|  |
| --- |
| **Dette dokumentet er den godkjente produktinformasjonen for Prasugrel Viatris.** **Endringer siden forrige prosedyre som påvirker produktinformasjonen (EMAVR0000256926) er uthevet.****Mer informasjon finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret:** [**https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/prasugrel-viatris**](https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/prasugrel-viatris) |

VEDLEGG I

PREPARATOMTALE

# 1. LEGEMIDLETS NAVN

Prasugrel Viatris 5 mg tabletter, filmdrasjerte

Prasugrel Viatris 10 mg tabletter, filmdrasjerte

# 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Prasugrel Viatris 5 mg*:*Hver tablett inneholder prasugrelbesilat tilsvarende 5 mg prasugrel.

Prasugrel Viatris 10 mg:

Hver tablett inneholder prasugrelbesilat tilsvarende 10 mg prasugrel.

Hjelpestoff med kjent effekt

Hver tablett inneholder 0,016 mg paraoransje (E110).

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

# 3. LEGEMIDDELFORM

Tablett, filmdrasjert.

*Prasugrel Viatris 5 mg:*

En gul, filmdrasjert, kapselformet, bikonveks tablett med dimensjonene 8,15 mm × 4,15 mm, preget med ”PH3” på den ene siden og ”M” på den andre siden.

*Prasugrel Viatris 10 mg:*

En beige, filmdrasjert, kapselformet, bikonveks tablett med dimensjonene 11,15 mm × 5,15 mm, preget med ”PH4” på den ene siden av tabletten og ”M” på den andre siden.

# 4. KLINISKE OPPLYSNINGER

# 4.1 Terapeutiske indikasjoner

Prasugrel Viatris gitt samtidig med acetylsalisylsyre (ASA) er indisert for forebygging av aterotrombotiske hendelser hos voksne pasienter med akutt koronarsyndrom (dvs. ustabil angina, hjerteinfarkt uten ST-segmentelevasjon [UA/NSTEMI] eller hjerteinfarkt med ST-segmentelevasjon [STEMI]) som gjennomgår primær eller forsinket perkutan koronarintervensjon (PCI).

For ytterligere informasjon henvises til pkt. 5.1.

# 4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Dosering

Voksne

Prasugrel Viatris skal innledes med en enkelt ladningsdose på 60 mg og deretter fortsettes med 10 mg en gang daglig. Hos UA/NSTEMI-pasienter der koronar angiografi gjennomføres innen 48 timer etter innleggelse bør ladningsdosen gis kun ved tidspunktet for PCI (se pkt. 4.4, 4.8 og 5.1). Pasienter som tar Prasugrel Viatris skal også ta ASA daglig (75 mg til 325 mg).

På grunn av pasientens underliggende sykdom kan prematur seponering av en hvilken som helst platehemmer, inkludert Prasugrel Viatris, hos pasienter med akutt koronarsyndrom (ACS) som har blitt behandlet med PCI resultere i økt risiko for trombose, hjerteinfarkt eller dødsfall. Med mindre seponering av Prasugrel Viatris er klinisk indisert er en behandling på opp til 12 måneder anbefalt (se pkt. 4.4 og 5.1).

Pasienter ≥ 75 år

Bruken av Prasugrel Viatris hos pasienter ≥ 75 år er vanligvis ikke anbefalt. Dersom det etter en nøye individuell nytte/risikovurdering av forskrivende lege (se pkt. 4.4) er ansett som nødvendig med behandling av pasientgruppen ≥ 75 år, skal det etter en ladningsdose på 60 mg forskrives en redusert vedlikeholdsdose på 5 mg. Pasienter ≥ 75 år har større følsomhet for blødning og høyere eksponering overfor den aktive metabolitten til prasugrel (se pkt. 4.4, 4.8, 5.1 og 5.2).

Pasienter som veier < 60 kg

Prasugrel Viatris bør gis som en enkelt ladningsdose på 60 mg, og deretter fortsettes med en dose på 5 mg en gang daglig. Vedlikeholdsdosen på 10 mg er ikke anbefalt. Dette skyldes økt eksponering overfor den aktive metabolitten til prasugrel, og økt blødningsrisiko hos pasienter med kroppsvekt < 60 kg når de gis en dose på 10 mg en gang daglig, sammenlignet med pasienter ≥ 60 kg. (se pkt. 4.4, 4.8 og 5.2).

Nedsatt nyrefunksjon

Ingen dosejustering er nødvendig hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon, inkludert pasienter med nyresykdom i sluttstadiet (se pkt. 5.2). Det er begrenset terapeutisk erfaring hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon (se pkt. 4.4).

Nedsatt leverfunksjon

Ingen dosejustering er nødvendig hos pasienter med mild til moderat nedsatt leverfunksjon (Child Pugh klasse A og B) (se pkt. 5.2). Det er begrenset terapeutisk erfaring hos pasienter med mild og moderat nedsatt leverfunksjon (se pkt. 4.4). Prasugrel Viatris er kontraindisert hos pasienter med alvorlig nedsatt leverfunskjon (Child Pugh klasse C).

Pediatrisk populasjon

Sikkerhet og effekt av Prasugrel Viatris hos barn under 18 år har ikke blitt fastslått. For tiden tilgjengelige data hos barn med sigdcelleanemi er begrenset (se pkt. 5.1).

Administrasjonsmåte

Prasugrel Viatris er til oral bruk. Den kan administreres med eller uten mat. Administrering av ladningsdosen på 60 mg prasugrel i fastende tilstand kan sørge for hurtigst innsettende virkning (se pkt. 5.2). Tablettene må ikke deles eller knuses.

# 4.3 Kontraindikasjoner

Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor ett eller flere av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1.

Aktiv patologisk blødning.

En sykdomshistorie med slag eller transitoriske iskemiske anfall (TIA).

Alvorlig nedsatt leverfunksjon (Child Pugh klasse C).

# 4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

Blødningsrisiko

Viktige eksklusjonskriterier i den kliniske fase 3­studien (TRITON) inkluderte økt blødningsrisiko, anemi, trombocytopeni og en sykdomshistorie med intrakranielle patologiske funn. Pasienter med akutt koronarsyndrom som gjennomgikk PCI og ble behandlet med prasugrel og ASA viste en økt risiko for alvorlige og mindre blødninger ifølge TIMI-klassifikasjonssystem. Bruk av prasugrel hos pasienter med økt blødningsrisiko skal derfor kun vurderes når nytten i form av forebygging av iskemiske hendelser oppveier risikoen for alvorlige blødninger. Denne bekymringen gjelder særlig pasienter:

* ≥ 75 år (se nedenfor).
* med økt blødningstendens (f.eks. på grunn av nylig traume, nylig kirurgi, nylig eller tilbakevendende gastrointestinal blødning eller aktivt magesår)
* med kroppsvekt < 60 kg (se pkt. 4.2 og 4.8). Hos disse pasientene er vedlikeholdsdosen på 10 mg ikke anbefalt. En vedlikeholdsdose på 5 mg bør brukes.
* med samtidig administrering av legemidler som kan øke risikoen for blødning, inkludert orale antikoagulantia, klopidogrel, ikke-steroide antiinflammatoriske midler (NSAIDs) og fibrinolytika.

For pasienter med aktiv blødning hvor reversering av den farmakologiske effekten av prasugrel er nødvendig kan det være hensiktsmessig med platetransfusjon.

Bruk av Prasugrel Viatris hos pasienter ≥ 75 år er generelt ikke anbefalt, og bør bare foretas etter at en grundig evaluering av individuell nytte/risiko utført av forskrivende lege indikerer at nytten i form av forebygging av iskemiske hendelser oppveier risikoen for alvorlige blødninger. I den kliniske fase 3­studien hadde disse pasientene en større risiko for blødning, inkludert fatal blødning, sammenlignet med pasienter < 75 år. Vedlikeholdsdosen på 10 mg er ikke anbefalt. Dersom det foreskrives bør en lavere vedlikeholdsdose på 5 mg brukes (se pkt. 4.2 og 4.8).

