

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden. Zie rubriek 4.8 voor het rapporteren van bijwerkingen.

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

VYDURA 75 mg lyofilisaat voor oraal gebruik


2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Elk lyofilisaat voor oraal gebruik bevat rimegepant sulfaat, overeenkomend met 75 mg rimegepant.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Lyofilisaat voor oraal gebruik

Het lyofilisaat voor oraal gebruik is wit tot gebroken wit en rond, met een diameter van 14 mm en gegraveerd met het symbool .

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

VYDURA is geïndiceerd voor de

- acute behandeling van migraine met of zonder aura bij volwassenen;
- preventieve behandeling van episodische migraine bij volwassenen die ten minste 4 migraineaanvallen per maand hebben.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Dosering

Acute behandeling van migraine

De aanbevolen dosering is 75 mg rimegepant naar behoefte, eenmaal daags.

Profylaxe van migraine

De aanbevolen dosering is 75 mg rimegepant om de dag.

De maximale dagelijkse dosis is 75 mg rimegepant.

VYDURA kan met of zonder voedsel worden ingenomen.

Gelijktijdig gebruik van geneesmiddelen

Bij gelijktijdige toediening van matige remmers van CYP3A4 of van sterke remmers van P-glycoproteïne moet de inname van een volgende dosis rimegepant binnen 48 uur worden vermeden (zie rubriek 4.5).

Speciale populaties

Ouderen (65 jaar en ouder)

Er is beperkte ervaring met rimegepant bij patiënten van 65 jaar of ouder. Er is geen dosisaanpassing vereist, aangezien de farmacokinetiek van rimegepant niet beïnvloed wordt door de leeftijd (zie rubriek 5.2).

Nierfunctiestoornis

Er is geen dosisaanpassing vereist bij patiënten met een lichte, matige of ernstige nierfunctiestoornis. Een ernstige nierfunctiestoornis resulteerde in een meer dan tweevoudige toename van de ongebonden AUC, maar een toename van minder dan 50% van de totale AUC (zie rubriek 5.2). Bij patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis is voorzichtigheid geboden bij frequent gebruik. Rimegepant is niet onderzocht bij patiënten met eindstadium nierfalen en bij dialysepatiënten. Het gebruik van rimegepant moet worden vermeden bij patiënten met eindstadium nierfalen ($CL_{cr} < 15$ ml/min).

Leverfunctiestoornis

Er is geen dosisaanpassing vereist bij patiënten met een lichte (Child-Pugh A) of matige (Child-Pugh B) leverfunctiestoornis. De plasmaconcentratie (ungebonden AUC) van rimegepant was significant hoger bij proefpersonen met een ernstige (Child-Pugh C) leverfunctiestoornis (zie rubriek 5.2). Het gebruik van rimegepant moet worden vermeden bij patiënten met een ernstige leverfunctiestoornis.

Pediatrische patiënten

De veiligheid en werkzaamheid van VYDURA bij kinderen en adolescenten in de leeftijd tot 18 jaar zijn niet vastgesteld. Er zijn geen gegevens beschikbaar.

Wijze van toediening

VYDURA is voor oraal gebruik.

Het lyofilisaat voor oraal gebruik moet op de tong of onder de tong worden geplaatst. Het valt uiteen in de mond en kan zonder vloeistof worden ingenomen.

Patiënten moet worden geadviseerd de blisterverpakking met droge handen te openen en moeten worden verwezen naar de bijsluiters voor volledige instructies.

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen.

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Bij minder dan 1% van de met rimegepant behandelde patiënten in klinische onderzoeken zijn overgevoeligheidsreacties, waaronder dyspneu en rash, opgetreden (zie rubriek 4.8). Overgevoeligheidsreacties, waaronder ernstige overgevoeligheid, kunnen dagen na toediening optreden. Als er een overgevoeligheidsreactie optreedt, moet de toediening van rimegepant worden stopgezet en een gepaste behandeling worden ingesteld.

VYDURA wordt niet aanbevolen:

- voor gebruik bij patiënten met een ernstige leverfunctiestoornis (zie rubriek 4.2);
- voor gebruik bij patiënten met eindstadium nierfalen ($CL_{cr} < 15$ ml/min) (zie rubriek 4.2);
- voor gelijktijdig gebruik met sterke remmers van CYP3A4 (zie rubriek 4.5);
- voor gelijktijdig gebruik met sterke of matige inductoren van CYP3A4 (zie rubriek 4.5).

Medicatieovergebruikshoofdpijn (MOH)

Overgebruik van geneesmiddelen tegen hoofdpijn kan hoofdpijn verergeren. Als deze situatie zich voordoet of wordt vermoed, moet medisch advies worden ingewonnen en moet de behandeling

worden stopgezet. De diagnose van MOH moet worden vermoed bij patiënten die frequent of dagelijks hoofdpijn hebben ondanks (of als gevolg van) regelmatig gebruik van geneesmiddelen voor acute hoofdpijn.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Rimegepant is een substraat van CYP3A4 en van de effluxtransporteiwitten P-glycoproteïne (P-gp) en borstkankerresistentie-eiwit (*breast cancer resistance protein*, BCRP) (zie rubriek 5.2).

CYP3A4-remmers

Remmers van CYP3A4 verhogen de plasmaconcentratie van rimegepant. Gelijktijdige toediening van rimegepant met sterke CYP3A4-remmers (bijv. claritromycine, itraconazol, ritonavir) wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.4). Gelijktijdige toediening van rimegepant met itraconazol resulteerde in een significante toename van de blootstelling aan rimegepant (4-voudige toename van de AUC en 1,5-voudige toename van de C_{max}).

Gelijktijdige toediening van rimegepant met geneesmiddelen die CYP3A4 matig remmen (bijv. diltiazem, erytromycine, fluconazol) kan de blootstelling aan rimegepant verhogen. Gelijktijdige toediening van rimegepant met fluconazol resulteerde in een toename van de blootstelling aan rimegepant (1,8-voudige toename van de AUC) zonder relevante effecten op de C_{max} . Bij gelijktijdige toediening van matige remmers van CYP3A4 (bijv. fluconazol) moet de inname van een volgende dosis rimegepant binnen 48 uur worden vermeden (zie rubriek 4.2).

CYP3A4-inductoren

Inductoren van CYP3A4 verlagen de plasmaconcentratie van rimegepant. Gelijktijdige toediening van VYDURA met sterke CYP3A4-inductoren (bijv. fenobarbital, rifampicine, sint-janskruid (*Hypericum perforatum*)) of matige CYP3A4-inductoren (bijv. bosentan, efavirenz, modafinil) wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.4). Het effect van CYP3A4-inductie kan blijven aanhouden tot 2 weken na stopzetting van de toediening van de sterke of matige CYP3A4-inductor. Gelijktijdige toediening van rimegepant met rifampicine resulteerde in een significante afname (afname van 80% van de AUC en afname van 64% van de C_{max}) van de blootstelling aan rimegepant, wat kan leiden tot een verlies van werkzaamheid.

