Šis dokumentas yra patvirtintas Abiraterone Accord vaistinio preparato informacinis dokumentas, kuriame nurodyti pakeitimai, padaryti po ankstesnės vaistinio preparato informacinių dokumentų keitimo procedūros (EMEA/H/C/005408/N/0006).

Daugiau informacijos rasite Europos vaistų agentūros tinklalapyje adresu: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/abiraterone-accord>

**I PRIEDAS**

**PREPARATO CHARAKTERISTIKŲ SANTRAUKA**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Abiraterone Accord 250 mg tabletės

**2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS**

Kiekvienoje tabletėje yra 250 mg abiraterono acetato (*abirateroni acetas*).

Pagalbinės medžiagos, kurių poveikis žinomas

Kiekvienoje tabletėje yra 189 mg laktozės monohidrato.

Visos pagalbinės medžiagos išvardytos 6.1 skyriuje.

**3. FARMACINĖ FORMA**

Tabletė.

Baltos ar balkšvos spalvos, ovali, maždaug 16 mm ilgio ir 9,5 mm pločio tabletė su įspaudu „ATN“ vienoje pusėje ir „250“ kitoje pusėje.

**4. KLINIKINĖ INFORMACIJA**

**4.1 Terapinės indikacijos**

Abiraterone Accord kartu su prednizonu arba prednizolonu yra skiriama:

* naujai diagnozuoto didelės rizikos metastazavusio hormonams jautraus prostatos vėžio (mHJPV) gydymui suaugusiems vyrams, vartojant kartu su androgenų deprivacijos terapija (ADT) (žr. 5.1 skyrių);
* metastazavusio kastracijai atsparaus prostatos vėžio (mKAPV) gydymui suaugusiems vyrams, kuriems nėra simptomų arba pasireiškia nedideli simptomai po nesėkmingos androgenų deprivacijos terapijos ir dar nėra klinikinių indikacijų skirti chemoterapiją (žr. 5.1 skyrių);
* suaugusių vyrų, kurių liga progresavo taikant chemoterapiją su docetakseliu arba po jos, mKAPV gydymui.

**4.2 Dozavimas ir vartojimo metodas**

Šį vaistinį preparatą turi skirti atitinkamas sveikatos priežiūros specialistas.

Dozavimas

Rekomenduojama dozė yra 1000 mg (keturios 250 mg tabletės), vartojama vieną kartą per parą, kuri privalo nebūti vartojama su maistu (žr. „Vartojimo metodas“ toliau). Tablečių vartojimas su maistu padidina abiraterono sisteminę ekspoziciją (žr. 4.5 ir 5.2 skyrius).

*Prednizono ar prednizolono dozavimas*

Esant mHJPV Abiraterone Accord vartojamas kartu su 5 mg prednizono ar prednizolono per parą.

Esant mKAPV Abiraterone Accord vartojamas su 10 mg prednizono ar prednizolono per parą.

Pacientams, kuriems nėra atlikta chirurginė kastracija, gydymo metu reikia tęsti medicininę kastraciją į liuteinizuojantį hormoną atpalaiduojantį hormoną (LHAH) panašiu vaistiniu preparatu.

*Rekomenduojamas stebėjimas*

Serumo transaminazių aktyvumas turi būti nustatytas prieš pradedant gydymą, pirmuosius tris gydymo mėnesius kas dvi savaites, o vėliau – kas mėnesį. Kas mėnesį turi būti tikrinamas kraujospūdis, kalio koncentracija serume ir skysčių susilaikymas. Vis dėlto pacientus, kuriems yra reikšminga stazinio širdies nepakankamumo rizika, per pirmuosius tris gydymo mėnesius reikia stebėti kas 2 savaites, o vėliau – kas mėnesį (žr. 4 4 skyrių).

Pacientams, kuriems prieš pradedant gydymą buvo hipokalemija arba hipokalemija išsivysto gydant abiraterono acetatu, apsvarstykite kalio koncentracijos palaikymą ties ≥ 4,0 mmol/l riba.

Pacientams, kuriems pasireiškia ≥ 3 sunkumo laipsnio toksiškumas, įskaitant hipertenziją, hipokalemiją, edemą ir kitą nemineralkortikoidinį toksiškumą, gydymą reikia sustabdyti ir skirti tinkamas gydomąsias priemones. Gydymo abiraterono acetatu negalima atnaujinti tol, kol toksinio poveikio simptomai nesumažėja iki 1 sunkumo laipsnio arba pradinio lygmens.

Praleidus Abiraterone Accord, prednizono ar prednizolono paros dozę, gydymą reikia tęsti kitą dieną įprastine paros doze.

*Toksinis poveikis kepenims*

Pacientams, kuriems gydymo metu išsivysto toksinis poveikis kepenims (alaninaminotransferazės [ALT] aktyvumas arba aspartataminotransferazės [AST] aktyvumas padidėja daugiau kaip 5 kartus virš viršutinės normos ribos [VNR]), gydymas turi būti nedelsiant sustabdomas (žr. 4.4 skyrių).Paciento kepenų funkcijos tyrimų rezultatams grįžus į pradinį lygį, pakartotinis gydymas gali būti taikomas skiriant sumažintą dozę – po 500 mg (dvi tabletes) vieną kartą per parą. Pakartotinai gydomiems pacientams serumo transaminazių aktyvumas pirmuosius tris mėnesius turi būti tikrinamas mažiausiai kas dvi savaites, vėliau – kas mėnesį. Jei toksinis poveikis kepenims pasikartoja skiriant sumažintą 500 mg per parą dozę, gydymas turi būti nutrauktas.

Jeigu taikant gydymą pacientams bet kuriuo metu išsivysto sunkus toksinis poveikis kepenims (ALT arba AST aktyvumas 20 kartų didesnis už VNR), gydymas turi būti nutrauktas ir pacientai neturi būti pakartotinai gydomi.

*Sutrikusi inkstų funkcija*

Pacientams, sergantiems inkstų pakenkimu, dozės keisti nereikia (žr. 5.2 skyrių)*.* Vis dėlto, klinikinės patirties su prostatos vėžiu ir sunkiu inkstų pakenkimu sergančiais pacientais nėra. Gydant šiuos pacientus patartinas atsargumas (žr. 4.4 skyrių).

*Sutrikusi kepenų funkcija*

Pacientams, kuriems prieš gydymą yra lengvas kepenų funkcijos sutrikimas (*Child‑Pugh* klasė A), dozės koreguoti nereikia.

Įrodyta, kad vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimas (*Child‑Pugh* klasė B) sisteminę abiraterono acetato ekspoziciją po vienkartinių geriamųjų 1000 mg abiraterono acetato dozių padidina apytiksliai keturis kartus (žr. 5.2 skyrių). Klinikinio saugumo ir veiksmingumo duomenų apie kartotinių abiraterono acetato dozių vartojimą pacientams, kuriems yra vidutinio sunkumo arba sunkus kepenų funkcijos sutrikimas (*Child‑Pugh* klasė B arba C), nėra. Dozės nustatyti neįmanoma. Abiraterone Accord vartojimą būtina atsargiai įvertinti pacientams, sergantiems vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimu, kuriems nauda turi aiškiai persverti galimą riziką (žr. 4.2 ir 5.2 skyrius). Abiraterone Accord neturi vartoti pacientai, kuriems yra sunkus kepenų funkcijos sutrikimas (žr. 4.3, 4.4 ir 5.2 skyrius).

*Vaikų populiacija*

Abiraterono acetatas nėra skirtas vaikų populiacijai.

Vartojimo metodas

Abiraterone Accord skirtas vartoti per burną.

Tabletės turi būti vartojamos likus mažiausiai vienai valandai iki valgio arba praėjus mažiausiai dviem valandoms po valgio. Jos turi būti nuryjamos nekramčius, užgeriant vandeniu.

**4.3 Kontraindikacijos**

* Padidėjęs jautrumas veikliajai arba bet kuriai 6.1 skyriuje nurodytai pagalbinei medžiagai.
* Nėščios arba galinčios būti nėščiomis moterys (žr. 4.6 skyrių).
* Sunkus kepenų pakenkimas [C klasės pagal *Child-Pugh* (žr. 4.2, 4.4 ir 5.2 skyrius)].
* Abiraterono acetato su prednizonu ar prednizolonu negalima vartoti derinyje Ra-223.

**4.4 Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės**

Hipertenzija, hipokalemija, skysčių susilaikymas organizme ir širdies nepakankamumas dėl mineralkortikoidų pertekliaus

Abiraterono acetatas gali sukelti hipertenziją, hipokalemiją ir skysčių susilaikymą organizme (žr. 4.8 skyrių) kaip pasekmė CYP17 slopinimo sukelto padidėjusio mineralkortikoidų kiekio (žr. 5.1 skyrių). Kartu vartojant kortikosteroidų, yra slopinamas adrenokortikotropinio hormono (AKTH) išsiskyrimas, todėl sumažėja šių nepageidaujamų reakcijų dažnis ir sunkumas. Reikalingas atsargumas gydant pacientus, kurių gretutinės ligos gali pablogėti dėl kraujospūdžio padidėjimo, hipokalemijos (pvz., tuos, kurie vartoja širdį veikiančių glikozidų), ar skysčių susilaikymo organizme (pvz., sergančius širdies nepakankamumu, sunkios ar nestabilios krūtinės anginos, neseniai įvykusio miokardo infarkto ar skilvelių aritmijos, bei sunkiu inkstų pakenkimu sergančius pacientus).

Abiraterono acetatą reikia atsargiai vartoti pacientams, kuriems buvo pasireiškusi širdies ir kraujagyslių liga. III fazės tyrimuose su abiraterono acetatu nebuvo įtraukti pacientai, sergantys nekontroliuojama hipertenzija, kliniškai reikšminga širdies liga, pasireiškusia miokardo infarktu, arba arterijų trombozės atvejais per paskutiniuosius 6 mėnesius, sunkia arba nestabilia krūtinės angina, III ar IV klasės pagal Niujorko širdies asociaciją (NYHA) širdies nepakankamumu (tyrimas 301) ar nuo II iki IV klasės pagal NYHA širdies nepakankamumu (tyrimai 3011 ir 302) arba < 50 % širdies išstūmimo frakcija. Iš tyrimų 3011 ir 302 buvo pašalinti pacientai, kuriems pasireiškė prieširdžių virpėjimas arba kitokia širdies aritmija, dėl kurios reikėjo gydyti vaistiniais preparatais. Saugumas pacientams, kuriems kairiojo skilvelio išstūmimo frakcija (KSIF) yra < 50 % ar yra III arba IV klasės (pagal NYHA) širdies nepakankamumas (tyrime 301) arba nuo II iki IV klasės pagal NYHA širdies nepakankamumas (tyrimuose 3011 ir 302), nebuvo nustatytas (žr. 4.8 ir 5.1 skyrius).

Prieš gydant pacientus, kuriems yra reikšminga stazinio širdies nepakankamumo rizika (pvz., anksčiau buvęs širdies nepakankamumas, nekontroliuojama hipertenzija arba širdies sutrikimai, tokie kaip išeminė širdies liga), apsvarstykite širdies funkcijos įvertinimą (pvz., elektrokardiogramą). Prieš pradedant gydymą abiraterono acetatu, reikia gydyti širdies nepakankamumą ir optimizuoti širdies funkciją. Hipertenzija, hipokalemija ir skysčių susilaikymas turi būti koreguoti ir kontroliuojami. Gydymo metu tikrinti kraujospūdį, kalio koncentraciją serume, skysčių kaupimąsi (kūno masės prieaugį, periferinę edemą), ir stebėti, ar neatsiranda kitų stazinio širdies nepakankamumo požymių ar simptomų per pirmuosius 3 mėnesius reikia kas dvi savaites, vėliau – kas mėnesį, o esamus nukrypimus koreguoti. Pacientams, kuriems pasireiškė su abiraterono acetato vartojimu susijusi hipokalemija, buvo stebėtas QT intervalo pailgėjimas. Esant kliniškai reikšmingam širdies funkcijos sumažėjimui reikia pagal klinikines indikacijas įvertinti širdies funkciją, pradėti reikiamą gydymą ir apsvarstyti būtinybę nutraukti šį gydymą (žr. 4.2 skyrių).

Toksinis poveikis kepenims ir kepenų pakenkimas

Kontroliuojamų klinikinių tyrimų metu pasitaikė ženklaus kepenų fermentų aktyvumo padidėjimo atvejai, dėl kurių reikėjo nutraukti gydymą vaistiniu preparatu ar pakeisti jo dozę (žr. 4.8 skyrių). Serumo transaminazių aktyvumą serume reikia nustatyti prieš pradedant gydymą, pirmuosius tris mėnesius kas dvi savaites, o vėliau – kas mėnesį. Jei pasireiškia apie toksinį poveikį kepenims verčiantys galvoti klinikiniai simptomai ar požymiai, nedelsiant reikia nustatyti transaminazių aktyvumą serume. Jei bet kuriuo metu ALT arba AST daugiau kaip 5 kartus viršija VNR, gydymas turi būti nedelsiant nutrauktas ir atidžiai monitoruojama kepenų funkcija. Pakartotinai gydyti galima tik paciento kepenų funkcijos tyrimų rezultatams grįžus į pradinį lygį, ir skiriant mažesnę dozę (žr. 4.2 skyrių).

Jeigu, skiriant gydymą, pacientui bet kuriuo metu išsivysto toksinis poveikis kepenims (ALT arba AST 20 kartų viršija VNR), gydymą reikia nutraukti ir pakartotinai šių pacientų negydyti.

Klinikiniuose tyrimuose nebuvo įtraukti pacientai, sergantys aktyviu ar simptomiškai pasireiškiančiu virusiniu hepatitu; taigi duomenų, patvirtinančių Abiraterone Accord vartojimą šioje pacientų grupėje, nėra.

Duomenų apie kartotinių abiraterono acetato dozių vartojimo pacientams, kuriems yra vidutinio sunkumo arba sunkus kepenų funkcijos sutrikimas (B arba C klasės pagal *Child-Pugh*), klinikinį saugumą ir veiksmingumą nėra. Abiraterono acetato vartojimas turi būti atsargiai įvertintas pacientams, sergantiems vidutinio sunkumo kepenų pakenkimu, kuriems nauda turi aiškiai persverti galimą riziką (žr. 4.2 ir 5.2 skyrius). Abiraterono acetato neturi vartoti pacientai, kuriems yra sunkus kepenų pakenkimas (žr. 4.2, 4.3 ir 5.2 skyrius).

Poregistracinio stebėjimo metu retai buvo gauta pranešimų apie ūminį kepenų nepakankamumą ir žaibinį hepatitą, kai kurie atvejai buvo mirtini (žr. 4.8 skyrių).

Kortikosteroidų nutraukimas ir paciento apsaugojimas nuo stresinių situacijų

Pacientams nutraukus vartoti prednizoną ar prednizoloną, patartina imtis atsargumo priemonių ir turi būti atliekamas monitoringas dėl antinksčių žievės nepakankamumo. Jei, nutraukus prednizono ar prednizolono vartojimą, gydymas abiraterono acetatu yra tęsiamas, pacientus reikia stebėti, ar neatsiranda mineralkortikoidų pertekliaus simptomų (žr. informaciją aukščiau).

Prednizonu ar prednizolonu gydomiems pacientams, kurie patiria neįprastą stresą, gali būti skiriamos padidintos kortikosteroidų dozės prieš stresinę situaciją, stresinės situacijos metu ir po jos.

Kaulų tankis

Vyrams, sergantiems metastazavusiu progresavusiu prostatos vėžiu, gali sumažėti kaulų tankis. Abiraterono acetato vartojimas kartu su gliukokortikoidu šį poveikį gali sustiprinti.

Ankstesnis ketokonazolo vartojimas

Pacientams, kurie dėl prostatos vėžio anksčiau buvo gydyti ketokonazolu, galima tikėtis žemesnių atsako dažnių.

Hiperglikemija

Dėl gliukokortikoidų vartojimo gali padidėti hiperglikemija, todėl reikia dažniau matuoti gliukozės koncentracijas cukriniu diabetu sergančių pacientų kraujyje.

Hipoglikemija

Buvo pranešta apie hipoglikemijos atvejus abiraterono acetato skiriant kartu su prednizonu / prednizolonu pacientams, kurie sirgo diabetu ir vartojo pioglitazoną ar repaglinidą (žr. 4.5 skyrių); todėl diabetu sergantiems pacientams reikia stebėti cukraus kiekį kraujyje.

Vartojimas kartu su chemoterapija

Abiraterono acetato vartojimo kartu su citotoksine chemoterapija saugumas ir veiksmingumas nenustatyti (žr. 5.1 skyrių).

Galimos rizikos

Vyrams, kurie serga metastazavusiu prostatos vėžiu, įskaitant gydomus abiraterono acetatu, gali pasireikšti anemija ir lytinės funkcijos sutrikimas.

Poveikis skeleto raumenims

Buvo pranešta apie miopatijos ir rabdomiolizės atvejus abiraterono acetatu gydytiems pacientams. Dauguma šių atvejų išryškėjo per pirmuosius 6 gydymo mėnesius ir praėjo po to, kai buvo nutrauktas gydymas abiraterono acetatu. Rekomenduojama atsargiai skirti pacientams, kurie tuo pačiu metu yra gydomi vaistiniais preparatais, žinomais sąsajomis su miopatija arba rabdomiolize.

Sąveika su kitais vaistiniais preparatais

Dėl rizikos, kad sumažės abiraterono acetato ekspozicija, gydymo metu reikia vengti vartoti stiprius CYP3A4 induktorius, išskyrus atvejus, kai nėra kitų gydymo galimybių, (žr. 4.5 skyrių).

Abiraterono ir prednizono ar prednizolono derinys su Ra-223

Gydymas abiraterono acetatu su prednizonu ar prednizolonu derinyje su Ra-223 yra kontraindikuotinas (žr. 4.3 skyrių) dėl klinikinių tyrimų metu pastebėtos padidėjusios kaulų lūžių rizikos ir padidėjusios mirtingumo tikimybės tarp pacientų, sergančių prostatos vėžiu, kuriems nėra simptomų arba simptomai yra lengvi.

Tolesnio gydymo Ra-223 rekomenduojama nepradėti bent 5 dienas po paskutinio abiraterono acetato derinio su prednizonu ar prednizolonu suvartojimo.

Pagalbinės medžiagos, kurių poveikis žinomas

Šio vaistinio preparato sudėtyje yra laktozės. Jo negalima vartoti pacientams, kuriems nustatytas retas paveldimas sutrikimas – galaktozės netoleravimas, visiškas laktazės stygius arba gliukozės ir galaktozės malabsorbcija.

Šio vaistinio preparato keturių tablečių dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (23 mg) natrio, t. y. jis beveik neturi reikšmės.

**4.5 Sąveika su kitais vaistiniais preparatais ir kitokia sąveika**

Maisto poveikis abiraterono acetatui

Vartojimas kartu su maistu žymiai padidina abiraterono acetato absorbciją. Veiksmingumas ir saugumas, kai vartojama kartu su maistu, nėra nustatytas, todėl šis vaistinis preparatas privalo nebūti vartojamas su maistu (žr. 4.2 ir 5.2 skyrius)*.*

Sąveika su kitais vaistiniais preparatais

*Galimybė kitiems vaistiniams preparatams paveikti abiraterono ekspozicijas*

Klinikiniame farmakokinetinės sąveikos tyrime, kuriame sveiki tiriamieji pirmiau buvo gydyti stipraus poveikio CYP3A4 sužadinančiu vaistiniu preparatu rifampicinu po 600 mg per parą 6 paras, o po to pavartojo vieną 1000 mg abiraterono acetato dozę, vidutinis abiraterono acetato AUC∞ plazmoje sumažėjo 55 %.

Gydymo metu reikia vengti vartoti stiprius CYP3A4 induktorius (pvz., fenitoiną, karbamazepiną, rifampiciną, rifabutiną, rifapentiną, fenobarbitalį, jonažolės (*Hypericum perforatum*) preparatus), išskyrus atvejus, kai nėra kitų gydymo galimybių.

Atskirame klinikiniame farmakokinetinės sąveikos tyrime, kuriame dalyvavo sveiki tiriamieji, stipraus poveikio CYP3A4 inhibitoriaus ketokonazolo vartojimas kartu nesukėlė kliniškai reikšmingo poveikio abiraterono acetato farmakokinetikai.

*Galimybė daryti poveikį kitų vaistinių preparatų ekspozicijoms*

Abiraterono acetatas yra vaistinius preparatus metabolizuojančių kepenų fermentų CYP2D6 ir CYP2C8 inhibitorius. Tyrime, kuriame buvo nustatinėjamas abiraterono acetato (ir kartu vartojamo prednizono) poveikis vienkartinei CYP2D6 substrato dekstrometorfano dozei, sisteminė dekstrometorfano ekspozicija (AUC) padidėjo apytikriai 2,9 karto. Dekstrorfano (aktyvaus dekstrometorfano metabolito) AUC24 padidėjo apytiksliai 33 %.

Patartinas atsargumas, kai skiriama kartu su vaistiniais preparatais, aktyvuojamais ar metabolizuojamais CYP2D6, ypatingai su vaistiniais preparatais, kurie turi siaurą terapinį indeksą. Reikia apsvarstyti siauro terapinio indekso vaistinių preparatų, metabolizuojamų CYP2D6, dozės mažinimą. CYP2D6 metabolizuojamų vaistinių preparatų pavyzdžiai apima metoprololį, propranololį, dezipraminą, venlafaksiną, haloperidolį, risperidoną, propafenoną, flekainidą, kodeiną, oksikodoną ir tramadolį (paskutiniesiems trims vaistiniams preparatams CYP2D6 reikalingas tam, kad susidarytų jų aktyvūs analgeziniai metabolitai).

Su CYP2C8 susijusios vaistinių preparatų sąveikos tyrime su sveikais tiriamaisiais, pioglitazoną pavartojus kartu su vienkartine 1000 mg abiraterono acetato doze, pioglitazono *AUC* padidėjo 46 %, o kiekvieno iš veikliųjų metabolitų M‑III ir M‑IV *AUC* sumažėjo 10 %. Jeigu vartojama kartu, pacientus reikia stebėti dėl toksinio poveikio, susijusio su kartu vartojamu siauro terapinio indekso CYP2C8 substratu, požymių. CYP2C8 metabolizuojamų vaistinių preparatų pavyzdžiai yra pioglitazonas ir repaglinidas (žr. 4.4 skyrių).

Tiriant *in vitro* buvo nustatyta, kad pagrindiniai metabolitai abiraterono sulfatas ir N-oksido abiraterono sulfatas slopina kepenų sunaudojimo nešiklį OATP1B1 ir dėl to gali didinti vaistinių preparatų, kuriuos eliminuoja OATP1B1, koncentracijas. Klinikinių duomenų, kurie patvirtintų su nešikliu susijusią sąveiką, nėra.

*Vartojimas su produktais, kurie pailgina QT intervalą*

Kadangi gydymas androgenų deprivacija gali pailginti QT intervalą, patartinas atsargumas, kai abiraterono acetato skiriama su vaistiniais preparatais, žinomai pailginančiais QT intervalą, ar vaistiniais preparatais, kurie gali sukelti *torsades de pointes*, tokiais kaip antiaritminiai vaistiniai preparatai, priklausantys IA klasei (pvz., chinidinas, dizopiramidas) ir III klasei (pvz., amjodaronas, sotalolis, dofetilidas, ibutilidas), metadonas, moksifloksacinas, antipsichoziniai vaistiniai preparatai ir t.t.

*Vartojimas su spironolaktonu*

Spironolaktonas jungiasi prie androgenų receptorių ir gali didinti prostatos specifinio antigeno (PSA) koncentracijas. Vartoti kartu su abiraterono acetatu nerekomenduojama (žr. 5.1 skyrių).

**4.6 Vaisingumas, nėštumo ir žindymo laikotarpis**

Vaisingos moterys

Klinikinių duomenų apie abiraterono acetato vartojimą nėštumo metu nėra, ir šis vaistinis preparatas nėra skirtas vartoti vaisingo amžiaus moterims.

Vyrų ir moterų kontracepcija

Nežinoma, ar abiraterono acetatas arba jo metabolitai patenka į spermą. Jeigu pacientas lytiškai santykiauja su nėščia moterimi, reikia naudoti prezervatyvą. Jeigu pacientas lytiškai santykiauja su vaisingo amžiaus moterimi, reikia naudoti prezervatyvą kartu su kitu veiksmingu kontracepcijos metodu. Su gyvūnais atlikti tyrimai parodė toksinį poveikį reprodukcijai (žr. 5.3 skyrių).

Nėštumas

Abiraterono acetatas neskirtas vartoti moterims ir yra kontraindikuotinas nėščioms ar galinčioms būti nėščiomis moterims (žr. 4.3 ir 5.3 skyrių).

Žindymas

Abiraterono acetatas nėra skirtas moterims.

Vaisingumas

Abiraterono acetatas veikė žiurkių patinų ir patelių vislumą, bet toks poveikis buvo pilnai grįžtamas (žr. 5.3 skyrių).

**4.7 Poveikis gebėjimui vairuoti ir valdyti mechanizmus**

Abiraterone Accord gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia arba veikia nereikšmingai.

**4.8 Nepageidaujamas poveikis**

Saugumo duomenų santrauka

Išanalizavus visų III fazės abiraterono acetato tyrimų duomenis apie nepageidaujamas reakcijas, nepageidaujamos reakcijos, kurios pasireiškė 10 ar daugiau procentų pacientų, buvo periferinė edema, hipokalemija, hipertenzija, šlapimo takų infekcija bei alaninaminotransferazės ir (arba) aspartataminotransferazės aktyvumo padidėjimas.

Kitos svarbios nepageidaujamos reakcijos yra širdies sutrikimai, toksinis poveikis kepenims, kaulų lūžiai ir alerginis alveolitas.

Dėl savo veikimo mechanizmo farmakodinamikos abiraterono acetatas gali sukelti hipertenziją, hipokalemiją ir skysčių susilaikymą organizme. III fazės tyrimuose tikėtinos mineralkortikoidų nepageidaujamos reakcijos buvo dažniau stebimos abiraterono acetatu gydomiems pacientams, nei placebą vartojusiems pacientams, atitinkamai: hipokalemija 18 %, lyginant su 8 %, hipertenzija 22 %, lyginant su 16 %, ir skysčių susilaikymas organizme (periferinė edema) 23 %, lyginant su 17 %. Abiraterono acetatu gydomiems pacientams, lyginant su pacientais, vartojusiais placebą, 3 ir 4 laipsnio pagal CTCAE (angl. *Common Terminology Criteria for Adverse Events* – nepageidaujamų reiškinių bendrieji terminologijos kriterijai, versija 4.0) hipokalemija buvo atitinkamai stebėta 6 %, lyginant su 1 %, 3 ir 4 laipsnio pagal CTCAE (versija 4.0) hipertenzija buvo atitinkamai stebėta 7 %, lyginant su 5 %, bei 3 ir 4 laipsnio skysčių susilaikymas (periferinė edema) atitinkamai buvo stebėtas 1 %, lyginant su 1 % pacientų. Mineralkortikoidų reakcijas paprastai buvo galima kontroliuoti mediciniškai. Kartu vartojami kortikosteroidai sumažina šių nepageidaujamų reakcijų dažnį ir sunkumą (žr. 4.4 skyrių).

Nepageidaujamų reakcijų santrauka lentelėje

Pacientų, sergančių metastazavusiu progresavusiu prostatos vėžiu ir vartojusių LHAH analogą, ar kuriems anksčiau buvo atlikta orchiektomija, tyrimuose abiraterono acetato buvo skiriama 1000 mg paros doze kartu su maža prednizono ar prednizolono doze (5 arba 10 mg per parą, priklausomai nuo indikacijos).

Nepageidaujamos reakcijos, stebėtos klinikinių tyrimų metu ir vaistiniam preparatui patekus į rinką yra išvardytos žemiau pagal dažnio grupes. Dažnio grupės yra skirstomos taip: labai dažnos (≥ 1/10); dažnos (nuo ≥ 1/100 iki < 1/10); nedažnos (nuo ≥ 1/1000 iki < 1/100); retos (nuo ≥ 1/10 000 iki < 1/1000); labai retos (< 1/10000) ir dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis).

