ALLEGATO I AUTO NI PRODUCTO NI

.

Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta. Vedere paragrafo 4.8 per informazioni sulle modalità di segnalazione delle reazioni avverse.

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE

Zurampic 200 mg compresse rivestite con film

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni compressa rivestita con film contiene 200 mg di lesinurad.

Eccipiente con effetti noti: Ogni compressa contiene 52,92 mg di lattosio (come mon

... con film (compressa).

Compresse blu, ovali, di 5,7 x 12,9 mm.

Le compresse presentano l'incisione "LES200" su di malvio.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

1.1 Indicazioni terapeutia urampic in the second description of the seco Zurampic, in associazione con up il tore della xantina ossidasi, è indicato in soggetti adulti per il demia in pazienti con gotta (con o senza tofi) che non abbiano trattamento aggiuntivo dell'i i acido urico con una dose adeguata di un inibitore della xantina raggiunto livelli sierici tar ossidasi in monoter

lo di somministrazione

La dose raccomandata di Zurampic è 200 mg una volta al giorno al mattino. Questa è anche la dose massima (vedere paragrafo 4.4).

Le compresse di Zurampic devono essere co-somministrate in concomitanza con la dose mattutina di un inibitore della xantina ossidasi, ad es. allopurinolo o febuxostat. La dose minima raccomandata di allopurinolo è 300 mg o 200 mg per i pazienti con moderato danno renale (clearance della creatinina [CrCL] di 30-59 mL/min). Se il trattamento con un inibitore della xantina ossidasi viene interrotto, anche la somministrazione di Zurampic deve essere sospesa.

I pazienti devono essere avvertiti che il mancato rispetto di queste istruzioni potrebbe aumentare il rischio di insorgenza di eventi renali (vedere paragrafo 4.4).

I pazienti devono ricevere istruzioni per mantenere un buono stato di idratazione (ad es. 2 litri di liquido al giorno).

Il livello sierico target di acido urico è inferiore a 6 mg/dL (360 µmol/L). Nei pazienti con tofi o sintomi persistenti, il target è inferiore a 5 mg/dL (300 µmol/L). I test per misurare il livello sierico target di acido urico possono essere eseguiti già 4 settimane dopo l'inizio del trattamento con Zurampic.

Si raccomanda una profilassi con colchicina o un farmaco antinfiammatorio non steroideo (FANS) contro le riacutizzazioni della gotta per almeno 5 mesi quando si inizia la terapia (vedere paragrafo 4.4).

Popolazioni speciali

Anziani (≥65 anni)

Non è necessario alcun aggiustamento della dose in base all'età (vedere paragrafo 5.2); utravia, i pazienti anziani hanno maggiori probabilità di avere una funzione renale ridotta (vedere le raccomandazioni posologiche per il danno renale). L'esperienza in pazienti molta alcani (≥ 75 anni) è limitata (vedere paragrafo 4.4).

Danno renale

Il trattamento con Zurampic non deve essere iniziato nei pazienti con cambo renale grave (CrCL inferiore a 30 mL/min), con una malattia renale allo stadio terminale o nei pazienti in dialisi (vedere paragrafi 4.3 e 4.4). Sulla base del suo meccanismo d'azione, le sun ad potrebbe non essere efficace in questi pazienti (vedere paragrafo 5.1). Zurampic non deve essere iniziato nei soggetti sottoposti a trapianto di reni.

Non è necessario alcun aggiustamento della dose nei perlenti con danno renale lieve o moderato (CrCL di 30-89 mL/min) (vedere paragrafi 4.8, (1 e 5.2). Zurampic deve essere usato con attenzione nei pazienti con CrCL compreso tra 30 e mero di 45 mL/min (vedere paragrafo 4.4).

Compromissione epatica

Non è necessario alcun aggiustament della dose nei pazienti con compromissione epatica lieve o moderata (classi di Child-Pugh A. B.) (vedere paragrafo 5.2). Zurampic non è stato studiato in pazienti con compromissione patra grave; pertanto, non possono essere fornite raccomandazioni sulla posologia.

Popolazione pediatri

La sicurezza e l'efficacià di Zurampic in bambini di età inferiore a 18 anni non sono state ancora stabilite. Non dassor dati disponibili.

Modo di somministrazione

Uso orale.

Zurampic deve essere assunto al mattino con cibo e acqua.

4.3 Controindicazioni

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi deglieccipienti elencati al paragrafo 6.1.

Pazienti con sindrome da lisi tumorale o sindrome di Lesch-Nyhan.

Danno renale grave (CrCL inferiore a 30 mL/min), malattia renale allo stadio terminale, soggetti sottoposti a trapianto di reni o pazienti in dialisi (vedere paragrafo 4.2).

4.4 Avvertenze speciali e precauzioni d'impiego

Eventi renali

Il trattamento con lesinurad 200 mg in associazione con un inibitore della xantina ossidasi è stato associato a un'incidenza più alta di aumenti dei livelli sierici di creatinina, che sono correlati a un incremento dell'escrezione renale di acido urico. In seguito all'inizio del trattamento con Zurampic possono insorgere reazioni avverse correlate alla funzione renale (vedere paragrafo 4.8). Un'incidenza più alta di aumenti dei livelli sierici di creatinina e reazioni avverse correlate alla funzione renale, incluse reazioni avverse gravi, è stata osservata con Zurampic 400 mg in monoterapia o in associazione con un inibitore della xantina ossidasi, con un'incidenza più alta quando Zurampic veniva impiegato in monoterapia. Zurampic non deve essere usato in monoterapia o a dosi superiori rispetto a quella raccomandata.

L'esperienza con Zurampic nei pazienti con CrCL stimata (eCrCL) inferiore a 45 mL/min è limitata, pertanto Zurampic deve essere usato con cautela nei pazienti con CrCL da 30 mL/min a meno di 45 mL/min.

La funzione renale deve essere valutata prima di iniziare il trattamento con Zurarpice in seguito deve essere monitorata periodicamente, ad es. 4 volte all'anno sulla base di valutazioni finiche, quali funzionalità renale al basale, volume di deplezione, patologie concomitanti en tratamenti concomitanti. Pazienti con incrementi di creatinina sierica superiori a 1,5 volte il valora bre-trattamento devono essere attentamente monitorati. Zurampic deve essere interrotto se il ivelli sierici di creatinina sono più alti di oltre 2 volte rispetto al valore rilevato prima del trattamento di vel caso in cui il valore assoluto della creatinina sierica sia più alto di 4,0 mg/dL. Il trattamento di vel essere interrotto nei pazienti che riferiscono sintomi che possano indicare l'insorgenza di nefropatia acuta da acido urico, quali dolore al fianco, nausea o vomito, e misurare immediatamente i livelli sierici di creatinina. Il trattamento con Zurampic non deve essere ripreso senza un'altra spiegarata per le anomalie della creatinina sierica.

Malattia cardiovascolare preesistente

A causa di dati insufficienti, Zurampic non è accomandato in pazienti con angina instabile, insufficienza cardiaca di classe III o IV secondo la classificazione della New York Heart Association (NYHA), ipertensione non controllata o recente evento di infarto miocardico, ictus o trombosi venosa profonda negli ultimi 12 mesi. Nei profenti con patologie cardiovascolari in condizioni stabili, il rapporto beneficio/rischio deve esserti valutato per ogni paziente su base continua, prendendo in considerazione il beneficio della redizione dei livelli di urato rispetto a un potenziale aumento del rischio cardiaco (vedere pare grafa 4.8).

Attacchi acuti di gotta (recutizzazioni della gotta)

Dopo l'inizio della deglia con Zurampic, possono verificarsi riacutizzazioni della gotta. Ciò è dovuto alla riduzione rei culli sierici di acido urico, che determina la mobilizzazione di urato dai depositi tissutali. Si accomanda una profilassi contro le riacutizzazioni della gotta con colchicina o un FANS per almeno 5 mesi quando si inizia la terapia con Zurampic (vedere paragrafo 4.2).

Non vi è necessità di interrompere Zurampic in seguito a una riacutizzazione della gotta. La riacutizzazione della gotta deve essere gestita contemporaneamente in modo opportuno per il singolo paziente. Il trattamento continuo con Zurampic diminuisce la frequenza di riacutizzazioni della gotta.

Effetto del genotipo CYP2C9

I pazienti che sono notoriamente metabolizzatori lenti di CYP2C9 devono essere trattati con cautela, in quanto il potenziale rischio di effetti avversi correlati alla funzione renale può essere superiore (vedere paragrafi 4.8 e 5.2).