Remmers die alleen P-gp en BCRP remmen

Remmers van de effluxtransporteiwitten P-gp en BCRP kunnen de plasmaconcentratie van rimegepant verhogen. Bij gelijktijdige toediening van sterke remmers van P-gp (bijv. ciclosporine, verapamil, kinidine) moet de inname van een volgende dosis VYDURA binnen 48 uur worden vermeden (zie rubriek 4.2). Gelijktijdige toediening van rimegepant met ciclosporine (een sterke remmer van P-gp en BCRP) of met kinidine (een selectieve P-gp-remmer) resulteerde in een significante toename van de blootstelling aan rimegepant van dezelfde orde van grootte (toename van de AUC en de C_{max} met > 50%, maar minder dan tweevoudig).

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Er is een beperkte hoeveelheid gegevens over het gebruik van rimegepant bij zwangere vrouwen. Uit dieronderzoek blijkt dat rimegepant niet embryocide is, en er is geen teratogeen potentieel waargenomen bij klinisch relevante blootstellingen. Na toediening van rimegepant tijdens de zwangerschap werden nadelige effecten op de embryonale/foetale ontwikkeling (verlaagd foetaal lichaamsgewicht en toename van skeletafwijkingen bij ratten) uitsluitend waargenomen bij blootstellingsniveaus die gepaard gingen met maternale toxiciteit (ongeveer 200 maal hoger dan de klinische blootstelling) (zie rubriek 5.3). Uit voorzorg heeft het de voorkeur het gebruik van VYDURA te vermijden tijdens de zwangerschap.

Borstvoeding

In een onderzoek dat in één studiecentrum werd uitgevoerd bij 12 vrouwen die borstvoeding gaven en behandeld werden met een enkelvoudige dosis rimegepant van 75 mg, werden minimale concentraties rimegepant aangetroffen in de moedermelk. Het relatieve percentage van een maternale dosis dat de zuigeling bereikt, is naar schatting minder dan 1%. Er zijn geen gegevens over effecten op de melkproductie. De voordelen van borstvoeding op het gebied van ontwikkeling en gezondheid moeten worden afgewogen tegen de klinische behoefte van de moeder aan VYDURA en de mogelijke bijwerkingen van rimegepant of de effecten van de onderliggende aandoening van de moeder bij de met moedermelk gevoede zuigeling.

Vruchtbaarheid

Uit dieronderzoek is geen klinisch relevante impact op de vrouwelijke of mannelijke vruchtbaarheid gebleken (zie rubriek 5.3).

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

VYDURA heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

Samenvatting van het veiligheidsprofiel

De vaakst voorkomende bijwerking was misselijkheid voor acute behandeling (1,2%) en voor profylaxe van migraine (1,4%). De meeste reacties waren licht of matig van ernst. Overgevoeligheid, waaronder dyspneu en ernstige rash, kwamen voor bij minder dan 1% van de behandelde patiënten.

Lijst van bijwerkingen in tabelvorm

De bijwerkingen zijn gerangschikt naar systeem/orgaanklasse volgens MedDRA in tabel 1. De overeenkomstige frequentiecategorie voor elke geneesmiddelreactie is gebaseerd op de volgende conventie (CIOMS III): zeer vaak ($\geq 1/10$), vaak ($\geq 1/100$, $< 1/10$), soms ($\geq 1/1\ 000$, $< 1/100$), zelden ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$); zeer zelden ($< 1/10\ 000$).

Tabel 1 Lijst van bijwerkingen

Systeem/orgaanklasse	Bijwerking	Frequentie
Acute behandeling		
Immuunsysteemaandoeningen	Overgevoeligheid, waaronder dyspneu en ernstige rash	Soms
Maagdarmstelselaandoeningen	Misselijkheid	Vaak
Profylaxe		
Maagdarmstelselaandoeningen	Misselijkheid	Vaak

Veiligheid op lange termijn

De veiligheid van rimegepant op lange termijn is beoordeeld in twee open-label extensies van 1 jaar; 1 662 patiënten kregen rimegepant gedurende ten minste 6 maanden en 740 kregen rimegepant gedurende 12 maanden voor een acute of profylactische behandeling.

Beschrijving van geselecteerde bijwerkingen

Overgevoeligheidsreacties

Overgevoeligheid, waaronder dyspneu en ernstige rash, kwam voor bij minder dan 1% van de behandelde patiënten in klinische onderzoeken. Overgevoeligheidsreacties kunnen dagen na toediening optreden en vertraagde ernstige overgevoeligheid is opgetreden.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V.

4.9 Overdosering

Er is beperkte klinische ervaring met overdosering van rimegepant. Er zijn geen symptomen van overdosering gemeld. De behandeling van een overdosering van rimegepant moet bestaan uit algemene ondersteunende maatregelen, waaronder controle van de vitale functies en observatie van de klinische toestand van de patiënt. Er is geen specifiek antidotum beschikbaar voor de behandeling van een overdosering van rimegepant. Gezien de hoge eiwitbinding in het serum, is het onwaarschijnlijk dat rimegepant in belangrijke mate wordt verwijderd door dialyse.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: analgetica, CGRP-antagonisten (antagonisten van calcitoninegengerelateerd peptide), ATC-code: N02CD06

Werkingsmechanisme

Rimegepant bindt zich selectief en met een hoge affiniteit aan de humane CGRP-receptor en heft de werking van de CGRP-receptor op.

Het verband tussen de farmacodynamische activiteit en het (de) mechanisme(n) waarmee rimegepant zijn klinische effecten uitoefent, is niet bekend.

Klinische werkzaamheid: acute behandeling

De werkzaamheid van VYDURA voor de acute behandeling van migraine met en zonder aura bij volwassenen is onderzocht in drie gerandomiseerde, dubbelblinde, placebogecontroleerde onderzoeken (onderzoek 1-3). De patiënten kregen de instructie om migraine met hoofdpijn van matige tot ernstige intensiteit te behandelen. Noodmedicatie (d.w.z. NSAID's, paracetamol en/of een anti-emeticum) werd 2 uur na de initiële behandeling toegestaan. Andere vormen van noodmedicatie, zoals triptanen, werden niet toegestaan binnen 48 uur na de initiële behandeling. In de uitgangssituatie gebruikte ongeveer 14% van de patiënten preventieve medicatie voor migraine. Geen enkele patiënt in onderzoek 1 gebruikte gelijktijdig preventieve medicatie die inwerkt op de metabole route van het calcitoninegengerelateerd peptide.

De primaire werkzaamheidsanalyses werden uitgevoerd bij patiënten die een migraine met matige tot ernstige pijn hadden behandeld. Vrijheid van pijn werd gedefinieerd als een vermindering van matige of ernstige hoofdpijn tot geen hoofdpijn, en vrijheid van het meest hinderlijke symptoom (*most bothersome symptom*, MBS) werd gedefinieerd als de afwezigheid van het door de patiënt vastgestelde MBS (d.w.z. fotofobie, fonofobie of misselijkheid). Bij de patiënten die een MBS selecteerden, was het meest geselecteerde symptoom fotofobie (54%), gevolgd door misselijkheid (28%) en fonofobie (15%).