Terapeutisk erfaring med prasugrel er begrenset hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon (inkludert ESRD) og hos pasienter med moderat nedsatt leverfunksjon. Disse pasientene kan ha en økt blødningsrisiko. Prasugrel skal derfor brukes med forsiktighet hos disse pasientene.

Pasientene bør informeres om at når de tar prasugrel (i kombinasjon med ASA) kan det ta lengre tid enn normalt å stoppe blødninger, og at de bør rapportere alle uvanlige blødninger (sted eller varighet) til legen sin.

Blødningsrisiko relatert til tidspunkt for ladningsdose ved NSTEMI

I en klinisk studie hos NSTEMI-pasienter (ACCOAST-studien) der pasientene gjennomgikk koronar angiografi innen 2 til 48 timer etter randomisering, økte prasugrel ladningsdose, gitt gjennomsnittlig 4 timer før koronar angiografi, risiko for alvorlige og mindre blødninger relatert til prosedyre, sammenlignet med prasugrel ladningsdose gitt ved tidspunkt for PCI. Hos UA/NSTEMI-pasienter der koronar angiografi gjennomføres innen 48 timer etter innleggelse, bør ladningsdosen derfor gis ved tidspunkt for PCI. (se pkt 4.2, 4.8 og 5.1).

Kirurgi

Pasientene bør rådes til å informere lege og tannlege om at de bruker prasugrel før planlegging av ethvert kirurgisk inngrep, og før et nytt legemiddel tas i bruk. Dersom en pasient skal gjennomgå elektiv kirurgi og platehemming ikke er ønsket, bør Prasugrel Viatris seponeres minst 7 dager før inngrepet. Økt frekvens (tredobbel) og alvorlighetsgrad av blødninger kan forekomme hos pasienter som gjennomgår CABG-kirurgi innen 7 dager etter seponering av prasugrel (se pkt. 4.8). Hos pasienter der koronaranatomien ikke er definert og akutt CABG er en mulighet bør nytten og risikoen av prasugrel vurderes nøye.

Overømfintlighetsreaksjon inkludert angioødem

Overømfintlighetsreaksjoner inkludert angioødem er rapportert hos pasienter som får prasugrel. Dette inkluderer pasienter som har hatt overfølsomhetsreaksjoner overfor klopidogrel. Pasienter med kjent allergi overfor thienopyridiner bør følges opp for tegn på overfølsomhet (se pkt. 4.8).

Trombotisk trombocytopen purpura (TTP)

TTP er rapportert ved bruk av prasugrel. TTP er en alvorlig tilstand som krever rask behandling.

Morfin og andre opioider

Redusert effekt av prasugrel har blitt sett hos pasienter ved samtidig administrasjon av prasugrel og morfin (se pkt. 4.5).

Prasugrel Viatris 5mg inneholder natrium

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol (23 mg) natrium i hver tablett, og er så godt som natriumfritt.

Prasugrel Viatris 10 mg inneholder paraoransje(E110) og natrium

Paraoransjeer et azofargestoffet, som kan forårsake allergiske reaksjoner.

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol (23 mg) natrium i hver tablett, og er så godt som natriumfritt.

# 4,5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Warfarin

Samtidig administrering av Prasugrel Viatris og andre kumarinderivater enn warfarin er ikke undersøkt. På grunn av potensialet for økt blødningsrisiko bør warfarin (og andre kumarinderivater) administreres med forsiktighet samtidig med prasugrel (se pkt. 4.4).

Ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs)

Samtidig administrering med kroniske NSAIDs er ikke undersøkt. På grunn av en potensielt økt risiko for blødning bør kroniske NSAIDs (inkludert COX­2­hemmere) og Prasugrel Viatris administreres samtidig med forsiktighet (se pkt. 4.4).

Prasugrel Viatris kan administreres samtidig med legemidler som metaboliseres av cytokrom P­450-enzymer (inkludert statiner) eller legemidler som induserer eller hemmer cytokrom P­450-enzymer. Prasugrel Viatris kan også administreres samtidig med ASA, heparin, digoksin og legemidler som øker gastrisk pH, inkludert protonpumpehemmere og H2-blokkere. Selv om det ikke er undersøkt i spesifikke interaksjonsstudier har prasugrel i den kliniske fase 3­studien blitt gitt samtidig med lavmolekylært heparin, bivalirudin og GP IIb/IIIa-hemmere (ingen tilgjengelig informasjon vedrørende hvilken type GP IIb/IIIa-hemmer som ble brukt) uten tegn på klinisk signifikante uønskede interaksjoner.

Effekten av andre legemidler på Prasugrel Viatris

Acetylsalisylsyre

Prasugrel Viatris skal administreres samtidig med acetylsalisylsyre (ASA). Selv om en farmakodynamisk interaksjon med ASA, som fører til en økt risiko for blødning, er mulig, kommer beviset for prasugrels effekt og sikkerhet fra pasienter som samtidig har blitt behandlet med ASA.

Heparin

En enkel intravenøs bolusdose med ufraksjonert heparin (100 U/kg) endret ikke signifikant prasugrelmediert hemming av plateaggregasjon. Prasugrel endret heller ikke signifikant effekten av heparin på koagulasjonsparametre. Begge legemidlene kan derfor administreres samtidig. En økt risiko for blødning er mulig når Prasugrel Viatris administreres samtidig med heparin.

Statiner

Atorvastatin (80 mg daglig) endret ikke farmakokinetikken til prasugrel eller prasugrels hemming av plateaggregasjonen. Statiner som er substrater for CYP3A antas derfor ikke å ha effekt på farmakokinetikken til prasugrel eller på prasugrels hemming av plateaggregasjonen.

Legemidler som øker gastrisk pH

Samtidig daglig administrering av ranitidin (en H2-blokker) eller lansoprazole (en protonpumpehemmer) endret ikke AUC eller Tmakstil den aktive metabolitten av prasugrel, men reduserte Cmaks med henholdsvis 14 % og 29 %. I den kliniske fase 3­studien ble prasugrel administrert uten hensyn til samtidig administrering av protonpumpehemmere eller H2-blokkere. Administrering av ladningsdosen på 60 mg prasugrel uten samtidig bruk av protonpumpehemmere kan gi hurtigst innsettende virkning.

CYP3A-hemmere

Ketokonazol (400 mg daglig), en selektiv og potent CYP3A4- og CYP3A5-hemmer påvirket ikke prasugrelmediert hemming av plateaggregasjonen eller AUC eller Tmakstil den aktive metabolitten av prasugrel, men reduserte Cmaks med 34 % til 46 %. CYP3A-hemmere som antimykotika av azoltypen, HIV-proteasehemmere, klaritromycin, telitromycin, verapamil, diltiazem, indinavir, ciprofloksacin og grapefruktjuice antas derfor ikke å ha en signifikant effekt på farmakokinetikken til den aktive metabolitten.

Legemidler som induserer cytokrom P­450

Rifampicin (600 mg daglig), som gir kraftig induksjon av CYP3A og CYP2B6, og som induserer CYP2C9, CYP2C19 og CYP2C8, endret ikke signifikant farmakokinetikken til prasugrel. Kjente legemidler som induserer CYP3A, som rifampicin, karbamazepin og andre som induserer cytokrom P­450 antas derfor ikke å ha signifikant effekt på farmakokinetikken til den aktive metabolitten.

*Morfin og andre opioider*

En forsinket og redusert eksponering av orale P2Y12-hemmere, inkludert prasugrel og dens aktive metabolitt, har blitt observert hos pasienter med akutt koronarsyndrom behandlet med morfin. Denne interaksjonen kan være knyttet til redusert gastrointestinal motilitet og gjelder også andre opioider. Den kliniske relevansen er ukjent, men data indikerer potensialet for redusert prasugreleffekt hos pasienter ved samtidig administrasjon av prasugrel og morfin. Hos pasienter med akutt koronarsyndrom hvor morfin ikke kan tilbakeholdes, og rask P2Y12-hemming anses avgjørende, kan bruk av en parenteral P2Y12-hemmer vurderes.