Interazioni clinicamente significative con altri medicinali

Substrati di CYP3A4

Lesinurad è un induttore da debole a moderato di CYP3A (vedere paragrafo 4.5). Un effetto induttivo di lesinurad è atteso dopo 2-3 settimane di co-somministrazione continua con Zurampic. Si raccomanda il monitoraggio addizionale dei livelli di lipidi e della pressione sanguigna nei pazienti che usano medicinali ipolipidemizzanti (come lovastatina o simvastatina) o antipertensivi (come amlodipina, felodipina o nisoldipina) che sono substrati sensibili del CYP3A, poichè la loro efficacia potrebbe essere ridotta (vedere paragrafo 4.5).

Contraccettivi ormonali

I contraccettivi ormonali, incluse le forme orali, iniettabili, transdermiche e impiantabili, potrebbero risultare non affidabili in caso di co-somministrazione con Zurampic. Le donne in età fertile devono usare ulteriori metodi contraccettivi e non devono fare affidamento unicamente sulla contraccezione ormonale durante il trattamento con Zurampic (vedere paragrafo 4.5 e 4.6).

Pazienti molto anziani (≥ 75 anni)

L'esperienza clinica in pazienti di età pari o superiore a 75 anni è limitata. Si deve prestare cautela nel trattare questi pazienti con Zurampic.

Iperuricemia secondaria

Non sono stati condotti studi nei pazienti con iperuricemia secondara (inclusi i soggetti sottoposti a trapianto d'organo).

Intolleranza al lattosio

Zurampic contiene lattosio. I pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al galattosio, da deficit di Lapp lattasi o da malassorbimento di glucosio galattosio non devono assumere questo medicinale.

4.5 Interazioni con altri medicinali ed al reforme d'interazione

Interazioni farmacodinamiche

Salicilati

I salicilati a dosi superiori a 325 ng al giorno possono ridurre l'attività ipouricemizzante sierica di lesinurad e non devono essere co-somministrati con Zurampic. Una riduzione costante dei livelli sierici di acido urico è stata osservata nei pazienti trattati con basse dosi di acido acetilsalicilico negli studi clinici controllari verso placebo in associazione con allopurinolo o febuxostat. Non ci sono restrizioni per le desi di salicilati pari o inferiori a 325 mg al giorno (ossia per la protezione cardiovascolari.

Diuretici tiazidici

Una riduzione costante dei livelli sierici di acido urico è stata osservata nei pazienti trattati con diuretici tiazidici negli studi clinici controllati verso placebo in associazione con allopurinolo o febuxostat.

Interazioni farmacocinetiche

Effetto di lesinurad su altri medicinali:

Substrati di CYP3A

L'induzione da lieve a moderata di CYP3A ad opera di lesinurad può ridurre le esposizioni plasmatiche di medicinali co-somministrati che sono substrati sensibili del CYP3A. In studi di interazione condotti in soggetti sani trattati con Zurampic e substrati di CYP3A, lesinurad ha ridotto le concentrazioni plasmatiche di sildenafil e amlodipina. Gli inibitori della HMG-CoA reduttasi che sono substrati sensibili di CYP3A possono interagire con lesinurad. Negli studi clinici pivotali, una

percentuale superiore di pazienti che usavano medicinali ipolipidemizzanti o antipertensivi, che erano substrati del CYP3A, ha richiesto una modifica dei medicinali assunti in concomitanza, quando sono stati trattati con Zurampic 200 mg in associazione con un inibitore della xantina ossidasi, in confronto ai soggetti trattati con il placebo in associazione con un inibitore della xantina ossidasi (rispettivamente 35% versus 28%). Deve essere presa in considerazione la possibilità di una ridotta efficacia dei farmaci concomitanti che sono substrati di CYP3A e la loro efficacia (ad es. pressione del sangue e livelli di colesterolo) deve essere monitorata (vedere paragrafo 4.4).

Warfarin

In uno studio di interazione condotto in soggetti sani trattati con dosi multiple di Zurampic 400 mg e una dose singola di warfarin (25 mg), lesinurad ha determinato una diminuzione dell'esposizione di *R*-warfarin (l'enantiomero meno attivo) e non ha avuto alcun effetto sull'esposizione di *S*-warfarin (l'enantiomero più attivo). In aggiunta, lesinurad ha portato a una riduzione del 6-8% del rapporto internazionale normalizzato (INR) e del tempo di protrombina (PT). Deve essere eseguito il programma standard per il monitoraggio dell'INR e non sono necessarie altre azioni.

Contraccettivi ormonali

Lesinurad è un induttore da debole a moderato di CYP3A e pertanto può ridure la concentrazioni plasmatiche di alcuni contraccettivi ormonali, riducendo in tale modo l'efficac contraccettiva (vedere paragrafo 4.4 e 4.6).

Substrati di CYP2B6

Sulla base di dati ottenuti da studi *in vitro*, lesinurad potrebbe es cit un debole induttore di CYP2B6, ma questa interazione non è stata studiata in clinica. Pertanto, si accomanda il monitoraggio dei pazienti per un'eventuale riduzione dell'efficacia dei subetra di CYP2B6 (ad es. bupropione, efavirenz) quando co-somministrati con Zurampic.

In base a studi di interazione condotti in soggetti savi o pazienti con gotta, Zurampic non ha interazioni clinicamente significative con FA(NS) (haproxene e indometacina), colchicina, repaglinide, tolbutamide, febuxostat o allopurinolo. Zurampic ha ridotto leggermente l'esposizione di ossipurinolo (un substrato di URAT1), il metabolita principale di allopurinolo; tuttavia, l'effetto di riduzione dell'acido urico della combinazione (al allopurinolo è stato significativamente superiore rispetto a quello della monoterapia con i singoli principi attivi.

Effetto di altri medicinali si Asinuradi

Inibitori e induttori de XP2C9

L'esposizione di lectural è superiore quando è co-somministrato con inibitori di CYP2C9. Fluconazolo, un laboro moderato di CYP2C9, ha aumentato l'AUC (56%) e la C_{max} (38%) di lesinurad, in cute la quantità di lesinurad immodificato escreta nell'urina. Anche altri inibitori moderati di CYP2C9, fra cui amiodarone, dovrebbero influire in misura analoga sulla farmacocinetica di lesinurad. Pertanto, si raccomanda di usare Zurampic con cautela nei pazienti che assumono inibitori moderati di CYP2C9. Una riduzione dell'esposizione di lesinurad è attesa quando è cosomministrato con induttori di CYP2C9 (ad es. carbamazepina, un moderato induttore di CYP2C9). Monitorare una eventuale riduzione dell'efficacia quando Zurampic è co-somministrato con induttori di CYP2C9.

Rifampina

Rifampina, un inibitore di OATPs e un induttore moderato di CYP2C9, ha ridotto l'esposizione di lesinurad e ha diminuito leggermente la quantità di lesinurad immodificato escreta nell'urina, senza produrre alcun effetto clinicamente rilevante. Il mancato riscontro di un'interazione può essere dovuto alla combinazione dell'induzione di CYP2C9 e dell'inibizione di OATP1B1 e 1B3.

Inibitori dell'epossido idrossilasi

Gli inibitori dell'epossido idrossilasi microsomiale (mEH) (ad es. acido valproico, valpromide) possono interferire con il metabolismo di lesinurad. Zurampic non deve essere somministrato con inibitori di mEH.

4.6 Fertilità, gravidanza e allattamento

Gravidanza

Non vi sono dati relativi all'uso di lesinurad in donne in gravidanza.

Gli studi sugli animali non indicano effetti dannosi diretti o indiretti di tossicità riproduttiva (vedere paragrafo 5.3).

A scopo precauzionale, è preferibile evitare l'uso di Zurampic durante la gravidanza. Le donne in età fertile non devono contare solo su contraccettivi ormonali durante il trattan ento con Zurampic (vedere paragrafi 4.4 e 4.5).

Allattamento

Dati farmacodinamici/tossicologici disponibili nei ratti hanno mostrato l'excretione di lesinurad nel latte. Il rischio per i neonati/lattanti non può essere escluso. Zurampic per leve essere utilizzato durante l'allattamento al seno.

