

PŘÍLOHA I
SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

▼ Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky. Podrobnosti o hlášení nežádoucích účinků viz bod 4.8.

1. NÁZEV PŘÍPRAVKU

Veoz 45 mg potahované tablety

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Jedna potahovaná tableta obsahuje 45 mg fezolinetantu.

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

3. LÉKOVÁ FORMA

Potahovaná tableta (tableta).

Kulaté, světle červené tablety (o průměru přibližně 7 mm × tloušťce přibližně 3 mm) s vyraženým logem společnosti a číslicí „645“ na téže straně.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikace

Přípravek Veoz je indikován k léčbě středně silných až silných vazomotorických symptomů (VMS) souvisejících s menopauzou (viz bod 5.1).

4.2 Dávkování a způsob podání

Dávkování

Doporučená dávka přípravku je 45 mg jednou denně.

Přínos dlouhodobé léčby je třeba pravidelně vyhodnocovat, jelikož délka trvání VMS může být individuální.

Vynechaná dávka

Jestliže byla dávka přípravku Veoz vynechána nebo nebyla užita v obvyklý čas, má být užita co nejdříve, pokud do příští pravidelné dávky nezbývá méně než 12 hodin. Následující den se má uživatelka vrátit k pravidelnému rozvrhu.

Starší pacienti

Bezpečnost a účinnost fezolinetantu nebyly hodnoceny u žen začínajících léčbu přípravkem Veoz ve věku nad 65 let. Proto nelze pro tuto populaci učinit žádná doporučení ohledně dávkování.

Porucha funkce jater

U pacientů s chronickou poruchou funkce jater třídy A (lehkou) dle Childa a Puga není doporučena úprava dávkování (viz bod 5.2).

Užívání přípravku Veoz není doporučeno u pacientů s chronickou poruchou funkce jater třídy B (středně těžkou) nebo C (těžkou) dle Childa a Puga. Užívání fezolinetantu nebylo hodnoceno u pacientů s chronickou poruchou funkce jater třídy C (těžkou) dle Childa a Puga (viz bod 5.2).

Porucha funkce ledvin

U pacientů s lehkou (eGFR 60 až méně než 90 ml/min/1,73 m²) nebo středně těžkou (eGFR 30 až méně než 60 ml/min/1,73 m²) poruchou funkce ledvin není doporučena úprava dávky (viz bod 5.2).

Přípravek Veoza není doporučen u pacientů s těžkou (eGFR méně než 30 ml/min/1,73 m²) poruchou funkce ledvin. Užívání fezolinetantu nebylo hodnoceno u pacientů v terminálním stadiu onemocnění ledvin (eGFR méně než 15 ml/min/1,73 m²) a jeho použití u této populace se nedoporučuje (viz bod 5.2).

Pediatrická populace

Použití přípravku Veoza v indikaci středně silných až silných VMS spojených s menopauzou u pediatrické populace není relevantní.

Způsob podání

Přípravek Veoza se podává perorálně jednou denně přibližně ve stejnou dobu s jídlem nebo bez jídla a zapíjí se tekutinami. Tablety se polykají celé a nesmí se rozlamovat, drtit ani žvýkat, jelikož pro tyto podmínky nejsou k dispozici klinická data.

4.3 Kontraindikace

- Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku uvedenou v bodě 6.1.
- Současné užívání středně silných nebo silných inhibitorů CYP1A2 (viz bod 4.5).
- Prokázané nebo suspektní těhotenství (viz bod 4.6).

4.4 Zvláštní upozornění a opatření pro použití

Lékařské vyšetření / konzultace lékaře

Před zahájením nebo obnovením léčby přípravkem Veoza musí být provedena pečlivá diagnostika a zjištěna kompletní anamnéza (včetně rodinné anamnézy). Během léčby musí být prováděny pravidelné kontroly v souladu se standardní klinickou praxí.

Onemocnění jater

Přípravek Veoza se nedoporučuje používat u jedinců s chronickou poruchou funkce jater třídy B (středně těžká) nebo C (těžká). Do klinických hodnocení účinnosti a bezpečnosti s fezolinetantem nebyly zahrnuty ženy s aktivním onemocněním jater ani chronickou poruchou funkce jater třídy B (středně těžká) či C (těžká) dle Childa a Pugh (viz bod 4.2) a tuto informaci nelze spolehlivě extrapolovat. Farmakokinetika fezolinetantu byla hodnocena u žen s chronickou poruchou funkce jater třídy A (lehká) a B (středně těžká) dle Childa a Pugh (viz bod 5.2).

Polékové poškození jater (DILI)

Zvýšení sérových hladin alaninaminotransferázy (ALT) a sérových hladin aspartátaminotransferázy (AST) nejméně na 3násobek horní hranice normálních hodnot (ULN) bylo pozorováno u žen léčených fezolinetantem včetně závažných případů se zvýšeným celkovým bilirubinem a příznaky naznačujícími poškození jater. Zvýšené hodnoty jaterních testů (LFT) a příznaky naznačující poškození jater byly obecně reverzibilní při ukončení léčby. LFT musí být provedeny před zahájením léčby fezolinetantem. Léčba nemá být zahájena, pokud ALT nebo AST je $\geq 2 \times$ ULN nebo pokud celkový bilirubin je zvýšený (např. $\geq 2 \times$ ULN). LFT musí být provedeny každý měsíc během prvních tří měsíců léčby, poté na základě klinického uvažování. LFT musí být rovněž provedeny, pokud se vyskytnou příznaky naznačující poškození jater.

Léčba má být ukončena v následujících případech:

- zvýšení hladin aminotransferáz $\geq 3 \times$ ULN spolu s celkovým bilirubinem $> 2 \times$ ULN NEBO s příznaky poškození jater,
- zvýšení hladin aminotransferáz $> 5 \times$ ULN.

Monitorování funkce jater má pokračovat, dokud se jejich hodnoty neznormálnízují.

Pacientky mají být informovány o známkách a příznacích poškození jater a mají být upozorněny, aby se při jejich výskytu okamžitě obrátili na svého lékaře.

Prokázané nebo předchozí maligní nádorové onemocnění prsu nebo maligní estrogen dependentní onemocnění

V klinických hodnoceních nebyly zahrnuty ženy v současnosti podstupující onkologickou léčbu (např. chemoterapii, radiační terapii, antihormonální léčbu) maligního nádorového onemocnění prsu nebo jiného maligního estrogen dependentního onemocnění. Přípravek Veoza se proto nedoporučuje používat u této populace, protože jeho bezpečnost a účinnost nejsou známy.