Effekten av Prasugrel Viatris på andre legemidler

Digoksin

Prasugrel har ingen klinisk signifikant effekt på farmakokinetikken til digoksin.

Legemidler som metaboliseres av CYP2C9

Prasugrel hemmet ikke CYP2C9 slik den heller ikke påvirket farmakokinetikken til S­warfarin. På grunn av en potensielt økt blødningsrisiko bør warfarin og Prasugrel Viatris administreres samtidig med forsiktighet (se pkt. 4.4).

Legemidler som metaboliseres av CYP2B6

Prasugrel er en svak hemmer av CYP2B6. Hos friske individer reduserte prasugrel eksponeringen overfor hydroksibupropion, en CYP2B6-mediert metabolitt av bupropion, med 23 %. Denne effekten er av sannsynlig klinisk betydning bare når prasugrel administreres samtidig med legemidler som har CYP2B6 som eneste metabolske vei, og som har et smalt terapeutisk vindu (f.eks. cyklofosfamid og efavirenz).

# 4.6 Fertilitet, graviditet og amming

Ingen kliniske studier er utført hos gravide eller ammende kvinner.

Graviditet

Dyrestudier indikerer ingen direkte skadelige effekter på svangerskapsforløp, embryo/fosterutvikling, fødsel eller postnatal utvikling (se pkt. 5.3). Siden reproduksjonsstudier på dyr ikke alltid kan forutsi human respons bør Prasugrel Viatris bare brukes under svangerskapet dersom den potensielle nytten for moren rettferdiggjør den potensielle risikoen for fosteret.

Amming

Det er ukjent om prasugrel skilles ut i morsmelk hos mennesker. Dyrestudier har vist at prasugrel skilles ut i morsmelk. Det er ikke anbefalt å bruke prasugrel under amming.

Fertilitet

Prasugrel hadde ingen effekt på fertiliteten til han- og hunrotter ved eksponering for orale doser på opptil 240 ganger den anbefalte daglige humane vedlikeholdsdosen (basert på mg/m²).

# 4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner

Prasugrel har ingen eller ubetydelig påvirkning på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner.

# 4.8 Bivirkninger

Oppsummering av sikkerhetsprofilen

Sikkerheten for pasienter med akutt koronarsyndrom som gjennomgår PCI ble evaluert i en klopidogrelkontrollert studie (TRITON) der 6741 pasienter ble behandlet med prasugrel (ladningsdose på 60 mg og vedlikeholdsdose på 10 mg en gang daglig) i mediant 14,5 måneder (5802 pasienter ble behandlet i mer enn 6 måneder, 4136 pasienter ble behandlet i mer enn 1 år). Andelen som fikk seponert studiemedisin på grunn av bivirkninger var 7,2 % for prasugrel og 6,3 % for klopidogrel. For begge legemidlene var blødning den vanligste av bivirkningene som førte til seponering av studiemedisin (2,5 % for prasugrel og 1,4 % for klopidogrel).

Blødning

Ikke-CABG-relatert (koronararterie bypass kirurgi) blødning

Frekvensen av pasienter som opplevde en ikke-CABG-relatert blødningshendelse i TRITON er vist i tabell 1. I UA/NSTEMI og alle ACS-populasjonene var insidensen av ikke-CABG-relatert TIMI alvorlig blødning, inkludert livstruende og fatal, samt TIMI mindre blødning statistisk signifikant høyere hos pasienter som ble behandlet med prasugrel sammenlignet med klopidogrel. I STEMI-populasjonen ble det ikke sett noen signifikant forskjell. Det vanligste stedet for spontan blødning var gastrointestinaltraktus (1,7 % for prasugrel og 1,3 % for klopidogrel). Det vanligste stedet for provosert blødning var stedet for arteriell punksjon (1,3 % for prasugrel og 1,2 % for klopidogrel).

Tabell 1: Insidens av ikke-CABG-relatert blødninga (% pasienter)

| Hendelse | Alle ACS | UA/NSTEMI | STEMI |
| --- | --- | --- | --- |
| Prasugrelb + ASA (N = 6741) | Klopidogrelb + ASA (N = 6716) | Prasugrelb + ASA (N = 5001) | Klopidogrelb + ASA (N = 4980) | Prasugrelb + ASA (N = 1740) | Klopidogrelb + ASA (N = 1736) |
| TIMI alvorlig blødningc | 2,2 | 1,7 | 2,2 | 1,6 | 2,2 | 2,0 |
| Livstruended | 1,3 | 0,8 | 1,3 | 0,8 | 1,2 | 1,0 |
| Fatal | 0,3 | 0,1 | 0,3 | 0,1 | 0,4 | 0,1 |
| Symptomatisk ICHde | 0,3 | 0,3 | 0,3 | 0,3 | 0,2 | 0,2 |
| Behov for inotroper | 0,3 | 0,1 | 0,3 | 0,1 | 0,3 | 0,2 |
| Behov for kirurgisk intervensjon | 0,3 | 0,3 | 0,3 | 0,3 | 0,1 | 0,2 |
| Behov for transfusjon (≥ 4 enheter) | 0,7 | 0,5 | 0,6 | 0,3 | 0,8 | 0,8 |
| TIMI mindre blødningf | 2,4 | 1,9 | 2,3 | 1,6 | 2,7 | 2,6 |

a Sentralt definerte hendelser bestemt av kriteriene til TIMI-studiegruppen (Thrombolysis in Myocardial Infarction).

b Annen standardbehandling ble benyttet der det var relevant.

c Enhver intrakraniell eller klinisk åpenbar blødning som er assosiert med et fall i hemoglobin på ≥ 5 g/dl.

d Livstruende blødning er en undergruppe av TIMI alvorlig blødning og inkluderer typene angitt nedenfor. Pasientene kan regnes med i mer enn en rad.

e \*ICH = intrakraniell blødning.

f Klinisk alvorlig blødning assosiert med et fall i hemoglobin på ≥ 3 g/dl, men < 5 g/dl.

Pasienter ≥ 75 år

Ikke-CABG-relatert TIMI alvorlig eller mindre blødningsfrekvens:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Alder | Prasugrel **10 mg** | Klopidogrel 75 mg |
| ≥ 75 år (N = 1785)\* | 9,0 % (1,0 % fatal) | 6,9 % (0,1 % fatal) |
| < 75 år (N = 11672)\* | 3,8 % (0,2 % fatal) | 2,9 % (0,1 % fatal) |
| < 75 år (N = 7180)\*\* | 2,0 % (0,1 % fatal)a | 1,3 % (0,1 % fatal) |
|  | Prasugrel **5 mg** | Klopidogrel 75 mg |
| ≥ 75 år (N = 2060)\*\* | 2,6 % (0,3 % fatal) | 3,0 % (0,5 % fatal) |

\* TRITON-studien hos ACS-pasienter som gjennomgikk PCI

\*\* TRILOGY-ACS-studien hos pasienter som ikke gjennomgikk PCI (se 5.1):

a 10 mg prasugrel; 5 mg prasugrel dersom < 60 kg

Pasienter < 60 kg

Ikke-CABG-relatert TIMI alvorlig eller mindre blødningsfrekvens:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Vekt | Prasugrel **10 mg** | Klopidogrel 75 mg |
| < 60 kg (N = 664) | 10,1 % (0 % fatal) | 6,5 % (0,3 % fatal) |
| ≥ 60 kg (N = 12672) | 4,2 % (0,3 % fatal) | 3,3 % (0,1 % fatal) |
| ≥ 60 kg (N = 7845)\*\* | 2,2 % (0,2 % fatal)a | 1,6 % (0,2 % fatal) |
|  | Prasugrel **5 mg** | Klopidogrel 75 mg |
| < 60kg (N = 1391)\*\* | 1,4 % (0,1 % fatal) | 2,2 % (0,3 % fatal) |

\* TRITON-studien hos ACS-pasienter som gjennomgikk PCI

\*\*TRILOGY-ACS-studien hos pasienter som ikke gjennomgikk PCI (se 5.1):

a 10 mg prasugrel; 5 mg prasugrel dersom ≥ 75 år

Pasienter ≥ 60 kg og alder < 75 år

For pasienter ≥ 60 kg og < 75 år var frekvensen av ikke-CABG-relatert TIMI alvorlig eller mindre blødning på 3,6 % for prasugrel og 2,8 % for klopidogrel. Frekvensen for fatale blødninger var 0,2 % for prasugrel og 0,1 % for klopidogrel.