In onderzoek 1 was het percentage patiënten die 2 uur na een enkelvoudige dosis vrijheid van hoofdpijn en vrijheid van MBS bereikten, statistisch significant groter bij patiënten die VYDURA kregen in vergelijking met diegenen die een placebo kregen (tabel 2). Bovendien werden er statistisch significante effecten van VYDURA ten opzichte van placebo aangetoond voor de aanvullende

werkzaamheidseindpunten van pijnverlichting na 2 uur, duurzame vrijheid van pijn vanaf 2 tot 48 uur na de behandeling, gebruik van noodmedicatie binnen 24 uur na de behandeling, en het vermogen om 2 uur na toediening normaal te functioneren. Pijnverlichting werd gedefinieerd als een vermindering van migrainepijn van een matige of ernstige intensiteit tot een lichte intensiteit of geen pijn. Dubbelblinde, placebogecontroleerde hoofdonderzoeken 2 en 3 waarin een enkele aanval werd onderzocht, werden uitgevoerd bij patiënten met migraine die één dosis biologisch equivalent van 75 mg rimegepant kregen.

Tabel 2: Werkzaamheidseindpunten voor migraine voor onderzoeken naar acute behandeling

	Onderzoek 1		Onderzoek 2		Onderzoek 3	
	VYDURA 75 mg	Placebo	Rimegepant 75 mg	Placebo	Rimegepant 75 mg	Placebo
Pijnvrij na 2 uur						
n/N*	142/669	74/682	105/537	64/535	104/543	77/541
% responders	21,2	10,9	19,6	12,0	19,2	14,2
Verskil t.o.v. placebo (%)	10,3		7,6		4,9	
p-waarde		< 0,0001 ^a		0,0006 ^a		0,0298 ^a
MBS-vrij na 2 uur						
n/N*	235/669	183/682	202/537	135/535	199/543	150/541
% responders	35,1	26,8	37,6	25,2	36,6	27,7
Verskil t.o.v. placebo (%)	8,3		12,4		8,9	
p-waarde		0,0009 ^a		< 0,0001 ^a		0,0016 ^a
Pijnverlichting na 2 uur						
n/N*	397/669	295/682	312/537	229/535	304/543	247/541
% responders	59,3	43,3	58,1	42,8	56,0	45,7
Verskil t.o.v. placebo (%)	16,1		15,3		10,3	
p-waarde		< 0,0001 ^a		< 0,0001 ^a		0,0006 ^a
Duurzame vrijheid van pijn vanaf 2 tot 48 uur						
n/N*	90/669	37/682	53/537	32/535	63/543	39/541
% responders	13,5	5,4	9,9	6,0	11,6	7,2
Verskil t.o.v. placebo (%)	8,0		3,9		4,4	
p-waarde		< 0,0001 ^a		0,0181 ^b		0,0130 ^b

*n=aantal responders/N=aantal patiënten in die behandelingsgroep

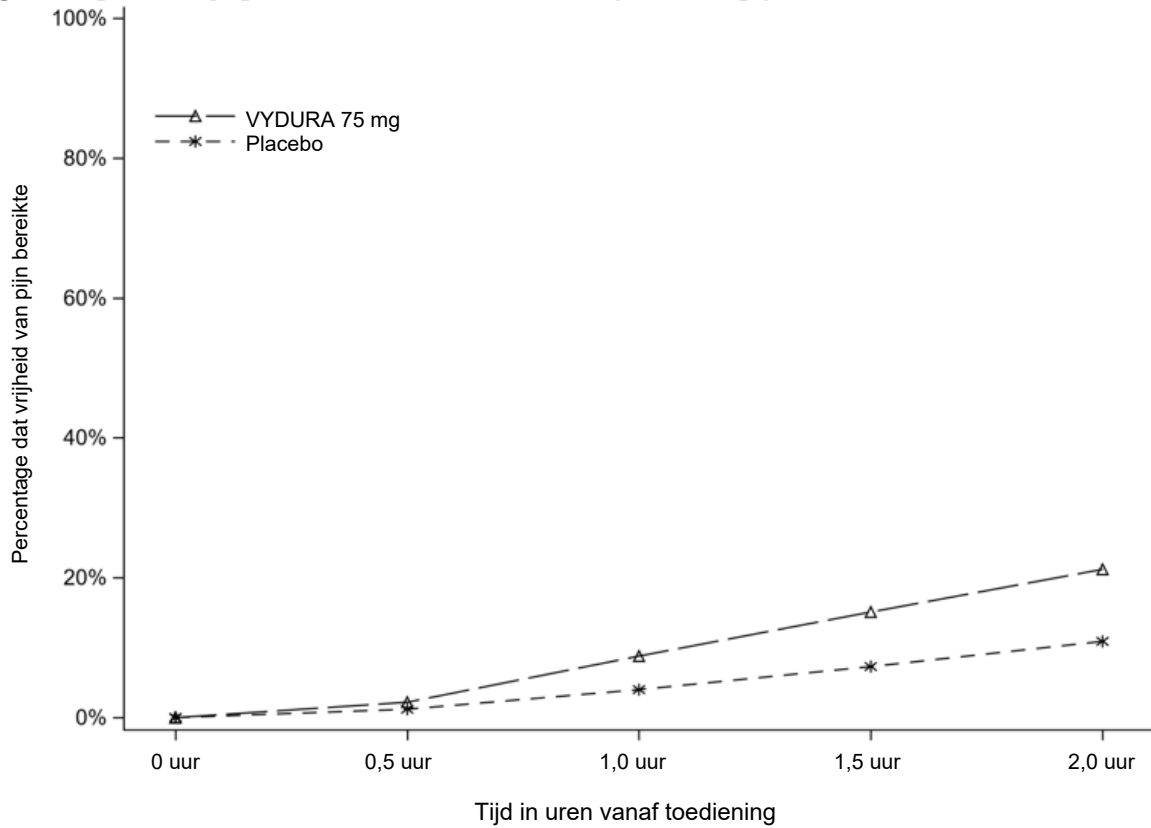
^a Significante p-waarde voor hiërarchische analyse

^b Nominale p-waarde voor hiërarchische analyse

MBS: meest hinderlijke symptoom (*most bothersome symptom*)

