                                                  | 49% <sup>b</sup>                                                   |
| Клиничен отговор                                    | 44%                              | 59% <sup>b</sup>                                                  | 58% <sup>b</sup>                                                   |
| Клинична ремисия без кортикостероиди                | 30%                              | 47% <sup>a</sup>                                                  | 43% <sup>c</sup>                                                   |
| Клинична ремисия при пациенти:                      |                                  |                                                                   |                                                                    |
| в ремисия в началото на поддържащата терапия        | 46% (36/79)                      | 67% (52/78) <sup>a</sup>                                          | 56% (44/78)                                                        |
| които се включват от проучване CRD3002 <sup>‡</sup> | 44% (31/70)                      | 63% (45/72) <sup>c</sup>                                          | 57% (41/72)                                                        |
| които не са лекувани досега с анти-TNFα терапия     | 49% (25/51)                      | 65% (34/52) <sup>c</sup>                                          | 57% (30/53)                                                        |
| които се включват от проучване CRD3001 <sup>§</sup> | 26% (16/61)                      | 41% (23/56)                                                       | 39% (22/57)                                                        |

Клиничната ремисия е определена като CDAI скор < 150; Клиничният отговор е определен като намаление на CDAI скор с най-малко 100 точки или като клинична ремисия

\* Групата на плацебо се състои от пациенти, които са се повлияли от устекинумаб и са рандомизирани да получават плацебо в началото на поддържащата терапия.

<sup>†</sup> Пациенти, които имат 100-точков клиничен отговор към устекинумаб в началото на поддържащата терапия

<sup>‡</sup> Пациенти, при които конвенционалната терапия е неуспешна, но не и анти-TNFα терапия

<sup>§</sup> Пациенти, които са рефрактерни или имат непоносимост към анти-TNFα терапия

<sup>a</sup> p < 0,01

<sup>b</sup> p < 0,05

<sup>b</sup> номинално значимо (p < 0.05)

В IM-UNITI 29 от 129 пациенти не поддържат отговора към устекинумаб при приложение през 12 седмици и е позволено коригиране на дозата така, че да получават устекинумаб през 8 седмици. Загубата на отговор е определена като CDAI скор  $\geq 220$  точки и  $\geq 100$  точки повишение спрямо изходния CDAI скор. При тези пациенти клинична ремисия се постига при 41,4% от пациентите 16 седмици след коригиране на дозата.

Пациентите, които не са постигнали клиничен отговор към индукция с устекинумаб на седмица 8 от проучванията с индукция UNITI-1 и UNITI-2 (476 пациенти), са включени в нерандомизираната част от проучването с поддържаща терапия (IM-UNITI) и са получили подкожна инжекция устекинумаб 90 mg по това време. След осем седмици 50,5% от пациентите са постигнали клиничен отговор и са продължили да получават поддържаща терапия през 8 седмици. Повечето от тези пациенти, при които поддържаща терапия продължава, поддържат отговор (68,1%) и постигат ремисия (50,2%) на седмица 44, като процентът им е подобен на този при пациентите, които първоначално са се повлияли от индукция с устекинумаб.

От 131 пациенти, които са се повлияли от индукция с устекинумаб и са рандомизирани в групата на плацебо в началото на проучването с поддържаща терапия, 51 впоследствие са загубили отговора си и са получили 90 mg устекинумаб подкожно през 8 седмици. Повечето от пациентите, загубили отговора си и подновили лечението с устекинумаб, са го направили в рамките на 24 седмици от индукционната инфузия. От тези 51 пациенти 70,6% постигат клиничен отговор и 39,2% постигат клинична ремисия 16 седмици след получаването на първата подкожна доза устекинумаб.

В IM-UNITI пациентите, завършили проучването до седмица 44, са подходящи да продължат лечението в продължение на проучването. При всичките 567 пациенти, включени на и лекувани с устекинумаб в продължението на проучването, клиничната ремисия и отговорът обикновено се поддържат до седмица 252, както при болните с неуспех на TNF-терапиите, така и при пациентите с неуспех на конвенционалните терапии.

Не са установени нови съображения, свързани с безопасността, при удължаване на това проучване до 5 години на лечение при пациенти с болест на Crohn.

#### Ендоскопия

Външният вид на лигавицата е оценен ендоскопски при 252 пациенти с подходяща изходна ендоскопска активност на заболяването в едно подпроучване. Първичната крайна точка е промяна от изходното ниво на Опростения ендоскопски скор за тежест на заболяването при болест на Crohn (Simplified Endoscopic Disease Severity Score for Crohn's Disease, SES-CD), съставен скор от 5 илео-колонни сегмента за наличие/размер на язвите, процент на лигавичната повърхност, покрита от язви, процент на лигавичната повърхност, засегната от други лезии, и наличие/вид на стесняванията/стриктурите. На седмица 8, след единична интравенозна индукционна доза, промяната в SES-CD скор е по-голяма в групата на устекинумаб ( $n = 155$ , средна промяна = -2,8) отколкото в групата на плацебо ( $n = 97$ , средна промяна = -0,7,  $p = 0,012$ ).

#### Повлияване на фистулите

В една подгрупа пациенти с дрениращи фистули на изходно ниво (8,8%;  $n = 26$ ), фистулите на 12/15 (80%) от лекуваните с устекинумаб пациенти се повлияват в продължение на 44 седмици (определено като  $\geq 50\%$  намаление от изходно ниво в проучването с индукция на броя на дрениращите фистули) в сравнение с 5/11 (45,5%) с плацебо.

#### Качество на живот, свързано със здравето

Качеството на живот, свързано със здравето, е оценено посредством Въпросник при възпалителни заболявания на червата (Inflammatory Bowel Disease Questionnaire, IBDQ) и въпросници SF-36. На седмица 8 пациентите, получаващи устекинумаб, показват статистически значимо по-голямо и клинично значимо подобрене на общия IBDQ скор и на SF-36 Обобщен скор за психичен компонент (Mental Component Summary Score) в UNITI-1 и UNITI-2 и на SF-36 Обобщен скор за психичен компонент (Physical Component Summary Score) в UNITI-2 в сравнение с плацебо. В проучването IM-UNITI до седмица 44 тези подобрения обикновено се поддържат по-добре при лекувани с устекинумаб пациенти в сравнение с плацебо. Подобренieto на качеството на живот, свързано със здравето, като цяло се поддържа през цялото продължение до седмица 252.

#### Имуногенност

По време на лечение с устекинумаб могат да се развият антитела срещу устекинумаб и повечето от тях са неутрализиращи. Образуването на антитела срещу устекинумаб е свързано с повишен клирънс на устекинумаб при пациенти с болест на Crohn или улцерозен колит. Не е наблюдавана намалена ефикасност. Не се наблюдава очевидна зависимост между наличието на антитела срещу устекинумаб и появата на реакции на мястото на инжектиране.

#### Педиатрична популация

Европейската агенция по лекарствата отлага задължението за предоставяне на резултатите от

проучванията с устекинумаб в една или повече подгрупи на педиатричната популация при болест на Crohn и улцерозен колит (вж. точка 4.2 за информация относно употреба в педиатрията).

## 5.2 Фармакокинетични свойства

След препоръчителната интравенозна индукционна доза медианата на максималната серумна концентрация на устекинумаб, наблюдавана 1 час след инфузията, е 126,1 µg/ml при пациентите с болест на Crohn и 127,0 µg/ml при пациентите с улцерозен колит.

### Разпределение

Медианата на обема на разпределение в терминалната фаза ( $V_z$ ) след еднократно интравенозно приложение при пациенти с псориазис варира от 57 до 83 ml/kg.

### Биотрансформация

Точният метаболитен път на устекинумаб не е известен.

### Елиминиране

Медианата на системния клирънс (CL) след еднократно интравенозно приложение при пациенти с псориазис варира от 1,99 до 2,34 ml/ден/kg. Медианата на полуживота ( $t_{1/2}$ ) на устекинумаб е приблизително 3 седмици при пациенти с улцерозен колит, болест на Crohn, псориазис и/или псориазичен артрит и варира от 15 до 32 дни във всички проучвания на псориазис и псориазичен артрит.

### Линейност на дозата

Системната експозиция на устекинумаб ( $C_{max}$  и AUC) се увеличава по начин, приблизително пропорционален на дозата, след еднократно интравенозно приложение на дози в границата между 0,09 mg/kg и 4,5 mg/kg.

### Специални популации

Няма налични фармакокинетични данни при пациенти с увредена бъбречна или чернодробна функция. Не са проведени конкретни проучвания с интравенозно приложение на устекинумаб при пациенти в старческа възраст или педиатрични пациенти.

При пациенти с болест на Crohn и улцерозен колит вариабилността на клирънса на устекинумаб се повлиява от телесното тегло, нивото на серумния албумин, пола и статуса по отношение на антителата срещу устекинумаб, докато телесното тегло е най-значимата ковариата, влияеща върху обема на разпределение. Освен това при болестта на Crohn клирънсът се повлиява от С-реактивния протеин, статуса по отношение на неуспех на лечението с TNF-антагонисти и расата (азиатски спрямо неазиатски произход). Въздействието на тези ковариати е в рамките на  $\pm 20\%$  от типичната или референтната стойност на съответния ФК параметър, поради това не е необходима корекция на дозата за тези ковариати. Едновременната употреба на имуномодулатори няма значително влияние върху разпределението на устекинумаб.

### Регулиране на CYP450 ензими

Ефектите на IL-12 или IL-23 върху регулирането на CYP450 ензимите са оценени в *in vitro* проучване с използване на човешки хепатоцити, което показва, че IL-12 и/или IL-23 с нива от 10 ng/ml не променят активността на човешките CYP450 ензими (CYP1A2, 2B6, 2C9, 2C19, 2D6 или 3A4; вж. точка 4.5).

### 5.3 Предклинични данни за безопасност

Неклиничните данни не показват особен риск (напр. токсичност на органите) за хора на базата на изпитванията за токсичност при многократно прилагане, токсичност за развитието и репродуктивна токсичност, включително и фармакологичните оценки за безопасност. При проучвания за токсичност за развитието и репродуктивна токсичност при дългоопашати макаци не се наблюдават нежелани ефекти върху фертилитета при мъжките, както и вродени дефекти или токсичност за развитието. Не се наблюдават нежелани ефекти върху фертилитета при женските при употребата на аналогично анти тяло срещу IL-12/23 при мишки.

Дозовите нива в проучвания при животни са близо 45 пъти по-високи от най-високата еквивалентна доза, предвиждана за приложение при пациенти с псориазис, и водят до максимални серумни концентрации при маймуни, които са над 100 пъти по-високи от концентрациите, наблюдавани при хора.

Не са провеждани проучвания за карциногенност с устекинумаб поради липсата на подходящи модели за анти тяло без кръстосана реактивност към IL-12/23 p40 на гризачи.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

### 6.1 Списък на помощните вещества

EDTA динатриева сол дихидрат  
Хистидин  
Хистидинов монохидрохлорид  
Полисорбат 80 (E433)  
Захароза  
Вода за инжекции

### 6.2 Несъвместимости

При липса на проучвания за несъвместимости, този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти. Uzpruvo трябва да се разрежда само с разтвор на натриев хлорид 9 mg/ml (0,9%). Uzpruvo не трябва да се прилага едновременно чрез една и съща интравенозна система с други лекарствени продукти.

### 6.3 Срок на годност

18 месеца

Доказана е химична и физична стабилност по време на употреба за 8 часа при 15-25°C.

От микробиологична гледна точка продуктът трябва да се употреби незабавно, освен ако методът на разреждане изключва риск от микробно замърсяване. Ако не се употреби незабавно, периодът на използване и условията на съхранение преди употреба са отговорност на потребителя.

Неотвореният флакон може да се съхранява при стайна температура до 30°C за еднократен период максимум до 7 дни в оригиналната картонена опаковка, за да се предпази от светлина. Веднъж съхраняван на стайна температура (до 30 °C), флаконът не трябва да се връща в хладилника. Изхвърлете флакона, ако не се използва след съхранение в рамките на 7 дни при стайна температура или след изтичане на оригиналния срок на годност, в зависимост от това, кое от двете настъпи по-рано.

## **6.4 Специални условия на съхранение**

Да се съхранява в хладилник (2°C – 8°C). Да не се замразява.

Съхранявайте флакона в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

За условията на съхранение след разреждане на лекарствения продукт вижте точка 6.3.

## **6.5 Вид и съдържание на опаковката**

26 ml концентрат за инфузионен разтвор в 30 ml флакон от стъкло тип I, затворен със запушалка от бромбутилова гума с покритие. Uzpruvo се разпространява в опаковка по 1 флакон.

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

Концентратът за инфузионния разтвор във флакона Uzpruvo не трябва да се разклаща.

Концентратът за инфузионния разтвор трябва да се провери визуално за наличието на видими частици или промяна на цвета, преди да се приложи.

Концентратът за инфузионния разтвор е бистър, безцветен до бледожълт без видими частици. Лекарственият продукт не трябва да се употребява, ако разтворът е замразяван, с променен цвят или мътен или съдържа видими частици.

### Разреждане

Uzpruvo концентрат за инфузионен разтвор трябва да се разреди и да се подготви от медицински специалист с помощта на асептична техника.

1. Изчислете дозата и броя на необходимите флакони Uzpruvo въз основа на теглото на пациента (вж. точка 4.2, Таблица 1). Всеки флакон Uzpruvo 26 ml съдържа 130 mg устекинумаб. Използвайте само пълни флакони Uzpruvo.
2. Изтеглете и изхвърлете от инфузионен сак от 250 ml обем от разтвора на натриев хлорид 9 mg/ml (0,9%), равен на обема Uzpruvo, който трябва да се добави. (изхвърлете 26 ml натриев хлорид за всеки необходим флакон Uzpruvo, за 2 флакона изхвърлете 52 ml, за 3 флакона изхвърлете 78 ml, за 4 флакона изхвърлете 104 ml).
3. Изтеглете 26 ml Uzpruvo от всеки необходим флакон и ги добавете към инфузионния сак от 250 ml. Крайният обем в инфузионния сак трябва да бъде 250 ml. Внимателно смесете.
4. Преди приложението проверете визуално разредения разтвор. Не го употребявайте, ако се наблюдават визуално непрозрачни частици, промяна на цвета или чужди частици.
5. Приложете разредения разтвор за период от най-малко един час. Прилагането на инфузионния разтвор трябва да се извърши в рамките на осем часа след разреждането в инфузионния сак.
6. Използвайте само набор за инфузия с вграден, стерилен, апирогенен филтър със слабо свързване на протеини (размер на порите 0,2 микрометра).
7. Всеки флакон е само за еднократно приложение и неизползваният лекарствен продукт трябва да се изхвърли в съответствие с местните изисквания.

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

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2–18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

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

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

Дата на първо разрешаване: 5 януари 2024 г.

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

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

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция. За начина на съобщаване на нежелани реакции вижте точка 4.8.

## **1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор

Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка

Uzpruvo 90 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка

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

Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор

Всеки флакон съдържа 45 mg устекинумаб в 0,5 ml.

Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 45 mg устекинумаб в 0,5 ml.

Uzpruvo 90 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 90 mg устекинумаб в 1 ml.

Устекинумаб е изцяло човешко IgG1κ моноклонално антитяло към интерлевкин (IL)–12/23, произведено в миеломна клетъчна линия на мишки с помощта на рекомбинантна ДНК технология.

Помощно вещество с известно действие:

Всеки ml съдържа 0,04 mg полисорбат 80.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

## **3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА**

Инжекционен разтвор (инжекция).

Разтворът е бистър и безцветен до бледожълт и без видими частици.

## **4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

### **4.1 Терапевтични показания**

Плаков псориазис

Uzpruvo е показан за лечение на умерен до тежък плаков псориазис при възрастни, които не са се повлияли, имат противопоказания или непоносимост към други системни терапии, включващи циклоспорин, метотрексат (MTX) или ПУВА (псорален и ултравиолетови А лъчи) терапия (вж. точка 5.1).

### Плаков псориазис при педиатрични пациенти

Uzpruvo е показан за лечение на умерен до тежък плаков псориазис при деца и пациенти в юношеска възраст на 6 години и по-големи, при които има недостатъчен контрол или непоносимост към други системни терапии или фототерапии (вж. точка 5.1).

### Псориатичен артрит (PsA)

Uzpruvo, самостоятелно или в комбинация с MTX, е показан за лечение на активен псориатичен артрит при възрастни пациенти, при които отговорът към предшестващо лечение с небиологични модифициращи болестта антиревматоидни лекарства (disease-modifying anti-rheumatic drugs, DMARD) е бил недостатъчен (вж. точка 5.1).

### Болест на Crohn

Uzpruvo е показан за лечение на възрастни пациенти с умерена до тежка активна болест на Crohn, които са се повлияли недостатъчно, вече не се повлияват или имат непоносимост към конвенционалната терапия или към антагонист на TNF $\alpha$ , или имат медицински противопоказания за такива терапии.

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

Uzpruvo е предназначен за употреба под ръководството и надзора на лекар с опит в диагностицирането и лечението на заболявания, за които Uzpruvo е показан.

### Дозировка

#### Плаков псориазис

Препоръчителната дозировка на Uzpruvo е начална доза 45 mg, приложена подкожно, последвана от доза 45 mg 4 седмици по-късно и след това на всеки 12 седмици.

При пациенти, които не са се повлияли от лечението до 28 седмици трябва да се обмисли прекратяване на терапията.

#### *Пациенти с телесно тегло > 100 kg*

За пациенти с телесно тегло > 100 kg началната доза е 90 mg, приложена подкожно, последвана от доза 90 mg 4 седмици по-късно и след това на всеки 12 седмици. При тези пациенти дозата от 45 mg също е ефикасна, но по-голяма ефикасност има дозата от 90 mg. (вж. точка 5.1, таблица 4)

#### Псориатичен артрит (PsA)

Препоръчителната дозировка на Uzpruvo е начална доза 45 mg, приложена подкожно, последвана от доза 45 mg 4 седмици по-късно и след това на всеки 12 седмици. Алтернативно, при пациенти с телесно тегло > 100 kg, може да се използват 90 mg.

При пациенти, които не са се повлияли от лечението до 28 седмици трябва да се обмисли преустановяване на лечението.

#### *Старческа възраст ( $\geq 65$ години)*

Не е необходимо адаптиране на дозата при пациенти в старческа възраст (вж. точка 4.4).

#### *Бъбречно и чернодробно увреждане*

Не са провеждани проучвания с Uzpruvo при тези популации пациенти. Не могат да бъдат дадени препоръки за дозиране.

### *Педиатрична популация*

Безопасността и ефикасността на Uzpruvo при деца с псориазис на възраст под 6 години или при деца с псориазисен артрит под 18-годишна възраст все още не са установени. Липсват данни.

### *Плаков псориазис при педиатрични пациенти (6 години и по-големи)*

Препоръчителната доза на Uzpruvo според телесното тегло е показана по-долу (таблица 1). Uzpruvo трябва да се прилага на седмици 0 и 4, след това на всеки 12 седмици.

*Таблица 1: Препоръчителна доза UZPRUVO при педиатрични пациенти с псориазис*

| Телесно тегло към момента на прилагане | Препоръчителна доза |
|----------------------------------------|---------------------|
| < 60 kg                                | 0.75 mg/kg          |
| ≥ 60-≤ 100 kg                          | 45 mg               |
| > 100 kg                               | 90 mg               |

За изчисляване на обема за инжектиране (ml) при пациенти < 60 kg използвайте следната формула: телесно тегло (kg) x 0,0083 (ml/kg) или вижте таблица 2. Изчисленият обем трябва да се закръгли до 0,01 ml и да се прилага с градуирана спринцовка от 1 ml. Наличен е флакон от 45 mg за педиатрични пациенти, които трябва да получават по-малко от цялата доза 45 mg.

*Таблица 2: Обеми за инжектиране на Uzpruvo при педиатрични пациенти с псориазис < 60 kg*

| Телесно тегло към момента на прилагане (kg) | Доза (mg) | Обем за инжектиране (ml) |
|---------------------------------------------|-----------|--------------------------|
| 15                                          | 11.3      | 0.12                     |
| 16                                          | 12.0      | 0.13                     |
| 17                                          | 12.8      | 0.14                     |
| 18                                          | 13.5      | 0.15                     |
| 19                                          | 14.3      | 0.16                     |
| 20                                          | 15.0      | 0.17                     |
| 21                                          | 15.8      | 0.17                     |
| 22                                          | 16.5      | 0.18                     |
| 23                                          | 17.3      | 0.19                     |
| 24                                          | 18.0      | 0.20                     |
| 25                                          | 18.8      | 0.21                     |
| 26                                          | 19.5      | 0.22                     |
| 27                                          | 20.3      | 0.22                     |
| 28                                          | 21.0      | 0.23                     |
| 29                                          | 21.8      | 0.24                     |
| 30                                          | 22.5      | 0.25                     |
| 31                                          | 23.3      | 0.26                     |
| 32                                          | 24.0      | 0.27                     |
| 33                                          | 24.8      | 0.27                     |
| 34                                          | 25.5      | 0.28                     |
| 35                                          | 26.3      | 0.29                     |
| 36                                          | 27.0      | 0.30                     |
| 37                                          | 27.8      | 0.31                     |
| 38                                          | 28.5      | 0.32                     |
| 39                                          | 29.3      | 0.32                     |

| Телесно тегло към момента на прилагане (kg) | Доза (mg) | Обем за инжектиране (ml) |
|---------------------------------------------|-----------|--------------------------|
| 40                                          | 30.0      | 0.33                     |
| 41                                          | 30.8      | 0.34                     |
| 42                                          | 31.5      | 0.35                     |
| 43                                          | 32.3      | 0.36                     |
| 44                                          | 33.0      | 0.37                     |
| 45                                          | 33.8      | 0.37                     |
| 46                                          | 34.5      | 0.38                     |
| 47                                          | 35.3      | 0.39                     |
| 48                                          | 36.0      | 0.40                     |
| 49                                          | 36.8      | 0.41                     |
| 50                                          | 37.5      | 0.42                     |
| 51                                          | 38.3      | 0.42                     |
| 52                                          | 39.0      | 0.43                     |
| 53                                          | 39.8      | 0.44                     |
| 54                                          | 40.5      | 0.45                     |
| 55                                          | 41.3      | 0.46                     |
| 56                                          | 42.0      | 0.46                     |
| 57                                          | 42.8      | 0.47                     |
| 58                                          | 43.5      | 0.48                     |
| 59                                          | 44.3      | 0.49                     |

При пациенти, които не са се повлияли от лечението до 28 седмици трябва да се обмисли прекратяване на терапията.

#### Болест на Crohn

В схемата на лечение първата доза Uzpruvo се прилага интравенозно. За дозировката на интравенозна схема на прилагане, вижте точка 4.2 от КХП на Uzpruvo (130 mg концентрат за инфузионен разтвор).

Първото подкожно приложение на 90 mg Uzpruvo трябва да бъде на седмица 8 след интравенозната доза. След това се препоръчва приложение на всеки 12 седмици.

Пациенти, които не се повлияват достатъчно до 8 седмици след първата подкожна доза, може да получат втора подкожна доза по това време (вж. точка 5.1).

Пациенти, при които има загуба на отговор при прилагане през 12 седмици, може да имат полза от повишение на честотата на прилагане през 8 седмици (вж. точка 5.1 и точка 5.2).

Впоследствие дозата може да се прилага на пациентите през 8 седмици или през 12 седмици въз основа на клинична преценка (вж. точка 5.1).

Трябва да се обмисли преустановяване на лечението при пациенти, които не показват данни за терапевтична полза 16 седмици след i.v. индукционна доза или 16 седмици след преминаване към прилагане на поддържаща доза през 8 седмици.

Приложението на имуномодулатори и/или кортикостероиди може да продължи по време на лечението с Uzpruvo. При пациентите, които са се повлияли от лечението с Uzpruvo,

приложението на кортикостероиди може да се намали или да се преустанови в съответствие със стандарта на лечение.

При болест на Crohn, ако терапията се прекъсне, подновяването на лечението с подкожно приложение през 8 седмици е безопасно и ефективно.

#### *Старческа възраст ( $\geq 65$ години)*

Не е необходимо коригиране на дозата при пациенти в старческа възраст (вж. точка 4.4).

#### *Бъбречно и чернодробно увреждане*

Устекинумаб не е проучван при тези популации пациенти. Не могат да се направят препоръки за дозиране.

#### *Педиатрична популация*

Безопасността и ефикасността на устекинумаб при лечение на болест на Crohn при деца на възраст под 18 години все още не са установени. Липсват данни.

### Начин на приложение

Uzpruvo 45 mg и 90 mg предварително напълнени спринцовки са само за подкожно инжектиране. По възможност кожните участъци с изявен псориазис трябва да се избягват като място на инжектиране.

След подходящо обучение за техниката на подкожно инжектиране пациентите или техните болногледачи могат да инжектират Uzpruvo, ако лекарят реши, че това е уместно. Все пак лекарят трябва да осигури подходящо проследяване на пациентите. Пациентите или техните болногледачи трябва да бъдат инструктирани да инжектират предписаното количество Uzpruvo съгласно указанията в листовката. Подробни указания за приложение са дадени в листовката.

За по-нататъшни указания за приготвяне и специални предпазни мерки при работа вижте точка 6.6.

## **4.3 Противопоказания**

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

Клинично значима, активна инфекция (напр. активна туберкулоза, вж. точка 4.4).

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

### Проследимост

За да се подобри проследимостта на биологичните лекарствени продукти, името и партидният номер на приложения продукт трябва ясно да се записват .

### Инфекции

Устекинумаб може да има потенциал да увеличава риска от инфекции и да реактивира латентни инфекции. При клинични проучвания и постмаркетингово обсервационно проучване при пациенти с псориазис се наблюдават сериозни бактериални, гъбични и вирусни инфекции при пациенти, приемащи устекинумаб (вж. точка 4.8).

При пациенти, лекувани с устекинумаб, се съобщава за опортюнистични инфекции, включващи реактивиране на туберкулоза, други опортюнистични бактериални инфекции (включително атипична микобактериална инфекция, менингит, причинен от *Listeria*, пневмония, причинена от *Legionella*, и нокардиоза), опортюнистични микотични инфекции, опортюнистични вирусни инфекции (включително енцефалит, причинен от херпес симплекс 2) и паразитни инфекции (включително очна токсоплазмоза).

Трябва да се подхожда с повишено внимание, когато се обсъжда приложението на Uzpruvo при пациенти с хронични инфекции или анамнеза за рецидивираща инфекция (вж. точка 4.3).

Преди започването на лечение с Uzpruvo пациентите трябва да се изследват за туберкуозна инфекция. Uzpruvo не трябва да се прилага при пациенти с активна туберкулоза (вж. точка 4.3). Лечението на латентна туберкуозна инфекция трябва да започне преди приложението на Uzpruvo. Противотуберкулозната терапия също трябва да бъде обсъдена преди началото на лечение с Uzpruvo при пациенти с анамнеза за латентна или активна туберкулоза, при които не може да се потвърди адекватен курс на лечение. Пациентите, приемащи Uzpruvo, трябва да се наблюдават внимателно за признаци и симптоми на активна туберкулоза по време на лечението и след него.

Пациентите трябва да бъдат инструктирани да потърсят лекарски съвет, ако се появят признаци или симптоми, предполагащи инфекция. Ако пациент развие сериозна инфекция, състоянието му трябва внимателно да се следи и Uzpruvo не трябва да се прилага, докато инфекцията не бъде овладяна.

#### Злокачествени заболявания

Имуносупресори като устекинумаб имат потенциал да увеличават риска от злокачествени заболявания. Някои пациенти, които са приемали устекинумаб в клинични проучвания и в постмаркетингово наблюдение при пациенти с псориазис, са развили кожни и некожни злокачествени заболявания (вж. точка 4.8). Рискът от злокачествени заболявания може да е по-висок при пациенти с псориазис, които са лекувани с други биологични лекарства в хода на заболяването.

Не са провеждани проучвания, в които участват пациенти с анамнеза за злокачествени заболявания или в които продължава лечението на пациенти, развили злокачествено заболяване по време на приема на устекинумаб. Затова трябва да се подхожда с повишено внимание, когато се обсъжда приложението на Uzpruvo при тези пациенти.

Всички пациенти, по-специално тези над 60 години, пациенти с анамнеза за продължителна имуносупресивна терапия или такива с анамнеза за ПУВА-терапия, трябва да се наблюдават за поява на рак на кожата (вж. точка 4.8).

#### Системни и респираторни реакции на свръхчувствителност

##### *Системни*

Сериозни реакции на свръхчувствителност са докладвани в постмаркетингови условия, в някои случаи няколко дни след лечението. Има случаи на анафилаксия и ангиоедем. Ако се появи анафилактична или друга сериозна реакция на свръхчувствителност, трябва да се назначи подходяща терапия и приложението на Uzpruvo трябва да се преустанови (вж. точка 4.8).

##### *Респираторни*

Случаи на алергичен алвеолит, еозинофилна пневмония и неинфекциозна организираща пневмония са съобщени по време на постмаркетинговата употреба на устекинумаб. Клиничните прояви включват кашлица, диспнея и интерстициални инфилтрати след една до три дози. Сериозните последици включват дихателна недостатъчност и продължителна хоспитализация. Подобрение е съобщавано след преустановяване на лечението с устекинумаб и в някои случаи при приложение на кортикостероиди. Ако бъде изключена инфекция и диагнозата се потвърди, приложението на устекинумаб трябва да се преустанови и да се започне подходящо лечение (вж. точка 4.8).