Fertilità

L'effetto di lesinurad sulla fertilità negli esseri umani non è stato studiato. Nei ratti non è stato riscontrato alcun effetto di lesinurad sull'accoppiamento a sulla fertilità (vedere paragrafo 5.3).

4.7 Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull co di macchinari

Lesinurad non altera o altera in modo trascur tore la capacità di guidare veicoli o di usare macchinari.

4.8 Effetti indesiderati

Riassunto del profilo di sicurezza

La sicurezza di Zurampic 200 mg è stata valutata in studi clinici di Fase 3 di terapia combinata (compresi gli studi di est (nsione). Le reazioni avverse riportate più comunemente durante il trattamento con Zurampic 200 mg sono influenza, malattia da reflusso gastro-esofageo, cefalea e aumento del livelle di ceatinina nel sangue. Le reazioni avverse gravi di insufficienza renale, danno renale e nefrolicia. Li sono manifestate come non comuni (meno di 1 caso in 100 pazienti) (vedere Tabella 1). Singli studi clinici, la maggior parte delle reazioni avverse sono state di entità lieve o moderata e si sono risolte durante il proseguimento della terapia con Zurampic. La reazione avversa più comune che ha causato l'interruzione del trattamento con Zurampic è stata l'aumento dei livelli ematici di creatinina (0,8%).

Elenco delle reazioni avverse

Le reazioni avverse sono classificate secondo la frequenza e la classificazione per organi e sistemi (SOC). Le categorie di frequenza sono definite secondo le seguenti convenzioni: molto comune ($\geq 1/10$), comune ($\geq 1/100$), non comune ($\geq 1/1.000$), raro ($\geq 1/10.000$), raro ($\geq 1/10.000$) e molto raro (< 1/10.000).

La Tabella 1 elenca le reazioni avverse identificate in studi clinici condotti in pazienti trattati con Zurampic 200 mg una volta al giorno in associazione con un inibitore della xantina ossidasi, allopurinolo o febuxostat.

Tabella 1 Reazioni avverse secondo la classificazione per organi e sistemi e la frequenza				
Classificazione per organi e sistemi	Comune	Non comune	Raro	
Infezioni e infestazioni	Influenza			
Disturbi del sistema immunitario			Ipersensibilità*	
Disturbi del metabolismo e della nutrizione		Disidratazione		
Patologie del sistema nervoso	Cefalea			
Patologie gastrointestinali	Malattia da reflusso gastro-esofageo		··O	
Patologie renali e urinarie		Insufficienza renale** Danno renale Nefrolitiasi	1220	

Esami diagnostici Aumento dei livelli ematici di creatinina

Descrizioni di reazioni avverse selezionate

Eventi renali

Zurampic causa un aumento dell'escrezione renale di acido urico, che può determinare incrementi temporanei dei livelli sierici di creati no, reazioni avverse correlate alla funzione renale e calcoli renali. Sebbene siano state studia e arre dosi, la dose raccomandata di Zurampic è 200 mg una volta al giorno in associazione con un initatore della xantina ossidasi.

In tre studi clinici controllati verso placebo della durata di 12 mesi condotti con Zurampic in phore della xantina ossidasi versus la monoterapia con un inibitore della 6), sono stati riportati incrementi dei livelli sierici di creatinina tra 1,5 volte e 2 do al basale nel 3,9% dei pazienti in trattamento con Zurampic 200 mg, nel 10,0% volte superiori attamento con Zurampic 400 mg nel 2,3% dei pazienti trattati con placebo; sono stati riportati incrementi dei livelli sierici di creatinina 2 volte o più rispetto al basale nell'1,8% dei pazienti in terapia con Zurampic 200 mg, nel 6,7% dei pazienti con Zurampic 400 mg e nello 0% con placebo. Questi aumenti dei livelli sierici di creatinina sono generalmente scomparsi, la maggior parte senza alcuna interruzione del trattamento. Sono state riportate reazioni avverse correlate alla funzione renale nei pazienti trattati con Zurampic 200 mg (5,7%) e Zurampic 400 mg (11,8%), rispetto al placebo (4,5%), che hanno causato l'interruzione del trattamento rispettivamente nell'1,2%, 3,3% e 1% (vedere paragrafo 4.4). La reazione avversa correlata alla funzione renale più frequente è stata l'incremento dei livelli ematici di creatinina (4,3% con Zurampic 200 mg e 7,8% con Zurampic 400 mg rispetto a 2,3% con placebo). Nei pazienti con danno renale moderato, l'incidenza delle reazioni avverse correlate alla funzione renale è risultata simile in tutti i gruppi di trattamento: Zurampic 200 mg (12,7%), Zurampic 400 mg (16,3%) e placebo (13,3%). Sono state riportate reazioni avverse gravi correlate alla funzione renale (ad es. insufficienza renale acuta e danno renale) nei pazienti trattati con 400 mg di lesinurad (1%) e il placebo (0,4%) e in nessun paziente in terapia con 200 mg di lesinurad. Includendo gli studi di estensione a lungo termine sulla terapia combinata, le incidenze delle

^{*} Fotodermatosi, reazione di fotosensibilità, dermatite allergica prurito e orticaria.

^{**} Inclusi i *preferred terms*: insufficienza renale, insufficienza renale cronica e insufficienza renale acuta.

reazioni avverse gravi correlate alla funzione renale (compresa l'insufficienza renale acuta) per 100 pazienti-anni di esposizione erano pari rispettivamente a 0,4 e 1,4 per Zurampic 200 mg e Zurampic 400 mg in associazione con un inibitore della xantina ossidasi (vedere paragrafi 4.2 e 4.4). Dati ricavati da studi di estensione a lungo termine fino a 24 mesi hanno rivelato un profilo di sicurezza renale paragonabile a quello osservato negli studi controllati verso placebo.

In uno studio sulla monoterapia con Zurampic della durata di 6 mesi, in doppio cieco e controllato verso placebo, sono state riportate reazioni avverse correlate alla funzione renale e reazioni avverse gravi correlate alla funzione renale (compresa l'insufficienza renale acuta) rispettivamente nel 17,8% e 4,7% dei pazienti sottoposti a monoterapia con Zurampic 400 mg e in nessun paziente che ha ricevuto il placebo (vedere paragrafi 4.2 e 4.4). Tra le reazioni avverse gravi correlate alla funzione renale: insufficienza renale, insufficienza renale acuta e danno renale sono stati riportati rispettivamente nell'1,9%, 1,9% e 0,9% dei pazienti trattati con 400 mg di lesinurad in monoterapia e in nessun paziente che ha ricevuto il placebo.

Poiché l'incidenza delle reazioni avverse severe correlate alla funzione renale era aumentata con la monoterapia rispetto alla terapia in associazione con inibitore della xantina ossidasi. Zurambic non deve essere usato in monoterapia (vedere paragrafi 4.2 e 5.1).

I pazienti con una storia di calcoli renali hanno potuto partecipare agli studi di Zurampic in associazione con un inibitore della xantina ossidasi. In questi reazioni avverse correlate ai calcoli renali (la più frequente è stata la n itiasi) nei pazienti trattati con Zurampic 200 mg (0,6%), Zurampic 400 mg (2,5%) e il placeb

Sicurezza cardiovascolare

Negli studi clinici randomizzati, in doppio cieco, controllati conclucebo sulla terapia di combinazione, l'incidenza dei pazienti con Eventi Avversi Cardiovascolari Maggiori (morte cardiovascolare, infarto miocardico non fatale o ictus non fatale) per 100 pazianti unni di esposizione è stata: 0,71 (95% IC 0,23; 2,21) per placebo, 0,96 (95% IC 0,36; 2,57) per Xxrampic 200 mg e 1,94 (95% IC 0,97; 3,87) per Zurampic 400 mg, quando usati in associazione for un inibitore della xantina ossidasi. Non è stata stabilita una relazione causale con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso con Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso con Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento Avverso con Cardiovascolare Maggiore con Zurampic Totti i pazienti che hanno avuto un Evento con Cardiovascolare della con Cardi cardiaca, ictus o infarto miocardico. Un'analisi post-hoc in un sottogruppo di pazienti con un elevato rischio cardiovascolare al basale (defunt) da attacco ischemico transitorio, angina pectoris, insufficienza cardiaca, infarto mio artico, patologie vascolari periferiche e/o ictus) ha mostrato che wascolari Maggiori era di 1/52 per placebo e 4/53 per Zurampic l'incidenza di Eventi Avvers azione con un inibitore della xantina ossidasi.

