



EMA/64393/2024
EMEA/H/C/000829

Pradaxa (*dabigatraneteksilat*)

Pregled informacija o lijeku Pradaxa i zašto je odobren u EU-u

Što je Pradaxa i za što se koristi?

Pradaxa je antikoagulans (lijek protiv zgrušavanja krvi) koji se primjenjuje u sljedećim slučajevima:

- sprječavanje stvaranja krvnih ugurušaka u venama u odraslih osoba nakon kirurškog zahvata zamjene kuka ili koljena
- sprječavanje moždanog udara (uzrokovanih krvnim uguruškom u mozgu) i sistemske embolije (krvnog uguruška u drugom organu) u odraslih osoba koje imaju abnormalne otkucaje srca naziva „nevalvularna fibrilacija atrija“ te za koje se smatra da su izloženi riziku od moždanog udara
- liječenje duboke venske tromboze (DVT, krvnog uguruška u dubokoj veni, obično u nozi) i plućne embolije (PE, uguruška u krvnoj žili koja opskrbljuje pluća) u odraslih osoba i sprječavanje njihove ponovne pojave
- liječenje krvnih ugurušaka u venama i sprječavanje njihovog ponovnog stvaranja u djece.

Pradaxa sadrži djelatnu tvar dabigatraneteksilat.

Kako se Pradaxa primjenjuje?

Lijek Pradaxa uzima se kroz usta i dostupan je u obliku kapsula za odrasle i djecu stariju od osam godina. Dostupan je i u obliku granula za primjenu kod djece mlađe od 12 godina, od trenutka kada mogu gutati meku hranu. Pradaxa se izdaje samo na recept.

Doziranje i trajanje liječenja ovise o stanju za koje propisuje Pradaxa, bolesnikovoj dobi i bubrežnoj funkciji te o ostalim lijekovima koje bolesnik uzima. Kod djece doza također ovisi o njihovoj tjelesnoj težini.

Sve bolesnike koji su izloženi povećanom riziku od krvarenja treba pomno pratiti, a liječnik može smanjiti dozu lijeka Pradaxa.

Osim toga, prije početka terapije u svih bolesnika treba procijeniti bubrežnu funkciju te isključiti bolesnike s ozbiljno narušenom bubrežnom funkcijom, a u slučaju sumnje na pogoršanje stanja procjenu je potrebno ponoviti tijekom terapije. Ako se Pradaxa dugoročno koristi kod bolesnika s nevalvularnom fibrilacijom atrija ili ako ga uzimaju osobe s DVT-om ili PE-om, bubrežnu funkciju treba



provjeravati barem jedanput godišnje ako je ona blago ili umjerenog narušena ili ako su osobe starije od 75 godina.

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

Kako djeluje Pradaxa?

Djelatna tvar lijeka Pradaxa, dabigatraneteksilat, „prolijek“ je dabigatrana. To znači da se u tijelu pretvara u dabigatran. Dabigatran je antikoagulans, što znači da sprječava zgrušavanje (koagulaciju) krvi. Blokira tvar naziva trombin, koji ima ključnu ulogu u procesu zgrušavanja krvi.

Koje su koristi od lijeka Pradaxa utvrđene u ispitivanjima?

Sprječavanje nastanka krvnih ugrušaka nakon zamjene kuka ili koljena

U dvama glavnim ispitivanjima lijek Pradaxa (u dozi od 220 ili 150 mg na dan) bio je jednako učinkovit kao i enoksaparin (antikoagulans koji se daje injekcijom) u sprječavanju nastanka krvnih ugrušaka ili smrti u bolesnika kojima su prethodno zamijenjeni kuk ili koljeno.

Prvo ispitivanje obuhvatilo je ukupno 2101 bolesnika koji su bili na kirurškom zahvatu zamjene koljena. Tijekom razdoblja liječenja krvni ugrušci pronađeni su u 36 % (183 od 503) bolesnika koji su primali lijek Pradaxa u dozi od 220 mg, u usporedbi s 38 % (193 od 512) bolesnika koji su primali enoksaparin. U svakoj skupini zabilježen je jedan smrtni slučaj (manje od 1 %).