CABG-relatert blødning

I den kliniske fase 3­studien gjennomgikk 437 pasienter CABG i løpet av studien. Frekvensen av CABG-relaterte TIMI alvorlig eller mindre blødninger for disse pasientene var 14,1 % for prasugrelgruppen og 4,5 % for klopidogrelgruppen. For de pasientene som ble behandlet med prasugrel vedvarte den økte risikoen for blødningshendelser i opp til 7 dager etter at den siste dosen med studiemedisin var tatt. For de pasientene som fikk thienopyridin innen 3 dager før CABG var frekvensen av TIMI alvorlig eller mindre blødninger på 26,7 % (12 av 45 pasienter) i prasugrelgruppen sammenlignet med 5,0 % (3 av 60 pasienter) i klopidogrelgruppen. For de pasientene som fikk sin siste dose med thienopyridin innen 4 til 7 dager før CABG var frekvensen redusert til 11,3 % (9 av 80 pasienter) i prasugrelgruppen og 3,4 % (3 av 89 pasienter) i klopidogrelgruppen. Utover 7 dager etter seponering av legemidlet var de observerte frekvensene av CABG-relaterte blødninger liknende mellom behandlingsgruppene (se pkt. 4.4).

Blødningsrisiko relatert til tidspunkt for ladningsdose ved NSTEMI

I en klinisk studie ved NSTEMI (ACCOAST-studien) der pasientene gjennomgikk koronar angiografi innen 2 til 48 timer etter randomisering hadde pasienter som fikk en 30 mg ladningsdose gjennomsnittlig 4 timer før koronar angiografi etterfulgt av en 30 mg ladningsdose ved tidspunkt for PCI, en økt risiko for ikke-CABG blødninger relatert til prosedyre samt ingen fordelaktig tilleggseffekt sammenlignet med pasienter som fikk 60 mg ladningsdose ved tidspunkt for PCI (se pkt 4.2 og 4.4). Ikke-CABG-relatert TIMI blødningsfrekvens i løpet av 7 dager for pasienter var som vist:

| Bivirkning | Prasugrel før koronar angiografia (N = 2037) % | Prasugrel ved PCI-tidspunkta (N = 1996) % |
| --- | --- | --- |
| TIMI alvorlig blødningb | 1,3 | 0,5 |
| Livstruendec | 0,8 | 0,2 |
| Fatal | 0,1 | 0,0 |
| Symptomatisk ICHd | 0,0 | 0,0 |
| Behov for inotroper | 0,3 | 0,2 |
| Behov for kirurgisk intervensjon | 0,4 | 0,1 |
| Behov for transfusjon (≥ 4 enheter) | 0,3 | 0,1 |
| TIMI mindre blødninge | 1,7 | 0,6 |

a Annen standardbehandling ble benyttet der det var relevant. Ifølge studieprotokoll skulle alle pasientene få acetylsalisylsyre og daglig prasugrel vedlikeholdsdose.

b Enhver intrakraniell eller klinisk åpenbar blødning som er assosiert med et fall i hemoglobin på ≥ 5 g/dl.

c Livstruende blødning er en undergruppe av TIMI alvorlig blødning og inkluderer typene angitt nedenfor. Pasientene kan regnes med i mer enn en rad.

d \*ICH = intrakraniell blødning.

e Klinisk alvorlig blødning assosiert med et fall i hemoglobin på ≥ 3 g/dl, men < 5 g/dl.

Bivirkningstabell

Tabell 2 summerer blødningsrelaterte og ikke-blødningsrelaterte bivirkninger i TRITON og spontanrapporter klassifisert etter frekvens og organklassesystem. Frekvensene er definert slik:

Svært vanlige (≥ 1/10); vanlige (≥ 1/100 til < 1/10); mindre vanlige (≥ 1/1000 til < 1/100); sjeldne (≥ 1/10 000 til < 1/1000); svært sjeldne (< 1/10 000); ikke kjent (kan ikke anslås utfra tilgjengelige data).

Tabell 2: Blødningsrelaterte og ikke-blødningsrelaterte bivirkninger

| Organklassesystem | Vanlige | Mindre vanlige | Sjeldne | Ikke kjente |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Sykdommer i blod og lymfatiske organer | Anemi |  | Trombocytopeni | Trombotisk trombocytopen purpura (TTP) se pkt. 4.4 |
| Forstyrrelser i immunsystemet |  | Overømfintlighetsreaksjon inkludert angioødem |  |  |
| Øyesykdommer |  | Øyeblødning |  |  |
| Karsykdommer | Hematom |  |  |  |
| Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum | Neseblødning | Hemoptyse |  |  |
| Gastrointestinale sykdommer | Gastrointestinal-blødning | Retroperitoneal-blødningRektalblødningHematocheziTannkjøttblødning |  |  |
| Hud- og underhudssykdommer | UtslettEkkymose |  |  |  |
| Sykdommer i nyre og urinveier | Hematuri |  |  |  |
| Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet | Hematom på stedet for karpunksjonBlødning på punksjonsstedet |  |  |  |
| Skader, forgiftninger og komplikasjoner ved medisinske prosedyrer | Kontusjon | Blødninger etter avsluttet prosedyre | Subkutant hematom |  |

Forekomsten av slag i den kliniske fase 3­studien hos pasienter med eller uten en sykdomshistorie med TIA eller slag var som følger (se pkt. 4.4):

| Sykdomshistorie med TIA eller slag | Prasugrel | Klopidogrel |
| --- | --- | --- |
| Ja (N = 518) | 6,5 % (2,3 % ICH\*) | 1,2% (0% ICH\*) |
| Nei (N = 13090) | 0,9% (0,2% ICH\*) | 1,0% (0,3% ICH\*) |

\* ICH = intrakraniell blødning.

Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

# 4.9 Overdosering

Overdosering av Prasugrel Viatris kan føre til forlenget blødningstid og påfølgende blødningskomplikasjoner. Ingen data er tilgjengelige vedrørende å kunne reversere den farmakologiske effekten av prasugrel. Dersom det er nødvendig med rask korreksjon av forlenget blødningstid kan platetransfusjon og/eller andre blodprodukter imidlertid vurderes.

# 5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

# 5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: Antitrombotiske midler, hemmere av blodplateaggregasjon, eksklusiv heparin, ATC-kode: B01AC22.

Virkningsmekanisme/Farmakodynamiske effekter

Prasugrel hemmer plateaktivering og aggregering gjennom irreversibel binding av den aktive metabolitten til ADP-reseptorer av P2Y12-klassen på platene. Ettersom platene deltar i initiering og/eller utvikling av trombotiske komplikasjoner ved aterosklerotisk sykdom kan hemming av platefunksjonen resultere i reduksjon i raten av kardiovaskulære hendelser som dødsfall, hjerteinfarkt eller slag.