Su kiekviena dažnio grupe nepageidaujami poveikiai yra pateikti mažėjančio sunkumo tvarka.

|  |  |
| --- | --- |
| **1 lentelė: Nepageidaujamos reakcijos, nustatytos klinikiniuose tyrimuose ir vaistiniam preparatui patekus į rinką** | |
| **Organų sistemų klasės** | **Nepageidaujamos reakcijos ir dažnis** |
| **Infekcijos ir infestacijos** | Labai dažnos: šlapimo takų infekcija  Dažnos: sepsis |
| **Imuninės sistemos sutrikimai** | Dažnis nežinomas: anafilaksinės reakcijos |
| **Endokrininiai sutrikimai** | Nedažnos: antinksčių nepakankamumas |
| **Metabolizmo ir mitybos sutrikimai** | Labai dažnos: hipokalemija  Dažnos: hipertrigliceridemija |
| **Širdies sutrikimai** | Dažnos: širdies nepakankamumas\*, krūtinės angina, prieširdžių virpėjimas, tachikardija  Nedažnos: kitos aritmijos  Dažnis nežinomas: miokardo infarktas, QT intervalo pailgėjimas (žr. 4.4 ir 4.5 skyrius) |
| **Kraujagyslių sutrikimai** | Labai dažnos: hipertenzija |
| **Kvėpavimo sistemos, krūtinės ląstos ir tarpuplaučio sutrikimai** | Retos: alerginis alveolitasa |
| **Virškinimo trakto sutrikimai** | Labai dažnos: viduriavimas  Dažnos: dispepsija |
| **Kepenų, tulžies pūslės ir latakų sutrikimai** | Labai dažnos: padidėjęs alaninaminotransferazės aktyvumas ir (arba) padidėjęs aspartataminotransferazės aktyvumasb  Retos: žaibinis hepatitas, ūminis kepenų nepakankamumas |
| **Odos ir poodinio audinio sutrikimai** | Dažnos: išbėrimas |
| **Skeleto, raumenų ir jungiamojo audinio sutrikimai** | Nedažnos: miopatija, rabdomiolizė |
| **Inkstų ir šlapimo takų sutrikimai** | Dažnos: hematurija |
| **Bendrieji sutrikimai ir vartojimo vietos pažeidimai** | Labai dažnos: periferinė edema |
| **Sužalojimai, apsinuodijimai ir procedūrų komplikacijos** | Dažnos: kaulų lūžiai\*\* |
| \* Širdies nepakankamumas taip pat apima stazinį širdies nepakankamumą, kairiojo skilvelio funkcijos sutrikimą ir sumažėjusią išstūmimo frakciją.  \*\* Kaulų lūžiai apima osteoporozę ir visus lūžius, išskyrus patologinius kaulų lūžius.  a Spontaniniai pranešimai vaistiniam preparatui patekus į rinką.  b Alaninaminotransferazės ir (arba) aspartataminotransferazės aktyvumo padidėjimas apima ALT aktyvumo padidėjimą, AST aktyvumo padidėjimą ir nenormalią kepenų funkciją. | |

Pacientams, gydomiems abiraterono acetatu, pasireiškė šios III laipsnio pagal CTCAE (versija 4.0) nepageidaujamos reakcijos: hipokalemija 5 %; šlapimo takų infekcija 2 %, padidėjęs alaninaminotransferazės ir (arba) aspartataminotransferazės aktyvumas 4 %, hipertenzija 6 %, kaulų lūžiai 2 %; periferinė edema, širdies nepakankamumas ir prieširdžių virpėjimas po 1 %. III laipsnio pagal CTCAE (versija 4.0) hipertrigliceridemija ir krūtinės angina pasireiškė < 1 % pacientų. IV laipsnio pagal CTCAE(versija 4.0) šlapimo takų infekcija, padidėjęs alaninaminotransferazės ir (arba) aspartataminotransferazės aktyvumas, hipokalemija, širdies nepakankamumas, prieširdžių virpėjimas ir kaulų lūžiai pasireiškė < 1 % pacientų.

Hipertenzija ir hipokalemija pasireiškė dažniau hormonams jautrių pacientų populiacijoje (tyrimas 3011). Hipertenzija buvo stebėta 36,7 % hormonams jautrių pacientų populiacijos pacientų (tyrimas 3011), palyginti su 11,8 % ir 20,2 % pacientų, dalyvavusių, atitinkamai, 301 ir 302 tyrimuose. Hipokalemija buvo nustatyta 20,4 % hormonams jautrių pacientų populiacijos pacientų (tyrimas 3011), palyginti su 19,2 % ir 14,9 % pacientų, dalyvavusių, atitinkamai, 301 ir 302 tyrimuose.

Nepageidaujami reiškiniai buvo dažnesni ir sunkesni pacientų, kurių pradinė veiklumo būklė atitiko *ECOG*2 (angl. *the Eastern Cooperative Oncology Group* – JAV Rytų kooperatinės onkologijos grupė) kategoriją, ir senyvų pacientų (75 metų ar vyresnių) pogrupiuose.

Atrinktų nepageidaujamų reakcijų apibūdinimas

*Širdies ir kraujagyslių sistemos reakcijos*

Trijuose III fazės tyrimuose nebuvo įtraukti pacientai, sergantys nekontroliuojama hipertenzija, kliniškai reikšminga širdies liga, pasireiškusia miokardo infarktu, arba arterijų trombozės atvejais per paskutiniuosius 6 mėnesius, sunkia arba nestabilia krūtinės angina, III arba IV klasės pagal NYHA širdies nepakankamumu (tyrimas 301) arba nuo II iki IV klasės pagal NYHA širdies nepakankamumu (tyrimuose 3011 ir 302), arba < 50 % širdies išstūmimo frakcija. Visiems į tyrimą įtrauktiems pacientams (tiek veiklų preparatą, tiek placebą vartojusiems pacientams) kartu buvo taikomas androgenų kiekį mažinantis gydymas, daugiausiai skiriant LHAH analogus, kurie buvo susiję su diabetu, miokardo infarktu, cerebrovaskuliniu įvykiu ir staigia kardialine mirtimi. III fazės tyrimuose širdies ir kraujagyslių nepageidaujamų reakcijų dažnis pacientams, vartojusiems abiraterono acetatą, palyginti su pacientais, vartojusiais placebą, buvo toks: prieširdžių virpėjimas 2,6 %, palyginti su 2,0 %, tachikardija 1,9 %, palyginti su 1,0 %, krūtinės angina 1,7 %, palyginti su 0,8 %, širdies nepakankamumas 0,7 %, palyginti su 0,2 % ir aritmija 0,7 %, palyginti su 0,5 %.

*Toksinis poveikis kepenims*

Buvo pranešta apie toksinį poveikį kepenims su padidėjusiu ALT, AST aktyvumu ir bendru bilirubino kiekiu abiraterono acetatu gydomiems pacientams. Visuose III fazės klinikiniuose tyrimuose apie 3 ir 4 laipsnio hepatotoksiškumą (pvz., ALT ar AST aktyvumo padidėjimas > 5 kartus viršijantis viršutinės normos ribą ar bilirubino kiekio padidėjimas > 1,5 karto viršijantis viršutinę normos ribą) buvo pranešta apytiksliai 6 % abiraterono acetatą vartojusių pacientų, paprastai per pirmuosius 3 mėnesius nuo gydymo pradžios. Remiantis tyrimo 3011 duomenimis, 3-čiojo ar 4-ojo laipsnių hepatotoksinis poveikis pasireiškė 8,4 % abiraterono acetatu gydytų pacientų. Dešimt abiraterono acetato vartojusių pacientų nutraukė gydymą dėl hepatotoksinio poveikio: dviem pasireiškė 2-ojo laipsnio hepatotoksinis poveikis, šešiems – 3-čiojo laipsnio hepatotoksinis poveikis ir dviem 4-ojo laipsnio hepatotoksinis poveikis. Nė vienas tyrime 3011 dalyvavęs pacientas nemirė dėl hepatotoksinio poveikio. III fazės klinikiniuose tyrimuose pacientams, kuriems pradinis ALT ar AST aktyvumas buvo padidėjęs, buvo labiau tikėtina, kad gydymo metu kepenų funkcijos tyrimų rodikliai padidės, nei pacientams, kurių pradinis ALT ar AST aktyvumas buvo normalus. Pastebėjus ALT ar AST aktyvumo padidėjimą, > 5 kartus viršijantį viršutinę normos ribą, ar bilirubino koncentracijos padidėjimą, > 3 kartus viršijantį viršutinę normos ribą, abiraterono acetato vartojimas buvo sustabdytas arba nutrauktas. Dviem atvejais įvyko ženklus kepenų funkcijos tyrimų rodiklių padidėjimas (žr. 4.4 skyrių). Šiems dviem pacientams, kurių pradinė kepenų funkcija buvo normali, ALT arba AST aktyvumas padidėjo 15-40 kartų virš viršutinės normos ribos, o bilirubino koncentracija viršijo viršutinę normos ribą 2-6 kartus. Nutraukus gydymą, abiem pacientams kepenų funkcijos tyrimų rezultatai normalizavosi, o vienas pacientas buvo pakartotinai gydytas be grįžtamo rodiklių padidėjimo. Tyrime 302 III arba IV sunkumo laipsnio ALT arba AST aktyvumo padidėjimai buvo stebėti 35 (6,5 %) abiraterono acetatu gydytiems pacientams. Aminotransferazių aktyvumo padidėjimai išnyko visiems, išskyrus 3 pacientus (2-iems su naujai diagnozuotomis daugybinėmis metastazėmis kepenyse ir 1-am su AST aktyvumo padidėjimu praėjus maždaug 3 savaitėms po paskutinės abiraterono acetato dozės). III fazės klinikinių tyrimų metu pranešta, kad dėl ALT ir AST aktyvumo padidėjimo ar sutrikusios kepenų funkcijos gydymas buvo nutrauktas 1,1 % abiraterono acetatu gydytų pacientų bei 0,6 % pacientų, vartojusių placebą. Apie mirties atvejus dėl hepatotoksinių reiškinių nepranešta.

Klinikiniuose tyrimuose toksinio poveikio kepenims rizika buvo sumažinta neįtraukiant pacientų, kurie prieš tyrimą sirgo hepatitu arba kurių kepenų funkcijos tyrimų rodmenys buvo reikšmingai pakitę. Pacientai, kurių pradiniai ALT ir AST rodmenys daugiau kaip 2,5 karto viršijo VNR, bilirubino koncentracijos daugiau kaip 1,5 karto viršijo VNR, sergantys aktyviu arba simptomus sukeliančiu virusiniu hepatitu ar lėtine kepenų liga ir pacientai, kuriems kepenų funkcijos sutrikimas sukėlė antrinį ascitą arba kraujavimo sutrikimą, iš tyrimo 3011 buvo pašalinti. Iš tyrimo 301 buvo pašalinti pacientai, kurių pradinis ALT ir AST aktyvumas ≥ 2,5 kartų viršijo viršutinę normos ribą, nesant metastazių kepenyse, ir > 5 kartus viršijo viršutinę normos ribą, esant metastazėms kepenyse. Tyrime 302 negalėjo dalyvauti pacientai, kurie turėjo metastazių kepenyse, ir nebuvo įtraukti pacientai, kurių pradinis ALT ir AST aktyvumas buvo ≥ 2,5 x VNR. Klinikiniuose tyrimuose dalyvaujantiems pacientams išsivystę nenormalūs kepenų funkcijos tyrimų rodikliai buvo energingai tvarkomi reikalaujant gydymo pertrūkio ir pakartotinį gydymą leidžiant pradėti tik kepenų funkcijos tyrimų rodikliams sugrįžus į pradinį lygį (žr. 4.2 skyrių). Pacientai, kuriems ALT arba AST aktyvumas > 20 kartų viršijo viršutinę normos ribą, pakartotinai nebuvo gydomi. Šių pacientų pakartotinio gydymo saugumas nėra žinomas. Toksinio poveikio kepenims mechanizmas nėra suprantamas.

Pranešimas apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas

Svarbu pranešti apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas po vaistinio preparato registracijos, nes tai leidžia nuolat stebėti vaistinio preparato naudos ir rizikos santykį. Sveikatos priežiūros specialistai turi pranešti apie bet kokias įtariamas nepageidaujamas reakcijas naudodamiesi [V priede](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) nurodyta nacionaline pranešimo sistema.

**4.9 Perdozavimas**

Abiraterono acetato perdozavimo žmonėms patirtis yra ribota.

Specialaus priešnuodžio nėra. Perdozavimo atveju vartojimą reikia sustabdyti ir imtis bendrų palaikomųjų priemonių, įskaitant aritmijų, hipokalemijos ir skysčių susilaikymo organizme požymių ir simptomų monitoringą. Taip pat reikia įvertinti ir kepenų funkciją.

**5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS**

**5.1 Farmakodinaminės savybės**

Farmakoterapinė grupė: endokrininė terapija, kiti hormonų antagonistai ir susiję preparatai, ATC kodas: L02BX03

Veikimo mechanizmas

Abiraterono acetatas *in vivo* virsta abirateronu, androgenų biosintezės inhibitoriumi. Konkrečiai – abirateronas selektyviai slopina fermentą 17α‑hidroksilazę/C17,20‑liazę (CYP17). Šis fermentas yra išreikštas ir reikalingas androgenų biosintezei sėklidžių, antinksčių ir prostatos navikų audiniuose. CYP17 katalizuoja pregnenolono ir progesterono virtimą testosterono prekursoriais – DHEA (dehidroepiandrosteronu) ir androstenedionu, atitinkamai per 17α‑hidroksilinimą ir C17,20 jungties skėlimą. CYP17 slopinimas taip pat sukelia padidėjusią mineralkortikoidų gamybą antinksčiuose (žr. 4.4 skyrių).

Androgenams jautri prostatos karcinoma reaguoja į gydymą, kuris mažina androgenų kiekį. Androgenų kiekį mažinančio gydymo būdai, tokie kaip gydymas LHAH analogais ar atliekant orchiektomiją, sumažina androgenų gamybą sėklidėse, tačiau neveikia androgenų gamybos antinksčiuose ar navike. Kartu LHAH analogais (ar orchiektomija) skiriamas gydymas abirateronu sumažina testosterono kiekį serume iki neaptinkamos koncentracijos (naudojant komercinius tyrimus).

Farmakodinaminis poveikis

Abiraterono acetatas sumažina testosterono ir kitų androgenų kiekį serume labiau nei vartojant vien tik LHAH analogus ar orchiektomiją. Tai yra CYP17 fermento, reikalingo androgenų biosintezei, selektyvaus slopinimo rezultatas. PSA yra naudojamas kaip biologinis žymeklis prostatos vėžiu sergantiems pacientams. III fazės klinikiniame tyrime su pacientais, kuriems anksčiau taikyta chemoterapija su taksanais buvo neveiksminga, 38 % pacientų, vartojusių abiraterono acetatą, lyginant su 10 % pacientų, vartojusių placebą, mažiausiai 50 % sumažėjo PSA kiekis, lyginant su pradiniu rodmeniu.

Klinikinis veiksmingumas ir saugumas

Veiksmingumas buvo nustatytas trijuose atsitiktinių imčių placebu kontroliuojamuose daugiacentriuose III fazės klinikiniuose tyrimuose (tyrimai 3011, 302 ir 301) su pacientais, kuriems buvo diagnozuotas mHJPV ir mKAPV. Į tyrimą 3011 buvo įtraukti pacientai, sirgę naujai diagnozuota (per 3 atsitiktinio suskirstymo į grupes mėnesius) mHJPV, kurie turėjo didelę riziką prognozuojančių veiksnių. Didelės rizikos prognozė buvo apibūdinama ne mažiau kaip 2 iš 3 toliau išvardytų rizikos veiksnių: (1) 8 ar daugiau *Gleason* balų; (2) 3 ar daugiau pažeidimų aptikimas skenuojant kaulus; (3) išmatuojamų visceralinių metastazių (išskyrus limfmazgių ligą) buvimas. Aktyvaus gydymo grupėje buvo vartota abiraterono acetato 1000 mg dozė per parą kartu su maža 5 mg prednizono doze vieną kartą per parą kartu skiriant ADT (LHAH agonistas ar chirurginis sėklidžių pašalinimas), kuris buvo gydymo standartas. Kontrolinės grupės pacientams vietoj abiraterono acetato ir prednizono buvo skirta ADT ir placebas. Į tyrimą 302 buvo įtraukti docetakseliu anksčiau negydyti pacientai, o į tyrimą 301 buvo įtraukti pacientai, kurie anksčiau buvo gydyti docetakseliu. Pacientai vartojo LHAH analogą arba prieš tai buvo atlikta orchiektomija. Aktyvioje gydymo grupėje, abiraterono acetatas buvo skiriamas 1000 mg paros doze derinant jį su mažos dozės prednizonu arba prednizolonu po 5 mg du kartus per parą. Kontrolinės grupės pacientai vartojo placebą ir prednizoną arba prednizoloną po 5 mg du kartus per parą.

PSA koncentracijos serume tyrimų pokyčiai ne visada numato klinikinę naudą. Taigi visuose tyrimuose buvo rekomenduota pacientams vartoti tiriamuosius vaistinius preparatus tol, kol buvo pasiekti toliau apibūdinti kiekvieno tyrimo gydymo nutraukimo kriterijai.

Visų tyrimų metu nebuvo leista vartoti spironolaktono, nes spironolaktonas jungiasi prie androgenų receptorių ir gali didinti PSA koncentracijas.

***Tyrimas 3011*** *(****pacientai, kuriems naujai diagnozuotas didelės rizikos mHJPV)***

Į tyrimą 3011 įtrauktų pacientų (n = 1199) amžiaus mediana buvo 67 metai. Abiraterono acetatu gydytų pacientų pasiskirstymas pagal rases buvo 832 (69,4 %) europidų, 246 (20,5 %) azijiečių, 25 (2,1 %) juodaodžių ar afroamerikiečių, 80 (6,7 %) kitų rasių, 13 (1,1 %) rasė buvo nežinoma / nepranešta ir 3 (0,3 %) Amerikos indėnų ir Aliaskos čiabuvių. *ECOG* veiklumo būklė 97 % pacientų buvo įvertinta 0 ar 1 balu. Pacientai, kuriems yra metastazės smegenyse, sergantys nekontroliuojama hipertenzija, reikšminga širdies liga arba II-IV klasės pagal *NYHA* (angl. *the New York Heart Association* – Niujorko širdies asociacija) širdies nepakankamumu, į tyrimą įtraukti nebuvo. Pacientai, kurių metastazavęs prostatos vėžys prieš tai buvo gydytas vaistiniais preparatais, spinduline terapija ar operuotas, nebuvo įtraukti į tyrimą, išskyrus tuos, kurie iki 3 mėnesių gavo ADT ar 1 kursą paliatyviosios spindulinės terapijos, ar operacinį gydymą metastazavusios ligos keliamiems simptomams gydyti. Bendros pagrindinės veiksmingumo vertinamosios baigtys buvo bendrasis išgyvenamumas (BI) ir radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo (rIBLP). Prieš pradedant tyrimą, skausmo, išmatuoto naudojant glausto skausmo aprašo sutrumpintą formą (angl. *the Brief Pain Inventory‑Short Form [BPI‑SF]*), balo mediana buvo 2,0 balai abiejose (ir gydymo vaistiniu preparatu, ir placebo vartojimo) grupėse. Be to, kartu su bendromis pagrindinėmis vertinamosiomis baigtimis, gydymo nauda buvo įvertinta ir atsižvelgiant į laikotarpį iki su skeletu susijusio reiškinio (SSR) atsiradimo, laikotarpį iki kitos prostatos vėžio terapijos, laikotarpį iki chemoterapijos pradžios, laikotarpį iki skausmo progresavimo ir laikotarpį iki PSA progresavimo. Gydymas buvo tęsiamas iki ligos progresavimo, sutikimo dalyvauti tyrime nutraukimo, nepriimtino toksinio poveikio pasireiškimo arba mirties.

Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo buvo apibūdinamas laikotarpiu, praėjusiu nuo atsitiktinio tiriamųjų grupių sudarymo iki radiografiniais metodais patvirtinto ligos progresavimo pasireiškimo arba mirties dėl bet kokios priežasties. Radiografiniais metodais patvirtintas ligos progresavimas apėmė progresavimą, pastebėtą skenuojant kaulus (atsižvelgiant į modifikuotą PCWG2 [angl. *the Prostate Cancer Clinical Trials Working Group* – prostatos vėžio klinikinių tyrimų darbo grupės] kriterijų), arba minkštųjų audinių pažeidimo progresavimą, pastebėtą atliekant KT arba MRT (remiantis RECIST 1.1 [angl. *the response evaluation criteria in solid tumours* – solidinių navikų atsako vertinimo kriterijus).

Buvo pastebėtas reikšmingas rIBLP skirtumas tarp gydymo grupių (žr. 2 lentelę ir 1 paveikslėlį).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **2 lentelė. Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo – sluoksniuotosios imties analizė, numatytų gydyti pacientų populiacija (tyrimas PCR3011)** | | |
| Abiraterono acetatas su prednizonu Placebas  AA-P | | | |
| Atsitiktiniu būdu į grupes suskirstyti tiriamieji | 597 | 602 | |
| Reiškinys | 239 (40,0 %) | 354 (58,8 %) | |
| Cenzūruota | 358 (60,0 %) | 248 (41,2 %) | |
|  |  |  | |
| Laikotarpis iki reiškinio atsiradimo (mėnesiais) |  |  | |
| Mediana  (95 % PI) | 33,02 (29.57, NE) | 14,78 (14,69, 18,27) | |
| Kitimo sritis | (0,0+, 41,0+) | (0,0+, 40,6+) | |
|  |  |  | |
| p reikšmė | < 0,0001 |  | |
| Santykinė rizika (95 % PI)b | 0,466 (0,394, 0,550) |  | |
| Pastaba. + = cenzūruotas stebėjimas, NE = nenustatomas. Radiografiniais metodais patvirtintas ligos progresavimas ir mirtis apibrėžiami kaip rIBLP reiškiniai. AA-P = tiriamieji, kurie vartojo abireaterono acetatą ir prednizoną.  a p reikšmė apskaičiuota, atsižvelgiant į logaritminio rango kriterijų, naudojant sluoksniuotąsias imtis pagal ECOG VB balus (0/1 ar 2) ir visceralinį pažeidimą (nėra ar yra).  b Rizikos santykis yra išvestas iš stratifikuoto proporcinių rizikų modelio. Mažesnis už 1 rizikos santykis rodo AA-P pranašumą. | | |

| **1 paveikslėlis. Radiografiniais metodais patvirtinto išgyvenamumo be ligos progresavimo *Kaplan-Meier* kreivė; numatytų gydyti pacientų populiacija (tyrimas PCR 3011)** |
| --- |
| Mėnesiai, praėję po atsitiktinio tiriamųjų grupių sudarymo  Tiriamieji, kuriems yra rizika  Abiraterono acetatas  Placebas  Placebas  Abiraterono acetatas  % tiriamųjų, kurių liga neprogresavo ir neištiko mirtis |

Buvo nustatytas statistiškai reikšmingas BI pagerėjimas, rodantis AA-P, vartojamų kartu su ADT pranašumą, mirties rizikai sumažėjus 34 %, palyginti su placebo vartojimu kartu su ADT (RS = 0,66; 95 % PI: 0,56, 0,78; p < 0,0001)(žr. 3 lentelę ir 2 paveikslėlį).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **3 lentelė: Bendrasis išgyvenamumas tarp pacientų, gydytų arba abiraterono acetatu, arba placebu PCR3011 tyrime (numatytų gydyti pacientų populiacija)** | | |
| **Bendrasis išgyvenamumas** | **Abiraterono acetatas kartu su prednizonu**  **(N=597)** | **Placebas**  **(N=602)** |
| Mirtys (%) | 275 (46 %) | 343 (57 %) |
| Išgyvenamumo mediana (mėnesiais)  (95 % PI) | 53,3  (48,2, NE) | 36,5  (33,5, 40,0) |
| Rizikos santykis (95 % PI)1 | 0,66 (0,56, 0,78) | |
| NE = nenustatoma  1 Rizikos santykis yra išvestas iš stratifikuoto proporcinių rizikų modelio. Rizikos santykis <1 rodo abiraterono, vartojamo kartu su prednizonu, pranašumą. | | |

| **2 paveikslėlis. Bendrojo išgyvenamumo Kaplan-Meier kreivė; numatytų gydyti pacientų populiacija tyrimo PCR3011 analizėje** |
| --- |
|  |

Pogrupių analizė nuolat rodė gydymo abiraterono acetatu pranašumą. Gydymo AA-P poveikis rIBLP ir BI iš prieš tyrimą numatytuose pogrupiuose buvo palankesnis ir atitiko bendrąją tyrimo populiaciją, išskyrus 2 *ECOG* balų pogrupį, kuriame nebuvo pastebėta naudingo poveikio tendencijų, vis dėlto mažas imties dydis (n=40) riboja kokių nors reikšmingų išvadų suformulavimo galimybę.

Be pastebėto bendrojo išgyvenamumo ir rIBLP pagerėjimo buvo įrodytas naudingas abiraterono acetato poveikis visoms perspektyviai apibrėžtoms antraeilėms vertinamosioms baigtims, lyginant su placebo vartojimu.

*Tyrimas 302 (pacientai, kuriems chemoterapija anksčiau nebuvo taikyta)*

Šiame tyrime buvo įtraukti pacientai, kuriems nebuvo taikyta chemoterapija ir nebuvo simptomų arba pasireiškė nedideli simptomai, ir kuriems dar nebuvo klinikinių indikacijų chemoterapijai. Buvo laikoma, kad simptomų nėra, jeigu stipriausias skausmas per pastarąsias 24 val. pagal glausto skausmo aprašo sutrumpintą formą [angl. *Brief Pain Inventory‑Short Form (BPI‑SF)*] buvo įvertintas 0‑1 balais, o 2­‑3 balai buvo įvertinti kaip nedideli simptomai.

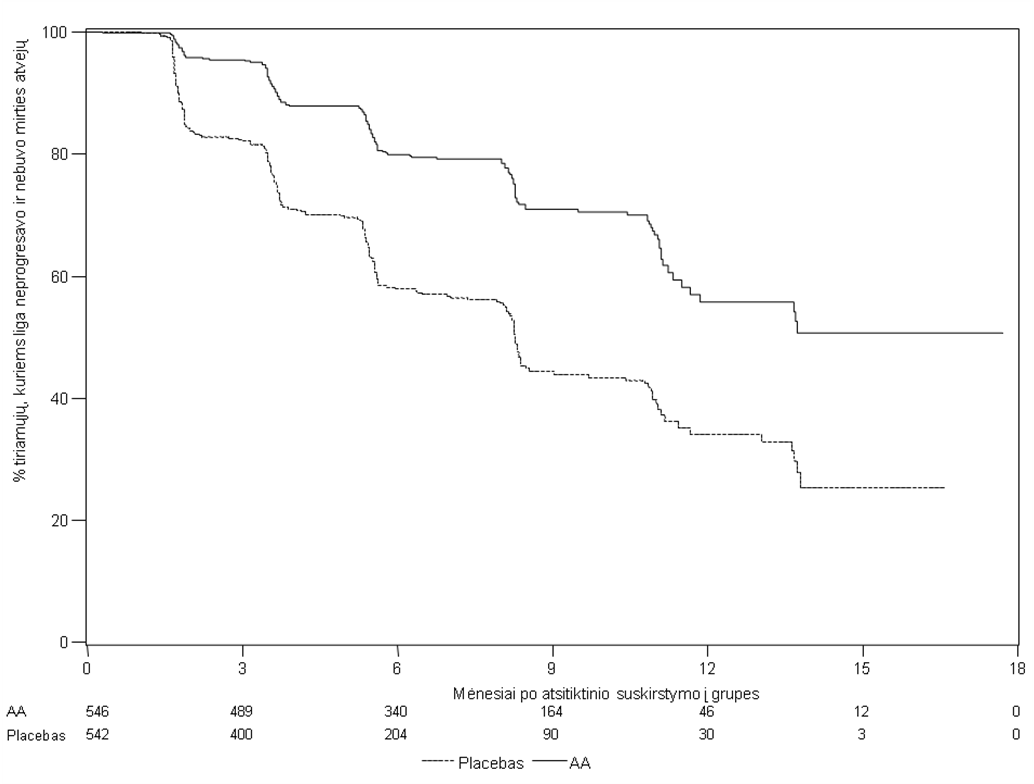
Tyrime 302 (n = 1 088) į tyrimą įtrauktų pacientų amžiaus mediana buvo 71 metai pacientams, gydytiems abiraterono acetatu kartu su prednizonu arba prednizolonu, ir 70 metų pacientams, vartojusiems placebą kartu su prednizonu arba prednizolonu. Abiraterono acetatu gydytų pacientų pasiskirstymas pagal rases buvo 520 (95,4 %) europidų, 15 (2,8 %) juodaodžių, 4 (0,7 %) azijiečių ir 6 (1,1 %) kitų rasių. Veiklumo būklė pagal Rytų kooperacinės onkologų grupės (angl. *the Eastern Cooperative Oncology Group [ECOG]*) skalę buvo įvertinta 0 balų 76 % ir 1 balu 24 % pacientų abiejose grupėse. Penkiasdešimčiai procentų pacientų buvo diagnozuotos tik metastazės kauluose, kitiems 31 % pacientų buvo nustatytos metastazės kauluose ir minkštuose audiniuose ar limfmazgiuose, ir 19 % pacientų buvo metastazės tik minkštuose audiniuose ar limfmazgiuose. Pacientai, kuriems buvo diagnozuotos visceralinės metastazės, buvo pašalinti iš tyrimo. Pagrindinės veiksmingumo vertinamosios baigtys buvo bendrasis išgyvenamumas ir radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo (rIBLP). Kartu su pagrindinėmis veiksmingumo vertinamosiomis baigtimis, nauda buvo įvertinta taip pat pagal laikotarpį iki opiatų pavartojimo vėžio sukeltam skausmui malšinti, laikotarpį iki citotoksinės chemoterapijos pradžios, laikotarpį iki veiklumo būklės įvertinimo pagal *ECOG* skalę pablogėjimo ≥ 1 balu ir laikotarpį iki PSA progresavimo, remiantis prostatos vėžio antrosios darbo grupės (angl. *Prostate Cancer Working Group-2 [PCWG 2]*) kriterijais. Tiriamieji gydymo būdai buvo nutraukti, diagnozavus neabejotiną klinikinės būklės progresavimą. Gydymas taip pat galėjo būti nutrauktas tyrėjo nuožiūra, patvirtinus ligos progresavimą radiografiniais metodais.

Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo (rIBLP) buvo įvertintas naudojant nuoseklaus skenavimo tyrimus, kaip apibūdinta *PCWG 2* kriterijuose (kaulų pažeidimams) ir modifikuotuose atsako įvertinimo solidinių navikų atveju (angl. *Response Evaluation Criteria In Solid Tumors [RECIST]*)kriterijuose (minkštųjų audinių pažeidimams). Analizuojant rIBLP, buvo naudojamas centralizuotai peržiūrimas progresavimo radiografinis įvertinimas.

Planuotos rIBLP analizės metu buvo 401 įvykis, 150 (28 %) pacientų, kurie buvo gydyti abiraterono acetatu, ir 251 (46 %) pacientui, vartojusiam placebą, radiografiniais metodais buvo diagnozuotas ligos progresavimas arba pacientai mirė. Buvo stebėti reikšmingi rIBLP skirtumai tarp gydymo grupių (žr. 4 lentelę ir 3 paveikslėlį).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **4 lentelė. Tyrimas 302. Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo pacientams, gydytiems arba abiraterono acetatu, arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją** | | |
|  | **Abiraterono acetatas (N=546)** | **Placebas**  **(N=542)** |
| **Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo (rIBLP)** |  |  |
| Progresavimas arba mirtis | 150 (28 %) | 251 (46 %) |
| rIBLP mediana mėnesiais  (95 % PI) | Nepasiekta  (11,66; NN) | 8,3  (8,12; 8,54) |
| p reikšmė \* | < 0,0001 | |
| Rizikos santykis \*\*  (95 % PI) | 0,425  (0,347; 0,522) | |
| NN= Nenustatyta  \* p reikšmė apskaičiuota remiantis *log-rank* kriterijumi, stratifikuojant pagal pradinį *ECOG* balą (0 arba 1).  \*\* Rizikos santykis < 1 abiraterono acetato naudai. | | |

**3 pav. Radiografiniais metodais patvirtinto išgyvenamumo be ligos progresavimo pacientams, gydytiems arba abiraterono acetatu, arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją, *Kaplan Meier* kreivės**



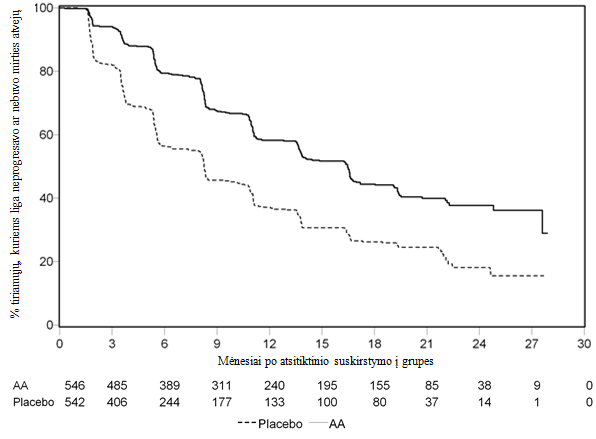
AA=Abiraterono acetatas

Vis dėlto duomenys apie tiriamuosius buvo ir toliau renkami iki antrosios tarpinės bendrojo išgyvenamumo (BI) analizės. Tyrėjo atliktos stebėjimo radiografinės rIBLP peržiūros jautrumo analizė pateikta 5 lentelėje ir 4 paveikslėlyje.

Šešiems šimtams septyniems (607) tiriamiesiems radiografiniais metodais buvo nustatytas ligos progresavimas arba jie mirė: 271 (50 %) pacientui abiraterono acetato grupėje ir 336 (62 %) placebo grupės pacientams. Gydymas abiraterono acetatu sumažino radiografiniais metodais patvirtinto progresavimo arba mirties riziką 47 %, palyginti su placebu (RS = 0,530; 95 % PI: [0,451; 0,623], p < 0,0001). rIBLP mediana abiraterono acetato grupėje buvo 16,5 mėnesio, ir 8,3 mėnesio placebo grupėje.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **5 lentelė. Tyrimas 302. Radiografiniais metodais patvirtinto išgyvenamumo be ligos progresavimo pacientams, gydytiems arba abiraterono acetatu, arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją (BI tyrėjo peržiūros antrojoje tarpinėje analizėje)** | | |
|  | **Abiraterono acetatas**  **(N=546)** | **Placebas**  **(N=542)** |
| **Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo (rIBLP)** |  |  |
| Progresavimas arba mirtis | 271 (50 %) | 336 (62 %) |
| rIBLP mediana mėnesiais (95 % PI) | 16,5  (13,80; 16,79) | 8,3  (8,05; 9,43) |
| p reikšmė \* | < 0,0001 | |
| Rizikos santykis \*\*  (95 % PI) | 0,530  (0,451; 0,623) | |
| \* p reikšmė apskaičiuota remiantis *log-rank* kriterijumi, stratifikuojant pagal pradinį *ECOG* balą (0 arba 1).  \*\* Rizikos santykis < 1 abiraterono acetato naudai. | | |

**4 pav. Radiografiniais metodais patvirtinto išgyvenamumo be ligos progresavimo pacientams, gydytiems arba abiraterono acetatu arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją, *Kaplan Meier* kreivės (BI tyrėjo peržiūros antrojoje tarpinėje analizėje)**



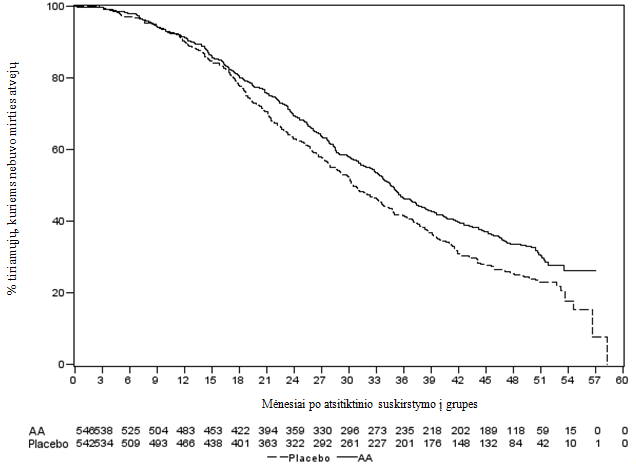
AA=Abiraterono acetatas

Planuota tarpinė BI analizė (TA) buvo atlikta po 333 mirties atvejų. Tyrimas buvo išslaptintas, remiantis stebėto klinikinės būklės pagerėjimo dydžiu, ir placebo grupės pacientams buvo pasiūlytas gydymas abiraterono acetatu. Bendrasis išgyvenamumas buvo ilgesnis vartojant abiraterono acetatą nei placebą, mirties rizika sumažėjo 25 % (RS = 0,752; 95 % PI: [0,606; 0,934], p = 0,0097), bet BI duomenys nebuvo galutiniai ir išankstiniai rezultatai nepasiekė prieš tyrimą numatytų tyrimo sustabdymo ribų, kad būtų statistiškai reikšmingi (žr. 6 lentelę). Išgyvenamumas buvo toliau stebimas po šios TA.

Iš anksto suplanuota galutinė BI analizė buvo atlikta po 741 mirties atvejo (stebėjimo mediana 49 mėnesiai). Šešiasdešimt penki procentai (354 iš 546) abiraterono acetatu gydytų pacientų, palyginti su 71 % (387 iš 542) pacientų, vartojusių placebą, mirė. Statistiškai reikšmingą naudingą įtaką BI, rodančią palankų poveikį gydymo abiraterono acetatu grupėje, parodė mirties rizikos sumažėjimas 19,4 % (RS = 0,806; 95 % PI: [0,697; 0,931], p = 0,0033) ir BI medianos pagerėjimas 4,4 mėnesio (abiraterono acetatu grupėje – 34,7 mėnesio, placebo grupėje – 30,3 mėnesio) (žr. 6 lentelę ir 5 paveikslėlį). Šis pagerėjimas išsilaikė, nors 44 % placebo grupės pacientų kaip tolimesnį gydymą gavo abiraterono acetato.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **6 lentelė. Tyrimas 302. Pacientų, gydytų arba abiraterono acetatu arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją, bendrasis išgyvenamumas** | | | |
|  | **Abiraterono acetatas**  **(N=546)** | **Placebas**  **(N=542)** | |
| **Tarpinė išgyvenamumo analizė** |  |  | |
| Mirties atvejai (%) | 147 (27 %) | 186 (34 %) | |
| Išgyvenamumo mediana (mėnesiais)  (95 % PI) | Nepasiekta  (NN; NN) | 27,2  (25,95; NN) | |
| p reikšmė \* | 0,0097 | | |
| Rizikos santykis \*\*  (95 % PI) | 0,752  (0,606; 0,934) | | |
| **Galutinė išgyvenamumo analizė** |  | | |
| Mirties atvejai | 354 (65 %) | | 387 (71 %) |
| Bendrojo išgyvenamumo mediana mėnesiais (95 % PI) | 34,7 (32,7; 36,8) | | 30,3 (28,7; 33,3) |
| p reikšmė \* | 0,0033 | | |
| Rizikos santykis \*\*  (95 % PI) | 0,806 (0,697; 0,931) | | |
| NN= Nenustatyta  \* p reikšmė apskaičiuota remiantis *log-rank* kriterijumi, stratifikuojant pagal pradinį *ECOG* balą (0 arba 1).  \*\* Rizikos santykis < 1 abiraterono acetato naudai. | | | |

**5 pav. Pacientų, gydytų arba abiraterono acetatu, arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją, bendrojo išgyvenamumo *Kaplan Meier* kreivės, galutinė analizė**

****

AA=Abiraterono acetatas

Be stebėto bendrojo išgyvenamumo ir rIBLP pagerėjimo, vartojant abiraterono acetatą, palyginti su placebo vartojimu, kaip nurodyta toliau, buvo stebėtas naudinga įtaka visoms antrinėms vertinamosioms baigtims.

Laikotarpis iki PSA progresavimo, remiantis *PCWG2* kriterijais: laikotarpio iki PSA progresavimo mediana buvo 11,1 mėnesio pacientams, vartojusiems abiraterono acetatą, ir 5,6 mėnesio pacientams, vartojusiems placebą (RS = 0,488; 95 % PI: [0,420; 0,568], p < 0,0001). Laikotarpis iki PSA progresavimo buvo maždaug dvigubai ilgesnis gydant abiraterono acetatu (RS = 0,488). Tiriamųjų, kuriems buvo patvirtintas PSA atsakas, dalis buvo didesnė abiraterono acetato grupėje, palyginti su placebo grupe (62 %, palyginti su 24 %; p < 0,0001). Tarp tiriamųjų, sergančių išmatuojama minkštųjų audinių liga, reikšmingai didesniam skaičiui buvo stebėtas pilnas arba dalinis naviko atsakas į gydymą abiraterono acetatu.

Laikotarpis iki opiatų pavartojimo vėžio sukeltam skausmui malšinti: laikotarpio, po kurio pradedama vartoti opiatų prostatos vėžio skausmui malšinti, mediana galutinės analizės metu buvo 33,4 mėnesio abiraterono acetatą vartojančių pacientų grupėje ir 23,4 mėnesio pacientų, vartojančių placebą, grupėje (RS = 0,721; 95 % PI: [0,614; 0,846], p = < 0,0001).

Laikotarpis iki citotoksinės chemoterapijos pradžios: laikotarpio iki citotoksinės chemoterapijos pradžios mediana abiraterono acetatą vartojantiems pacientams buvo 25,2 mėnesio, o vartojantiems placebą – 16,8 mėnesio (RS = 0,580; 95 % PI: [0,487; 0,691], p < 0,0001).

Laikotarpis iki veiklumo būklės įvertinimo pagal *ECOG* skalę pablogėjimo ≥ 1 balu: laikotarpio iki veiklumo būklės įvertinimo pagal *ECOG* skalę pablogėjimo ≥ 1 balu mediana abiraterono acetatą vartojantiems pacientams buvo 12,3 mėnesio, o vartojantiems placebą pacientams – 10,9 mėnesio (RS = 0,821; 95 % PI: [0,714; 0,943], p = 0,0053).

Toliau išvardytos tyrimo vertinamosios baigtys parodė statistiškai reikšmingą gydymo abiraterono acetatu pranašumą.

Objektyvus atsakas: objektyvus atsakas buvo apibūdintas kaip tiriamųjų, sergančių išmatuojama liga, kuriems pasireiškė pilnas arba dalinis atsakas pagal *RECIST* kriterijus (buvo reikalaujama, kad tiksliniu pažeidimu būtų laikomas pradinis limfmazgių dydis ≥ 2 cm), dalis. Tiriamųjų, sergančių išmatuojama liga prieš pradedant tyrimą, kuriems pasireiškė pilnas arba dalinis atsakas, dalis abiraterono acetato grupėje buvo 36 %, o placebo grupėje – 16 % (p < 0,0001).

Skausmas. Gydymas abiraterono acetatu reikšmingai sumažino vidutinę skausmo intensyvumo progresavimo riziką 18 %, palyginti su placebu (p = 0,0490). Laikotarpio iki ligos progresavimo mediana buvo 26,7 mėnesio abiraterono acetato grupėje ir 18,4 mėnesio placebo grupėje.

Laikotarpis iki prostatos vėžio gydymo funkcinio įvertinimo (angl. *Functional Assessment of Cancer Therapy – Prostate [FACT-P]*) sumažėjimo (bendrasis balas). Gydymas abiraterono acetatu sumažino *FACT-P* (bendrojo balo) sumažėjimo riziką 22 %, palyginti su placebu (p = 0,0028). Laikotarpio iki *FACT-P* (bendrojo balo) sumažėjimo mediana buvo 12,7 mėnesio abiraterono acetato grupėje ir 8,3 mėnesio placebo grupėje.

*Tyrimas 301 (pacientai, kuriems anksčiau buvo taikyta chemoterapija)*

Į tyrimą 301 buvo priimti pacientai, kurie anksčiau vartojo docetakselį. Nebuvo reikalaujama ligos progresavimo įrodymų vartojant docetakselį, nes gydymas galėjo būti nutrauktas dėl šios chemoterapijos toksiškumo. Gydymas tiriamuoju vaistiniu preparatu pacientams buvo tęsiamas tol, kol buvo PSA kiekio padidėjimas (patvirtintas 25 % padidėjimas nuo paciento pradinės ar žemiausios koncentracijos) kartu su protokole apibrėžta radiografine ligos progresija ir simptominiu ar klinikiniu ligos progresavimu. Tyrime nebuvo įtraukti pacientai, kurių prostatos vėžys prieš tai buvo gydytas ketokonazolu. Pirminė veiksmingumo vertinamoji baigtis buvo bendras išgyvenamumas.

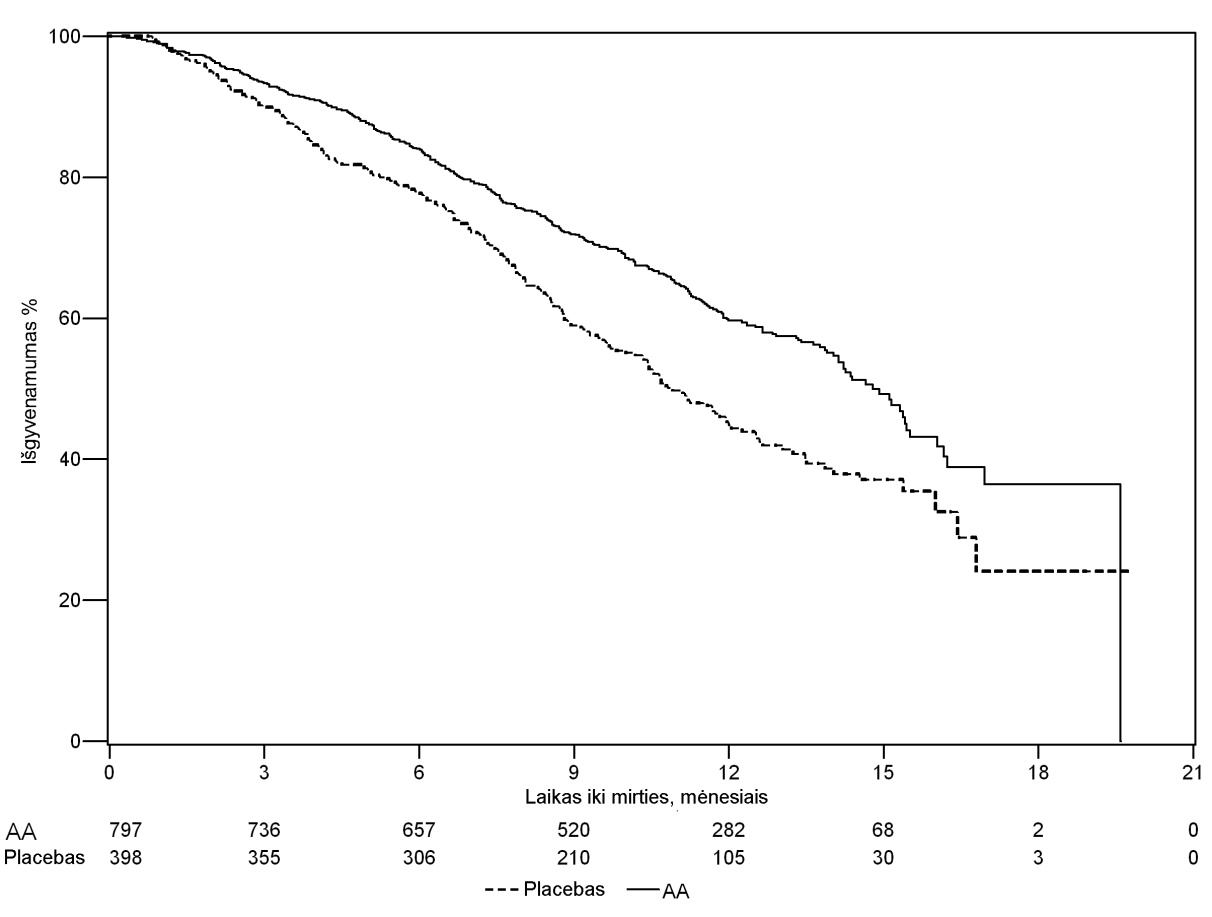
Tyrime dalyvavusių pacientų amžiaus mediana buvo 69 metai (svyravo nuo 39 iki 95 metų). Pacientų, gydytų abiraterono acetatu, rasių pasiskirstymas buvo toks: 737 baltaodžiai (93,2 %), 28 juodaodžiai (3,5 %), 11 azijiečių (1,4 %) ir 14 kitų (1,8 %). Vienuolikai procentų į tyrimą įtrauktų pacientų funkcinė būklė buvo įvertinta 2 balais pagal ECOG (angl. *Eastern Cooperative Oncology Group* – Rytų kooperacinė onkologijos grupė) skalę; 70 % buvo radiografiškai įrodytas ligos progresavimas su arba be PSA kiekio padidėjimu; 70 % anksčiau buvo taikytas vienas citotoksinės chemoterapijos kursas ir 30 % buvo taikyti du kursai. Kepenų metastazės buvo 11 % pacientų, gydytų abiraterono acetatu.

Suplanuotos tyrimo analizės, kuri buvo atlikta po 552 mirčių, metu buvo pastebėta, kad 42 % (333 iš 797) pacientų, gydytų abiraterono acetatu, lyginant su 55 % (219 iš 398) pacientų, vartojusių placebą, mirė. Buvo matomas statistiškai reikšmingas bendro išgyvenamumo medianos pagerėjimas pacientams, kurie buvo gydyti abiraterono acetatu (žr. 7 lentelę).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **7 lentelė: Pacientų, kurie buvo gydyti abiraterono acetatu arba placebą skiriant kartu su prednizonu arba prednizolonu, be to, kuriems buvo skiriamas gydymas LHAH analogais ar prieš tai buvo atlikta orchiektomija, bendras išgyvenamumas** | | |
|  | **Abiraterono acetatas**  **(N=797)** | **Placebas**  **(N=398)** |
| **Pirminė išgyvenamumo analizė** |  |  |
| Mirčių skaičius (%) | 333 (42 %) | 219 (55 %) |
| Išgyvenamumo mediana (mėnesiais)  (95 % PI) | 14,8 (14,1; 15,4) | 10,9 (10,2; 12,0) |
| p vertė a | < 0,0001 | |
| Rizikos santykis (95 % PI) b | 0,646 (0,543; 0,768) | |
| **Atnaujinta išgyvenamumo analizė** |  |  |
| Mirčių skaičius (%) | 501 (63 %) | 274 (69 %) |
| Išgyvenamumo mediana (mėnesiais)  (95 % PI) | 15,8 (14,8; 17,0) | 11,2 (10,4; 13,1) |
| Rizikos santykis (95 % PI) b | 0,740 (0,638; 0,859) | |
| a p vertė yra išvesta iš *log-rank* testo stratifikuojant pagal funkcionavimo pagal ECOG skalę vertinimo rezultatus (0-1 vs. 2), skausmo vertinimo rezultatus (nėra vs. yra), anksčiau taikytos chemoterapijos kursų skaičių (1 vs. 2) ir ligos progresavimo tipą (tik PSA vs. radiografinis).  b Rizikos santykis yra išvestas iš stratifikuoto proporcinių rizikų modelio. Rizikos santykis <1 yra abiraterono acetato naudai. | | |

Praėjus keliems mėnesiams nuo gydymo pradžios visų įvertinimų metu daugiau pacientų, gydytų abiraterono acetatu, lyginant su pacientais, vartojusiais placebą, išliko gyvi (žr. 6 paveikslėlį).

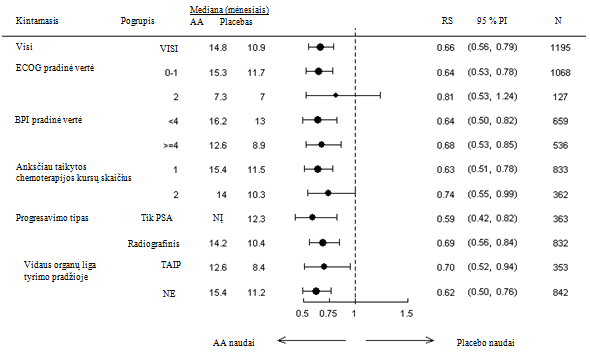
**6 pav. Pacientų, kurie buvo gydyti abiraterono acetatu arba placebą skiriant kartu su prednizonu arba prednizolonu, be to, kuriems buvo skiriamas gydymas LHAH analogais ar prieš tai buvo atlikta orchiektomija, *Kaplan Meier* išgyvenamumo kreivės**



AA = Abiraterono acetatas

Pogrupio išgyvenamumo analizė parodė pastovią išgyvenamumo naudą gydant abiraterono acetatu (žr. 7 pav.).

**7 pav. Bendras išgyvenamumas pagal pogrupius: rizikos santykis ir 95 % pasikliautinasis intervalas**



AA=Abiraterono acetatas; BPI=trumpoji skausmo vertinimo skalė; PI=pasikliautinasis intervalas; ECOG= Rytų kooperacinės onkologijos grupės funkcionavimo vertinimo skalė; RS=rizikos santykis; NĮ=negalima įvertinti

Be pastebėto bendro išgyvenamumo pagerėjimo, visos antrinės vertinamosios baigtys buvo abiraterono acetato naudai, ir jos buvo statistiškai reikšmingos po duomenų priderinimo sudėtiniam patikrinimui, kaip toliau nurodyta.

Pacientams, vartojantiems abirateroną, buvo stebimas žymiai didesnis bendras atsakas pagal PSA kiekio pokytį (apibrėžtas kaip ≥ 50 % sumažėjimas, lyginant su pradiniu rodmeniu), lyginant su pacientais, vartojusiais placebą (38 % lyginant su 10 %, p < 0,0001).

Pacientams, gydytiems abiraterono acetatu, laikotarpio iki PSA kiekio didėjimo mediana buvo 10,2 mėnesių, o placebą vartojusiems pacientams - 6,6 mėnesio (RS=0,580; 95 % PI: [0,462; 0,728], p < 0,0001).

Pacientams, gydytiems abiraterono acetatu, išgyvenamumo be radiografinės ligos progresijos mediana buvo 5,6 mėnesio, o placebą vartojusiems pacientams – 3,6 mėnesio (RS**=**0,673; 95 % PI: [0,585; 0,776], p < 0,0001).

Skausmas

Pacientų, kuriems skausmas sumažėjo, dalis abiraterono acetato grupėje buvo statistiškai reikšmingai didesnė nei placebo grupėje (44 % lyginant su 27 %, p = 0,0002). Ligonis, kuriam atsakas pasireiškė skausmo sumažėjimu, buvo apibrėžtas kaip pacientas, kuriam skausmas sumažėjo mažiausiai 30 % nuo pradinio lygio BPI-SF (trumpoji skausmo vertinimo skalė, trumpa forma) didžiausio skausmo intensyvumo skalėje per paskutines 24 valandas, ir nebuvo vaistinių preparatų nuo skausmo poreikio padidėjimo dviejų iš eilės įvertinimų, tarp kurių buvo keturių savaičių laikotarpis, metu. Skausmo sumažėjimas buvo tirtas tik pacientams, kurių pradinis įvertinimas skausmo skalėje buvo ≥ 4 ir kuriems po to buvo atliktas bent vienas skausmo įvertinimas (n=512).

Mažesnei abiraterono acetatu gydytų pacientų daliai, lyginant su placebą vartojusiais pacientais, buvo nustatytas skausmo progresavimas 6‑ą (22 % lyginant su 28 %), 12‑ą (30 % lyginant su 38 %) ir 18‑ą mėnesį (35 % lyginant su 46 %). Skausmo progresavimas buvo apibrėžtas kaip didesnis nei 30 % padidėjimas nuo pradinio skausmo lygio BPI-SF didžiausio skausmo intensyvumo skalėje per ankstesnes 24 valandas be vaistinių preparatų nuo skausmo poreikio sumažėjimo, kurie buvo stebėti dviejų iš eilės apsilankymų metu, arba dviejų iš eilės apsilankymų metu pastebėtas ≥ 30 % vaistinių preparatų nuo skausmo poreikio padidėjimas. Laikotarpis iki skausmo progresavimo ties 25-u procentiliu abiraterono acetato grupėje buvo 7,4 mėnesio, lyginant su 4,7 mėnesio placebo grupėje.

Su skeletu susiję įvykiai

Mažesnei pacientų daliai abiraterono acetato grupėje, lyginant su placebą vartojusiais pacientais, buvo nustatyti su skeletu susiję įvykiai 6 (18 % lyginant su 28 %), 12 (30 % lyginant su 40 %) ir 18 mėnesį (35 % lyginant su 40 %). Laikotarpis iki pirmojo su skeletu susijusio įvykio ties 25-u procentiliu abiraterono acetato grupėje buvo dvigubai ilgesnis nei kontrolinėje grupėje (9,9 mėnesio lyginant su 4,9 mėnesio). Su skeletu susijęs įvykis buvo apibrėžtas kaip patologinis lūžis, nugaros smegenų kompresija, paliatyvus spindulinis kaulų gydymas ar chirurginis kaulų gydymas.

Vaikų populiacija

Europos vaistų agentūra atleido nuo įpareigojimo pateikti referencinio vaistinio preparato, kurio sudėtyje yra abiraterono acetato, tyrimų su visais vaikų populiacijos pogrupiais duomenis progresavusio prostatos vėžio atveju (vartojimo vaikams informacija pateikiama 4.2 skyriuje).

**5.2 Farmakokinetinės savybės**

Pavartojus abiraterono acetato, abiraterono ir abiraterono acetato farmakokinetika buvo tirta sveikiems asmenims, pacientams su metastazavusiu progresavusiu prostatos vėžiu ir nesergantiems vėžiu pacientams su kepenų ar inkstų pakenkimu. Abiraterono acetatas *in vivo* yra greitai paverčiamas abirateronu, androgenų biosintezės inhibitoriumi (žr. 5.1 skyrių).