U drugom ispitivanju sudjelovala su ukupno 3494 bolesnika koja su bila na kirurškom zahvatu zamjene kuka. Tijekom liječenja krvni ugrušci pronađeni su u 6 % (53 od 880) bolesnika koji su primali lijek Pradaxa u dozi od 220 mg, u usporedbi sa 7 % (60 od 897) bolesnika koji su primali enoksaparin. U skupini koja je primala lijek Pradaxa umrla su tri bolesnika (manje od 1 %), ali dva smrtna slučaja nisu bila povezana s krvnim ugrušcima.

U oba ispitivanja prikupljeni su određeni dokazi da je doza od 220 mg lijeka Pradaxa možda učinkovitija od doze od 150 mg.

Sprječavanje krvnih ugrušaka ili moždanog udara u bolesnika izloženih riziku od moždanog udara

U ispitivanju koje je obuhvaćalo bolesnike s nevalvularnom fibrilacijom atrija za koje se prepostavljalo da su izloženi riziku od moždanog udara, lijek Pradaxa (u dozi od 110 mg ili 150 mg dvaput na dan) bio je jednako učinkovit kao i varfarin (drugi antikoagulans koji se uzima kroz usta) u sprječavanju moždanog udara ili nastanka krvnih ugrušaka koji mogu začepiti krvne žile.

U okviru ispitivanja liječeno je oko 18 000 odraslih osoba tijekom razdoblja od jedne do tri godine. Udio bolesnika koji su imali moždani udar ili druge probleme uzrokovane krvnim ugrušcima svake godine bio je oko 1,5 % u bolesnika koji su primali lijek Pradaxa u dozi od 110 mg (183 od 6015 bolesnika) i 1,1 % u onih koji su lijek primali u dozi od 150 mg (135 od 6076 bolesnika), u usporedbi s 1,7 % u bolesnika koji su primali varfarin (203 od 6022 bolesnika).

Liječenje i sprječavanje duboke venske tromboze i plućne embolije

Lijek Pradaxa bio je jednako učinkovit kao varfarin u smanjenju stvaranja krvnih ugrušaka u venama (DVT) ili plućima (PE) i broja smrtnih slučajeva povezanih s krvnim ugrušcima tijekom liječenja.

Lijek Pradaxa uspoređen je s varfarinom u dvama glavnim ispitivanjima na više od 5100 odraslih osoba sa simptomima DVT-a ili PE-a koji su prvo bitno bili liječeni antikoagulansom u obliku injekcije. Krvni ugrušci ili smrt povezana s krvnim ugrušcima zabilježeni su u 2,7 % (68 od 2553) bolesnika koji su primali lijek Pradaxa, u usporedbi s 2,4% (62 od 2554) bolesnika liječenih varfarinom.

U druga dva ispitivanja promatralo se sprječavanje DVT-a ili PE-a u otprilike 4200 odraslih osoba sa simptomima opetovanih krvnih ugrušaka koji su primali dugotrajnu terapiju antikoagulansima. U jednom od tih ispitivanja lijek Pradaxa uspoređen je s varfarinom, a u drugom s placebom (prividnim liječenjem). U prvom ispitivanju krvni ugrušci ili smrt povezana s krvnim ugrušcima zabilježeni su u 1,8 % (26 od 1430) bolesnika koji su primali lijek Pradaxa, u usporedbi s 1,3 % (18 od 1426) bolesnika liječenih varfarinom. U drugom ispitivanju krvni ugrušci ili smrt povezana s krvnim ugrušcima zabilježeni su u 0,4 % (3 od 681) bolesnika koji su primali lijek Pradaxa, u usporedbi s 5,6 % (37 od 662) bolesnika koji su primali placebo.