#### Сърдечносъдови събития

При пациенти с псориазис, с експозиция на устекинумаб, в постмаркетингово наблюдение са наблюдавани сърдечносъдови събития, включително инфаркт на миокарда и

мозъчносъдов инцидент. Рисковите фактори за сърдечносъдово заболяване трябва да се оценяват редовно по време на лечението със устекинумаб.

### Ваксинации

Препоръчва се да не се прилагат живи вирусни или живи бактериални ваксини (като БЦЖ) едновременно с Uzpruvo . Не са провеждани конкретни проучвания при пациенти, върху които наскоро е прилагана жива вирусна или жива бактериална ваксина. Няма данни за вторично предаване на инфекция чрез живи ваксини при пациенти, получаващи устекинумаб. Лечението с Uzpruvo трябва да се преустанови за най-малко 15 седмици след последната доза преди поставянето на жива вирусна или жива бактериална ваксина и може да се възобнови най-малко 2 седмици след ваксинирането. Лекарите, предписващи лекарството, трябва да направят справка с Кратката характеристика на продукта за конкретната ваксина за допълнителна информация и указания за съпътстващо приложение на имуносупресивни лекарства след ваксиниране.

Не се препоръчва прилагане на живи ваксини (като БЦЖ ваксина) при кърмачета, с експозиция на устекинумаб *in utero*, в продължение на дванадесет месеца след раждането или докато серумните нива на устекинумаб при кърмачето спаднат под нивото на детекция (вж. точки 4.5 и 4.6). Ако е налице категорична клинична полза за отделното кърмаче, може да се обмисли прилагане на жива ваксина в по-ранен момент, ако не се откриват серумни нива на устекинумаб.

Пациентите, които употребяват Uzpruvo , може да получат едновременно инактивирани или убити ваксини.

Дългосрочното лечение с Uzpruvo не потиска хуморалния имунен отговор към пневмококовите полизахаридни ваксини или към ваксините срещу тетанус (вж. точка 5.1).

### Съпътстваща имуносупресивна терапия

При проучвания при псориазис не са оценявани безопасността и ефикасността на устекинумаб в комбинация с имуносупресори, включително биологични продукти или фототерапия. При проучвания при псориаатичен артритсъпътстващото приложение на МТХ не повлиява безопасността и ефикасността на устекинумаб. В проучванията при болест на Crohn и улцерозен колит съпътстващото приложение на имуносупресори или кортикостероиди изглежда не повлиява безопасността или ефикасността на устекинумаб.Трябва да се подхожда с повишено внимание, когато се обсъжда съпътстващото приложение на други имуносупресори и устекинумаб или при преминаването към лечение с други биологични имуносупресори (вж. точка 4.5).

### Имуноterapia

Устекинумаб не е оценяван при пациенти, които са подлагани на имуноterapia за алергии. Не е известно дали Uzpruvo може да се отрази на имуноterapia при алергии.

### Сериозни кожни заболявания

При пациенти с псориазис се съобщава за случаи на ексфолиативен дерматит след лечение с устекинумаб (вж. точка 4.8). Пациентите с плаков псориазис може да развият еритродермичен псориазис като част от естествения ход на заболяването със симптоми, които може от клинична гледна точка да не се отличават от ексфолиативния дерматит. Лекарите трябва да внимават за симптоми на еритродермичен псориазис или ексфолиативен дерматит като част от проследяването на псориазиса при пациента. Ако тези симптоми се появят, трябва да се започне подходящо лечение. Приемът на Uzpruvo трябва да се преустанови, ако има съмнения за лекарствена реакция.

### Заболявания, свързани с лупус

Случаи на заболявания, свързани с лупус се съобщават при пациенти лекувани с устекинумаб, включително кожен лупус еритематодес и лупус-подобен синдром. При възникване на лезии, особено на изложените на слънце участъци на кожата, или ако те се съпътстват от артралгия, пациентът трябва да потърси незабавно лекарска помощ. Ако се потвърдят заболявания, свързани с лупус, устекинумаб трябва да се преустанови и да се започне подходящо лечение.

Специални популации

*Старческа възраст ( $\geq 65$  години)*

В клиничните изпитвания при одобрените показания не се наблюдават съществени различия в ефикасността или безопасността при пациенти на 65-годишна възраст и по-големи, които получават устекинумаб, в сравнение с по-млади пациенти. Броят на пациентите на възраст 65 години и по-големи обаче не е достатъчен, за да се определи дали се повлияват различно от по-младите пациенти. Тъй като разпространението на инфекции сред старческата популация като цяло е по-голямо, лечението при пациенти в старческа възраст трябва да се прилага внимателно.

### Полисорбати

*Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор*

Този лекарствен продукт съдържа 0,02 mg полисорбат 80 във всеки флакон, което е еквивалентно на 0,04 mg/ml. Полисорбатите могат да причинят алергични реакции.

*Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка*

Този лекарствен продукт съдържа 0,02 mg полисорбат 80 във всяка предварително напълнена спринцовка, което е еквивалентно на 0,04 mg/ml. Полисорбатите могат да причинят алергични реакции.

*Uzpruvo 90 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка*

Този лекарствен продукт съдържа 0,04 mg полисорбат 80 във всяка предварително напълнена спринцовка, което е еквивалентно на 0,04 mg/ml. Полисорбатите могат да причинят алергични реакции.

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

Живи ваксини не трябва да се прилагат едновременно с Uzpruvo (вижте точка 4.4)..

Не се препоръчва прилагане на живи ваксини (като БЦЖ ваксина) при кърмачета, с експозиция на устекинумаб *in utero*, в продължение на шест месеца след раждането или докато серумните нива на устекинумаб при кърмачето спаднат под нивото на детекция (вж. точки 4.4 и 4.6). Ако е налице категорична клинична полза за отделното кърмаче, може да се обмисли прилагане на жива ваксина в по-ранен момент, ако не се откриват серумни нива на устекинумаб.

Не са провеждани проучвания за взаимодействията при хора. При фармакокинетични анализи на популацията, направени в проучвания фаза 3, е изследван ефектът на най-често едновременно приемани лекарствени продукти при пациенти с псориазис (включително и парацетамол, ибупрофен, ацетилсалицилова киселина, метформин, аторвастатин, левотироксин) върху фармакокинетиката на устекинумаб. Не са наблюдавани признаци на взаимодействие с тези едновременно приемани лекарствени продукти. Основа на този анализ е фактът, че най-малко 100 пациенти ( $> 5\%$  от изследваната популация) са лекувани едновременно с тези лекарствени продукти през поне 90% от периода на проучването. Фармакокинетиката на устекинумаб не се е повлияла от съпътстващото приложение на МТХ, НСПВС, 6-меркаптопурин, азатиоприн и перорални кортикостероиди при пациенти с

псориатичен артрит, болест на Crohn или от предшестваща експозиция на анти-TNF $\alpha$  средства, при пациенти с псориатичен артрит или болест на Crohn, или от предшестваща експозиция на биологични лекарствени продукти (т.е. анти-TNF $\alpha$  средства и/или ведолизумаб).

Резултатите от проучване *in vitro* не предполагат необходимост от адаптиране на дозата при пациенти, които получават едновременно CYP450 субстрати (вж. точка 5.2).

При проучвания при псориазис не са оценявани безопасността и ефикасността на устекинумаб в комбинация с имunosупресори, включително биологични средства или фототерапия. При проучвания при псориатичен артрит, съпътстващото приложение на MTX не повлиява безопасността и ефикасността на устекинумаб. В проучванията при болест на Crohn и улцерозен колит съпътстващото приложение на имunosупресори или кортикостероиди изглежда не повлиява безопасността или ефикасността на устекинумаб. (вж. точка 4.4).

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

##### Жени с детероден потенциал

Жени с детероден потенциал трябва да използват ефективни методи на контрацепция по време на лечение и до 15 седмици след лечението.

##### Бременност

Проспективни данни от неголям брой случаи на бременност след експозиция на устекинумаб с известен изход, включително повече от 450 случая на бременност с експозиция през първия триместър, не показват повишен риск от големи вродени малформации при новороденото.

Проучванията при животни не показват преки или непреки вредни ефекти, свързани с бременността, ембрионалното/феталното развитие, раждането или постнаталното развитие (вж. точка 5.3).

Наличният клиничен опит обаче е ограничен. Като предпазна мярка е за предпочитане да се избягва употребата на Uzpruvo по време на бременност.

Устекинумаб преминава през плацентата и се открива в серума на кърмачета, родени от жени, лекувани с устекинумаб по време на бременността. Клиничното въздействие на този факт не е известно, но рискът от инфекция при кърмачета, с експозиция на устекинумаб *in utero* може да бъде повишен след раждането.

Не се препоръчва прилагане на живи ваксини (като БЦЖ ваксина) при кърмачета, с експозиция на устекинумаб *in utero*, в продължение на дванадесет месеца след раждането или докато серумните нива на устекинумаб при кърмачето спаднат под нивото на детекция (вж. точки 4.4 и 4.5). Ако е налице категорична клинична полза за отделното кърмаче, може да се обмисли прилагане на жива ваксина в по-ранен момент, ако не се откриват серумни нива на устекинумаб.

##### Кърмене

Ограничени данни, публикувани в литературата, показват, че устекинумаб се екскретира в човешката кърма в много малки количества. Не е известно дали устекинумаб се абсорбира системно след поглъщане. Поради потенциала за проява на нежелани лекарствени реакции към устекинумаб при кърмачетата, трябва да се вземе решение дали да се преустанови кърменето по време на лечение и до 15 седмици след лечението, или да се преустанови терапията с Uzpruvo, като се вземат предвид ползата от кърменето за детето и ползата от терапията с Uzpruvo за жената.

##### Фертилитет

Ефектът на устекинумаб върху фертилитета при хора не е оценен (вж. точка 5.3).

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

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

## 4.8 Нежелани лекарствени реакции

### Обобщение на профила на безопасност

Най-честите нежелани лекарствени реакции (> 5%) в контролираните периоди от клиничните проучвания при възрастни с псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn с устекинумаб са назофарингит и главоболие. Повечето от тях се считат за леки и не налагат прекъсване на проучваното лечение. Най-сериозната нежелана лекарствена реакция, която е съобщавана за устекинумаб, е сериозна реакция на свръхчувствителност, включително анафилаксия (вж. точка 4.4). Общият профил на безопасност е подобен при пациенти с псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn.

### Табличен списък на нежеланите реакции

Данните за безопасност, предоставени по-долу, са получени след експозиция на устекинумаб при възрастни в 14 проучвания фаза 2 и фаза 3 при 6 709 пациенти (4 135 с псориазис и/или псориаатичен артрит, 1 749 с болест на Crohn). Това включва експозиция на устекинумаб в контролираните и неконтролираните периоди на клиничните проучвания в продължение на най-малко 6 месеца или 1 година (4 577 и 3 253 пациенти съответно с псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn) и експозиция за най-малко 4 или 5 години (съответно 1 482 и 838 пациенти с псориазис).

В таблица 3 е показан списък с нежеланите лекарствени реакции от клинични проучвания при възрастни с псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn, както и нежеланите реакции от постмаркетинговата употреба. Нежеланите реакции са класифицирани по системо-органи класове и честота съгласно 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 ( $< 1/10\,000$ ), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка). При всяко групиране в зависимост от честотата нежеланите лекарствени реакции се изброяват в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.

Таблица 3 Списък на нежелани реакции

| Системо-органи класове        | Честота: Нежелани реакции                                                                                                                                                                                                                       |
|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Инфекции и инфестации         | Чести: инфекция на горните дихателни пътища, назофарингит, синусит<br>Нечести: целулит, дентални инфекции, херпес зостер, инфекция на долните дихателни пътища, вирусни инфекции на горните дихателни пътища, вулвовагинална микотична инфекция |
| Нарушения на имунната система | Нечести: реакции на свръхчувствителност (включително обрив, уртикария)<br>Редки: сериозни реакции на свръхчувствителност (включително анафилаксия, ангиоедем)                                                                                   |
| Психични нарушения            | Нечести: депресия                                                                                                                                                                                                                               |
| Нарушения на нервната система | Чести: замайване, главоболие<br>Нечести: лицева парализа                                                                                                                                                                                        |

|                                                                 |                                                                                                                                                                                                           |
|-----------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Респираторни, гръдни и медиастинални нарушения                  | Чести: орофарингеална болка<br>Нечести: назална конгестия<br>Редки: алергичен алвеолит, еозинофилна пневмония<br>Много редки: организираща пневмония*                                                     |
| Стомашно-чревни нарушения                                       | Чести: диария, гадене, повръщане                                                                                                                                                                          |
| Нарушения на кожата и подкожната тъкан                          | Чести: сърбеж<br>Нечести: пустулозен псориазис, екسفолация на кожата, акне<br>Редки: екسفолативен дерматит, хиперсензитивен васкулит<br>Много редки: булозен пемфигид, кожен лупус еритематодес           |
| Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан | Чести: болки в гърба, миалгия, артралгия<br>Много редки: лупус-подобен синдром                                                                                                                            |
| Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение                | Чести: умора, еритема на мястото на инжектиране, болка на мястото на инжектиране<br>Нечести: реакции на мястото на инжектиране (включително кръвоизлив, хематом, втвърдяване, подуване и сърбеж), астения |

\* Вижте точка 4.4, Системни и респираторни реакции на свръхчувствителност.

#### Описание на избрани нежелани лекарствени реакции

##### Инфекции

В плацебо-контролирани проучвания при пациенти с псориазис, псориастичен артрит, болест на Crohn процентът на инфекциите или сериозните инфекции е сходен при пациентите, лекувани с устекинумаб, и при лекуваните с плацебо. В плацебо-контролирания период на тези клинични проучвания честотата на инфекциите е 1,36 за пациентогодина проследяване при пациенти, лекувани с устекинумаб, и 1,34 – при пациенти, лекувани с плацебо. Появилите се сериозни инфекции са с честота от 0,03 за пациентогодина проследяване при пациенти, лекувани с устекинумаб (30 сериозни инфекции за 930 пациентогодини проследяване), и 0,03 – при пациенти, лекувани с плацебо (15 сериозни инфекции за 434 пациентогодини проследяване) (вж. точка 4.4).

В контролираните и неконтролираните периоди на клиничните проучвания при псориазис, псориастичен артрит, болест на Crohn, представляващи 11 581 пациентогодини експозиция при 6 709 пациенти медианата на времето на проследяване е 1,0 година; 1,1 години за проучванията при псориастично заболяване, 0,6 години за проучванията при болест на Crohn. Процентът на инфекциите е 0,91 за пациентогодина проследяване при пациенти, лекувани с устекинумаб, а процентът на сериозните инфекции при тях е 0,02 за пациентогодина проследяване (199 сериозни инфекции за 11 581 пациентогодини проследяване) и са докладвани сериозни инфекции, включително пневмония, анален абсцес, целулит, дивертикулит, гастроентерит и вирусни инфекции.

В проведени клинични проучвания пациенти с латентна туберкулоза, които са били едновременно лекувани с изониазид, не са развили туберкулоза.

##### Злокачествени заболявания

В плацебо-контролирания период на клинични проучвания при псориазис, псориастичен артрит, болест на Crohn честотата на злокачествените заболявания, с изключение на немеланомен рак на кожата, е 0,11 за 100 пациентогодини проследяване при пациенти, лекувани с устекинумаб (1 пациент за 929 пациентогодини проследяване) в сравнение с 0,23 при пациентите, лекувани с плацебо (1 пациент за 434 пациентогодини проследяване). Честотата на немеланомен рак на кожата е 0,43 за 100 пациентогодини проследяване за пациентите, лекувани с устекинумаб (4 пациенти за 929 пациентогодини проследяване) в сравнение с 0,46 при пациентите, лекувани с плацебо (2 пациенти за 433 пациентогодини проследяване).

В контролираните и неконтролираните периоди на клиничните проучвания при псориазис, псориатичен артрит, болест на Crohn, представляващи 11 561 пациентогодини експозиция при 6 709 пациенти медианата на времето на проследяване е 1,0 година; 1,1 години за проучванията при псориатично заболяване, 0,6 години за проучванията при болест на Crohn и 1,0 година за проучванията. Злокачествени заболявания, с изключение на немеланомен рак на кожата, са докладвани при 62 пациенти за 11 561 пациентогодини на проследяване (честота от 0,54 на 100 пациентогодини на проследяване при пациенти лекувани с устекинумаб). Тези случаи на злокачествени заболявания, съобщени при пациенти, лекувани с устекинумаб, са сравними с очакваните случаи в общата популация (стандартизирано съотношение на честотата = 0,93 [95% доверителен интервал: 0,71, 1,20], коригиран за възраст, пол и раса). Най-често наблюдаваните злокачествени заболявания, различни от немеланомния карцином на кожата, са карцином на простатата, колоректален карцином меланом и карцином на гърдата. Случаите на немеланомен карцином на кожата са 0,49 на 100 пациентогодини на проследяване при пациенти, лекувани с устекинумаб (56 пациенти за 11 545 пациентогодини на проследяване). Съотношението на пациенти с базален спрямо сквамозноклетъчен карцином на кожата (3:1) е сравнимо със съотношението в общата популация (вж. точка 4.4).

#### *Реакции на свръхчувствителност*

В контролираните периоди на клинични проучвания при псориазис и псориатичен артрит на устекинумаб обрив и уртикария са наблюдавани при < 1% от пациентите (вж. точка 4.4).

#### *Педиатрична популация*

##### Педиатрични пациенти на 6 години и по-големи с плаков псориазис

Безопасността на устекинумаб е проучена в две проучвания фаза 3 при педиатрични пациенти с умерен до тежък плаков псориазис. Първото проучване е при 110 пациенти на възраст от 12 до 17 години, лекувани в продължение на 60 седмици, а второто проучване е при 44 пациенти на възраст от 6 до 11 години, лекувани в продължение на 56 седмици. Като цяло съобщените нежелани събития в тези две проучвания с данни за безопасност до 1 година са подобни на тези, наблюдавани в предишни проучвания при възрастни с плаков псориазис.

##### 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**

Единични дози до 6 mg/kg са прилагани интравенозно в клинични проучвания без ограничаваща дозата токсичност. В случай на предозиране се препоръчва пациентите да се наблюдават за признаци или симптоми на нежелани реакции и незабавно да се приложи подходящо симптоматично лечение.

## **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: Имуносупресори, инхибитори на интерлевкина, АТС код: L04AC05

Uzpruvo е биоподобен лекарствен продукт. Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата: <https://www.ema.europa.eu>.

## Механизъм на действие

Устекинумаб е изцяло човешко IgG1к моноклонално антитяло, което се свързва със специфичност към общата протеинова субединица p40 на човешки цитокини интерлевкин (IL)-12 и IL-23. Устекинумаб потиска биоактивността на човешките IL-12 и IL-23, като предотвратява свързването на p40 с IL-12Rβ1 рецепторен протеин, разположен на повърхността на имунните клетки. Устекинумаб не може да се свърже с IL-12 или с IL-23, които вече са свързани с IL-12Rβ1 рецептори по клетъчната повърхност. Следователно е малко вероятно устекинумаб да участва в комплемент- или антитяло-медираната цитотоксичност на клетките с рецептори за IL-12 и/или IL-23. IL-12 и IL-23 са хетеродимерни цитокини, секретирани от активирани антиген-представящи клетки, например макрофаги и дендритни клетки и двата цитокина участват в имунните функции; IL-12 стимулира естествените клетки убийци (NK) и предизвиква диференциацията на CD4 + Т клетките към Т 1 хелперен (Th1) фенотип, IL-23 индуцира пътя на Т 17 хелперите (Th17). Абнормната регулация на IL-12 и IL-23 обаче се свързва с имуномедираните заболявания като псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn. Чрез свързване на общата субединица p40 на IL-12 и IL-23, устекинумаб може да оказва своите клинични ефекти при псориазис, псориаатичен артрит, болест на Crohn чрез прекъсване на пътищата на Th1 и Th17 цитокини, които са в основата на патологията на тези заболявания.

При пациенти с болест на Crohn лечението с устекинумаб води до намаление на възпалителните маркери, включително С-реактивен протеин (CRP) и фекален калпротектин по време на индукционната фаза, което след това се поддържа през цялата поддържаща фаза. CRP е оценен по време на продължението на проучването и намаленията, наблюдавани по време на поддържащата фаза, обикновено се запазват до 252 седмица.

## Имунизации

По време на дългосрочното продължение на проучване при псориазис 2 (PHOENIX 2), възрастните пациенти, лекувани със устекинумаб за най-малко 3,5 години, са дали антитяло-отговори на пневмококови полизахаридни ваксини и ваксини срещу тетанус, сходни с тези при контролната група пациенти, получаващи несистемно лечение на псориазис. Сходен процент от възрастните пациенти, лекувани със устекинумаб и тези в контролната група, са развили защитни нива на антипневмококови и антитетанични антитела, и титрите на антителата им са сходни.

## Клинична ефикасност

### *Плаков псориазис (възрастни пациенти)*

Безопасността и ефикасността на устекинумаб са оценени при 1 996 пациенти в две рандомизирани, двойнослепи, плацебо-контролирани проучвания при пациенти с умерен до тежък плаков псориазис, кандидати за фототерапия или системна терапия. Освен това в едно рандомизирано, активно контролирано проучване със заслепен оценител е сравнено действието на устекинумаб и етанерцепт при пациенти с умерен до тежък плаков псориазис, които не са се повлияли, проявили са непоносимост или са имали противопоказание към циклоспорин, MTX или ПУВА терапия.

В проучване при псориазис 1 (PHOENIX 1) са оценени 766 пациенти. 53% от тях не са се повлияли, проявили са непоносимост или са имали противопоказание към друга системна терапия. Пациентите, рандомизирани за лечение с устекинумаб, са приели дози от 45 mg или 90 mg в седмици 0 и 4 и са продължили да приемат същата доза на всеки 12 седмици. Пациентите, рандомизирани за лечение с плацебо в седмици 0 и 4, са преминали към лечение с устекинумаб (45 mg или 90 mg) в седмици 12 и 16, след което са продължили да приемат същата доза на всеки 12 седмици. Пациенти, първоначално рандомизирани за лечение с устекинумаб, които са достигнали ниво на повлияване 75 по индекса за площ на засягане и тежест на псориазис (Psoriasis Area and Severity Index, PASI) (подобрене по PASI от минимум 75% в сравнение с изходните стойности) в седмици 28 и 40, са повторно рандомизирани за лечение с устекинумаб на всеки 12 седмици или с плацебо (т.е. оттегляне от терапията). Пациентите, повторно рандомизирани за лечение с плацебо в седмица 40, са възобновили

терапията с UZPRUVO в първоначалната си схема на дозиране, след като подобрението им по PASI в седмица 40 е намаляло с минимум 50%. Всички пациенти са проследени за период до 76 седмици след първото приложение на изследваното лечение.

В проучване при псориазис 2 (PHOENIX 2) са оценени 1 230 пациенти. 61% от тях не са се повлияли, проявили са непоносимост или са имали противопоказание към друга системна терапия. Пациентите, рандомизирани за лечение с устекинумаб, са приели дози от 45 mg или 90 mg в седмици 0 и 4, последвани от допълнителна доза в седмица 16. Пациентите, рандомизирани за лечение с плацебо в седмици 0 и 4, са преминали към лечение с устекинумаб (45 mg или 90 mg) в седмици 12 и 16. Всички пациенти са проследени за период до 52 седмици след първото приложение на изследваното лечение.

В проучване при псориазис 3 (ACCEPT) са оценени 903 пациенти с умерен до тежък псориазис, които не са се повлияли, проявили са непоносимост или са имали противопоказание към друга системна терапия. Сравнена е ефикасността на устекинумаб с тази на етанерцепт и е оценена безопасността на устекинумаб и етанерцепт. По време на 12-седмичната активно контролирана част от проучването пациентите са рандомизирани да приемат етанерцепт (50 mg два пъти седмично), устекинумаб 45 mg в седмици 0 и 4 или устекинумаб 90 mg в седмици 0 и 4.

Изходните характеристики на заболяването са принципно последователни във всички групи на лечение в проучване при псориазис 1 и 2 с медиана на PASI скор на изходно ниво от 17 до 18, с медиана на телесна повърхност (BSA) на изходно ниво  $\geq 20$  и с медиана на дерматологичен индекс за качество на живот (Dermatology Life Quality Index, DLQI) в границите от 10 до 12. Близо една трета (проучване при псориазис 1) и една четвърт (проучване при псориазис 2) от пациентите имат псориатичен артрит (PsA). Подобна тежест на заболяването се наблюдава и при проучване при псориазис 3.

Първичната крайна точка в тези проучвания е съотношението на пациентите, достигнали ниво на повлияване по PASI 75 спрямо изходните стойности в седмица 12 (вж. таблици 4 и 5).

Таблица 4. Обобщение на клиничното повлияване в проучване при псориазис 1 (PHOENIX 1) и проучване при псориазис 2 (PHOENIX 2)

|                                                      | Седмица 12<br>2 дози (седмица 0 и седмица 4) |                        |                        | Седмица 28<br>3 дози (седмица 0,<br>седмица 4 и седмица 16) |           |
|------------------------------------------------------|----------------------------------------------|------------------------|------------------------|-------------------------------------------------------------|-----------|
|                                                      | Плацебо                                      | 45 mg                  | 90 mg                  | 45 mg                                                       | 90 mg     |
| <b>Проучване при псориазис 1</b>                     |                                              |                        |                        |                                                             |           |
| Брой рандомизирани пациенти                          | 255                                          | 255                    | 256                    | 250                                                         | 243       |
| Повлияване по PASI 50, бр. (%)                       | 26 (10%)                                     | 213 (84%) <sup>a</sup> | 220 (86%) <sup>a</sup> | 228 (91%)                                                   | 234 (96%) |
| Повлияване по PASI 75, бр. (%)                       | 8 (3%)                                       | 171 (67%) <sup>a</sup> | 170 (66%) <sup>a</sup> | 178 (71%)                                                   | 191 (79%) |
| Повлияване по PASI 90, бр. (%)                       | 5 (2%)                                       | 106 (42%) <sup>a</sup> | 94 (37%) <sup>a</sup>  | 123 (49%)                                                   | 135 (56%) |
| ООЛ <sup>b</sup> за изчистени или минимални, бр. (%) | 10 (4%)                                      | 151 (59%) <sup>a</sup> | 156 (61%) <sup>a</sup> | 146 (58%)                                                   | 160 (66%) |
| Брой пациенти $\leq 100$ kg                          | 166                                          | 168                    | 164                    | 164                                                         | 153       |
| Повлияване по PASI 75, бр. (%)                       | 6 (4%)                                       | 124 (74%)              | 107 (65%)              | 130 (79%)                                                   | 124 (81%) |
| Брой пациенти $> 100$ kg                             | 89                                           | 87                     | 92                     | 86                                                          | 90        |

|                                                      |          |                        |                        |           |           |
|------------------------------------------------------|----------|------------------------|------------------------|-----------|-----------|
| Повлияване по PASI 75, бр. (%)                       | 2 (2%)   | 47 (54%)               | 63 (68%)               | 48 (56%)  | 67 (74%)  |
| <b>Проучване при псориазис 2</b>                     |          |                        |                        |           |           |
| Брой рандомизирани пациенти                          | 410      | 409                    | 411                    | 397       | 400       |
| Повлияване по PASI 50, бр. (%)                       | 41 (10%) | 342 (84%) <sup>a</sup> | 367 (89%) <sup>a</sup> | 369 (93%) | 380 (95%) |
| Повлияване по PASI 75, бр. (%)                       | 15 (4%)  | 273 (67%) <sup>a</sup> | 311 (76%) <sup>a</sup> | 276 (70%) | 314 (79%) |
| Повлияване по PASI 90, бр. (%)                       | 3 (1%)   | 173 (42%) <sup>a</sup> | 209 (51%) <sup>a</sup> | 178 (45%) | 217 (54%) |
| ООЛ <sup>б</sup> за изчистени или минимални, бр. (%) | 18(4%)   | 277 (68%) <sup>a</sup> | 300 (73%) <sup>a</sup> | 241 (61%) | 279 (70%) |
| Брой пациенти ≤ 100 kg                               | 290      | 297                    | 289                    | 287       | 280       |
| Повлияване по PASI 75, бр. (%)                       | 12 (4%)  | 218 (73%)              | 225 (78%)              | 217 (76%) | 226 (81%) |
| Брой пациенти > 100 kg                               | 120      | 112                    | 121                    | 110       | 119       |
| Повлияване по PASI 75, бр. (%)                       | 3 (3%)   | 55 (49%)               | 86 (71%)               | 59 (54%)  | 88 (74%)  |

<sup>a</sup>  $p < 0,001$  за устекинумаб 45 mg или 90 mg в сравнение с плацебо (РВО)

<sup>б</sup> ООЛ = Обща оценка на лекаря

Таблица 5 Обобщение на клиничното повлияване в проучване при псориазис 3 (ACCEPT) на седмица 12

|                                         | Проучване при псориазис 3                             |                                               |                        |
|-----------------------------------------|-------------------------------------------------------|-----------------------------------------------|------------------------|
|                                         | Етанерцепт<br>24 дози<br>(50 mg два пъти<br>седмично) | Устекинумаб<br>2 дози (седмица 0 и седмица 4) |                        |
|                                         |                                                       | 45 mg                                         | 90 mg                  |
| Брой рандомизирани пациенти             | 347                                                   | 209                                           | 347                    |
| Повлияване по PASI 50, бр. (%)          | 286 (82%)                                             | 181 (87%)                                     | 320 (92%) <sup>a</sup> |
| Повлияване по PASI 75, бр. (%)          | 197 (57%)                                             | 141 (67%) <sup>b</sup>                        | 256 (74%) <sup>a</sup> |
| Повлияване по PASI 90, бр. (%)          | 80 (23%)                                              | 76 (36%) <sup>a</sup>                         | 155 (45%) <sup>a</sup> |
| ООЛ за изчистени или минимални, бр. (%) | 170 (49%)                                             | 136 (65%) <sup>a</sup>                        | 245 (71%) <sup>a</sup> |
| Брой пациенти ≤ 100 kg                  | 251                                                   | 151                                           | 244                    |
| Повлияване по PASI 75, бр. (%)          | 154 (61%)                                             | 109 (72%)                                     | 189 (77%)              |
| Брой пациенти > 100 kg                  | 96                                                    | 58                                            | 103                    |
| Повлияване по PASI 75, бр. (%)          | 43 (45%)                                              | 32 (55%)                                      | 67 (65%)               |

<sup>a</sup>  $p < 0,001$  за устекинумаб 45 mg или 90 mg в сравнение с етанерцепт.