Absorbcija

Pavartojus abiraterono acetato per burną prieš tai nevalgius, maksimali abiraterono koncentracija plazmoje pasiekiama apytiksliai per 2 valandas.

Skiriant abiraterono acetato su maistu, lyginant su vartojimu nevalgius, priklausomai nuo riebalų kiekio maiste padidėja vidutinė sisteminė abiraterono ekspozicija: AUC padidėja iki 10 kartų, o Cmax – iki 17 kartų. Atsižvelgiant į įprastą maisto turinio ir sudėties svyravimą, abiraterono acetato vartojimas su maistu gali baigtis itin skirtingomis ekspozicijomis. Taigi, abiraterono acetatas neturi būti vartojamas su maistu. Preparatas turi būti vartojamas likus mažiausiai vienai valandai iki valgio arba praėjus mažiausiai dviem valandoms po valgio. Tabletes reikia nuryti nekramčius, užgeriant vandeniu (žr. 4.2 skyrių).

Pasiskirstymas

Žmogaus plazmoje 99,8 % 14 C‑abiraterono surišama su plazmos baltymais. Menamas pasiskirstymo tūris apytiksliai yra lygus 5 630 l, kas reiškia, kad abiraterono acetatas plačiai pasiskirsto periferiniuose audiniuose.

Biotransformacija

Pavartojus 14C‑abiraterono acetato kapsulėmis per burną, abiraterono acetatas yra hidrolizuojamas į abirateroną, kuris po to pirmiausiai kepenyse yra metabolizuojamas, įskaitant sulfatinimą, hidroksilinimą ir oksidaciją. Didžioji dalis cirkuliuojančių radioaktyvių medžiagų (apytiksliai 92 %) randama abiraterono metabolitų pavidalu. Iš 15 aptinkamų metabolitų, 2 pagrindiniai metabolitai – abiraterono sulfatas ir N‑oksido abiraterono sulfatas – kiekvienas turi maždaug 43 % bendrojo radioaktyvumo.

Eliminacija

Remiantis duomenimis, gautais tiriant sveikus asmenis, vidutinis abiraterono pusinės eliminacijos periodas plazmoje yra apytiksliai lygus 15 valandų. Per burną pavartojus 1000 mg 14C‑abiraterono acetato, apytiksliai 88 % radioaktyvios dozės yra randama išmatose ir maždaug 5 % - šlapime. Pagrindiniai išmatose esantys junginiai yra nepakeistas abiraterono acetatas ir abirateronas (atitinkamai maždaug 55 % ir 22 % suvartotos dozės).

Sutrikusi inkstų funkcija

Abiraterono acetato farmakokinetika pacientų, sergančių paskutinės stadijos inkstų liga ir kuriems reguliariai atliekama hemodializė, organizme buvo palyginta su farmakokinetika kontrolinių asmenų, kurių inkstų funkcija normali, organizme. Pavartojus per burną vienkartinę 1000 mg dozę, sisteminė abiraterono acetato ekspozicija paskutinės stadijos inkstų liga sergantiems ir hemodializuojamiems pacientams nepadidėjo. Skiriant vaistinį preparatą pacientams su inkstų pakenkimu, įskaitant sunkų inkstų pakenkimą, dozės mažinti nereikia (žr. 4.2 skyrių). Vis dėlto, klinikinės patirties su prostatos vėžiu ir sunkiu inkstų pakenkimu sergančiais pacientais nėra. Gydant šiuos pacientus patartinas atsargumas.

Sutrikusi kepenų funkcija

Abiraterono acetato farmakokinetika buvo tirta asmenims, kuriems prieš gydymą buvo lengvas ar vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimas (atitinkamai *Child‑Pugh* klasės A ir B), ir sveikiems kontroliniams asmenims. Sisteminė abiraterono acetato ekspozicija po vienkartinės per burną pavartotos 1 000 mg dozės buvo didesnė atitinkamai apie 11 % ir 260 % tiriamiesiems, kuriems prieš gydymą buvo lengvas ar vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimas. Vidutinis abiraterono acetato pusinės eliminacijos periodas pailgėja iki maždaug 18 valandų asmenims, kuriems yra lengvas kepenų funkcijos sutrikimas, ir apytikriai iki 19 valandų asmenims, kuriems yra vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimas.

Kitame tyrime abiraterono acetato farmakokinetinės savybės buvo tirtos tiriamiesiems, kuriems jau buvo nustatytas sunkus (n = 8) kepenų funkcijos sutrikimas (C klasės pagal *Child‑Pugh*), ir 8 sveikiems kontrolinės grupės tiriamiesiems, kurių kepenų funkcija buvo normali. Abiraterono acetato *AUC* padidėjo maždaug 600 %, o laisvo vaistinio preparato frakcija padidėjo 80 % tiriamiesiems, kuriems buvo sunkus kepenų funkcijos sutrikimas, palyginti su tiriamaisiais, kurių kepenų funkcija buvo normali.

Pacientams, kuriems prieš gydymą yra lengvas kepenų funkcijos sutrikimas, dozės keisti nereikia.

Abiraterono acetato vartojimą būtina atsargiai įvertinti pacientams, kuriems yra vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimas, kuriems nauda turi aiškiai persverti galimą riziką (žr. 4.2 ir 4.4 skyrius). Abiraterono acetato turi nevartoti pacientai, kuriems yra sunkus kepenų funkcijos sutrikimas (žr. 4.2, 4.3 ir 4.4 skyrius).

Pacientams, kuriems gydymo metu išsivysto toksinis poveikis kepenims, gali reikėti sustabdyti gydymą ir koreguoti dozę (žr. 4.2 ir 4.4 skyrius)*.*

**5.3 Ikiklinikinių saugumo tyrimų duomenys**

Visuose toksiškumo tyrimuose su gyvūnais buvo reikšmingai sumažėję cirkuliuojančio testosterono kiekiai. Kaip pasekmė buvo stebimi organų masės sumažėjimas ir morfologiniai ir (ar) histopatologiniai reprodukcijos organų, antinksčių, hipofizės ir pieno liaukų pokyčiai. Visi pokyčiai rodė visišką arba dalinį grįžtamumą. Pokyčiai reprodukcijos organuose ir androgenams jautriuose organuose atitinka abiraterono acetato farmakologines savybes. Visi su gydymu susiję hormonų pokyčiai buvo grįžtami arba rodė grįžimą į normą po 4 savaičių atsistatymo periodo.

Vaisingumo tyrimuose su žiurkių patinais ir patelėmis abiraterono acetatas sumažino vislumą, kuris pilnai atsistatė per 4‑16 savaičių po abiraterono acetato vartojimo nutraukimo.

Toksinio poveikio vystymuisi tyrime su žiurkėmis abiraterono acetatas veikė nėštumą, įskaitant sumažėjusią vaisiaus kūno masę ir išgyvenamumą. Buvo pastebėtas poveikis išoriniams lytiniams organams, nors abiraterono acetatas nesukėlė teratogeninio poveikio.

Šiuose su žiurkėmis atliktuose toksinio poveikio vaisingumui ir vystymuisi tyrimuose visas poveikis buvo susijęs su abiraterono acetato farmakologiniu veikimu.

Be toksikologiniuose tyrimuose su gyvūnais matytų reprodukcijos organų pokyčių, įprastų farmakologinio saugumo, kartotinių dozių toksiškumo, genotoksiškumo ir galimo kancerogeninio poveikio ikiklinikinių tyrimų duomenys specifinio pavojaus žmogui nerodo. Abiraterono acetatas nesukėlė kancerogeninio poveikio 6 mėnesių tyrime su transgeninėmis pelėmis (Tg.rasH2). 24 mėnesių kancerogeniškumo tyrime su žiurkėmis nustatyta, kad abiraterono acetatas padidino intersticinių ląstelių navikų dažnumą sėklidėse. Manoma, kad šis radinys yra susijęs su abiraterono acetato farmakologiniu poveikiu ir yra specifinis žiurkėms. Abiraterono acetatas nebuvo kancerogeniškas žiurkių patelėms.

Pavojaus aplinkai vertinimas (PAV)

Veiklioji medžiaga, abiraterono acetatas, kelia pavojų vandens aplinkai, ypač žuvims.

**6. FARMACINĖ INFORMACIJA**

**6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas**

Laktozė monohidratas

Mikrokristalinė celiuliozė (E460)

Kroskarmeliozės natrio druska (E468)

Povidonas (E1201)

Natrio laurilsulfatas

Bevandenis koloidinis silicio dioksidas

Magnio stearatas (E572)

**6.2 Nesuderinamumas**

Duomenys nebūtini.

**6.3 Tinkamumo laikas**

2 metai.

**6.4 Specialios laikymo sąlygos**

Šiam vaistiniam preparatui specialių laikymo sąlygų nereikia.

**6.5. Talpyklės pobūdis ir jos turinys**

Apvalūs balti DTPE buteliukai su sunkiai vaikų atidaromu polipropileno uždoriu, kuriuose yra 120 tablečių. Kiekvienoje pakuotėje yra vienas buteliukas.

**6.6 Specialūs reikalavimai atliekoms tvarkyti ir vaistiniam preparatui ruošti**

Remiantis informacija apie veikimo mechanizmą, šis vaistinis preparatas gali pakenkti vaisiaus vystymuisi, todėl nėščios ar galinčios būti nėščiomis moterys negali tvarkyti jo be apsauginių priemonių, pvz., pirštinių.

Nesuvartotą vaistinį preparatą ar atliekas reikia tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų. Šis vaistinis preparatas gali kelti pavojų vandens aplinkai (žr. 5.3 skyrių).

**7. REGISTRUOTOJAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

Barcelona, 08039

Ispanija

**8. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)**

EU/1/20/1512/001

**9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data: 2021 m. Balandžio 26 d

**10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

Išsami informacija apie šį vaistinį preparatą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje <https://www.ema.europa.eu>.

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Abiraterone Accord 500 mg plėvele dengtos tabletės

**2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS**

Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra 500 mg abiraterono acetato.

Pagalbinės medžiagos, kurių poveikis žinomas

Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra 253,2 mg laktozės monohidrato ir 12 mg natrio.

Visos pagalbinės medžiagos išvardytos 6.1 skyriuje.

**3. FARMACINĖ FORMA**

Plėvele dengta tabletė (tabletė).

Ovalo formos, violetinės spalvos tabletė, maždaug 19 mm ilgio ir 11 mm pločio, su įspaudu „A 7 TN“ vienoje pusėje ir „500“ kitoje pusėje.

**4. KLINIKINĖ INFORMACIJA**

**4.1 Terapinės indikacijos**

Abiraterone Accord kartu su prednizonu arba prednizolonu yra skiriama:

* naujai diagnozuoto didelės rizikos metastazavusio hormonams jautraus prostatos vėžio (mHJPV) gydymui suaugusiems vyrams, vartojant kartu su androgenų deprivacijos terapija (ADT) (žr. 5.1 skyrių);
* metastazavusio kastracijai atsparaus prostatos vėžio (mKAPV) gydymui suaugusiems vyrams, kuriems nėra simptomų arba pasireiškia nedideli simptomai po nesėkmingos androgenų deprivacijos terapijos ir dar nėra klinikinių indikacijų skirti chemoterapiją (žr. 5.1 skyrių);
* suaugusių vyrų, kurių liga progresavo taikant chemoterapiją su docetakseliu arba po jos, (mKAPV)gydymui.

**4.2 Dozavimas ir vartojimo metodas**

Šį vaistinį preparatą turi skirti atitinkamas sveikatos priežiūros specialistas.

Dozavimas

Rekomenduojama dozė yra 1000 mg (dvi 500 mg tabletės), vartojama vieną kartą per parą, kuri privalo nebūti vartojama su maistu (žr. „Vartojimo metodas“ toliau). Tablečių vartojimas su maistu padidina abiraterono sisteminę ekspoziciją (žr. 4.5 ir 5.2 skyrius).

*Prednizono ar prednizolono dozavimas*

Esant mHJPV Abiraterone Accord vartojamas kartu su 5 mg prednizono ar prednizolono per parą.

Esant mKAPV Abiraterone Accord vartojamas su 10 mg prednizono ar prednizolono per parą.

Pacientams, kuriems nėra atlikta chirurginė kastracija, gydymo metu reikia tęsti medicininę kastraciją į liuteinizuojantį hormoną atpalaiduojantį hormoną (LHAH) panašiu vaistiniu preparatu.

*Rekomenduojamas stebėjimas*

Serumo transaminazių aktyvumas turi būti nustatytas prieš pradedant gydymą, pirmuosius tris gydymo mėnesius kas dvi savaites, o vėliau – kas mėnesį. Kas mėnesį turi būti tikrinamas kraujospūdis, kalio koncentracija serume ir skysčių susilaikymas. Vis dėlto pacientus, kuriems yra reikšminga stazinio širdies nepakankamumo rizika, per pirmuosius tris gydymo mėnesius reikia stebėti kas 2 savaites, o vėliau – kas mėnesį (žr. 4 4 skyrių).

Pacientams, kuriems prieš pradedant gydymą buvo hipokalemija arba hipokalemija išsivysto gydant abiraterono acetatu, apsvarstykite kalio koncentracijos palaikymą ties ≥ 4,0 mmol/l riba.

Pacientams, kuriems pasireiškia ≥ 3 sunkumo laipsnio toksiškumas, įskaitant hipertenziją, hipokalemiją, edemą ir kitą nemineralkortikoidinį toksiškumą, gydymą reikia sustabdyti ir skirti tinkamas gydomąsias priemones. Gydymo abiraterono acetatu negalima atnaujinti tol, kol toksinio poveikio simptomai nesumažėja iki 1 sunkumo laipsnio arba pradinio lygmens.

Praleidus Abiraterone Accord, prednizono ar prednizolono paros dozę, gydymą reikia tęsti kitą dieną įprastine paros doze.

*Toksinis poveikis kepenims*

Pacientams, kuriems gydymo metu išsivysto toksinis poveikis kepenims (alaninaminotransferazės [ALT] aktyvumas arba aspartataminotransferazės [AST] aktyvumas padidėja daugiau kaip 5 kartus virš viršutinės normos ribos [VNR]), gydymas turi būti nedelsiant sustabdomas (žr. 4.4 skyrių).Paciento kepenų funkcijos tyrimų rezultatams grįžus į pradinį lygį, pakartotinis gydymas gali būti taikomas skiriant sumažintą dozę – po 500 mg (vieną tabletę) vieną kartą per parą. Pakartotinai gydomiems pacientams serumo transaminazių aktyvumas pirmuosius tris mėnesius turi būti tikrinamas mažiausiai kas dvi savaites, vėliau – kas mėnesį. Jei toksinis poveikis kepenims pasikartoja skiriant sumažintą 500 mg per parą dozę, gydymas turi būti nutrauktas.

Jeigu taikant gydymą pacientams bet kuriuo metu išsivysto sunkus toksinis poveikis kepenims (ALT arba AST aktyvumas 20 kartų didesnis už VNR), gydymas turi būti nutrauktas ir pacientai neturi būti pakartotinai gydomi.

*Sutrikusi inkstų funkcija*

Pacientams, sergantiems inkstų pakenkimu, dozės keisti nereikia (žr. 5.2 skyrių)*.* Vis dėlto, klinikinės patirties su prostatos vėžiu ir sunkiu inkstų pakenkimu sergančiais pacientais nėra. Gydant šiuos pacientus patartinas atsargumas (žr. 4.4 skyrių).

*Sutrikusi kepenų funkcija*

Pacientams, kuriems prieš gydymą yra lengvas kepenų funkcijos sutrikimas (*Child‑Pugh* klasė A), dozės koreguoti nereikia.

Įrodyta, kad vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimas (*Child‑Pugh* klasė B) sisteminę abiraterono acetato ekspoziciją po vienkartinių geriamųjų 1000 mg abiraterono acetato dozių padidina apytiksliai keturis kartus (žr. 5.2 skyrių). Klinikinio saugumo ir veiksmingumo duomenų apie kartotinių abiraterono acetato dozių vartojimą pacientams, kuriems yra vidutinio sunkumo arba sunkus kepenų funkcijos sutrikimas (*Child‑Pugh* klasė B arba C), nėra. Dozės nustatyti neįmanoma. Abiraterone Accord vartojimą būtina atsargiai įvertinti pacientams, sergantiems vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimu, kuriems nauda turi aiškiai persverti galimą riziką (žr. 4.2 ir 5.2 skyrius). Abiraterone Accord neturi vartoti pacientai, kuriems yra sunkus kepenų funkcijos sutrikimas (žr. 4.3, 4.4 ir 5.2 skyrius).

*Vaikų populiacija*

Abiraterono acetatas nėra skirtas vaikų populiacijai.

Vartojimo metodas

Abiraterone Accord skirtas vartoti per burną.

Tabletės turi būti vartojamos likus mažiausiai vienai valandai iki valgio arba praėjus mažiausiai dviem valandoms po valgio. Jos turi būti nuryjamos nekramčius, užgeriant vandeniu.

**4.3 Kontraindikacijos**

* Padidėjęs jautrumas veikliajai arba bet kuriai 6.1 skyriuje nurodytai pagalbinei medžiagai.
* Nėščios arba galinčios būti nėščiomis moterys (žr. 4.6 skyrių).
* Sunkus kepenų pakenkimas [C klasės pagal *Child-Pugh* (žr. 4.2, 4.4 ir 5.2 skyrius)].
* Abiraterono acetato su prednizonu ar prednizolonu negalima vartoti derinyje su Ra-223.

**4.4 Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės**

Hipertenzija, hipokalemija, skysčių susilaikymas organizme ir širdies nepakankamumas dėl mineralkortikoidų pertekliaus

Abiraterono acetatas gali sukelti hipertenziją, hipokalemiją ir skysčių susilaikymą organizme (žr. 4.8 skyrių) kaip pasekmė CYP17 slopinimo sukelto padidėjusio mineralkortikoidų kiekio (žr. 5.1 skyrių). Kartu vartojant kortikosteroidų, yra slopinamas adrenokortikotropinio hormono (AKTH) išsiskyrimas, todėl sumažėja šių nepageidaujamų reakcijų dažnis ir sunkumas. Reikalingas atsargumas gydant pacientus, kurių gretutinės ligos gali pablogėti dėl kraujospūdžio padidėjimo, hipokalemijos (pvz., tuos, kurie vartoja širdį veikiančių glikozidų), ar skysčių susilaikymo organizme (pvz., sergančius širdies nepakankamumu, sunkios ar nestabilios krūtinės anginos, neseniai įvykusio miokardo infarkto ar skilvelių aritmijos, bei sunkiu inkstų pakenkimu sergančius pacientus).

Abiraterono acetatą reikia atsargiai vartoti pacientams, kuriems buvo pasireiškusi širdies ir kraujagyslių liga. III fazės tyrimuose su abiraterono acetatu nebuvo įtraukti pacientai, sergantys nekontroliuojama hipertenzija, kliniškai reikšminga širdies liga, pasireiškusia miokardo infarktu, arba arterijų trombozės atvejais per paskutiniuosius 6 mėnesius, sunkia arba nestabilia krūtinės angina, III ar IV klasės pagal Niujorko širdies asociaciją (NYHA) širdies nepakankamumu (tyrimas 301) ar nuo II iki IV klasės pagal NYHA širdies nepakankamumu (tyrimai 3011 ir 302) arba < 50 % širdies išstūmimo frakcija. Iš tyrimų 3011 ir 302 buvo pašalinti pacientai, kuriems pasireiškė prieširdžių virpėjimas arba kitokia širdies aritmija, dėl kurios reikėjo gydyti vaistiniais preparatais. Saugumas pacientams, kuriems kairiojo skilvelio išstūmimo frakcija (KSIF) yra < 50 % ar yra III arba IV klasės (pagal NYHA) širdies nepakankamumas (tyrime 301) arba nuo II iki IV klasės pagal NYHA širdies nepakankamumas (tyrimuose 3011 ir 302), nebuvo nustatytas (žr. 4.8 ir 5.1 skyrius).

Prieš gydant pacientus, kuriems yra reikšminga stazinio širdies nepakankamumo rizika (pvz., anksčiau buvęs širdies nepakankamumas, nekontroliuojama hipertenzija arba širdies sutrikimai, tokie kaip išeminė širdies liga), apsvarstykite širdies funkcijos įvertinimą (pvz., elektrokardiogramą). Prieš pradedant gydymą abiraterono acetatu, reikia gydyti širdies nepakankamumą ir optimizuoti širdies funkciją. Hipertenzija, hipokalemija ir skysčių susilaikymas turi būti koreguoti ir kontroliuojami. Gydymo metu tikrinti kraujospūdį, kalio koncentraciją serume, skysčių kaupimąsi (kūno masės prieaugį, periferinę edemą), ir stebėti, ar neatsiranda kitų stazinio širdies nepakankamumo požymių ar simptomų per pirmuosius 3 mėnesius reikia kas dvi savaites, vėliau – kas mėnesį, o esamus nukrypimus koreguoti. Pacientams, kuriems pasireiškė su abiraterono acetato vartojimu susijusi hipokalemija, buvo stebėtas QT intervalo pailgėjimas. Esant kliniškai reikšmingam širdies funkcijos sumažėjimui reikia pagal klinikines indikacijas įvertinti širdies funkciją, pradėti reikiamą gydymą ir apsvarstyti būtinybę nutraukti šį gydymą (žr. 4.2 skyrių).

Toksinis poveikis kepenims ir kepenų pakenkimas

Kontroliuojamų klinikinių tyrimų metu pasitaikė ženklaus kepenų fermentų aktyvumo padidėjimo atvejai, dėl kurių reikėjo nutraukti gydymą vaistiniu preparatu ar pakeisti jo dozę (žr. 4.8 skyrių). Serumo transaminazių aktyvumą serume reikia nustatyti prieš pradedant gydymą, pirmuosius tris mėnesius kas dvi savaites, o vėliau – kas mėnesį. Jei pasireiškia apie toksinį poveikį kepenims verčiantys galvoti klinikiniai simptomai ar požymiai, nedelsiant reikia nustatyti transaminazių aktyvumą serume. Jei bet kuriuo metu ALT arba AST daugiau kaip 5 kartus viršija VNR, gydymas turi būti nedelsiant nutrauktas ir atidžiai monitoruojama kepenų funkcija. Pakartotinai gydyti galima tik paciento kepenų funkcijos tyrimų rezultatams grįžus į pradinį lygį, ir skiriant mažesnę dozę (žr. 4.2 skyrių).

Jeigu, skiriant gydymą, pacientui bet kuriuo metu išsivysto toksinis poveikis kepenims (ALT arba AST 20 kartų viršija VNR), gydymą reikia nutraukti ir pakartotinai šių pacientų negydyti.

Klinikiniuose tyrimuose nebuvo įtraukti pacientai, sergantys aktyviu ar simptomiškai pasireiškiančiu virusiniu hepatitu; taigi duomenų, patvirtinančių Abiraterone Accord vartojimą šioje pacientų grupėje, nėra.

Duomenų apie kartotinių abiraterono acetato dozių vartojimo pacientams, kuriems yra vidutinio sunkumo arba sunkus kepenų funkcijos sutrikimas (B arba C klasės pagal *Child-Pugh*), klinikinį saugumą ir veiksmingumą nėra. Abiraterono acetato vartojimas turi būti atsargiai įvertintas pacientams, sergantiems vidutinio sunkumo kepenų pakenkimu, kuriems nauda turi aiškiai persverti galimą riziką (žr. 4.2 ir 5.2 skyrius). Abiraterono acetato neturi vartoti pacientai, kuriems yra sunkus kepenų pakenkimas (žr. 4.2, 4.3 ir 5.2 skyrius).

Poregistracinio stebėjimo metu retai buvo gauta pranešimų apie ūminį kepenų nepakankamumą ir žaibinį hepatitą, kai kurie atvejai buvo mirtini (žr. 4.8 skyrių).

Kortikosteroidų nutraukimas ir paciento apsaugojimas nuo stresinių situacijų

Pacientams nutraukus vartoti prednizoną ar prednizoloną, patartina imtis atsargumo priemonių ir turi būti atliekamas monitoringas dėl antinksčių žievės nepakankamumo. Jei, nutraukus prednizono ar prednizolono vartojimą, gydymas abiraterono acetatu yra tęsiamas, pacientus reikia stebėti, ar neatsiranda mineralkortikoidų pertekliaus simptomų (žr. informaciją aukščiau).

Prednizonu ar prednizolonu gydomiems pacientams, kurie patiria neįprastą stresą, gali būti skiriamos padidintos kortikosteroidų dozės prieš stresinę situaciją, stresinės situacijos metu ir po jos.

Kaulų tankis

Vyrams, sergantiems metastazavusiu progresavusiu prostatos vėžiu, gali sumažėti kaulų tankis. Abiraterono acetato vartojimas kartu su gliukokortikoidu šį poveikį gali sustiprinti.

Ankstesnis ketokonazolo vartojimas

Pacientams, kurie dėl prostatos vėžio anksčiau buvo gydyti ketokonazolu, galima tikėtis žemesnių atsako dažnių.

Hiperglikemija

Dėl gliukokortikoidų vartojimo gali padidėti hiperglikemija, todėl reikia dažniau matuoti gliukozės koncentracijas cukriniu diabetu sergančių pacientų kraujyje.

Hipoglikemija

Buvo pranešta apie hipoglikemijos atvejus abiraterono acetato skiriant kartu su prednizonu / prednizolonu pacientams, kurie sirgo diabetu ir vartojo pioglitazoną ar repaglinidą (žr. 4.5 skyrių); todėl diabetu sergantiems pacientams reikia stebėti cukraus kiekį kraujyje.

Vartojimas kartu su chemoterapija

Abiraterono acetato vartojimo kartu su citotoksine chemoterapija saugumas ir veiksmingumas nenustatyti (žr. 5.1 skyrių).

Galimos rizikos

Vyrams, kurie serga metastazavusiu prostatos vėžiu, įskaitant gydomus abiraterono acetatu, gali pasireikšti anemija ir lytinės funkcijos sutrikimas.

Poveikis skeleto raumenims

Buvo pranešta apie miopatijos ir rabdomiolizės atvejus abiraterono acetatu gydytiems pacientams. Dauguma šių atvejų išryškėjo per pirmuosius 6 gydymo mėnesius ir praėjo po to, kai buvo nutrauktas gydymas abiraterono acetatu. Rekomenduojama atsargiai skirti pacientams, kurie tuo pačiu metu yra gydomi vaistiniais preparatais, žinomais sąsajomis su miopatija arba rabdomiolize.

Sąveika su kitais vaistiniais preparatais

Dėl rizikos, kad sumažės abiraterono acetato ekspozicija, gydymo metu reikia vengti vartoti stiprius CYP3A4 induktorius, išskyrus atvejus, kai nėra kitų gydymo galimybių, (žr. 4.5 skyrių).

Abiraterono ir prednizono ar prednizolono derinys su Ra-223

Gydymas abiraterono acetatu su prednizonu ar prednizolonu derinyje su Ra-223 yra kontraindikuotinas (žr. 4.3 skyrių) dėl klinikinių tyrimų metu pastebėtos padidėjusios kaulų lūžių rizikos ir padidėjusios mirtingumo tikimybės tarp pacientų, sergančių prostatos vėžiu, kuriems nėra simptomų arba simptomai yra lengvi.

Tolesnio gydymo Ra-223 rekomenduojama nepradėti bent 5 dienas po paskutinio abiraterono acetato derinio su prednizonu ar prednizolonu suvartojimo.

Pagalbinės medžiagos, kurių poveikis žinomas

Šio vaistinio preparato sudėtyje yra laktozės. Jo negalima vartoti pacientams, kuriems nustatytas retas paveldimas sutrikimas – galaktozės netoleravimas, visiškaslaktazės stygius arba gliukozės ir galaktozės malabsorbcija.

Šio vaistinio preparato dviejų tablečių dozėje yra 24 mg natrio, tai atitinka 1,04 % didžiausios PSO rekomenduojamos paros normos suaugusiesiems, kuri yra 2 g natrio.

**4.5 Sąveika su kitais vaistiniais preparatais ir kitokia sąveika**

Maisto poveikis abiraterono acetatui

Vartojimas kartu su maistu žymiai padidina abiraterono acetato absorbciją. Veiksmingumas ir saugumas, kai vartojama kartu su maistu, nėra nustatytas, todėl šis vaistinis preparatas privalo nebūti vartojamas su maistu (žr. 4.2 ir 5.2 skyrius)*.*

Sąveika su kitais vaistiniais preparatais

*Galimybė kitiems vaistiniams preparatams paveikti abiraterono ekspozicijas*

Klinikiniame farmakokinetinės sąveikos tyrime, kuriame sveiki tiriamieji pirmiau buvo gydyti stipraus poveikio CYP3A4 sužadinančiu vaistiniu preparatu rifampicinu po 600 mg per parą 6 paras, o po to pavartojo vieną 1000 mg abiraterono acetato dozę, vidutinis abiraterono acetato AUC∞ plazmoje sumažėjo 55 %.