U ispitivanju provedenom na 267 djece s potvrđenim DVT-om ili PE-om u dobi od rođenja do 18 godina, Pradaxa je uspoređen sa standardnom terapijom. Terapijom lijekom Pradaxa uspješno su izliječeni krvni ugrušci u 46 % bolesnika, u usporedbi s 42 % bolesnika koji su liječeni standardnom terapijom. Krvni ugrušci nisu se ponovno pojavili u 96 % bolesnika koji su uzimali lijek Pradaxa u usporedbi s 92 % bolesnika koji su liječeni standardnom terapijom.

Koji su rizici povezani s lijekom Pradaxa?

Potpuni popis nuspojava i ograničenja povezanih s lijekom Pradaxa potražite u uputi o lijeku.

Najčešća nuspojava lijeka Pradaxa (koja se može javiti u više od 1 na 10 osoba) jest krvarenje.

Pradaxa se ne smije primjenjivati u odraslih osoba koje imaju ozbiljno smanjenu bubrežnu funkciju ili u djece s umjereno do ozbiljno smanjenom bubrežnom funkcijom. Također se ne smije koristiti u bolesnika koji trenutačno obilno krvare ili u osoba koje su zbog svoje bolesti izložene velikom riziku od obilnog krvarenja. Ne smije se koristiti u bolesnika koji primaju bilo koji drugi antikoagulans, osim ako bolesnik priđe na drugi antikoagulans ili ako se primjenjuje heparin (drugi antikoagulans) u posebnim medicinskim postupcima. Pradaxa se ne smije koristiti ni u bolesnika s ozbiljnim problemima s jetrom, u osoba s umjetnim srčanim zalicima kao ni u bolesnika koji primaju određene lijekove.

Zašto je lijek Pradaxa odobren u EU-u?

Učinak lijeka Pradaxa u pogledu sprječavanja nastanka krvnih ugrušaka u odraslih osoba koje su bile na kirurškom zahvatu zamjene kuka ili koljena usporediv je s učinkom enoksaparina. Krvni ugrušci rijetko se pojavljuju u djece, a terapija je uključivala injekciju lijekova protiv zgrušavanja krvi. Lijek Pradaxa, koji se uzima kroz usta, praktičniji je za odrasle i djecu. Lijek Pradaxa pokazao se dobrim u usporedbi s varfarinom u smanjenju rizika od moždanog udara u odraslih osoba s fibrilacijom atrija, bez povećanja rizika od obilnog krvarenja. Budući da su neki bolesnici koji uzimaju lijek Pradaxa izloženi povećanom riziku od krvarenja, u informacije za propisivanje lijeka uvrštene su brojne mjere opreza.

Usto, ukupne koristi od lijeka Pradaxa u pogledu liječenja i sprječavanja DVT-a i PE-a usporedive su s koristima od varfarina. Međutim, broj epizoda krvarenja bio je niži kod primjene lijeka Pradaxa nego kod primjene varfarina. Iako su ispitivanja pokazala malo veći rizik od srčanih problema kod primjene lijeka Pradaxa nego kod primjene varfarina, broj slučajeva bio je nizak te se smatralo da koristi od lijeka Pradaxa i dalje nadmašuju s njim povezane rizike. Europska agencija za lijekove stoga je zaključila da koristi od lijeka Pradaxa nadmašuju s njim povezane 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 Pradaxa?

Tvrtka koja proizvodi lijek Pradaxa osigurat će komplete za obuku liječnika za koje se očekuje da će propisivati lijek kako bi se povećala svijest o riziku od krvarenja i pružile smjernice za upravljanje tim rizikom. Bolesnici će dobiti karticu s upozorenjima koja sadrži sažetak osnovnih informacija o sigurnoj primjeni lijeka.

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

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

Ostale informacije o lijeku Pradaxa

Lijek Pradaxa dobio je odobrenje za stavljanje u promet koje je na snazi u EU-u od 18. ožujka 2008.

Više informacija o lijeku Pradaxa dostupno je na mrežnom mjestu Agencije:
ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/pradaxa.

Pregled informacija posljednji je put ažuriran u 2. 2024.