



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/490275/2018
EMA/H/C/000955

RoActemra (*tocilizumabum*)

Přehled pro přípravek RoActema a proč byl přípravek registrován v EU

Co je RoActemra a k čemu se používá?

RoActemra je léčivý přípravek, který se používá k léčbě:

- dospělých se závažnou revmatoidní artritidou, jež se zhoršuje, a k léčbě pacientů, kteří dosud nebyli léčeni léčivým přípravkem zvaným methotrexát,
- dospělých se středně závažnou až závažnou aktivní revmatoidní artritidou, jejichž předchází léčba chorobu modifikujícími antirevmatiky (DMARD), jako je methotrexát nebo léčivé přípravky známé jako blokátory tumor nekrotizujícího faktoru (TNF), selhala nebo byla špatně snášena,
- dětí ve věku od 2 let s aktivní systémovou juvenilní idiopatickou artritidou, u kterých jiné typy léčby (s protizánětlivými léčivými přípravky zvanými NSAID a kortikosteroidy) neúčinkovaly dostatečně dobře,
- dětí ve věku 2 let s juvenilní idiopatickou polyartritidou, u kterých léčba methotrexátem neúčinkovala dostatečně dobře.

Přípravek RoActemra se u těchto onemocnění používá v kombinaci s methotrexátem, avšak u pacientů, pro něž je methotrexát nevhodný, se může použít i samostatně.

Přípravek RoActemra se rovněž používá k léčbě dospělých s artritidou z obrovských buněk, což je onemocnění, při kterém dochází k otoku tepen především na hlavě.

Přípravek RoActemra může být také používán u dospělých a dětí ve věku od 2 let k léčbě závažného nebo život ohrožujícího syndromu z uvolnění cytokinů (onemocnění, které může vyvolat nauzeu, zvracení, bolest a nízký krevní tlak, CRS). Syndrom z uvolnění cytokinů je vedlejším účinkem určitých druhů léčby nádorových onemocnění a přípravek RoActemra se používá k léčbě tohoto syndromu způsobeného léčivými přípravky na bázi T-lymfocytů upravených chimérickými antigenními receptory (CAR).

Přípravek RoActemra obsahuje léčivou látku tocilizumab.

Jak se přípravek RoActemra používá?

Výdej přípravku RoActemra je vázán na lékařský předpis. Léčbu by měl zahájit lékař, který má zkušenosti s diagnostikou a léčbou daného onemocnění.



Přípravek RoActemra je k dispozici ve formě roztoku k injekčnímu podání pod kůži a ve formě koncentrátu pro přípravu infuzního roztoku (kapání) do žíly. To, jak se přípravek RoActemra podává, jeho dávka a frekvence podávání závisí na onemocnění, k jehož léčbě se používá.

Více informací o používání přípravku RoActemra naleznete v příbalové informaci nebo se obraťte na svého lékaře či lékárníka.

Jak přípravek RoActemra působí?

Léčivá látka v přípravku RoActemra, tocilizumab, je monoklonální protilátka, což je typ bílkoviny, která byla vyvinuta tak, aby rozpoznala konkrétní cíl v těle (zvaný antigen) a navázala se na něj. Tocilizumab se naváže na receptor pro molekulu posla neboli „cytokin“, který se nazývá interleukin-6. Tento posel se podílí na vzniku zánětu a u pacientů s revmatoidní artritidou, systémovou juvenilní idiopatickou artritidou, juvenilní idiopatickou polyartritidou, arteritidou z obrovských buněk a syndromu z uvolnění cytokinů je přítomen ve vysokých hladinách. Tocilizumab zmírňuje zánět a další příznaky těchto onemocnění tím, že brání navázání interleukinu-6 na jeho receptory.

Jaké přínosy přípravku RoActemra byly prokázány v průběhu studií?

Revmatoidní artritida

Pokud jde o těžkou revmatoidní artritidu u pacientů, kteří dosud nebyli léčeni methotrexátem, přípravek RoActemra podávaný ve formě infuze byl zkoumán v jedné hlavní studii, do níž bylo zařazeno 1 162 pacientů. Přípravek RoActemra podávaný samostatně nebo v kombinaci s methotrexátem byl srovnáván s kombinací placebo (léčbou neúčinným přípravkem) a methotrexátu. Po šesti měsících léčby bylo dosaženo remise u 45 % (130 z 290) pacientů (nevykazovali žádné příznaky onemocnění), kteří užívali přípravek RoActemra v kombinaci s methotrexátem, a u 39 % (113 z 292) pacientů, kteří užívali přípravek RoActemra samostatně, v porovnání s 15 % (43 z 287) pacientů, kteří užívali placebo s methotrexátem.