Ipersensibilità

Rari casi di ipersen à (fotodermatosi, reazione di fotosensibilità, dermatite allergica, prurito e portati con lesinurad durante lo sviluppo clinico. Nessuno di questi casi è stato orticaria) sond il ricovero in ospedale.

Altre popolazioni speciali

Pazienti con danno renale

Non sono state osservate differenze complessive nel profilo di sicurezza di Zurampic in pazienti con danno renale lieve o moderato (eCrCL pari a 30-89 mL/min) rispetto a pazienti con funzionalità renale normale (vedere paragrafi 4.2 e 5.2).

Segnalazione delle reazioni avverse sospette

La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione riportato nell'Allegato V.

4.9 Sovradosaggio

Non esiste alcun trattamento specifico in caso di sovradosaggio e i sintomi di sovradosaggio non sono definiti. In caso di sovradosaggio, i pazienti devono essere gestiti tramite un trattamento sintomatico e una terapia di sostegno che comprenda un'idratazione adeguata.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Categoria farmacoterapeutica: antigottosi, preparati che aumentano l'escrezione di acido urico. codice ATC: M04AB05

Meccanismo d'azione

Lesinurad è un inibitore selettivo del riassorbimento di acido urico che inibisce il trasportatore di acido urico URAT1. URAT1 è responsabile della maggior parte del riassorbimento dal lune ribulare renale dell'acido urico filtrato. Inibendo URAT1, lesinurad aumenta l'escrezione di acido urico e diminuisce in tale modo i livelli sierici di acido urico (sUA). Lesinurad inibisce anche OAT4 an trasportatore di acido urico coinvolto nell'iperuricemia indotta da diuretici.

Lesinurad, quando è impiegato in associazione con un inibitore della xantina ossidasi, aumenta l'escrezione di acido urico e riduce la produzione di acido urico, determinando una diminuzione maggiore di sUA. Lesinurad deve essere usato soltanto in associazione con un inibitore della xantina ossidasi perché la combinazione riduce la quantità di acido urico disponibile per l'escrezione e riduce il rischio di eventi correlati alla funzione renale.

Effetti farmacodinamici

Effetti sui livelli sierici di acido urico e sull'escrezione urinaria di acido urico. In soggetti sani, lesinurad 200 mg ha diminui o livelli di sUA e aumentato la clearance renale e l'escrezione frazionata di acido urico. Le ranzioni medie di sUA in seguito alla somministrazione di Zurampic 200 mg da solo sono state circa 46% e 26% a 6 ore e a 24 ore dopo la dose, rispettivamente. Quando Zurampic 200 mg è stato soro ministrato in aggiunta a un inibitore della xantina ossidasi (ad es. febuxostat), un'ulteriore riduzione del 25% e del 19% dei livelli di sUA è stata osservata rispettivamente a 6 ore e 24 ore derò la dose.

Effetto sulla ripolarizzazione cardiaca

In soggetti sani, lesitarat fino 1.600 mg non ha dimostrato effetti sui parametri dell'ECG (incluso l'intervallo QTc)

Efficacia e Supezza clinica

L'efficacia di Zurampic 200 mg e 400 mg una volta al giorno è stata studiata in 3 studi clinici multicentrici, randomizzati, in doppio cieco e controllati verso placebo, in 1.537 pazienti adulti (13% di questi pazienti erano anziani, età ≥65 anni) con iperuricemia e gotta, in associazione con un inibitore della xantina ossidasi, allopurinolo (CLEAR1 e CLEAR2) o febuxostat (CRYSTAL). Tutti gli studi sono durati 12 mesi e i pazienti hanno ricevuto la profilassi per le riacutizzazioni della gotta con colchicina o FANS durante i primi 5 mesi di trattamento con lesinurad.

In base a questi studi, si raccomanda l'impiego di Zurampic soltanto a una dose pari a 200 mg una volta al giorno in associazione con un inibitore della xantina ossidasi (vedere paragrafi 4.2, 4.4 e 4.8).

Zurampic impiegato in aggiunta ad allopurinolo nei soggetti con una risposta inadeguata Negli studi CLEAR1 e CLEAR2 sono stati reclutati pazienti con gotta che erano in terapia con una dose fissa di allopurinolo pari almeno a 300 mg (o 200 mg in caso di danno renale moderato), avevano livelli sierici di acido urico superiori a 6,5 mg/dL e hanno riferito almeno 2 riacutizzazioni di gotta nei 12 mesi precedenti. In entrambi gli studi, il 61% dei pazienti aveva un danno renale lieve o moderato e

il 19% aveva tofi al basale. I soggetti hanno proseguito il trattamento con la loro dose di allopurinolo e sono stati randomizzati 1:1:1 per ricevere Zurampic 200 mg, Zurampic 400 mg o il placebo una volta al giorno.

L'endpoint di efficacia primaria in CLEAR1 e CLEAR2 era la percentuale di pazienti che raggiungevano un livello sierico target di acido urico inferiore a 6 mg/dL entro il 6° Mese. In entrambi gli studi, un numero significativamente più alto di pazienti trattati con Zurampic 200 mg in associazione con allopurinolo ha ottenuto il livello sierico target di acido urico inferiore a 6 mg/dL entro il 6° Mese ed entro il 12° Mese, in confronto ai soggetti che hanno ricevuto il placebo in associazione con allopurinolo (vedere Tabella 2).

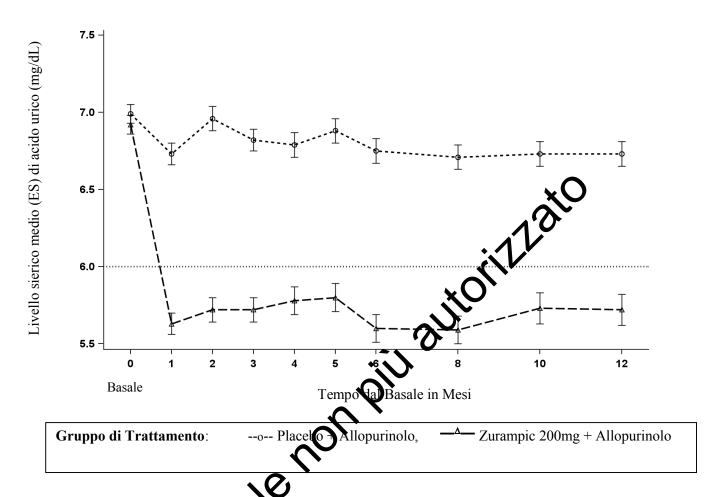
La stabilità della risposta prolungata è stata dimostrata da una percentuale superiore di pazienti trattati con Zurampic 200 mg in associazione con allopurinolo che hanno ottenuto il livello sierico target di acido urico ad ogni visita per 3 mesi consecutivi (Mesi 4, 5 e 6), in confronto ai soggetti che hanno ricevuto il placebo in associazione con allopurinolo (vedere Tabella 2).

Tabella 2 Percentuale di pazienti che hanno raggiunto i livelli sierici targe di acido urico (<6 mg/dL) con Zurampic in associazione con allopurinolo Dati accorpati dagli studi CLEAR1 e CLEAR2

	Percentuale di pazienti che hanno raggiunto il livelto sierico target di acido urico (<6,0 mg/dL) N (%)		Differenza di percentuale (IC al 95%)
Rilevazione temporale	Placebo + allopurinolo N=407	Zurampi (20 mg + allopurmolo N=405	Zurampic 200 mg vs. placebo
Mesi 4, 5, 6	48 (12%)	155 (38%)	0,26 (0,21;0,32)
Mese 6	104 (26%)	222 (55%)	0,29 (0,23 ; 0,36)
Mese 12	10(7)(%)	203 (50%)	0,24 (0,18 ; 0,31)

Quando Zurampic è nato aggiunto ad allopurinolo, ha causato una riduzione immediata dei livelli sierici medi di acide naco, rispetto al placebo, che si è mantenuta nel lungo termine nei pazienti che hanno continuato a trattamento (vedere figura 1).

Figura 1 Livelli sierici medi di acido urico negli studi clinici accorpati sull'uso di Zurampic in associazione con allopurinolo in pazienti con una risposta inadeguata (sUA ≥6 mg/dL) ad allopurinolo da solo



In ciascuno studio, una percentuato de alta di pazienti trattati con Zurampic 200 mg in associazione con allopurinolo, in confronto a placebo in associazione con allopurinolo, ha raggiunto un livello sierico di acido urico inferiore e 5 mg/dL entro il 6° Mese (CLEAR1: 29% versus 10%; CLEAR2: 35% versus 5%).