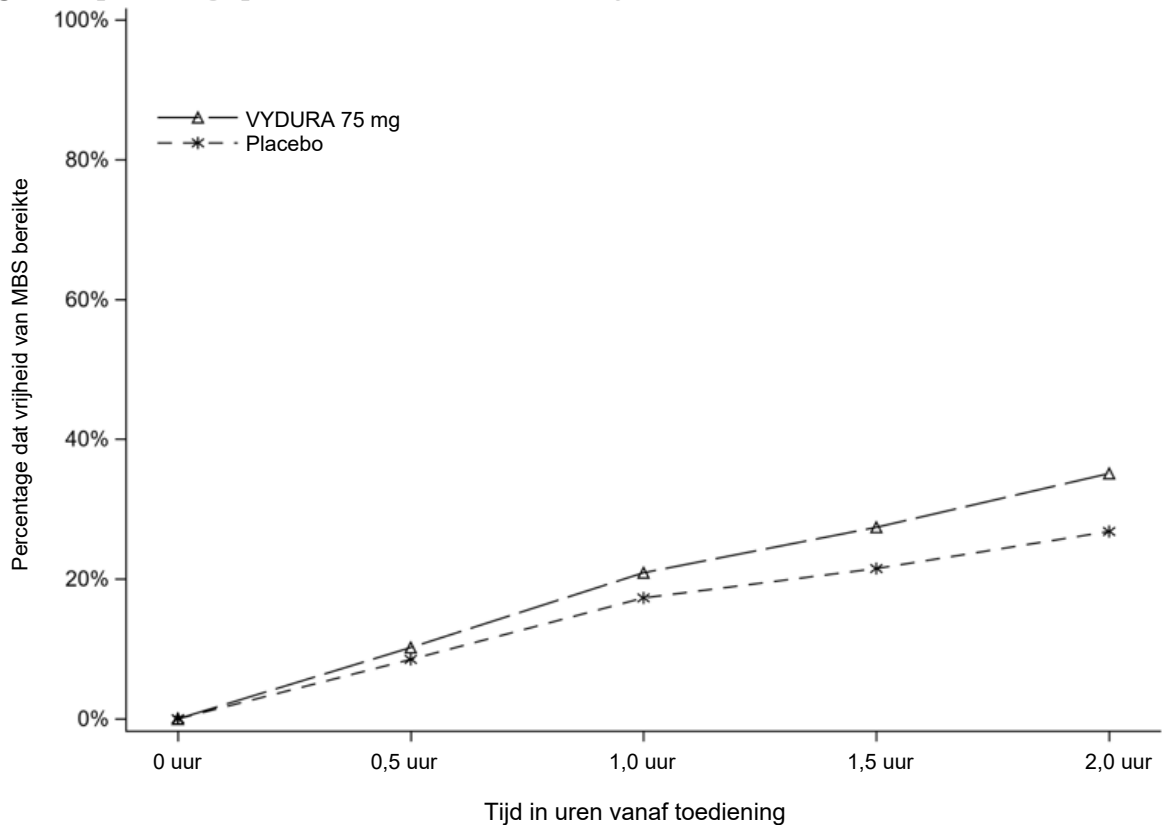
Figuur 1 toont het percentage patiënten die binnen 2 uur na de behandeling vrijheid van migrainepijn bereikten in onderzoek 1.

Figuur 1: percentage patiënten die binnen 2 uur vrijheid van pijn bereikten in onderzoek 1



Figuur 2 toont het percentage patiënten die binnen 2 uur vrijheid van MBS bereikten in onderzoek 1.

Figuur 2: percentage patiënten die binnen 2 uur vrijheid van MBS bereikten in onderzoek 1



De incidentie van fotofobie en fonofobie 2 uur na toediening van 75 mg VYDURA was lager dan na toediening van placebo in de 3 onderzoeken.

Klinische werkzaamheid: profylaxe

De werkzaamheid van rimegepant als profylactische behandeling van migraine is beoordeeld in een gerandomiseerd, dubbelblind, placebogecontroleerd onderzoek (onderzoek 4).

In onderzoek 4 werden mannelijke en vrouwelijke volwassenen geïncludeerd met een voorgeschiedenis van migraine van ten minste 1 jaar (met of zonder aura). De patiënten hadden een voorgeschiedenis van 4 tot 18 migraineaanvallen met pijn van matige tot ernstige intensiteit per periode van 4 weken in de 12 weken voorafgaand aan het screeningsbezoek. De patiënten hadden gemiddeld 10,9 hoofdpijndagen ervaren gedurende de observatieperiode van 28 dagen, waaronder gemiddeld 10,2 migrainedagen, voorafgaand aan de randomisatie voor het onderzoek. In dit onderzoek werden de patiënten gerandomiseerd naar behandeling met hetzij 75 mg rimegepant (N=373) hetzij placebo (N=374) gedurende maximaal 12 weken. De patiënten kregen de instructie om de toegewezen behandeling eenmaal om de dag (EOD) in te nemen gedurende de behandelingsperiode van 12 weken. De patiënten mochten andere acute behandelingen voor migraine (bijv. triptanen, NSAID's, paracetamol, anti-emetica) naar behoefte gebruiken. In de uitgangssituatie gebruikte ongeveer 22% van de patiënten preventieve medicatie voor migraine. De patiënten kregen de mogelijkheid om de behandeling gedurende nog eens 12 maanden voort te zetten in een open-label extensieonderzoek.

Het primaire werkzaamheidseindpunt in onderzoek 4 was de verandering ten opzichte van de uitgangssituatie in het gemiddelde aantal maandelijkse migrainedagen (MMD's) gedurende week 9 tot en met 12 van de dubbelblinde behandelingsfase. De secundaire eindpunten omvatten het bereiken van een vermindering van $\geq 50\%$ van maandelijkse matige of ernstige migrainedagen.

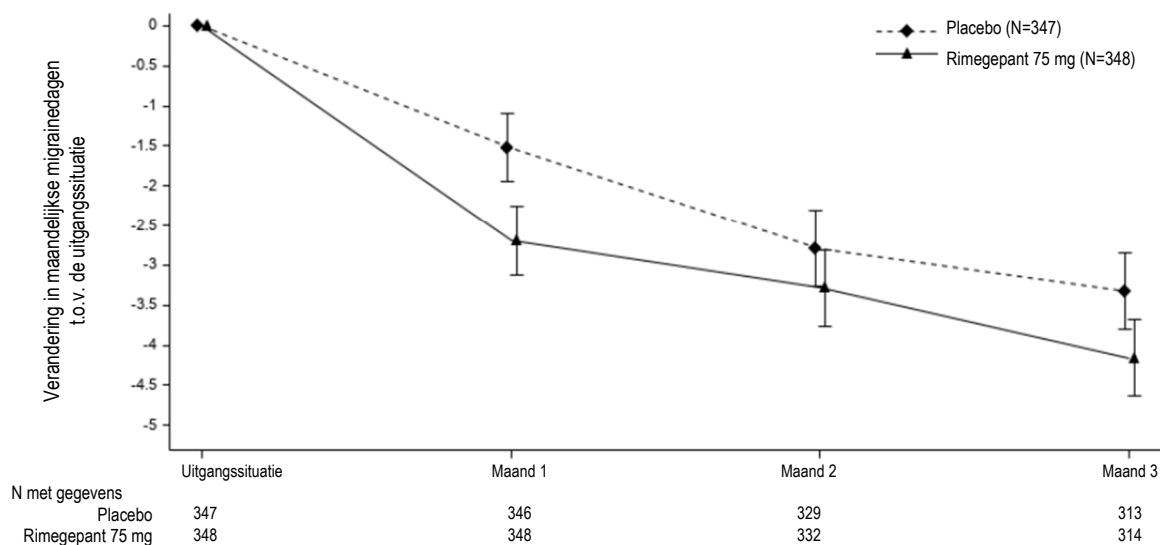
Toediening van 75 mg rimegepant EOD bleek statistisch significante verbeteringen op te leveren voor de belangrijkste werkzaamheidseindpunten ten opzichte van placebo, zoals wordt samengevat in tabel 3 en grafisch weergegeven in figuur 3.