<sup>б</sup>  $p = 0,012$  за устекинумаб 45 mg в сравнение с етанерцепт.

В проучване при псориазис 1 поддържането на PASI 75 е значително по-високо при продължително лечение, в сравнение с това при оттегляне от лечението ( $p < 0,001$ ). Подобни резултати се наблюдават при всяка доза устекинумаб. На 1-вата година (седмица 52) 89% от пациентите, повторно рандомизирани за поддържащо лечение, са се повлияли по PASI 75, в сравнение с 63% от пациентите, повторно рандомизирани за плацебо (оттегляне от лечението) ( $p < 0,001$ ). На 18-тия месец (седмица 76) 84% от пациентите, повторно рандомизирани за

поддържащо лечение, са се повлияли по PASI 75, в сравнение с 19% от пациентите, повторно рандомизирани за плацебо (оттегляне от лечението). На 3-та година (седмица 148), 82% от пациентите, повторно рандомизирани за поддържащо лечение, са се повлияли по PASI 75. На 5-та година (седмица 244) 80% от пациентите, повторно рандомизирани на поддържащо лечение, са се повлияли по PASI 75.

При пациентите, повторно рандомизирани за плацебо, които отново са преминали към първоначалната си схема на лечение с устекинумаб след загубата на  $\geq 50\%$  подобрение по PASI, 85% са възстановили повлияването по PASI 75 в рамките на 12 седмици след възобновяване на терапията.

В проучване при псориазис 1 в седмица 2 и седмица 12 се наблюдава значително подобрение спрямо изходните стойности на DLQI във всяка от групите на лечение с устекинумаб в сравнение с плацебо. Подобрението се запазва до седмица 28. Подобно значително подобрение се наблюдава в проучване при псориазис 2 в седмици 4 и 12, което се запазва до седмица 24. В проучване при псориазис 1 подобренията в нокътния псориазис (индекс за тежест на нокътен псориазис, Nail Psoriasis Severity Index), в общата оценка на физическото и емоционалното състояние по SF-36 и във визуално-аналоговата скала за определяне на сърбежа (VAS) също са значителни при всяка група на лечение с устекинумаб в сравнение с плацебо. В проучване при псориазис 2 клиничната скала за тревожност и депресия (Hospital Anxiety and Depression Scale, HADS) и въпросникът за работни ограничения (WLQ) също показват значително подобрение във всяка от групите на лечение с устекинумаб в сравнение с плацебо.

#### *Псориатичен артрит (PsA) (възрастни пациенти)*

Доказано е, че устекинумаб подобрява признаците и симптомите, физическото състояние и свързаното със здравето качество на живот и намалява степента на прогресия на периферното ставно увреждане при възрастни пациенти с активен PsA.

Безопасността и ефикасността на устекинумаб са оценени при 927 пациенти в две рандомизирани, двойнослепи, плацебо-контролирани проучвания при пациенти с активен PsA ( $\geq 5$  подути стави и  $\geq 5$  болезнени стави) въпреки употребата на нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС) или модифициращи болестта антиревматоидни лекарства (DMARD). Пациентите в тези проучвания са имали поставена диагноза PsA най-малко от 6 месеца. Включени са пациенти с всякакъв подтип на PsA, включително полиартикуларен артрит без данни за ревматоидни възли (39%), спондилит с периферен артрит (28%), асиметричен периферен артрит (21%), с участие на дистална интерфалангеална става (12%) и инвалидизиращ артрит (0,5%). Над 70% и 40% от пациентите в двете проучвания са имали съответно ентезит и дактилит на изходно ниво. Пациентите са рандомизирани да получат лечение с устекинумаб 45 mg, 90 mg, или плацебо подкожно на седмици 0 и 4, последвани от прилагане на всеки 12 седмици (q12w). Приблизително 50% от пациентите са продължили на постоянна доза MTX ( $\leq 25$  mg/седмица).

В PsA проучване 1 (PSUMMIT I) и PsA проучване 2 (PSUMMIT II), съответно 80% и 86% от пациентите, са били лекувани с DMARD. В проучване 1 не е било позволено предишно лечение с антагонист на тумор-некротизиращ фактор алфа (TNF) $\alpha$ . В проучване 2, повечето пациенти (58%,  $n = 180$ ) са били лекувани с едно или повече анти-TNF $\alpha$  средство(а), като от тях над 70% са преустановили своето анти-TNF $\alpha$  лечение, поради липса на ефикасност или непоносимост, по всяко време.

#### Признаци и симптоми

Лечението с устекинумаб води до значителни подобрения в измерителите за активност на заболяването в сравнение с плацебо на седмица 24. Първичната крайна точка е процентът на пациентите, постигнали отговор 20 по критериите на Американския колеж по ревматология (American College of Rheumatology, ACR) на седмица 24. Основните резултати за ефикасност са представени в таблица 6 по-долу.

Таблица 6 Брой на пациентите, постигнали клиничен отговор при псориатичен артрит  
Проучване 1 (PSUMMIT I) и Проучване 2 (PSUMMIT II) на седмица 24

|                                               | Проучване при псориатичен артрит 1 |                       |                        | Проучване при псориатичен артрит 2 |                       |                       |
|-----------------------------------------------|------------------------------------|-----------------------|------------------------|------------------------------------|-----------------------|-----------------------|
|                                               | Плацебо                            | 45 mg                 | 90 mg                  | Плацебо                            | 45 mg                 | 90 mg                 |
| <b>Брой рандомизирани пациенти</b>            | <b>206</b>                         | <b>205</b>            | <b>204</b>             | <b>104</b>                         | <b>103</b>            | <b>105</b>            |
| ACR 20 отговор, N (%)                         | 47 (23%)                           | 87 (42%) <sup>a</sup> | 101 (50%) <sup>a</sup> | 21 (20%)                           | 45 (44%) <sup>a</sup> | 46 (44%) <sup>a</sup> |
| ACR 50 отговор, N (%)                         | 18 (9%)                            | 51 (25%) <sup>a</sup> | 57 (28%) <sup>a</sup>  | 7 (7%)                             | 18 (17%) <sup>b</sup> | 24 (23%) <sup>a</sup> |
| ACR 70 отговор, N (%)                         | 5 (2%)                             | 25 (12%) <sup>a</sup> | 29 (14%) <sup>a</sup>  | 3 (3%)                             | 7 (7%) <sup>b</sup>   | 9 (9%) <sup>b</sup>   |
| Брой пациенти с $\geq 3\%$ BSA <sup>г</sup>   | 146                                | 145                   | 149                    | 80                                 | 80                    | 81                    |
| PASI 75 отговор, N (%)                        | 16 (11%)                           | 83 (57%) <sup>a</sup> | 93 (62%) <sup>a</sup>  | 4 (5%)                             | 41 (51%) <sup>a</sup> | 45 (56%) <sup>a</sup> |
| PASI 90 отговор, N (%)                        | 4 (3%)                             | 60 (41%) <sup>a</sup> | 65 (44%) <sup>a</sup>  | 3 (4%)                             | 24 (30%) <sup>a</sup> | 36 (44%) <sup>a</sup> |
| Комбиниран PASI 75 и ACR 20 отговор, N (%)    | 8 (5%)                             | 40 (28%) <sup>a</sup> | 62 (42%) <sup>a</sup>  | 2 (3%)                             | 24 (30%) <sup>a</sup> | 31 (38%) <sup>a</sup> |
| <b>Брой пациенти <math>\leq 100</math> kg</b> | <b>154</b>                         | <b>153</b>            | <b>154</b>             | <b>74</b>                          | <b>74</b>             | <b>73</b>             |
| ACR 20 отговор, N (%)                         | 39 (25%)                           | 67 (44%)              | 78 (51%)               | 17 (23%)                           | 32 (43%)              | 34 (47%)              |
| Брой пациенти с $\geq 3\%$ BSA <sup>г</sup>   | 105                                | 105                   | 111                    | 54                                 | 58                    | 57                    |
| PASI 75 отговор, N (%)                        | 14 (13%)                           | 64 (61%)              | 73 (66%)               | 4 (7%)                             | 31 (53%)              | 32 (56%)              |
| <b>Брой пациенти <math>\leq 100</math> kg</b> | <b>52</b>                          | <b>52</b>             | <b>50</b>              | <b>30</b>                          | <b>29</b>             | <b>31</b>             |
| ACR 20 отговор, N (%)                         | 8 (15%)                            | 20 (38%)              | 23 (46%)               | 4 (13%)                            | 13 (45%)              | 12 (39%)              |
| Брой пациенти с $\geq 3\%$ BSA <sup>г</sup>   | 41                                 | 40                    | 38                     | 26                                 | 22                    | 24                    |
| PASI 75 отговор, N (%)                        | 2 (5%)                             | 19 (48%)              | 20 (53%)               | 0                                  | 10 (45%)              | 13 (54%)              |

<sup>a</sup> p < 0,001

<sup>b</sup> p < 0,05

<sup>в</sup> p = NS

<sup>г</sup> Брой пациенти с  $\geq 3\%$  BSA засегната псориатична кожа на изходно ниво

ACR 20, 50 и 70 отговори продължават да се подобряват или се поддържат до седмица 52 (PsA Проучване 1 и 2) и седмица 100 (PsA Проучване 1). В PsA Проучване 1, ACR 20 отговори на седмица 100 са постигнати при 57% и 64%, съответно за 45 mg и 90 mg. В PsA Проучване 2, ACR 20 отговори на седмица 52 са постигнати при 47% и 48%, съответно за 45 mg и 90 mg.

Процентът на пациентите, постигнали отговор по модифицирани PsA критерии на отговор (PsA response criteria, PsARC) също е значително по-голям при групите на устекинумаб, в сравнение с плацебо на седмица 24. Отговори PsARC се поддържат по време на седмици 52 и 100. По-голям процент от пациентите, лекувани с устекинумаб, които са имали спондилит с периферен артрит като основна диагноза, показват 50 и 70 процентно подобрене в скората по Бат индекс за активност на заболяването при анкилозиращ спондилит (Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index, BASDAI) в сравнение с плацебо на седмица 24.

Отговорите, наблюдавани при групите, лекувани с устекинумаб, са сходни при пациентите, които получават или не получават едновременно МТХ и се поддържат по време на седмици 52 и 100. Пациентите, лекувани преди това с анти-TNF $\alpha$  средства, които са получили устекинумаб, са постигнали по-голям отговор на седмица 24 в сравнение с пациентите, получавали плацебо (ACR 20 отговор на седмица 24 за 45 mg и 90 mg е съответно 37% и 34% в сравнение с плацебо 15%;  $p < 0,05$ ) и отговорите се поддържат по време на седмица 52.

При пациенти с ентезит и/или дактилит на изходно ниво, при PsA Проучване 1 се наблюдава значимо подобрение в скоростите за ентезит и дактилит при групите на устекинумаб в сравнение с плацебо на седмица 24. В PsA Проучване 2 се наблюдава значимо подобрение в скоростите за ентезит и числено подобрение (не е статистически значимо) в скоростите за дактилит при групата на устекинумаб 90 mg в сравнение с плацебо на седмица 24. Подобренията в скоростите за ентезит и в скоростите за дактилит са поддържани по време на седмици 52 и 100.

#### Радиографски отговор

Структурно увреждане в двете ръце и краката се изразява като промяна спрямо изходното ниво в общия van der Heijde-Sharp скор (vdH-S скор), модифициран за PsA чрез добавяне на дисталните интерфалангеални стави на ръцете. Проведен е предварително дефиниран интегриран анализ на комбинирани данни от 927 пациенти в двете PsA Проучвания 1 и 2. Устекинумаб показва статистически значимо намаление в степента на прогресия на структурното увреждане в сравнение с плацебо, измерено чрез промяна спрямо изходното ниво до 24 седмици в общия модифициран vdH-S скор (среден  $\pm$  SD скор е  $0,97 \pm 3,85$  в групата на плацебо, в сравнение с  $0,40 \pm 2,11$  и  $0,39 \pm 2,40$  при съответно устекинумаб групи 45 mg ( $p < 0,05$ ) и 90 mg ( $p < 0,001$ ). Този ефект се дължи на PsA Проучване 1. Ефектът се счита за доказан, независимо от съпътстващото приложение на МТХ и се поддържа по време на седмици 52 (интегриран анализ) и 100 (PsA Проучване 1).

#### Физическо състояние и свързано със здравето качество на живот

Пациенти, лекувани с устекинумаб, са показали значително подобрение на физическото състояние, както е оценено по индекса за инвалидност от въпросника за оценка на здравето (Disability Index of the Health Assessment Questionnaire, HAQ-DI) на седмица 24. Процентът на пациентите, постигнали клинично значимо  $\geq 0,3$  подобрение на HAQ-DI скор спрямо изходните стойности, също е значително по-голям при групите на устекинумаб, в сравнение с плацебо. Подобрение на HAQ-DI скор спрямо изходното ниво се поддържа по време на седмици 52 и 100.

Има значително подобрение в DLQI скоростите при групите на устекинумаб, в сравнение с плацебо на седмица 24, което се поддържа по време на седмици 52 и 100. В PsA Проучване 2 има значително подобрение в скоростите за функционална оценка на терапията за хронично заболяване - умора (Functional Assessment of Chronic Illness Therapy – Fatigue, FACIT-F) при групите на устекинумаб, в сравнение с плацебо на седмица 24. Процентът на пациентите, достигнали клинично значимо подобрение на умората (4 точки по FACIT-F) също е значително по-голям при групите на устекинумаб, в сравнение с плацебо. Подобренията на FACIT-F скор се поддържат по време на седмица 52.

#### Педиатрична популация

Европейската агенция по лекарствата отлага задължението за предоставяне на резултатите от проучванията с референтния лекарствен продукт, съдържащ устекинумаб в една или повече подгрупи на педиатричната популация с ювенилен идиопатичен артрит (вж. точка 4.2 за информацията относно употребата в педиатрията).

#### Плаков псориазис при педиатрични пациенти

Доказано е, че устекинумаб подобрява признаците и симптомите, физическото състояние и свързаното със здравето качество на живот при педиатрични пациенти на 6 години и по-големи с плаков псориазис.

#### Пациенти в юношеска възраст (12-17 години)

Ефикасността на устекинумаб е проучена при 110 педиатрични пациенти на възраст от 12 до 17 години с умерен до тежък плаков псориазис в многоцентрово, рандомизирано, двойно-сляпо, плацебо контролирано проучване фаза 3 (CADMUS). Пациентите са рандомизирани да получават или плацебо (n = 37), или препоръчителната доза устекинумаб (вж. точка 4.2; n = 36), или половината от препоръчителната доза устекинумаб (n = 37), чрез подкожно инжектиране на седмици 0 и 4, след това прилагане на всеки 12 седмици (q12w). На седмица 12 пациентите, лекувани с плацебо са преминали на устекинумаб.

Пациенти с PASI  $\geq 12$ , PGA  $\geq 3$  и засегната телесна повърхност (BSA) поне 10%, които са били кандидати за системна терапия или фототерапия, са отговаряли на условията на проучването. Приблизително 60% от пациентите са били подложени на предшестваща конвенционална системна терапия или фототерапия. Приблизително 11% от пациентите са имали предшестваща терапия с биологични средства.

Първичната крайна точка е съотношението на пациентите, които са достигнали PGA оценка на изчистени (0) или минимални (1) плаки на седмица 12. Вторичните крайни точки включват PASI 75, PASI 90, промяна спрямо изходното ниво на Дерматологичен индекс за качество на живот при деца (Children's Dermatology Life Quality Index, CDLQI), промяна спрямо изходното ниво на общата оценка по скалата на Въпросник за качество на живот при деца (Paediatric Quality of Life Inventory, PedsQL) на седмица 12. На седмица 12, пациентите третирани с устекинумаб показват значително по-голямо подобрене на псориазиса и свързаното със здравето качество на живот в сравнение с плацебо (таблица 6).

Всички пациенти са проследявани за ефикасност за периода от 52 седмици след първото приложение на изпитвания лекарствен продукт. Съотношението на пациентите с PGA оценка на изчистени (0) или минимални (1) плаки и съотношението на постигналите PASI 75 показва разлика между групата лекувана с устекинумаб и плацебо групата на първата визита на седмица 4 след началната, достигайки максимум до седмица 12. Подобренятия в PGA, PASI, CDLQI и PedsQL се поддържат до седмица 52 (таблица 7).

Таблица 7: Обобщение на първичните и вторичните крайни точки на седмица 12 и седмица 52

| <b>Педиатрично проучване при псориазис (CADMUS) (Възраст 12-17 г.)</b> |                   |                                 |                                 |
|------------------------------------------------------------------------|-------------------|---------------------------------|---------------------------------|
|                                                                        | <b>Седмица 12</b> |                                 | <b>Седмица 52</b>               |
|                                                                        | Плацебо           | Препоръчителна доза Устекинумаб | Препоръчителна доза Устекинумаб |
|                                                                        | N (%)             | N (%)                           | N (%)                           |
| Рандомизирани пациенти                                                 | 37                | 36                              | 35                              |
| <b>PGA</b>                                                             |                   |                                 |                                 |
| PGA на изчистени (0) или минимални (1)                                 | 2 (5,4%)          | 25 (69,4%) <sup>a</sup>         | 20 (57,1%)                      |
| PGA на изчистени (0)                                                   | 1 (2,7%)          | 17 (47,2%) <sup>a</sup>         | 13 (37,1%)                      |
| <b>PASI</b>                                                            |                   |                                 |                                 |
| PASI 75 респондери                                                     | 4 (10,8%)         | 29 (80,6%) <sup>a</sup>         | 28 (80,0%)                      |
| PASI 90 респондери                                                     | 2 (5,4%)          | 22 (61,1%) <sup>a</sup>         | 23 (65,7%)                      |
| PASI 100 респондери                                                    | 1 (2,7%)          | 14 (38,9%) <sup>a</sup>         | 13 (37,1%)                      |
| <b>CDLQI</b>                                                           |                   |                                 |                                 |
| CDLQI от 0 или 1 <sup>c</sup>                                          | 6 (16,2%)         | 18 (50,0%) <sup>b</sup>         | 20 (57,1%)                      |
| <b>PedsQL</b>                                                          |                   |                                 |                                 |
| Промяна спрямо изходно ниво<br>Средно (SD) <sup>f</sup>                | 3,35 (10,04)      | 8,03 (10,44) <sup>d</sup>       | 7,26 (10,92)                    |

---

<sup>a</sup>  $p < 0,001$

<sup>б</sup> CDLQI: CDLQI е дерматологичен инструмент за измерване на ефекта на кожния проблем върху свързаното със здравето качество на живот при педиатричната популация. CDLQI от 0 или 1 показва, че няма ефект върху качеството на живот на детето.

<sup>в</sup>  $p = 0,002$

<sup>г</sup> PedsQL: PedsQL е обща скала за измерване на свързаното със здравето качество на живот, разработена за употреба в популациите на деца и юноши. За плацебо групата на седмица 12,  $N = 36$

<sup>д</sup>  $p = 0,028$

По време на плацебо-контролирания период до седмица 12, ефикасността на двете дозови групи, препоръчителната и половината от препоръчителната, като цяло е сравнима в първичната крайна точка (69,4 и 67,6% съответно), въпреки че има данни на дозов отговор за по-високи стойности на критериите за ефикасност (напр. PGA на изчистени (0), PASI 90). След седмица 12, ефикасността като цяло е по-висока и по-продължителна при групата с препоръчителна доза, в сравнение с групата на половината от препоръчителната доза, при която се наблюдава по-често умерена загуба на ефикасност в края на всеки 12-седмичен дозов интервал. Профилите на безопасност на препоръчителната доза и на половината от препоръчителната доза са сравними.

#### Деца (6-11 години)

Ефикасността на устекинумаб е проучена при 44 педиатрични пациенти на възраст от 6 до 11 години с умерен до тежък плаков псориазис в открито, многоцентрово проучване фаза 3 с едно рамо (CADMUS Jr.). Пациентите са лекувани с препоръчителната доза устекинумаб (вж. точка 4.2;  $n = 44$ ) чрез подкожна инжекция в седмици 0 и 4, последвано от прилагане веднъж на всеки 12 седмици (q12w).

Пациенти с  $PASI \geq 12$ ,  $PGA \geq 3$  и със засегната BSA най-малко 10%, които са кандидати за системна терапия или фототерапия, са били подходящи за проучването. Приблизително 43% от пациентите имат предшестваща експозиция на конвенционална системна терапия или фототерапия. Приблизително 5% от пациентите имат предшестваща експозиция на биологични средства.

Първичната крайна точка е процентът пациенти, постигнали скор на PGA изчистени (0) или минимални (1) на седмица 12. Вторичните крайни точки включват PASI 75, PASI 90 и промяна спрямо изходното ниво на Дерматологичния индекс за качество на живот при деца (Children's Dermatology Life Quality Index, CDLQI) на седмица 12. На седмица 12 пациентите, лекувани с устекинумаб, показват клинично значимо подобрение на псориазиса и свързаното със здравето качество на живот (таблица8).

Всички пациенти са проследявани за ефикасност до 52 седмици след първото приложение на проучваното лекарство. Процентът на пациентите със скор на PGA изчистени (0) или минимални (1) на седмица 12 е 77,3%. Ефикасност (определена като PGA 0 или 1) е наблюдавана още при първото посещение след изходното ниво на седмица 4, а процентът на пациентите, достигнали скор на PGA 0 или 1, се повишава до седмица 16, като след това остава относително стабилен до седмица 52. Подобренията на PGA, PASI и CDLQI се поддържат до седмица 52 (таблица 8).

Таблица 8 Обобщение на първичната и вторичните крайни точки на седмица 12 и на седмица 52

| Педиатрично проучване при псориазис (CADMUS Jr.) (Възраст 6-11 г.) |                                 |                                 |
|--------------------------------------------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|
|                                                                    | Седмица 12                      | Седмица 52                      |
|                                                                    | Препоръчителна доза устекинумаб | Препоръчителна доза устекинумаб |
|                                                                    | N (%)                           | N (%)                           |
| Включени пациенти                                                  | 44                              | 41                              |
| <b>PGA</b>                                                         |                                 |                                 |
| PGA на изчистени (0) или минимални (1)                             | 34 (77,3%)                      | 31 (75,6%)                      |
| PGA на изчистени (0)                                               | 17 (38,6%)                      | 23 (56,1%)                      |
| <b>PASI</b>                                                        |                                 |                                 |
| PASI 75 респондери                                                 | 37 (84,1%)                      | 36 (87,8%)                      |
| PASI 90 респондери                                                 | 28 (63,6%)                      | 29 (70,7%)                      |
| PASI 100 респондери                                                | 15 (34,1%)                      | 22 (53,7%)                      |
| <b>CDLQI<sup>a</sup></b>                                           |                                 |                                 |
| Пациенти с CDLQI > 1 на изходно ниво                               | (N=39)                          | (N=36)                          |
| CDLQI 0 или 1                                                      | 24 (61,5%)                      | 21 (58,3%)                      |

<sup>a</sup> CDLQI: CDLQI е дерматологичен инструмент за оценка на ефекта на кожния проблем върху свързаното със здравето качество на живот при педиатричната популация. CDLQI 0 или 1 показва, че няма ефект върху качеството на живот на детето.

#### Болест на Crohn

Безопасността и ефикасността на устекинумаб са оценени в три рандомизирани, двойнослепи, плацебо-контролирани, многоцентрови проучвания при възрастни пациенти с умерена до тежка активна болест на Crohn, с Индекс на активността на болестта на Crohn (Crohn's Disease Activity Index, CDAI)  $\geq 220$  и  $\leq 450$ ). Програмата за клинично разработване се състои от две 8-седмични проучвания с интравенозна индукция (UNITI-1 и UNITI-2), последвани от 44-седмично рандомизирано проучване с подкожно приложение на поддържаща доза (IM-UNITI), представляващи 52-седмична терапия.

Проучванията с индукция включват 1409 (UNITI-1, n = 769; UNITI-2 n = 640) пациенти. Първичната крайна точка за двете индукционни проучвания е процентът на участниците с клиничен отговор (определен като намаление на CDAI скор с  $\geq 100$  точки) на седмица 6. Данните за ефикасност се събират и анализират до седмица 8 за двете проучвания. Едновременно приложение на перорални кортикостероиди, имуномодулатори, аminosалицилати и антибиотици е разрешено и 75% от пациентите продължават да получават най-малко едно от тези лекарства. В двете проучвания пациентите са рандомизирани да получат еднократно интравенозно препоръчителната доза от приблизително 6 mg/kg (вж. точка 4.2 от КХП за Uzpruvo 130 mg концентрат за инфузионен разтвор) фиксирана доза 130 mg устекинумаб или плацебо на седмица 0.

Пациентите в UNITI-1 са лекувани неуспешно или имат непоносимост към предшестваща анти-TNF $\alpha$  терапия. Приблизително 48% от пациентите са лекувани неуспешно с 1 предшестваща анти-TNF $\alpha$  терапия, а 52% са лекувани неуспешно с 2 или 3 предшестващи анти-TNF $\alpha$  терапии. В това проучване 29,1% от пациентите имат недостатъчен начален отговор (първични нереспондери), 69,4% са се повлияли, но са престанали да се повлияват (вторични нереспондери), а 36,4% имат непоносимост към анти-TNF $\alpha$  терапии.

Пациентите в UNITI-2 са лекувани неуспешно най-малко с една конвенционална терапия, включително кортикостероиди или имуномодулатори, като или не са лекувани досега с анти-TNF- $\alpha$  терапия (68,6%), или са получавали преди това анти-TNF $\alpha$  терапия, но тя не е била неуспешна (31,4%).

В двете UNITI-1 и UNITI-2 значимо по-голям процент от пациентите в групата, лекувана с устекинумаб, са с клиничен отговор и ремисия в сравнение с плацебо (Таблица 9). Клиничният отговор и ремисията са значими още на седмица 3 при пациентите, лекувани с устекинумаб, и те продължават да се подобряват до седмица 8. В тези проучвания с индукция ефикасността е по-висока и се поддържа по-добре в групата с доза в зависимост от телесното тегло, в сравнение с групата с доза 130 mg и поради това при интравенозна индукция се препоръчва дозирането в зависимост от телесното тегло.

Таблица 9: Индукция на клиничен отговор и ремисия в UNITI-1 и UNITI 2

|                                         | UNITI-1*           |                                               | UNITI-2**          |                                               |
|-----------------------------------------|--------------------|-----------------------------------------------|--------------------|-----------------------------------------------|
|                                         | Плацебо<br>N = 247 | Препоръчителна доза<br>устекинумаб<br>N = 249 | Плацебо<br>N = 209 | Препоръчителна доза<br>устекинумаб<br>N = 209 |
| Клинична ремисия, седмица 8             | 18 (7,3%)          | 52 (20,9%) <sup>a</sup>                       | 41 (19,6%)         | 84 (40,2%) <sup>a</sup>                       |
| Клиничен отговор (100 точки), седмица 6 | 53 (21,5%)         | 84 (33,7%) <sup>b</sup>                       | 60 (28,7%)         | 116 (55,5%) <sup>a</sup>                      |
| Клиничен отговор (100 точки), седмица 8 | 50 (20,2%)         | 94 (37,8%) <sup>a</sup>                       | 67 (32,1%)         | 121 (57,9%) <sup>a</sup>                      |
| 70-точков отговор, седмица 3            | 67 (27,1%)         | 101 (40,6%) <sup>b</sup>                      | 66 (31,6%)         | 106 (50,7%) <sup>a</sup>                      |
| 70-точков отговор, седмица 6            | 75 (30,4%)         | 109 (43,8%) <sup>b</sup>                      | 81 (38,8%)         | 135 (64,6%) <sup>a</sup>                      |

Клиничната ремисия е определена като CDAI скор < 150; Клиничният отговор е определен като намаление на CDAI скор с най-малко 100 точки или състояние в клинична ремисия 70-точковият отговор е определен като намаление на CDAI скор с най-малко 70 точки

\* Неуспех на анти-TNF $\alpha$  терапия

\*\* Неуспех на конвенционалната терапия

<sup>a</sup> p < 0,001

<sup>b</sup> p < 0,01

В проучването с поддържаща терапия (IM-UNITI) са оценени 388 пациенти, които достигат 100-точков клиничен отговор на седмица 8 от индукцията с устекинумаб в проучвания UNITI-1 и UNITI-2. Пациентите са рандомизирани на схема на поддържащо лечение с подкожно приложение на 90 mg устекинумаб през 8 седмици, 90 mg устекинумаб през 12 седмици или плацебо в продължение на 44 седмици (за препоръчителната поддържаща доза вж. точка 4.2).