Pokud jde o léčbu středně těžké až těžké revmatoidní artritidy v případech, kdy jiné léčivé přípravky selhaly, přípravek RoActemra podávaný ve formě infuze byl zkoumán v pěti hlavních studiích, do nichž bylo zařazeno celkem více než 4 000 dospělých. Ve třech z těchto studií byl u celkem více než 3 000 pacientů přípravek RoActemra srovnáván s placebem jako přídavná léčba k selhávající léčbě běžnými léčivými přípravky určenými k léčbě revmatoidní artritidy. Z výsledků vyplývá, že pacienti, kteří začali navíc užívat přípravek RoActemra, měli v porovnání s pacienty, kterým bylo do léčby přidáno placebo, přibližně čtyřikrát větší pravděpodobnost reakce na léčbu. V jedné ze studií, do které bylo zařazeno 1 196 pacientů, se také prokázalo, že kombinace přípravku RoActemra a methotrexátu ve srovnání s kombinací placebo a methotrexátu zpomalila poškození kloubů a zlepšila tělesné funkce až po dobu dvou let po ukončení léčby. Ve čtvrté studii, do které bylo zařazeno 498 pacientů s nedostatečnou RoActemra EMA/462803/2016 strana 3/4 reakcí na blokátory tumor nekrotizujícího faktoru, měli pacienti, kteří užívali přípravek RoActemra v kombinaci s methotrexátem, přibližně devětkrát vyšší pravděpodobnost reakce na léčbu ve srovnání s pacienty, kteří užívali placebo. V páté studii, do které bylo zařazeno 673 pacientů, se prokázalo, že pacienti užívatí samotný přípravek RoActemra měli vyšší pravděpodobnost reakce na léčbu než pacienti, kteří užívali samotný methotrexát. Téměř 4 000 pacientů z těchto 5 studií se zúčastnilo i studií zabývajících se dlouhodobými účinky léčby přípravkem RoActemra a výsledky ukázaly, že reakce na léčbu přípravkem RoActemra se udrží po dobu nejméně dvou let.

Přípravek RoActemra podávaný ve formě podkožní injekce byl zkoumán ve dvou studiích, do kterých bylo zařazeno 1 918 pacientů se středně těžkou až těžkou revmatoidní artritidou, u nichž selhala předchozí léčba chorobu modifikujícím antirevmatikem. V první studii byl při léčbě revmatoidní artritidy přípravek

RoActemra účinnější než placebo: po 6 měsících léčby přípravkem RoActemra zareagovalo na tuto léčbu 61 % pacientů v porovnání s 32 %, kterým bylo podáváno placebo. V druhé studii, jež porovnávala přípravek RoActemra podávaný ve formě podkožní injekce s přípravkem RoActemra podávaným ve formě infuze, bylo prokázáno, že přípravek RoActemra aplikovaný injekčně pod kůži byl stejně účinný, pokud jde o dosaženou reakci po 6 měsících léčby.

Juvenilní idiopatická artritida

U systémové juvenilní idiopatické artritidy byl přípravek RoActemra podaný infuzí srovnáván s placebem v jedné hlavní studii zahrnující 112 dětí, u nichž léčba NSAID a kortikosteroidy neúčinkovala dostatečně dobře. V této studii reagovalo na léčbu a po třech měsících již nemělo horečku 85 % (64 z 75) pacientů léčených přípravkem RoActemra ve srovnání s 24 % (9 z 37) pacientů užívajících placebo.

Juvenilní idiopatická polyartritida

V případě juvenilní idiopatické polyartritidy byl přípravek RoActemra podávaný infuzně srovnáván s placebem v jedné hlavní studii zahrnující 166 dětí ve věku od 2 let, které nemohly užívat methotrexát nebo u kterých methotrexát neúčinkoval dostatečně dobře. Pacienti měli možnost v průběhu této studie pokračovat v léčbě methotrexátem. Po čtyřech až šesti měsících léčby se příznaky onemocnění opětovně objevily u 26 % (21 z 82) pacientů užívajících přípravek RoActemra ve srovnání s 48 % (39 z 81) pacientů užívajících placebo.