Zurampic in asso a zione con febuxostat nella gotta tofacea

Lo studio CR W M ha reclutato pazienti affetti da gotta con tofi misurabili. I pazienti ricevevano 80 mg di febux sa una volta al giorno per 3 settimane e successivamente sono stati randomizzati 1:1:1 al trattamento con dosi monogiornaliere di Zurampic 200 mg, Zurampic 400 mg o placebo in associazione con febuxostat. Il 66% dei pazienti aveva danno renale lieve o moderato. Il 50% dei soggetti aveva un sUA basale ≥5,0 mg/dL dopo 3 settimane di monoterapia con febuxostat.

Quando Zurampic è stato aggiunto a febuxostat, ha causato una riduzione immediata dei livelli sierici medi di acido urico, rispetto al placebo, che si è mantenuta nel lungo termine nei pazienti che hanno continuato il trattamento.

Nel sottogruppo dei pazienti con un sUA basale ≥5,0 mg/dL, dopo 3 settimane di terapia con febuxostat, è stata raggiunta una differenza significativa a tutte le visite dello studio per Zurampic 200 mg in associazione con febuxostat, in confronto al placebo in associazione con febuxostat (vedere Tabella 3).

Tabella 3 Percentuale di pazienti con sUA basale ≥5,0 mg/dL che raggiungono livelli sierici target di acido urico (<5 mg/dL) con Zurampic in associazione con febuxostat

	Percentuale di pazienti che hanno raggiunto un livello sierico target di acido urico (<5,0 mg/dL) N (%)		Differenza di percentuale (IC al 95%)
Rilevazione temporale	Placebo + febuxostat 80 mg N=51	Zurampic 200 mg + febuxostat 80 mg N=59	Zurampic 200 mg vs. placebo
Mesi 4, 5, 6	6 (12%)	23 (39%)	0,27 (0,12; 0,42)
Mese 6	12 (24%)	26 (44%)	0,21 (0,03; 0,38)
Mese 12	12 (24%)	27 (46%)	(3,39)

Endpoint primario nei pazienti con danno renale

In linea con la popolazione totale, la percentuale di pazienti con danno revale da lieve a moderato (eCrCL 30-89 mL/min) che ha raggiunto i livelli di acido urico *targe*, ao mesi è stata del 56% per Zurampic 200 mg rispetto al 29% per placebo quando aggiunto ad al opurinolo, e del 40% per Zurampic 200 mg rispetto al 26% per placebo quando aggiunto a buxostat in pazienti con sUA basale ≥5,0 mg/dL.

Esiti clinici – riacutizzazioni della gotta che hanno richiesto trattamento

I tassi di riacutizzazione della gotta che ha richiesto un rattamento erano bassi e paragonabili a quelli rilevati con il placebo nel corso degli ultimi 6 mesi degli studi clinici randomizzati (dopo l'interruzione della profilassi contro le riacutizzazioni della gotta), con punteggi mediani pari a zero. Negli studi di estensione a lungo termine con controllati, i tassi di riacutizzazione della gotta che ha richiesto un trattamento si sono ulteria mente ridotti nel 60% dei soggetti che sono entrati negli studi di estensione e hanno continuato il rattamento con Zurampic 200 mg in associazione con allopurinolo o febuxostat per un altro anno di trattamento.

Esiti clinici – risoluzione eri dizione dei tofi

Nello studio CRYSTAL se percentuale dei soggetti che hanno manifestato una completa risoluzione (definita come una risoluzione del 100% di almeno un tofo bersaglio e nessun singolo tofo che ha mostrato una pro ressione) di ≥1 tofo bersaglio era superiore nel gruppo trattato con Zurampic 200 mg in associazione cun rebuxostat, in confronto al placebo in associazione con febuxostat, benché la differenza non resse statisticamente differente (26% in confronto a 21%). Dopo trattamento continuativo fino a 24 mesi con Zurampic 200 mg in associazione con febuxostat, la percentuale di soggetti che hanno manifestato la risoluzione completa di almeno un tofo bersaglio è aumentata al 53% dei soggetti.

Popolazione pediatrica

L'Agenzia europea dei medicinali ha previsto l'esonero dall'obbligo di presentare i risultati degli studi con Zurampic in tutti i sottogruppi della popolazione pediatrica per il trattamento e la prevenzione dell'iperuricemia (vedere paragrafo 4.2 per informazioni sull'uso pediatrico).

5.2 Proprietà farmacocinetiche

Assorbimento

La biodisponibilità assoluta di lesinurad è pari approssimativamente al 100%. Lesinurad è assorbito rapidamente dopo somministrazione orale. In seguito all'assunzione di una singola dose orale di

lesinurad a stomaco pieno o a digiuno, le concentrazioni plasmatiche massime (C_{max}) sono state raggiunte entro 1-4 ore. Le esposizioni (C_{max} e AUC) di lesinurad sono aumentate in misura proporzionale con dosi singole di lesinurad da 5 a 1200 mg. A stomaco pieno, dopo la somministrazione di una dose singola di lesinurad 200 mg, le medie geometriche della C_{max} e dell'AUC di lesinurad erano pari a 6 µg/mL e 29 µg/ora/mL, rispettivamente. Non c'è stata una influenza apparente del contenuto di grassi nel pasto sulla farmacocinetica di lesinurad. Negli studi clinici, Zurampic è stato somministrato in concomitanza dei pasti perché l'abbassamento dei livelli sierici di acido urico è risultato migliore a stomaco pieno.

Zurampic è somministrato come miscela 50:50 di atropisomeri di lesinurad. Il rapporto di atropisomero 1 e atropisomero 2 AUC(0-24) era 44:56 perché l'atropisomero 1 è sottoposto a un metabolismo più esteso rispetto all'atropisomero 2 determinando una minore esposizione plasmatica di atropisomero 1 rispetto all'atropisomero 2.

Distribuzione

Lesinurad è ampiamente legato alle proteine plasmatiche (più del 98%), principalmente all'albumina. Il legame con le proteine plasmatiche non è alterato significativamente nei pazienti con danno renale o con compromissione epatica. Il volume medio di distribuzione di lesinurad alla sero stazionario era approssimativamente 20 L in seguito a somministrazione endovenosa. I rapporti nedi plasma-sangue dell'AUC e della C_{max} di lesinurad erano approssimativamente 1,8, indicand che la radioattività era ampiamente contenuta nello spazio plasmatico e non era penetrata né a distribuita in modo esteso nei globuli rossi.

Biotrasformazione

Lesinurad subisce metabolismo ossidativo principalmente attreerso il citocromo P450 (CYP) 2C9 producendo il metabolita intermedio M3c (non rilevato in 100) ed è successivamente metabolizzato dal mEH nel metabolita M4; vi è un contributo minimo da parte di CYP1A1, CYP2C19 e CYP3A al metabolismo di lesinurad. L'atropisomero 1 è metabolizzato estensivamente dal CYP2C9 mentre l'atropisomero 2 è metabolizzato minimamene via dal CYP2C9 e CY3A4. Non è chiaro se le esposizioni plasmatiche ai metaboliti siano manne. Non è noto se i metaboliti contribuiscano agli effetti ipouricemizzanti di lesinurad.

Eliminazione
La clearance renale è 25,6 mL/pm (CV=56%). Lesinurad ha un legame elevato con le proteine e la clearance renale è alta (in confrato al tasso tipico di filtrazione glomerulare nell'uomo), indicando che la secrezione attiva svolgi un ruolo importante nell'escrezione renale di lesinurad. Entro 7 giorni dalla somministrazione di una dose singola di lesinurad radiomarcato, il 63% della dose radioattiva somministrata è stato l'itrivato nell'urina e il 32% della dose radioattiva somministrata è stato l'itrivato nell'urina e il 32% della dose radioattiva somministrata è stato ritrovato nelle feci. La maggio parte della radioattività rintracciata nell'urina (>60% della dose) è stata rilevata nel corso delle una 24 ore. Lesinurad immodificato nell'urina rappresentava approssimativamente il L'emivita di eliminazione ($t_{1/2}$) di lesinurad è risultato pari circa a 5 ore in seguito alla somministrazione di una dose singola. Lesinurad non si accumula dopo la somministrazione di dosi multiple.