V klinických hodnoceních nebyly zahrnuty ženy s předchozím maligním karcinomem prsu nebo jinými estrogen dependentními malignitami, a které již nepodstupovaly žádnou onkologickou léčbu. Rozhodnutí, zda takovou ženu léčit přípravkem Veoza, má vycházet z individuálního posouzení přínosů a rizik pro konkrétní ženu.

Současné užívání hormonální estrogenové substituční léčby (s výjimkou lokálních vaginálních přípravků)

Současné užívání fezolinetantu a hormonální substituční léčby s estrogeny nebylo hodnoceno, a proto se současné užívání nedoporučuje.

Záchvaty křečí a jiné křečové poruchy

Užívání fezolinetantu nebylo hodnoceno u žen se záchvaty křečí nebo jinými křečovými poruchami v anamnéze. Během klinických hodnocení nebyly zaznamenány žádné případy záchvatů křečí nebo jiných křečových poruch. Rozhodnutí, zda tyto pacientky léčit přípravkem Veoza, má vycházet z individuálního posouzení přínosů a rizik pro konkrétní pacientku.

4.5 Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce

Účinek jiných léčivých přípravků na fezolinetant

Inhibitory CYP1A2

Fezolinetant je primárně metabolizován CYP1A2 a v menší míře enzymy CYP2C9 a CYP2C19. Současné užívání fezolinetantu s léčivými přípravky, které jsou středně silnými či silnými inhibitory CYP1A2 (např. antikoncepční přípravky obsahující ethinylestradiol, mexiletin, enoxacin, fluvoxamin), zvyšuje plazmatickou hodnotu C_{max} a AUC fezolinetantu.

Současné užívání středně silných či silných inhibitorů CYP1A2 s přípravkem Veoza je kontraindikováno (viz bod 4.3).

Současné podávání s fluvoxaminem, silným inhibitorem CYP1A2, vedlo k celkovému 1,8násobnému zvýšení C_{max} fezolinetantu a 9,4násobnému zvýšení hodnoty AUC; nebyly pozorovány žádné změny t_{max} . Vzhledem k velkému účinku silného inhibitoru CYP1A2 a podpůrnému modelování se očekává, že zvýšení koncentrací fezolinetantu bude klinicky významné i při současném užívání se středně silnými inhibitory CYP1A2 (viz bod 4.3). Nelze odvodit, že je zvýšení expozice fezolinetantu klinicky relevantní po současném užití se slabými inhibitory CYP1A2.

Induktory CYP1A2

Údaje in vivo

Kouření (středně silný induktor CYP1A2) snížilo podíl C_{max} fezolinetantu ke geometrickému průměru nejmenších čtverců (LS) na 71,74 %, zatímco podíl hodnoty AUC ke geometrickému průměru nejmenších čtverců LS se snížil na 48,29 %. Údaje týkající se účinnosti nevykazovaly významné

rozdíly mezi kuřáky a nekuřáky. U kuřáků se nedoporučuje žádná úprava dávky.

Transportéry

Údaje in vitro

Fezolinetant není substrátem P-glykoproteinu (P-gp). Hlavní metabolit ES259564 je substrátem P-glykoproteinu (P-gp).

Vliv fezolinetantu na jiné léčivé přípravky

Enzymy cytochromu P450 (CYP)

Údaje in vitro

Fezolinetant a ES259564 nejsou inhibitory CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 a CYP3A4. Fezolinetant a ES259564 nejsou induktory CYP1A2, CYP2B6 a CYP3A4.

Transportéry

Údaje in vitro

Fezolinetant a ES259564 nejsou inhibitory P-gp, BCRP, OATP1B1, OATP1B3, OCT2, MATE1 a MATE2-K ($IC_{50} > 70 \mu\text{mol/l}$). Fezolinetant inhiboval OAT1 pomocí hodnot IC_{50} $18,9 \mu\text{mol/l}$ ($30 \times C_{\text{max,u}}$) a OAT3 pomocí hodnot IC_{50} $27,5 \mu\text{mol/l}$ ($44 \times C_{\text{max,u}}$). ES259564 neinhibuje OAT1 a OAT3 ($IC_{50} > 70 \mu\text{mol/l}$).

4.6 Fertilita, těhotenství a kojení

Těhotenství

Přípravek Veoza je v těhotenství kontraindikován (viz bod 4.3). Pokud během užívání přípravku Veoza dojde k otěhotnění, léčbu je nutno okamžitě ukončit.

Údaje o podávání fezolinetantu těhotným ženám jsou omezené nebo nejsou k dispozici. Studie na zvířatech prokázaly reprodukční toxicitu (viz bod 5.3). Perimenopauzální ženy ve fertilním věku musí používat účinnou antikoncepci. U této populace se doporučují nehormonální antikoncepční přípravky.

Kojení

Přípravek Veoza není indikován v období kojení.

Není známo, zda se fezolinetant a jeho metabolity vylučují do lidského mateřského mléka. Dostupné farmakokinetické údaje u zvířat prokázaly vylučování fezolinetantu a/nebo jeho metabolitů do zvířecího mateřského mléka (viz bod 5.3). Riziko pro kojené dítě nelze vyloučit. Na základě posouzení přínosu kojení pro dítě a přínosu léčby pro matku je nutno rozhodnout, zda přerušit kojení nebo ukončit/přerušit podávání přípravku Veoza.

Fertilita

Nejsou k dispozici žádné údaje o vlivu fezolinetantu na lidskou fertilitu. Ve studii zaměřené na fertilitu u samic potkanů neměl fezolinetant vliv na fertilitu (viz bod 5.3).

4.7 Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje

Fezolinetant nemá žádný nebo má zanedbatelný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

4.8 Nežádoucí účinky

Souhrn bezpečnostního profilu

Nejčastěji se vyskytující nežádoucí účinky fezolinetantu v dávce 45 mg byly průjem (3,2 %) a insomnie (3,0 %).

V celkové hodnocené populaci nebyly hlášeny žádné závažné nežádoucí účinky s incidencí vyšší než 1 %. Při užívání fezolinetantu v dávce 45 mg byly hlášeny čtyři závažné nežádoucí účinky. Nejzávažnějším nežádoucím účinkem byl případ endometriálního adenokarcinomu (0,1 %).