Значимо по-голям процент пациенти в групите, лекувани с устекинумаб, поддържат клинична ремисия и отговор на седмица 44 в сравнение с групата на плацебо (вж. Таблица 10).

Таблица 10: Поддържане на клиничния отговор и ремисия в IM-UNITI (седмица 44; 52 седмици от започване с индукционната доза)

|                                                         | Плацебо*<br><br>N = 131 <sup>†</sup> | 90 mg<br>устекинумаб<br>през<br>8 седмици<br><br>N = 128 <sup>†</sup> | 90 mg<br>устекинумаб<br>през<br>12 седмици<br>N = 129 <sup>†</sup> |
|---------------------------------------------------------|--------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------|
| Клинична ремисия                                        | 36%                                  | 53% <sup>a</sup>                                                      | 49% <sup>b</sup>                                                   |
| Клиничен отговор                                        | 44%                                  | 59% <sup>b</sup>                                                      | 58% <sup>b</sup>                                                   |
| Клинична ремисия без кортикостероиди                    | 30%                                  | 47% <sup>a</sup>                                                      | 43% <sup>b</sup>                                                   |
| Клинична ремисия при пациенти:                          |                                      |                                                                       |                                                                    |
| в ремисия в началото на поддържащата терапия            | 46% (36/79)                          | 67% (52/78) <sup>a</sup>                                              | 56% (44/78)                                                        |
| които се включват от проучване CRD3002 <sup>‡</sup>     | 44% (31/70)                          | 63% (45/72) <sup>b</sup>                                              | 57% (41/72)                                                        |
| които не са лекувани досега с анти-TNF $\alpha$ терапия | 49% (25/51)                          | 65% (34/52) <sup>b</sup>                                              | 57% (30/53)                                                        |
| които се включват от проучване CRD3001 <sup>§</sup>     | 26% (16/61)                          | 41% (23/56)                                                           | 39% (22/57)                                                        |

Клиничната ремисия е определена като CDAI скор < 150; Клиничният отговор е определен като намаление на CDAI скор с най-малко 100 точки или състояние в клинична ремисия

\* Групата на плацебо се състои от пациенти, които са се повлияли от устекинумаб и са рандомизирани да получават плацебо в началото на поддържащата терапия.

<sup>†</sup> Пациенти, които имат 100-точков клиничен отговор към устекинумаб в началото на поддържащата терапия

<sup>‡</sup> Пациенти, които не са се повлияли от конвенционалната терапия, но не анти-TNF $\alpha$  терапия

<sup>§</sup> Пациенти, които са рефрактерни или имат непоносимост към анти-TNF $\alpha$  терапия

<sup>a</sup> p < 0,01

<sup>b</sup> p < 0,05

<sup>b</sup> номинално значима (p < 0,05)

В IM-UNITI 29 от 129 пациенти не поддържат отговора към устекинумаб при приложение през 12 седмици и е позволено коригиране на дозата така, че да получават устекинумаб през 8 седмици. Загубата на отговор е определена като CDAI скор  $\geq$  220 точки и  $\geq$  100 точки повишение спрямо изходния CDAI скор. При тези пациенти клинична ремисия се постига при 41,4% от пациентите 16 седмици след коригиране на дозата.

Пациентите, които не са постигнали клиничен отговор към индукция с устекинумаб на седмица 8 от проучванията с индукция UNITI-1 и UNITI-2 (476 пациенти), са включени в нерандомизираната част от проучването с поддържаща терапия (IM-UNITI) и са получили подкожна инжекция с устекинумаб 90 mg по това време. След осем седмици 50,5% от пациентите са постигнали клиничен отговор и са продължили да получават поддържаща терапия през 8 седмици. Повечето от тези пациенти с продължителна поддържаща терапия поддържат отговор (68,1%) и постигат ремисия (50,2%) на седмица 44, като процентът им е подобен на този при пациентите, които първоначално са се повлияли от индукция с устекинумаб.

От 131 пациенти, които са се повлияли от индукция с устекинумаб и са рандомизирани в групата на плацебо в началото на проучването с поддържаща терапия, 51 впоследствие са загубили отговора си и са получили 90 mg устекинумаб подкожно през 8 седмици. Повечето от пациентите, загубили отговора си и подновили лечението с устекинумаб, са го направили в рамките на 24 седмици от индукционната инфузия. От тези 51 пациенти 70,6% постигат клиничен отговор и 39,2% постигат клинична ремисия 16 седмици след получаването на първата подкожна доза устекинумаб.

В IM-UNITI пациентите, завършили проучването до седмица 44, са подходящи да продължат лечението в продължение на проучването. При всичките 567 пациенти, включени на и лекувани с устекинумаб в продължението на проучването, клиничната ремисия и отговорът обикновено се поддържат до седмица 252, както при болните с неуспех на TNF-терапията, така и при пациентите с неуспех на конвенционалните терапии.

Не са установени нови съображения за безопасност при удължаване на това проучване до 5 години на лечение при пациенти с болест на Crohn.

#### *Ендоскопия*

Външният вид на лигавицата е оценен ендоскопски при 252 пациенти с подходяща изходна ендоскопска активност на заболяването в едно подпроучване. Първичната крайна точка е промяна от изходното ниво на Опростения ендоскопски скор при болест на Crohn (Simplified Endoscopic Disease Severity Score for Crohn's Disease, SES-CD), съставен скор от 5 илео-колонни сегмента за наличие/размер на язвите, процент на лигавичната повърхност, покрита от язви, процент на лигавичната повърхност, засегната от други лезии, и наличие/вид на стесняванията/стриктурите. На седмица 8, след единична интравенозна индукционна доза, промяната в SES-CD скор е по-голяма в групата на устекинумаб ( $n = 155$ , средна промяна = -2,8) отколкото в групата на плацебо ( $n = 97$ , средна промяна = -0,7,  $p = 0,012$ ).

#### *Повлияване на фистулите*

В една подгрупа пациенти с дрениращи фистули на изходно ниво (8,8%;  $n = 26$ ), фистулите на 12/15 (80%) от лекуваните с устекинумаб пациенти се повлияват в продължение на 44 седмици (определено като  $\geq 50\%$  намаление от изходно ниво в проучването с индукция на броя на дрениращите фистули) в сравнение с 5/11 (45,5%) с плацебо.

#### *Качество на живот, свързано със здравето*

Качеството на живот, свързано със здравето, е оценено посредством Въпросник при възпалителни заболявания на червата (Inflammatory Bowel Disease Questionnaire, IBDQ) и въпросници SF-36. На седмица 8 пациентите, получаващи устекинумаб, показват статистически значимо по-голямо и клинично значимо подобрение на общия IBDQ скор и на SF-36 Mental Component Summary Score в UNITI-1 и UNITI-2 и на SF-36 Physical Component Summary Score в UNITI-2 в сравнение с плацебо. В проучването IM-UNITI до седмица 44 тези подобрения обикновено се поддържат по-добре при лекувани с устекинумаб пациенти в сравнение с плацебо. Подобрението на качеството на живот, свързано със здравето, обикновено се поддържа през цялото продължение до седмица 252.

#### Имуногенност

По време на лечение с устекинумаб могат да се развият антитела срещу устекинумаб и повечето от тях са неутрализиращи. Образуването на антитела срещу устекинумаб е свързано с повишен клирънс на устекинумаб при пациенти с болест на Crohn. Не е наблюдавана намалена ефикасност. Не се наблюдава очевидна зависимост между наличието на антитела срещу устекинумаб и появата на реакции на мястото на инжектиране.

#### Педиатрична популация

Европейската агенция по лекарствата отлага задължението за предоставяне на резултатите от проучванията с референтния лекарствен продукт, съдържащ устекинумаб в една или повече подгрупи на педиатричната популация при болест на Crohn (вж. точка 4.2 за информация относно употреба в педиатрията).

## **5.2 Фармакокинетични свойства**

#### Абсорбция

Медианата на време за достигане на максимална серумна концентрация ( $t_{max}$ ) е 8,5 дни след еднократно приложение на 90 mg подкожно при здрави пациенти. Медианата  $t_{max}$  на

устекинумаб след еднократно приложение на 45 mg или 90 mg подкожно при пациенти с псориазис са сходни с наблюдаваните при здрави пациенти.

Абсолютната бионаличност на устекинумаб след еднократно подкожно приложение е изчислена на 57,2% при пациенти с псориазис.

### Разпределение

Медианата на обема на разпределение в терминалната фаза ( $V_z$ ) след еднократно интравенозно приложение при пациенти с псориазис варира от 57 до 83 ml/kg.

### Биотрансформация

Точният метаболитен път на устекинумаб не е известен.

### Елиминиране

Медианата на системния клирънс (CL) след еднократно интравенозно приложение при пациенти с псориазис варира от 1,99 до 2,34 ml/ден/kg. Медианата на полуживота ( $t_{1/2}$ ) на устекинумаб е приблизително 3 седмици при пациенти с псориазис, псориаичен артрит или болест на Crohn и варира от 15 до 32 дни във всички проучвания на псориазис и псориаичен артрит. Съгласно проведен фармакокинетичен анализ на популацията привидният клирънс (CL/F) и привидният обем на разпределение (V/F) са съответно 0,465 l/d и 15,7 l при пациенти с псориазис. CL/F на устекинумаб не е зависим от пола. Резултати от популационен фармакокинетичен анализ показват, че има тенденция към по-висок клирънс на устекинумаб при пациентите, дали положителен резултат на изследването за антитела срещу устекинумаб.

### Линейност на дозата

Системната експозиция на устекинумаб ( $C_{max}$  и AUC) се увеличава по начин, приблизително пропорционален на дозата, след еднократно интравенозно приложение на дози в границата между 0,09 mg/kg и 4,5 mg/kg или след еднократно подкожно приложение на дози в границата между 24 mg и 240 mg при пациенти с псориазис.

### Единична срещу многократна доза

Профилите на серумна концентрация-време на устекинумаб са принципно предвидими след подкожното приложение на еднократни и многократни дози. При пациенти с псориазис стационарните серумни концентрации на устекинумаб са достигнати в седмица 28 след първоначални подкожни дози в седмици 0 и 4, последвани от дози на всеки 12 седмици. Медианата на стационарната серумна концентрация е в границите между 0,21 µg/ml и 0,26 µg/ml (45 mg) и между 0,47 µg/ml и 0,49 µg/ml (90 mg). Няма очевидно кумулиране в серумната концентрация на устекинумаб с времето, когато се прилага подкожно на всеки 12 седмици.

При пациенти с болест на Crohn след интравенозна доза от ~6 mg/kg се прилага подкожна поддържаща терапия от 90 mg устекинумаб през 8 или 12 седмици, която започва на седмица 8. Концентрация на устекинумаб в стационарно състояние се достига към началото на втората поддържаща доза. При пациенти с болест на Crohn медианата на най-ниските концентрации в стационарно състояние варира от 1,97 µg/ml до 2,24 µg/ml и от 0,61 µg/ml до 0,76 µg/ml за устекинумаб 90 mg съответно през 8 седмици или през 12 седмици.

### Влияние на теглото върху фармакокинетиката

В проведен популационен фармакокинетичен анализ, където са използвани данни от пациенти с псориазис е констатирано, че телесното тегло е най-значимата ковариата, влияеща върху клирънса на устекинумаб. Медианата на CL/F при пациенти с тегло > 100 kg е приблизително с

55% по-висок в сравнение с пациенти с тегло  $\leq 100$  kg. Медианата на V/F при пациенти с тегло  $> 100$  kg е приблизително с 37% по-висок в сравнение с пациенти с тегло  $\leq 100$  kg. Медианата на минимални серумни концентрации на устекинумаб при пациенти с по-голямо тегло ( $> 100$  kg) в групата с доза 90 mg са подобни на тези при пациентите с по-малко тегло ( $\leq 100$  kg) в групата с доза 45 mg. Подобни резултати са получени от потвърдителен фармакокинетичен популационен анализ, където са използвани данни от пациенти с псориатичен артрит.

#### Коригиране на честотата на приложение

Въз основа на наблюдаваните данни и популационните ФК анализи при пациенти с болест на Crohn рандомизиранияте участници, които престанат да се повлияват от лечението, имат по-ниски серумни концентрации на устекинумаб във времето в сравнение с участниците, които не са загубили отговор. При болестта на Crohn коригирането на дозата от 90 mg на всеки 12 седмици до 90 mg на всеки 8 седмици е свързано с повишаване на най-ниските концентрации на устекинумаб, съпътстващо повишаване на ефикасността.

#### Специални популации

Няма налични фармакокинетични данни при пациенти с увредена бъбречна или чернодробна функция. Не са проведени конкретни проучвания при пациенти в старческа възраст.

Фармакокинетиката на устекинумаб като цяло е сравнима между пациенти с псориазис от азиатски и неазиатски произход.

При пациенти с болест на Crohn вариационността на клирънса на устекинумаб се повлиява от телесното тегло, нивото на серумния албумин, пола и статуса по отношение на антителата срещу устекинумаб, докато телесното тегло е най-значимата ковариата, влияеща върху обема на разпределение. Освен това при болестта на Crohn клирънсът се повлиява от С-реактивния протеин, статуса по отношение на неуспех на лечението с TNF-антагонисти и расата (азиатски спрямо неазиатски произход). Въздействието на тези ковариати е в рамките на  $\pm 20\%$  от типичната или референтната стойност на съответния ФК параметър, поради това не е необходима корекция на дозата за тези ковариати. Съпътстващото приложение на имуномодулатори няма значително влияние върху разпределението на устекинумаб.

Резултати от фармакокинетичен анализ на популацията не показват влияние на тютюн или алкохол върху фармакокинетиката на устекинумаб.

Серумните концентрации на устекинумаб при педиатрични пациенти с псориазис, на възраст от 6 до 17 години, лекувани с препоръчителната доза според телесното тегло, са сравними с тези при възрастната популация с псориазис, лекувана с доза за възрастни. Серумните концентрации на устекинумаб при педиатрични пациенти на възраст 12-17 години с псориазис (CADMUS), лекувани с половината от препоръчителната доза според телесното тегло, са значително по-ниски от тези при възрастни пациенти.

#### Регулиране на CYP450 ензими

Ефектите на IL-12 или IL-23 върху регулирането на CYP450 ензимите са оценени в *in vitro* проучване с използване на човешки хепатоцити, което показва, че IL-12 и/или IL-23 с нива от 10 ng/ml не променят активността на човешките CYP450 ензими (CYP1A2, 2B6, 2C9, 2C19, 2D6 или 3A4; вж. точка 4.5).

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

Неклиничните данни не показват особен риск (напр. токсичност на органите) за хора на базата на проучванията за токсичност при многократно прилагане, токсичност за развитието и репродуктивна токсичност, включително и фармакологичните оценки за безопасност. При проучвания за токсичност за развитието и репродуктивна токсичност при дългоопашати макаци

не се наблюдават нежелани ефекти върху фертилитета при мъжките, както и вродени дефекти или токсичност за развитието. Не се наблюдават нежелани ефекти върху фертилитета при женските при употребата на аналогично анти тяло срещу IL-12/23 при мишки.

Дозовите нива в проучвания при животни са близо 45 пъти по-високи от най-високата еквивалентна доза, предвиждана за приложение при пациенти с псориазис, и водят до максимални серумни концентрации при маймуни, които са над 100 пъти по-високи от концентрациите, наблюдавани при хора.

Не са провеждани проучвания за карциногенност с устекинумаб поради липсата на подходящи модели за анти тяло без кръстосана реактивност към IL-12/23 p40 на гризачи.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

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

Хистидин  
Хистидинов монохидрохлорид  
Полисорбат 80 (E433)  
Захароза  
Вода за инжекции

### **6.2 Несъвместимости**

При липса на проучвания за несъвместимости, този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти.

### **6.3 Срок на годност**

Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор

18 месеца

Uzpruvo 45 mg предварително напълнена спринцовка

3 години

Uzpruvo 90 mg предварително напълнена спринцовка

3 години

Отделните предварително напълнени спринцовки може да се съхраняват при стайна температура до 30°C еднократно с максимален период на продължителност 30 дни в оригиналната картонена опаковка, за да се предпазят от светлина. Веднъж извадени от хладилника, запишете датата на изхвърляне на обозначените на външната картонена опаковка места. Датата на изхвърляне не трябва да е след оригиналния срок на годност, отпечатан върху картонената опаковка. След като веднъж спринцовката е била съхранявана при стайна температура (до 30°C), тя не трябва да се връща в хладилника. Изхвърлете спринцовката, ако не се използва след съхранение при стайна температура в рамките на 30 дни или след изтичане на оригиналния срок на годност, в зависимост от това, кое от двете настъпи по-рано.

### **6.4 Специални условия на съхранение**

Да се съхранява в хладилник (2°C – 8°C). Да не се замразява.

Съхранявайте флакона или предварително напълнената спринцовка в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

Ако е необходимо, отделните предварително напълнени спринцовки може да се съхраняват при стайна температура до 30°C (вж. точка 6.3).

## **6.5 Вид и съдържание на опаковката**

### Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор

0,5 ml инжекционен разтвор в 2 ml флакон от стъкло тип I, затворен със запушалка от бромбутилова гума с покритие.

Вид опаковки: 1 флакон

### Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка

0,5 ml инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка от стъкло тип I 1 ml, с фиксирана игла с размер 29G, удължени държачи за пръсти и неподвижно устройство за пасивна защита на иглата, глава на буталото (бромобутилова гума) и твърд предпазител на иглата (rigid needle shield, RNS).

Вид опаковки: 1 предварително напълнена спринцовка

### Uzpruvo 90 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка

1 ml инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка от стъкло тип I 1 ml, с фиксирана игла с размер 29G, удължени държачи за пръсти и неподвижно устройство за пасивна защита на иглата, глава на буталото (бромобутилова гума), бутало и твърд предпазител на иглата (RNS).

Видове опаковки: 1 или 2 предварително напълнена(и) спринцовка(и).

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

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

Разтворът Uzpruvo в предварително напълнената спринцовка не трябва да се разклаща енергично. Разтворът трябва да се провери визуално за наличието на твърди частици или промяна на цвета, преди да се приложи подкожно. Разтворът е бистър и безцветен до бледожълт и практически без видими частици. Лекарственият продукт не трябва да се употребява, ако разтворът е замразяван, с променен цвят или мътен или ако в него се забелязват големи частици. Преди прилагане Uzpruvo трябва да достигне стайна температура (приблизително за около половин час). Подробни указания за употреба са предоставени в листовката за пациента.

Неизползваният лекарствен продукт, останал във флакона или спринцовката, не трябва да се използва. Uzpruvo се доставя като единичен флакон или стерилна предварително напълнената спринцовка за еднократна употреба.

Спринцовката, иглата и флакона не трябва да се използват повторно. Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

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

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2–18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

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

Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор  
EU/1/23/1784/003

Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка  
EU/1/23/1784/001

Uzpruvo 90 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка  
EU/1/23/1784/004 [1 предварително напълнена спринцовка]  
EU/1/23/1784/002 [2 предварително напълненai спринцовки]

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

Дата на първо разрешаване: 05 януари 2024 г.

## **10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

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

## **ПРИЛОЖЕНИЕ II**

- A. ПРОИЗВОДИТЕЛИ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО И ПРОИЗВОДИТЕЛ, ОТГОВОРЕН 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**

## **А. ПРОИЗВОДИТЕЛ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО И ПРОИЗВОДИТЕЛИТЕ, ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ**

Име и адрес на производител на биологично активното вещество

Alvotech Hf,  
Saemundargata 15-19  
Reykjavik, 102  
Исландия

Име и адрес на производители , отговорен за освобождаване на партидите

Alvotech Hf,  
Saemundargata 15-19  
Reykjavik, 102  
Исландия

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

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 И ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА БЕЗОПАСНА И ЕФЕКТИВНА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

### **• План за управление на риска (ПУР)**

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

Актуализиран ПУР трябва да се подава:

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

**ПРИЛОЖЕНИЕ III**  
**ДАННИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА И ЛИСТОВКА**

#### **А. ДАННИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА**

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

**КАРТОНЕНА ОПАКОВКА НА ФЛАКОНА (130 mg)**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Uzpruvo 130 mg концентрат за инфузионен разтвор  
устекинумаб

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

Всеки флакон съдържа 130 mg устекинумаб в 26 ml.

**3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

EDTA динатриева сол дихидрат, хистидин, хистидинов монохидрохлорид, метионин, полисорбат 80, захароза, вода за инжекции

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

Концентрат за инфузионен разтвор  
130 mg/26 ml  
1 флакон

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

Да не се разклаща.  
Преди употреба прочетете листовката.  
Само за еднократна употреба.  
Интравенозно приложение след разреждане

**6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЙТ 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**

Да се съхранява в хладилник.  
Да не се замразява.

Съхранявайте флакона в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

**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**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

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

EU/1/23/1784/005

**13. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Партида:

**14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**

**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА**

**16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Прието е основание да не се включи информация на Брайлова азбука.

**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 МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ  
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

**ЕТИКЕТ НА ФЛАКОНА**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ**

Uzpruvo 130 mg стерилен концентрат  
устекинумаб

**2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

За i.v. приложение след разреждане  
Да не се разклаща.

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

EXP

**4. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ**

130 mg/26 ml

**6. ДРУГО**

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

**ВЪНШНА КАРТОНЕНА ОПАКОВКА НА ФЛАКОНА(45 mg)**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор  
устекинумаб

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

Всеки флакон съдържа 45 mg устекинумаб в 0,5 ml.

**3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

Захароза, хистидин, хистидинов монохидрохлорид, полисорбат 80, вода за инжекции.

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

Инжекционен разтвор  
45 mg/0,5 ml  
1 флакон

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

Да не се разклаща.  
Подкожно приложение  
Преди употреба прочетете листовката.

**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**

Да се съхранява в хладилник.  
Да не се замразява.  
Съхранявайте флакона в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

**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**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

**12. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

EU/1/23/1784/003

**13. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Партида:

**14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**

**15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА**

**16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

UZPRUVO 45 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 МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ  
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

**ТЕКСТ НА ЕТИКЕТА НА ФЛАКОНА (45 mg)**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ**

Uzpruvo 45 mg инжекция  
устекинумаб  
s.c.

**2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

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

EXP

**4. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ**

45 mg/0,5 ml

**6. ДРУГО**

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

**КАРТОНЕНА ОПАКОВКА НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНА СПРИНЦОВКА  
(45 mg)**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка  
устекинумаб

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

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 45 mg устекинумаб в 0,5 ml.

**3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

Хистидин, хистидинов монохидрохлорид, полисорбат 80, захароза, вода за инжекции.

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

Инжекционен разтвор  
45 mg/0,5 ml  
1 предварително напълнена спринцовка

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

Да не се разклаща.  
Подкожно приложение.  
Преди употреба прочетете листовката.

QR код  
[uzpruvopatients.com](http://uzpruvopatients.com)

**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:  
Дата на изхвърляне, при съхранение на стайна температура: \_\_\_\_\_

**9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява в хладилник.

Да не се замразява.

Съхранявайте предварително напълнената спринцовка в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

Може да се съхранява при стайна температура (до 30°C) еднократно с максимален период на продължителност 30 дни, но не по-дълго от оригиналния срок на годност.

**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**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

**12. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

EU/1/23/1784/001

**13. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Партида:

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

UZPRUVO 45 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**

**ТЕКСТ ВЪРХУ БЛИСТЕРА НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНА СПРИНЦОВКА  
(45 mg)**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка  
устекинумаб

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

STADA Arzneimittel AG

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

EXP

**4. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**5. ДРУГО**

Вижте листовката за информация относно съхранението.

45 mg/0,5 ml

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ  
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

**ТЕКСТ НА ЕТИКЕТА НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА СПРИНЦОВКА (45 mg)**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ**

Uzpruvo 45 mg инжекция  
устекинумаб  
s.c.

**2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

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

EXP

**4. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ**

45 mg/0,5 ml

**6. ДРУГО**

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

**КАРТОНЕНА ОПАКОВКА НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНА СПРИНЦОВКА  
(90 mg)**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Uzpruvo 90 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка  
устекинумаб

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

Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 90 mg устекинумаб в 1 ml.

**3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

Хистидин, хистидинов монохидрохлорид, полисорбат 80, захароза, вода за инжекции.

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

Инжекционен разтвор

90 mg/1 ml

1 предварително напълнена спринцовка

2 предварително напълненai спринцовкаai

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

Да не се разклаща.

Подкожно приложение

Преди употреба прочетете листовката.

QR код

uzpruvopatients.com

**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:

Дата на изхвърляне, при съхранение на стайна температура: \_\_\_\_\_

**9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява в хладилник.

Да не се замразява.

Съхранявайте предварително напълнената спринцовка в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.

Може да се съхранява при стайна температура (до 30°C) еднократно с максимален период на продължителност 30 дни, но не по-дълго от оригиналния срок на годност.

**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**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

**12. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

EU/1/23/1784/004 [1 предварително напълнена спринцовка]

EU/1/23/1784/002 [2 предварително напълненai спринцовки]

**13. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Партида:

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

Uzpruvo 90 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**

**ТЕКСТ ВЪРХУ БЛИСТЕРА НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНА СПРИНЦОВКА  
(90 mg)**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

Uzpruvo 90 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка  
устекинумаб

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

STADA Arzneimittel AG

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

EXP

**4. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**5. ДРУГО**

Вижте листовката за информация относно съхранението.

90 mg/1 ml

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ  
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

**ТЕКСТ НА ЕТИКЕТА НА ПРЕДВАРИТЕЛНО НАПЪЛНЕНАТА СПРИНЦОВКА (90 mg)**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ**

Uzpruvo 90 mg инжекция  
устекинумаб  
s.c.

**2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

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

EXP

**4. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ**

90 mg/1 ml

**6. ДРУГО**

## **Б. ЛИСТОВКА**

## Листовка: информация за потребителя

### Uzpruvo 130 mg концентрат за инфузионен разтвор устекинумаб (ustekinumab)

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. Можете да дадете своя принос, като съобщите всяка нежелана реакция, която сте получили. За начина на съобщаване на нежелани реакции вижте края на точка 4.

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

**Този листовка е написана за пациента, който приема лекарството.**

- 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 Uzpruvo и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Uzpruvo
3. Как да използвате Uzpruvo
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Uzpruvo
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

#### 1. Какво представлява Uzpruvo и за какво се използва

##### Какво представлява Uzpruvo

Uzpruvo съдържа активното вещество „устекинумаб“, което е моноклонално антитяло. Моноклоналните антитела са протеини, които разпознават и свързват определени специфични протеини в организма.

Uzpruvo принадлежи към група лекарства, наречени „имуносупресори“. Тези лекарства действат, като намаляват активността на част от имунната система.

##### За какво се използва Uzpruvo

Uzpruvo се използва за лечение на следното възпалително заболяване:

- Умерена до тежка болест на Крон – при възрастни

##### Болест на Крон

Болестта на Крон е възпалително заболяване на червата. Ако имате болест на Крон първо ще Ви се дадат други лекарства. Ако не се повлияете достатъчно или имате непоносимост към тези лекарства, може да Ви се даде Uzpruvo за намаляване на признаците и симптомите на заболяването Ви.

## 2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Uzpruvo

### Не използвайте Uzpruvo

- **Ако сте алергични към устекинумаб** или някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- **Ако имате активна инфекция**, която Вашият лекар намира за значима.

Ако не сте сигурни дали някое от изброените по-горе се отнася за Вас, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Uzpruvo.

### Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да използвате Uzpruvo. Вашият лекар ще провери състоянието Ви преди всяко лечение. Уведомете лекаря за всяка Ваша болест преди всяко лечение. Също така трябва да кажете на Вашия лекар, ако наскоро сте били в контакт с човек, който може да има туберкулоза. Вашият лекар ще Ви прегледа и ще направи изследване за туберкулоза, преди да използвате Uzpruvo. Ако Вашият лекар смята, че сте изложени на риск от туберкулоза, може да Ви предпише лекарства за лечението ѝ.

### Следете за сериозни нежелани реакции

Uzpruvo може да предизвика сериозни нежелани реакции, включително алергични реакции и инфекции. Трябва да следите за определени признаци на заболявания, докато приемате Uzpruvo. Вижте „Сериозни нежелани реакции” в точка 4 за пълния списък на тези нежелани реакции.

