



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/76345/2012
EMA/H/C/001181

Rezumat EPAR destinat publicului

Rivastigmine 1 A Pharma

rivastigmină

Prezentul document este un rezumat al Raportului public european de evaluare (EPAR) pentru Rivastigmine 1 A Pharma. Documentul explică modul în care Comitetul pentru medicamente de uz uman (CHMP) a evaluat medicamentul, pentru a emite avizul în favoarea acordării autorizației de introducere pe piață și recomandările privind condițiile de utilizare pentru Rivastigmine 1 A Pharma.

Ce este Rivastigmine 1 A Pharma?

Rivastigmine 1 A Pharma este un medicament care conține substanța activă rivastigmină. Este disponibil sub formă de capsule (1,5 mg, 3 mg, 4,5 mg și 6 mg) și sub formă de soluție orală (2 mg/ml).

Pentru ce se utilizează Rivastigmine 1 A Pharma?

Rivastigmine 1 A Pharma se utilizează pentru tratarea pacienților cu forme ușoare până la moderat severe ale demenței Alzheimer, o boală progresivă a creierului care afectează treptat memoria, capacitatea intelectuală și comportamentul. De asemenea, Rivastigmine 1 A Pharma se utilizează pentru tratarea formelor ușoare până la moderat severe ale demenței la pacienții cu boala Parkinson.

Medicamentul se poate obține numai pe bază de rețetă.

Cum se utilizează Rivastigmine 1 A Pharma?

Tratamentul cu Rivastigmine 1 A Pharma trebuie inițiat și supravegheat de un medic cu experiență în diagnosticarea și tratarea bolii Alzheimer sau a demenței la pacienții cu boala Parkinson. Tratamentul trebuie început doar dacă există un îngrijitor care să urmărească cu regularitate utilizarea Rivastigmine 1 A Pharma de către pacient. Tratamentul trebuie continuat atât timp cât medicamentul prezintă un beneficiu terapeutic, dar doza poate fi redusă sau tratamentul poate fi întrerupt în cazul în care pacientul prezintă efecte secundare.

7 Westferry Circus • Canary Wharf • London E14 4HB • United Kingdom

Telephone +44 (0)20 7418 8400 Facsimile +44 (0)20 7418 8416

E-mail info@ema.europa.eu Website www.ema.europa.eu

An agency of the European Union



Rivastigmine 1 A Pharma trebuie administrat de două ori pe zi, în timpul micului dejun și al cinei. Capsulele trebuie înghițite întregi. Doza inițială este de 1,5 mg de două ori pe zi. În cazul pacienților care tolerează doza, ea poate fi crescută cu câte 1,5 mg cel mult o dată la două săptămâni, până se ajunge la o doză obișnuită de 3 până la 6 mg de două ori pe zi. Pentru obținerea beneficiului terapeutic maxim, trebuie administrată cea mai mare doză tolerată, care nu trebuie să depășească însă 6 mg de două ori pe zi.

Cum acționează Rivastigmine 1 A Pharma?

Substanța activă din Rivastigmine 1 A Pharma, rivastigmina, este un medicament împotriva demenței. În cazul pacienților cu demență Alzheimer sau demență asociată bolii Parkinson, anumite celule nervoase din creier mor, ceea ce determină valori scăzute ale neurotransmițătorului acetilcolină (o substanță chimică care permite comunicarea între celulele nervoase). Rivastigmina acționează prin blocarea enzimelor care descompun acetilcolina: acetilcolinesteraza și butirilcolinesteraza. Prin blocarea acestor enzime, Rivastigmine 1 A Pharma determină creșterea concentrației de acetilcolină în creier, ajutând astfel la reducerea simptomelor demenței Alzheimer și ale demenței asociate bolii Parkinson.

Cum a fost studiat Rivastigmine 1 A Pharma?

Rivastigmine 1 A Pharma a fost evaluat în trei studii principale care au inclus 2 126 de pacienți cu forme ușoare până la moderat severe ale bolii Alzheimer. Rivastigmine 1 A Pharma a fost, de asemenea, studiat pe 541 de pacienți cu demență asociată bolii Parkinson. Toate studiile au avut o durată de șase luni și au comparat efectele Rivastigmine 1 A Pharma cu cele ale placebo (un preparat inactiv). Principalul indicator al eficacității a fost modificarea simptomelor în două domenii principale: cognitiv (capacitatea de gândire, învățare și memorare) și global (o asociere de mai multe domenii inclusiv funcționarea generală, simptomele cognitive, comportamentul și capacitatea de desfășurare a activităților zilnice).