Linearità/Non linearità

In seguito alla somministrazione di dosi multiple di Zurampic una volta al giorno, non sono state riscontrate alterazioni tempo-dipendenti delle proprietà farmacocinetiche e la proporzionalità della dose è stata mantenuta.

Valutazione in vitro delle interazioni

Lesinurad è metabolizzato principalmente dal CYP2C9 e da mEH, e in misura minore da CYP1A1, CYP2C19 e CYP3A. *In vitro*, lesinurad è un inibitore di CYP2C8 ma non di CYP1A2, CYP2B6, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A4 e mEH. In aggiunta, in vitro lesinurad è un induttore di CYP2B6 e CYP3A mediante CAR/PXR. In vivo, lesinurad non è nè un inibitore nè un induttore di CYP2C9 e 2C8 ma è un induttore da lieve a moderato di CYP3A. CYP2B6 non è stato studiato in vivo.

Lesinurad è un substrato di OATP1B1, OAT1, OAT3 e OCT1. *In vitro*, lesinurad è un di inibitore di OATP1B1, OAT1, OAT3, OAT4 e OCT1 a concentrazioni plasmatiche clinicamente rilevanti. Tuttavia, l'attività *in vivo* di OATP1B1, OAT1, OAT3 e OCT1 non era influenzata da lesinurad. Lesinurad non è un inibitore *in vitro* della glicoproteina-P, di BCRP, OATP1B3, MRP2, MRP4, OCT2, MATE1 e MATE2-K.

Popolazioni speciali

Danno renale

L'analisi farmacocinetica di popolazione dei dati clinici raccolti in pazienti con gotta trattati fino a 12 mesi ha stimato aumenti dell'esposizione di lesinurad pari circa al 12%, 31% e 65% nei pazienti affetti rispettivamente da danno renale lieve, moderato e grave, in confronto a quelli con una funzione renale normale.

In seguito alla somministrazione di una dose singola di lesinurad in soggetti con danno (en le, in confronto a quelli con una funzione renale normale, la C_{max} e l'AUC di lesinurad era o sepettivamente 36% e 30% più alte (200 mg) nei pazienti con danno renale lieve (eCrCL da 60 x89 mL/min), 20% e 73% più alte (200 mg) e 3% e 50% più alte (400 mg) nei pazienti con danno renale moderato (eCrCL da 30 a 59 mL/min), e 13% più alta e 113% più alta (400 mg) nei pazienti con danno renale grave (eCrCL <30 mL/min).

Compromissione epatica

In seguito alla somministrazione di una dose singola di lesinura para a 400 mg in pazienti con compromissione epatica lieve (classe di Child-Pugh A) o modeleta (classe di Child-Pugh B), la C_{max} di lesinurad era paragonabile e l'AUC di lesinurad era rispettivamente 7% e 33% più alta in confronto ai soggetti con una funzione epatica normale. Non è stata consista alcuna esperienza clinica nei pazienti con compromissione epatica grave (classe di Child-Pugh C).

Metabolizzatori lenti di CYP2C9

Circa metà di una dose orale di lesinurad è netabolizzata attraverso il CYP2C9. L'effetto del genotipo CYP2C9 sul profilo farmacocinetico di lesinurad è stato studiato in 8 soggetti sani e in 59 pazienti affetti da gotta, in seguito a sommini tratione giornaliera di lesinurad da 200 mg a 600 mg, in assenza o in presenza di un inibitore della, artina ossidasi. Alla dose di 400 mg, in confronto ai metabolizzatori veloci di CYP2C (CYP2C9 *1/*1 (N=41)], sono state osservate esposizioni superiori di lesinurad nei metabolizzatori intermedi di CYP2C9 [CYP2C9 *1/*3 (N=4), aumento del 22% circa dell'AUC) e nei metabolizzatori lenti di CYP2C9 (CYP2C9 *3/*3 (N=1), aumento dell'111% circa dell'AUC], unitamento a un'escrezione renale superiore di lesinurad. Tuttavia, i singoli valori rientravano perfettamente nel range osservato nei soggetti metabolizzatori veloci.

I pazienti ca sono noti o sospetti metabolizzatori lenti di CYP2C9 sulla base di storia precedente o esperienza con altri substrati di CYP2C9 devono usare Zurampic con cautela (vedere paragrafo 4.4).

Altre popolazioni speciali

In base all'analisi farmacocinetica di popolazione, l'età, il sesso, la razza e l'etnia non hanno un effetto clinicamente significativo sul profilo farmacocinetico di lesinurad. Sulla base di simulazioni effettuate utilizzando modelli farmacocinetici, è atteso che i pazienti con danno renale moderato e ridotta attività di CYP2C9 (co-somministrazione di un inibitore di CYP2C9 o metabolizzatori lenti di CYP2C9) abbiano un aumento dell'AUC di circa il 200% rispetto ai pazienti con funzione renale normale e attività di CYP2C9 non compromessa.

5.3 Dati preclinici di sicurezza

I dati preclinici non rivelano rischi particolari per gli esseri umani sulla base di studi convenzionali di *safety pharmacology*, tossicità a dosi ripetute, genotossicità, potenziale cancerogeno, tossicità della riproduzione e dello sviluppo.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Nucleo della compressa ipromellosa cellulosa microcristallina lattosio monoidrato crospovidone di tipo A magnesio stearato

Rivestimento della compressa ipromellosa biossido di titanio triacetina indaco carminio Blu Brillante FCF

6.2 Incompatibilità

Non pertinente.

6.3 Periodo di validità

3 anni

oil autorillaic Precauzioni particolari per la conservaçõe 6.4

Questo medicinale non richiede alcuna co he particolare di conservazione.

6.5 Natura e contenuto del contentore

Blister trasparente (PVC/PV úminio) di 10 o 14 (blister calendarizzato) compresse. ister non perforati. Confezioni da 10, 28, 30, 98 ssa rivestita con film in blister monodose perforati. Confezione da 100 x 1 comp

le confezioni siano commercializzate. È possibile che no

particolari per lo smaltimento

Nessuna istruzione particolare per lo smaltimento. Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Grünenthal GmbH Zieglerstr. 6 52078 Aachen Germania

Tel.: +49-241-569-0

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/1/15/1080/001 10 compresse rivestite con film

EU/1/15/1080/002 28 compresse rivestite con film

EU/1/15/1080/003 30 compresse rivestite con film

EU/1/15/1080/004 98 compresse rivestite con film

EU/1/15/1080/005 100x1 compresse rivestite con film (monodose)

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 18 Febbraio 2016

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

GG/MM/AAAA

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web della dei medicinali: http://www.ema.europa.eu

17

ALLEGATO II

- A. PRODUTTORE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI
- B. CONDIZIONI O LIMITAZIONI DI FOIDITURA E UTILIZZO
- C. ALTRE CONDIZIONI E REQUENT DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO
- D. CONDIZIONI O LIMITAXIONI PER QUANTO RIGUARDA L'USO SICURO ED EFFICACE DEL MEDICINALE

A. PRODUTTORE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI

Nome e indirizzo del produttore responsabile del rilascio dei lotti Grünenthal GmbH Zieglerstr. 6 52078 Aachen Germania

B. CONDIZIONI O LIMITAZIONI DI FORNITURA E UTILIZZO

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

C. ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

• Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR)

I requisiti definiti per la presentazione dei Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza per questo medicinale sono definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione e ropea (elenco EURD) di cui all'articolo 107 quater, par. 7 della direttiva 2001/83/CE e strecessive modifiche, pubblicato sul sito web dei medicinali europei.

Il Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve presentare il primo Rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza per questo medicinale caro 6 mesi successivi all'autorizzazione.

D. CONDIZIONI O LIMITAZIONI PER QUANTO RIGUARDA L'USO SICURO ED EFFICACE DEL MEDICINALE

• Piano di gestione del rischio (RMP)

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve effettuare le attività e gli interventi di farmacovigilanza richiesti e dettaglian sel RMP concordato e presentato nel modulo 1.8.2 dell'autorizzazione all'immissione in commercio e qualsiasi successivo aggiornamento concordato del RMP.

Il RMP aggiornato deve essere presentato:

- su richiesta dell'Agenzia europea dei medicinali;
- ogni volta cle i sistema di gestione del rischio è modificato, in particolare a seguito del ricevimento di nuove informazioni che possono portare a un cambiamento significativo del profilo bene icio/rischio o a seguito del raggiungimento di un importante obiettivo (di farmaco gilanza o di minimizzazione del rischio).