### Преди да използвате Uzpruvo трябва да кажете на Вашия лекар:

- **Ако някога сте имали алергична реакция към Uzpruvo.** Ако не сте сигурни, попитайте Вашия лекар.
- **Ако някога сте имали някакъв вид рак** – това е, защото имunosупресорите като Uzpruvo отслабват част от имунната система. Това може да повиши риска от рак.
- **Ако сте лекувани за псориазис с други биологични лекарства (лекарство, произведено от биологичен източник и обикновено прилагано чрез инжекция) -** рискът от рак може да е по-висок.
- **Ако имате или наскоро сте имали инфекция или ако имате някакви необичайни отвори по кожата (фистули).**
- **Ако имате нови или променящи се лезии** в участъците с псориазис или по незасегнатата кожа.
- **Ако получавате друго лечение за псориазис и/или псориастичен артрит** – като други имunosупресори или фототерапия (когато тялото се лекува с тип ултравиолетова (UV) светлина). Тези лечения също може да отслабят част от имунната система. Използването на тези лечения заедно с Uzpruvo не е изследвано. Възможно е обаче, то да увеличи риска от заболявания, свързани с отслабване на имунната система.
- **Ако получавате или някога сте получавали инжекции за лечение на алергии** – не е известно дали Uzpruvo може да окаже влияние върху тях.
- **Ако сте на и над 65 години** – може да сте по-склонни към инфекции.

Ако не сте сигурни дали някое от гореизброените се отнася за Вас, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Uzpruvo.

Някои пациенти получават лупус-подобни реакции, включително кожен лупус еритематодес и лупус-подобен синдром, по време на лечение с устекинумаб. Говорете веднага с Вашия лекар, ако получите червен, надигнат, люещ се обрив, понякога с по-тъмни граници, в изложените на слънце участъци на кожата или ставни болки.

### Сърдечен инфаркт и инсулти

Инфаркт и инсулти са наблюдавани в проучване при пациенти с псориазис, лекувани с устекинумаб. Вашият лекар редовно ще проверява рисковите фактори за сърдечно заболяване и

инсулт при Вас, за да е сигурно, че те се лекуват по подходящ начин. Незабавно потърсете медицинска помощ, ако получите болка в гърдите, слабост или необичайно усещане от едната страна на тялото, отпуснатост на лицето или говорни или зрителни смущения.

### **Деца и юноши**

Uzpruvo не се препоръчва за употреба при деца на възраст под 18 години с болест на Крон, защото не е проучван при тази възрастова група.

### **Други лекарства, ваксини и Uzpruvo**

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт:

- Ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.
- Ако наскоро Ви е правена или планирате да Ви се прави ваксинация. Докато използвате Uzpruvo, някои видове ваксини (живи ваксини) не трябва да се прилагат.
- Ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, трябва да кажете на лекаря на бебето Ви за лечението с Uzpruvo, преди то да получи каквато и да е ваксина, включително живи ваксини, като БЦЖ ваксина (използвана за предпазване от туберкулоза). Живите ваксини не се препоръчват за Вашето бебе през първите шест месеца след раждането, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, освен ако лекарят на Вашето бебе не препоръча друго.

### **Бременност и кърмене**

- Ако сте бременна, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.
- Не е наблюдаван по-висок риск от вродени дефекти при бебета, изложени на Uzpruvo в утробата. Данните от употребата на Uzpruvo при бременни жени обаче са ограничени. Поради това е за предпочитане да се избягва употребата на Uzpruvo по време на бременност.
- Ако сте жена с детероден потенциал, желателно е да не забременявате и да използвате подходящ противозачатъчен метод, когато използвате Uzpruvo и поне 15 седмици след последното прилагане на Uzpruvo.
- Устекинумаб може да премине през плацентата в нероденото бебе. Ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността си, бебето Ви може да има по-висок риск от инфекция.
- Важно е да кажете на лекарите на Вашето бебе и други медицински специалисти, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността си, преди бебето да получи каквато и да е ваксина. Живи ваксини, като БЦЖ ваксина (използвана за предпазване от туберкулоза) не се препоръчват за Вашето бебе през първите дванадесет месеца след раждането, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, освен ако лекарят на Вашето бебе не препоръча друго.
- Устекинумаб може да премине в кърмата в много малки количества. Посъветвайте се с Вашия лекар, ако кърмите или ако планирате да кърмите. Вие и Вашият лекар трябва да решите дали трябва да кърмите или да използвате Uzpruvo - не правете и двете.

### **Шофиране и работа с машини**

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

### **Uzpruvo съдържа натрий и полисорбат 80**

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

Това лекарство съдържа 0,4 mg полисорбат 80 във всеки ml. Полисорбатите могат да причинят алергични реакции. Трябва да кажете на Вашия лекар, ако имате установени алергии.

### **3. Как да използвате Uzpruvo**

Uzpruvo е предназначен за употреба под ръководството и контрола на лекар с опит в диагнозата и лечението на болест на Крон.

Uzpruvo 130 mg концентрат за инфузионен разтвор ще Ви бъде приложен от Вашия лекар капково във вената на ръката (интравенозна инфузия) в продължение на най-малко един час. Говорете с Вашия лекар за това, кога ще Ви се поставят инжекциите и кога ще са следващите контролни прегледи.

#### **Какво количество Uzpruvo се прилага**

Вашият лекар ще реши какво количество Uzpruvo трябва да получите и за какъв период от време.

#### **Възрастни на 18 години или по-големи**

- Лекарят ще изчисли препоръчителната за Вас доза за интравенозна инфузия въз основа на телесното Ви тегло.

| <b>Вашето телесно тегло</b> | <b>Доза</b> |
|-----------------------------|-------------|
| ≤ 55 kg                     | 260 mg      |
| > 55 kg до ≤ 85 kg          | 390 mg      |
| > 85 kg                     | 520 mg      |

- След началната интравенозна доза ще Ви бъде приложена следващата доза 90 mg Uzpruvo чрез инжекция под кожата (подкожна инжекция) след 8 седмици и след това на всеки 12 седмици.

#### **Как се прилага Uzpruvo**

- Първата доза Uzpruvo за лечение на болест на Крон или улцерозен колит се прилага от лекар капково във вена в ръката (интравенозна инфузия).

Говорете с Вашия лекар, ако имате въпроси относно прилагането на Uzpruvo.

#### **Ако сте пропуснали да използвате Uzpruvo**

Ако сте забравили или сте пропуснали часа си за прилагане на доза, свържете се с Вашия лекар за планиране на нов час.

#### **Ако сте спрели употребата на Uzpruvo**

Не е опасно да спрете употребата на Uzpruvo. Ако обаче я спрете, Вашите симптоми може да се възобновят.

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.

#### **Сериозни нежелани реакции**

Някои пациенти може да имат сериозни нежелани реакции, при които да се налага спешно лечение.

**Алергични реакции – може да изискват спешно лечение. Трябва да кажете на Вашия лекар или незабавно потърсете спешна медицинска помощ, ако забележите някой от следните признаци.**

- Сериозните алергични реакции („анафилаксия“) са редки при хора, приемащи устекинумаб (може да засегнат до 1 на 1 000 души). Признаците включват:
  - затруднено дишане или преглъщане
  - ниско кръвно налягане, което може да причини замаяност или световъртеж

- подуване на лицето, устните, устата или гърлото.
- Честите признаци на алергична реакция включват кожен обрив и уртикария (може да засегнат до 1 на 100 души).

**Реакции, свързани с инфузията – ако се лекувате за болестта на Крон или за улцерозен колит, първата доза Uzpruvo ще се приложи капково във вена (интравенозна инфузия). Някои пациенти получават сериозни алергични реакции по време на инфузията.**

**В редки случаи се съобщават алергични белодробни реакции и белодробно възпаление при пациенти, които получават устекинумаб. Трябва да кажете на Вашия лекар, ако получите симптоми като кашлица, задух и висока температура.**

Ако получите сериозна алергична реакция, Вашият лекар може да реши, че Вие не трябва да употребявате Uzpruvo отново.

**Инфекции – може да изискват спешно лечение. Трябва да кажете на Вашия лекар, ако забележите някой от следните признаци.**

- инфекции на носа или гърлото и простудата са чести (може да засегнат до 1 на 10 души)
- инфекции на долните дихателни пътища (гърдни инфекции) са нечести (може да засегнат до 1 на 100 души)
- възпалението на подкожната тъкан (целулит) е нечесто (може да засегне до 1 на 100 души)
- херпес зостер (вид болезнен обрив с мехури) са нечести (може да засегнат до 1 на 100 души)

Uzpruvo може да намали способността Ви да се борите с инфекции. Някои инфекции може да станат сериозни и може да включват инфекции, причинени от вируси, гъбички, бактерии (включително туберкулоза) или паразити, включително инфекции, които възникват предимно при хора с отслабена имунна система (опортюнистични инфекции). При пациенти, получаващи устекинумаб, се съобщават опортюнистични инфекции на мозъка (енцефалит, менингит), белите дробове и очите.

Докато употребявате Uzpruvo, трябва да следите за признаци на инфекция. Те включват:

- висока температура, грипоподобни симптоми, нощно потене, загуба на тегло
- умора или задух, упорита кашлица
- топла, зачервена и болезнена кожа или болезнен кожен обрив с мехури
- парене при уриниране
- диария
- зрително смущение или загуба на зрение
- главоболие, скованост на врата, чувствителност към светлина, гадене или обърканост.

Трябва да кажете на Вашия лекар веднага, ако забележите някой от тези признаци на инфекция. Те могат да бъдат признаци на инфекции като гърдни инфекции, кожни инфекции, херпес зостер или опортюнистични инфекции, които могат да доведат до сериозни усложнения. Трябва да кажете на Вашия лекар, ако имате някаква упорита или повтаряща се инфекция. Вашият лекар може да реши, че не трябва да употребявате Uzpruvo, докато инфекцията не бъде излекувана. Трябва да кажете на Вашия лекар, и ако имате отворени рани или наранявания, тъй като може да се инфектират.

**Лющене на кожата – интензивното зачервяване и лющене на кожата на по-голяма площ по тялото може да са симптоми на еритродермичен псориазис или ексфолиативен дерматит, които са сериозни кожни заболявания. Ако забележите някой от тези признаци, трябва да на Вашия лекар незабавно.**

## Други нежелани реакции

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

- диария
- гадене
- повръщане
- умора
- замаяност
- главоболие
- сърбеж (пруритус)
- болка в гърба, мускулите или ставите
- възпалено гърло
- зачервяване и болка на мястото на инжектиране
- инфекция на синусите

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

- инфекции на зъбите
- вагинална инфекция, причинена от гъбички
- депресия
- запушен нос или хрема
- кървене, посиняване, втвърдяване, подуване и сърбеж на мястото на инжектиране
- усещане за слабост
- спадане на клепача и изкривяване на мускулите на едната половина на лицето („лицева парализа” или „парализа на Бел”), която обикновено е временна
- промяна на псориазиса със зачервяване и нови малки, жълти или бели мехури по кожата, понякога придружени с температура (пустулозен псориазис)
- белене на кожата (ексфолиация на кожата)
- акне

### Редки нежелани лекарствени реакции (може да засегнат до 1 на 1 000 души)

- Зачервяване и лющене на кожата на по-голяма площ по тялото, които може да сърбят или да са болезнени (ексфолиативен дерматит). Подобни симптоми понякога се развиват като естествена промяна на вида на симптомите на псориазис (еритродермичен псориазис)
- Възпаление на малките кръвоносни съдове, което може да доведе до кожен обрив с малки червени или лилави подутини, температура или болка в ставите (васкулит).

### Много редки нежелани лекарствени реакции (може да засегнат до 1 на 10 000 души)

- Образуване на мехури по кожата, която може да бъде зачервена, сърбяща и болезнена (булозен пемфигоид)
- кожен лупус еритематодес и лупус-подобен синдром (червен, надигнат, люещ се обрив в изложените на слънце участъци на кожата, който може да е придружен от болки в ставите).

### Съобщаване на нежелани реакции

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

## 5. Как да съхранявате Uzpruvo

- Uzpruvo 130 mg концентрат за инфузионен разтвор се прилага в болница или клиника и не се налага пациентите да го съхраняват или да боравят с него.
- Да се съхранява на място, недостъпно за деца.
- Да се съхранява в хладилник (2°C–8°C). Да не се замразява.
- Съхранявайте флакона в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.
- Ако е необходимо, неотвореният флакон може да се съхранява при стайна температура до 30°C за еднократен период максимум до 7 дни в оригиналната картонена опаковка, за да се предпази от светлина. Веднъж съхраняван на стайна температура (до 30°C), флаконът не трябва да се връща в хладилника. Изхвърлете флакона, ако не се използва след съхранение при стайна температура в рамките на 7 дни при стайна температура или след изтичане на оригиналния срок на годност, в зависимост от това, кое от двете настъпи по-рано.
- Не разклащайте флаконите Uzpruvo. Продължителното енергично разклащане може да повреди лекарството.

### Не използвайте това лекарство:

- след срока на годност, отбелязан върху етикета и картонената опаковка след „EXP“/„Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец;
- ако течността е с променен цвят, мътна или в нея плуват едри частици (вижте точка 6 „Как изглежда Uzpruvo и какво съдържа опаковката“);
- ако знаете или смятате, че може да е била изложена на екстремни температури (като инцидентно замръзване или загряване);
- ако продуктът е бил енергично разклатен;
- ако запечатването на флаконът е нарушено.

Uzpruvo е само за еднократна употреба. Неизползваният продукт, останал във флакона и спринцовката, трябва да се изхвърли. 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 Uzpruvo

- Активно вещество: устекинумаб. Всеки флакон съдържа 130 mg устекинумаб в 26 ml.
- Други съставки: EDTA динатриева сол дихидрат, хистидин, хистидинов монохидрохлорид, метионин, полисорбат 80 (E433), захароза и вода за инжекция.

### Как изглежда Uzpruvo и какво съдържа опаковката

Uzpruvo е бистър, безцветен до бледожълт концентрат за инфузионен разтвор (стерилен концентрат) и практически не съдържа видими частици. Доставя се в картонена опаковка, съдържаща 1 еднородов стъклен флакон 30 ml. Всеки флакон съдържа 130 mg устекинумаб в 26 ml концентрат за инфузионен разтвор (стерилен концентрат).

### Притежател на разрешението за употреба

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2–18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

### Производители

Alvotech Hf  
Sæmundargata 15-19  
Reykjavik, 102

Исландия

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

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

**België/Belgique/Belgien**

EG (Eurogenerics) NV  
Tél/Tel: +32 4797878

**България**

STADA Bulgaria EOOD  
Тел.: +359 29624626

**Česká republika**

STADA PHARMA CZ s.r.o.  
Tel: +420 257888111

**Danmark**

STADA Nordic ApS  
Tlf: +45 44859999

**Deutschland**

STADAPHARM GmbH  
Tel: +49 61016030

**Eesti**

UAB „STADA Baltics“  
Tel: +370 52603926

**Ελλάδα**

DEMO S.A. Pharmaceutical Industry  
Τηλ: +30 2108161802

**España**

Laboratorio STADA, S.L.  
Tel: +34 934738889

**France**

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics  
Tél: +33 146948686

**Hrvatska**

STADA d.o.o.  
Tel: +385 13764111

**Ireland**

Clonmel Healthcare Ltd.  
Tel: +353 526177777

**Ísland**

STADA Arzneimittel AG  
Sími: +49 61016030

**Italia**

EG SpA  
Tel: +39 028310371

**Κύπρος**

DEMO S.A. Pharmaceutical Industry  
Τηλ: +30 2108161802

**Latvija**

UAB „STADA Baltics“  
Tel: +370 52603926

**Lietuva**

UAB „STADA Baltics“  
Tel: +370 52603926

**Luxembourg/Luxemburg**

EG (Eurogenerics) NV  
Tél/Tel: +32 4797878

**Magyarország**

STADA Hungary Kft  
Tel.: +36 18009747

**Malta**

Pharma.MT Ltd  
Tel: +356 21337008

**Nederland**

Centrafarm B.V.  
Tel.: +31 765081000

**Norge**

STADA Nordic ApS  
Tlf: +45 44859999

**Österreich**

STADA Arzneimittel GmbH  
Tel: +43 136785850

**Polska**

STADA Pharm Sp. z.o o.  
Tel: +48 227377920

**Portugal**

Stada, Lda.  
Tel: +351 211209870

**România**

STADA M&D SRL  
Tel: +40 213160640

**Slovenija**

Stada d.o.o.  
Tel: +386 15896710

**Slovenská republika**

STADA PHARMA Slovakia, s.r.o.  
Tel: +421 252621933

**Suomi/Finland**

STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike  
Puh/Tel: +358 207416888

**Sverige**

STADA Nordic ApS  
Tel: +45 44859999

Дата на последно преразглеждане на листовката

**Други източници на информация**

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

Посочената по-долу информация е предназначена само за медицински специалисти:

### Проследимост

За да се подобри проследимостта на биологичните лекарствени продукти, името и партидният номер на приложения продукт трябва ясно да се записват.

Указания за разреждане:

Uzpruvo концентрат за инфузионен разтвор трябва да се разрежи и да се подготви от медицински специалист с помощта на асептична техника.

1. Изчислете дозата и броя на необходимите флакони Uzpruvo въз основа на теглото на пациента (вж. точка 3, Таблица 1). Всеки флакон Uzpruvo 26 ml съдържа 130 mg устекинумаб.
2. Изтеглете и изхвърлете от инфузионен сак от 250 ml обем от разтвора на натриев хлорид 9 mg/ml (0,9%), равен на обема Uzpruvo, който трябва да се добави. (изхвърлете 26 ml натриев хлорид за всеки необходим флакон Uzpruvo, за 2 флакона изхвърлете 52 ml, за 3 флакона изхвърлете 78 ml, за 4 флакона изхвърлете 104 ml).
3. Изтеглете 26 ml Uzpruvo от всеки необходим флакон и ги добавете към инфузионния сак от 250 ml. Крайният обем в инфузионния сак трябва да бъде 250 ml. Внимателно смесете.
4. Преди приложението проверете визуално разредения разтвор. Не го употребявайте, ако се наблюдават визуално непрозрачни частици, промяна на цвета или чужди частици.
5. Приложете разредения разтвор за период от най-малко един час. Прилагането на инфузионния разтвор трябва да се извърши в рамките на осем часа след разреждането в инфузионния сак.
6. Използвайте само набор за инфузия с вграден, стерилен, апирогенен филтър със слабо свързване на протеини (размер на порите 0,2 микрометра).
7. Всеки флакон е само за еднократно приложение и неизползваният лекарствен продукт трябва да се изхвърли в съответствие с местните изисквания.

### Съхранение

Ако е необходимо, разреденият инфузионният разтвор може да се съхранява на стайна температура. Прилагането на инфузионният разтвор трябва да се извърши в рамките на осем часа след разреждането в инфузионния сак. Да не се замразява.

## Листовка: информация за потребителя

### **Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор** устекинумаб (ustekinumab)

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. Можете да дадете своя принос, като съобщите всяка нежелана реакция, която сте получили. За начина на съобщаване на нежелани реакции вижте края на точка 4.

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

**Тази листовка е написана за пациента, който приема лекарството. Ако сте родител или настойник, който ще прилага Uzpruvo на дете, моля прочетете внимателно тази 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 Uzpruvo и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Uzpruvo
3. Как да използвате Uzpruvo
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Uzpruvo
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

#### **1. Какво представлява Uzpruvo и за какво се използва**

##### **Какво представлява Uzpruvo**

Uzpruvo съдържа активното вещество „устекинумаб“, което е моноклонално антитяло. Моноклоналните антитела са протеини, които разпознават и свързват определени специфични протеини в организма.

Uzpruvo принадлежи към група лекарства, наречени „имуносупресори“. Тези лекарства действат, като намаляват активността на част от имунната система.

##### **За какво се използва Uzpruvo**

Uzpruvo се използва за лечение на следните възпалителни заболявания:

- Плаков псориазис - при възрастни и деца на възраст от 6 години и по-големи
- Псориатичен артрит – при възрастни
- Умерена до тежка болест на Крон – при възрастни

### **Плаков псориазис**

„Плаков псориазис” е кожно заболяване, което води до възпаление, засягащо кожата и ноктите. Uzpruvo намалява възпалението и другите признаци на заболяването.

Uzpruvo се използва при възрастни с умерен до тежък плаков псориазис, които не могат да използват циклоспорин, метотрексат или фототерапия, или когато тези лечения не действат.

Uzpruvo се използва при деца и юноши на възраст 6 години и по-големи с умерен до тежък плаков псориазис, които имат непоносимост към фототерапия или други системни терапии, или когато тези лечения не действат.

### **Псориатичен артрит**

Псориатичен артрит е възпалително заболяване на ставите, обикновено съпътствано от псориазис. Ако имате активен псориатичен артрит, първо ще Ви лекуват с други лекарства. Ако не се повлияете достатъчно добре от тези лекарства, може да Ви се предпише Uzpruvo, за да се:

- намалят признаците и симптомите на заболяването Ви;
- подобри физическото Ви състояние;
- забави увреждането на Вашите стави.

### **Болест на Крон**

Болестта на Крон е възпалително заболяване на червата. Ако имате болест на Крон първо ще Ви се дадат други лекарства. Ако не се повлияете достатъчно или имате непоносимост към тези лекарства, може да Ви се даде Uzpruvo за намаляване на признаците и симптомите на заболяването Ви.

## **2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Uzpruvo**

### **Не използвайте Uzpruvo**

- Ако сте алергични към устекинумаб или някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- Ако имате активна инфекция, която Вашият лекар намира за значима.

Ако не сте сигурни дали някое от изброените по-горе се отнася за Вас, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Uzpruvo.

### **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да използвате Uzpruvo. Вашият лекар ще провери състоянието Ви преди всяко лечение. Уведомете своя лекар за всяка Ваша болест преди всяко лечение. Също така информирайте Вашия лекар, ако наскоро сте били в контакт с човек, който може да има туберкулоза. Вашият лекар ще Ви прегледа и ще направи изследване за туберкулоза, преди да използвате Uzpruvo. Ако Вашият лекар смята, че сте изложени на риск от туберкулоза, може да Ви предпише лекарства за лечението ѝ.

### **Следете за сериозни нежелани реакции**

Uzpruvo може да предизвика сериозни нежелани реакции, включително алергични реакции и инфекции. Трябва да следите за определени признаци на заболявания, докато приемате Uzpruvo. Вижте „Сериозни нежелани реакции” в точка 4 за пълния списък на тези нежелани реакции.

### **Преди да използвате Uzpruvo информирайте Вашия лекар:**

- Ако някога сте имали алергична реакция към Uzpruvo. Ако не сте сигурни, попитайте Вашия лекар.
- Ако някога сте имали някакъв вид рак – това е, защото имуносупресорите като Uzpruvo отслабват част от имунната система. Това може да повиши риска от рак.

- **Ако сте лекувани за псориазис с други биологични лекарства (лекарство, произведено от биологичен източник и обикновено прилагано чрез инжекция) -** рискът от рак може да е по-висок.
- **Ако имате или наскоро сте имали инфекция.**
- **Ако имате нови или променящи се лезии** в участъците с псориазис или по незасегнатата кожа.
- **Ако получавате друго лечение за псориазис и/или псориатичен артрит** – като други имуносупресори или фототерапия (когато тялото се лекува с тип ултравиолетова (UV) светлина). Тези лечения също може да отслабят част от имунната система. Използването на тези лечения заедно с Uzpruvo не е изследвано. Възможно е обаче, то да увеличи риска от заболявания, свързани с отслабване на имунната система.
- **Ако получавате или някога сте получавали инжекции за лечение на алергии** – не е известно дали Uzpruvo може да окаже влияние върху тях.
- **Ако сте на и над 65 години** – може да сте по-склонни към инфекции.

Ако не сте сигурни дали някое от гореизброените се отнася за Вас, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Uzpruvo.

Някои пациенти получават лупус-подобни реакции, включително кожен лупус еритематодес и лупус-подобен синдром, по време на лечение с устекинумаб. Говорете веднага с Вашия лекар, ако получите червен, надигнат, люещ се обрив, понякога с по-тъмни граници, в изложените на слънце участъци на кожата или ставни болки.

### **Сърдечен инфаркт и инсулти**

Инфаркт и инсулти са наблюдавани в проучване при пациенти с псориазис, лекувани с устекинумаб. Вашият лекар редовно ще проверява рисковите фактори за сърдечно заболяване и инсулт при Вас, за да е сигурно, че те се лекуват по подходящ начин. Незабавно потърсете медицинска помощ, ако получите болка в гърдите, слабост или необичайно усещане от едната страна на тялото, отпуснатост на лицето или говорни или зрителни смущения.

### **Деца и юноши**

Uzpruvo не се препоръчва за употреба при деца на възраст под 6 години с псориазис или при деца и юноши на възраст под 18 години с псориатичен артрит и болест на Крон, защото не е проучван при тази възрастова група.

### **Други лекарства, ваксини и Uzpruvo**

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт:

- Ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.
- Ако наскоро Ви е правена или планирате да Ви се прави ваксинация. Докато използвате Uzpruvo, някои видове ваксини (живи ваксини) не трябва да се прилагат.
- Ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, трябва да кажете на лекаря на бебето Ви за лечението с Uzpruvo, преди то да получи каквато и да е ваксина, включително живи ваксини, като БЦЖ ваксина (използвана за предпазване от туберкулоза). Живите ваксини не се препоръчват за Вашето бебе през първите дванадесет месеца след раждането, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, освен ако лекарят на Вашето бебе не препоръча друго.

### **Бременност и кърмене**

- Ако сте бременна, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.
- Не е наблюдаван по-висок риск от вродени дефекти при бебета, изложени на устекинумаб в утробата. Данните от употребата на устекинумаб при бременни жени обаче са

ограничени. Поради това е за предпочитане да се избягва употребата на Uzpruvo по време на бременност.

- Ако сте жена с детероден потенциал, желателно е да не забременявате и да използвате подходящ противозачатъчен метод, когато използвате Uzpruvo и поне 15 седмици след последното прилагане на Uzpruvo.
- Устекинумаб може да премине през плацентата в нероденото бебе. Ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността си, бебето Ви може да има по-висок риск от инфекция.
- Важно е да кажете на лекарите на Вашето бебе и други медицински специалисти, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността си, преди бебето да получи каквато и да е ваксина. Живи ваксини, като БЦЖ ваксина (използвана за предпазване от туберкулоза) не се препоръчват за Вашето бебе през първите дванадесет месеца след раждането, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, освен ако лекарят на Вашето бебе не препоръча друго.
- Устекинумаб може да премине в кърмата в много малки количества. Посъветвайте се с Вашия лекар, ако кърмите или ако планирате да кърмите. Вие и Вашият лекар трябва да решите дали трябва да кърмите или да използвате Uzpruvo - не правете и двете.

### **Шофиране и работа с машини**

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

### **Uzpruvo съдържа полисорбат 80**

Това лекарство съдържа 0,04 mg полисорбат 80 във всеки ml. Полисорбатите могат да причинят алергични реакции. Трябва да кажете на Вашия лекар, ако имате установени алергии.

## **3. Как да използвате Uzpruvo**

Uzpruvo е предназначен за употреба под ръководството и контрола на лекар с опит в лечението на заболявания, за които е показан Uzpruvo.

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар. Посъветвайте се с Вашия лекар за това, кога ще Ви се поставят инжекциите и кога ще са следващите контролни прегледи.

### **Какво количество Uzpruvo се прилага**

Вашият лекар ще реши какво количество Uzpruvo трябва да получите и за какъв период от време.

### **Възрастни на 18 години или по-големи**

#### **Псориазис или псориаатичен артрит**

- Препоръчителната начална доза е 45 mg Uzpruvo. Пациенти с тегло над 100 килограма (kg) може да започнат с доза 90 mg вместо 45 mg.
- След началната доза, следващата Ви доза ще бъде 4 седмици по-късно и след това на всеки 12 седмици. Следващите дози обикновено са същите, като началната доза.

### **Болест на Крон**

- По време на лечението Вашият лекар ще Ви приложи първата доза от приблизително 6 mg/kg Uzpruvo капково във вена на ръката (интравенозна инфузия). След началната доза, ще получите следващата доза 90 mg Uzpruvo след 8 седмици, след това през 12 седмици чрез инжекция под кожата (подкожно).

- При някои пациенти, след първата подкожна инжекция, 90 mg Uzpruvo може да се прилага през 8 седмици. Вашият лекар ще реши кога трябва да получите следващата си доза.

#### **Деца и юноши на 6 години или по-големи**

##### **Псориазис**

- Лекарят трябва да определи правилната за Вас доза, включително и количеството (обема) Uzpruvo, който трябва да се инжектира, за да е правилна дозата. Правилната доза за Вас ще зависи от Вашето телесно тегло по време на всяка доза.
- Ако тежите по-малко от 60 kg, препоръчителната доза е 0,75 mg Uzpruvo на килограм телесно тегло.
- Ако тежите от 60 kg до 100 kg, препоръчителната доза е 45 mg Uzpruvo.
- Ако тежите повече от 100 kg, препоръчителната доза е 90 mg Uzpruvo.
- След началната доза, следващата Ви доза ще бъде приложена 4 седмици по-късно и след това на всеки 12 седмици.