Gydymo metu reikia vengti vartoti stiprius CYP3A4 induktorius (pvz., fenitoiną, karbamazepiną, rifampiciną, rifabutiną, rifapentiną, fenobarbitalį, jonažolės (*Hypericum perforatum*) preparatus), išskyrus atvejus, kai nėra kitų gydymo galimybių.

Atskirame klinikiniame farmakokinetinės sąveikos tyrime, kuriame dalyvavo sveiki tiriamieji, stipraus poveikio CYP3A4 inhibitoriaus ketokonazolo vartojimas kartu nesukėlė kliniškai reikšmingo poveikio abiraterono acetato farmakokinetikai.

*Galimybė daryti poveikį kitų vaistinių preparatų ekspozicijoms*

Abiraterono acetatas yra vaistinius preparatus metabolizuojančių kepenų fermentų CYP2D6 ir CYP2C8 inhibitorius. Tyrime, kuriame buvo nustatinėjamas abiraterono acetato (ir kartu vartojamo prednizono) poveikis vienkartinei CYP2D6 substrato dekstrometorfano dozei, sisteminė dekstrometorfano ekspozicija (AUC) padidėjo apytikriai 2,9 karto. Dekstrorfano (aktyvaus dekstrometorfano metabolito) AUC24 padidėjo apytiksliai 33 %.

Patartinas atsargumas, kai skiriama kartu su vaistiniais preparatais, aktyvuojamais ar metabolizuojamais CYP2D6, ypatingai su vaistiniais preparatais, kurie turi siaurą terapinį indeksą. Reikia apsvarstyti siauro terapinio indekso vaistinių preparatų, metabolizuojamų CYP2D6, dozės mažinimą. CYP2D6 metabolizuojamų vaistinių preparatų pavyzdžiai apima metoprololį, propranololį, dezipraminą, venlafaksiną, haloperidolį, risperidoną, propafenoną, flekainidą, kodeiną, oksikodoną ir tramadolį (paskutiniesiems trims vaistiniams preparatams CYP2D6 reikalingas tam, kad susidarytų jų aktyvūs analgeziniai metabolitai).

Su CYP2C8 susijusios vaistinių preparatų sąveikos tyrime su sveikais tiriamaisiais, pioglitazoną pavartojus kartu su vienkartine 1000 mg abiraterono acetato doze, pioglitazono *AUC* padidėjo 46 %, o kiekvieno iš veikliųjų metabolitų M‑III ir M‑IV *AUC* sumažėjo 10 %. Jeigu vartojama kartu, pacientus reikia stebėti dėl toksinio poveikio, susijusio su kartu vartojamu siauro terapinio indekso CYP2C8 substratu, požymių. CYP2C8 metabolizuojamų vaistinių preparatų pavyzdžiai yra pioglitazonas ir repaglinidas (žr. 4.4 skyrių).

Tiriant *in vitro* buvo nustatyta, kad pagrindiniai metabolitai abiraterono sulfatas ir N-oksido abiraterono sulfatas slopina kepenų sunaudojimo nešiklį OATP1B1 ir dėl to gali didinti vaistinių preparatų, kuriuos eliminuoja OATP1B1, koncentracijas. Klinikinių duomenų, kurie patvirtintų su nešikliu susijusią sąveiką, nėra.

*Vartojimas su produktais, kurie pailgina QT intervalą*

Kadangi gydymas androgenų deprivacija gali pailginti QT intervalą, patartinas atsargumas, kai abiraterono acetato skiriama su vaistiniais preparatais, žinomai pailginančiais QT intervalą, ar vaistiniais preparatais, kurie gali sukelti *torsades de pointes*, tokiais kaip antiaritminiai vaistiniai preparatai, priklausantys IA klasei (pvz., chinidinas, dizopiramidas) ir III klasei (pvz., amjodaronas, sotalolis, dofetilidas, ibutilidas), metadonas, moksifloksacinas, antipsichoziniai vaistiniai preparatai ir t.t.

*Vartojimas su spironolaktonu*

Spironolaktonas jungiasi prie androgenų receptorių ir gali didinti prostatos specifinio antigeno (PSA) koncentracijas. Vartoti kartu su abiraterono acetatu nerekomenduojama (žr. 5.1 skyrių).

**4.6 Vaisingumas, nėštumo ir žindymo laikotarpis**

Vaisingos moterys

Klinikinių duomenų apie abiraterono acetato vartojimą nėštumo metu nėra, ir šis vaistinis preparatas nėra skirtas vartoti vaisingo amžiaus moterims.

Vyrų ir moterų kontracepcija

Nežinoma, ar abiraterono acetatas arba jo metabolitai patenka į spermą. Jeigu pacientas lytiškai santykiauja su nėščia moterimi, reikia naudoti prezervatyvą. Jeigu pacientas lytiškai santykiauja su vaisingo amžiaus moterimi, reikia naudoti prezervatyvą kartu su kitu veiksmingu kontracepcijos metodu. Su gyvūnais atlikti tyrimai parodė toksinį poveikį reprodukcijai (žr. 5.3 skyrių).

Nėštumas

Abiraterono acetatas neskirtas vartoti moterims ir yra kontraindikuotinas nėščioms ar galinčioms būti nėščiomis moterims (žr. 4.3 ir 5.3 skyrių).

Žindymas

Abiraterono acetatas nėra skirtas moterims.

Vaisingumas

Abiraterono acetatas veikė žiurkių patinų ir patelių vislumą, bet toks poveikis buvo pilnai grįžtamas (žr. 5.3 skyrių).

**4.7 Poveikis gebėjimui vairuoti ir valdyti mechanizmus**

Abiraterone Accord gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia arba veikia nereikšmingai.

**4.8 Nepageidaujamas poveikis**

Saugumo duomenų santrauka

Išanalizavus visų III fazės abiraterono acetato tyrimų duomenis apie nepageidaujamas reakcijas, nepageidaujamos reakcijos, kurios pasireiškė 10 ar daugiau procentų pacientų, buvo periferinė edema, hipokalemija, hipertenzija, šlapimo takų infekcija bei alaninaminotransferazės ir (arba) aspartataminotransferazės aktyvumo padidėjimas.

Kitos svarbios nepageidaujamos reakcijos yra širdies sutrikimai, toksinis poveikis kepenims, kaulų lūžiai ir alerginis alveolitas.

Dėl savo veikimo mechanizmo farmakodinamikos abiraterono acetatas gali sukelti hipertenziją, hipokalemiją ir skysčių susilaikymą organizme. III fazės tyrimuose tikėtinos mineralkortikoidų nepageidaujamos reakcijos buvo dažniau stebimos abiraterono acetatu gydomiems pacientams, nei placebą vartojusiems pacientams, atitinkamai: hipokalemija 18 %, lyginant su 8 %, hipertenzija 22 %, lyginant su 16 %, ir skysčių susilaikymas organizme (periferinė edema) 23 %, lyginant su 17 %. Abiraterono acetatu gydomiems pacientams, lyginant su pacientais, vartojusiais placebą, 3 ir 4 laipsnio pagal CTCAE (angl. *Common Terminology Criteria for Adverse Events* – nepageidaujamų reiškinių bendrieji terminologijos kriterijai, versija 4.0) hipokalemija buvo atitinkamai stebėta 6 %, lyginant su 1 %, 3 ir 4 laipsnio pagal CTCAE (versija 4.0) hipertenzija buvo atitinkamai stebėta 7 %, lyginant su 5 %, bei 3 ir 4 laipsnio skysčių susilaikymas (periferinė edema) atitinkamai buvo stebėtas 1 %, lyginant su 1 % pacientų. Mineralkortikoidų reakcijas paprastai buvo galima kontroliuoti mediciniškai. Kartu vartojami kortikosteroidai sumažina šių nepageidaujamų reakcijų dažnį ir sunkumą (žr. 4.4 skyrių).

Nepageidaujamų reakcijų santrauka lentelėje

Pacientų, sergančių metastazavusiu progresavusiu prostatos vėžiu ir vartojusių LHAH analogą, ar kuriems anksčiau buvo atlikta orchiektomija, tyrimuose abiraterono acetato buvo skiriama 1000 mg paros doze kartu su maža prednizono ar prednizolono doze (5 arba 10 mg per parą, priklausomai nuo indikacijos).

Nepageidaujamos reakcijos, stebėtos klinikinių tyrimų metu ir vaistiniam preparatui patekus į rinką yra išvardytos žemiau pagal dažnio grupes. Dažnio grupės yra skirstomos taip: labai dažnos (≥ 1/10); dažnos (nuo ≥ 1/100 iki < 1/10); nedažnos (nuo ≥ 1/1000 iki < 1/100); retos (nuo ≥ 1/10000 iki < 1/1000); labai retos (< 1/10 000) ir dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis).

Su kiekviena dažnio grupe nepageidaujami poveikiai yra pateikti mažėjančio sunkumo tvarka.

|  |  |
| --- | --- |
| **1 lentelė: Nepageidaujamos reakcijos, nustatytos klinikiniuose tyrimuose ir vaistiniam preparatui patekus į rinką** | |
| **Organų sistemų klasės** | **Nepageidaujamos reakcijos ir dažnis** |
| **Infekcijos ir infestacijos** | Labai dažnos: šlapimo takų infekcija  Dažnos: sepsis |
| **Imuninės sistemos sutrikimai** | Dažnis nežinomas: anafilaksinės reakcijos |
| **Endokrininiai sutrikimai** | Nedažnos: antinksčių nepakankamumas |
| **Metabolizmo ir mitybos sutrikimai** | Labai dažnos: hipokalemija  Dažnos: hipertrigliceridemija |
| **Širdies sutrikimai** | Dažnos: širdies nepakankamumas\*, krūtinės angina, prieširdžių virpėjimas, tachikardija  Nedažnos: kitos aritmijos  Dažnis nežinomas: miokardo infarktas, QT intervalo pailgėjimas (žr. 4.4 ir 4.5 skyrius) |
| **Kraujagyslių sutrikimai** | Labai dažnos: hipertenzija |
| **Kvėpavimo sistemos, krūtinės ląstos ir tarpuplaučio sutrikimai** | Retos: alerginis alveolitasa |
| **Virškinimo trakto sutrikimai** | Labai dažnos: viduriavimas  Dažnos: dispepsija |
| **Kepenų, tulžies pūslės ir latakų sutrikimai** | Labai dažnos: padidėjęs alaninaminotransferazės aktyvumas ir (arba) padidėjęs aspartataminotransferazės aktyvumasb  Retos: žaibinis hepatitas, ūminis kepenų nepakankamumas |
| **Odos ir poodinio audinio sutrikimai** | Dažnos: išbėrimas |
| **Skeleto, raumenų ir jungiamojo audinio sutrikimai** | Nedažnos: miopatija, rabdomiolizė |
| **Inkstų ir šlapimo takų sutrikimai** | Dažnos: hematurija |
| **Bendrieji sutrikimai ir vartojimo vietos pažeidimai** | Labai dažnos: periferinė edema |
| **Sužalojimai, apsinuodijimai ir procedūrų komplikacijos** | Dažnos: kaulų lūžiai\*\* |
| \* Širdies nepakankamumas taip pat apima stazinį širdies nepakankamumą, kairiojo skilvelio funkcijos sutrikimą ir sumažėjusią išstūmimo frakciją.  \*\* Kaulų lūžiai apima osteoporozę ir visus lūžius, išskyrus patologinius kaulų lūžius.  a Spontaniniai pranešimai vaistiniam preparatui patekus į rinką.  b Alaninaminotransferazės ir (arba) aspartataminotransferazės aktyvumo padidėjimas apima ALT aktyvumo padidėjimą, AST aktyvumo padidėjimą ir nenormalią kepenų funkciją. | |

Pacientams, gydomiems abiraterono acetatu, pasireiškė šios III laipsnio pagal CTCAE (versija 4.0) nepageidaujamos reakcijos: hipokalemija 5 %; šlapimo takų infekcija 2 %, padidėjęs alaninaminotransferazės ir (arba) aspartataminotransferazės aktyvumas 4 %, hipertenzija 6 %, kaulų lūžiai 2 %; periferinė edema, širdies nepakankamumas ir prieširdžių virpėjimas po 1 %. III laipsnio pagal CTCAE (versija 4.0) hipertrigliceridemija ir krūtinės angina pasireiškė < 1 % pacientų. IV laipsnio pagal CTCAE(versija 4.0) šlapimo takų infekcija, padidėjęs alaninaminotransferazės ir (arba) aspartataminotransferazės aktyvumas, hipokalemija, širdies nepakankamumas, prieširdžių virpėjimas ir kaulų lūžiai pasireiškė < 1 % pacientų.

Hipertenzija ir hipokalemija pasireiškė dažniau hormonams jautrių pacientų populiacijoje (tyrimas 3011). Hipertenzija buvo stebėta 36,7 % hormonams jautrių pacientų populiacijos pacientų (tyrimas 3011), palyginti su 11,8 % ir 20,2 % pacientų, dalyvavusių, atitinkamai, 301 ir 302 tyrimuose. Hipokalemija buvo nustatyta 20,4 % hormonams jautrių pacientų populiacijos pacientų (tyrimas 3011), palyginti su 19,2 % ir 14,9 % pacientų, dalyvavusių, atitinkamai, 301 ir 302 tyrimuose.

Nepageidaujami reiškiniai buvo dažnesni ir sunkesni pacientams, kurių pradinė veiklumo būklė atitiko *ECOG* 2 (angl. *the Eastern Cooperative Oncology Group* – JAV Rytų kooperatinės onkologijos grupė) kategoriją, ir senyvų pacientų (75 metų ar vyresnių) pogrupiuose.

Atrinktų nepageidaujamų reakcijų apibūdinimas

*Širdies ir kraujagyslių sistemos reakcijos*

Trijuose III fazės tyrimuose nebuvo įtraukti pacientai, sergantys nekontroliuojama hipertenzija, kliniškai reikšminga širdies liga, pasireiškusia miokardo infarktu, arba arterijų trombozės atvejais per paskutiniuosius 6 mėnesius, sunkia arba nestabilia krūtinės angina, III arba IV klasės pagal NYHA širdies nepakankamumu (tyrimas 301) arba nuo II iki IV klasės pagal NYHA širdies nepakankamumu (tyrimuose 3011 ir 302), arba < 50 % širdies išstūmimo frakcija. Visiems į tyrimą įtrauktiems pacientams (tiek veiklų preparatą, tiek placebą vartojusiems pacientams) kartu buvo taikomas androgenų kiekį mažinantis gydymas, daugiausiai skiriant LHAH analogus, kurie buvo susiję su diabetu, miokardo infarktu, cerebrovaskuliniu įvykiu ir staigia kardialine mirtimi. III fazės tyrimuose širdies ir kraujagyslių nepageidaujamų reakcijų dažnis pacientams, vartojusiems abiraterono acetatą, palyginti su pacientais, vartojusiais placebą, buvo toks: prieširdžių virpėjimas 2,6 %, palyginti su 2,0 %, tachikardija 1,9 %, palyginti su 1,0 %, krūtinės angina 1,7 %, palyginti su 0,8 %, širdies nepakankamumas 0,7 %, palyginti su 0,2 % ir aritmija 0,7 %, palyginti su 0,5 %.

*Toksinis poveikis kepenims*

Buvo pranešta apie toksinį poveikį kepenims su padidėjusiu ALT, AST aktyvumu ir bendru bilirubino kiekiu abiraterono acetatu gydomiems pacientams. Visuose III fazės klinikiniuose tyrimuose apie 3 ir 4 laipsnio hepatotoksiškumą (pvz., ALT ar AST aktyvumo padidėjimas > 5 kartus viršijantis viršutinės normos ribą ar bilirubino kiekio padidėjimas > 1,5 karto viršijantis viršutinę normos ribą) buvo pranešta apytiksliai 6 % abiraterono acetatą vartojusių pacientų, paprastai per pirmuosius 3 mėnesius nuo gydymo pradžios. Remiantis tyrimo 3011 duomenimis, 3-čiojo ar 4-ojo laipsnių hepatotoksinis poveikis pasireiškė 8,4 % abiraterono acetatu gydytų pacientų. Dešimt abiraterono acetato vartojusių pacientų nutraukė gydymą dėl hepatotoksinio poveikio: dviem pasireiškė 2-ojo laipsnio hepatotoksinis poveikis, šešiems – 3-čiojo laipsnio hepatotoksinis poveikis ir dviem 4-ojo laipsnio hepatotoksinis poveikis. Nė vienas tyrime 3011 dalyvavęs pacientas nemirė dėl hepatotoksinio poveikio. III fazės klinikiniuose tyrimuose pacientams, kuriems pradinis ALT ar AST aktyvumas buvo padidėjęs, buvo labiau tikėtina, kad gydymo metu kepenų funkcijos tyrimų rodikliai padidės, nei pacientams, kurių pradinis ALT ar AST aktyvumas buvo normalus. Pastebėjus ALT ar AST aktyvumo padidėjimą, > 5 kartus viršijantį viršutinę normos ribą, ar bilirubino koncentracijos padidėjimą, > 3 kartus viršijantį viršutinę normos ribą, abiraterono acetato vartojimas buvo sustabdytas arba nutrauktas. Dviem atvejais įvyko ženklus kepenų funkcijos tyrimų rodiklių padidėjimas (žr. 4.4 skyrių). Šiems dviem pacientams, kurių pradinė kepenų funkcija buvo normali, ALT arba AST aktyvumas padidėjo 15-40 kartų virš viršutinės normos ribos, o bilirubino koncentracija viršijo viršutinę normos ribą 2-6 kartus. Nutraukus gydymą, abiem pacientams kepenų funkcijos tyrimų rezultatai normalizavosi, o vienas pacientas buvo pakartotinai gydytas be grįžtamo rodiklių padidėjimo. Tyrime 302 III arba IV sunkumo laipsnio ALT arba AST aktyvumo padidėjimai buvo stebėti 35 (6,5 %) abiraterono acetatu gydytiems pacientams. Aminotransferazių aktyvumo padidėjimai išnyko visiems, išskyrus 3 pacientus (2-iems su naujai diagnozuotomis daugybinėmis metastazėmis kepenyse ir 1-am su AST aktyvumo padidėjimu praėjus maždaug 3 savaitėms po paskutinės abiraterono acetato dozės). III fazės klinikinių tyrimų metu pranešta, kad dėl ALT ir AST aktyvumo padidėjimo ar sutrikusios kepenų funkcijos gydymas buvo nutrauktas atitinkamai 1,1 % abiraterono acetatu gydytų pacientų bei 0,6 pacientų, vartojusių placebą. Apie mirties atvejus dėl hepatotoksinių reiškinių nepranešta.

Klinikiniuose tyrimuose toksinio poveikio kepenims rizika buvo sumažinta neįtraukiant pacientų, kurie prieš tyrimą sirgo hepatitu arba kurių kepenų funkcijos tyrimų rodmenys buvo reikšmingai pakitę. Pacientai, kurių pradiniai ALT ir AST rodmenys daugiau kaip 2,5 karto viršijo VNR, bilirubino koncentracijos daugiau kaip 1,5 karto viršijo VNR, sergantys aktyviu arba simptomus sukeliančiu virusiniu hepatitu ar lėtine kepenų liga ir pacientai, kuriems kepenų funkcijos sutrikimas sukėlė antrinį ascitą arba kraujavimo sutrikimą, iš tyrimo 3011 buvo pašalinti. Iš tyrimo 301 buvo pašalinti pacientai, kurių pradinis ALT ir AST aktyvumas ≥ 2,5 kartų viršijo viršutinę normos ribą, nesant metastazių kepenyse, ir > 5 kartus viršijo viršutinę normos ribą, esant metastazėms kepenyse. Tyrime 302 negalėjo dalyvauti pacientai, kurie turėjo metastazių kepenyse, ir nebuvo įtraukti pacientai, kurių pradinis ALT ir AST aktyvumas buvo ≥ 2,5 x VNR. Klinikiniuose tyrimuose dalyvaujantiems pacientams išsivystę nenormalūs kepenų funkcijos tyrimų rodikliai buvo energingai tvarkomi reikalaujant gydymo pertrūkio ir pakartotinį gydymą leidžiant pradėti tik kepenų funkcijos tyrimų rodikliams sugrįžus į pradinį lygį (žr. 4.2 skyrių). Pacientai, kuriems ALT arba AST aktyvumas > 20 kartų viršijo viršutinę normos ribą, pakartotinai nebuvo gydomi. Šių pacientų pakartotinio gydymo saugumas nėra žinomas. Toksinio poveikio kepenims mechanizmas nėra suprantamas.

Pranešimas apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas

Svarbu pranešti apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas po vaistinio preparato registracijos, nes tai leidžia nuolat stebėti vaistinio preparato naudos ir rizikos santykį. Sveikatos priežiūros specialistai turi pranešti apie bet kokias įtariamas nepageidaujamas reakcijas naudodamiesi [V priede](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) nurodyta nacionaline pranešimo sistema.

**4.9 Perdozavimas**

Abiraterono acetato perdozavimo žmonėms patirtis yra ribota.

Specialaus priešnuodžio nėra. Perdozavimo atveju vartojimą reikia sustabdyti ir imtis bendrų palaikomųjų priemonių, įskaitant aritmijų, hipokalemijos ir skysčių susilaikymo organizme požymių ir simptomų monitoringą. Taip pat reikia įvertinti ir kepenų funkciją.

**5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS**

**5.1 Farmakodinaminės savybės**

Farmakoterapinė grupė: endokrininė terapija, kiti hormonų antagonistai ir susiję preparatai, ATC kodas: L02BX03

Veikimo mechanizmas

Abiraterono acetatas *in vivo* virsta abirateronu, androgenų biosintezės inhibitoriumi. Konkrečiai – abirateronas selektyviai slopina fermentą 17α‑hidroksilazę/C17,20‑liazę (CYP17). Šis fermentas yra išreikštas ir reikalingas androgenų biosintezei sėklidžių, antinksčių ir prostatos navikų audiniuose. CYP17 katalizuoja pregnenolono ir progesterono virtimą testosterono prekursoriais – DHEA (dehidroepiandrosteronu) ir androstenedionu, atitinkamai per 17α‑hidroksilinimą ir C17,20 jungties skėlimą. CYP17 slopinimas taip pat sukelia padidėjusią mineralkortikoidų gamybą antinksčiuose (žr. 4.4 skyrių).

Androgenams jautri prostatos karcinoma reaguoja į gydymą, kuris mažina androgenų kiekį. Androgenų kiekį mažinančio gydymo būdai, tokie kaip gydymas LHAH analogais ar atliekant orchiektomiją, sumažina androgenų gamybą sėklidėse, tačiau neveikia androgenų gamybos antinksčiuose ar navike. Kartu LHAH analogais (ar orchiektomija) skiriamas gydymas abirateronu sumažina testosterono kiekį serume iki neaptinkamos koncentracijos (naudojant komercinius tyrimus).

Farmakodinaminis poveikis

Abiraterono acetatas sumažina testosterono ir kitų androgenų kiekį serume labiau nei vartojant vien tik LHAH analogus ar orchiektomiją. Tai yra CYP17 fermento, reikalingo androgenų biosintezei, selektyvaus slopinimo rezultatas. PSA yra naudojamas kaip biologinis žymeklis prostatos vėžiu sergantiems pacientams. III fazės klinikiniame tyrime su pacientais, kuriems anksčiau taikyta chemoterapija su taksanais buvo neveiksminga, 38 % pacientų, vartojusių abiraterono acetatą, lyginant su 10 % pacientų, vartojusių placebą, mažiausiai 50 % sumažėjo PSA kiekis, lyginant su pradiniu rodmeniu.

Klinikinis veiksmingumas ir saugumas

Veiksmingumas buvo nustatytas trijuose atsitiktinių imčių placebu kontroliuojamuose daugiacentriuose III fazės klinikiniuose tyrimuose (tyrimai 3011, 302 ir 301) su pacientais, kuriems buvo diagnozuotas mHJPV ir mKAPV. Į tyrimą 3011 buvo įtraukti pacientai, sirgę naujai diagnozuota (per 3 atsitiktinio suskirstymo į grupes mėnesius) mHJPV, kurie turėjo didelę riziką prognozuojančių veiksnių. Didelės rizikos prognozė buvo apibūdinama ne mažiau kaip 2 iš 3 toliau išvardytų rizikos veiksnių: (1) 8 ar daugiau *Gleason* balų; (2) 3 ar daugiau pažeidimų aptikimas skenuojant kaulus; (3) išmatuojamų visceralinių metastazių (išskyrus limfmazgių ligą) buvimas. Aktyvaus gydymo grupėje buvo vartota abiraterono acetato 1000 mg dozė per parą kartu su maža 5 mg prednizono doze vieną kartą per parą kartu skiriant ADT (LHAH agonistas ar chirurginis sėklidžių pašalinimas), kuris buvo gydymo standartas. Kontrolinės grupės pacientams vietoj abiraterono acetato ir prednizono buvo skirta ADT ir placebas. Į tyrimą 302 buvo įtraukti docetakseliu anksčiau negydyti pacientai, o į tyrimą 301 buvo įtraukti pacientai, kurie anksčiau buvo gydyti docetakseliu. Pacientai vartojo LHAH analogą arba prieš tai buvo atlikta orchiektomija. Aktyvioje gydymo grupėje, abiraterono acetatas buvo skiriamas 1000 mg paros doze derinant jį su mažos dozės prednizonu arba prednizolonu po 5 mg du kartus per parą. Kontrolinės grupės pacientai vartojo placebą ir prednizoną arba prednizoloną po 5 mg du kartus per parą.

PSA koncentracijos serume tyrimų pokyčiai ne visada numato klinikinę naudą. Taigi visuose tyrimuose buvo rekomenduota pacientams vartoti tiriamuosius vaistinius preparatus tol, kol buvo pasiekti toliau apibūdinti kiekvieno tyrimo gydymo nutraukimo kriterijai.

Visų tyrimų metu nebuvo leista vartoti spironolaktono, nes spironolaktonas jungiasi prie androgenų receptorių ir gali didinti PSA koncentracijas.

***Tyrimas 3011*** *(****pacientai, kuriems naujai diagnozuotas didelės rizikos mHJPV)***

Į tyrimą 3011 įtrauktų pacientų (n = 1199) amžiaus mediana buvo 67 metai. Abiraterono acetatu gydytų pacientų pasiskirstymas pagal rases buvo 832 (69,4 %) europidų, 246 (20,5 %) azijiečių, 25 (2,1 %) juodaodžių ar afroamerikiečių, 80 (6,7 %) kitų rasių, 13 (1,1 %) rasė buvo nežinoma / nepranešta ir 3 (0,3 %) Amerikos indėnų ir Aliaskos čiabuvių. *ECOG* veiklumo būklė 97 % pacientų buvo įvertinta 0 ar 1 balu. Pacientai, kuriems yra metastazės smegenyse, sergantys nekontroliuojama hipertenzija, reikšminga širdies liga arba II-IV klasės pagal *NYHA* (angl. *the New York Heart Association* – Niujorko širdies asociacija) širdies nepakankamumu, į tyrimą įtraukti nebuvo. Pacientai, kurių metastazavęs prostatos vėžys prieš tai buvo gydytas vaistiniais preparatais, spinduline terapija ar operuotas, nebuvo įtraukti į tyrimą, išskyrus tuos, kurie iki 3 mėnesių gavo ADT ar 1 kursą paliatyviosios spindulinės terapijos, ar operacinį gydymą metastazavusios ligos keliamiems simptomams gydyti. Bendros pagrindinės veiksmingumo vertinamosios baigtys buvo bendrasis išgyvenamumas (BI) ir radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo (rIBLP). Prieš pradedant tyrimą, skausmo, išmatuoto naudojant glausto skausmo aprašo sutrumpintą formą (angl. *the Brief Pain Inventory‑Short Form [BPI‑SF]*), balo mediana buvo 2,0 balai abiejose (ir gydymo vaistiniu preparatu, ir placebo vartojimo) grupėse. Be to, kartu su bendromis pagrindinėmis vertinamosiomis baigtimis, gydymo nauda buvo įvertinta ir atsižvelgiant į laikotarpį iki su skeletu susijusio reiškinio (SSR) atsiradimo, laikotarpį iki kitos prostatos vėžio terapijos, laikotarpį iki chemoterapijos pradžios, laikotarpį iki skausmo progresavimo ir laikotarpį iki PSA progresavimo. Gydymas buvo tęsiamas iki ligos progresavimo, sutikimo dalyvauti tyrime nutraukimo, nepriimtino toksinio poveikio pasireiškimo arba mirties.

Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo buvo apibūdinamas laikotarpiu, praėjusiu nuo atsitiktinio tiriamųjų grupių sudarymo iki radiografiniais metodais patvirtinto ligos progresavimo pasireiškimo arba mirties dėl bet kokios priežasties. Radiografiniais metodais patvirtintas ligos progresavimas apėmė progresavimą, pastebėtą skenuojant kaulus (atsižvelgiant į modifikuotą PCWG 2 [angl. *the Prostate Cancer Clinical Trials Working Group* – prostatos vėžio klinikinių tyrimų darbo grupės] kriterijų), arba minkštųjų audinių pažeidimo progresavimą, pastebėtą atliekant KT arba MRT (remiantis RECIST 1.1 [angl. *the response evaluation criteria in solid tumours* – solidinių navikų atsako vertinimo kriterijus).

Buvo pastebėtas reikšmingas rIBLP skirtumas tarp gydymo grupių (žr. 2 lentelę ir 1 paveikslėlį).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **2 lentelė. Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo – sluoksniuotosios imties analizė, numatytų gydyti pacientų populiacija (tyrimas PCR3011)** | | |
|  | Abiraterono acetatas su prednizonu  AA-P | Placebas |
| Atsitiktiniu būdu į grupes suskirstyti tiriamieji | 597 | 602 |
| Reiškinys | 239 (40,0 %) | 354 (58,8 %) |
| Cenzūruota | 358 (60,0 %) | 248 (41,2 %) |
|  |  |  |
| Laikotarpis iki reiškinio atsiradimo (mėnesiais) |  |  |
| Mediana  (95 % PI) | 33,02 (29.57, NE) | 14,78 (14,69, 18,27) |
| Kitimo sritis | (0,0+, 41,0+) | (0,0+, 40,6+) |
|  |  |  |
| p reikšmė | < 0,0001 |  |
| Santykinė rizika (95 % PI)bb | 0,466 (0,394, 0,550) |  |
| Pastaba. + = cenzūruotas stebėjimas, NE = nenustatomas. Radiografiniais metodais patvirtintas ligos progresavimas ir mirtis apibrėžiami kaip rIBLP reiškiniai. AA-P = tiriamieji, kurie vartojo abiraterono acetatą ir prednizoną.  a p reikšmė apskaičiuota, atsižvelgiant į logaritminio rango kriterijų, naudojant sluoksniuotąsias imtis pagal ECOG VB balus (0/1 ar 2) ir visceralinį pažeidimą (nėra ar yra).  b Rizikos santykis yra išvestas iš stratifikuoto proporcinių rizikų modelio. Mažesnis už 1 rizikos santykis rodo AA-P pranašumą. | | |

| **1 paveikslėlis. Radiografiniais metodais patvirtinto išgyvenamumo be ligos progresavimo *Kaplan-Meier* kreivė; numatytų gydyti pacientų populiacija (tyrimas PCR 3011)** |
| --- |
| Mėnesiai, praėję po atsitiktinio tiriamųjų grupių sudarymo  Tiriamieji, kuriems yra rizika  Abiraterono acetatas  Placebas  Placebas  Abiraterono acetatas  % tiriamųjų, kurių liga neprogresavo ir neištiko mirtis |

Buvo nustatytas statistiškai reikšmingas BI pagerėjimas, rodantis AA-P, vartojamų kartu su ADT pranašumą, mirties rizikai sumažėjus 34 %, palyginti su placebo vartojimu kartu su ADT (RS = 0,66; 95 % PI: 0,56, 0,78; p < 0,0001) (žr. 3 lentelę ir 2 paveikslėlį).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **3 lentelė: Bendrasis išgyvenamumas tarp pacientų, gydytų arba abiraterono acetatu, arba placebu PCR3011 tyrime (numatytų gydyti pacientų populiacija)** | | |
| **Bendrasis išgyvenamumas** | **Abiraterono acetatas kartu su prednizonu**  **(N=597)** | **Placebas**  **(N=602)** |
| Mirtys (%) | 275 (46 %) | 343 (57 %) |
| Išgyvenamumo mediana (mėnesiais)  (95 % PI) | 53,3  (48,2, NE) | 36,5  (33,5, 40,0) |
| Rizikos santykis (95 % PI)1 | 0,66 (0,56, 0,78) | |
| NE = nenustatoma  1 Rizikos santykis yra išvestas iš stratifikuoto proporcinių rizikų modelio. Rizikos santykis <1 rodo abiraterono, vartojamo kartu su prednizonu, pranašumą | | |

**2 paveikslėlis. Bendrojo išgyvenamumo Kaplan-Meier kreivė; numatytų gydyti pacientų populiacija tyrimo PCR 3011 analizėje**

.



Pogrupių analizė nuolat rodė gydymo abiraterono acetatu pranašumą. Gydymo AA-P poveikis rIBLP ir BI iš prieš tyrimą numatytuose pogrupiuose buvo palankesnis ir atitiko bendrąją tyrimo populiaciją, išskyrus 2 *ECOG* balų pogrupį, kuriame nebuvo pastebėta naudingo poveikio tendencijų, vis dėlto mažas imties dydis (n=40) riboja kokių nors reikšmingų išvadų suformulavimo galimybę.

Be pastebėto bendrojo išgyvenamumo ir rIBLP pagerėjimo buvo įrodytas naudingas abiraterono acetato poveikis visoms perspektyviai apibrėžtoms antraeilėms vertinamosioms baigtims, lyginant su placebo vartojimu.

*Tyrimas 302 (pacientai, kuriems chemoterapija anksčiau nebuvo taikyta)*

Šiame tyrime buvo įtraukti pacientai, kuriems nebuvo taikyta chemoterapija ir nebuvo simptomų arba pasireiškė nedideli simptomai, ir kuriems dar nebuvo klinikinių indikacijų chemoterapijai. Buvo laikoma, kad simptomų nėra, jeigu stipriausias skausmas per pastarąsias 24 val. pagal glausto skausmo aprašo sutrumpintą formą [angl. *Brief Pain Inventory‑Short Form (BPI‑SF)*] buvo įvertintas 0‑1 balais, o 2­‑3 balai buvo įvertinti kaip nedideli simptomai.

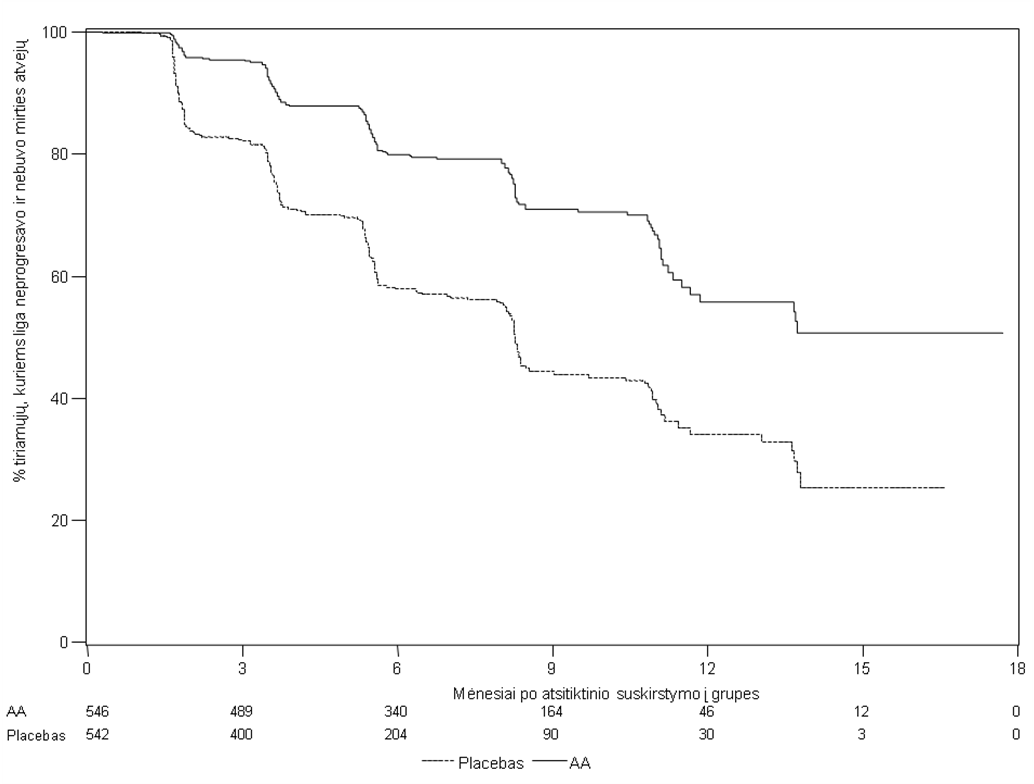
Tyrime 302 (n = 1 088) į tyrimą įtrauktų pacientų amžiaus mediana buvo 71 metai pacientams, gydytiems abiraterono acetatu kartu su prednizonu arba prednizolonu, ir 70 metų pacientams, vartojusiems placebą kartu su prednizonu arba prednizolonu. Abiraterono acetatu gydytų pacientų pasiskirstymas pagal rases buvo 520 (95,4 %) europidų, 15 (2,8 %) juodaodžių, 4 (0,7 %) azijiečių ir 6 (1,1 %) kitų rasių. Veiklumo būklė pagal Rytų kooperacinės onkologų grupės (angl. *the Eastern Cooperative Oncology Group [ECOG]*) skalę buvo įvertinta 0 balų 76 % ir 1 balu 24 % pacientų abiejose grupėse. Penkiasdešimčiai procentų pacientų buvo diagnozuotos tik metastazės kauluose, kitiems 31 % pacientų buvo nustatytos metastazės kauluose ir minkštuose audiniuose ar limfmazgiuose, ir 19 % pacientų buvo metastazės tik minkštuose audiniuose ar limfmazgiuose. Pacientai, kuriems buvo diagnozuotos visceralinės metastazės, buvo pašalinti iš tyrimo. Pagrindinės veiksmingumo vertinamosios baigtys buvo bendrasis išgyvenamumas ir radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo (rIBLP). Kartu su pagrindinėmis veiksmingumo vertinamosiomis baigtimis, nauda buvo įvertinta taip pat pagal laikotarpį iki opiatų pavartojimo vėžio sukeltam skausmui malšinti, laikotarpį iki citotoksinės chemoterapijos pradžios, laikotarpį iki veiklumo būklės įvertinimo pagal *ECOG* skalę pablogėjimo ≥ 1 balu ir laikotarpį iki PSA progresavimo, remiantis prostatos vėžio antrosios darbo grupės (angl. *Prostate Cancer Working Group-2 [PCWG2]*) kriterijais. Tiriamieji gydymo būdai buvo nutraukti, diagnozavus neabejotiną klinikinės būklės progresavimą. Gydymas taip pat galėjo būti nutrauktas tyrėjo nuožiūra, patvirtinus ligos progresavimą radiografiniais metodais.

Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo (rIBLP) buvo įvertintas naudojant nuoseklaus skenavimo tyrimus, kaip apibūdinta *PCWG2* kriterijuose (kaulų pažeidimams) ir modifikuotuose atsako įvertinimo solidinių navikų atveju (angl. *Response Evaluation Criteria In Solid Tumors [RECIST]*)kriterijuose (minkštųjų audinių pažeidimams). Analizuojant rIBLP, buvo naudojamas centralizuotai peržiūrimas progresavimo radiografinis įvertinimas.

Planuotos rIBLP analizės metu buvo 401 įvykis, 150 (28 %) pacientų, kurie buvo gydyti abiraterono acetatu, ir 251 (46 %) pacientui, vartojusiam placebą, radiografiniais metodais buvo diagnozuotas ligos progresavimas arba pacientai mirė. Buvo stebėti reikšmingi rIBLP skirtumai tarp gydymo grupių (žr. 4 lentelę ir 3 paveikslėlį).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **4 lentelė. Tyrimas 302. Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo pacientams, gydytiems arba abiraterono acetatu, arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją** | | |
|  | **Abiraterono acetatas**  **(N=546)** | **Placebas**  **(N=542)** |
| **Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo (rIBLP)** |  |  |
| Progresavimas arba mirtis | 150 (28 %) | 251 (46 %) |
| rIBLP mediana mėnesiais  (95 % PI) | Nepasiekta  (11,66; NN) | 8,3  (8,12; 8,54) |
| p reikšmė \* | < 0,0001 | |
| Rizikos santykis \*\*  (95 % PI) | 0,425  (0,347; 0,522) | |
| NN = Nenustatyta  \* p reikšmė apskaičiuota remiantis *log-rank* kriterijumi, stratifikuojant pagal pradinį *ECOG* balą (0 arba 1).  \*\* Rizikos santykis < 1 abiraterono naudai. | | |

**3 pav. Radiografiniais metodais patvirtinto išgyvenamumo be ligos progresavimo pacientams, gydytiems arba abiraterono acetatu, arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją, *Kaplan Meier* kreivės**



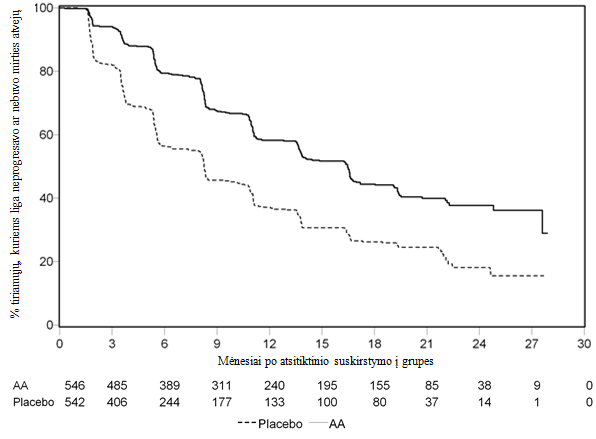
AA = Abiraterono acetatas

Vis dėlto duomenys apie tiriamuosius buvo ir toliau renkami iki antrosios tarpinės bendrojo išgyvenamumo (BI) analizės. Tyrėjo atliktos stebėjimo radiografinės rIBLP peržiūros jautrumo analizė pateikta 5 lentelėje ir 4 paveikslėlyje.

Šešiems šimtams septyniems (607) tiriamiesiems radiografiniais metodais buvo nustatytas ligos progresavimas arba jie mirė: 271 (50 %) pacientui abiraterono acetato grupėje ir 336 (62 %) placebo grupės pacientams. Gydymas abiraterono acetatu sumažino radiografiniais metodais patvirtinto progresavimo arba mirties riziką 47 %, palyginti su placebu (RS = 0,530; 95 % PI: [0,451; 0,623], p < 0,0001). rIBLP mediana abiraterono acetato grupėje buvo 16,5 mėnesio, ir 8,3 mėnesio placebo grupėje.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **5 lentelė. Tyrimas 302. Radiografiniais metodais patvirtinto išgyvenamumo be ligos progresavimo pacientams, gydytiems arba abiraterono acetatu, arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją (BI tyrėjo peržiūros antrojoje tarpinėje analizėje)** | | |
|  | **Abiraterono acetatas**  **(N=546)** | **Placebas**  **(N=542)** |
| **Radiografiniais metodais patvirtintas išgyvenamumas be ligos progresavimo (rIBLP)** |  |  |
| Progresavimas arba mirtis | 271 (50 %) | 336 (62 %) |
| rIBLP mediana mėnesiais (95 % PI) | 16,5  (13,80; 16,79) | 8,3  (8,05; 9,43) |
| p reikšmė \* | < 0,0001 | |
| Rizikos santykis \*\*  (95 % PI) | 0,530  (0,451; 0,623) | |
| \* p reikšmė apskaičiuota remiantis *log-rank* kriterijumi, stratifikuojant pagal pradinį *ECOG* balą (0 arba 1).  \*\* Rizikos santykis < 1 abiraterono acetato naudai. | | |

**4 pav. Radiografiniais metodais patvirtinto išgyvenamumo be ligos progresavimo pacientams, gydytiems arba abiraterono acetatu, arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją, *Kaplan Meier* kreivės (BI tyrėjo peržiūros antrojoje tarpinėje analizėje)**



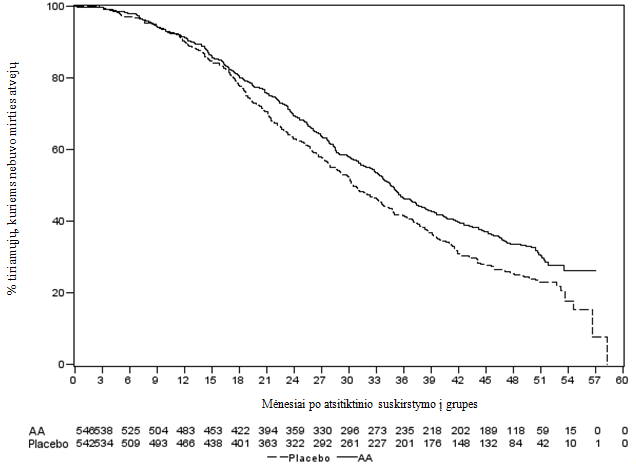
AA = Abiraterono acetatas

Planuota tarpinė BI analizė (TA) buvo atlikta po 333 mirties atvejų. Tyrimas buvo išslaptintas, remiantis stebėto klinikinės būklės pagerėjimo dydžiu, ir placebo grupės pacientams buvo pasiūlytas gydymas abiraterono acetatu. Bendrasis išgyvenamumas buvo ilgesnis vartojant abiraterono acetatą nei placebą, mirties rizika sumažėjo 25 % (RS = 0,752; 95 % PI: [0,606; 0,934], p = 0,0097), bet BI duomenys nebuvo galutiniai ir išankstiniai rezultatai nepasiekė prieš tyrimą numatytų tyrimo sustabdymo ribų, kad būtų statistiškai reikšmingi (žr. 6 lentelę). Išgyvenamumas buvo toliau stebimas po šios TA.

Iš anksto suplanuota galutinė BI analizė buvo atlikta po 741 mirties atvejo (stebėjimo mediana 49 mėnesiai). Šešiasdešimt penki procentai (354 iš 546) abiraterono acetatu gydytų pacientų, palyginti su 71 % (387 iš 542) pacientų, vartojusių placebą, mirė. Statistiškai reikšmingą naudingą įtaką BI, rodančią palankų poveikį gydymo abiraterono acetato grupėje, parodė mirties rizikos sumažėjimas 19,4 % (RS = 0,806; 95 % PI: [0,697; 0,931], p = 0,0033) ir BI medianos pagerėjimas 4,4 mėnesio (abiraterono acetato grupėje – 34,7 mėnesio, placebo grupėje – 30,3 mėnesio) (žr. 6 lentelę ir 5 paveikslėlį). Šis pagerėjimas išsilaikė, nors 44 % placebo grupės pacientų kaip tolimesnį gydymą gavo abiraterono acetato .

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **6 lentelė. Tyrimas 302. Pacientų, gydytų arba abiraterono acetatu, arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją, bendrasis išgyvenamumas** | | | |
|  | **Abiraterono acetatas**  **(N=546)** | **Placebas**  **(N=542)** | |
| **Tarpinė išgyvenamumo analizė** |  |  | |
| Mirties atvejai (%) | 147 (27 %) | 186 (34 %) | |
| Išgyvenamumo mediana (mėnesiais)  (95 % PI) | Nepasiekta  (NN; NN) | 27,2  (25,95; NN) | |
| p reikšmė \* | 0,0097 | | |
| Rizikos santykis \*\*  (95 % PI) | 0,752  (0,606; 0,934) | | |
| **Galutinė išgyvenamumo analizė** |  | | |
| Mirties atvejai | 354 (65 %) | | 387 (71 %) |
| Bendrojo išgyvenamumo mediana mėnesiais (95 % PI) | 34,7 (32,7; 36,8) | | 30,3 (28,7; 33,3) |
| p reikšmė \* | 0,0033 | | |
| Rizikos santykis \*\*  (95 % PI) | 0,806 (0,697; 0,931) | | |
| NN = Nenustatyta  \* p reikšmė apskaičiuota remiantis *log-rank* kriterijumi, stratifikuojant pagal pradinį *ECOG* balą (0 arba 1).  \*\* Rizikos santykis < 1 abiraterono acetato naudai. | | | |

**5 pav. Pacientų, gydytų arba abiraterono acetatu, arba placebu kartu su prednizonu ar prednizolonu, kartu su LHRH analogais arba prieš orchiektomiją, bendrojo išgyvenamumo *Kaplan Meier* kreivės, galutinė analizė**

****

AA = Abiraterono acetatas

Be stebėto bendrojo išgyvenamumo ir rIBLP pagerėjimo, vartojant abiraterono acetatą, palyginti su placebo vartojimu, kaip nurodyta toliau, buvo stebėtas naudinga įtaka visoms antrinėms vertinamosioms baigtims.

Laikotarpis iki PSA progresavimo, remiantis *PCWG2* kriterijais: laikotarpio iki PSA progresavimo mediana buvo 11,1 mėnesio pacientams, vartojusiems abiraterono acetato, ir 5,6 mėnesio pacientams, vartojusiems placebą (RS = 0,488; 95 % PI: [0,420; 0,568], p < 0,0001). Laikotarpis iki PSA progresavimo buvo maždaug dvigubai ilgesnis gydant abiraterono acetatu (RS = 0,488). Tiriamųjų, kuriems buvo patvirtintas PSA atsakas, dalis buvo didesnė abiraterono acetato grupėje, palyginti su placebo grupe (62 %, palyginti su 24 %; p < 0,0001). Tarp tiriamųjų, sergančių išmatuojama minkštųjų audinių liga, reikšmingai didesniam skaičiui buvo stebėtas pilnas arba dalinis naviko atsakas į gydymą abiraterono acetatu.

Laikotarpis iki opiatų pavartojimo vėžio sukeltam skausmui malšinti: laikotarpio, po kurio pradedama vartoti opiatų prostatos vėžio skausmui malšinti, mediana galutinės analizės metu buvo 33,4 mėnesio abiraterono acetatu vartojančių pacientų grupėje ir 23,4 mėnesio pacientų, vartojančių placebą, grupėje (RS = 0,721; 95 % PI: [0,614; 0,846], p = < 0,0001).

Laikotarpis iki citotoksinės chemoterapijos pradžios: laikotarpio iki citotoksinės chemoterapijos pradžios mediana abiraterono acetatą vartojantiems pacientams buvo 25,2 mėnesio, o vartojantiems placebą – 16,8 mėnesio (RS = 0,580; 95 % PI: [0,487; 0,691], p < 0,0001).

Laikotarpis iki veiklumo būklės įvertinimo pagal *ECOG* skalę pablogėjimo ≥ 1 balu: laikotarpio iki veiklumo būklės įvertinimo pagal *ECOG* skalę pablogėjimo ≥ 1 balu mediana abiraterono acetatą vartojantiems pacientams buvo 12,3 mėnesio, o vartojantiems placebą pacientams – 10,9 mėnesio (RS = 0,821; 95 % PI: [0,714; 0,943], p = 0,0053).

Toliau išvardytos tyrimo vertinamosios baigtys parodė statistiškai reikšmingą gydymo abiraterono acetatu pranašumą.

Objektyvus atsakas: objektyvus atsakas buvo apibūdintas kaip tiriamųjų, sergančių išmatuojama liga, kuriems pasireiškė pilnas arba dalinis atsakas pagal *RECIST* kriterijus (buvo reikalaujama, kad tiksliniu pažeidimu būtų laikomas pradinis limfmazgių dydis ≥ 2 cm), dalis. Tiriamųjų, sergančių išmatuojama liga prieš pradedant tyrimą, kuriems pasireiškė pilnas arba dalinis atsakas, dalis abiraterono acetato grupėje buvo 36 %, o placebo grupėje – 16 % (p < 0,0001).

Skausmas. Gydymas abiraterono acetatu reikšmingai sumažino vidutinę skausmo intensyvumo progresavimo riziką 18 %, palyginti su placebu (p = 0,0490). Laikotarpio iki ligos progresavimo mediana buvo 26,7 mėnesio abiraterono acetato grupėje ir 18,4 mėnesio placebo grupėje.

Laikotarpis iki prostatos vėžio gydymo funkcinio įvertinimo (angl. *Functional Assessment of Cancer Therapy – Prostate [FACT-P]*) sumažėjimo (bendrasis balas). Gydymas abiraterono acetatu sumažino *FACT-P* (bendrojo balo) sumažėjimo riziką 22 %, palyginti su placebu (p = 0,0028). Laikotarpio iki *FACT-P* (bendrojo balo) sumažėjimo mediana buvo 12,7 mėnesio abiraterono acetato grupėje ir 8,3 mėnesio placebo grupėje.

*Tyrimas 301 (pacientai, kuriems anksčiau buvo taikyta chemoterapija)*

Į tyrimą 301 buvo priimti pacientai, kurie anksčiau vartojo docetakselį. Nebuvo reikalaujama ligos progresavimo įrodymų vartojant docetakselį, nes gydymas galėjo būti nutrauktas dėl šios chemoterapijos toksiškumo. Gydymas tiriamuoju vaistiniu preparatu pacientams buvo tęsiamas tol, kol buvo PSA kiekio padidėjimas (patvirtintas 25 % padidėjimas nuo paciento pradinės ar žemiausios koncentracijos) kartu su protokole apibrėžta radiografine ligos progresija ir simptominiu ar klinikiniu ligos progresavimu. Tyrime nebuvo įtraukti pacientai, kurių prostatos vėžys prieš tai buvo gydytas ketokonazolu. Pirminė veiksmingumo vertinamoji baigtis buvo bendras išgyvenamumas.

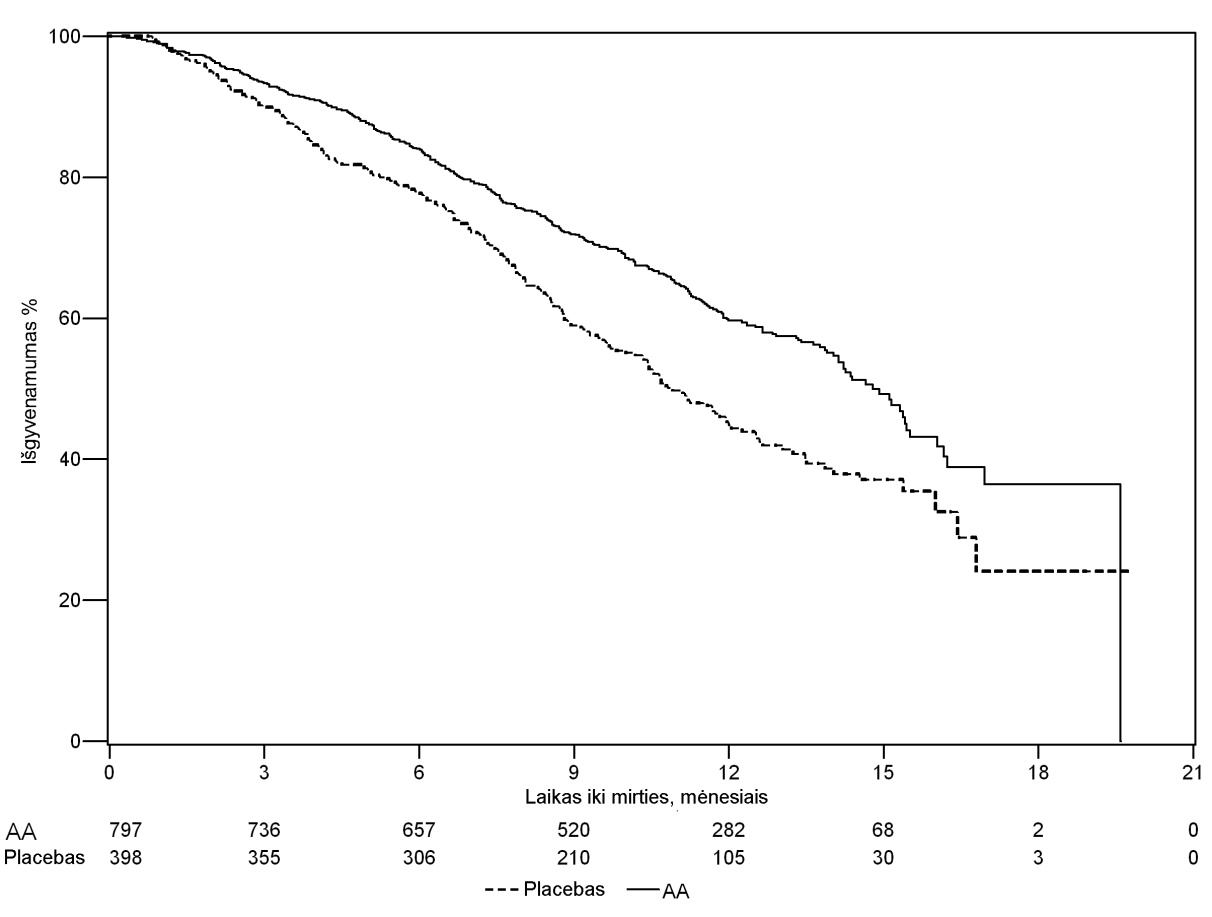
Tyrime dalyvavusių pacientų amžiaus mediana buvo 69 metai (svyravo nuo 39 iki 95 metų). Pacientų, gydytų abiraterono acetatu, rasių pasiskirstymas buvo toks: 737 baltaodžiai (93,2 %), 28 juodaodžiai (3,5 %), 11 azijiečių (1,4 %) ir 14 kitų (1,8 %). Vienuolikai procentų į tyrimą įtrauktų pacientų funkcinė būklė buvo įvertinta 2 balais pagal ECOG (angl. *Eastern Cooperative Oncology Group* – Rytų kooperacinė onkologijos grupė) skalę; 70 % buvo radiografiškai įrodytas ligos progresavimas su arba be PSA kiekio padidėjimu; 70 % anksčiau buvo taikytas vienas citotoksinės chemoterapijos kursas ir 30 % buvo taikyti du kursai. Kepenų metastazės buvo 11 % pacientų, gydytų abiraterono acetatu.