• Obbligo di condurre misure post-autorizzative

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve completare entro la tempistica stabilita, le seguenti attività:

Descrizione	Termine
Studio di sicurezza non-interventistico post-autorizzativo (PASS): al fine di	2Q 2019
valutare il rischio cardiovascolare associato all'esposizione a lesinurad,	
principalmente in pazienti con anamnesi di patologie cardiovascolari, il titolare	
dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve condurre e inviare i risultati	
di uno studio prospettico osservazionale sulla base di un protocollo concordato.	_

ALLEGATORILA DI LA TILO ETICHETTATURA E FORMO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA JILORIZIZATO NEdicinale non più autorizizate non più autoriziate non più autoriziate

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO
SCATOLA
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE
Zurampic 200 mg compresse rivestite con film
lesinurad
2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO(I)
ATTIVO(I)
Ogni compressa rivestita con film contiene 200 mg di lesinurad
Ogiii compressa rivestita con riiii contiene 200 mg ar tesinaraa
10
3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI
Contiene lattosio. Per ulteriori informazioni vedere il foglio illustrativo
1 FORMA FARMA CENTRICA E CONTENATE
4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO
10 compresse rivestite con film
28 compresse rivestite con film
30 compresse rivestite con film
98 compresse rivestite con film 100 x 1 compresse rivestite con film
Too x 1 compresse rivestite con rinin
5. MODO E VIA(E) DI SOMMA STRAZIONE
Leggere il foglio illustrativo grica dell'uso.
Uso orale
6. AVVERNANZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE
FUON DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI
Tonono ficari della vieta e della nometa dei hombini
Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.
7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO
8. DATA DI SCADENZA
Scad.
0 DDECAUZIONI DADTICOLADI DED LA CONSEDVAZIONE

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON 10. UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE **NECESSARIO**

11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Grünenthal GmbH Zieglerstr. 6 52078 Aachen Germania

12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/1/15/1080/001 10 compresse rivestite con film

EU/1/15/1080/002 28 compresse rivestite con film

EU/1/15/1080/003 30 compresse rivestite con film

EU/1/15/1080/004 98 compresse rivestite con film

CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA
inale soggetto a prescrizione medica

STRUZIONI PER L'USO EU/1/15/1080/005 100x1 compresse rivestite con film (monodose)

13.

Lotto

14.

Medicinale soggetto a prescrizione medica

15.

16.

zurampic 200 mg

17. **IDENTIFI** UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE

mensionale con identificativo unico incluso.> <Codice a

18. IDENTIFICATIVO UNICO - DATI LEGGIBILI

<PC: {numero} SN: {numero} NN: {numero} >

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SU BLISTER O STRIP

BLISTER NON PERFORATO (10 COMPRESSE) BLISTER MONODOSE PERFORATO BLISTER CALENDARIZZATO (14 COMPRESSE)

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE

Zurampic 200 mg compresse lesinurad

dom. Nedicinale Nedici NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE 2. **COMMERCIO**

Grünenthal GmbH

DATA DI SCADENZA 3.

EXP

4. NUMERO DI LOTTO

Lot

ALTRO 5.

lun. mar. mer. gio. ven. sab. dom.

B. FOGLIO ILLIPINATIVO

Medicinale non interpretation in the second section in the second sec

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

Zurampic 200 mg compresse rivestite con film lesinurad

Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Lei può contribuire segnalando qualsiasi effetto indesiderato riscontrato durante l'assunzione di questo medicinale. Vedere la fine del paragrafo 4 per le informazioni su come segnalare gli effetti indesiderati.

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, inc e se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericolosc
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elementi de questo foglio, si jii autoril rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio:

- 1. Che cos'è Zurampic e a cosa serve
- 2. Cosa deve sapere prima di prendere Zurampic
- Come prendere Zurampic 3.
- 4. Possibili effetti indesiderati
- 5. Come conservare Zurampic
- Contenuto della confezione e altre informazioni 6.

1. Che cos'è Zurampic e a cosa ser

Zurampic contiene il principio attivo Camurad ed è usato per il trattamento della gotta nei pazienti adulti per abbassare i livelli di acido rico nel sangue. Zurampic deve essere assunto insieme ad medicinali chiamati 'inibitori della xantina ossidasi' e sono usati allopurinolo o febuxostat, che la gotta attraverso la riduzione della quantità di acido urico presente nel anch'essi per il trattamen suo sangue.

Zurampic se il medicinale che sta prendendo attualmente non controlla la Il medico le prescri essere usato insieme ad allopurinolo o febuxostat. gotta. Zuramp

Come agisce Zurampic:

La gotta è una forma di artrite causata da un accumulo di cristalli di urato attorno alle articolazioni. Zurampic blocca questo accumulo e può prevenire ulteriori danni alle articolazioni, riducendo la quantità di acido urico nel sangue.

2. Cosa deve sapere prima di prendere Zurampic

Non prenda Zurampic

- Se è allergico a lesinurad o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6).
- Se ha la 'sindrome da lisi tumorale' una scissione rapida delle cellule tumorali che può causare livelli alti di acido urico.
- Se ha la 'sindrome di Lesch-Nyhan' una rara malattia ereditaria che insorge durante l'infanzia ed è caratterizzata dalla presenza di una quantità eccessiva di acido urico nel sangue.

- Se i suoi reni funzionano molto male o se ha una 'malattia renale allo stadio terminale'.
- Se ha ricevuto un trapianto di rene
- Se è in dialisi.

Non deve usare Zurampic se rientra in una delle categorie sopra descritte. Se ha dei dubbi, consulti il medico o il farmacista prima di prendere Zurampic.

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Zurampic.

Fare attenzione agli effetti collaterali

Zurampic può causare gravi problemi renali (vedere paragrafo 4), che insorgono più spesso se questo farmaco è preso da solo (vedere paragrafo 3). Il medico può chiederle di sottoporsi a test per verificare la funzione dei suoi reni.

Si rivolga al medico prima di prendere Zurampic se ha o ha avuto un'insufficienza cardiaca o altri problemi al cuore.

In caso di peggioramento della gotta

Alcune persone possono manifestare un maggior numero di attacchi di golta (riacutizzazioni della gotta) quando iniziano ad usare Zurampic e durante le prime settimane o riesi di trattamento. In questo caso, bisogna proseguire la terapia con Zurampic e consultare il medico il farmacista. Il medicinale sta continuando ad agire per abbassare il livello di acido urico. Con il passare del tempo, gli attacchi di gotta insorgeranno meno spesso se prosegue il trattamento con lurampic come consigliato dal medico.

Il medico può prescriverle altri medicinali fra cui 'colche ina' e 'farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS)'. Questi servono per prevenire o trattare i sinterel degli attacchi di gotta (un dolore forte o improvviso e gonfiore in un'articolazione). Il medico le indicherà per quanto tempo deve prendere questi altri medicinali.

Test ed esami

Il medico verificherà la funzione dei (pò) reni prima e durante il trattamento con Zurampic. Il medico può prendere in considerazione l'avestualità di interrompere il trattamento con Zurampic se i suoi esami del sangue rivelano alterazioni della funzione dei reni (aumento dei livelli di creatinina nel sangue) oppure se manifesta sintomi di problemi ai reni. Il medico può indicarle di riprendere il trattamento con Zurampi (quando la funzione dei reni migliora.

Bambini e adolesce ti

Zurampic non recomandato per l'uso nei bambini e negli adolescenti di età inferiore a 18 anni.

Altri medicinali e Zurampic

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale. Questo perché Zurampic può influire sul meccanismo d'azione di alcuni altri medicinali. Anche alcuni altri medicinali possono influire sul meccanismo d'azione di Zurampic.

In particolare, deve informare il medico o il farmacista se sta assumendo uno qualsiasi dei seguenti medicinali dato che possono interagire con Zurampic e il medico dovrà esserne informato:

- acido acetilsalicilico per ridurre la febbre e il dolore a dosi superiori a 325 mg al giorno
- medicinali per il trattamento della pressione sanguigna alta, ad es. amlodipina
- medicinali per il trattamento dei livelli alti di colesterolo, ad es. simvastatina
- fluconazolo per il trattamento delle infezioni fungine
- amiodarone per il trattamento di problemi del ritmo del cuore
- acido valproico, valpromide o carbamazepina per il trattamento di convulsioni (crisi convulsive), disturbi dell'umore e per la prevenzione delle emicranie

- sildenafil per il trattamento della disfunzione erettile
- contraccettivi usati per prevenire la gravidanza, fra cui contraccettivi orali (come 'la pillola'), iniezioni, cerotti e impianti
- rifampina per il trattamento della tubercolosi
- warfarin per prevenire la formazione e trattare i coaguli di sangue nelle gambe, nei polmoni, nel cervello e nel cuore.