##### **Как се прилага Uzpruvo**

- Uzpruvo се прилага като инжекция под кожата (подкожно). В началото на Вашето лечение, Uzpruvo може да се инжектира от лекар или медицинска сестра.
- Вие и Вашият лекар, обаче може да решите, че Вие сами може да си инжектирате Uzpruvo. В такъв случай ще преминете обучение как да си инжектирате Uzpruvo самостоятелно.
- За указания как да инжектирате Uzpruvo вижте „Указания за приложение” в края на тази листовка.

Говорете с Вашия лекар, ако имате въпроси относно това как сами да поставяте инжекцията.

##### **Ако сте използвали повече от необходимата доза Uzpruvo**

Ако сте използвали или са Ви приложили повече от необходимата доза Uzpruvo, незабавно се посъветвайте с лекар или фармацевт. Винаги носете с Вас картонената опаковка на лекарството, дори и да е празна.

##### **Ако сте пропуснали да използвате Uzpruvo**

Ако сте пропуснали доза, свържете се с Вашия лекар или фармацевт. Не прилагайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

##### **Ако сте спрели употребата на Uzpruvo**

Не е опасно да спрете употребата на Uzpruvo. Ако обаче я спрете, Вашите симптоми може да се възобновят.

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.

##### **Сериозни нежелани реакции**

Някои пациенти може да имат сериозни нежелани реакции, при които да се налага спешно лечение.

**Алергични реакции – може да изискват спешно лечение. Информирайте Вашия лекар или незабавно потърсете спешна медицинска помощ, ако забележите някой от следните признаци.**

- Сериозните алергични реакции („анафилаксия“) са редки при хора, приемащи устекинумаб (може да засегнат до 1 на 1 000 души). Признаците включват:
  - затруднено дишане или преглъщане
  - ниско кръвно налягане, което може да причини замаяност или световъртеж
  - подуване на лицето, устните, устата или гърлото.
- Честите признаци на алергична реакция включват кожен обрив и уртикария (може да засегнат до 1 на 100 души).

**В редки случаи се съобщават алергични белодробни реакции и белодробно възпаление при пациенти, които получават устекинумаб. Уведомете веднага Вашия лекар, ако получите симптоми като кашлица, задух и висока температура.**

Ако получите сериозна алергична реакция, Вашият лекар може да реши, че Вие не трябва да употребявате Uzpruvo отново.

**Инфекции – може да изискват спешно лечение. Информирайте Вашия лекар, ако забележите някой от следните признаци.**

- инфекциите на носа или гърлото и простудата са чести (може да засегнат до 1 на 10 души)
- инфекциите на долните дихателни пътища (гърдни инфекции) са нечести (може да засегнат до 1 на 100 души)
- възпалението на подкожната тъкан (целулит) е нечесто (може да засегне до 1 на 100 души)
- херпес зостер (вид болезнен обрив с мехури) са нечести (може да засегнат до 1 на 100 души)

Uzpruvo може да намали способността Ви да се борите с инфекции. Някои инфекции може да станат сериозни и може да включват инфекции, причинени от вируси, гъбички, бактерии (включително туберкулоза) или паразити, включително инфекции, които възникват предимно при хора с отслабена имунна система (опортюнистични инфекции). При пациенти, получаващи устекинумаб, се съобщават опортюнистични инфекции на мозъка (енцефалит, менингит), белите дробове и очите.

Докато употребявате Uzpruvo, трябва да следите за признаци на инфекция. Те включват:

- висока температура, грипоподобни симптоми, нощно потене, загуба на телло
- умора или задух, упорита кашлица
- топла, зачервена и болезнена кожа или болезнен кожен обрив с мехури
- парене при уриниране
- диария
- зрително смущение или загуба на зрение
- главоболие, скованост на врата, чувствителност към светлина, гадене или обърканост.

Информирайте Вашия лекар веднага, ако забележите някой от тези признаци на инфекция. Те могат да бъдат признаци на инфекции като гърдни инфекции, кожни инфекции, херпес зостер или опортюнистични инфекции, които могат да доведат до сериозни усложнения.

Информирайте Вашия лекар, ако имате някаква упорита или повтаряща се инфекция. Вашият лекар може да реши, че не трябва да употребявате Uzpruvo, докато инфекцията не бъде излекувана. Уведомете Вашия лекар, и ако имате отворени рани или наранявания, тъй като може да се инфектират.

**Лющене на кожата – интензивното зачервяване и лющене на кожата на по-голяма площ по тялото може да са симптоми на еритродермичен псориазис или ексфолиативен**

дерматит, които са сериозни кожни заболявания. Ако забележите някой от тези признаци, трябва да информирате Вашия лекар незабавно.

### Други нежелани реакции

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

- диария
- гадене
- повръщане
- умора
- замаяност
- главоболие
- сърбеж (пруритус)
- болка в гърба, мускулите или ставите
- възпалено гърло
- зачервяване и болка на мястото на инжектиране
- инфекция на синусите

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

- инфекции на зъбите
- вагинална инфекция, причинена от гъбички
- депресия
- запушен нос или хрема
- кървене, посиняване, втвърдяване, подуване и сърбеж на мястото на инжектиране
- усещане за слабост
- спадане на клепача и изкривяване на мускулите на едната половина на лицето („лицева парализа” или „парализа на Бел”), която обикновено е временна
- промяна на псориазиса със зачервяване и нови малки, жълти или бели мехури по кожата, понякога придружени с температура (пустулозен псориазис)
- белене на кожата (ексфолиация на кожата)
- акне

**Редки нежелани лекарствени реакции** (може да засегнат до 1 на 1 000 души)

- Зачервяване и лющене на кожата на по-голяма площ по тялото, които може да сърбят или да са болезнени (ексфолиативен дерматит). Подобни симптоми понякога се развиват като естествена промяна на вида на симптомите на псориазис (еритродермичен псориазис)
- Възпаление на малките кръвоносни съдове, което може да доведе до кожен обрив с малки червени или лилави подутини, температура или болка в ставите (васкулит).

**Много редки нежелани лекарствени реакции** (може да засегнат до 1 на 10 000 души)

- Образуване на мехури по кожата, която може да бъде зачервена, сърбяща и болезнена (булозен пемфигоид)
- кожен лупус еритематодес и лупус-подобен синдром (червен, надигнат, лющещ се обрив в изложените на слънце участъци на кожата, който може да е придружен от болки в ставите).

### Съобщаване на нежелани реакции

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

## 5. Как да съхранявате Uzpruvo

- Да се съхранява на място, недостъпно за деца.
- Да се съхранява в хладилник (2°C–8°C). Да не се замразява.
- Съхранявайте флакона в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.
- Не разклащайте флаконите. Продължителното енергично разклащане може да влоши качеството на лекарството.

### Не използвайте това лекарство:

- след срока на годност, отбелязан върху етикета и картонената опаковка след „EXP“/„Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец;
- ако течността е с променен цвят, мътна или в нея се забелязват плуващи чужди частици (вижте точка 6 „Как изглежда Uzpruvo и какво съдържа опаковката“);
- ако знаете или смятате, че може да е била изложена на екстремни температури (като инцидентно замръзване или загряване);
- ако продуктът е бил енергично разклатен.

Uzpruvo е само за еднократна употреба. Неизползваният продукт, останал във флакона, трябва да се изхвърли. 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 Uzpruvo

- Активно вещество: устекинумаб. Всеки флакон съдържа 45 mg устекинумаб в 0,5 ml.
- Други съставки: хистидин, хистидинов монохидрохлорид, полисорбат 80 (E433), захароза и вода за инжекции.

### Как изглежда Uzpruvo и какво съдържа опаковката

Uzpruvo е бистър, безцветен до бледожълт инжекционен разтвор, без видими частици. Доставя се в картонена опаковка, съдържаща един стъклен флакон от 2 ml с единична доза. Всеки флакон съдържа 45 mg устекинумаб в 0,5 ml инжекционен разтвор.

### Притежател на разрешението за употреба

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2–18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

### Производител

Alvotek Hf  
Sæmundargata 15-19  
Reykjavik, 102  
Исландия

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

#### **België/Belgique/Belgien**

EG (Eurogenerics) NV  
Tél/Tel: +32 4797878

#### **България**

STADA Bulgaria EOOD  
Тел.: +359 29624626

#### **Lietuva**

UAB „STADA Baltics“  
Tel: +370 52603926

#### **Luxembourg/Luxemburg**

EG (Eurogenerics) NV  
Tél/Tel: +32 4797878

**Česká republika**

STADA PHARMA CZ s.r.o.

Tel: +420 257888111

**Danmark**

STADA Nordic ApS

Tlf: +45 44859999

**Deutschland**

STADAPHARM GmbH

Tel: +49 61016030

**Eesti**

UAB „STADA Baltics“

Tel: +370 52603926

**Ελλάδα**

DEMO S.A. Pharmaceutical Industry

Τηλ: +30 2108161802

**España**

Laboratorio STADA, S.L.

Tel: +34 934738889

**France**

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

Tél: +33 146948686

**Hrvatska**

STADA d.o.o.

Tel: +385 13764111

**Ireland**

Clonmel Healthcare Ltd.

Tel: +353 526177777

**Ísland**

STADA Arzneimittel AG

Sími: +49 61016030

**Italia**

EG SpA

Tel: +39 028310371

**Κύπρος**

DEMO S.A. Pharmaceutical Industry

Τηλ: +30 2108161802

**Latvija**

UAB „STADA Baltics“

Tel: +370 52603926

**Magyarország**

STADA Hungary Kft

Tel.: +36 18009747

**Malta**

Pharma.MT Ltd

Tel: +356 21337008

**Nederland**

Centrafarm B.V.

Tel.: +31 765081000

**Norge**

STADA Nordic ApS

Tlf: +45 44859999

**Österreich**

STADA Arzneimittel GmbH

Tel: +43 136785850

**Polska**

STADA Pharm Sp. z.o o.

Tel: +48 227377920

**Portugal**

Stada, Lda.

Tel: +351 211209870

**România**

STADA M&amp;D SRL

Tel: +40 213160640

**Slovenija**

Stada d.o.o.

Tel: +386 15896710

**Slovenská republika**

STADA PHARMA Slovakia, s.r.o.

Tel: +421 252621933

**Suomi/Finland**

STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike

Puh/Tel: +358 207416888

**Sverige**

STADA Nordic ApS

Tel: +45 44859999

**Дата на последно преразглеждане на листовката**

**Други източници на информация**

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

## Указания за приложение

В началото на лечението медицински специалист ще Ви постави Вашата първа инжекция. Вие и Вашият лекар обаче може да решите, че Вие сами може да си инжектирате Uzpruvo. В такъв случай ще преминете обучение как да инжектирате Uzpruvo. Говорете с Вашия лекар, ако имате въпроси относно поставянето на инжекцията.

- Не смесвайте Uzpruvo с други течности за инжекция.
- Не разклащайте флаконите Uzpruvo. Причината за това е, че силното разклащане може да влоши качеството на лекарството.

### 1. Проверете броя на флаконите и подгответе материалите:

Извадете флакона (флаконите) от хладилника. Оставете флакона да престои около половин час. Това ще позволи на течността да достигне подходяща температура за инжектиране (стайна температура).

Проверете флакона (флаконите), за да се уверите, че:

- броят на флаконите и количеството на активното вещество в дозова единица са верни  
Ако Вашата доза е 45 mg или по-малко, ще получите един 45 mg флакон с Uzpruvo.
- Ако Вашата доза е 90 mg, ще получите два 45 mg флакона със Uzpruvo и ще трябва да си поставите две инжекции. Изберете две различни места за инжектиране (например едната инжекция в дясното бедро, а другата – в лявото) и ги направете една след друга.  
Използвайте нова игла и спринцовка за всяка инжекция.
- това е правилното лекарство
- срокът на годност не е изтекъл
- флаконът не е повреден и обкатката не е счупена
- разтворът във флакона е бистър до леко опалесцентен (с перлен блясък) и безцветен до бледожълт
- разтворът не е с променен цвят или мътен и не съдържа чужди частици
- разтворът не е замръзнал.

При деца с тегло под 60 kg е необходима доза, по-малка от 45 mg. Уверете се, че знаете точното количество (обем), което трябва да изтеглите от флакона и вида на спринцовката, необходими за прилагане. Ако не знаете необходимите количество или вид на спринцовката, свържете се с Вашия доставчик на здравни грижи за допълнителни инструкции.

Съберете всички материали, от които се нуждаете, и ги поставете върху чиста повърхност. Те включват спринцовка, игла, антисептични кърпички, памучни тампони или марли и контейнер за остри предмети (вж. фигура 1).



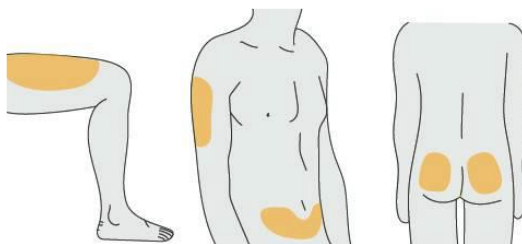
Фигура

## 2. Изберете и подгответе мястото за инжектиране

Изберете мястото за инжектиране (вижте фигура 2)

- Узраво се прилага като инжекция под кожата (подкожна инжекция)
- Подходящи места за инжектиране са горната част на бедрото или областта на корема, на разстояние най-малко 5 см от пъпа
- Ако е възможно, не използвайте области от кожата с признаци на псориазис

Ако някой Ви помага при поставянето на инжекцията, той/тя може да избере и горната част на ръката като място за инжектиране



\*Областите, маркирани в жълто са препоръчителни места на инжектиране

Фигура 2

Подгответе мястото за инжектиране

- Измийте ръцете си много добре със сапун и топла вода.
- Почистете кожата на мястото за инжектиране с антисептична кърпичка. Не докосвайте повече тази област до поставянето на инжекцията.

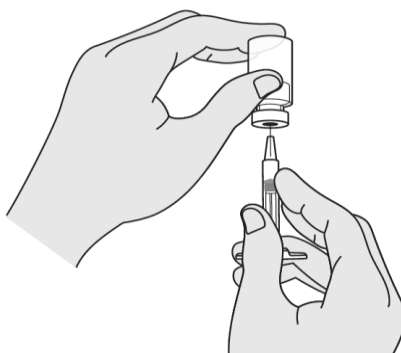
## 3. Пригответе дозата:

- Отстранете капачката на флакона. (вижте фигура 3)



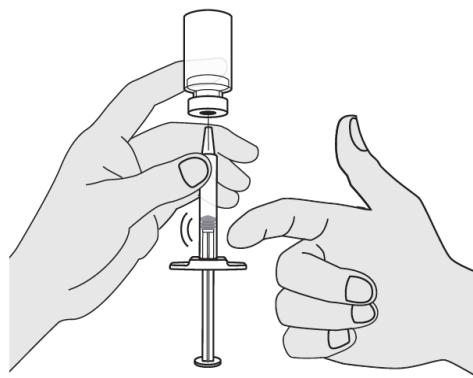
Фигура 3

- Не сваляйте запушалката.
- Почистете запушалката с антисептичен тампон.
- Поставете флакона върху равна повърхност.
- Вземете спринцовката и отстранете капачката на иглата.
- Не докосвайте иглата и не я опирайте в други предмети.
- Вкарайте иглата през гумената запушалка.
- Обърнете флакона и спринцовката надолу.
- Изтеглете буталото на спринцовката, докато се напълни с количеството течност, както е предписано от Вашия лекар.
- Важно е иглата през цялото време да се намира в течността. Това предотвратява образуването на въздушни мехурчета в спринцовката. (вж. фигура 4).



Фигура 4

- Извадете иглата от флакона.
- Задръжте спринцовката с иглата нагоре, за да проверите дали в течността има въздушни мехурчета.
- Ако има мехурчета, потупайте спринцовката леко с пръст, докато те изплуват на повърхността. (вж. фигура 5)



Фигура 5

- След това натиснете буталото, докато целият въздух (но не и течност) излезе.
- Не поставяйте инжекцията легнала и не опирайте иглата в други предмети

#### 4. Инжектирайте дозата:

- Леко притиснете почистената кожа между палеца и показалеца. Не стискайте силно.
- Вкарайте иглата в захванатата кожна гънка.
- Натиснете буталото с палец така, че да се инжектира цялата течност. Натискайте бавно и равномерно, като едновременно с това леко притискате кожата.
- Когато буталото стигне до края, извадете иглата и пуснете кожата.

#### 5. След инжектиране:

- Притиснете антисептичната кърпичка върху мястото на инжектиране в продължение на няколко секунди, след като поставите инжекцията.
- Възможно е на мястото на инжектиране да има малко количество кръв или течност. Това е нормално.
- Може да притиснете мястото на инжектиране с памучен тампон или марлен компрес и да задържите 10 секунди.
- Не разтърквайте кожата на мястото на инжектиране. Ако е необходимо, може да сложите малка лепенка върху мястото на инжектиране.

#### **6. Изхвърляне:**

- Използваните спринцовки и игли трябва да се поставят в непробиваем контейнер, например контейнер за остри предмети. За осигуряване безопасността на Вашето здраве и това на другите, никога не използвайте повторно иглите и спринцовките. Изхвърляйте Вашия контейнер за остри предмети в съответствие с местните разпоредби.
- Празните флакони, антисептичните кърпички и други консумативи може да се изхвърлят в общия боклук.

## Листовка: информация за потребителя

### **Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка устекинумаб (ustekinumab)**

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. Можете да дадете своя принос, като съобщите всяка нежелана реакция, която сте получили. За начина на съобщаване на нежелани реакции вижте края на точка 4.

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

**Този листовка е написана за пациента, който приема лекарството. Ако сте родител или настойник, който ще прилага Uzpruvo на дете, моля прочетете внимателно тази 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 Uzpruvo и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Uzpruvo
3. Как да използвате Uzpruvo
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Uzpruvo
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

#### **1. Какво представлява Uzpruvo и за какво се използва**

##### **Какво представлява Uzpruvo**

Uzpruvo съдържа активното вещество „устекинумаб“, което е моноклонално антитяло. Моноклоналните антитела са протеини, които разпознават и свързват определени специфични протеини в организма.

Uzpruvo принадлежи към група лекарства, наречени „имуносупресори“. Тези лекарства действат, като намаляват активността на част от имунната система.

##### **За какво се използва Uzpruvo**

Uzpruvo се използва за лечение на следните възпалителни заболявания:

- Плаков псориазис - при възрастни и деца на възраст от 6 години и по-големи
- Псориатичен артрит – при възрастни
- Умерена до тежка болест на Крон – при възрастни

##### **Плаков псориазис**

„Плаков псориазис“ е кожно заболяване, което води до възпаление, засягащо кожата и ноктите. Uzpruvo намалява възпалението и другите признаци на заболяването.

Uzpruvo се използва при възрастни с умерен до тежък плаков псориазис, които не могат да използват циклоспорин, метотрексат или фототерапия, или когато тези лечения не действат.

Uzpruvo се използва при деца и юноши на възраст 6 години и по-големи с умерен до тежък плаков псориазис, които имат непоносимост към фототерапия или други системни терапии, или когато тези лечения не действат.

### **Псориатичен артрит**

Псориатичен артрит е възпалително заболяване на ставите, обикновено съпътствано от псориазис. Ако имате активен псориатичен артрит, първо ще Ви лекуват с други лекарства. Ако не се повлияете достатъчно добре от тези лекарства, може да Ви се предпише Uzpruvo, за да се:

- намалят признаците и симптомите на заболяването Ви;
- подобри физическото Ви състояние;
- забави увреждането на Вашите стави.

### **Болест на Крон**

Болестта на Крон е възпалително заболяване на червата. Ако имате болест на Крон първо ще Ви се дадат други лекарства. Ако не се повлияете достатъчно или имате непоносимост към тези лекарства, може да Ви се даде Uzpruvo за намаляване на признаците и симптомите на заболяването Ви.

## **2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Uzpruvo**

### **Не използвайте Uzpruvo**

- **Ако сте алергични към устекинумаб** или някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- **Ако имате активна инфекция**, която Вашият лекар намира за значима.

Ако не сте сигурни дали някое от изброените по-горе се отнася за Вас, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Uzpruvo.

### **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да използвате Uzpruvo. Вашият лекар ще провери състоянието Ви преди всяко лечение. Уведомете своя лекар за всяка Ваша болест преди всяко лечение. Също така трябва да кажете на Вашия лекар, ако наскоро сте били в контакт с човек, който може да има туберкулоза. Вашият лекар ще Ви прегледа и ще направи изследване за туберкулоза, преди да използвате Uzpruvo. Ако Вашият лекар смята, че сте изложени на риск от туберкулоза, може да Ви предпише лекарства за лечението ѝ.

### **Следете за сериозни нежелани реакции**

Uzpruvo може да предизвика сериозни нежелани реакции, включително алергични реакции и инфекции. Трябва да следите за определени признаци на заболявания, докато приемате Uzpruvo. Вижте „Сериозни нежелани реакции” в точка 4 за пълния списък на тези нежелани реакции.

### **Преди да използвате Uzpruvo информирайте Вашия лекар:**

- **Ако някога сте имали алергична реакция към Uzpruvo.** Ако не сте сигурни, попитайте Вашия лекар.
- **Ако някога сте имали някакъв вид рак** – това е, защото имunosупресорите като Uzpruvo отслабват част от имунната система. Това може да повиши риска от рак.
- **Ако сте лекувани за псориазис с други биологични лекарства (лекарство, произведено от биологичен източник и обикновено прилагано чрез инжекция) -** рискът от рак може да е по-висок.
- **Ако имате или наскоро сте имали инфекция.**

- **Ако имате нови или променящи се лезии** в участъците с псориазис или по незасегнатата кожа.
- **Ако получавате друго лечение за псориазис и/или псориатичен артрит** – като други имunosупресори или фототерапия (когато тялото се лекува с тип ултравиолетова (UV) светлина). Тези лечения също може да отслабят част от имунната система. Използването на тези лечения заедно с Uzpruvo не е изследвано. Възможно е обаче, то да увеличи риска от заболявания, свързани с отслабване на имунната система.
- **Ако получавате или някога сте получавали инжекции за лечение на алергии** – не е известно дали Uzpruvo може да окаже влияние върху тях.
- **Ако сте на и над 65 години** – може да сте по-склонни към инфекции.

Ако не сте сигурни дали някое от гореизброените се отнася за Вас, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Uzpruvo.

Някои пациенти получават лупус-подобни реакции, включително кожен лупус еритематодес и лупус-подобен синдром, по време на лечение с устекинумаб. Говорете веднага с Вашия лекар, ако получите червен, надигнат, люещ се обрив, понякога с по-тъмни граници, в изложените на слънце участъци на кожата или ставни болки.

### **Сърдечен инфаркт и инсулти**

Инфаркт и инсулти са наблюдавани в проучване при пациенти с псориазис, лекувани с устекинумаб. Вашият лекар редовно ще проверява рисковите фактори за сърдечно заболяване и инсулт при Вас, за да е сигурно, че те се лекуват по подходящ начин. Незабавно потърсете медицинска помощ, ако получите болка в гърдите, слабост или необичайно усещане от едната страна на тялото, отпуснатост на лицето или говорни или зрителни смущения.

### **Деца и юноши**

Uzpruvo не се препоръчва за употреба при деца на възраст под 6 години с псориазис или при деца и юноши на възраст под 18 години с псориатичен артрит и болест на Крон, защото не е проучван при тази възрастова група.

### **Други лекарства, ваксини и Uzpruvo**

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт:

- Ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.
- Ако наскоро Ви е правена или планирате да Ви се прави ваксинация. Докато използвате Uzpruvo, някои видове ваксини (живи ваксини) не трябва да се прилагат.
- Ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, трябва да кажете на лекаря на бебето Ви за лечението с Uzpruvo, преди то да получи каквато и да е ваксина, включително живи ваксини, като БЦЖ ваксина (използвана за предпазване от туберкулоза). Живите ваксини не се препоръчват за Вашето бебе през първите дванадесет месеца след раждането, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, освен ако лекарят на Вашето бебе не препоръча друго.

### **Бременност и кърмене**

- Ако сте бременна, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.
- Не е наблюдаван по-висок риск от вродени дефекти при бебета, изложени на устекинумаб в утробата. Данните от употребата на устекинумаб при бременни жени обаче са ограничени. Поради това е за предпочитане да се избягва употребата на Uzpruvo по време на бременност.
- Ефектите на Uzpruvo при бременни жени не са известни. Ако сте жена с детероден потенциал, желателно е да не забременявате и да използвате подходящ противозачатъчен метод, когато използвате Uzpruvo и поне 15 седмици след последното прилагане на Uzpruvo.
- Устекинумаб може да премине през плацентата в нероденото бебе. Ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността си, бебето Ви може да има по-висок риск от инфекция.

- Важно е да кажете на лекарите на Вашето бебе и други медицински специалисти, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността си, преди бебето да получи каквато и да е ваксина. Живи ваксини, като БЦЖ ваксина (използвана за предпазване от туберкулоза) не се препоръчват за Вашето бебе през първите дванадесет месеца след раждането, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, освен ако лекарят на Вашето бебе не препоръча друго.
- Устекинумаб може да премине в кърмата в много малки количества. Посъветвайте се с Вашия лекар, ако кърмите или ако планирате да кърмите. Вие и Вашият лекар трябва да решите дали трябва да кърмите или да използвате Uzpruvo - не правете и двете.

### **Шофиране и работа с машини**

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

### **Uzpruvo съдържа полисорбат 80**

Това лекарство съдържа 0,04 mg полисорбат 80 във всеки ml. Полисорбатите могат да причинят алергични реакции. Трябва да кажете на Вашия лекар, ако имате установени алергии.

## **3. Как да използвате Uzpruvo**

Uzpruvo е предназначен за употреба под ръководството и контрола на лекар с опит в лечението на заболявания, за които е показан Uzpruvo.

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар. Посъветвайте се с Вашия лекар за това, кога ще Ви се поставят инжекциите и кога ще са следващите контролни прегледи.

### **Какво количество Uzpruvo се прилага**

Вашият лекар ще реши какво количество Uzpruvo трябва да получите и за какъв период от време.

### **Възрастни на 18 години или по-големи**

#### **Псориазис или псориаатичен артрит**

- Препоръчителната начална доза е 45 mg Uzpruvo. Пациенти с тегло над 100 килограма (kg) може да започнат с доза 90 mg вместо 45 mg.
- След началната доза, следващата Ви доза ще бъде 4 седмици по-късно и след това на всеки 12 седмици. Следващите дози обикновено са същите, като началната доза.

### **Болест на Крон**

- По време на лечението Вашият лекар ще Ви приложи първата доза от приблизително 6 mg/kg Uzpruvo капково във вена на ръката (интравенозна инфузия). След началната доза ще получите следващата доза 90 mg Uzpruvo след 8 седмици, след това през 12 седмици чрез инжекция под кожата (подкожно).
- При някои пациенти, след първата подкожна инжекция, 90 mg Uzpruvo може да се прилага през 8 седмици. Вашият лекар ще реши кога трябва да получите следващата си доза.

### **Деца и юноши на 6 години или по-големи**

#### **Псориазис**

- Лекарят трябва да определи правилната за Вас доза, включително и количеството (обема) Uzpruvo, който трябва да се инжектира, за да е правилна дозата. Правилната доза за Вас ще зависи от Вашето телесно тегло по време на всяка доза.
- Има наличен флакон от 45 mg за деца, на които трябва да се приложи по-малко количество от 45 mg
- Ако тежите по-малко от 60 kg, препоръчителната доза е 0.75 mg Uzpruvo на kg телесно тегло.

- Ако тежите от 60 kg до 100 kg, препоръчителната доза е 45 mg Uzpruvo.
- Ако тежите повече от 100 kg, препоръчителната доза е 90 mg Uzpruvo.
- След началната доза, следващата Ви доза ще бъде 4 седмици по-късно и след това на всеки 12 седмици.

#### **Как се прилага Uzpruvo**

- Uzpruvo се прилага като инжекция под кожата (подкожно). В началото на Вашето лечение, Uzpruvo може да се инжектира от лекар или медицинска сестра.
- Вие и Вашият лекар, обаче може да решите, че Вие сами може да си инжектирате Uzpruvo. В такъв случай ще преминете обучение как да си инжектирате Uzpruvo самостоятелно.
- За указания как да инжектирате Uzpruvo вижте „Указания за приложение” в края на тази листовка.

Говорете с Вашия лекар, ако имате въпроси относно това как сами да поставите инжекцията.

#### **Ако сте използвали повече от необходимата доза Uzpruvo**

Ако сте използвали или са Ви приложили повече от необходимата доза Uzpruvo, незабавно се посъветвайте с лекар или фармацевт. Винаги носете с Вас картонената опаковка на лекарството, дори и да е празна.

#### **Ако сте пропуснали да използвате Uzpruvo**

Ако сте пропуснали доза, свържете се с Вашия лекар или фармацевт. Не прилагайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

#### **Ако сте спрели употребата на Uzpruvo**

Не е опасно да спрете употребата на Uzpruvo. Ако обаче я спрете, Вашите симптоми може да се възобновят.

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.

#### **Сериозни нежелани реакции**

Някои пациенти може да имат сериозни нежелани реакции, при които да се налага спешно лечение.

