



EMA/626874/2019
EMEA/H/C/005156

Deferasirox Accord (*deferasiroks*)

Pregled informacija o lijeku Deferasirox Accord i zašto je odobren u EU-u

Što je Deferasirox Accord i za što se koristi?

Deferasirox Accord je lijek koji se koristi za liječenje kroničnog preopterećenja željezom (prevelike količine željeza u tijelu) u:

- bolesnika u dobi od 6 godina i starijih koji imaju beta-talasemiju major (nasljedni poremećaj krvi pri kojem bolesnici nemaju normalne vrijednosti hemoglobina u krvi, proteina koji prenosi kisik u tijelu) i koji često primaju transfuziju krvi;
- djece u dobi od 2 do 5 godina s beta-talasemijom major koja često primaju transfuziju krvi u slučaju kada se deferoksamin (drugi lijek koji se koristi za liječenje preopterećenja željezom) ne može primjenjivati ili kada njegova primjena nije prikladna;
- bolesnika u dobi od 2 godine i starijih s beta-talasemijom major i neučestalim transfuzijama krvi u slučaju kada se deferoksamin ne može primjenjivati ili kada njegova primjena nije prikladna;
- bolesnika u dobi od 2 godine i starijih s drugim vrstama anemije (niskim razinama hemoglobina u krvi) koji primaju transfuziju krvi u slučaju kada se deferoksamin ne može primjenjivati ili kada njegova primjena nije prikladna;
- bolesnika u dobi od 10 godina i starijih sa sindromima talasemije neovisnima o transfuziji u slučaju kada se deferoksamin ne može primjenjivati ili kada njegova primjena nije prikladna. Sindromi talasemije neovisni o transfuziji poremećaji su krvi slični beta-talasemiji major, ali koji ne zahtijevaju transfuziju krvi. U takvih je bolesnika preopterećenje željezom uzrokovano prekomjernom apsorpcijom željeza iz crijeva.

Deferasirox Accord sadrži djelatnu tvar deferasiroks te je „generički lijek“. To znači da Deferasirox Accord sadrži istu djelatnu tvar i djeluje na jednak način kao i „referentni lijek“ koji je već odobren u EU-u pod nazivom Exjade. Više informacija o generičkim lijekovima potražite u dokumentu s pitanjima i odgovorima [ovdje](#).

Kako se Deferasirox Accord primjenjuje?

Lijek se izdaje samo na recept, a liječenje mora započeti i nadzirati liječnik s iskustvom u liječenju kroničnog preopterećenja željezom.

Official address Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The Netherlands

Address for visits and deliveries Refer to www.ema.europa.eu/how-to-find-us

Send us a question Go to www.ema.europa.eu/contact **Telephone** +31 (0)88 781 6000

An agency of the European Union



Lijek Deferasirox Accord dostupan je u obliku filmom obloženih tableta (90 mg, 180 mg i 360 mg) koje se uzimaju jedanput dnevno otprilike u isto vrijeme.

Početna doza lijeka Deferasirox Accord ovisi o tjelesnoj težini bolesnika, razlogu za liječenje i razini preopterećenja željezom. Doza se prilagođava svaka tri mjeseca do šest mjeseci prema potrebi, ovisno o razinama željeza u krvi.

Za više informacija o primjeni lijeka Deferasirox Accord pročitajte uputu o lijeku odnosno obratite se liječniku ili ljekarniku.

Kako djeluje Deferasirox Accord?

Kada tijelo ne može učinkovito ukloniti željezo, višak željeza može uzrokovati oštećenja. Djelatna tvar u lijeku Deferasirox Accord, deferasiroks, jest „kelator željeza“. Veže se na višak željeza u tijelu i stvara spoj koji se naziva „kelat“ i koji se može ukloniti iz tijela, uglavnom kroz stolicu. To pomaže u smanjenju preopterećenja željezom i sprječava oštećenje organa, primjerice srca ili jetre, zbog viška željeza.

Kako je lijek Deferasirox Accord ispitivan?

Ispitivanja koristi i rizika od djelatne tvari u odobrenim primjenama već su provedena s referentnim lijekom Exjade i stoga ih nije potrebno ponavljati za Deferasirox Accord.

Kao i za svaki lijek, tvrtka je dostavila podatke o ispitivanjima kakvoće lijeka Deferasirox Accord. Tvrтka je također provela ispitivanje koje je pokazalo da je lijek „bioekvivalentan“ referentnom lijeku. Dva su lijeka bioekvivalentna ako u tijelu postižu iste razine djelatne tvari i stoga se очekuje da imaju isti učinak.

Koje su koristi i rizici od lijeka Deferasirox Accord?

Budući da je Deferasirox Accord generički lijek te je bioekvivalentan referentnom lijeku, smatra se da su njegove koristi i rizici isti kao i oni referentnog lijeka.

Zašto je lijek Deferasirox Accord odobren u EU-u?

Europska agencija za lijekove zaključila je kako je, u skladu sa zahtjevima EU-a, utvrđeno da lijek Deferasirox Accord ima usporedivu kakvoću te da je bioekvivalentan s lijekom Exjade. Stoga je stav Agencije da, kao i kod lijeka Exjade, koristi od lijeka Deferasirox Accord nadmašuju identificirane rizike te da lijek može biti odobren za primjenu u EU-u.

Koje se mjere poduzimaju kako bi se osigurala sigurna i učinkovita primjena lijeka Deferasirox Accord?

Tvrтka koja stavlja lijek Deferasirox Accord u promet mora objaviti edukacijski paket za zdravstvene radnike. Svrha tog paketa jest upoznati zdravstvene radnike s preporukama za liječenje lijekom Deferasirox Accord, uključujući odabir prave doze i o tome da je potrebno nadzirati bolesnikovo zdravstveno stanje, osobito funkciju rada bubrega. Tvrтka će sličan paket pripremiti i za bolesnike.

Preporuke i mjere opreza kojih se zdravstveni radnici i bolesnici trebaju pridržavati u cilju sigurne i učinkovite primjene lijeka Deferasirox Accord nalaze se također u sažetku opisa svojstava lijeka i u uputi o lijeku.

Kao i za sve lijekove, podatci o primjeni lijeka Deferasirox Accord kontinuirano se prate. Nuspojave prijavljene za lijek Deferasirox Accord pažljivo se procjenjuju i poduzimaju se potrebne mjere za zaštitu bolesnika.

Ostale informacije o lijeku Deferasirox Accord

Više informacija o lijeku Deferasirox Accord dostupno je na internetskim stranicama Agencije: ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/deferasirox-accord. Informacije o referentnom lijeku također se nalaze na internetskim stranicama Agencije.