Nejčastější nežádoucí účinky vedoucí k ukončení užívání fezolinetantu v dávce 45 mg byly zvýšení alaninaminotransferázy (ALT) (0,3 %) a insomnie (0,2 %).

Tabulkový přehled nežádoucích účinků

Bezpečnost fezolinetantu byla hodnocena v klinických studiích fáze 3 u 2 203 žen s VMS souvisejícími s menopauzou, které dostávaly fezolinetant jednou denně.

Nežádoucí účinky pozorované v průběhu klinických studií a ze spontánních hlášení jsou uvedeny níže v kategoriích podle frekvence pro jednotlivé třídy orgánových systémů. Kategorie frekvence jsou definovány následovně: velmi časté ($\geq 1/10$), časté ($\geq 1/100$ až $< 1/10$), méně časté ($\geq 1/1\,000$ až $< 1/100$), vzácné ($\geq 1/10\,000$ až $< 1/1\,000$), velmi vzácné ($< 1/10\,000$) a není známo (z dostupných údajů nelze určit).

Tabulka 1. Nežádoucí účinky fezolinetantu v dávce 45 mg

Třída orgánových systému podle databáze MedDRA (SOC)	Kategorie frekvence	Nežádoucí účinky
Psychiatrické poruchy	Časté	Insomnie
Gastrointestinální poruchy	Časté	Průjem, bolest břicha
Poruchy jater a žlučových cest	Časté	Zvýšená hladina alaninaminotransferázy (ALT), zvýšená hladina aspartátaminotransferázy (AST)
	Není známo	Polékové poškození jater (DILI)*

*viz část Popis vybraných nežádoucích účinků

Popis vybraných nežádoucích účinků

Zvýšená ALT / zvýšená AST/DILI

Závažné případy se zvýšenými hladinami ALT a/nebo AST ($> 10\times$ ULN) doprovázené současným zvýšením bilirubinu a/nebo alkalické fosfatázy (ALP) byly hlášeny po uvedení léčivého přípravku na trh. V některých případech byly zvýšené hodnoty jaterních testů spojené se známkami a příznaky naznačujícími poškození jater, jako je únava, pruritus, ikterus, tmavá moč, světlá stolice, nauzea, zvracení, snížená chuť k jídlu a/nebo bolest břicha (viz bod 4.4).

Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Hlášení podezření na nežádoucí účinky po registraci léčivého přípravku je důležité. Umožňuje to pokračovat ve sledování poměru přínosů a rizik léčivého přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky prostřednictvím **národního systému hlášení nežádoucích účinků** uvedeného v [Dodatku V](#).

4.9 Předávkování

V klinických studiích se zdravými ženami byly testovány dávky fezolinetantu až do dávky 900 mg. Při dávce 900 mg byla pozorována bolest hlavy, nauzea a parestezie.

V případě předávkování je nutné pacientku pečlivě monitorovat a zvážit podpůrnou léčbu na základě známek a příznaků.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: Jiná gynekologika, jiná gynekologika, ATC kód: G02CX06.

Mechanismus účinku

Fezolinetant je nehormonální selektivní antagonist receptoru pro neurokinin 3 (NK3). Brání vazbě neurokininu B (NKB) na kisspeptinový/neurokininový B/dynorphinový (KNDy) neuron, u kterého se předpokládá, že obnovuje rovnováhu aktivity KNDy neuronů v termoregulačním centru hypotalamu.

Farmakodynamické účinky

U postmenopauzálních žen léčených fezolinetantem bylo pozorováno přechodné snížení hladin luteinizačního hormonu (LH). U postmenopauzálních žen nebyly pozorovány žádné jasné trendy ani klinicky relevantní změny v hladinách měřených pohlavních hormonů (folikuly stimulující hormon (FSH), testosteron, estrogen a dehydroepiandrosteron-sulfát).

Klinická účinnost a bezpečnost

Účinnost: Účinky na VMS

Účinky fezolinetantu byly hodnoceny u postmenopauzálních žen se středně silnými až silnými VMS ve dvou 12týdenních, randomizovaných, placebem kontrolovaných, dvojitě zaslepených studiích fáze 3 se shodným designem, po kterých následovalo 40týdenní období prodloužené léčby (SKYLIGHT 1 – 2693-CL-0301 a SKYLIGHT 2 – 2693-CL-0302). Do těchto studií byly zařazeny ženy, které měly v průměru minimálně 7 epizod středně silných až silných VMS denně.

Hodnocená populace zahrnovala postmenopauzální ženy s amenoreou ≥ 12 po sobě jdoucích měsíců (70,1 %) nebo amenoreou ≥ 6 měsíců s FSH > 40 IU/l (4,1 %) nebo po prodělané oboustranné ooforektomii ≥ 6 týdnů před screeningovou návštěvou (16,1 %).

Hodnocená populace zahrnovala postmenopauzální ženy s jedním či více z následujících faktorů: užívání hormonální substituční léčby (HRT) v minulosti (19,9 %), po prodělané ooforektomii (21,6 %) nebo prodělané hysterektomii (32,1 %).

V uvedených studiích bylo randomizováno a stratifikováno podle kuřáctví (17 % kuřáček) celkem 1 022 postmenopauzálních žen (81 % bělošské, 17 % černošské, 1 % asijské a 24 % hispánské/latinskoamerické etnicity, ve věku ≥ 40 let a ≤ 65 let, průměrný věk činil 54 let).

Čtyři společné primární cílové parametry účinnosti v obou studiích byly změna frekvence a závažnosti středně silných až silných VMS do 4. a 12. týdne proti výchozí hodnotě v souladu s požadavky Úřadu pro kontrolu potravin a léčiv (FDA) a Evropské agentury pro léčivé přípravky (EMA). Obě studie prokázaly statisticky a klinicky významné snížení frekvence středně silných až silných VMS (≥ 2 návaly horka za 24 hodin) do 4. a 12. týdne proti výchozí hodnotě při užívání fezolinetantu v dávce 45 mg ve srovnání s placebem. Údaje z obou studií prokázaly statisticky významné snížení závažnosti středně silných až silných VMS do 4. a 12. týdne proti výchozí hodnotě při užívání fezolinetantu v dávce 45 mg ve srovnání s placebem.