Etter en ladningsdose på 60 mg prasugrel vil hemming av ADP-indusert plateaggregering skje etter 15 minutter med 5 µM ADP og etter 30 minutter med 20 µM ADP. Den maksimale hemmingen av ADP-indusert plateaggregering forårsaket av prasugrel er 83 % med 5 µM ADP og 79 % med 20 µM ADP. I begge tilfellene oppnår 89 % av de friske individene og pasientene med stabil aterosklerose minst 50 % hemming av plateaggregeringen i 1 time. Prasugrelmediert hemming av plateaggregering viser liten interindividuell variabilitet (9 %) og intraindividuell variabilitet (12 %) med både 5 µM og 20 µM ADP. Gjennomsnittlig hemming av plateaggregeringen ved steady-state var henholdsvis 74 % og 69 % for 5 µM ADP og 20 µM ADP, og ble oppnådd etter 3 til 5 dagers administrering av vedlikeholdsdosen på 10 mg prasugrel, etter ladningsdosen på 60 mg. Mer enn 98 % av individene hadde ≥ 20 % hemming av plateaggregeringen under vedlikeholdsdoseringen.

I løpet av 7 til 9 dager etter administrering av en enkelt ladningsdose på 60 mg prasugrel og i løpet av 5 dager etter seponering av vedlikeholdsdosen ved steady-state gikk plateaggregeringen gradvis tilbake til utgangsverdier.

Switchdata

Etter administrering av 75 mg klopidogrel en gang daglig i 10 dager ble 40 friske individer byttet over til prasugrel 10 mg en gang daglig med eller uten en ladningsdose på 60 mg. Tilsvarende eller sterkere hemming av plateaggregeringen ble sett for prasugrel. Bytte direkte over til ladningsdosen på 60 mg prasugrel resulterte i hurtigst innsetting av en sterkere platehemming. Etter administrering av en ladningsdose på 900 mg klopidogrel (sammen med ASA) ble 56 pasienter med ACS behandlet med enten prasugrel 10 mg en gang daglig eller klopidogrel 150 mg en gang daglig i 14 dager, og deretter byttet over til enten klopidogrel 150 mg eller prasugrel 10 mg i nye 14 dager. En sterkere hemming av plateaggregeringen ble sett for de pasientene som ble byttet over til prasugrel 10 mg sammenlignet med de som ble behandlet med klopidogrel 150 mg. I en studie hos 276 ACS-pasienter behandlet med PCI resulterte bytte fra ladningsdose på 600 mg klopidogrel eller placebo administrert ved ankomst til sykehus før koronar angiografi til 60 mg ladningsdose prasugrel administrert ved PCI, i en tilsvarende økt hemming av plateaggregeringen i de 72 timer studien varte.

Klinisk effekt og sikkerhet

Effekt og sikkerhet ved akutt koronarsyndrom (ACS)

Fase 3­studien TRITON sammenlignet prasugrel med klopidogrel, begge to gitt sammen med ASA og annen standardbehandling. TRITON var en internasjonal multisenter, randomisert, dobbeltblind, parallellgruppestudie med 13 608 pasienter. Pasientene hadde ACS med moderat til høy risiko UA, NSTEMI eller STEMI og ble behandlet med PCI.

Pasienter med UA/NSTEMI ble randomisert innen 72 timer etter symptomutbrudd eller STEMI mellom 12 timer og 14 dager etter symptomutbrudd etter kjennskap til koronaranatomi. Pasienter med STEMI som var planlagt for primær PCI kunne bli randomisert innen 12 timer etter symptomutbrudd uten kjennskap til koronaranatomi. For alle pasientene kunne ladningsdosen administreres når som helst mellom randomiseringen og 1 time etter at pasienten forlot kateteriseringslaben.

Pasienter som ble randomisert til å få prasugrel (60 mg ladningsdose, etterfulgt av 10 mg en gang daglig) eller klopidogrel (300 mg ladningsdose, etterfulgt av 75 mg en gang daglig) ble behandlet i mediant 14,5 måneder (maksimalt 15 måneder med minimum 6 måneders oppfølging). Pasientene fikk også ASA (75 mg til 325 mg en gang daglig). Bruk av et hvilket som helst thienopyridin innen 5 dager før innmelding var et eksklusjonskriterium. Andre behandlinger, som heparin og GP IIb/IIIa-hemmere, ble administrert etter legens skjønn. Omtrent 40 % av pasientene (i hver av behandlingsgruppene) fikk GP IIb/IIIa-hemmere til støtte for PCI (ingen tilgjengelig informasjon vedrørende hvilken type GP IIb/IIIa-hemmer som ble brukt). Omtrent 98 % av pasientene (i hver av behandlingsgruppene) fikk antitrombiner (heparin, lavmolekylært heparin, bivalirudin eller andre midler) direkte til støtte for PCI.

Studiens primære endepunkt var tid til første forekomst av kardiovaskulært (CV) dødsfall, ikke-fatalt hjerteinfarkt (MI) eller ikke-fatalt slag. Analysen av det sammensatte endepunktet i hele ACS-populasjonen (kombinasjonen av UA/NSTEMI- og STEMI-kohortene) var betinget av en påvist statistisk forskjell til fordel for prasugrel versus klopidogrel i UA/NSTEMI-kohorten (p < 0.05).

Hele ACS-populasjonen

Sammenlignet med klopidogrel viste prasugrel bedre effekt i å redusere hendelser i det primære sammensatte endepunktet, samt hendelser i det forhåndsspesifiserte sekundære endepunktet, inkludert stenttrombose (se tabell 3). Nytten av prasugrel var tydelig innen de første 3 dagene, og den vedvarte til slutten av studien. Den forbedrede effekten ble etterfulgt av en økning i alvorlige blødninger (se pkt. 4.4 og 4.8). Pasientpopulasjonen bestod av 92 % kaukasiere, 26 % kvinner og 39 % ≥ 65 år. Nytten knyttet til prasugrel var uavhengig av bruken av andre akutte og langvarige kardiovaskulære behandlinger, inkludert heparin/lavmolekylært heparin, bivalirudin, intravenøs GP IIb/IIIa-hemmere, lipidsenkende midler, betablokkere og ACE-hemmere. Effekten av prasugrel var uavhengig av ASA-dosen (75 mg til 325 mg en gang daglig). Bruken av orale antikoagulantia, andre platehemmere enn studiemedisinen og kroniske NSAIDs var ikke tillat i TRITON. I hele ACS-populasjonen ble prasugrel assosiert med en lavere forekomst av CV dødsfall, ikke-fatale MI eller ikke-fatale slag sammenlignet med klopidogrel, uavhengig av baselinekarakteristikker som alder, kjønn, kroppsvekt, geografisk område, bruk av GP IIb/IIIa-hemmere og stenttype. Nytten skyldtes primært en signifikant reduksjon i ikke-fatale MI (se tabell 3). Pasienter med diabetes hadde signifikant reduksjon i det primære og alle sekundære sammensatte endepunkter.

Den observerte nytten av prasugrel for pasienter ≥ 75 år var mindre enn hva som ble sett for pasienter < 75 år. Pasienter ≥ 75 år hadde høyere risiko for blødning, inkludert fatal (se pkt. 4.2, 4.4 og 4.8). Pasienter ≥ 75 år som hadde tydeligere nytte av prasugrel inkluderte de med diabetes, STEMI, høyere risiko for stenttrombose eller tilbakevendende hendelser.

Pasienter med en sykdomshistorie med TIA eller en sykdomshistorie med iskemiske slag mer enn 3 måneder før prasugrelbehandlingen viste ingen reduksjon i det primære sammensatte endepunktet.