Tabel 3: Belangrijkste werkzaamheidseindpunten in onderzoek 4

	Rimegepant 75 mg EOD	Placebo EOD
Maandelijkse migrainedagen (MMD's) in week 9 t/m 12	N=348	N=347
Verandering t.o.v. de uitgangssituatie	-4,3	-3,5
Verandering t.o.v. placebo	-0,8	
p-waarde	0,010 ^a	
Vermindering van $\geq 50\%$ van matige of ernstige MMD's in week 9 t/m 12	N=348	N=347
% responders	49,1	41,5
Verskil t.o.v. placebo	7,6	
p-waarde	0,044 ^a	

^a Significante p-waarde voor hiërarchische analyse

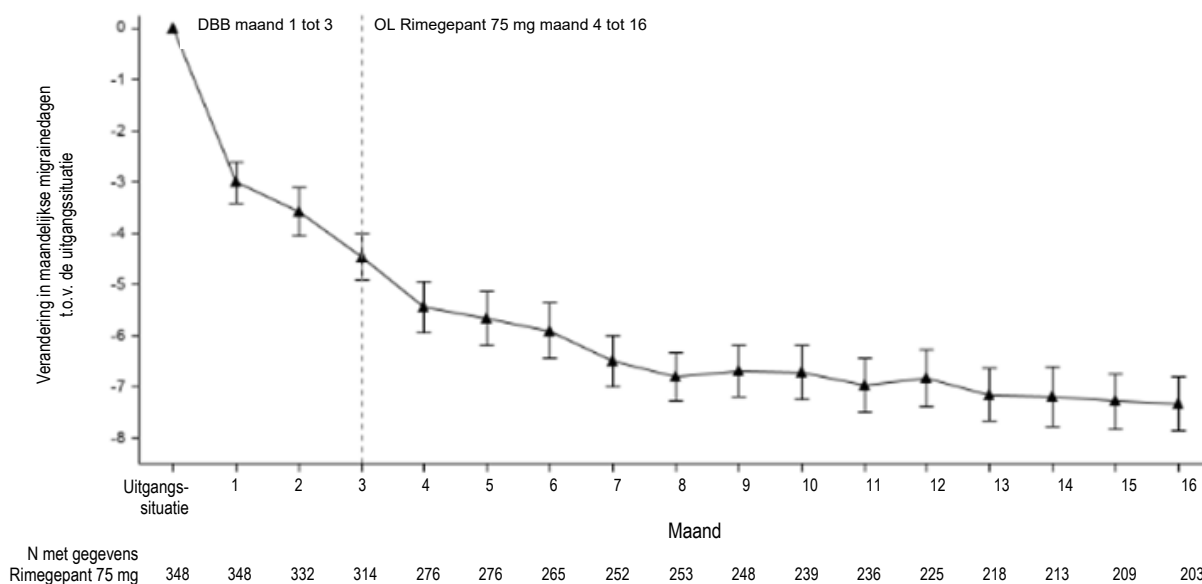
Figuur 3: verandering in maandelijkse migrainedagen t.o.v. de uitgangssituatie in onderzoek 4



Langdurige werkzaamheid

De patiënten die deelnamen aan onderzoek 4 kregen de mogelijkheid om de behandeling gedurende nog eens 12 maanden voort te zetten in een open-label extensieonderzoek. De werkzaamheid bleef gedurende maximaal 1 jaar behouden in een open-label extensie van het onderzoek waarin patiënten 75 mg rimegepant kregen om de dag én naar behoefte op niet-geplande toedieningsdagen (figuur 4). Een groep van 203 patiënten die waren toegewezen aan behandeling met rimegepant voltooiden de volledige behandelingsperiode van 16 maanden. Bij deze patiënten was de totale gemiddelde vermindering van het aantal MMD's ten opzichte van de uitgangssituatie gemiddeld 6,2 dagen gedurende de hele behandelingsperiode van 16 maanden.

Figuur 4: Longitudinale grafiek van de verandering in het gemiddelde aantal maandelijkse migrainedagen (MMD's) vanaf de observatieperiode in de loop van de tijd tijdens de dubbelblinde behandeling (DBB, maand 1 tot 3) en tijdens de behandeling met open-label rimegepant (OL, maand 4 tot 16)



Pediatrische patiënten

Het Europees Geneesmiddelenbureau heeft besloten af te zien van de verplichting voor de fabrikant om de resultaten in te dienen van onderzoek met VYDURA in alle subgroepen van pediatrische

patiënten voor de profylactische behandeling van migrainehoofdpijn (zie rubriek 4.2 voor informatie over pediatrisch gebruik).

Het Europees Geneesmiddelenbureau heeft besloten tot uitstel van de verplichting voor de fabrikant om de resultaten in te dienen van onderzoek met VYDURA in een of meerdere subgroepen van pediatrische patiënten voor de acute behandeling van migraine (zie rubriek 4.2 voor informatie over pediatrisch gebruik).

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Absorptie

Na orale toediening wordt rimegepant geabsorbeerd, waarbij de maximale concentratie na 1,5 uur wordt bereikt. Na een suprathérapeutische dosis van 300 mg was de absolute orale biologische beschikbaarheid van rimegepant ongeveer 64%.

Invloed van voedsel

Na toediening van rimegepant in gevoede toestand na een vetrijke of vetarme maaltijd was de T_{max} met 1 tot 1,5 uur vertraagd. Een vetrijke maaltijd verminderde de C_{max} met 42 tot 53% en de AUC met 32 tot 38%. Een vetarme maaltijd verminderde de C_{max} met 36% en de AUC met 28%. In onderzoeken naar de klinische veiligheid en werkzaamheid werd rimegepant toegediend zonder rekening te houden met voedsel.

Distributie

Het distributievolume van rimegepant in de evenwichtstoestand is 120 l. Rimegepant bindt zich voor ongeveer 96% aan plasma-eiwitten.

Biotransformatie

Rimegepant wordt voornamelijk gemetaboliseerd door CYP3A4 en in mindere mate door CYP2C9. Rimegepant is de primaire vorm (~77%), waarbij geen belangrijke metabolieten (d.w.z. > 10%) worden aangetroffen in het plasma.

Uit *in-vitro*-onderzoek blijkt dat rimegepant geen remmer is van CYP1A2, -2B6, -2C9, -2C19, -2D6, of UGT1A1 bij klinisch relevante concentraties. Rimegepant is echter een zwakke remmer van CYP3A4, met een tijdsafhankelijke remming. Rimegepant is geen inductor van CYP1A2, CYP2B6 of CYP3A4 bij klinisch relevante concentraties.