Se rientra in una delle categorie sopra descritte (o se ha qualsiasi dubbio), consulti il medico o il farmacista prima di prendere Zurampic.

Gravidanza e allattamento

Deve evitare di prendere Zurampic durante la gravidanza o l'allattamento.

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chieda consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Non sono previste influenze di Zurampic sulla capacità di guidare veicoli o di utilizza in mensili o macchinari.

Zurampic contiene lattosio

Le compresse di Zurampic contengono lattosio (un tipo di zucchero). Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

3. Come prendere Zurampic

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Zurampic deve essere sempre assunto insigne alla dose mattutina di allopurinolo o febuxostat. Il mancato rispetto di queste istruzioni può ambarare il rischio di effetti indesiderati a livello renale (vedere paragrafo 4).

Quanta dose prendere

La dose raccomandata è 1 compressa da 200 mg una volta al giorno al mattino. Non prenda più di una (1) compressa di Zurampie al giorno.

Come assumere questo medicinale

- assuma Zurampi a mattino con cibo e acqua
- assuma Zuranzai insieme alla dose mattutina dell'inibitore della xantina ossidasi' (allopurino o febuxostat). Se prende Zurampic da solo può avere maggiori probabilità di avere problemi u feni
- bere molta acqua durante il giorno. Due litri rappresentano una quantità adeguata.

Se smette di prendere l'inibitore della xantina ossidasi, deve interrompere anche l'assunzione di Zurampic. Zurampic non deve mai essere assunto senza un 'inibitore della xantina ossidasi'. Il mancato rispetto di queste istruzioni può aumentare il rischio di effetti indesiderati a livello dei reni.

Se prende più Zurampic di quanto deve

Se assume una quantità superiore di questo medicinale rispetto a quanto dovrebbe, contatti un medico o si rechi presso l'ospedale più vicino.

Se dimentica di prendere Zurampic

Se si dimentica una dose di Zurampic, non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose. Attenda e prenda la dose successiva di Zurampic insieme alla dose mattutina successiva di

allopurinolo o febuxostat. Se ha dubbi su come prendere la dose successiva, si rivolga al medico o al farmacista.

Se interrompe il trattamento con Zurampic

Non interrompa il trattamento con Zurampic senza il consiglio del medico anche se si sente meglio.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Effetti indesiderati gravi – Non comuni – possono influenzare più di 1 persona su 100 Interrompa il trattamento con Zurampic e consulti immediatamente un medico se note ino qualsiasi dei seguenti effetti indesiderati dato che questi possono essere segni di un problem autoril avere bisogno di un trattamento medico urgente:

- dolore a un fianco (localizzato sotto le costole e sopra l'osso iliaco),
- nausea, vomito,
- alterazioni della minzione o difficoltà ad orinare,
- stanchezza, malessere o calo dell'appetito.

Altri effetti indesiderati includono:

Comuni – possono influenzare fino a 1 persona su 10

- influenza,
- mal di testa.
- aumento della quantità di creatinina nel sange vato nei test.
- bruciore di stomaco (reflusso di acido).

Non comuni – possono influenzare fino a

- calcoli renali
- disidratazione (perdita di tro

Rari – possono influenzare 1 persona su 1.000

arrossamento, prurito, eruzione sulla pelle (orticaria) ed eruzione reazioni sulla pelle sulla pelle dopt zione alla luce solare.

Segnalazione de 12 etti indesiderati

Se manifeste valsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o a tarmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione riportato nell'Allegato V. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Zurampic

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla scatola o sul blister dopo "Scad./EXP". La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Zurampic

- il principio attivo è lesinurad
- ogni compressa rivestita con film (compressa) di Zurampic 200 mg contiene 200 mg di
- gli altri componenti sono:
- nucleo della compressa: ipromellosa, cellulosa microcristallina, lattosio monoidrato (vedere paragrafo 2), crospovidone, magnesio stearato
- rivestimento con film: ipromellosa, biossido di titanio, triacetina, indaco carminio, blu brillante FCF.

Descrizione dell'aspetto di Zurampic e contenuto della confezione

Zurampic 200 mg: una compressa rivestita con film ovale di colore blu, dimensioni 5,7 x 12,9 mm, con inciso "LES200" su un lato.

Zurampic 200 mg compresse sono disponibili in blister trasparenti in confezioni da blister non perforati e 100 x 1 blister monodose perforati.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttor
Grünenthal GmbH
Zieglerstraße 6
52078 Aachen
Germania
Tel.: +49-241-569-0 Per ulteriori informazioni su questo medicinale, contatti il rappresentate locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

België/Belgique/Belgien

S.A. Grünenthal N.V. Lenneke Marelaan 8 1932 Sint-Stevens-Woluwe België/Belgique/Belgien Tél/Tel: + 32 (0)2 290

beinfo@grunenthal

България

Grünenthal Gı

Тел: +49

Česká republika

Grünenthal GmbH Tel: +49 241 569-0

Danmark

Grünenthal Denmark ApS Arne Jacobsens Allé 7 2300 København S Tlf: +45 88883200

Deutschland Grünenthal GmbH Zieglerstr. 6

Lietuva

Grünenthal GmbH Tel: +49 241 569-0

Luxembourg/Luxemburg

S.A. Grünenthal N.V. Lenneke Marelaan 8 1932 Sint-Stevens-Woluwe België/Belgique/Belgien Tél/Tel: + 32 (0)2 290 52 00 beinfo@grunenthal.com

Magyarország Grünenthal GmbH

Tel: +49 241 569-0

Malta

Grünenthal GmbH Tel: +49 241 569-0

Nederland

Grünenthal B.V. De Corridor 21K DE-52078 Aachen Tel: +49 241 569-1111 service@grunenthal.com

Eesti

Grünenthal GmbH Tel: +49 241 569-0

Ελλάδα

Grünenthal GmbH $T\eta\lambda$: + 49 241 569-0

España

Grünenthal Pharma, S.A. C/Dr. Zamenhof, 36 E-28027 Madrid Tel: +34 (91) 301 93 00

France

Laboratoires Grünenthal SAS Immeuble Eurêka 19 rue Ernest Renan CS 90001 F- 92024 Nanterre Cedex Tél: +33 (0)1 41 49 45 80

Hrvatska

Grünenthal GmbH Tel: +49 241 569-0

Ireland

Grünenthal Pharma Ltd Jank
Janywest Co., Dublin
Tel: +44 (0)870 351 8960
medicalinformationie@grunenthal cam **Ísland**Grünenthal GmbH
Sími: +49 241 569-0 **Italia**Grüne

Grünenthal Ita Tel: +39 02

Κύπρος

Grünenthal GmbH Tel: +49 241 569-0

Latvija

Grünenthal GmbH $T\eta\lambda$: + 49 241 569-0 NL-3621 ZA Breukelen Tel:+31 (0)30 6046370 info.nl@grunenthal.com

Norge

Grünenthal Norway AS C.J. Hambros Plass 2C 0164 Oslo

Tlf: +47 22996054

Österreich

Grünenthal GmbH

Campus 21, Liebermannstraße A01/501

2345 Brunn am Gebirge Tel: +43(0)2236 379 550-0

Polska

Grünenthal GmbH Tel.: +49 241 569-0

Portugal

Grünenthal, S.A. Alameda Fernão Lo P-1495 - 190

9 241 569-0

Grünenthal GmbH Tel: +49 241 569-0

Slovenská republika

Grünenthal GmbH

Tel: +49 241 569-0

Suomi/Finland

Grünenthal GmbH

Puh/Tel: +49 241 569-0

Sverige

Grunenthal Sweden AB Frösundaviks allé 15

169 70 Solna

Tel: +46 (0)86434060

United Kingdom

Grünenthal Ltd

1 Stokenchurch Business Park Ibstone Road, HP14 3FE – UK

Tel: +44 (0)870 351 8960

medicalinformationuk@grunenthal.com

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il

Altre fonti d'informazioni

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali: http://www.ema.europa.eu.

Medicinale non più autorittato