Suplanuotos tyrimo analizės, kuri buvo atlikta po 552 mirčių, metu buvo pastebėta, kad 42 % (333 iš 797) pacientų, gydytų abiraterono acetatu, lyginant su 55 % (219 iš 398) pacientų, vartojusių placebą, mirė. Buvo matomas statistiškai reikšmingas bendro išgyvenamumo medianos pagerėjimas pacientams, kurie buvo gydyti abiraterono acetatu (žr. 7 lentelę).

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **7 lentelė: Pacientų, kurie buvo gydyti abiraterono acetatu arba placebą skiriant kartu su prednizonu arba prednizolonu, be to, kuriems buvo skiriamas gydymas LHAH analogais ar prieš tai buvo atlikta orchiektomija, bendras išgyvenamumas** | | |
|  | **Abiraterono acetatas**  **(N=797)** | **Placebas**  **(N=398)** |
| **Pirminė išgyvenamumo analizė** |  |  |
| Mirčių skaičius (%) | 333 (42 %) | 219 (55 %) |
| Išgyvenamumo mediana (mėnesiais)  (95 % PI) | 14,8 (14,1; 15,4) | 10,9 (10,2; 12,0) |
| p vertė a | < 0,0001 | |
| Rizikos santykis (95 % PI) b | 0,646 (0,543; 0,768) | |
| **Atnaujinta išgyvenamumo analizė** |  |  |
| Mirčių skaičius (%) | 501 (63 %) | 274 (69 %) |
| Išgyvenamumo mediana (mėnesiais)  (95 % PI) | 15,8 (14,8; 17,0) | 11,2 (10,4; 13,1) |
| Rizikos santykis (95 % PI) b | 0,740 (0,638; 0,859) | |
| a p vertė yra išvesta iš *log-rank* testo stratifikuojant pagal funkcionavimo pagal ECOG skalę vertinimo rezultatus (0-1 vs. 2), skausmo vertinimo rezultatus (nėra vs. yra), anksčiau taikytos chemoterapijos kursų skaičių (1 vs. 2) ir ligos progresavimo tipą (tik PSA vs. radiografinis).  b Rizikos santykis yra išvestas iš stratifikuoto proporcinių rizikų modelio. Rizikos santykis <1 yra abiraterono acetato naudai. | | |

Praėjus keliems mėnesiams nuo gydymo pradžios visų įvertinimų metu daugiau pacientų, gydytų abiraterono acetatu, lyginant su pacientais, vartojusiais placebą, išliko gyvi (žr. 6 paveikslėlį).

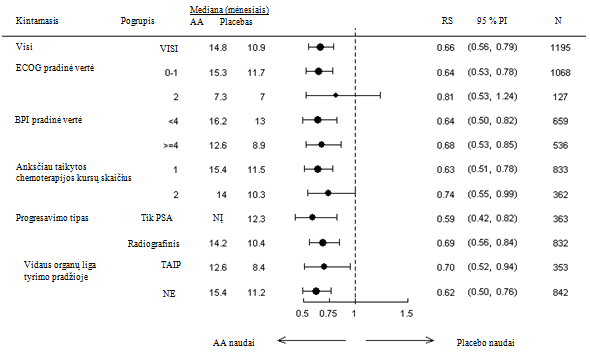
**6 pav. Pacientų, kurie buvo gydyti abiraterono acetatu arba placebą skiriant kartu su prednizonu arba prednizolonu, be to, kuriems buvo skiriamas gydymas LHAH analogais ar prieš tai buvo atlikta orchiektomija, *Kaplan Meier* išgyvenamumo kreivės**



AA = Abiraterono acetatas

Pogrupio išgyvenamumo analizė parodė pastovią išgyvenamumo naudą gydant abiraterono acetatu (žr. 7 pav.).

**7 pav. Bendras išgyvenamumas pagal pogrupius: rizikos santykis ir 95 % pasikliautinasis intervalas**



AA = Abiraterono acetatas; BPI=trumpoji skausmo vertinimo skalė; PI=pasikliautinasis intervalas; ECOG= Rytų kooperacinės onkologijos grupės funkcionavimo vertinimo skalė; RS=rizikos santykis; NĮ=negalima įvertinti

Be pastebėto bendro išgyvenamumo pagerėjimo, visos antrinės vertinamosios baigtys buvo abiraterono acetato naudai, ir jos buvo statistiškai reikšmingos po duomenų priderinimo sudėtiniam patikrinimui, kaip toliau nurodyta.

Pacientams, vartojantiems abiraterono acetatą, buvo stebimas žymiai didesnis bendras atsakas pagal PSA kiekio pokytį (apibrėžtas kaip ≥ 50 % sumažėjimas, lyginant su pradiniu rodmeniu), lyginant su pacientais, vartojusiais placebą (38 % lyginant su 10 %, p < 0,0001).

Pacientams, gydytiems abiraterono acetatu, laikotarpio iki PSA kiekio didėjimo mediana buvo 10,2 mėnesių, o placebą vartojusiems pacientams – 6,6 mėnesio (RS=0,580; 95 % PI: [0,462; 0,728], p < 0,0001).

Pacientams, gydytiems abiraterono acetatu, išgyvenamumo be radiografinės ligos progresijos mediana buvo 5,6 mėnesio, o placebą vartojusiems pacientams – 3,6 mėnesio (RS**=**0,673; 95 % PI: [0,585; 0,776], p < 0,0001).

Skausmas

Pacientų, kuriems skausmas sumažėjo, dalis abiraterono acetato grupėje buvo statistiškai reikšmingai didesnė nei placebo grupėje (44 % lyginant su 27 %, p = 0,0002). Ligonis, kuriam atsakas pasireiškė skausmo sumažėjimu, buvo apibrėžtas kaip pacientas, kuriam skausmas sumažėjo mažiausiai 30 % nuo pradinio lygio BPI-SF (trumpoji skausmo vertinimo skalė, trumpa forma) didžiausio skausmo intensyvumo skalėje per paskutines 24 valandas, ir nebuvo vaistinių preparatų nuo skausmo poreikio padidėjimo dviejų iš eilės įvertinimų, tarp kurių buvo keturių savaičių laikotarpis, metu. Skausmo sumažėjimas buvo tirtas tik pacientams, kurių pradinis įvertinimas skausmo skalėje buvo ≥ 4 ir kuriems po to buvo atliktas bent vienas skausmo įvertinimas (n=512).

Mažesnei abiraterono acetatu gydytų pacientų daliai, lyginant su placebą vartojusiais pacientais, buvo nustatytas skausmo progresavimas 6‑ą (22 % lyginant su 28 %), 12‑ą (30 % lyginant su 38 %) ir 18‑ą mėnesį (35 % lyginant su 46 %). Skausmo progresavimas buvo apibrėžtas kaip didesnis nei 30 % padidėjimas nuo pradinio skausmo lygio BPI-SF didžiausio skausmo intensyvumo skalėje per ankstesnes 24 valandas be vaistinių preparatų nuo skausmo poreikio sumažėjimo, kurie buvo stebėti dviejų iš eilės apsilankymų metu, arba dviejų iš eilės apsilankymų metu pastebėtas ≥ 30 % vaistinių preparatų nuo skausmo poreikio padidėjimas. Laikotarpis iki skausmo progresavimo ties 25-u procentiliu abiraterono acetato grupėje buvo 7,4 mėnesio, lyginant su 4,7 mėnesio placebo grupėje.

Su skeletu susiję įvykiai

Mažesnei pacientų daliai abiraterono acetato grupėje, lyginant su placebą vartojusiais pacientais, buvo nustatyti su skeletu susiję įvykiai 6 (18 % lyginant su 28 %), 12 (30 % lyginant su 40 %) ir 18 mėnesį (35 % lyginant su 40 %). Laikotarpis iki pirmojo su skeletu susijusio įvykio ties 25-u procentiliu abiraterono acetato grupėje buvo dvigubai ilgesnis nei kontrolinėje grupėje (9,9 mėnesio lyginant su 4,9 mėnesio). Su skeletu susijęs įvykis buvo apibrėžtas kaip patologinis lūžis, nugaros smegenų kompresija, paliatyvus spindulinis kaulų gydymas ar chirurginis kaulų gydymas.

Vaikų populiacija

Europos vaistų agentūra atleido nuo įpareigojimo pateikti referencinio vaistinio preparato, kurio sudėtyje yra abiraterono acetato, tyrimų su visais vaikų populiacijos pogrupiais duomenis progresavusio prostatos vėžio atveju (vartojimo vaikams informacija pateikiama 4.2 skyriuje).

**5.2 Farmakokinetinės savybės**

Pavartojus abiraterono acetato, abiraterono ir abiraterono acetato farmakokinetika buvo tirta sveikiems asmenims, pacientams su metastazavusiu progresavusiu prostatos vėžiu ir nesergantiems vėžiu pacientams su kepenų ar inkstų pakenkimu. Abiraterono acetatas *in vivo* yra greitai paverčiamas abirateronu, androgenų biosintezės inhibitoriumi (žr. 5.1 skyrių).

Absorbcija

Pavartojus abiraterono acetato per burną prieš tai nevalgius, maksimali abiraterono koncentracija plazmoje pasiekiama apytiksliai per 2 valandas.

Skiriant abiraterono acetato su maistu, lyginant su vartojimu nevalgius, priklausomai nuo riebalų kiekio maiste padidėja vidutinė sisteminė abiraterono ekspozicija: AUC padidėja iki 10 kartų, o Cmax – iki 17 kartų. Atsižvelgiant į įprastą maisto turinio ir sudėties svyravimą, abiraterono vartojimas su maistu gali baigtis itin skirtingomis ekspozicijomis. Taigi, abiraterono acetatas neturi būti vartojamas su maistu. Preparatas turi būti vartojamas likus mažiausiai vienai valandai iki valgio arba praėjus mažiausiai dviem valandoms po valgio. Tabletes reikia nuryti nekramčius, užgeriant vandeniu (žr. 4.2 skyrių).

Pasiskirstymas

Žmogaus plazmoje 99,8 % 14C‑abiraterono surišama su plazmos baltymais. Menamas pasiskirstymo tūris apytiksliai yra lygus 5 630 l, kas reiškia, kad abiraterono acetatas plačiai pasiskirsto periferiniuose audiniuose.

Biotransformacija

Pavartojus 14C‑abiraterono acetato kapsulėmis per burną, abiraterono acetatas yra hidrolizuojamas į abirateroną, kuris po to pirmiausiai kepenyse yra metabolizuojamas, įskaitant sulfatinimą, hidroksilinimą ir oksidaciją. Didžioji dalis cirkuliuojančių radioaktyvių medžiagų (apytiksliai 92 %) randama abiraterono metabolitų pavidalu. Iš 15 aptinkamų metabolitų, 2 pagrindiniai metabolitai – abiraterono sulfatas ir N‑oksido abiraterono sulfatas – kiekvienas turi maždaug 43 % bendrojo radioaktyvumo.

Eliminacija

Remiantis duomenimis, gautais tiriant sveikus asmenis, vidutinis abiraterono pusinės eliminacijos periodas plazmoje yra apytiksliai lygus 15 valandų. Per burną pavartojus 1000 mg 14C‑abiraterono acetato, apytiksliai 88 % radioaktyvios dozės yra randama išmatose ir maždaug 5 % - šlapime. Pagrindiniai išmatose esantys junginiai yra nepakeistas abiraterono acetatas ir abirateronas (atitinkamai maždaug 55 % ir 22 % suvartotos dozės).

Sutrikusi inkstų funkcija

Abiraterono acetato farmakokinetika pacientų, sergančių paskutinės stadijos inkstų liga ir kuriems reguliariai atliekama hemodializė, organizme buvo palyginta su farmakokinetika kontrolinių asmenų, kurių inkstų funkcija normali, organizme. Pavartojus per burną vienkartinę 1000 mg dozę, sisteminė abiraterono acetato ekspozicija paskutinės stadijos inkstų liga sergantiems ir hemodializuojamiems pacientams nepadidėjo. Skiriant vaistinį preparatą pacientams su inkstų pakenkimu, įskaitant sunkų inkstų pakenkimą, dozės mažinti nereikia (žr. 4.2 skyrių). Vis dėlto, klinikinės patirties su prostatos vėžiu ir sunkiu inkstų pakenkimu sergančiais pacientais nėra. Gydant šiuos pacientus patartinas atsargumas.

Sutrikusi kepenų funkcija

Abiraterono acetato farmakokinetika buvo tirta asmenims, kuriems prieš gydymą buvo lengvas ar vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimas (atitinkamai *Child‑Pugh* klasės A ir B), ir sveikiems kontroliniams asmenims. Sisteminė abiraterono acetato ekspozicija po vienkartinės per burną pavartotos 1 000 mg dozės buvo didesnė atitinkamai apie 11 % ir 260 % tiriamiesiems, kuriems prieš gydymą buvo lengvas ar vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimas. Vidutinis abiraterono acetato pusinės eliminacijos periodas pailgėja iki maždaug 18 valandų asmenims, kuriems yra lengvas kepenų funkcijos sutrikimas, ir apytikriai iki 19 valandų asmenims, kuriems yra vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimas.

Kitame tyrime abiraterono acetato farmakokinetinės savybės buvo tirtos tiriamiesiems, kuriems jau buvo nustatytas sunkus (n = 8) kepenų funkcijos sutrikimas (C klasės pagal *Child‑Pugh*), ir 8 sveikiems kontrolinės grupės tiriamiesiems, kurių kepenų funkcija buvo normali. Abiraterono *AUC* padidėjo maždaug 600 %, o laisvo vaistinio preparato frakcija padidėjo 80 % tiriamiesiems, kuriems buvo sunkus kepenų funkcijos sutrikimas, palyginti su tiriamaisiais, kurių kepenų funkcija buvo normali.

Pacientams, kuriems prieš gydymą yra lengvas kepenų funkcijos sutrikimas, dozės keisti nereikia.

Abiraterono acetato vartojimą būtina atsargiai įvertinti pacientams, kuriems yra vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimas, kuriems nauda turi aiškiai persverti galimą riziką (žr. 4.2 ir 4.4 skyrius). Abiraterono acetato turi nevartoti pacientai, kuriems yra sunkus kepenų funkcijos sutrikimas (žr. 4.2, 4.3 ir 4.4 skyrius).

Pacientams, kuriems gydymo metu išsivysto toksinis poveikis kepenims, gali reikėti sustabdyti gydymą ir koreguoti dozę (žr. 4.2 ir 4.4 skyrius)*.*

**5.3 Ikiklinikinių saugumo tyrimų duomenys**

Visuose toksiškumo tyrimuose su gyvūnais buvo reikšmingai sumažėję cirkuliuojančio testosterono kiekiai. Kaip pasekmė buvo stebimi organų masės sumažėjimas ir morfologiniai ir (ar) histopatologiniai reprodukcijos organų, antinksčių, hipofizės ir pieno liaukų pokyčiai. Visi pokyčiai rodė visišką arba dalinį grįžtamumą. Pokyčiai reprodukcijos organuose ir androgenams jautriuose organuose atitinka abiraterono acetato farmakologines savybes. Visi su gydymu susiję hormonų pokyčiai buvo grįžtami arba rodė grįžimą į normą po 4 savaičių atsistatymo periodo.

Vaisingumo tyrimuose su žiurkių patinais ir patelėmis abiraterono acetatas sumažino vislumą, kuris pilnai atsistatė per 4‑16 savaičių po abiraterono acetato vartojimo nutraukimo.

Toksinio poveikio vystymuisi tyrime su žiurkėmis abiraterono acetatas veikė nėštumą, įskaitant sumažėjusią vaisiaus kūno masę ir išgyvenamumą. Buvo pastebėtas poveikis išoriniams lytiniams organams, nors abiraterono acetatas nesukėlė teratogeninio poveikio.

Šiuose su žiurkėmis atliktuose toksinio poveikio vaisingumui ir vystymuisi tyrimuose visas poveikis buvo susijęs su abiraterono acetato farmakologiniu veikimu.

Be toksikologiniuose tyrimuose su gyvūnais matytų reprodukcijos organų pokyčių, įprastų farmakologinio saugumo, kartotinių dozių toksiškumo, genotoksiškumo ir galimo kancerogeninio poveikio ikiklinikinių tyrimų duomenys specifinio pavojaus žmogui nerodo. Abiraterono acetatas nesukėlė kancerogeninio poveikio 6 mėnesių tyrime su transgeninėmis pelėmis (Tg.rasH2). 24 mėnesių kancerogeniškumo tyrime su žiurkėmis nustatyta, kad abiraterono acetatas padidino intersticinių ląstelių navikų dažnumą sėklidėse. Manoma, kad šis radinys yra susijęs su abiraterono acetato farmakologiniu poveikiu ir yra specifinis žiurkėms. Abiraterono acetatas nebuvo kancerogeniškas žiurkių patelėms.

Pavojaus aplinkai vertinimas (PAV)

Veiklioji medžiaga, abiraterono acetatas, kelia pavojų vandens aplinkai, ypač žuvims.

**6. FARMACINĖ INFORMACIJA**

**6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas**

Tabletės šerdis

Laktozė monohidratas

Mikrokristalinė celiuliozė (E460)

Kroskarmeliozės natrio druska (E468)

Hipromeliozė

Natrio laurilsulfatas

Bevandenis koloidinis silicio dioksidas

Magnio stearatas (E572)

Tabletės plėvelė

Polivinilo alkoholis (E1203)

Titano dioksidas (E171)

Makrogolis (E1521)

Talkas (E553 b)

Raudonasis geležies oksidas (E172)

Juodasis geležies oksidas (E172)

**6.2 Nesuderinamumas**

Duomenys nebūtini.

**6.3 Tinkamumo laikas**

2 metai.

**6.4 Specialios laikymo sąlygos**

Šiam vaistiniam preparatui specialių laikymo sąlygų nereikia.

**6.5. Talpyklės pobūdis ir jos turinys**

PVC/PVdC aliuminio perforuotos dalomosios lizdinės plokštelės po 56 x 1, 60 x 1 ir (arba) 112 x 1 plėvele dengtų tablečių, įdėtų į kartoninę dėžutę.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

**6.6 Specialūs reikalavimai atliekoms tvarkyti**

Remiantis informacija apie veikimo mechanizmą, šis vaistinis preparatas gali pakenkti vaisiaus vystymuisi, todėl nėščios ar galinčios būti nėščiomis moterys negali tvarkyti jo be apsauginių priemonių, pvz., pirštinių.

Nesuvartotą vaistinį preparatą ar atliekas reikia tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų. Šis vaistinis preparatas gali kelti pavojų vandens aplinkai (žr. 5.3 skyrių).

**7. REGISTRUOTOJAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

Barcelona, 08039

Ispanija

**8. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)**

EU/1/20/1512/002

EU/1/20/1512/003

EU/1/20/1512/004

**9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA**

Registravimo data: 2021 m. balandžio 26 d.

**10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA**

Išsami informacija apie šį vaistinį preparatą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje <https://www.ema.europa.eu>.

**II PRIEDAS**

**A. GAMINTOJAS (-AI), ATSAKINGAS (-I) UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ**

**B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

**C. KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI**

**D. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI SAUGIAM IR VEIKSMINGAM VAISTINIO PREPARATO VARTOJIMUI UŽTIKRINTI**

**A. GAMINTOJAS (-AI), ATSAKINGAS (-I) UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ**

Gamintojo (-ų), atsakingo (-ų) už serijų išleidimą, pavadinimas ir adresas

Synthon Hispania S.L.

Castelló 1

Polígono Las Salinas

08830 Sant Boi de Llobregat

Ispanija

Synthon B.V.

Microweg 22

6545 CM Nijmegen

Nyderlandai

LABORATORI FUNDACIÓ DAU

C/ C, 12-14 Pol. Ind. Zona Franca, Barcelona,

08040 Barcelona, Ispanija

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.

ul.Lutomierska 50,

95-200, Pabianice,

Lenkija

Pharmadox Healthcare Limited

KW20A Kordin Industrial Park,

Paola PLA 3000, Malta

Su pakuote pateikiamame lapelyje nurodomas gamintojo, atsakingo už konkrečios serijos išleidimą, pavadinimas ir adresas.

**B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

Receptinis vaistinis preparatas.

**C. KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI**

* **Periodiškai atnaujinami saugumo protokolai (PASP)**

Šio vaistinio preparato PASP pateikimo reikalavimai išdėstyti Direktyvos 2001/83/EB 107 c straipsnio 7 dalyje numatytame Sąjungos referencinių datų sąraše (EURD sąraše), kuris skelbiamas Europos vaistų tinklalapyje.

**D. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, SKIRTI SAUGIAM IR VEIKSMINGAM VAISTINIO PREPARATO VARTOJIMUI UŽTIKRINTI**

* **Rizikos valdymo planas (RVP)**

Registruotojas atlieka reikalaujamą farmakologinio budrumo veiklą ir veiksmus, kurie išsamiai aprašyti registracijos bylos 1.8.2 modulyje pateiktame RVP ir suderintose tolesnėse jo versijose.

Atnaujintas rizikos valdymo planas turi būti pateiktas:

* pareikalavus Europos vaistų agentūrai;
* kai keičiama rizikos valdymo sistema, ypač gavus naujos informacijos, kuri gali lemti didelį naudos ir rizikos santykio pokytį arba pasiekus svarbų (farmakologinio budrumo ar rizikos mažinimo) etapą.

**III PRIEDAS**

**ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS**

**A. ŽENKLINIMAS**

**INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**

**KARTONINĖ DĖŽUTĖ 250 mg**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Abiraterone Accord 250 mg tabletės

*abirateroni acetas*

**2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje tabletėje yra 250 mg abiraterono acetato.

**3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**

Sudėtyje yra laktozės.

Daugiau informacijos žr. pakuotės lapelyje.

**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

Tabletės

120 tablečių

**5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Vartokite Abiraterone Accord likus mažiausiai vienai valandai iki valgio arba praėjus mažiausiai dviem valandoms po valgio.

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

Vartoti per burną.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

**7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

Nėščios ar galinčios būti nėščiomis moterys neturėtų tvarkyti Abiraterone Accord be pirštinių.

**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

Nesuvartotą vaistą sunaikinti laikantis vietinių reikalavimų.

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Ispanija

**12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS**

EU/1/20/1512/001

**13. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Abiraterone Accord 250 mg

**17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

**18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

PC

SN

NN

**INFORMACIJA ANT VIDINĖS PAKUOTĖS**

**BUTELIUKO ETIKETĖ 250 mg**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Abiraterone Accord 250 mg tabletės

*abirateroni acetas*

**2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje tabletėje yra 250 mg abiraterono acetato.

**3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**

Sudėtyje yra laktozės.

Daugiau informacijos žr. pakuotės lapelyje.

**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

Tabletės

120 tablečių

**5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Vartokite Abiraterone Accord likus mažiausiai vienai valandai iki valgio arba praėjus mažiausiai dviem valandoms po valgio.

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

Vartoti per burną.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

**7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

Nėščios ar galinčios būti nėščiomis moterys neturėtų tvarkyti Abiraterone Accord be pirštinių.

**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

Nesuvartotą vaistą sunaikinti laikantis vietinių reikalavimų.

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Ispanija

**12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS**

EU/1/20/1512/001

**13. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

**17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

**18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

**INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**

**KARTONINĖ DĖŽUTĖ 500 mg**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Abiraterone Accord 500 mg plėvele dengtos tabletės

*abirateroni acetas*

**2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)**

Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra 500 mg abiraterono acetato.

**3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**

Sudėtyje yra laktozės ir natrio.

Daugiau informacijos žr. pakuotės lapelyje.

**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

Plėvele dengtos tabletės

56 x 1 plėvele dengtos tabletės

60 x 1 plėvele dengtų tablečių

112 x 1 plėvele dengtų tablečių

**5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)**

Vartokite Abiraterone Accord likus mažiausiai vienai valandai iki valgio arba praėjus mažiausiai dviem valandoms po valgio.

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

Vartoti per burną.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

**7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**

Nėščios ar galinčios būti nėščiomis moterys neturėtų tvarkyti Abiraterone Accord be pirštinių.

**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

Nesuvartotą vaistą sunaikinti laikantis vietinių reikalavimų.

**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Ispanija

**12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS**

EU/1/20/1512/002

EU/1/20/1512/003

EU/1/20/1512/004

**13. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA**

**15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA**

**16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU**

Abiraterone Accord 500 mg

**17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS**

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

**18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS**

PC

SN

NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ JUOSTELIŲ**

**LIZDINĖ PLOKŠTELĖ 500 mg**

**1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Abiraterone Accord 500 mg tabletės

*abirateroni acetas*

**2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**

Accord

**3. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

**4. SERIJOS NUMERIS**

Lot

**5. KITA**

**B. PAKUOTĖS LAPELIS**

**Pakuotės lapelis: informacija vartotojui**

**Abiraterone Accord 250 mg tabletės**

abiraterono acetatas (*abirateroni acetas*)

**Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš pradėdami vartoti vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.**

* Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
* Jeigu kiltų daugiau klausimų, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.
* Šis vaistas skirtas tik Jums, todėl kitiems žmonėms jo duoti negalima. Vaistas gali jiems pakenkti (net tiems, kurių ligos požymiai yra tokie patys kaip Jūsų).
* Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją arba vaistininką. Žr. 4 skyrių.

**Apie ką rašoma šiame lapelyje?**

1. Kas yra Abiraterone Accord ir kam jis vartojamas

2. Kas žinotina prieš vartojant Abiraterone Accord

3. Kaip vartoti Abiraterone Accord

4. Galimas šalutinis poveikis

5. Kaip laikyti Abiraterone Accord

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

**1. Kas yra Abiraterone Accord ir kam jis vartojamas**

Abiraterone Accord sudėtyje yra vaisto, vadinamo abiraterono acetatu. Jis yra vartojamas išplitusio į kitas kūno vietas prostatos vėžio gydymui suaugusiems vyrams. Abiraterone Accord slopina testosterono gamybą Jūsų organizme; tai gali lėtinti prostatos vėžio augimą.

Abiraterone Accord skiriant pradinėje ligos stadijoje, kai dar reaguojama į gydymą hormonais, kartu yra skiriamas testosterono kiekį mažinantis gydymas (androgenų deprivacijos terapija).

Kai vartosite šį vaistą, Jūsų gydytojas taip pat Jums paskirs kartu vartoti kitą vaistą, vadinamą prednizonu arba prednizolonu. Tai yra tam, kad sumažinti Jums tikimybę atsirasti padidėjusiam kraujospūdžiui, per dideliam vandens kiekiui organizme (skysčių susilaikymas) ar sumažėjusiai cheminės medžiagos, vadinamos kaliu, kiekiui kraujyje.

**2. Kas žinotina prieš vartojant Abiraterone Accord**

**Abiraterone Accord vartoti negalima**

* jeigu yra alergija abiraterono acetatui arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje);
* jeigu esate moteris, ypač nėščia. Abiraterone Accord skirtas vartoti tik pacientams vyrams;
* jeigu Jums yra sunkus kepenų pažeidimas;
* derinyje su Ra-223 (vartojamu prostatos vėžiui gydyti).

Jei kuris nors iš aukščiau išvardytų atvejų tinka Jums, šio vaisto nevartokite. Jeigu abejojate, prieš pradėdami vartoti šį vaistą, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

**Įspėjimai ir atsargumo priemonės**

Pasitarkite su gydytoju arba vaistininku, prieš pradėdami vartoti šį vaistą:

* jeigu turite kepenų problemų;
* jeigu Jums kada nors buvo sakyta, kad Jums yra padidėjęs kraujospūdis ar širdies nepakankamumas, ar buvo per mažas kalio kiekis kraujyje (mažas kalio kiekis kraujyje gali didinti širdies ritmo sutrikimų riziką);
* jeigu turėjote kitų širdies ar kraujagyslių problemų;
* jeigu Jums pasireiškia nereguliarus ar greitas širdies plakimas;
* jeigu Jums pasireiškia dusulys;
* jeigu Jums greitai didėja svoris;
* jeigu Jums tinsta pėdos, kulkšnys ar kojos;
* jeigu anksčiau vartojote vaistą, vadinamą ketokonazolu, prostatos vėžio gydymui;
* apie būtinybę vartoti šį vaistą kartu su prednizonu ar prednizolonu;
* apie galimą poveikį Jūsų kaulams;
* jeigu Jums yra didelis cukraus kiekis kraujyje.