Eliminatie

De eliminatiehalfwaardetijd van rimegepant is ongeveer 11 uur bij gezonde proefpersonen. Na orale toediening van [^{14}C]-rimegepant aan gezonde, mannelijke proefpersonen werd 78% van de totale radioactiviteit aangetroffen in de feces en 24% in de urine. Onveranderd rimegepant is het belangrijkste ongebonden bestanddeel dat wordt uitgescheiden in de feces (42%) en in de urine (51%).

Transporteiwitten

In-vitro is rimegepant een substraat van de effluxtransporteiwitten P-gp en BCRP. Remmers van de effluxtransporteiwitten P-gp en BCRP kunnen de plasmaconcentratie van rimegepant verhogen (zie rubriek 4.5).

Rimegepant is geen substraat van OATP1B1 en OATP1B3. Gezien de lage renale klaring wordt rimegepant niet beschouwd als een substraat van OAT1, OAT3, OCT2, MATE1 of MATE2-K.

Rimegepant is geen remmer van P-gp, BCRP, OAT1 of MATE2-K bij klinisch relevante concentraties. Het is een zwakke remmer van OATP1B1 en OAT3.

Rimegepant is een remmer van OATP1B3, OCT2 en MATE1. Gelijktijdige toediening van rimegepant met metformine, een substraat van het transporteiwit MATE1, resulteerde niet in een klinisch relevante impact op de farmacokinetiek van metformine of op het glucosegebruik. Er worden geen klinische geneesmiddelinteracties verwacht voor rimegepant met OATP1B3 of OCT2 bij klinisch relevante concentraties.

Lineariteit/non-lineariteit

Na een enkele orale toediening vertoont rimegepant een toename van de blootstelling die groter dan dosisproportioneel is en die verband lijkt te houden met een dosisafhankelijke toename van de biologische beschikbaarheid.

Leeftijd, geslacht, gewicht, ras, etniciteit

Er zijn geen klinisch significante verschillen waargenomen in de farmacokinetiek van rimegepant op basis van leeftijd, geslacht, ras/etniciteit, lichaamsgewicht, migrainestatus of CYP2C9-genotype.

Nierfunctiestoornis

In een specifiek klinisch onderzoek waarin de farmacokinetiek van rimegepant bij proefpersonen met een lichte (geschatte creatinineklaring [CLcr] 60-89 ml/min), matige (CLcr 30-59 ml/min) of ernstige (CLcr 15-29 ml/min) nierfunctiestoornis vergeleken werd met de farmacokinetiek bij normale proefpersonen (gezonde samengestelde controlegroep), werd na een enkelvoudige dosis van 75 mg een toename van de totale blootstelling aan rimegepant waargenomen van minder dan 50%. De ongebonden AUC van rimegepant was 2,57 maal hoger bij proefpersonen met een ernstige nierfunctiestoornis. VYDURA is niet onderzocht bij patiënten met eindstadium nierfalen (CLcr < 15 ml/min).

Leverfunctiestoornis

In een specifiek klinisch onderzoek waarin de farmacokinetiek van rimegepant bij proefpersonen met een lichte, matige of ernstige leverfunctiestoornis vergeleken werd met de farmacokinetiek bij normale proefpersonen (gezonde gematchte controlegroep), was de blootstelling aan rimegepant (ungebonden AUC) na een enkelvoudige dosis van 75 mg 3,89 maal hoger bij proefpersonen met een ernstige leverfunctiestoornis (Child-Pugh-klasse C). Er waren geen klinisch betekenisvolle verschillen in de blootstelling van rimegepant bij proefpersonen met een lichte (Child-Pugh-klasse A) of een matige (Child-Pugh-klasse B) leverfunctiestoornis ten opzichte van proefpersonen met een normale leverfunctie.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Niet-klinische gegevens duiden niet op een speciaal risico van rimegepant voor mensen. Deze gegevens zijn afkomstig van conventioneel onderzoek op het gebied van veiligheidsfarmacologie, toxiciteit bij herhaalde dosering, genotoxiciteit, fototoxiciteit, reproductie of ontwikkeling, of carcinogeen potentieel.

Aan rimegepant gerelateerde effecten na hogere doses in onderzoeken naar herhaalde dosering omvatten hepatische lipidose bij muizen en ratten, intravasculaire hemolyse bij ratten en apen en emesis bij apen. Deze bevindingen werden uitsluitend waargenomen na blootstelling die geacht wordt beduidend hoger te liggen dan het maximale niveau waaraan de mens wordt blootgesteld, zodat deze weinig relevant zijn voor klinische doeleinden (≥ 12 maal hoger [muizen] en ≥ 49 maal hoger [ratten] voor hepatische lipidose, ≥ 95 maal hoger [ratten] en ≥ 9 maal hoger [apen] voor intravasculaire hemolyse, en ≥ 37 maal hoger voor emesis [apen]).

In een onderzoek naar de vruchtbaarheid bij ratten werden aan rimegepant gerelateerde effecten uitsluitend waargenomen na de hoge dosis van 150 mg/kg/dag (verminderde vruchtbaarheid en toename van verlies van de vrucht vóór innesteling), die maternale toxiciteit veroorzaakte bij een

systemische blootstelling die ≥ 95 maal hoger lag dan het maximale niveau waaraan de mens wordt blootgesteld. Orale toediening van rimegepant tijdens de organogenese resulteerde in foetale effecten bij ratten, maar niet bij konijnen. Bij ratten werden een lager foetaal lichaamsgewicht en een verhoogde incidentie van foetale afwijkingen uitsluitend waargenomen na de hoogste dosis van 300 mg/kg/dag, die maternale toxiciteit veroorzaakte bij een blootstelling die ongeveer 200 maal hoger lag dan het maximale niveau waaraan de mens wordt blootgesteld. Bovendien had rimegepant geen effect op de pre- en postnatale ontwikkeling bij ratten na doses van maximaal 60 mg/kg/dag (≥ 24 maal hoger dan het maximale niveau waaraan de mens wordt blootgesteld) of op de groei, de ontwikkeling of de reproductieprestatie van jonge ratten na doses van maximaal 45 mg/kg/dag (≥ 14 maal het maximale niveau waaraan de mens wordt blootgesteld).

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

gelatine
mannitol (E 421)
muntsmaak
sucralose

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Niet van toepassing.

6.3 Houdbaarheid

4 jaar

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren beneden 30 °C.
Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Eenheidsblisterverpakking vervaardigd van polyvinylchloride (PVC), georiënteerd polyamide (OPA) en aluminiumfolie en afgesloten met een aftrekbare aluminiumfolie.

Verpakkingsgrootten:

Eenheidsdosis 2 x 1 lyofilisaat voor oraal gebruik.
Eenheidsdosis 8 x 1 lyofilisaat voor oraal gebruik.
Eenheidsdosis 16 x 1 lyofilisaat voor oraal gebruik.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Geen bijzondere vereisten voor verwijdering.