**Алергични реакции – може да изискват спешно лечение. Информирайте Вашия лекар или незабавно потърсете спешна медицинска помощ, ако забележите някой от следните признаци.**

- Сериозните алергични реакции („анафилаксия”) са редки при хора, приемащи устекинумаб (може да засегнат до 1 на 1 000 души). Признаците включват:
  - затруднено дишане или преглъщане
  - ниско кръвно налягане, което може да причини замаяност или световъртеж
  - подуване на лицето, устните, устата или гърлото.
- Честите признаци на алергична реакция включват кожен обрив и уртикария (може да засегнат до 1 на 100 души).

**В редки случаи се съобщават алергични белодробни реакции и белодробно възпаление при пациенти, които получават устекинумаб. Уведомете веднага Вашия лекар, ако получите симптоми като кашлица, задух и висока температура.**

Ако получите сериозна алергична реакция, Вашият лекар може да реши, че Вие не трябва да употребявате Uzgruvo отново.

**Инфекции – може да изискват спешно лечение. Информирайте Вашия лекар, ако забележите някой от следните признаци.**

- инфекции на носа или гърлото и простудата са чести (може да засегнат до 1 на 10 души)
- инфекции на долните дихателни пътища (гърдни инфекции) са нечести (може да засегнат до 1 на 100 души)
- възпалението на подкожната тъкан (целулит) е нечесто (може да засегне до 1 на 100 души)
- херпес зостер (вид болезнен обрив с мехури) са нечести (може да засегнат до 1 на 100 души)

Uzgruvo може да намали способността Ви да се борите с инфекции. Някои инфекции може да станат сериозни и може да включват инфекции, причинени от вируси, гъбички, бактерии (включително туберкулоза) или паразити, включително инфекции, които възникват предимно при хора с отслабена имунна система (опортюнистични инфекции). При пациенти, получаващи устекинумаб, се съобщават опортюнистични инфекции на мозъка (енцефалит, менингит), белите дробове и очите.

Докато употребявате Uzgruvo, трябва да следите за признаци на инфекция. Те включват:

- висока температура, грипоподобни симптоми, нощно потене, загуба на телло
- умора или задух, упорита кашлица
- топла, зачервена и болезнена кожа или болезнен кожен обрив с мехури
- парене при уриниране
- диария
- зрително смущение или загуба на зрение
- главоболие, скованост на врата, чувствителност към светлина, гадене или обърканост.

Информирайте Вашия лекар веднага, ако забележите някой от тези признаци на инфекция. Те могат да бъдат признаци на инфекции като гърдни инфекции, кожни инфекции, херпес зостер или опортюнистични инфекции, които могат да доведат до сериозни усложнения.

Информирайте Вашия лекар, ако имате някаква упорита или повтаряща се инфекция. Вашият лекар може да реши, че не трябва да употребявате Uzgruvo, докато инфекцията не бъде излекувана. Уведомете Вашия лекар, и ако имате отворени рани или наранявания, тъй като може да се инфектират.

**Лющене на кожата – интензивното зачервяване и лющене на кожата на по-голяма площ по тялото може да са симптоми на еритродермичен псориазис или ексфолиативен дерматит, които са сериозни кожни заболявания. Ако забележите някой от тези признаци, трябва да информирате Вашия лекар незабавно.**

**Други нежелани реакции**

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

- диария
- гадене
- повръщане
- умора
- замаяност
- главоболие
- сърбеж (пруритус)
- болка в гърба, мускулите или ставите
- възпалено гърло
- зачервяване и болка на мястото на инжектиране

- инфекция на синусите

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

- инфекции на зъбите
- вагинална инфекция, причинена от гъбички
- депресия
- запушен нос или хрема
- кървене, посиняване, втвърдяване, подуване и сърбеж на мястото на инжектиране
- усещане за слабост
- спадане на клепача и изкривяване на мускулите на едната половина на лицето („лицева парализа” или „парализа на Бел”), която обикновено е временна
- промяна на псориазиса със зачервяване и нови малки, жълти или бели мехури по кожата, понякога придружени с температура (пустулозен псориазис)
- белене на кожата (ексфолиация на кожата)
- акне

**Редки нежелани лекарствени реакции** (може да засегнат до 1 на 1 000 души)

- Зачервяване и лющене на кожата на по-голяма площ по тялото, които може да сърбят или да са болезнени (ексфолиативен дерматит). Подобни симптоми понякога се развиват като естествена промяна на вида на симптомите на псориазис (еритродермичен псориазис)
- Възпаление на малките кръвоносни съдове, което може да доведе до кожен обрив с малки червени или лилави подутини, температура или болка в ставите (васкулит).

**Много редки нежелани лекарствени реакции** (може да засегнат до 1 на 10 000 души)

- Образуване на мехури по кожата, която може да бъде зачервена, сърбяща и болезнена (булозен пемфигоид)
- кожен лупус еритематодес и лупус-подобен синдром (червен, надигнат, лющещ се обрив в изложените на слънце участъци на кожата, който може да е придружен от болки в ставите).

**Съобщаване на нежелани реакции**

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

## 5. Как да съхранявате Uzpruvo

- Да се съхранява на място, недостъпно за деца.
- Да се съхранява в хладилник (2°C–8°C). Да не се замразява.
- Съхранявайте предварително напълнената спринцовка в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.
- Предварително напълнената спринцовка трябва да се остави да достигне стайна температура (приблизително половин час). Ако е необходимо, отделните Uzpruvo предварително напълнени спринцовки може също да се съхраняват при стайна температура до 30°C за максимум един период до 30 дни в оригиналната картонена опаковка, за да се предпазят от светлина. Запишете датата, на която предварително напълнената спринцовка е извадена за първи път от хладилника и датата на изхвърляне на обозначените на външната картонена опаковка места. Датата на изхвърляне не трябва да е след оригиналния срок на годност, отпечатан върху картонената опаковка. След като веднъж спринцовката е била съхранявана при стайна температура (до 30°C), тя не трябва да се връща в хладилника. Изхвърлете спринцовката, ако не се използва след съхранение при стайна температура в рамките на 30 дни или след изтичане на оригиналния срок на годност, в зависимост от това, кое от двете настъпи по-рано.

- Не разклащайте предварително напълнените спринцовки Uzpruvo. Продължителното енергично разклащане може да повреди лекарството.

#### **Не използвайте това лекарство:**

- след срока на годност, отбелязан върху етикета и картонената опаковка след „EXP“/„Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец;
- ако течността е с променен цвят, мътна или в нея се забелязват плуващи чужди частици (вижте точка 6 „Как изглежда Uzpruvo и какво съдържа опаковката“);
- ако знаете или смятате, че може да е била изложена на екстремни температури (като инцидентно замръзване или загряване);
- ако продуктът е бил енергично разклатен.

Uzpruvo е само за еднократна употреба. Неизползваният продукт, останал в спринцовката, трябва да се изхвърли. 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 Uzpruvo**

- Активно вещество: устекинумаб. Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 45 mg устекинумаб в 0,5 ml.
- Други съставки: хистидин, хистидинов монохидрохлорид, полисорбат 80 (E433), захароза и вода за инжекции.

### **Как изглежда Uzpruvo и какво съдържа опаковката**

Uzpruvo е бистър, безцветен до бледожълт инжекционен разтвор, без видими частици. Доставка се в картонена опаковка, съдържаща една стъклена предварително напълнена еднородова спринцовка 1 ml. Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 45 mg устекинумаб в 0,5 ml инжекционен разтвор.

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

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2–18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

### **Производители**

Alvotech Hf  
Sæmundargata 15-19  
Reykjavik, 102  
Исландия

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

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

**België/Belgique/Belgien**  
EG (Eurogenerics) NV  
Tél/Tel: +32 24797878

**Lietuva**  
UAB „STADA Baltics“  
Tel: +370 52603926

**България**

STADA Bulgaria EOOD

Тел.: +359 29624626

**Česká republika**

STADA PHARMA CZ s.r.o.

Tel: +420 257888111

**Danmark**

STADA Nordic ApS

Tlf: +45 44859999

**Deutschland**

STADAPHARM GmbH

Tel: +49 61016030

**Eesti**

UAB „STADA Baltics“

Tel: +370 52603926

**Ελλάδα**

DEMO S.A. Pharmaceutical Industry

Τηλ: +30 2108161802

**España**

Laboratorio STADA, S.L.

Tel: +34 934738889

**France**

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

Tél: +33 146948686

**Hrvatska**

STADA d.o.o.

Tel: +385 13764111

**Ireland**

Clonmel Healthcare Ltd.

Tel: +353 526177777

**Ísland**

STADA Arzneimittel AG

Sími: +49 61016030

**Italia**

EG SpA

Tel: +39 028310371

**Κύπρος**

DEMO S.A. Pharmaceutical Industry

Τηλ: +30 2108161802

**Latvija**

UAB „STADA Baltics“

Tel: +370 52603926

**Luxembourg/Luxemburg**

EG (Eurogenerics) NV

Tél/Tel: +32 24797878

**Magyarország**

STADA Hungary Kft

Tel.: +36 18009747

**Malta**

Pharma.MT Ltd

Tel: +356 21337008

**Nederland**

Centrafarm B.V.

Tel.: +31 765081000

**Norge**

STADA Nordic ApS

Tlf: +45 44859999

**Österreich**

STADA Arzneimittel GmbH

Tel: +43 136785850

**Polska**

STADA Pharm Sp. z.o o.

Tel: +48 227377920

**Portugal**

Stada, Lda.

Tel: +351 211209870

**România**

STADA M&amp;D SRL

Tel: +40 213160640

**Slovenija**

Stada d.o.o.

Tel: +386 15896710

**Slovenská republika**

STADA PHARMA Slovakia, s.r.o.

Tel: +421 252621933

**Suomi/Finland**

STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike

Puh/Tel: +358 207416888

**Sverige**

STADA Nordic ApS

Tel: +45 44859999

**Дата на последно преразглеждане на листовката****Други източници на информация**

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

Подобна информация за това лекарство, включително видео за използване на предварително напълнената спринцовка, е налична чрез сканиране със смартфон на QR кода, изобразен по-долу или върху картонената опаковка. Същата информация може да намерите на следния линк: [uzpruvopatients.com](https://uzpruvopatients.com)

QR код

## Указания за приложение

### Указания за употреба

#### **Uzpruvo 45 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка устекинумаб за подкожно приложение**

**Прочете внимателно тези инструкции за употреба преди да използвате Uzpruvo инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка.**

В началото на лечението медицински специалист ще Ви постави Вашата първа инжекция. Вие и Вашият лекар обаче може да решите, че Вие сами може да си инжектирате Uzpruvo. В такъв случай ще преминете обучение как да инжектирате Uzpruvo. Говорете с Вашия лекар, ако имате въпроси относно поставянето на инжекцията.

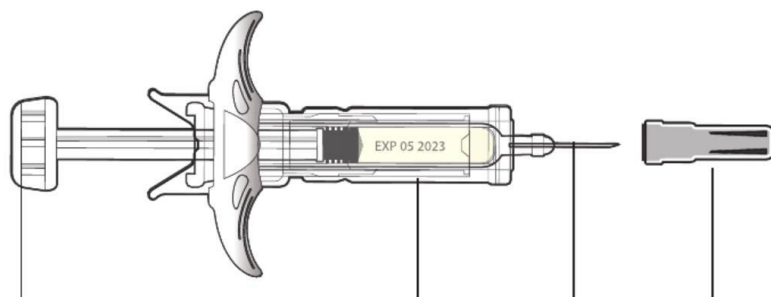
### Важна информация

- Само за подкожно приложение
- Не смесвайте Uzpruvo с други течности за инжекция.
- Не разклащайте Uzpruvo предварително напълнените спринцовки. Причината за това е, че силното разклащане може да повреди лекарството.
- Не употребявайте лекарството, ако е било силно разклатено. Вземете нова предварително напълнена спринцовка.

Проверете предварително напълнените спринцовки, за да сте сигурни, че:

- броят на спринцовките и концентрацията са правилни
  - о Ако Вашата доза е 45 mg, трябва да използвате една предварително напълнена спринцовка Uzpruvo, съдържаща 45 mg
  - о Ако Вашата доза е 90 mg, трябва да използвате две предварително напълнени спринцовки Uzpruvo съдържащи по 45 mg всяка, и ще трябва да си поставите две инжекции. Изберете две различни места за инжектиране (напр., една инжекция в десния крак и друга – в левия), като направите инжекциите една след друга
- това е правилното лекарство
- не е изтекъл срокът на годност
- предварително напълнената спринцовка не е повредена
- разтворът в предварително напълнената спринцовка е бистър, безцветен до леко жълт и без видими частици
- разтворът в предварително напълнената спринцовка не е замразяван
- Преди прилагане Uzpruvo трябва да достигне стайна температура (приблизително за около половин час)

На фигура 1 е показано как изглежда Uzpruvo предварително напълнената спринцовка.



Бутало

Корпус на  
Спринцовката

игла

капаче на иглата

**Фигура 1**

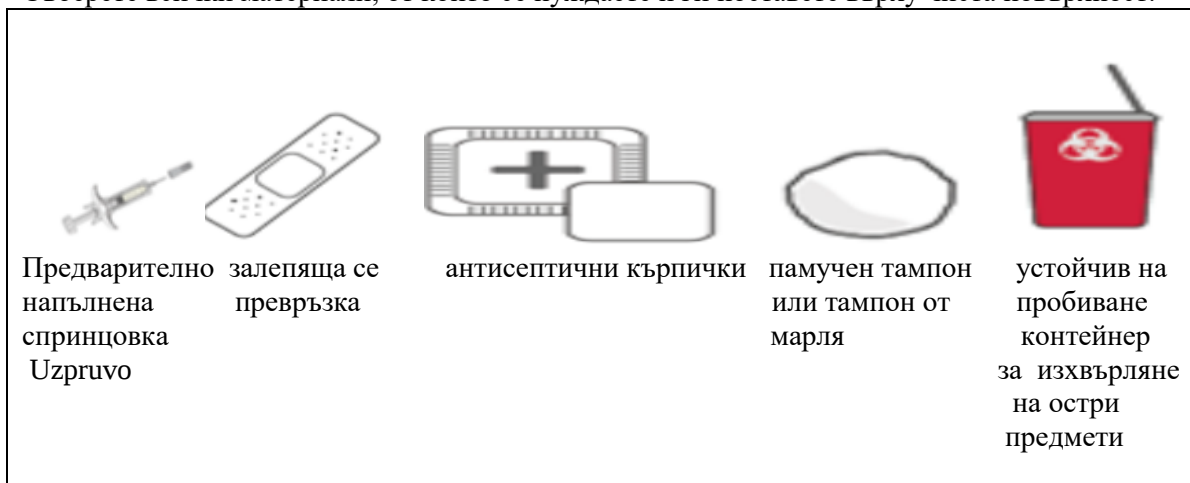
## 1. Подгответе материалите:

Подгответе материалите, които са необходими за Вашата инжекция. Вие имате нужда от:

- антисептични кърпички
- памучни тампони или тампони от марля
- залепяща се превръзка
- предписаната Ви доза Uzpruvo (вижте фигура 1)
- Устойчив на пробиване контейнер за изхвърляне на остри предмети (не е включен).

Вижте фигура 2.

Съберете всички материали, от които се нуждаете и ги поставете върху чиста повърхност.

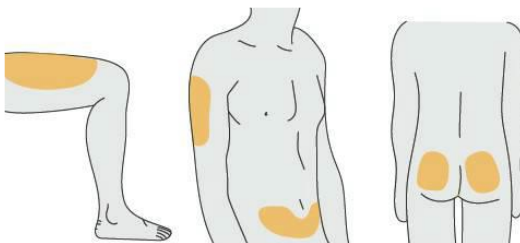


Фигура 2

## 2. Изберете и подгответе мястото за инжекция

Изберете мястото за инжекция (вижте фигура 3)

- Uzpruvo се прилага като инжекция под кожата (подкожна инжекция)
- Изберете място на инжектиране.
- Подходящи места за инжектиране са горната част на бедрото, седалищната област или областта около корема на разстояние най-малко 5 см от пъпа
- Ако болногледач Ви помага при поставянето на инжекцията, той/тя може да избере и горната част на ръката като място за инжектиране (виж фигура 3)
- Избирайте различно място на инжектиране за всяка инжекция. Не поставяйте инжекция на области от кожата, които са наранени, с кръвонасядане, зачервени или твърди.



Областите, маркирани в жълто са препоръчителни места на инжектиране

Фигура 3

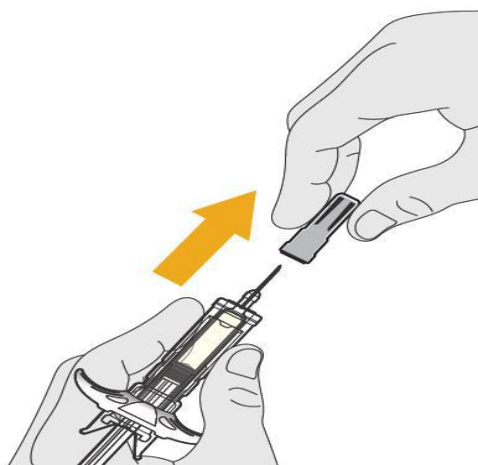
### Подгответе мястото за инжектиране

- Измийте ръцете си много добре със сапун и топла вода.
  - Почистете кожата на мястото за инжектиране с антисептична кърпичка.
- Не докосвайте** повече тази област до поставянето на инжекцията. Оставете кожата да изсъхне преди инжекцията.

- Не духайте върху почистената област
- Не инжектирайте през дрехи

### 3. Свалете капачката на иглата (фигура 4)

- Свалете капачката на иглата, когато сте готови да инжектирате Uzpruvo
- Не докосвайте буталото, докато сваляте капачката на иглата
- Придържайте корпуса на предварително напълнената спринцовка с една ръка и рязко издърпайте капачката на иглата в права посока (вижте фигура 4)
- Изхвърлете капачката на иглата. Не я поставяйте отново.
- Може да забележите капка течност на върха на иглата. Това е нормално.
- Не докосвайте иглата и не я допирайте в други повърхности.
- Инжектирайте дозата веднага, щом свалите капачката на иглата.

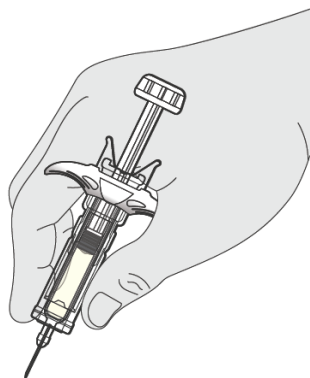


Фигура 4

### 4. Инжектирайте дозата

#### Хванете спринцовката

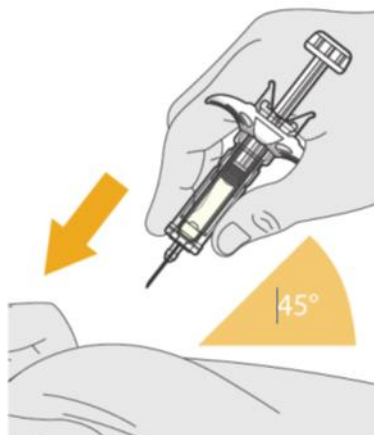
- Хванете корпуса на предварително напълнената спринцовка между палец и показалеца (вижте фигура 5) на едната ръка
- Не използвайте предварително напълнената спринцовка, ако падне с отворена игла. Ако това се случи, моля свържете се с Вашия лекар или фармацевт за инструкции.
- Не издърпвайте буталото.



Фигура 5

#### Захванете кожна гънка и вкарайте иглата

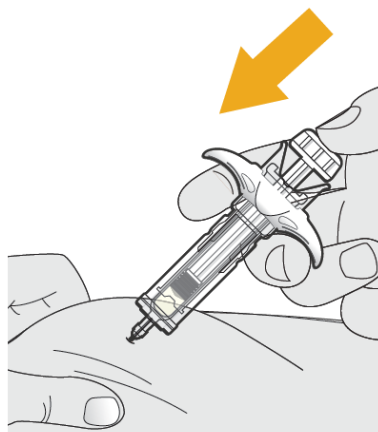
- Използвайте другата ръка, за да хванете кожна гънка от почистената част на кожата. Задръжте здраво.
- С едно бързо движение вкарайте иглата в кожата под ъгъл 45° (вижте фигура 6)



**Фигура 6**

Инжектирайте лекарството

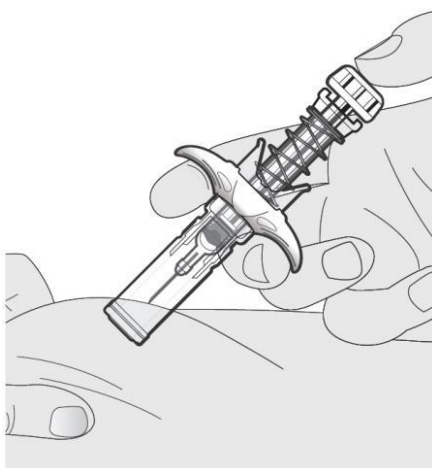
- Инжектирайте цялата течност, като използвате палеца да натиска буталото през цялото време до изпразване на спринцовката (вижте фигура 7)



**Фигура 7**

Пуснете иглата да се прибере

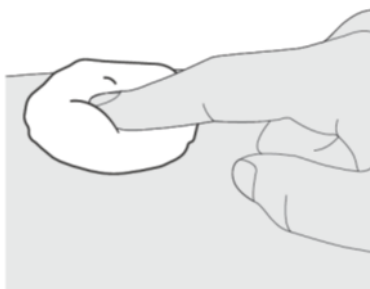
- Когато буталото стигне до края, не отпускате натиска върху главата му. Извадете иглата и пуснете кожата.
- Бавно отстранете палеца си от главата на буталото. Буталото ще се придвижи нагоре заедно с пръста Ви, докато цялата игла се покрие с предпазителя (вижте фигура 8).



## Фигура 8

### 5. След инжектиране:

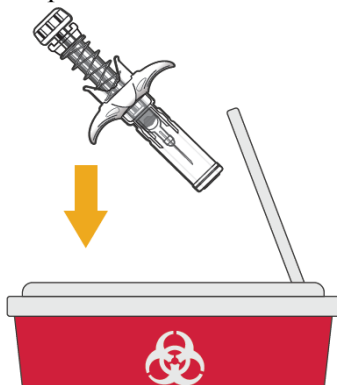
- След инжектиране, притиснете памучния тампон или марля върху мястото на инжектиране в продължение на няколко секунди, след като поставите инжекцията (вижте фигура 9).
- Възможно е на мястото на инжектиране да има малко количество кръв. Това е нормално.
- Не разтърквайте кожата на мястото на инжектиране.
- Може да сложите малка лепенка върху мястото на инжектиране, ако е необходимо.



Фигура 9

### 6. Изхвърляне:

- Поставете използваните спринцовки трябва в непробиваем контейнер, като контейнера за остри предмети се изхвърля съгласно местните разпоредби. Не изхвърляйте използваните спринцовки в контейнер за домашни отпадъци (вж. фигура 10).
- Антисептичните кърпички и други консумативи може да се изхвърлят в общия боклук.
- Не използвайте повторно спринцовките за Ваша безопасност и здраве и за безопасността на другите. Изхвърляйте Вашия контейнер за остри предмети в съответствие с местните разпоредби.



Фигура 10

## Листовка: информация за потребителя

### Uzpruvo 90 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка устекинумаб (ustekinumab)

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. Можете да дадете своя принос, като съобщите всяка нежелана реакция, която сте получили. За начина на съобщаване на нежелани реакции вижте края на точка 4.

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

**Тази листовка е написана за пациента, който приема лекарството. Ако сте родител или настойник, който ще прилага Uzpruvo на дете, моля прочетете внимателно тази 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 Uzpruvo и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Uzpruvo
3. Как да използвате Uzpruvo
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Uzpruvo
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

#### 1. Какво представлява Uzpruvo и за какво се използва

##### Какво представлява Uzpruvo

Uzpruvo съдържа активното вещество „устекинумаб“, което е моноклонално антитяло. Моноклоналните антитела са протеини, които разпознават и свързват определени специфични протеини в организма.

Uzpruvo принадлежи към група лекарства, наречени „имуносупресори“. Тези лекарства действат, като намаляват активността на част от имунната система.

##### За какво се използва Uzpruvo

Uzpruvo се използва за лечение на следните възпалителни заболявания:

- Плаков псориазис - при възрастни и деца на възраст от 6 години и по-големи
- Псориатичен артрит – при възрастни
- Умерена до тежка болест на Крон – при възрастни

##### Плаков псориазис

„Плаков псориазис“ е кожно заболяване, което води до възпаление, засягащо кожата и ноктите. Uzpruvo намалява възпалението и другите признаци на заболяването.

Uzpruvo се използва при възрастни с умерен до тежък плаков псориазис, които не могат да използват циклоспорин, метотрексат или фототерапия, или когато тези лечения не действат.

Uzpruvo се използва при деца и юноши на възраст 6 години и по-големи с умерен до тежък плаков псориазис, които имат непоносимост към фототерапия или други системни терапии, или когато тези лечения не действат.

### **Псориатичен артрит**

Псориатичен артрит е възпалително заболяване на ставите, обикновено съпътствано от псориазис. Ако имате активен псориатичен артрит, първо ще Ви лекуват с други лекарства. Ако не се повлияете достатъчно добре от тези лекарства, може да Ви се предпише Uzpruvo, за да се:

- намалят признаците и симптомите на заболяването Ви;
- подобри физическото Ви състояние;
- забави увреждането на Вашите стави.

### **Болест на Крон**

Болестта на Крон е възпалително заболяване на червата. Ако имате болест на Крон първо ще Ви се дадат други лекарства. Ако не се повлияете достатъчно или имате непоносимост към тези лекарства, може да Ви се даде Uzpruvo за намаляване на признаците и симптомите на заболяването Ви.

## **2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Uzpruvo**

### **Не използвайте Uzpruvo**

- **Ако сте алергични към устекинумаб** или някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).
- **Ако имате активна инфекция**, която Вашият лекар намира за значима.

Ако не сте сигурни дали някое от изброените по-горе се отнася за Вас, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Uzpruvo.

### **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да използвате Uzpruvo. Вашият лекар ще провери състоянието Ви преди всяко лечение. Уведомете своя лекар за всяка Ваша болест преди всяко лечение. Също така трябва да кажете на Вашия лекар, ако наскоро сте били в контакт с човек, който може да има туберкулоза. Вашият лекар ще Ви прегледа и ще направи изследване за туберкулоза, преди да използвате Uzpruvo. Ако Вашият лекар смята, че сте изложени на риск от туберкулоза, може да Ви предпише лекарства за лечението ѝ.

### **Следете за сериозни нежелани реакции**

Uzpruvo може да предизвика сериозни нежелани реакции, включително алергични реакции и инфекции. Трябва да следите за определени признаци на заболявания, докато приемате Uzpruvo. Вижте „Сериозни нежелани реакции” в точка 4 за пълния списък на тези нежелани реакции.

### **Преди да използвате Uzpruvo информирайте Вашия лекар:**

- **Ако някога сте имали алергична реакция към Uzpruvo.** Ако не сте сигурни, попитайте Вашия лекар.
- **Ако някога сте имали някакъв вид рак** – това е, защото имunosупресорите като Uzpruvo отслабват част от имунната система. Това може да повиши риска от рак.
- **Ако сте лекувани за псориазис с други биологични лекарства (лекарство, произведено от биологичен източник и обикновено прилагано чрез инжекция) -** рискът от рак може да е по-висок.
- **Ако имате или наскоро сте имали инфекция.**
- **Ако имате нови или променящи се лезии** в участъците с псориазис или по незасегнатата кожа.

- **Ако получавате друго лечение за псориазис и/или псориатичен артрит** – като други имunosупресори или фототерапия (когато тялото се лекува с тип ултравиолетова (UV) светлина). Тези лечения също може да отслабят част от имунната система. Използването на тези лечения заедно с Uzpruvo не е изследвано. Възможно е обаче, то да увеличи риска от заболявания, свързани с отслабване на имунната система.
- **Ако получавате или някога сте получавали инжекции за лечение на алергии** – не е известно дали Uzpruvo може да окаже влияние върху тях.
- **Ако сте на и над 65 години** – може да сте по-склонни към инфекции.

Ако не сте сигурни дали някое от гореизброените се отнася за Вас, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт, преди да използвате Uzpruvo.

Някои пациенти получават лупус-подобни реакции, включително кожен лупус еритематодес и лупус-подобен синдром, по време на лечение с устекинумаб. Говорете веднага с Вашия лекар, ако получите червен, надигнат, люещ се обрив, понякога с по-тъмни граници, в изложените на слънце участъци на кожата или ставни болки.

### **Сърдечен инфаркт и инсулти**

Инфаркт и инсулти са наблюдавани в проучване при пациенти с псориазис, лекувани с устекинумаб. Вашият лекар редовно ще проверява рисковите фактори за сърдечно заболяване и инсулт при Вас, за да е сигурно, че те се лекуват по подходящ начин. Незабавно потърсете медицинска помощ, ако получите болка в гърдите, слабост или необичайно усещане от едната страна на тялото, отпуснатост на лицето или говорни или зрителни смущения.