Pasakykite savo gydytojui, jeigu Jums pasireiškė bet kokios širdies arba kraujagyslių būklės, įskaitant širdies ritmo sutrikimus (aritmiją), arba Jūs vartojate vaistų šioms būklėms gydyti.

Pasakykite gydytojui, jeigu Jums pagelto oda ar akių obuoliai, patamsėjo šlapimas ar pasireiškė stiprus pykinimas arba vėmimas, nes tai gali būti kepenų ligos požymiai arba simptomai. Retai gali pasireikšti kepenų funkcijos nepakankamumas (vadinamas ūminiu kepenų nepakankamumu), kuris gali baigtis mirtimi.

Gali atsirasti raudonųjų kraujo ląstelių kiekio sumažėjimas, sumažėjęs lytinis potraukis, raumenų silpnumas ir (arba) raumenų skausmas.

Abiraterone Accord negalima vartoti derinyje su Ra-223 dėl galimos padidėjusios kaulų lūžių ar mirties rizikos.

Jeigu po gydymo Abiraterone Accord su prednizonu ar prednizolonu planuojate vartoti Ra-223, prieš pradėdami vartoti Ra-223 privalote palaukti 5 dienas.

Jeigu abejojate dėl kurio nors iš aukščiau išvardytų atvejų, prieš pradėdami vartoti šį vaistą, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

**Kraujo tikrinimas**

Šis vaistas gali paveikti Jūsų kepenis, ir Jūs galite nejusti jokių simptomų. Kai vartosite šį vaistą, gydytojas periodiškai tikrins Jūsų kraują, ar nėra kokio nors poveikio kepenims.

**Vaikams ir paaugliams**

Šis vaistas neskirtas vartoti vaikams ir paaugliams. Jeigu vaikas ar paauglys netyčia nurijo Abiraterone Accord, nedelsiant kreipkitės į ligoninės priimamąjį ir pasiimkite šį pakuotės lapelį, kad parodytumėte gydytojui.

**Kiti vaistai ir Abiraterone Accord**

Prieš vartojant bet kokį vaistą, būtina pasitarti su gydytoju.

Jeigu vartojate ar neseniai vartojote kitų vaistų arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui arba vaistininkui. Tai svarbu, kadangi Abiraterone Accord gali sustiprinti kai kurių vaistų poveikį, tokių kaip vaistų širdies ligoms gydyti, trankviliantų, kai kurių vaistų diabetui gydyti, vaistažolių (pvz., jonažolės) preparatų ir kitų. Jūsų gydytojas gali norėti pakoreguoti šių vaistų dozę. Taip pat kai kurie vaistai gali sustiprinti arba susilpninti Abiraterone Accord poveikį. Dėl to gali pasireikšti šalutiniai poveikiai arba Abiraterone Accord gali neveikti taip kaip turėtų.

Androgenų kiekį mažinantis gydymas gali didinti širdies ritmo sutrikimų riziką. Pasakykite gydytojui, jeigu vartojate vaistus:

* širdies ritmo sutrikimams gydyti (pvz., chinidino, prokainamido, amjodarono ir sotalolio);
* žinomai didinančių širdies ritmo sutrikimų riziką [pvz., metadono (vartojamo skausmui malšinti ir kaip vieną iš priklausomybės nuo narkotinių medžiagų detoksikacijos priemonių), moksifloksacino (antibiotiko), antipsichozinių vaistų (vartojamų rimtoms psichikos ligoms gydyti)].

Pasakykite gydytojui, jeigu vartojate bet kuriuos iš anksčiau išvardytų vaistų.

**Abiraterone Accord vartojimas su maistu**

* Šio vaisto negalima vartoti su maistu (žr. 3 skyrių „Vaisto vartojimas“).
* Abiraterone Accord vartojimas su maistu gali sukelti šalutinį poveikį.

**Nėštumas ir žindymo laikotarpis**

**Abiraterone Accord neskirtas vartoti moterims.**

* **Šis vaistas gali pakenkti negimusiam kūdikiui, jei jį vartoja nėščios moterys.**
* **Nėščios ar galinčios būti nėščiomis moterys turi dėvėti pirštines, jeigu Joms reikia liesti ar tvarkyti šio vaisto.**
* **Jeigu turite lytinių santykių su moterimi, kuri gali pastoti, naudokite prezervatyvą ir kitą veiksmingą kontracepcijos metodą.**
* **Jeigu turite lytinių santykių su nėščia moterimi, naudokite prezervatyvą tam, kad apsaugotumėte dar negimusį kūdikį.**

**Vairavimas ir mechanizmų valdymas**

Nepanašu, kad šis vaistas turėtų įtakos Jūsų gebėjimui vairuoti ir valdyti kokius nors įrankius ar mechanizmus.

**Abiraterone Accord sudėtyje yra laktozės ir natrio**

* Šio vaisto sudėtyje yra laktozės (angliavandenių rūšis). Jeigu gydytojas Jums yra sakęs, kad netoleruojate kokių nors angliavandenių, kreipkitės į jį prieš pradėdami vartoti šį vaistą.
* Šio vaisto keturių tablečių paros dozėje yra mažiau kaip 1 mmol (23 mg) natrio, t. y. jis beveik neturi reikšmės.

**3. Kaip vartoti Abiraterone Accord**

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip nurodė gydytojas. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

**Kiek vartoti**

Rekomenduojama dozė yra 1000 mg (keturios tabletės) vieną kartą per parą.

**Vaisto vartojimas**

* Vartokite šį vaistą per burną.
* **Nevartokite Abiraterone Accord su maistu**.
* **Vartokite Abiraterone Accord likus mažiausiai vienai valandai iki valgio arba** **praėjus mažiausiai dviem valandoms po valgio** (žr. 2 skyrių „Abiraterone Accord vartojimas su maistu“).
* Nurykite tabletes nekramtę, užsigerdami vandeniu.
* Tablečių nelaužykite.
* Abiraterone Accord yra vartojamas kartu su vaistu, vadinamu prednizonu arba prednizolonu. Prednizoną arba prednizoloną vartokite taip, kaip nurodė gydytojas.
* Prednizoną arba prednizoloną turite vartoti kasdien tol, kol vartojate Abiraterone Accord.
* Jeigu Jums yra būklė, kai reikia skubios medicininės pagalbos, prednizono ir prednizolono kiekį, kurį Jūs vartojate, gali reikėti keisti. Gydytojas Jums pasakys, ar Jums reikia keisti prednizono arba prednizolono kiekį, kurį Jūs vartojate. Nenustokite vartoti prednizono arba prednizolono, nebent gydytojas Jums taip nurodytų.

Jūsų gydytojas taip pat Jums gali skirti kitų vaistų, kai vartosite Abiraterone Accord ir prednizoną ar prednizoloną.

**Ką daryti pavartojus per didelę Abiraterone Accord dozę?**

Pavartojus per didelę dozę, kreipkitės į gydytoją arba nedelsiant vykite į gydymo įstaigą.

**Pamiršus pavartoti Abiraterone Accord**

* Pamiršę pavartoti Abiraterone Accord arba prednizoną ar prednizoloną, kitą dieną vartokite įprastinę dozę.
* Pamiršę pavartoti Abiraterone Accord arba prednizoną ar prednizoloną daugiau nei vieną dieną, nedelsiant kreipkitės į gydytoją.

**Nustojus vartoti Abiraterone Accord**

Nenustokite vartoti Abiraterone Accord arba prednizono ar prednizolono, nebent gydytojas Jums lieptų.

Jeigu kiltų daugiau klausimų dėl šio vaisto vartojimo, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

**4. Galimas šalutinis poveikis**

Šis vaistas, kaip ir visi kiti, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

**Nustokite vartoti Abiraterone Accord ir nedelsiant kreipkitės į gydytoją, jeigu pastebėjote, kad Jums pasireiškė:**

* raumenų silpnumas, raumenų trūkčiojimai ar stiprus širdies plakimas (palpitacijos). Tai gali būti mažo kalio kiekio kraujyje požymiai.

**Kiti šalutiniai poveikiai:**

**Labai dažni** (gali pasireikšti dažniau kaip 1 iš 10 žmonių):

Susikaupęs skystis kojose ar pėdose, mažas kalio kiekis kraujyje, padidėję kepenų funkcijos tyrimų rodikliai, padidėjęs kraujospūdis, šlapimo takų infekcija, viduriavimas.

**Dažni** (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 10 žmonių):

Dideli riebalų kiekiai kraujyje, krūtinės skausmas, nereguliarus širdies plakimas (prieširdžių virpėjimas), širdies nepakankamumas, greitas širdies plakimas, sunkios infekcijos, vadinamos sepsiu, kaulų lūžiai, nevirškinimas, kraujas šlapime, išbėrimas.

**Nedažni** (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 100 žmonių):

Antinksčių veiklos problemos (susijusios su druskos ir vandens problemomis), nenormalus širdies ritmas (aritmija), raumenų silpnumas ir (arba) raumenų skausmas.

**Reti** (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 1 000 žmonių):

Plaučių sudirginimas (taip pat vadinamas alerginiu alveolitu).

Kepenų funkcijos nepakankamumas (taip pat vadinamas ūminiu kepenų nepakankamumu).

**Dažnis nežinomas** (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis):

Miokardo infarktas, elektrokardiogramos (EKG) pokyčiai (QT intervalo pailgėjimas) ir sunkios alerginės reakcijos, kai sunku nuryti arba kvėpuoti, patinsta veidas, lūpos, liežuvis arba ryklė (gerklė) arba atsiranda niežėjimą sukeliantis išbėrimas.

Prostatos vėžiu sergantiems vyrams gali pasireikšti kaulų audinio praradimas. Abiraterone Accord vartojimas kartu su prednizonu arba prednizolonu gali padidinti kaulų audinio praradimą.

**Pranešimas apie šalutinį poveikį**

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui arba vaistininkui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai naudodamiesi [V priede](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) nurodyta nacionaline pranešimo sistema. Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

**5. Kaip laikyti Abiraterone Accord**

* Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.
* Ant kartono dėžutės ir buteliuko etiketės po „EXP“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.
* Šiam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.
* Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją arba su buitinėmis atliekomis. Kaip išmesti nereikalingus vaistus, klauskite vaistininko. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

**6. Pakuotės turinys ir kita informacija**

**Abiraterone Accord** **sudėtis**

* Veiklioji medžiaga yra abiraterono acetatas. Kiekvienoje tabletėje yra 250 mg abiraterono acetato.
* Pagalbinės medžiagos yra laktozė monohidratas, mikrokristalinė celiuliozė (E460), kroskarmeliozės natrio druska (E468), povidonas (E1201), natrio laurilsulfatas, bevandenis koloidinis silicio dioksidas ir magnio stearatas (E572) (žr. 2 skyrių „Abiraterone Accord sudėtyje yra laktozės ir natrio“).

**Abiraterone Accord** **išvaizda ir kiekis pakuotėje**

* Abiraterone Accord yra baltos ar balkšvos spalvos, ovalios, maždaug 16 mm ilgio ir 9,5 mm pločio tabletės su įspaudu „ATN“ vienoje pusėje ir „250“ kitoje pusėje.
* Tabletės yra tiekiamos DTPE buteliuke su sunkiai vaikų atidaromu polipropileno uždoriu. Kiekviename buteliuke yra 120 tablečių. Kiekvienoje dėžutėje yra vienas buteliukas.

**Registruotojas**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

Barcelona, 08039

Ispanija

**Gamintojas**

Synthon Hispania S.L.

Castelló 1

Polígono Las Salinas

08830 Sant Boi de Llobregat

Ispanija

Synthon B.V.

Microweg 22

6545 CM Nijmegen

Nyderlandai

LABORATORI FUNDACIÓ DAU

C/ C, 12-14 Pol. Ind. Zona Franca, Barcelona,

08040 Barcelona, Ispanija

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.

ul.Lutomierska 50,

95-200, Pabianice,

Lenkija

Pharmadox Healthcare Limited

KW20A Kordin Industrial Park,

Paola PLA 3000, Malta

Jeigu apie šį vaistą norite sužinoti daugiau, kreipkitės į vietinį registruotojo atstovą:

|  |  |
| --- | --- |
| AT / BE / BG / CY / CZ / DE / DK / EE / FI / FR / HR / HU / IE / IS / IT / LT / LV / LU / MT / NL / NO / PT / PL / RO / SE / SI / SK / ES | |
| Accord Healthcare S.L.U.  Tel: +34 93 301 00 64  EL  Win Medica A.E.  Tel: +30 210 7488 821 |

**Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas**

**Kiti informacijos šaltiniai**

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje <https://www.ema.europa.eu>.

**Pakuotės lapelis: informacija vartotojui**

**Abiraterone Accord 500 mg plėvele dengtos tabletės**

abiraterono acetatas (*abirateroni acetas*)

**Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš pradėdami vartoti vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.**

* Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
* Jeigu kiltų daugiau klausimų, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.
* Šis vaistas skirtas tik Jums, todėl kitiems žmonėms jo duoti negalima. Vaistas gali jiems pakenkti (net tiems, kurių ligos požymiai yra tokie patys kaip Jūsų).
* Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją arba vaistininką. Žr. 4 skyrių.

**Apie ką rašoma šiame lapelyje?**

1. Kas yra Abiraterone Accord ir kam jis vartojamas

2. Kas žinotina prieš vartojant Abiraterone Accord

3. Kaip vartoti Abiraterone Accord

4. Galimas šalutinis poveikis

5. Kaip laikyti Abiraterone Accord

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

**1. Kas yra Abiraterone Accord ir kam jis vartojamas**

Abiraterone Accord sudėtyje yra vaisto, vadinamo abiraterono acetatu. Jis yra vartojamas išplitusio į kitas kūno vietas prostatos vėžio gydymui suaugusiems vyrams. Abiraterone Accord slopina testosterono gamybą Jūsų organizme; tai gali lėtinti prostatos vėžio augimą.

Abiraterone Accord skiriant pradinėje ligos stadijoje, kai dar reaguojama į gydymą hormonais, kartu yra skiriamas testosterono kiekį mažinantis gydymas (androgenų deprivacijos terapija).

Kai vartosite šį vaistą, Jūsų gydytojas taip pat Jums paskirs kartu vartoti kitą vaistą, vadinamą prednizonu arba prednizolonu. Tai yra tam, kad sumažinti Jums tikimybę atsirasti padidėjusiam kraujospūdžiui, per dideliam vandens kiekiui organizme (skysčių susilaikymas) ar sumažėjusiai cheminės medžiagos, vadinamos kaliu, kiekiui kraujyje.

**2. Kas žinotina prieš vartojant Abiraterone Accord**

**Abiraterone Accord vartoti negalima**

* jeigu yra alergija abiraterono acetatui arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje);
* jeigu esate moteris, ypač nėščia. Abiraterone Accord skirtas vartoti tik pacientams vyrams;
* jeigu Jums yra sunkus kepenų pažeidimas;
* derinyje su Ra-223 (vartojamu prostatos vėžiui gydyti).

Jei kuris nors iš aukščiau išvardytų atvejų tinka Jums, šio vaisto nevartokite. Jeigu abejojate, prieš pradėdami vartoti šį vaistą, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

**Įspėjimai ir atsargumo priemonės**

Pasitarkite su gydytoju arba vaistininku, prieš pradėdami vartoti šį vaistą:

* jeigu turite kepenų problemų;
* jeigu Jums kada nors buvo sakyta, kad Jums yra padidėjęs kraujospūdis ar širdies nepakankamumas, ar buvo per mažas kalio kiekis kraujyje (mažas kalio kiekis kraujyje gali didinti širdies ritmo sutrikimų riziką);
* jeigu turėjote kitų širdies ar kraujagyslių problemų;
* jeigu Jums pasireiškia nereguliarus ar greitas širdies plakimas;
* jeigu Jums pasireiškia dusulys;
* jeigu Jums greitai didėja svoris;
* jeigu Jums tinsta pėdos, kulkšnys ar kojos;
* jeigu anksčiau vartojote vaistą, vadinamą ketokonazolu, prostatos vėžio gydymui;
* apie būtinybę vartoti šį vaistą kartu su prednizonu ar prednizolonu;
* apie galimą poveikį Jūsų kaulams;
* jeigu Jums yra didelis cukraus kiekis kraujyje.

Pasakykite savo gydytojui, jeigu Jums pasireiškė bet kokios širdies arba kraujagyslių būklės, įskaitant širdies ritmo sutrikimus (aritmiją), arba Jūs vartojate vaistų šioms būklėms gydyti.

Pasakykite gydytojui, jeigu Jums pagelto oda ar akių obuoliai, patamsėjo šlapimas ar pasireiškė stiprus pykinimas arba vėmimas, nes tai gali būti kepenų ligos požymiai arba simptomai. Retai gali pasireikšti kepenų funkcijos nepakankamumas (vadinamas ūminiu kepenų nepakankamumu), kuris gali baigtis mirtimi.

Gali atsirasti raudonųjų kraujo ląstelių kiekio sumažėjimas, sumažėjęs lytinis potraukis, raumenų silpnumas ir (arba) raumenų skausmas.

Abiraterone Accord negalima vartoti derinyje su Ra-223 dėl galimos padidėjusios kaulų lūžių ar mirties rizikos.

Jeigu po gydymo Abiraterone Accord su prednizonu ar prednizolonu planuojate vartoti Ra-223, prieš pradėdami vartoti Ra-223 privalote palaukti 5 dienas.

Jeigu abejojate dėl kurio nors iš aukščiau išvardytų atvejų, prieš pradėdami vartoti šį vaistą, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

**Kraujo tikrinimas**

Šis vaistas gali paveikti Jūsų kepenis, ir Jūs galite nejusti jokių simptomų. Kai vartosite šį vaistą, gydytojas periodiškai tikrins Jūsų kraują, ar nėra kokio nors poveikio kepenims.

**Vaikams ir paaugliams**

Šis vaistas neskirtas vartoti vaikams ir paaugliams. Jeigu vaikas ar paauglys netyčia nurijo Abiraterone Accord, nedelsiant kreipkitės į ligoninės priimamąjį ir pasiimkite šį pakuotės lapelį, kad parodytumėte gydytojui.

**Kiti vaistai ir Abiraterone Accord**

Prieš vartojant bet kokį vaistą, būtina pasitarti su gydytoju.

Jeigu vartojate ar neseniai vartojote kitų vaistų arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui arba vaistininkui. Tai svarbu, kadangi Abiraterone Accord gali sustiprinti kai kurių vaistų poveikį, tokių kaip vaistų širdies ligoms gydyti, trankviliantų, kai kurių vaistų diabetui gydyti, vaistažolių (pvz., jonažolės) preparatų ir kitų. Jūsų gydytojas gali norėti pakoreguoti šių vaistų dozę. Taip pat kai kurie vaistai gali sustiprinti arba susilpninti Abiraterone Accord poveikį. Dėl to gali pasireikšti šalutiniai poveikiai arba Abiraterone Accord gali neveikti taip kaip turėtų.

Androgenų kiekį mažinantis gydymas gali didinti širdies ritmo sutrikimų riziką. Pasakykite gydytojui, jeigu vartojate vaistus:

* širdies ritmo sutrikimams gydyti (pvz., chinidino, prokainamido, amjodarono ir sotalolio);
* žinomai didinančių širdies ritmo sutrikimų riziką [pvz., metadono (vartojamo skausmui malšinti ir kaip vieną iš priklausomybės nuo narkotinių medžiagų detoksikacijos priemonių), moksifloksacino (antibiotiko), antipsichozinių vaistų (vartojamų rimtoms psichikos ligoms gydyti)].

Pasakykite gydytojui, jeigu vartojate bet kuriuos iš anksčiau išvardytų vaistų.

**Abiraterone Accord vartojimas su maistu**

* Šio vaisto negalima vartoti su maistu (žr. 3 skyrių „Vaisto vartojimas“).
* Abiraterone Accord vartojimas su maistu gali sukelti šalutinį poveikį.

**Nėštumas ir žindymo laikotarpis**

**Abiraterone Accord neskirtas vartoti moterims.**

* **Šis vaistas gali pakenkti negimusiam kūdikiui, jei jį vartoja nėščios moterys.**
* **Nėščios ar galinčios būti nėščiomis moterys, kurios turi liestis su Abiraterone Accord arba jį tvarkyti, turi mūvėti pirštines.** **Jeigu turite lytinių santykių su moterimi, kuri gali pastoti, naudokite prezervatyvą ir kitą veiksmingą kontracepcijos metodą.**
* **Jeigu turite lytinių santykių su nėščia moterimi, naudokite prezervatyvą tam, kad apsaugotumėte dar negimusį kūdikį.**

**Vairavimas ir mechanizmų valdymas**

Nepanašu, kad šis vaistas turėtų įtakos Jūsų gebėjimui vairuoti ir valdyti kokius nors įrankius ar mechanizmus.

**Abiraterone Accord sudėtyje yra laktozės ir natrio**

* Šio vaisto sudėtyje yra laktozės (angliavandenių rūšis). Jeigu gydytojas Jums yra sakęs, kad netoleruojate kokių nors angliavandenių, kreipkitės į jį prieš pradėdami vartoti šį vaistą.
* Šio vaisto dviejų tablečių dozėje yra 24 mg natrio (valgomosios druskos sudedamosios dalies). Tai atitinka 1,04 % didžiausios rekomenduojamos natrio paros normos suaugusiesiems.

**3. Kaip vartoti Abiraterone Accord**

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip nurodė gydytojas. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

**Kiek vartoti**

Rekomenduojama dozė yra 1000 mg (dvi tabletės) vieną kartą per parą.

**Vaisto vartojimas**

* Vartokite šį vaistą per burną.
* **Nevartokite Abiraterone Accord su maistu**.
* **Vartokite Abiraterone Accord likus mažiausiai vienai valandai iki valgio arba praėjus mažiausiai dviem valandoms po valgio** (žr. 2 skyrių „Abiraterone Accord vartojimas su maistu“).
* Nurykite tabletes nekramtę, užsigerdami vandeniu.
* Tablečių nelaužykite.
* Abiraterone Accord yra vartojamas kartu su vaistu, vadinamu prednizonu arba prednizolonu. Prednizoną arba prednizoloną vartokite taip, kaip nurodė gydytojas.
* Prednizoną arba prednizoloną turite vartoti kasdien tol, kol vartojate Abiraterone Accord.
* Jeigu Jums yra būklė, kai reikia skubios medicininės pagalbos, prednizono ir prednizolono kiekį, kurį Jūs vartojate, gali reikėti keisti. Gydytojas Jums pasakys, ar Jums reikia keisti prednizono arba prednizolono kiekį, kurį Jūs vartojate. Nenustokite vartoti prednizono arba prednizolono, nebent gydytojas Jums taip nurodytų.

Jūsų gydytojas taip pat Jums gali skirti kitų vaistų, kai vartosite Abiraterone Accord ir prednizoną ar prednizoloną.

**Ką daryti pavartojus per didelę Abiraterone Accord dozę?**

Pavartojus per didelę dozę, kreipkitės į gydytoją arba nedelsiant vykite į gydymo įstaigą.

**Pamiršus pavartoti Abiraterone Accord**

* Pamiršę pavartoti Abiraterone Accord arba prednizoną ar prednizoloną, kitą dieną vartokite įprastinę dozę.
* Pamiršę pavartoti Abiraterone Accord arba prednizoną ar prednizoloną daugiau nei vieną dieną, nedelsiant kreipkitės į gydytoją.

**Nustojus vartoti Abiraterone Accord**

Nenustokite vartoti Abiraterone Accord arba prednizono ar prednizolono, nebent gydytojas Jums lieptų.

Jeigu kiltų daugiau klausimų dėl šio vaisto vartojimo, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

**4. Galimas šalutinis poveikis**

Šis vaistas, kaip ir visi kiti, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

**Nustokite vartoti Abiraterone Accord ir nedelsiant kreipkitės į gydytoją, jeigu pastebėjote, kad Jums pasireiškė:**

* raumenų silpnumas, raumenų trūkčiojimai ar stiprus širdies plakimas (palpitacijos). Tai gali būti mažo kalio kiekio kraujyje požymiai.

**Kiti šalutiniai poveikiai:**

**Labai dažni** (gali pasireikšti dažniau kaip 1 iš 10 žmonių):

Susikaupęs skystis kojose ar pėdose, mažas kalio kiekis kraujyje, padidėję kepenų funkcijos tyrimų rodikliai, padidėjęs kraujospūdis, šlapimo takų infekcija, viduriavimas.

**Dažni** (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 10 žmonių):

Dideli riebalų kiekiai kraujyje, krūtinės skausmas, nereguliarus širdies plakimas (prieširdžių virpėjimas), širdies nepakankamumas, greitas širdies plakimas, sunkios infekcijos, vadinamos sepsiu, kaulų lūžiai, nevirškinimas, kraujas šlapime, išbėrimas.

**Nedažni** (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 100 žmonių):

Antinksčių veiklos problemos (susijusios su druskos ir vandens problemomis), nenormalus širdies ritmas (aritmija), raumenų silpnumas ir (arba) raumenų skausmas.

**Reti** (gali pasireikšti rečiau kaip 1 iš 1000 žmonių):

Plaučių sudirginimas (taip pat vadinamas alerginiu alveolitu).

Kepenų funkcijos nepakankamumas (taip pat vadinamas ūminiu kepenų nepakankamumu).

**Dažnis nežinomas** (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis):

Miokardo infarktas, elektrokardiogramos (EKG) pokyčiai (QT intervalo pailgėjimas) ir sunkios alerginės reakcijos, kai sunku nuryti arba kvėpuoti, patinsta veidas, lūpos, liežuvis arba ryklė (gerklė) arba atsiranda niežėjimą sukeliantis išbėrimas.

Prostatos vėžiu sergantiems vyrams gali pasireikšti kaulų audinio praradimas. Abiraterone Accord vartojimas kartu su prednizonu arba prednizolonu gali padidinti kaulų audinio praradimą.

**Pranešimas apie šalutinį poveikį**

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui arba vaistininkui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai naudodamiesi [V priede](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc) nurodyta nacionaline pranešimo sistema. Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

**5. Kaip laikyti Abiraterone Accord**

* Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.
* Ant kartono dėžutės ir lizdinės plokštelės po „EXP“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.
* Šiam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.
* Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją arba su buitinėmis atliekomis. Kaip išmesti nereikalingus vaistus, klauskite vaistininko. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

**6. Pakuotės turinys ir kita informacija**

**Abiraterone Accord sudėtis**

* Veiklioji medžiaga yra abiraterono acetatas. Kiekvienoje plėvele dengtoje tabletėje yra 500 mg abiraterono acetato.
* Pagalbinės medžiagos yra laktozė monohidratas, mikrokristalinė celiuliozė (E460), kroskarmeliozės natrio druska (E468), povidonas (E1201), natrio laurilsulfatas, bevandenis koloidinis silicio dioksidas ir magnio stearatas (E572) (žr. 2 skyrių „Abiraterone Accord sudėtyje yra laktozės ir natrio“). Plėvelėje yra polivinilo alkoholio, titano dioksido, makrogolio, talko, juodojo geležies oksido (E 172) ir raudonojo geležies oksido (E 172).

**Abiraterone Accord išvaizda ir kiekis pakuotėje**

* Abiraterone Accord yra ovalios, violetinės spalvos plėvele dengtos, maždaug 19 mm ilgio ir 11 mm pločio tabletės, su įspaudu „A 7 TN“ vienoje pusėje ir „500“ kitoje pusėje.
* PVC/PVdC aliuminio perforuotos dalomosios lizdinės plokštelės po 56 x 1, 60 x 1 ir 112 x 1 plėvele dengtų tablečių, įdėtų į kartoninę dėžutę.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

**Registruotojas**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

Barcelona, 08039

Ispanija

**Gamintojas**

Synthon Hispania S.L.

Castelló 1

Polígono Las Salinas

08830 Sant Boi de Llobregat

Ispanija

Synthon B.V.

Microweg 22

6545 CM Nijmegen

Nyderlandai

LABORATORI FUNDACIÓ DAU

C/ C, 12-14 Pol. Ind. Zona Franca, Barcelona,

08040 Barcelona, Ispanija

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.

ul.Lutomierska 50,

95-200, Pabianice,

Lenkija

Pharmadox Healthcare Limited

KW20A Kordin Industrial Park,

Paola PLA 3000, Malta

Jeigu apie šį vaistą norite sužinoti daugiau, kreipkitės į vietinį registruotojo atstovą:

|  |  |
| --- | --- |
| AT / BE / BG / CY / CZ / DE / DK / EE / FI / FR / HR / HU / IE / IS / IT / LT / LV / LU / MT / NL / NO / PT / PL / RO / SE / SI / SK / ES | |
| Accord Healthcare S.L.U.  Tel: +34 93 301 00 64  EL  Win Medica A.E.  Tel: +30 210 7488 821 |

**Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas**

**Kiti informacijos šaltiniai**

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje <https://www.ema.europa.eu>.