Tabell 3: Pasienter med endepunkthendelser i TRITON primæranalysen

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Endepunkthendelser | Prasugrel + ASA | Klopidogrel +ASA | Hazard Ratio (HR) (95 % KI) | p­verdi |
| Alle ACS | (N = 6813) % | (N = 6795) % | 0,812 (0,732, 0,902) | < 0,001 |
| Hendelser i det primære sammensatte endepunktetKardiovaskulært (CV) dødsfall, ikke-fatalt MI eller ikke-fatalt slag | 9,4 | 11,5 |
| Individuelle hendelser i det primære endepunktet |
| CV dødsfall | 2,0 | 2,2 | 0,886 (0,701, 1,118) | 0,307 |
| Ikke-fatalt MI | 7,0 | 9,1 | 0,757 (0,672, 0,853) | < 0,001 |
| Ikke-fatalt slag | 0,9 | 0,9 | 1,016 (0,712, 1,451) | 0,930 |
| UA/NSTEMI Hendelser i det primære sammensatte endepunktet | (N = 5044) % | (N = 5030) % |  |  |
| CV dødsfall, ikke-fatalt MI eller ikke-fatalt slag | 9,3 | 11,2 | 0,820 (0,726, 0,927) | 0,002 |
| CV dødsfall | 1,8 | 1,8 | 0,979 (0,732, 1,309) | 0,885 |
| Ikke-fatalt MI | 7,1 | 9,2 | 0,761 (0,663, 0,873) | < 0,001 |
| Ikke-fatalt slag | 0,8 | 0,8 | 0,979 (0,633, 1,513) | 0,922 |
| STEMI Hendelser i det primære sammensatte endepunktet | (N = 1769) % | (N = 1765) % |  |  |
| CV dødsfall, ikke-fatalt MI eller ikke-fatalt slag | 9,8 | 12,2 | 0,793 (0,649, 0,968) | 0,019 |
| CV dødsfall | 2,4 | 3,3 | 0,738 (0,497, 1,094) | 0,129 |
| Ikke-fatalt MI | 6,7 | 8,8 | 0,746 (0,588, 0,948) | 0,016 |
| Ikke-fatalt slag | 1,2 | 1,1 | 1,097 (0,590, 2,040) | 0,770 |

Analyse av hvert av de sekundære endepunktene i hele ACS-populasjonen viste en signifikant nytte (p < 0,001) av prasugrel versus klopidogrel. Disse inkluderte bestemt eller sannsynlig stenttrombose ved studieslutt (0,9 % vs 1,8 %; HR 0,498; KI 0,364, 0,683); CV dødsfall, ikke-fatalt MI eller øyeblikkelig hjelp revaskularisering (urgent target vessel revascularisation) i 30 dager (5,9 % vs 7,4 %; HR 0,784; KI 0,688, 0,894); dødsfall av enhver årsak, ikke-fatalt MI eller ikke-fatalt slag til studieslutt (10,2 % vs 12,1 %; HR 0,831; KI 0,751, 0,919); CV dødsfall, ikke-fatalt MI, ikke-fatalt slag eller rehospitalisering for iskemiske kardiale hendelser til studieslutt (11,7 % vs 13,8 %; HR 0,838; KI 0,762, 0,921). Analyser av dødsfall av enhver årsak viste ingen signifikant forskjell mellom prasugrel og klopidogrel i hele ACS-populasjonen (2,76 % vs 2,90 %), i UA/NSTEMI-populasjonen (2,58 % vs 2,41 %) og i STEMI-populasjonen (3,28 % vs 4,31 %).

Prasugrel var assosiert med en 50 % reduksjon i stenttrombose gjennom oppfølgingsperioden på 15 måneder. Reduksjonen i stenttrombose med prasugrel ble sett både tidlig og utover 30 dager for både ren metallstent og medikamentavgivende stent.

I en analyse av pasienter som overlevde en iskemisk hendelse var prasugrel assosiert med en reduksjon i insidensen av senere hendelser i det primære endepunktet (7,8 % for prasugrel vs 11,9 % for klopidogrel). En analyse av det sammensatte endepunktet dødsfall av enhver årsak, ikke-fatalt hjerteinfarkt, ikke-fatalt slag og ikke-CABG-relatert TIMI alvorlig blødning favoriserte prasugrel sammenlignet med klopidogrel, selv om blødning var økt med prasugrel (Hazard ratio, 0,87; 95 % KI, 0,79 til 0,95; p = 0,004). For hver 1000 pasient som ble behandlet med prasugrel i TRITON var det 22 færre pasienter med hjerteinfarkt og 5 flere med ikke-CABG-relatert TIMI alvorlig blødning, sammenlignet med pasienter som ble behandlet med klopidogrel.

Resultater fra en farmakodynamikk/farmakogenomisk studie med 720 asiatiske ACI PCI-pasienter viste at det oppnås høyere grad av platehemming med prasugrel sammenlignet med klopidogrel, og at prasugrel 60 mg bolusdose/10 mg vedlikeholdsdose er riktig doseregime for asiatiske individer som veier minst 60 kg og er yngre enn 75 år (se pkt. 4.2).

I en 30­måneders studie (TRILOGY–ACS) hos 9326 pasienter med UA/NSTEMI ACS, behandlet medisinsk uten revaskularisering (ikke-godkjent indikasjon), reduserte prasugrel, ikke signifikant, hyppigheten av det sammensatte endepunktet kardiovaskulær død, MI eller slag sammenlignet med klopidogrel. Andelen av TIMI alvorlig blødning (inklusiv livstruende, dødelige og ICH) var sammenfallende hos prasugrel- og klopidogrelbehandlete pasienter. Pasienter ≥ 75 år eller under 60 kg (N = 3022) ble randomisert til 5 mg prasugrel. Som for pasientene < 75 år og ≥ 60 kg som ble behandlet med 10 mg prasugrel, var det ingen forskjell mellom 5 mg prasugrel og 75 mg klopidogrel i kardiovaskulære resultater. Andelen av alvorlig blødning var tilsvarende for pasienter behandlet med 5 mg prasugrel og 75 mg klopidogrel. Prasugrel 5 mg ga en større platehemmende effekt enn klopidogrel 75 mg. Prasugrel skal brukes med forsiktighet hos pasienter ≥ 75 år og hos pasienter som veier < 60 kg (se pkt 4.2, 4.4 og 4.8).

I en 30­dagers studie (ACCOAST) hos 4033 pasienter, med NSTEMI med forhøyet troponin, som gjennomgikk koronar angiografi etterfulgt av PCI innen 2 til 48 timer etter randomisering, hadde pasienter som fikk en 30 mg ladningsdose gjennomsnittlig 4 timer før koronar angiografi etterfulgt av en 30 mg ladningsdose ved tidspunkt for PCI (n = 2037) en økt risiko for ikke-CABG blødninger relatert til prosedyre, samt ingen fordelaktig tilleggseffekt sammenlignet med pasienter som fikk 60 mg ladningsdose ved tidspunkt for PCI (n = 1996). Prasugrel ga ikke signifikant reduksjon i frekvens for det sammensatte endepunktet kardiovaskulær (CV) død, myokard infarkt (MI), slag, akutt revaskulisering (UR) eller bruk av glykoprotein (GP) IIb/IIIa inhibitor som redningsbehandling innen 7 dager fra randomisering hos pasienter som fikk prasugrel før koronar angiografi, sammenlignet med pasienter som fikk hele prasugrel ladningsdose ved tidspunkt for PCI. Frekvens av de viktigste sikkerhetsaspekter for alle TIMI alvorlige blødninger (CABG og ikke-CABG events) innen 7 dager fra randomisering hos alle individer som fikk prasugrel før koronar angiografi var signifikant høyere i forhold til pasienter som fikk hele prasugrel ladningsdose ved tidspunkt for PCI. Hos UA/NSTEMI-pasienter der koronar angiografi gjennomføres innen 48 timer etter innleggelse, bør ladningsdosen derfor gis ved tidspunkt for PCI. (Se pkt 4.2, 4.4 og 4.8)

Pediatrisk populasjon

I TADO-studien, en fase III-studie, ble bruk av prasugrel (n = 171) vs placebo (n = 170) undersøkt for reduksjon av vasookklusiv krise hos pasienter med sigdcelleanemi i alderen 2 år opp til 18 år. Studien nådde ikke de primære eller sekundære endepunktene. Det ble ikke identifisert ny sikkerhetsinformasjon for prasugrel som monoterapi i denne pasientgruppen.