Výsledky společného primárního cílového parametru (změna průměrné frekvence středně silných až silných VMS za 24 hodin do 4. a 12. týdne oproti výchozí hodnotě) ze studií SKYLIGHT 1 a 2 a z poolovaných studií jsou uvedeny v tabulce 2.

Tabulka 2. Průměrná hodnota ve výchozím stavu a změna průměrné závažnosti středně silných až silných VMS za 24 hodin do 4. a 12. týdne oproti výchozímu stavu

Parametr	SKYLIGHT 1		SKYLIGHT 2		Poolované studie (SKYLIGHT 1 a 2)	
	Fezolinetant 45 mg (n = 174)	Placebo (n = 175)	Fezolinetant 45 mg (n = 167)	Placebo (n = 167)	Fezolinetant 45 mg (n = 341)	Placebo (n = 342)
Výchozí hodnota						
Průměr (SD)	10,44 (3,92)	10,51 (3,79)	11,79 (8,26)	11,59 (5,02)	11,10 (6,45)	11,04 (4,46)
Změna oproti výchozímu stavu do 4. týdne						
Průměr LS (SE)	-5,39 (0,30)	-3,32 (0,29)	-6,26 (0,33)	-3,72(0,33)	-5,79 (0,23)	-3,51(0,22)
Průměrné snížení v % ²	50,63 %	30,46 %	55,16 %	33,60 %	52,84 %	31,96 %
Rozdíl oproti placebu (SE)	-2,07 (0,42)	--	-2,55 (0,46)	--	-2,28 (0,32)	--
Hodnota p	< 0,001 ¹	--	< 0,001 ¹	--	< 0,001	--
Změna oproti výchozímu stavu do 12. týdne						
Průměr LS (SE)	-6,44 (0,31)	-3,90 (0,31)	-7,50 (0,39)	-4,97(0,39)	-6,94 (0,25)	-4,43(0,25)
Průměrné snížení v % ²	61,35 %	34,97 %	64,27 %	45,35 %	62,80 %	40,18 %
Rozdíl oproti placebu (SE)	-2,55 (0,43)	--	-2,53 (0,55)	--	-2,51 (0,35)	--
Hodnota p	< 0,001 ¹	--	< 0,001 ¹	--	< 0,001	--

¹ Statisticky významně lepší ve srovnání s placebem na hladině významnosti 0,05 s úpravou multiplicity.

Průměr LS: průměr nejmenších čtverců odhadnutý z analýzy kovariance na smíšeném modelu opakovaných měření; SD: směrodatná odchylka; SE: standardní chyba.

² Průměrné snížení v % je popisná statistika a nevychází ze smíšeného modelu.

Výsledky společných primárních cílových parametrů ze studií SKYLIGHT 1 a 2 a z poolovaných studií (změny průměrné závažnosti středně silných až silných VMS za 24 hodin do 4. a 12. týdne oproti výchozímu stavu) jsou uvedeny v tabulce 3.

Tabulka 3. Průměrná hodnota ve výchozím stavu a změna průměrné závažnosti středně silných až silných VMS za 24 hodin do 4. a 12. týdne oproti výchozímu stavu

Parametr	SKYLIGHT 1		SKYLIGHT 2		Poolované studie (SKYLIGHT 1 a 2)	
	Fezolinetant 45 mg (n = 174)	Placebo (n = 175)	Fezolinetant 45 mg (n = 167)	Placebo (n = 167)	Fezolinetant 45 mg (n = 341)	Placebo (n = 342)
Výchozí stav						
Průměr (SD)	2,40 (0,35)	2,43 (0,35)	2,41 (0,34)	2,41 (0,32)	2,40 (0,35)	2,42 (0,34)
Změna oproti výchozímu stavu do 4. týdne						
Průměr LS (SE)	-0,46 (0,04)	-0,27 (0,04)	-0,61 (0,05)	-0,32 (0,05)	-0,53 (0,03)	-0,30 (0,03)
Rozdíl oproti placebu (SE)	-0,19 (0,06)	--	-0,29 (0,06)	--	-0,24 (0,04)	--
Hodnota p	0,002 ¹	--	< 0,001 ¹	--	< 0,001	--
Změna oproti výchozímu stavu do 12. týdne						
Průměr LS (SE)	-0,57 (0,05)	-0,37 (0,05)	-0,77 (0,06)	-0,48 (0,06)	-0,67 (0,04)	-0,42 (0,04)
Rozdíl oproti placebu (SE)	-0,20 (0,08)	--	-0,29 (0,08)	--	-0,24 (0,06)	--
Hodnota p	0,007 ¹	--	< 0,001 ¹	--	< 0,001	--

¹ Statisticky významně lepší ve srovnání s placebem na hladině významnosti 0,05 s mnohonásobnou úpravou.

Průměr LS: průměr nejmenších čtverců odhadnutý z analýzy kovariance na smíšeném modelu opakovaných měření; SD: směrodatná odchylka; SE: standardní chyba.

Bezpečnost: endometriální bezpečnost

V údajích vztahujících se k dlouhodobé bezpečnosti (ze studií SKYLIGHT 1, 2 a 4) byla bezpečnost fezolinetantu v dávce 45 mg pro endometrium hodnocena pomocí transvaginálního ultrazvuku a endometriálních biopsií (304 žen podstoupilo endometriální biopsii na začátku léčby a 52 týdnů po jejím zahájení).

Hodnocení endometriálních biopsií neodhalilo zvýšené riziko endometriální hyperplazie nebo maligního onemocnění podle předem stanovených kritérií endometriální bezpečnost). Transvaginální ultrazvuk neodhalil zvýšenou tloušťku endometria.

Pediatrická populace

Evropská agentura pro léčivé přípravky rozhodla o zproštění povinnosti předložit výsledky studií s fezolinetantem u všech podskupin pediatrické populace k léčbě středně silných až silných VMS souvisejících s menopauzou (informace o použití u pediatrické populace viz bod 4.2).

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

U zdravých žen se hodnoty $C_{\max}$ a AUC fezolinetantu při dávkách mezi 20 a 60 mg jednou denně zvyšovaly úměrně s dávkou.

Při podávání jednou denně bylo ustálených plazmatických koncentrací fezolinetantu obecně dosaženo do 2. dne, s minimální akumulací fezolinetantu. Farmakokinetika fezolinetantu se v čase nemění.