Arteritida z obrovských buněk

U arteritidy z obrovských buněk byl přípravek RoActemra podávaný injekcí pod kůži účinnější než placebo v jedné hlavní studii zahrnující 251 dospělých. Všichni pacienti byli také léčeni kortikosteroidem, jehož léčba byla přerušena po postupném snižování dávky během 6 nebo 12 měsíců. Rok po zahájení léčby 56 % pacientů léčených přípravkem RoActemra jednou týdně nemělo žádné příznaky ve srovnání se 14 % pacientů, kteří užívali placebo.

Syndrom z uvolnění cytokinů (CRS)

Přípravek RoActemra podávaný formou infuze byl v rámci léčby závažného syndromu z uvolnění cytokinů považován za účinný, a to na základě přezkumu údajů týkajících se 66 pacientů, které toto onemocnění postihlo po podání léčivých přípravků na bázi T-lymfocytů upravených chimérickými antigenními receptory k léčbě nádorového onemocnění krve. Hlavní měřítko účinnosti vycházelo z počtu pacientů, u nichž syndrom z uvolnění cytokinů vymizel do 14 dnů od podání první dávky přípravku RoActemra a kteří nevyžadovali více než dvě dávky přípravku a nepodstoupili žádnou jinou další léčbu než léčbu kortikosteroidy. Z 51 pacientů, které postihl syndrom z uvolnění cytokinů po podání tisagenlecleucelu, tedy léčivého přípravku na bázi T-lymfocytů upravených chimérickými antigenními receptory, jich na léčbu přípravkem RoActemra odpovědělo 39 (76,5 %). Z 15 pacientů, jimž byl podán axicabtagen ciloleucel, jich na léčbu přípravkem RoActemra odpovědělo 8 (53,3 %).

Jaká rizika jsou spojena s přípravkem RoActemra?

Nejčastějšími nežádoucími účinky přípravku RoActemra (zaznamenanými u více než 1 pacienta z 10) jsou infekce horních cest dýchacích (infekce nosu a hrdla), nasofaryngitida (zánět nosu a hrdla), bolest hlavy, hypertenze (vysoký krevní tlak) a abnormální výsledky testů jaterních funkcí. Nejzávažnějšími nežádoucími účinky jsou závažné infekce, komplikace související s divertikulitidou (onemocnění postihující střeva) a reakce přecitlivělosti (alergické reakce). Úplný seznam nežádoucích účinků přípravku RoActemra je uveden v příbalové informaci.

Přípravek RoActemra nesmějí užívat pacienti, kteří trpí závažnou aktivní infekcí. Lékař by měl během léčby pacienta pečlivě sledovat s ohledem na možný výskyt příznaků infekcí a měl by předepisovat přípravek RoActemra s obezřetností u pacientů, kteří trpí opakovanými nebo dlouhotrvajícími infekcemi či onemocněními, jež mohou zvýšit riziko infekcí, jako je divertikulitida nebo cukrovka. Úplný seznam omezení je uveden v příbalové informaci.

Na základě čeho byl přípravek RoActemra registrován v EU?

Studie prokázaly, že přípravek RoActemra je účinný ve zmírňování příznaků několika zánětlivých onemocnění. Evropská agentura pro léčivé přípravky rozhodla, že přínosy přípravku RoActemra převyšují jeho rizika a může tak být registrován v EU.

Jaká opatření jsou uplatňována k zajištění bezpečného a účinného používání přípravku RoActemra?

Společnost, která přípravek RoActemra dodává na trh, musí všem lékařům, u kterých se očekává, že budou tento přípravek předepisovat, poskytnout vzdělávací balíček s důležitými informacemi o bezpečnosti a správném používání přípravku RoActemra. Součástí tohoto balíčku je rovněž informační karta určená pacientům, která obsahuje nejdůležitější informace o bezpečném používání tohoto přípravku.

Do souhrnu údajů o přípravku a příbalové informace byla rovněž zahrnuta doporučení a opatření pro bezpečné a účinné používání přípravku RoActemra, která by měla být dodržována zdravotnickými pracovníky i pacienty.

Jako u všech léčivých přípravků jsou údaje o používání přípravku RoActemra průběžně sledovány. Nežádoucí účinky nahlášené v souvislosti s přípravkem RoActemra jsou pečlivě hodnoceny a jsou učiněna veškerá nezbytná opatření, aby bylo chráněno zdraví pacientů.

Další informace o přípravku RoActemra

Přípravek RoActemra obdržel rozhodnutí o registraci platné v celé EU dne 16. ledna 2009.

Další informace k přípravku RoActemra jsou k dispozici na internetových stránkách agentury na adrese: ema.europa.eu/Find_medicine/Human_medicines/European_Public_Assessment_Reports.

Tento přehled byl naposledy aktualizován v 07-2018.