### **Деца и юноши**

Uzpruvo не се препоръчва за употреба при деца на възраст под 6 години с псориазис или при деца и юноши на възраст под 18 години с псориатичен артрит и болест на Крон, защото не е проучван при тази възрастова група.

### **Други лекарства, ваксини и Uzpruvo**

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт:

- Ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.
- Ако наскоро Ви е правена или планирате да Ви се прави ваксинация. Докато използвате Uzpruvo, някои видове ваксини (живи ваксини) не трябва да се прилагат.
- Ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, трябва да кажете на лекаря на бебето Ви за лечението с Uzpruvo, преди то да получи каквато и да е ваксина, включително живи ваксини, като БЦЖ ваксина (използвана за предпазване от туберкулоза). Живите ваксини не се препоръчват за Вашето бебе през първите дванадесет месеца след раждането, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, освен ако лекарят на Вашето бебе не препоръча друго.

### **Бременност и кърмене**

- Ако сте бременна, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар преди употребата на това лекарство.
- Не е наблюдаван по-висок риск от вродени дефекти при бебета, изложени на устекинумаб в утробата. Данните от употребата на устекинумаб при бременни жени обаче са ограничени. Поради това е за предпочитане да се избягва употребата на Uzpruvo по време на бременност.
- Ефектите на Uzpruvo при бременни жени не са известни. Ако сте жена с детероден потенциал, желателно е да не забременявате и да използвате подходящ противозачатъчен метод, когато използвате Uzpruvo и поне 15 седмици след последното прилагане на Uzpruvo.
- Устекинумаб може да премине през плацентата в нероденото бебе. Ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността си, бебето Ви може да има по-висок риск от инфекция.
- Важно е да кажете на лекарите на Вашето бебе и други медицински специалисти, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността си, преди бебето да получи каквато и да е ваксина. Живи ваксини, като БЦЖ ваксина (използвана за предпазване от туберкулоза) не

се препоръчват за Вашето бебе през първите дванадесет месеца след раждането, ако сте получавали Uzpruvo по време на бременността, освен ако лекарят на Вашето бебе не препоръча друго.

- Устекинумаб може да премине в кърмата в много малки количества. Посъветвайте се с Вашия лекар, ако кърмите или ако планирате да кърмите. Вие и Вашият лекар трябва да решите дали трябва да кърмите или да използвате Uzpruvo - не правете и двете.

### **Шофиране и работа с машини**

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

### **Uzpruvo съдържа полисорбат 80**

Това лекарство съдържа 0,04 mg от полисорбат 80 във всеки ml. Полисорбатите могат да причинят алергични реакции. Трябва да кажете на Вашия лекар, ако имате установени алергии.

### **3. Как да използвате Uzpruvo**

Uzpruvo е предназначен за употреба под ръководството и контрола на лекар с опит в лечението на заболявания, за които е показан Uzpruvo.

Винаги използвайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар. Посъветвайте се с Вашия лекар за това, кога ще Ви се поставят инжекциите и кога ще са следващите контролни прегледи.

### **Какво количество Uzpruvo се прилага**

Вашият лекар ще реши какво количество Uzpruvo трябва да получите и за какъв период от време.

### **Възрастни на 18 години или по-големи**

#### **Псориазис или псориатичен артрит**

- Препоръчителната начална доза е 45 mg Uzpruvo. Пациенти с тегло над 100 килограма (kg) може да започнат с доза 90 mg вместо 45 mg.
- След началната доза, следващата Ви доза ще бъде 4 седмици по-късно и след това на всеки 12 седмици. Следващите дози обикновено са същите, като началната доза.

### **Болест на Крон**

- По време на лечението Вашият лекар ще Ви приложи първата доза от приблизително 6 mg/kg Uzpruvo капково във вена на ръката (интравенозна инфузия). След началната доза ще получите следващата доза 90 mg Uzpruvo след 8 седмици, след това през 12 седмици чрез инжекция под кожата (подкожно).
- При някои пациенти, след първата подкожна инжекция, 90 mg Uzpruvo може да се прилага през 8 седмици. Вашият лекар ще реши кога трябва да получите следващата си доза.

### **Деца и юноши на 6 години или по-големи**

#### **Псориазис**

- Лекарят трябва да определи правилната за Вас доза, включително и количеството (обема) Uzpruvo, който трябва да се инжектира, за да е правилна дозата. Правилната доза за Вас ще зависи от Вашето телесно тегло по време на всяка доза.
- Наличен е флакон от 45 mg за деца, на които трябва да се приложи доза по-ниска от 45 mg.
- Ако тежите по-малко от 60 kg, препоръчителната доза е 0.75 mg Uzpruvo на kg телесно тегло.
- Ако тежите от 60 kg до 100 kg, препоръчителната доза е 45 mg Uzpruvo.
- Ако тежите повече от 100 kg, препоръчителната доза е 90 mg Uzpruvo.

- След началната доза, следващата Ви доза ще бъде 4 седмици по-късно и след това на всеки 12 седмици.

### **Как се прилага Uzpruvo**

- Uzpruvo се прилага като инжекция под кожата (подкожно). В началото на Вашето лечение, Uzpruvo може да се инжектира от лекар или медицинска сестра.
- Вие и Вашият лекар обаче може да решите, че Вие сами може да си инжектирате Uzpruvo. В такъв случай ще преминете обучение как да си инжектирате Uzpruvo самостоятелно.
- За указания как да инжектирате Uzpruvo вижте „Указания за приложение” в края на тази листовка.

Говорете с Вашия лекар, ако имате въпроси относно това как сами да поставяте инжекцията.

### **Ако сте използвали повече от необходимата доза Uzpruvo**

Ако сте използвали или са Ви приложили повече от необходимата доза Uzpruvo, незабавно се посъветвайте с лекар или фармацевт. Винаги носете с Вас картонената опаковка на лекарството, дори и да е празна.

### **Ако сте пропуснали да използвате Uzpruvo**

Ако сте пропуснали доза, свържете се с Вашия лекар или фармацевт. Не прилагайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата доза.

### **Ако сте спрели употребата на Uzpruvo**

Не е опасно да спрете употребата на Uzpruvo. Ако обаче я спрете, Вашите симптоми може да се възобновят.

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.

### **Сериозни нежелани реакции**

Някои пациенти може да имат сериозни нежелани реакции, при които да се налага спешно лечение.

**Алергични реакции – може да изискват спешно лечение. Информирайте Вашия лекар или незабавно потърсете спешна медицинска помощ, ако забележите някой от следните признаци.**

- Сериозните алергични реакции („анафилаксия”) са редки при хора, приемащи устекинумаб (може да засегнат до 1 на 1 000 души). Признаците включват:
  - затруднено дишане или преглъщане
  - ниско кръвно налягане, което може да причини замаяност или световъртеж
  - подуване на лицето, устните, устата или гърлото.
- Честите признаци на алергична реакция включват кожен обрив и уртикария (може да засегнат до 1 на 100 души).

**В редки случаи се съобщават алергични белодробни реакции и белодробно възпаление при пациенти, които получават устекинумаб. Уведомете веднага Вашия лекар, ако получите симптоми като кашлица, задух и висока температура.**

Ако получите сериозна алергична реакция, Вашият лекар може да реши, че Вие не трябва да употребявате Uzpruvo отново.

**Инфекции – може да изискват спешно лечение. Информирайте Вашия лекар, ако забележите някой от следните признаци.**

- инфекции на носа или гърлото и простудата са чести (може да засегнат до 1 на 10 души)
- инфекции на долните дихателни пътища (гърдни инфекции) са нечести (може да засегнат до 1 на 100 души)
- възпалението на подкожната тъкан (целулит) е нечесто (може да засегне до 1 на 100 души)
- херпес зостер (вид болезнен обрив с мехури) са нечести (може да засегнат до 1 на 100 души)

Uzpruvo може да намали способността Ви да се борите с инфекции. Някои инфекции може да станат сериозни и може да включват инфекции, причинени от вируси, гъбички, бактерии (включително туберкулоза) или паразити, включително инфекции, които възникват предимно при хора с отслабена имунна система (опортюнистични инфекции). При пациенти, получаващи устекинумаб, се съобщават опортюнистични инфекции на мозъка (енцефалит, менингит), белите дробове и очите.

Докато употребявате Uzpruvo, трябва да следите за признаци на инфекция. Те включват:

- висока температура, грипоподобни симптоми, нощно потене, загуба на тегло
- умора или задух, упорита кашлица
- топла, зачервена и болезнена кожа или болезнен кожен обрив с мехури
- парене при уриниране
- диария
- зрително смущение или загуба на зрение
- главоболие, скованост на врата, чувствителност към светлина, гадене или обърканост.

Информирайте Вашия лекар веднага, ако забележите някой от тези признаци на инфекция. Те могат да бъдат признаци на инфекции като гърдни инфекции, кожни инфекции, херпес зостер или опортюнистични инфекции, които могат да доведат до сериозни усложнения.

Информирайте Вашия лекар, ако имате някаква упорита или повтаряща се инфекция. Вашият лекар може да реши, че не трябва да употребявате Uzpruvo, докато инфекцията не бъде излекувана. Уведомете Вашия лекар, и ако имате отворени рани или наранявания, тъй като може да се инфектират.

**Лющене на кожата – интензивното зачервяване и лющене на кожата на по-голяма площ по тялото може да са симптоми на еритродермичен псориазис или ексфолиативен дерматит, които са сериозни кожни заболявания. Ако забележите някой от тези признаци, трябва да информирате Вашия лекар незабавно.**

#### **Други нежелани реакции**

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

- диария
- гадене
- повръщане
- умора
- замаяност
- главоболие
- сърбеж (пруритус)
- болка в гърба, мускулите или ставите
- възпалено гърло
- зачервяване и болка на мястото на инжектиране
- инфекция на синусите

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

- инфекции на зъбите
- вагинална инфекция, причинена от гъбички
- депресия
- запушен нос или хрема
- кървене, посиняване, втвърдяване, подуване и сърбеж на мястото на инжектиране
- усещане за слабост
- спадане на клепача и изкривяване на мускулите на едната половина на лицето („лицева парализа” или „парализа на Бел”), която обикновено е временна
- промяна на псориазиса със зачервяване и нови малки, жълти или бели мехури по кожата, понякога придружени с температура (пустулозен псориазис)
- белене на кожата (ексфолиация на кожата)
- акне

**Редки нежелани лекарствени реакции** (може да засегнат до 1 на 1 000 души)

- Зачервяване и лющене на кожата на по-голяма площ по тялото, които може да сърбят или да са болезнени (ексфолиативен дерматит). Подобни симптоми понякога се развиват като естествена промяна на вида на симптомите на псориазис (еритродермичен псориазис)
- Възпаление на малките кръвоносни съдове, което може да доведе до кожен обрив с малки червени или лилави подутини, температура или болка в ставите (васкулит).

**Много редки нежелани лекарствени реакции** (може да засегнат до 1 на 10 000 души)

- Образуване на мехури по кожата, която може да бъде зачервена, сърбяща и болезнена (булозен пемфигOID)
- кожен лупус еритематодес и лупус-подобен синдром (червен, надигнат, лющещ се обрив в изложените на слънце участъци на кожата, който може да е придружен от болки в ставите).

**Съобщаване на нежелани реакции**

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

**5. Как да съхранявате Uzpruvo**

- Да се съхранява на място, недостъпно за деца.
- Да се съхранява в хладилник (2°C–8°C). Да не се замразява.
- Съхранявайте предварително напълнената спринцовка в картонената опаковка, за да се предпази от светлина.
- Предварително напълнената спринцовка трябва да се остави да достигне стайна температура (приблизително половин час). Ако е необходимо, отделните Uzpruvo предварително напълнени спринцовки може също да се съхраняват при стайна температура до 30°C за максимум един период до 30 дни в оригиналната картонена опаковка, за да се предпазят от светлина. Запишете датата, на която предварително напълнената спринцовка е извадена за първи път от хладилника и датата на изхвърляне на обозначените на външната картонена опаковка места. Датата на изхвърляне не трябва да е след оригиналния срок на годност, отпечатан върху картонената опаковка. След като веднъж спринцовката е била съхранявана при стайна температура (до 30°C), тя не трябва да се връща в хладилника. Изхвърлете спринцовката, ако не се използва след съхранение при стайна температура в рамките на 30 дни или след изтичане на оригиналния срок на годност, в зависимост от това, кое от двете настъпи по-рано.
- Не разклащайте предварително напълнените спринцовки Uzpruvo. Продължителното енергично разклащане може да повреди лекарството.

**Не използвайте това лекарство:**

- след срока на годност, отбелязан върху етикета и картонената опаковка след „EXP“/„Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец;
- ако течността е с променен цвят, мътна или в нея се забелязват плуващи чужди частици (вижте точка 6 „Как изглежда Uzpruvo и какво съдържа опаковката“);
- ако знаете или смятате, че може да е била изложена на екстремни температури (като инцидентно замръзване или загряване);
- ако продуктът е бил енергично разклатен.

Uzpruvo е само за еднократна употреба. Неизползваният продукт, останал в спринцовката, трябва да се изхвърли. 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 Uzpruvo**

- Активно вещество: устекинумаб. Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 90 mg устекинумаб в 1 ml.
- Други съставки: хистидин, хистидинов монохидрохлорид, полисорбат 80 (E433), захароза и вода за инжекции.

**Как изглежда Uzpruvo и какво съдържа опаковката**

Uzpruvo е бистър, безцветен до бледожълт инжекционен разтвор без видими частици. Доставка се в картонена опаковка, съдържаща 1 или 2 стъклени предварително напълнена(и) еднородова(и) спринцовка(и) 1 ml.. Всяка предварително напълнена спринцовка съдържа 90 mg устекинумаб в 1 ml инжекционен разтвор.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

**Притежател на разрешението за употреба**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2–18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

**Производители**

Alvotech Hf  
Sæmundargata 15-19  
Reykjavik, 102  
Исландия

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2–18  
61118 Bad Vilbel  
Германия

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

**België/Belgique/Belgien**

EG (Eurogenerics) NV  
Tél/Tel: +32 24797878

**България**

STADA Bulgaria EOOD  
Тел.: +359 29624626

**Lietuva**

UAB „STADA Baltics“  
Tel: +370 52603926

**Luxembourg/Luxemburg**

EG (Eurogenerics) NV  
Tél/Tel: +32 24797878

**Česká republika**

STADA PHARMA CZ s.r.o.

Tel: +420 257888111

**Danmark**

STADA Nordic ApS

Tlf: +45 44859999

**Deutschland**

STADAPHARM GmbH

Tel: +49 61016030

**Eesti**

UAB „STADA Baltics“

Tel: +370 52603926

**Ελλάδα**

DEMO S.A. Pharmaceutical Industry

Τηλ: +30 2108161802

**España**

Laboratorio STADA, S.L.

Tel: +34 934738889

**France**

EG LABO - Laboratoires EuroGenerics

Tél: +33 146948686

**Hrvatska**

STADA d.o.o.

Tel: +385 13764111

**Ireland**

Clonmel Healthcare Ltd.

Tel: +353 526177777

**Ísland**

STADA Arzneimittel AG

Sími: +49 61016030

**Italia**

EG SpA

Tel: +39 028310371

**Κύπρος**

DEMO S.A. Pharmaceutical Industry

Τηλ: +30 2108161802

**Latvija**

UAB „STADA Baltics“

Tel: +370 52603926

**Magyarország**

STADA Hungary Kft

Tel.: +36 18009747

**Malta**

Pharma.MT Ltd

Tel: +356 21337008

Tel: +49 61016030

**Nederland**

Centrafarm B.V.

Tel.: +31 765081000

**Norge**

STADA Nordic ApS

Tlf: +45 44859999

**Österreich**

STADA Arzneimittel GmbH

Tel: +43 136785850

**Polska**

STADA Pharm Sp. z.o o.

Tel: +48 227377920

**Portugal**

Stada, Lda.

Tel: +351 211209870

**România**

STADA M&amp;D SRL

Tel: +40 213160640

**Slovenija**

Stada d.o.o.

Tel: +386 15896710

**Slovenská republika**

STADA PHARMA Slovakia, s.r.o.

Tel: +421 252621933

**Suomi/Finland**

STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike

Puh/Tel: +358 207416888

**Sverige**

STADA Nordic ApS

Tel: +45 44859999

**Дата на последно преразглеждане на листовката****Други източници на информация**

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

Подробна информация за това лекарство, включително видео за използване на предварително напълнената спринцовка, е налична чрез сканиране със смартфон на QR кода, изобразен по-долу или върху картонената опаковка. Същата информация може да намерите на следния линк: [uzpruvopatients.com](https://uzpruvopatients.com)

QR код

## Указания за приложение

### УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА

**Uzpruvo 90 mg инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка устекинумаб за подкожно приложение**

**Прочете внимателно тези указания за употреба преди да използвате Uzpruvo инжекционен разтвор в предварително напълнена спринцовка.**

В началото на лечението медицински специалист ще Ви постави Вашата първа инжекция. Вие и Вашият лекар обаче може да решите, че Вие сами може да си инжектирате Uzpruvo. В такъв случай ще преминете обучение как да инжектирате Uzpruvo. Говорете с Вашия лекар, ако имате въпроси относно поставянето на инжекцията.

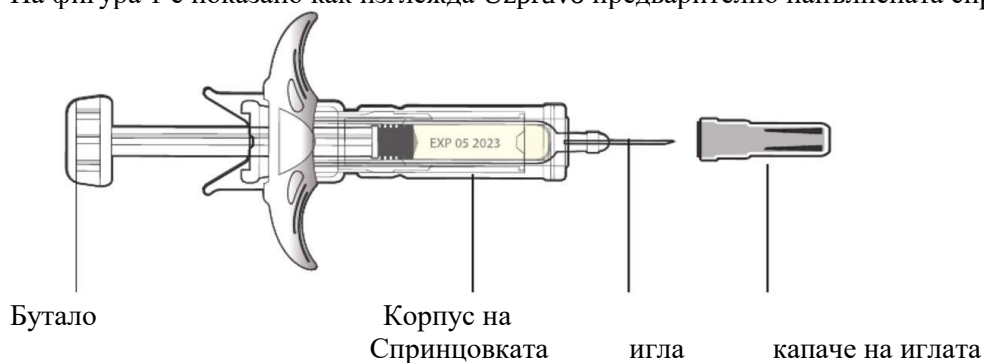
### Важна информация

- Само за подкожно приложение
- Не смесвайте Uzpruvo с други течности за инжекция.
- Не разклащайте Uzpruvo предварително напълнените спринцовки. Причината за това е, че силното разклащане може да повреди лекарството.
- Не употребявайте лекарството, ако е било силно разклатено. Вземете нова предварително напълнена спринцовка.

Проверете предварително напълнените спринцовки, за да сте сигурни, че:

- броят на спринцовките и концентрацията са правилни
- ако Вашата доза е 90 mg, трябва да използвате една предварително напълнена спринцовка Uzpruvo, съдържаща 90 mg
- това е правилното лекарство
- не е изтекъл срокът на годност
- предварително напълнената спринцовка не е повредена
- разтворът в предварително напълнената спринцовка е бистър, безцветен до леко жълт и без видими частици
- разтворът в предварително напълнената спринцовка не е замразяван
- Преди прилагане Uzpruvo трябва да достигне стайна температура (приблизително за около половин час)

На фигура 1 е показано как изглежда Uzpruvo предварително напълнената спринцовка.



Фигура 1

### 1. Подгответе материалите:

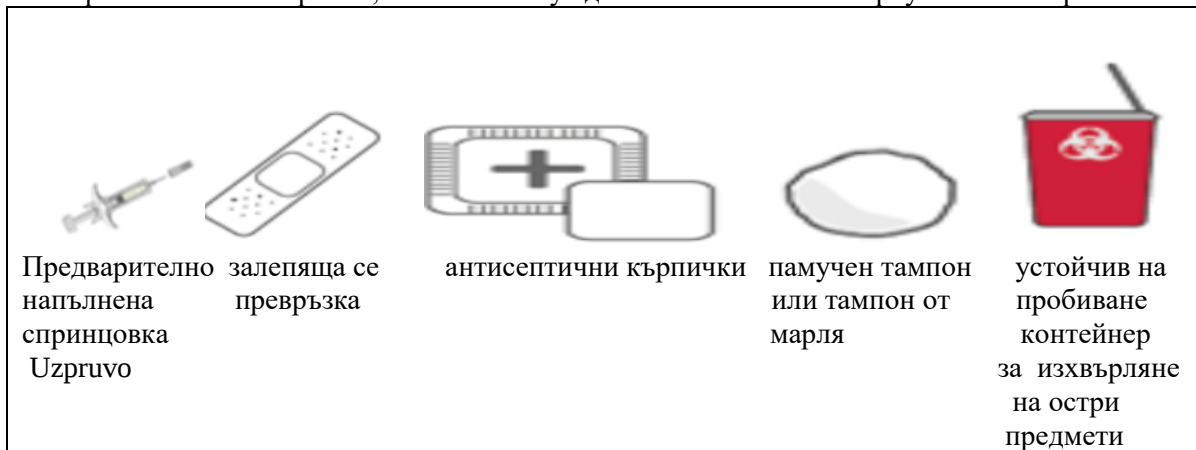
Подгответе материалите, които са необходими за Вашата инжекция. Вие имате нужда от:

- антисептични кърпички
- памучни тампони или тампони от марля
- залепяща се превръзка
- предписаната Ви доза Uzpruvo (вижте фигура 1)

- Устойчив на пробиване контейнер за изхвърляне на остри предмети (не е включен).

Вижте фигура 2.

Съберете всички материали, от които се нуждаете и ги поставете върху чиста повърхност.



Фигура 2

## 2. Изберете и подгответе мястото за инжекция

Изберете мястото за инжекция (вижте фигура 3)

- Uzpruvo се прилага като инжекция под кожата (подкожна инжекция)
- Изберете място на инжектиране.
- Подходящи места за инжектиране са горната част на бедрото, седалищната област или областта около корема на разстояние най-малко 5 см от пъпа
- Ако болногледач Ви помага при поставянето на инжекцията, той/тя може да избере и горната част на ръката като място за инжектиране (виж фигура 3)
- Избирайте различно място на инжектиране за всяка инжекция. Не поставяйте инжекция на области от кожата, които са наранени, с кръвонасядане, зачервени или твърди.



Областите, маркирани в жълто са препоръчителни места на инжектиране

Фигура 3

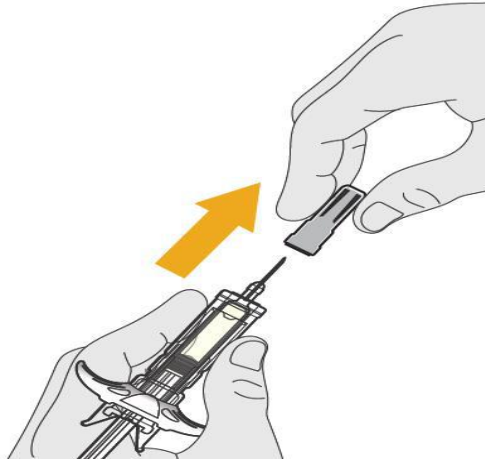
### Подгответе мястото за инжектиране

- Измийте ръцете си много добре със сапун и топла вода.
- Почистете кожата на мястото за инжектиране с антисептична кърпичка.  
**Не докосвайте** повече тази област до поставянето на инжекцията. Оставете кожата да изсъхне преди инжекцията.
- Не духайте върху почистената област
- Не инжектирайте през дрехи

## 3. Свалете капачката на иглата (фигура 4)

- Свалете капачката на иглата, когато сте готови да инжектирате Uzpruvo
- Не докосвайте буталото, докато сваляте капачката на иглата
- Придържайте корпуса на предварително напълнената спринцовка с една ръка и рязко издърпайте капачката на иглата в права посока (вижте фигура 4)
- Изхвърлете капачката на иглата. Не я поставяйте отново.

- Може да забележите капка течност на върха на иглата. Това е нормално.
- Не докосвайте иглата и не я допирайте в други повърхности.
- Инжектирайте дозата веднага, щом свалите капачката на иглата.

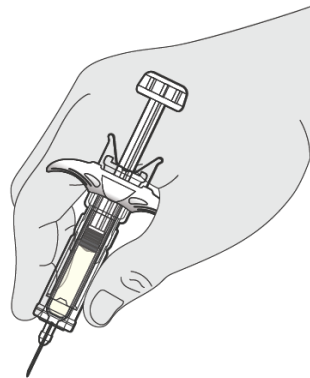


**Фигура 4**

#### **4. Инжектирайте дозата**

##### **Хванете спринцовката**

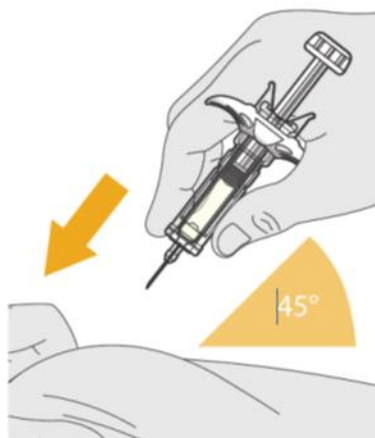
- Хванете корпуса на предварително напълнената спринцовка между палеца и показалеца (вижте фигура 5) на едната ръка
- Не използвайте предварително напълнената спринцовка, ако падне с отворена игла. Ако това се случи, моля свържете се с Вашия лекар или фармацевт за инструкции.
- Не издърпвайте буталото.



**Фигура 5**

##### **Захванете кожна гънка и вкарайте иглата**

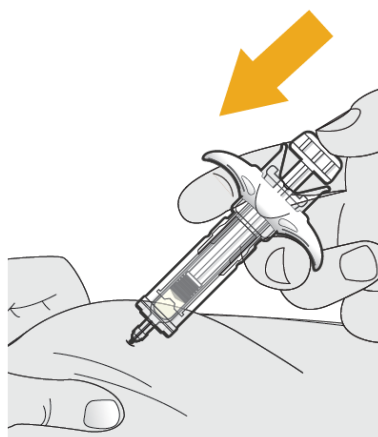
- Използвайте другата ръка, за да хванете кожна гънка от почистената част на кожата. Задръжте здраво.
- С едно бързо движение вкарайте иглата в кожата под ъгъл 45° (вижте фигура 6)



**Фигура 6**

Инжектирайте лекарството

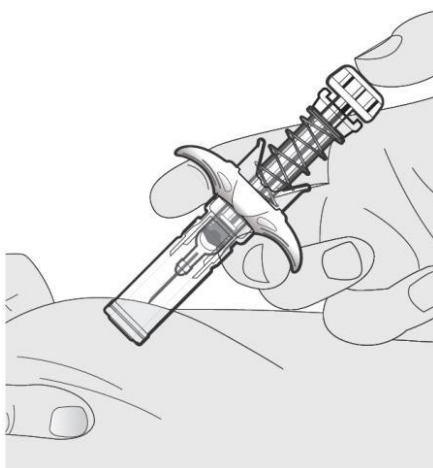
- Инжектирайте цялата течност, като използвате палеца да натиска буталото през цялото време до изпразване на спринцовката (вижте фигура 7)



**Фигура 7**

Пуснете иглата да се прибере

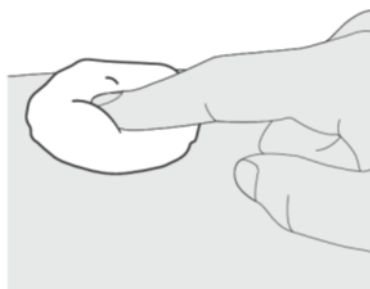
- Когато буталото стигне до края, не отпускате натиска върху главата му. Извадете иглата и пуснете кожата.
- Бавно отстранете палеца си от главата на буталото. Буталото ще се придвижи нагоре заедно с пръста Ви, докато цялата игла се покрие с предпазителя (вижте фигура 8).



**Фигура 8**

### 5. След инжектиране:

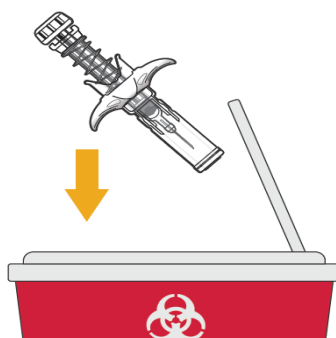
- След инжектиране, притиснете памучния тампон или марля върху мястото на инжектиране в продължение на няколко секунди, след като поставите инжекцията (вижте фигура 9).
- Възможно е на мястото на инжектиране да има малко количество кръв. Това е нормално.
- Не разтърквайте кожата на мястото на инжектиране.
- Може да сложите малка лепенка върху мястото на инжектиране, ако е необходимо.



Фигура 9

### 6. Изхвърляне:

- Поставете използваните спринцовки трябва в непробиваем контейнер, като контейнера за остри предмети се изхвърля съгласно местните разпоредби. Не изхвърляйте използваните спринцовки в контейнер за домашни отпадъци (вж. фигура 10).
- Антисептичните кърпички и други консумативи може да се изхвърлят в общия боклук.
- Не използвайте повторно спринцовките за Ваша безопасност и здраве и за безопасността на другите. Изхвърляйте Вашия контейнер за остри предмети в съответствие с местните разпоредби.



Фигура 10