Absorpce

Hodnoty $C_{\max}$ fezolinetantu je obvykle dosaženo od 1 do 4 hodin po podání dávky. Nebyly pozorovány žádné klinicky významné rozdíly ve farmakokinetice fezolinetantu po podání s jídlem s vysokým obsahem kalorií či tuku. Přípravek Veozá může být podáván s jídlem i bez jídla (viz bod 4.2).

Distribuce

Průměrný zdánlivý distribuční objem (V_z/F) fezolinetantu je 189 l. Vazba fezolinetantu na plazmatické bílkoviny je nízká (51 %). Distribuce fezolinetantu do červených krvinek téměř odpovídá plazmě.

Biotransformace

Fezolinetant je primárně metabolizován enzymem CYP1A2 za vzniku hlavního oxidovaného metabolitu ES259564. ES259564 má přibližně 20násobně nižší aktivitu vůči lidskému receptoru NK3. Poměr metabolitu k původní látce se pohybuje od 0,7 do 1,8.

Eliminace

Zdánlivá clearance fezolinetantu v ustáleném stavu je 10,8 l/h. Po perorálním podání je fezolinetant dominantně eliminován močí (76,9 %) a v menší míře stolicí (14,7 %). Močí bylo z podané dávky fezolinetantu vylučováno 1,1 % v nezměněné podobě a 61,7 % v podobě ES259564. Efektivní poločas ($t_{1/2}$) fezolinetantu je u žen s VMS 9,6 hodiny.

Zvláštní populace

Vliv věku, rasy, tělesné hmotnosti a stavu menopauzy

Věk (od 18 do 65 let), rasa (černošská, asijská, ostatní), tělesná hmotnost (42 až 126 kg) ani stav menopauzy (premenopauzální, postmenopauzální) nemají žádný klinicky relevantní vliv na farmakokinetiku fezolinetantu.

Porucha funkce jater

Po podání jediné dávky 30 mg fezolinetantu ženám s chronickou poruchou funkce jater třídy A (lehkou) dle Childa a Puga se průměrná hodnota $C_{\max}$ fezolinetantu zvýšila 1,2násobně a hodnota $AUC_{\inf}$ se zvýšila 1,6násobně ve srovnání s ženami s normální funkcí jater. U žen s chronickou poruchou funkce jater třídy B (středně těžkou) dle Childa a Puga se průměrná hodnota $C_{\max}$ fezolinetantu snížila o 15 % a hodnota $AUC_{\inf}$ se zvýšila 2násobně. Hodnota $C_{\max}$ ES259564 se snížila u skupiny s lehkou i středně těžkou chronickou poruchou funkce jater, zatímco hodnoty $AUC_{\inf}$ a AUC_{last} se mírně zvýšily (méně než 1,2násobně).

Užívání fezolinetantu nebylo hodnoceno u pacientů s chronickou poruchou funkce jater třídy C (těžkou) dle Childa a Pugh.

Porucha funkce ledvin

Po podání jediné dávky 30 mg fezolinetantu nedošlo k žádným klinicky relevantním vlivům na expozici fezolinetantu (hodnoty C_{max} a AUC) u žen s lehkou (eGFR 60 až méně než 90 ml/min/1,73 m²) až těžkou (eGFR méně než 30 ml/min/1,73 m²) poruchou funkce ledvin. Hodnota AUC ES259564 se u žen s lehkou poruchou funkce ledvin nezměnila, ale u žen se středně těžkou (eGFR 30 až méně než 60 ml/min/1,73 m²) a těžkou poruchou funkce ledvin se zvýšila 1,7- až 4,8násobně. Přípravek Veoza není doporučen u žen s těžkou poruchou funkce ledvin nebo v terminálním stadiu onemocnění ledvin, jelikož v této populaci není k dispozici dostatek údajů vztahujících se k dlouhodobé bezpečnosti.

Užívání fezolinetantu nebylo hodnoceno u pacientů v terminálním stadiu onemocnění ledvin (eGFR méně než 15 ml/min/1,73 m²).

5.3 Předklinické údaje vztahující se k bezpečnosti

Účinky v neklinických studiích byly pozorovány pouze po expozicích dostatečně převyšujících maximální expozici u člověka, což svědčí o malém významu při klinickém použití.

Toxicita po opakovaném podávání

Opakované podávání fezolinetantu potkanům a opicím vedlo k účinkům, které odpovídají primárnímu farmakologickému působení této látky (narušení estrogenového cyklu, nedostatek ovariální aktivity, snížená hmotnost dělohy a/nebo ovarií, atrofie dělohy). Tyto účinky byly pozorovány při vysokých úrovních expozice (> 10násobek očekávané klinické expozice při lidské terapeutické dávce 45 mg). U potkanů byly navíc pozorovány účinky na játra a štítnou žlázu, které jsou považovány za adaptivní odpověď na indukci enzymů a při absenci funkčního poškození a doprovodných nekrotických změn nejsou považovány za nežádoucí účinky. Nález hyperplazie folikulárních buněk štítné žlázy je považován za sekundární projev indukce jaterních enzymů v důsledku zvýšení metabolismu hormonů štítné žlázy, což vede ke zpětnovazební stimulaci produkce tyreotropního hormonu v hypofýze a následnému zvýšení aktivity štítné žlázy. Je obecně akceptováno, že hlodavci jsou náchylnější k tomuto druhu toxicity pro štítnou žlázu vyvolané změnami na úrovni jater. Z toho důvodu nejsou tato zjištění považována za klinicky relevantní.

U opic byla po opakovaném podávání vysokých dávek (> 60násobek expozice člověka při lidské terapeutické dávce) pozorována trombocytopenie, v některých případech spojená s epizodami krvácení a regenerativní anemie.

Genotoxicita

Fezolinetant a jeho hlavní metabolit ES259564 nevykazovaly genotoxický potenciál v bakteriálním testu reverzní mutace *in vitro*, testu chromozomálních aberací *in vitro* ani mikronukleárním testu *in vivo*.

Karcinogenita

Ve 2leté studii karcinogenity na potkanech byla zjištěna zvýšená incidence adenomu z folikulárních buněk štítné žlázy (186násobek expozice člověka při lidské terapeutické dávce). Toto zvýšení je považováno za projev specifický pro potkany v důsledku indukce jaterních metabolizačních enzymů a nepředstavuje klinické riziko karcinogenity.