Al het ongebruikte geneesmiddel of afvalmateriaal dient te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Brussel
België

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/1/22/1645/001
EU/1/22/1645/002
EU/1/22/1645/003

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 25 april 2022

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau <http://www.ema.europa.eu>.

BIJLAGE II

- A. FABRIKANT(EN) VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**
- B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK**
- C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN**
- D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL**

A. FABRIKANT(EN) VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE

Naam en adres van de fabrikant(en) verantwoordelijk voor vrijgifte

HiTech Health Limited
5-7 Main Street
Blackrock
Co. Dublin
A94 R5Y4
Ierland

Millmount Healthcare Limited
Block-7, City North Business Campus
Stamullen
Co. Meath
K32 YD60
Ierland

In de gedrukte bijsluiter van het geneesmiddel moeten de naam en het adres van de fabrikant die verantwoordelijk is voor vrijgifte van de desbetreffende batch zijn opgenomen.

B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK

Aan medisch voorschrift onderworpen geneesmiddel.

C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN

• Periodieke veiligheidsverslagen

De vereisten voor de indiening van periodieke veiligheidsverslagen voor dit geneesmiddel worden vermeld in de lijst met Europese referentiedata (EURD-lijst), waarin voorzien wordt in artikel 107c, onder punt 7 van Richtlijn 2001/83/EG en eventuele hierop volgende aanpassingen gepubliceerd op het Europese webportaal voor geneesmiddelen.

De vergunninghouder zal het eerste periodieke veiligheidsverslag voor dit geneesmiddel binnen 6 maanden na toekenning van de vergunning indienen.

D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

• Risk Management Plan (RMP)

De vergunninghouder voert de verplichte onderzoeken en maatregelen uit ten behoeve van de geneesmiddelenbewaking, zoals uitgewerkt in het overeengekomen RMP en weergegeven in module 1.8.2 van de handelsvergunning, en in eventuele daaropvolgende overeengekomen RMP-aanpassingen.

Een aanpassing van het RMP wordt ingediend:

- op verzoek van het Europees Geneesmiddelenbureau;
- steeds wanneer het risicomanagementsysteem gewijzigd wordt, met name als gevolg van het beschikbaar komen van nieuwe informatie die kan leiden tot een belangrijke wijziging van de

bestaande verhouding tussen de voordelen en risico's of nadat een belangrijke mijlpaal (voor geneesmiddelenbewaking of voor beperking van de risico's tot een minimum) is bereikt.

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

DOOS / 75 MG

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Vydura 75 mg lyofilisaat voor oraal gebruik
rimegepant

2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF(FEN)

Elk lyofilisaat voor oraal gebruik bevat rimegepant sulfaat, overeenkomend met 75 mg rimegepant.

3. LIJST VAN HULPSTOFFEN

4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD

2 x 1 lyofilisaat voor oraal gebruik
8 x 1 lyofilisaat voor oraal gebruik
16 x 1 lyofilisaat voor oraal gebruik

5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Voor oraal gebruik.

Gebruik droge handen, trek de folie aan de achterkant van één blisterverpakking open en neem het lyofilisaat voor oraal gebruik voorzichtig uit de verpakking. **Druk het lyofilisaat voor oraal gebruik niet door de folie.** Plaats het onmiddellijk onder of op de tong, waar het in enkele seconden zal oplossen. Er is geen drank of water nodig.
Lees voor het gebruik de bijsluiter.

6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIENT TE WORDEN GEHOUDEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

9. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR DE BEWARING

Bewaren beneden 30 °C.
Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.

10. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)

11. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Brussel
België

12. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/1/22/1645/001 (verpakking met 2 stuks)
EU/1/22/1645/002 (verpakking met 8 stuks)
EU/1/22/1645/003 (verpakking met 16 stuks)

13. PARTIJNUMMER

Lot

14. ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING

15. INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK

16. INFORMATIE IN BRAILLE

VYDURA 75 mg

17. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - 2D MATRIXCODE

<2D matrixcode met het unieke identificatiekenmerk.>

18. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS

PC
SN
NN

GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP BLISTERVERPAKKINGEN OF STRIPS MOETEN WORDEN VERMELD

BLISTERVERPAKKINGEN / 75 MG

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Vydura 75 mg lyofilisaat voor oraal gebruik
rimegepant

2. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Pfizer (logo)

3. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP

4. PARTIJNUMMER

Lot

5. OVERIGE

Verwijderen

B. BIJSLUITER

Bijsluiter: informatie voor de patiënt

VYDURA 75 mg lyofilisaat voor oraal gebruik rimegepant

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. U kunt hieraan bijdragen door melding te maken van alle bijwerkingen die u eventueel zou ervaren. Aan het einde van rubriek 4 leest u hoe u dat kunt doen.

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is VYDURA en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is VYDURA en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

VYDURA bevat de werkzame stof rimegepant, die de werking van een stof in het lichaam met de naam calcitoninegenerelateerd peptide (CGRP) stopt. Mensen met migraine kunnen een verhoogd gehalte aan CGRP hebben. Rimegepant hecht zich aan de receptor voor CGRP, waardoor CGRP zich minder goed kan hechten aan de receptor. Dit vermindert de werking van CGRP en heeft twee effecten:

- 1) het kan een actieve migraineaanval stoppen, en
- 2) het kan het aantal migraineaanvallen verminderen wanneer het preventief wordt ingenomen.

VYDURA wordt gebruikt voor de behandeling en het voorkomen van migraineaanvallen bij volwassenen.

2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt, als één van de volgende zaken van toepassing is op u:

- U heeft ernstige problemen met uw lever;
- Uw nieren werken minder goed of u heeft nierdialyse nodig

Stop met het innemen van dit middel en neem onmiddellijk contact op met uw arts als u tijdens de behandeling met VYDURA:

- klachten van een allergische reactie krijgt, zoals moeite met ademen of erge huiduitslag. Deze klachten kunnen meerdere dagen na inname optreden.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

VYDURA mag niet worden gegeven aan kinderen en jongeren tot 18 jaar omdat het nog niet onderzocht is in deze leeftijdscategorie.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast VYDURA nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Sommige geneesmiddelen kunnen namelijk invloed hebben op de manier waarop VYDURA werkt of VYDURA kan invloed hebben op hoe andere geneesmiddelen werken.

Hierna volgt een lijst met voorbeelden van geneesmiddelen waarvan het gebruik moet worden vermeden tijdens het gebruik van VYDURA:

- itraconazol en claritromycine (geneesmiddelen die worden gebruikt voor de behandeling van schimmel- en bacteriële infecties);
- ritonavir en efavirenz (geneesmiddelen voor de behandeling van hiv-infecties);
- bosentan (een geneesmiddel dat wordt gebruikt voor de behandeling van hoge bloeddruk);
- sint-janskruid (een kruidengeneesmiddel dat wordt gebruikt voor de behandeling van depressie);
- fenobarbital (een geneesmiddel dat wordt gebruikt voor de behandeling van epilepsie);
- rifampicine (een geneesmiddel dat wordt gebruikt voor de behandeling van tuberculose);
- modafinil (een geneesmiddel dat wordt gebruikt voor de behandeling van narcolepsie).