Pentru a demonstra că Rivastigmine 1 A Pharma sub formă de capsule și soluție orală a produs concentrații similare ale substanței active în sânge, a fost utilizat un studiu suplimentar care a inclus 27 de pacienți.

Ce beneficii a prezentat Rivastigmine 1 A Pharma pe parcursul studiilor?

Rivastigmine 1 A Pharma a fost mai eficace decât placebo în ceea ce privește controlul simptomelor. În cadrul celor trei studii cu Rivastigmine 1 A Pharma la pacienți cu demență Alzheimer, pacienții cărora li se administrau doze de 6 și 9 mg de Rivastigmine 1 A Pharma pe zi au prezentat o creștere medie a simptomelor cognitive de 0,2 puncte raportată la o valoare de referință de 22,9 puncte la începutul studiului, unde un scor mai mic indică o performanță mai mare. Acest rezultat a fost comparat cu o creștere de 2,6 puncte, de la valoarea de 22,5 puncte, în cazul pacienților cărora li s-a administrat placebo. În ceea ce privește scorul global, pacienții cărora li s-a administrat Rivastigmine 1 A Pharma au prezentat o creștere a simptomelor de 4,1 puncte, comparativ cu o creștere de 4,4 puncte în cazul pacienților cărora li s-a administrat placebo.

Pacienții cu demență asociată bolii Parkinson cărora li s-a administrat Rivastigmine 1 A Pharma sub formă de capsule au prezentat o ameliorare a simptomelor cognitive de 2,1 puncte, în comparație cu o agravare de 0,7 puncte la pacienții cărora li s-a administrat placebo, raportat la o valoare de referință de aproximativ 24 de puncte. De asemenea, scorul global privind simptomatologia s-a îmbunătățit mai mult la pacienții cărora li s-a administrat Rivastigmine 1 A Pharma.

Care sunt riscurile asociate cu Rivastigmine 1 A Pharma?

Tipurile de efecte secundare asociate cu Rivastigmine 1 A Pharma depind de tipul de demență tratat. În general, cele mai frecvente efecte secundare includ greața (observată la 38 de pacienți din 100) și vărsăturile (observate la 23 de pacienți din 100), în special în faza de creștere a dozei de Rivastigmine 1 A Pharma. Pentru lista completă a efectelor secundare raportate asociate cu Rivastigmine 1 A Pharma, consultați prospectul.

Rivastigmine 1 A Pharma este contraindicat la persoanele care sunt hipersensibile (alergice) la rivastigmină, la alți derivați carbamați sau la oricare dintre celelalte ingrediente. De asemenea, este contraindicat la pacienții suspecți că ar fi avut în trecut o reacție alergică numită „dermatită alergică de contact” în cazul utilizării Exelon plasture transdermic.

De ce a fost aprobat Rivastigmine 1 A Pharma?

CHMP a concluzionat că Rivastigmine 1 A Pharma are o eficacitate modestă în tratarea simptomelor asociate demenței Alzheimer, deși aceasta reflectă un beneficiu terapeutic important pentru anumiți pacienți. Inițial, comitetul a concluzionat că beneficiile Rivastigmine 1 A Pharma nu sunt mai mari decât riscurile asociate, pentru tratarea demenței asociate bolii Parkinson. Cu toate acestea, după o reexaminare a avizului său, comitetul a concluzionat că eficacitatea modestă a medicamentului ar putea constitui totuși un beneficiu terapeutic în cazul unora dintre acești pacienți.

Prin urmare, comitetul a hotărât că beneficiile Rivastigmine 1 A Pharma sunt mai mari decât riscurile asociate și a recomandat acordarea autorizației de introducere pe piață pentru acest produs.

Alte informații despre Rivastigmine 1 A Pharma

Comisia Europeană a acordat o autorizație de introducere pe piață pentru Rivastigmine 1 A Pharma, valabilă pe întreg teritoriul Uniunii Europene, la 11 decembrie 2009. Această autorizație are la bază autorizația acordată pentru Exelon în 1998 („consimțământ informat”).

EPAR-ul complet pentru Rivastigmine 1 A Pharma este disponibil pe site-ul agenției: ema.europa.eu/Find_medicine/Human_medicines/European_Public_Assessment_Reports. Pentru mai multe informații referitoare la tratamentul cu Rivastigmine 1 A Pharma, citiți prospectul (care face parte, de asemenea, din EPAR) sau adresați-vă medicului sau farmacistului.

Prezentul rezumat a fost actualizat ultima dată în 11-2012.