U obou druhů byla navíc pozorována zvýšená incidence výskytu thymomů, který mírně překročil historicky stanovené rozmezí hodnot. Tato zjištění však byla zaznamenána pouze při hladinách expozice významně převyšujících (> 50násobek) klinické expozice při lidské terapeutické dávce,

a proto nejsou považována za relevantní pro člověka.

Reprodukční a vývojová toxicita

Fezolinetant neměl ve studii na potkanech při expozici na úrovni 143násobku expozice člověka při lidské terapeutické dávce žádný vliv na fertilitu samic ani na časný embryonální vývoj.

Ve studiích zaměřených na embryonální a fetální vývojovou toxicitu byla zaznamenána letalita pro embrya při expozici na úrovni 128násobku lidské terapeutické dávky u potkanů, respektive 174násobku této dávky u králíků. U králíků se také projevila zvýšená pozdní resorpce a snížená hmotnost plodu při expozici na úrovni 28násobku lidské terapeutické dávky. U potkanů ani králíků se neprokázal teratogenní potenciál fezolinetantu. Ve studii prenatálního a postnatálního vývoje u potkanů byla pozorována zvýšená celková ztráta vrhu /potratů závislá na dávce při expozici na úrovni 36násobku očekávané klinické expozice při maximální doporučené dávce pro člověka, zatímco u potomstva samců bylo pozorováno snížení pohlavního dospívání při expozici na úrovni 204násobku maximální doporučené dávky pro člověka.

Po podání radioaktivně značeného fezolinetantu kojícím potkanům byla koncentrace radioaktivity v jejich mléce ve všech časových bodech vyšší než v plazmě, což dokládá vylučování fezolinetantu a/nebo jeho metabolitů do mateřského mléka.

Posouzení rizika pro životní prostředí

Studie pro posouzení rizika pro životní prostředí prokázaly, že fezolinetant může představovat riziko pro vodní prostředí (viz bod 6.6).

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Seznam pomocných látek

Jádro tablety

Mannitol (E 421)
Hyprolosa (E 463)
Částečně substituovaná hyprolosa (E 463a)
Mikrokrystalická celulóza (E 460)
Magnesium-stearát (E 470b)

Potahová vrstva tablety

Hypromelosa (E 464)
Mastek (E 553b)
Makrogol (E 1521)
Oxid titaničitý (E 171)
Červený oxid železitý (E 172)

6.2 Inkompatibility

Neuplatňuje se.

6.3 Doba použitelnosti

5 let

6.4 Zvláštní opatření pro uchovávání

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

6.5 Druh obalu a obsah balení

PA/Al/PVC/Al jednodávkové blistry v krabičkách.

Velikosti balení: 10 × 1, 28 × 1, 30 × 1 a 100 × 1 potahovaná tableta.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

6.6 Zvláštní opatření pro likvidaci přípravku a pro zacházení s ním

Tento léčivý přípravek může představovat riziko pro vodní prostředí (viz bod 5.3).

Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.

7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Astellas Pharma Europe B.V.
Sylviusweg 62
2333 BE Leiden
Nizozemsko

8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/REGISTRAČNÍ ČÍSLA

EU/1/23/1771/001
EU/1/23/1771/002
EU/1/23/1771/003
EU/1/23/1771/004

9. DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 7. prosince 2023

10. DATUM REVIZE TEXTU

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <https://www.ema.europa.eu/>.

PŘÍLOHA II

- A. VÝROBCE ODPOVĚDNÝ ZA PROPOUŠTĚNÍ ŠARŽÍ**
- B. PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ VÝDEJE A POUŽITÍ**
- C. DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE**
- D. PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ S OHLEDEM NA BEZPEČNÉ A ÚČINNÉ
POUŽÍVÁNÍ LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

A. VÝROBCE ODPOVĚDNÝ ZA PROPOUŠTĚNÍ ŠARŽÍ

Název a adresa výrobce odpovědného za propouštění šarží

Delpharm Meppel B.V.
Hogemaat 2
7942 JG Meppel
Nizozemsko

B. PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ VÝDEJE A POUŽITÍ

Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis.

C. DALŠÍ PODMÍNKY A POŽADAVKY REGISTRACE

- **Pravidelně aktualizované zprávy o bezpečnosti (PSUR)**

Požadavky pro předkládání PSUR pro tento léčivý přípravek jsou uvedeny v seznamu referenčních dat Unie (seznam EURD) stanoveném v čl. 107c odst. 7 směrnice 2001/83/ES a jakékoli následné změny jsou zveřejněny na evropském webovém portálu pro léčivé přípravky.

Držitel rozhodnutí o registraci (MAH) předloží první PSUR pro tento léčivý přípravek do 6 měsíců od jeho registrace.

D. PODMÍNKY NEBO OMEZENÍ S OHLEDEM NA BEZPEČNÉ A ÚČINNÉ POUŽÍVÁNÍ LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

- **Plán řízení rizik (RMP)**

Držitel rozhodnutí o registraci (MAH) uskuteční požadované činnosti a intervence v oblasti farmakovigilance podrobně popsané ve schváleném RMP uvedeném v modulu 1.8.2 registrace a ve veškerých schválených následných aktualizacích RMP.

Aktualizovaný RMP je třeba předložit:

- na žádost Evropské agentury pro léčivé přípravky,
- při každé změně systému řízení rizik, zejména v důsledku obdržení nových informací, které mohou vést k významným změnám poměru přínosů a rizik, nebo z důvodu dosažení význačného milníku (v rámci farmakovigilance nebo minimalizace rizik).

PŘÍLOHA III
OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE

A. OZNAČENÍ NA OBALU

ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU

KRABÍČKA S BLISTRY

1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

Veoza 45 mg potahované tablety
fezolinetant

2. OBSAH LÉČIVÉ LÁTKY/LÉČIVÝCH LÁTEK

Jedna potahovaná tableta obsahuje 45 mg fezolinetantu.

3. SEZNAM POMOCNÝCH LÁTEK

4. LÉKOVÁ FORMA A OBSAH BALENÍ

Potahovaná tableta (tablety)

28 × 1 tableta

30 × 1 tableta

100 × 1 tableta

10 × 1 tableta

5. ZPŮSOB A CESTA/CESTY PODÁNÍ

Tablety nerozlamujte, nedrt'te ani nežvýkejte.
Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.
Perorální podání.

6. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, ŽE LÉČIVÝ PŘÍPRAVEK MUSÍ BÝT UCHOVÁVÁN MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

7. DALŠÍ ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ, POKUD JE POTŘEBNÉ

8. POUŽITELNOST

EXP

9. ZVLÁŠTNÍ PODMÍNKY PRO UCHOVÁVÁNÍ

10. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO LIKVIDACI NEPOUŽITÝCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU Z NICH, POKUD JE TO VHODNÉ

11. NÁZEV A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Astellas Pharma Europe B.V.
Sylviusweg 62
2333 BE Leiden
Nizozemsko

12. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/ČÍSLA

EU/1/23/1771/001	28 potahovaných tablet
EU/1/23/1771/002	30 potahovaných tablet
EU/1/23/1771/003	100 potahovaných tablet
EU/1/23/1771/004	10 potahovaných tablet

13. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

14. KLASIFIKACE PRO VÝDEJ**15. NÁVOD K POUŽITÍ****16. INFORMACE V BRAILLOVĚ PÍSMU**

Veoza 45 mg

17. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – 2D ČÁROVÝ KÓD

2D čárový kód s jedinečným identifikátorem.

18. JEDINEČNÝ IDENTIFIKÁTOR – DATA ČITELNÁ OKEM

PC
SN
NN

MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA BLISTRECH NEBO STRIPECH**BLISTR****1. NÁZEV LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Veoza 45 mg tablety
fezolinetant

2. NÁZEV DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

Astellas

3. POUŽITELNOST

EXP

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot

5. JINÉ

B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

Příbalová informace: informace pro uživatelku

Veoz 45 mg potahované tablety fezolinetant

▼ Tento přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás vyskytnou. Jak hlásit nežádoucí účinky je popsáno v závěru bodu 4.

Přečtěte si pozorně celou tuto příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Veoz a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Veoz užívat
3. Jak se přípravek Veoz užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Veoz uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Veoz a k čemu se používá

Přípravek Veoz obsahuje léčivou látku fezolinetant. Přípravek Veoz je nehormonální léčivý přípravek používaný u žen v době menopauzy, aby omezil středně silné až silné vazomotorické příznaky (VMS) spojené s menopauzou. VMS je jiný název pro návaly horka nebo noční pocení.

Před menopauzou existuje rovnováha mezi estrogeny (ženské pohlavní hormony) a bílkovinou vytvářenou mozkiem, zvanou neurokinin B (NKB), která řídí centrum pro kontrolu tělesné teploty v mozku. Když tělo prochází menopauzou, hladiny estrogenů klesají a tato rovnováha je narušena. To může vést k vazomotorickým příznakům (VMS). Blokováním NKB navázaného v centru pro kontrolu tělesné teploty přípravek Veoz snižuje počet a intenzitu návalů horka a nočního pocení.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Veoz užívat

Neužívejte přípravek Veoz

- jestliže jste alergická na fezolinetant nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6),
- spolu s léčivými přípravky známými jako středně silné až silné inhibitory CYP1A2 (např. antikoncepční přípravky obsahující ethinylestradiol, mexiletin, enoxacin, fluvoxamin). Tyto léčivé přípravky mohou snižovat odbourávání přípravku Veoz v těle, což vede k více nežádoucím účinkům. Viz bod „Další léčivé přípravky a přípravek Veoz“ níže,
- pokud jste těhotná nebo se domníváte, že můžete být těhotná.

Upozornění a opatření

Před zahájením užívání přípravku Veoza Vám bude odebrán vzorek krve ke kontrole jaterních funkcí. Tato kontrola má být opakována každý měsíc během prvních tří měsíců léčby a následně v pravidelných intervalech, pokud to bude lékařem vyžadováno.

Před užitím přípravku Veoza se poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem:

- lékař se Vás může zeptat na Vaši úplnou lékařskou anamnézu, včetně rodinné anamnézy,
- pokud máte onemocnění jater nebo problémy s játry,
- pokud máte problémy s ledvinami. Lékař Vám nemusí tento léčivý přípravek předepsat,
- pokud máte nebo jste dříve měla nádor prsu nebo jiný nádor spojený s estrogenem. Během léčby Vám lékař nemusí tento léčivý přípravek předepsat,
- pokud podstupujete hormonální substituční léčbu s estrogeny (léčivé přípravky používané k léčbě příznaků nedostatku estrogenů). Lékař Vám nemusí tento léčivý přípravek předepsat,
- pokud jste v minulosti měla záchvaty křečí. Lékař Vám nemusí tento léčivý přípravek předepsat.

Ihned informujte svého lékaře, pokud se u Vás během léčby přípravkem Veoza vyskytnou některé z následujících známek a příznaků:

- **pokud zaznamenáte jakoukoli známku nebo příznak problému s játry.**

Seznam souvisejících příznaků je uveden v bodě 4. Možné nežádoucí účinky.

Děti a dospívající

Nedávejte tento léčivý přípravek dětem ani dospívajícím ve věku do 18 let, protože je určený pouze pro ženy v době menopauzy.

Další léčivé přípravky a přípravek Veoza

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užívala nebo které možná budete užívat, včetně léků, které nejsou vázané na lékařský předpis.

Určité léčivé přípravky mohou zvýšit riziko nežádoucích účinků přípravku Veoza tím, že zvýší jeho množství v krvi. Tyto léčivé přípravky nesmí být užívány, zatímco užíváte přípravek Veoza, a zahrnují:

- fluvoxamin (léčivý přípravek určený k léčbě deprese a úzkosti),
- enoxacin (léčivý přípravek určený k léčbě infekcí),
- mexiletin (léčivý přípravek určený k léčbě příznaků ztuhlosti svalů),
- antikoncepční přípravky obsahující ethinylestradiol (přípravky používané k zabránění otěhotnění).

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte nebo se domníváte, že můžete být těhotná, neužívejte tento léčivý přípravek. Tento léčivý přípravek je určen pouze pro ženy v době menopauzy. Pokud během užívání tohoto léčivého přípravku otěhotníte, okamžitě jej přestaňte užívat a sdělte to svému lékaři. Ženy v plodném věku musí používat účinnou nehormonální antikoncepci.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Přípravek Veoza nemá žádný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

3. Jak se přípravek Veoza užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistá, poraďte se svým lékařem nebo lékárníkem.