# 5.2 Farmakokinetiske egenskaper

Prasugrel er et prodrug som raskt metaboliseres in vivo til en aktiv metabolitt og inaktive metabolitter. Eksponering (AUC) overfor den aktive metabolitten har moderat til lav interindividuell (27 %) og intraindividuell (19 %) variabilitet. Farmakokinetikken til prasugrel er liknende hos friske individer, pasienter med stabil aterosklerose og pasienter som gjennomgår perkutan koronarintervensjon.

Absorpsjon

Absorpsjonen og metabolismen av prasugrel er rask, med maks plasmakonsentrasjon (Cmaks) av den aktive metabolitten etter omlag 30 minutter. Eksponeringen (AUC) overfor den aktive metabolitten øker proporsjonalt i det terapeutiske doseringsområdet. I en studie av friske individer var AUC til den aktive metabolitten uaffisert av et høyt fett- og kaloriholdig måltid, men Cmaks ble redusert med 49 % og tiden på å nå Cmaks (Tmaks) økte fra 0,5 til 1,5 time. I TRITON ble prasugrel administrert uten hensyn til mat. Prasugrel kan derfor administreres uten hensyn til mat. Imidlertid kan administrering av ladningsdosen med prasugrel i fastende tilstand gi den hurtigst innsettende virkningen (se pkt. 4.2).

Distribusjon

Binding av aktiv metabolitt til humant serumalbumin (4 % buffret løsning) var 98 %.

Biotransformasjon

Prasugrel detekteres ikke i plasma etter oral administrering. Det hydrolyseres raskt i tarmen til tiolakton, som deretter omdannes til den aktive metabolitten via et enkelt cytokrom P­450-metabolismetrinn, primært via CYP3A4 og CYP2B6, og i mindre grad via CYP2C9 og CYP2C19. Den aktive metabolitten metaboliseres videre til to inaktive forbindelser via S­metylering eller konjugering med cystein.

Hos friske individer, pasienter med stabil aterosklerose og pasienter med ACS som fikk prasugrel var det ingen relevant effekt av genetisk variasjon i CYP3A5, CYP2B6, CYP2C9 eller CYP2C19 på farmakokinetikken til prasugrel eller dens hemming av plateaggregeringen.

Eliminasjon

Omtrent 68 % av prasugreldosen skilles ut i urin og 27 % i fæces, som inaktive metabolitter. Den aktive metabolitten har en eliminasjonshalveringstid på ca 7,4 timer (fra 2 til 15 timer).

Farmakokinetiske forhold i spesielle populasjoner

Eldre

I en studie av friske individer mellom 20 og 80 år hadde alder ingen signifikant effekt på farmakokinetikken til prasugrel eller på dens hemming av plateaggregeringen. I den store kliniske fase 3­studien var gjennomsnittlig estimert eksponering (AUC) overfor den aktive metabolitten 19 % høyere hos eldre pasienter (≥ 75 år) sammenlignet med individer < 75 år. Prasugrel bør brukes med forsiktighet hos pasienter ≥ 75 år på grunn av den potensielle risikoen for blødning i denne populasjonen (se pkt. 4.2 og 4.4). I en studie hos pasienter med stabil aterosklerose var det gjennomsnittlige AUC for den aktive metabolitten hos pasienter ≥ 75 år som tok 5 mg prasugrel, omtrent halvpartent så stort som det var hos pasienter < 65 år som tok 10 mg prasugrel. Den platehemmende effekten av 5 mg var redusert, men non-inferior sammenlignet med 10 mg.

Nedsatt leverfunksjon

Ingen dosejustering er nødvendig for pasienter med mild til moderat nedsatt leverfunksjon (Child Pugh klasse A og B). Farmakokinetikken til prasugrel og dens hemming av plateaggregeringen var liknende for individer med mild til moderat nedsatt leverfunksjon sammenlignet med friske individer. Farmakokinetikken og farmakodynamikken til prasugrel har ikke vært undersøkt hos pasienter med alvorlig nedsatt leverfunksjon. Prasugrel skal ikke brukes hos pasienter med alvorlig nedsatt leverfunksjon (se pkt. 4.3).

Nedsatt nyrefunksjon

Ingen dosejustering er nødvendig for pasienter med nedsatt nyrefunksjon, inkludert pasienter med nyresykdom i sluttstadiet (ESRD). Farmakokinetikken til prasugrel og dens hemming av plateaggregeringen er liknende for pasienter med moderat nedatt nyrefunksjon (GFR 30 < 50 ml/min/1,73 m²) og friske individer. Prasugrelmediert hemming av plateaggregeringen var også liknende hos pasienter med ESRD som hadde behov for hemodialyse sammenlignet med friske individer, selv om Cmaks og AUC for den aktive metabolitten sank med henholdsvis 51 % og 42 % hos pasienter med ESRD.

Kroppsvekt

Gjennomsnittlig eksponering (AUC) overfor den aktive metabolitten til prasugrel er tilnærmet 30 til 40 % høyere hos friske individer og pasienter med en kroppsvekt < 60 kg, sammenlignet med de som veier ≥ 60 kg. Prasugrel bør brukes med forsiktighet hos pasienter med en kroppsvekt < 60 kg på grunn av den potensielle risikoen for blødning i denne populasjonen (se pkt. 4.4). I en studie hos pasienter med stabil aterosklerose var det gjennomsnittlige AUC for den aktive metabolitten hos pasienter < 60 kg som tok 5 mg prasugrel, 38 % lavere enn hos pasienter ≥ 60 kg, som tok 10 mg prasugrel. Den platehemmende effekten av 5 mg var tilsvarende den for 10 mg.

Etnisk tilhørighet

I kliniske farmakologiske studier, etter justering for kroppsvekt, var AUC til den aktive metabolitten tilnærmet 19 % høyere hos kinesere, japanere og koreanere sammenlignet med kaukasiere, overveiende relatert til høyere eksponering hos asiater < 60 kg. Det er ingen forskjell i eksponering mellom kinesere, japanere og koreanere. Eksponering hos individer av afrikansk eller latinamerikansk opphav er sammenlignbar med den hos kaukasiere. Ingen dosejustering er anbefalt basert på etnisitet alene.

Kjønn

Både hos friske individer og pasienter er farmakokinetikken til prasugrel liknende for menn og kvinner.

Pediatrisk populasjon:

Farmakokinetikken og farmakodynamikken til prasugrel er ikke undersøkt i en pediatrisk populasjon (se pkt. 4.2).

# 5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

Prekliniske data indikerer ingen spesiell fare for mennesker basert på konvensjonelle studier av sikkerhetsfarmakologi, toksisitetstester ved gjentatt dosering, gentoksisitet, karsinogenitet eller reproduksjonstoksisitet. I prekliniske studier ble det bare observert effekter ved doser tilstrekkelig over den maksimale humane eksponering til at det indikerer liten klinisk relevans.

Toksikologiske studier av embryoføtal utvikling hos rotter og kaniner tyder ikke på misdannelser på grunn av prasugrel. Ved en svært høy dose (> 240 ganger den anbefalte daglige humane vedlikeholdsdosen basert på mg/m²) som forårsaket effekter på maternal kroppsvekt og/eller matinntak var det en svak nedgang i avkommets kroppsvekt (i forhold til kontroller). I pre- og postnatale rottestudier viste maternal behandling ingen effekt på atferds- eller reproduksjonsutviklingen til avkommet ved eksponering for doser opp til 240 ganger den anbefalte daglige humane vedlikeholdsdosen (basert på mg/m²).

Ingen tumorer relatert til forbindelsen ble sett i en 2­årig rottestudie med prasugreleksponeringer på mer enn 75 ganger den anbefalte humane terapeutiske eksponeringen (basert på plasmaeksponering overfor den aktive og sirkulerende humane hovedmetabolitter). Det ble sett en økt insidens av tumorer (hepatocellulære adenomer) hos mus eksponert for høye doser i 2 år (> 75 ganger human eksponering), men dette ble ansett som sekundært til prasugrelindusert enzyminduksjon. Den gnagerspesifikke assosiasjonen av levertumorer og legemiddelindusert enzyminduksjon er godt dokumentert i litteraturen. Økningen av levertumorer ved administrering av prasugrel til mus er ikke ansett som en relevant human risiko.