Neem VYDURA niet vaker dan eenmaal om de 48 uur in met:

- fluconazol en erytromycine (geneesmiddelen die worden gebruikt voor de behandeling van schimmel- of bacteriële infecties);
- diltiazem, kinidine en verapamil (geneesmiddelen die worden gebruikt voor de behandeling van een afwijkend hartritme, pijn op de borst (angina pectoris) of hoge bloeddruk);
- ciclosporine (een geneesmiddel dat wordt gebruikt om orgaanafstoting na een orgaantransplantatie te voorkomen).

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn of wilt u zwanger worden? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt. Het heeft de voorkeur het gebruik van VYDURA te vermijden tijdens de zwangerschap aangezien de effecten van dit geneesmiddel bij zwangere vrouwen niet bekend zijn.

Geeft u borstvoeding of wilt u borstvoeding geven? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt. U moet samen met uw arts beslissen of u VYDURA gaat gebruiken tijdens de borstvoeding.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Verwacht wordt dat VYDURA geen invloed heeft op uw rijvaardigheid of op uw vermogen om machines te gebruiken.

3. Hoe neemt u dit middel in?

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Hoeveel neemt u in?

Om migraine te voorkomen, is de aanbevolen dosering één lyofilisaat voor oraal gebruik (75 mg rimegepant) om de andere dag.

Voor de behandeling van een migraineaanval nadat deze is begonnen, is de aanbevolen dosering één lyofilisaat voor oraal gebruik (75 mg rimegepant) naar behoefte, niet vaker dan eenmaal per dag.

De maximale dagelijkse dosis is één lyofilisaat voor oraal gebruik (75 mg rimegepant) per dag.

Hoe neemt u dit middel in?

VYDURA is voor oraal gebruik.

Het lyofilisaat voor oraal gebruik kan met of zonder voedsel of water worden ingenomen.

Instructies:



Gebruik droge handen bij het openen van de verpakking. Trek de folie aan de achterkant van één blisterverpakking open en neem het lyofilisaat voor oraal gebruik voorzichtig uit de verpakking. Druk het lyofilisaat voor oraal gebruik **niet** door de folie.



Neem het lyofilisaat voor oraal gebruik na het openen meteen uit de blisterverpakking en plaats het op of onder de tong, waar het zal oplossen. Er is geen drank of water nodig.
Bewaar het lyofilisaat voor oraal gebruik niet buiten de blisterverpakking voor toekomstig gebruik.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Neem onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker of ga onmiddellijk naar een ziekenhuis. Neem de verpakking van het geneesmiddel en deze bijsluiter met u mee.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Als u dit middel inneemt om migraine te voorkomen en u een dosis bent vergeten, moet u de volgende dosis gewoon op het gebruikelijke tijdstip innemen. Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Stop onmiddellijk met het gebruik van VYDURA en neem meteen contact op met uw arts als u tekenen van een allergische reactie krijgt, zoals ernstige huiduitslag of kortademigheid. Bij gebruik van VYDURA komen allergische reacties soms voor (komt voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers).

Een bijwerking die vaak voorkomt (komt voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers) is misselijkheid.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in [aanhangsel V](#). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos en de blisterverpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren beneden 30 °C. Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen vocht.


Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de wc en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert, worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is rimegepant. Elk lyofilisaat voor oraal gebruik bevat 75 mg rimegepant (als sulfaat).
- De andere stoffen in dit middel zijn: gelatine, mannitol, muntsmaak en sucralose.

Hoe ziet VYDURA eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

VYDURA 75 mg lyofilisaat voor oraal gebruik is wit tot gebroken wit en rond, gegraveerd met het symbool .

Verpakkingsgrootte:

- 2 x 1 geperforeerde eenheidsblisterverpakking met lyofilisaat voor oraal gebruik.
- 8 x 1 geperforeerde eenheidsblisterverpakking met lyofilisaat voor oraal gebruik.
- 16 x 1 geperforeerde eenheidsblisterverpakking met lyofilisaat voor oraal gebruik.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Brussel
België

Fabrikant

HiTech Health Limited
5-7 Main Street
Blackrock
Co. Dublin
A94 R5Y4
Ierland

Millmount Healthcare Limited
Block-7, City North Business Campus
Stamullen
Co. Meath
K32 YD60
Ierland

Neem voor alle informatie over dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

België/Belgique/Belgien
Luxembourg/Luxemburg
Pfizer NV/SA
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

България
Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България
Тел: +359 2 970 4333

Česká republika
Pfizer, spol. s r.o.
Tel: +420 283 004 111

Danmark
Pfizer ApS
Tlf: +45 44 20 11 00

Deutschland
PFIZER PHARMA GmbH
Tel: +49 (0)30 550055-51000

Eesti
Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal
Tel: +372 666 7500

Ελλάδα
Pfizer Ελλάς Α.Ε.
Τηλ.: +30 210 6785800

España
Pfizer, S.L.
Tel: +34 91 490 99 00

France
Pfizer
Tél: +33 (0)1 58 07 34 40

Hrvatska
Pfizer Croatia d.o.o.
Tel: +385 1 3908 777

Ireland
Pfizer Healthcare Ireland
Tel: +1800 633 363 (toll free)
Tel: +44 (0)1304 616161

Ísland
Icepharma hf.
Sími: +354 540 8000

Italia
Pfizer S.r.l.
Tel: +39 06 33 18 21

Lietuva
Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje
Tel. +370 5 251 4000

Magyarország
Pfizer Kft.
Tel.: + 36 1 488 37 00

Malta
Vivian Corporation Ltd.
Tel.: +356 21344610

Nederland
Pfizer bv
Tel: +31 (0) 800 63 34 636

Norge
Pfizer AS
Tlf: +47 67 52 61 00

Österreich
Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0)1 521 15-0

Polska
Pfizer Polska Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 335 61 00

Portugal
Laboratórios Pfizer, Lda.
Tel: +351 21 423 5500

România
Pfizer Romania S.R.L.
Tel: +40 (0) 21 207 28 00

Slovenija
Pfizer Luxembourg SARL
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja
farmacevtske dejavnosti, Ljubljana
Tel.: +386 (0)1 52 11 400

Slovenská republika
Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka
Tel: + 421 2 3355 5500

Suomi/Finland
Pfizer Oy
Puh/Tel: +358 (0)9 430 040

Sverige
Pfizer AB
Tel: +46 (0)8 550 520 00

Κύπρος
Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch)
Τηλ.: +357 22817690

United Kingdom (Northern Ireland)
Pfizer Limited
Tel: +44 (0) 1304 616161

Latvija
Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā
Tel: + 371 670 35 775

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in .

Andere informatiebronnen

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <http://www.ema.europa.eu>.