Doporučená dávka přípravku je jedna 45mg tableta užívaná ústy jednou denně.

Pokyny ke správnému užívání

- Užívejte tento přípravek každý den přibližně ve stejnou dobu.
- Polykejte tabletu vcelku a zapijte ji tekutinou. Tabletou nerozlamujte, nedrt'te ani nežvýkejte.

- Tento přípravek můžete užívat s jídlem i bez jídla.

Jestliže jste užila více přípravku Veoza, než jste měla

Jestliže jste užila více tablet, než jste měla, nebo jestliže tablety náhodou užil někdo jiný, ihned kontaktujte svého lékaře nebo lékárníka.

Příznaky předávkování mohou být bolest hlavy, pocit na zvracení (nauzea) nebo pocit brnění či mravenčení (parestzie).

Jestliže jste zapomněla užít přípravek Veoza

Jestliže jste zapomněla přípravek užít, vezměte si vynechanou dávku v daný den co nejdříve, a to pokud bude odstup od následující pravidelné dávky nejméně 12 hodin. Pokud je odstup od následující pravidelné dávky méně než 12 hodin, vynechanou dávku neužívejte. Následující den se vraťte k pravidelnému rozvrhu. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradila vynechanou dávku.

Jestliže jste vynechala několik dávek, informujte svého lékaře a postupujte podle rad, které Vám dá.

Jestliže jste přestala užívat přípravek Veoza

Nepřestávejte tento přípravek užívat, pokud Vám takový pokyn nedá lékař. Pokud se rozhodnete přestat tento přípravek užívat před dokončením předepsané doby léčby, poraďte se nejdříve se svým lékařem.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Některé nežádoucí účinky (např. poškození jater) mohou být závažné.

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z následujících nežádoucích účinků, ihned informujte svého lékaře:

- únava, svědění kůže, zežloutnutí kůže a očí, tmavá moč, světlá stolice, pocit na zvracení nebo zvracení, ztráta chuti k jídlu a/nebo bolest břicha. Tyto příznaky mohou být známkami poškození jater (četnost není známa, na základě dostupných údajů ji nelze určit).

Časté (mohou se vyskytnout až u 1 z 10 osob)

- průjem
- problémy se spaním (insomnie)
- zvýšení hladin určitých jaterních enzymů (ALT nebo AST), jak ukazuje krevní test
- bolest břicha

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků uvedeného v [Dodatku V](#). Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek Veoza uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabici a blistru za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Veoza obsahuje

- Léčivou látkou je fezolinetant. Jedna potahovaná tableta obsahuje 45 mg fezolinetantu.
- Dalšími složkami jsou:
Jádro tablety: mannitol (E 421), hyprolosa (E 463), částečně substituovaná hyprolosa (E 463a), mikrokrytalická celulóza (E 460), magnesium-stearát (E 470b).
Potahová vrstva tablety: hypromelosa (E 464), mastek (E 553b), makrogol (E 1521), oxid titaničitý (E 171), červený oxid železitý (E 172).

Jak přípravek Veoza vypadá a co obsahuje toto balení

Tablety přípravku Veoza 45 mg jsou kulaté, světle červené potahované tablety. Na jedné straně mají vyražené logo společnosti a číslovku „645“.

Přípravek Veoza je k dispozici v jednodávkových blistrech z PA/Al/PVC/Al v krabičkách.

Velikosti balení: 10 × 1, 28 × 1, 30 × 1 a 100 × 1 potahovaná tableta.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci

Astellas Pharma Europe B.V.
Sylviusweg 62
2333 BE Leiden
Nizozemsko

Výrobce

Delpharm Meppel B.V.
Hogemaat 2
7942 JG Meppel
Nizozemsko

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

België/Belgique/Belgien

Astellas Pharma B.V. Branch
Tél/Tel: + 32 (0)2 5580710

Lietuva

Astellas Pharma d.o.o.
Tel: + 370 37 408 681

България

Астелас Фарма ЕООД
Тел.: + 359 2 862 53 72

Luxembourg/Luxemburg

Astellas Pharma B.V. Branch
Belgique/Belgien
Tél/Tel: + 32 (0)2 5580710

Česká republika

Astellas Pharma s.r.o.
Tel: +420 221 401 500

Magyarország

Astellas Pharma Kft.
Tel.: + 36 1 577 8200

Danmark

Astellas Pharma a/s
Tlf.: + 45 43 430355

Malta

Vivian Corporation Ltd.
Tel: +356 22588600

Deutschland

Astellas Pharma GmbH
Tel: + 49 (0)89 454401

Eesti

Astellas Pharma d.o.o.
Tel: + 372 6 056 014

Ελλάδα

Astellas Pharmaceuticals AEBE
Τηλ: + 30 210 8189900

España

Astellas Pharma S.A.
Tel: + 34 91 4952700

France

Astellas Pharma S.A.S.
Tél: + 33 (0)1 55917500

Hrvatska

Astellas d.o.o.
Tel: + 385 1670 0102

Ireland

Astellas Pharma Co. Ltd.
Tel: + 353 (0)1 4671555

Ísland

Vistor ehf
Sími: + 354 535 7000

Italia

Astellas Pharma S.p.A.
Tel: + 39 (0)2 921381

Κύπρος

Novagem Ltd
Τηλ: +357 22 483858

Latvija

Astellas Pharma d.o.o.
Tel: + 371 67 619365

Nederland

Astellas Pharma B.V.
Tel: + 31 (0)71 5455745

Norge

Astellas Pharma
Tlf: + 47 66 76 46 00

Österreich

Astellas Pharma Ges.m.b.H.
Tel: + 43 (0)1 8772668

Polska

Astellas Pharma Sp.z.o.o.
Tel.: + 48 225451 111

Portugal

Astellas Farma, Lda.
Tel: + 351 21 4401300

România

S.C. Astellas Pharma SRL
Tel: + 40 (0)21 361 04 95

Slovenija

Astellas Pharma d.o.o.
Tel: + 386 14011400

Slovenská republika

Astellas Pharma s.r.o.
Tel: + 421 2 4444 2157

Suomi/Finland

Astellas Pharma
Puh/Tel: + 358 (0)9 85606000

Sverige

Astellas Pharma AB
Tel: + 46 (0)40-650 15 00

Tato příbalová informace byla naposledy revidována

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <https://www.ema.europa.eu>.