# 6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

# 6.1 Fortegnelse over hjelpestoffer

Tablettkjerne

Mikrokrystallinsk cellulose

Mannitol

Krysspovidon

Kolloidal vannfri silika

Magnesiumstearat

Filmdrasjering

Polyvinylalkohol

Talkum

Titandioksid (E171)

Glyserolmonokaprylkaprat

Natriumlaurylsulfat

Gult jernoksid (E172)

Paraoransje (E110) [*kun Prasugrel Viatris 10 mg*]

Rødt Jernoksid (E172) [*kun Prasugrel Viatris 10 mg*]

# 6.2 Uforlikeligheter

Ikke relevant.

# 6.3 Holdbarhet

2 år.

# 6.4 Oppbevaringsbetingelser

*Prasugrel Viatris 5 mg:*

Oppbevares ved høyst 30°C. Oppbevares i originalpakningen for å beskytte mot fuktighet.

*Prasugrel Viatris 10 mg:*

# HDP flaske: Oppbevares ved høyst 25°C. Oppbevares i originalpakningen for å beskytte mot fuktighet.

Blisterpakninger**:** Oppbevares ved høyst 30°C. Oppbevares i originalpakningen for å beskytte mot fuktighet.

# 6.5 Emballasje (type og innhold)

Prasugrel Viatris 5 mg

*HDPE flaske*

Hvit, opak HDPE-flaske med hvit, opak polypropylenskrukork og induksjonsforsegling av aluminium. Hver flaske inneholder et tørkemiddel merket ”MÅ IKKE SPISES” og 28 eller 30 filmdrasjerte tabletter.

Hver eske inneholder 1 flaske.

*Blisterpakninger*

OPA/aluminium/PE/tørkemiddel/PE-aluminium blistrepakninger som inneholder 28,30,84 eller 98 filmdrasjerte tabletter

Prasugrel Viatris 10 mg

*HDPE flaske*

Hvit, opak HDPE-flaske med hvit, opak polypropylenskrukork og induksjonsforsegling av aluminium. Hver flaske inneholder et tørkemiddel merket ”MÅ IKKE SPISES” og 28 eller 30 filmdrasjerte tabletter.

Hver eske inneholder 1 flaske.

*Blisterpakninger*

OPA/aluminium/PE/tørkemiddel/PE-aluminium blisterpakninger som inneholder 28, 30, 84 eller 98 filmdrasjerte tabletter

OPA/aluminium/PE/tørkemiddel/PE-aluminium perforert enhetsdoseblister som inneholder 30x1 eller 90x1 filmdrasjerte tabletter.

# 6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon

Ingen spesielle forholdsregler.

# 7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Viatris Limited,

Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irland

# 8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

*Prasugrel Viatris 5 mg:*

EU/1/18/1273/001

EU/1/18/1273/003

EU/1/18/1273/005

EU/1/18/1273/006

EU/1/18/1273/007

EU/1/18/1273/008

*Prasugrel Viatris 10 mg:*

EU/1/18/1273/002

EU/1/18/1273/004

EU/1/18/1273/009

EU/1/18/1273/010

EU/1/18/1273/011

EU/1/18/1273/012

EU/1/18/1273/013

EU/1/18/1273/014

EU/1/18/1273/015

# 9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 16 mai 2018

Dato for siste fornyelse: 20 mars 2023

# 10. OPPDATERINGSDATO

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) [http://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/).

VEDLEGG II

A. TILVIRKER(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET

# A. TILVIRKER(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirker(e) ansvarlig for batch release

Mylan Hungary Kft./Mylan Hungary Ltd.

Mylan utca 1

2900 Komarom

Ungarn

I pakningsvedlegget skal det stå navn og adresse til tilvirkeren som er ansvarlig for batch release for gjeldende batch.

# B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Legemiddel underlagt reseptplikt.

# C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

* **Periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR)**

Kravene for innsendelse av PSUR for dette legemidlet er angitt i EURD-listen (European Union Reference Date list), som gjort rede for i Artikkel 107c(7) av direktiv 2001/83/EF og i enhver oppdatering av EURD-listen som publiseres på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency).

# D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET

* **Risikohåndteringsplan (RMP)**

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal gjennomføre de nødvendige aktiviteter og intervensjoner vedrørende legemiddelovervåkning spesifisert i godkjent RMP presentert i Modul 1.8.2 i markedsføringstillatelsen samt enhver godkjent påfølgende oppdatering av RMP.

En oppdatert RMP skal sendes inn:

* På forespørsel fra Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency);
* Når risikohåndteringssystemet er modifisert, spesielt som resultat av at det fremkommer ny informasjon som kan lede til en betydelig endring i nytte/risiko profilen eller som resultat av at en viktig milepel (legemiddelovervåkning eller risikominimering) er nådd.

VEDLEGG III

MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE OG INDRE EMBALLASJE

FLASKE KARTONG OG FLASKEETIKETT MED 5 MG FILMDRASJERTE TABLETTER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Prasugrel Viatris 5 mg tabletter, filmdrasjerte

prasugrel

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver tablett inneholder prasugrelbesilat tilsvarende 5 mg prasugrel.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Filmdrasjert tablett

28 filmdrasjerte tabletter

30 filmdrasjerte tabletter

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG VEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

EXP

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares ved høyst 30°C. Oppbevares i originalpakningen for å beskytte mot fuktighet.

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Kun på eske:

Viatris Limited,

Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irland

*Kun på flaskeetikett:*

Viatris Pharmaceuticals Limited

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/18/1273/001

EU/1/18/1273/003

13. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

*Kun på eske:*

prasugrel Viatris 5 mg

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Kun på eske:

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet.

18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER

Kun på eske:

PC

SN

NN

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE

 ESKE(BLISTER) MED 5 MG FILMDRASJERTE TABLETTER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Prasugrel Viatris 5 mg tabletter, filmdrasjerte

prasugrel

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver tablett inneholder prasugrelbesilat tilsvarende 5 mg prasugrel.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Filmdrasjert tablett

28 filmdrasjerte tabletter

30 filmdrasjerte tabletter

84 filmdrasjerte tabletter

98 filmdrasjerte tabletter

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG VEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

EXP

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares ved høyst 30°C. Oppbevares i originalpakningen for å beskytte mot fuktighet.

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Viatris Limited,

Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/18/1273/005

EU/1/18/1273/006

EU/1/18/1273/007

EU/1/18/1273/008

13. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

prasugrel Viatris 5 mg

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet.

18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTERE ELLER STRIPS** **BLISTER MED 5 MG FILMDRASJERTE TABLETTER** |

|  |
| --- |
| **1. LEGEMIDLETS NAVN** |

Prasugrel Viatris 5 mg tabletter, filmdrasjerte

prasugrel

|  |
| --- |
| **2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN** |

Viatris Limited

|  |
| --- |
| **3. UTLØPSDATO** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. PRODUKSJONSNUMMER** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. ANNET** |

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE OG INDRE EMBALLASJE

FLASKE KARTONG OG FLASKEETIKETT MED 10 MG FILMDRASJERTE TABLETTER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Prasugrel Viatris 10 mg tabletter, filmdrasjerte

prasugrel

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver tablett inneholder prasugrelbesilat tilsvarende 10 mg prasugrel.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder paraoransje (E110). Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Filmdrasjert tablett

28 filmdrasjerte tabletter

30 filmdrasjerte tabletter

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG VEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

EXP

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares ved høyst 25 °C. Oppbevares i originalpakningen for å beskytte mot fuktighet.

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Kun på eske:

Viatris Limited,

Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irland

*Kun på flaskeetikett:*

Viatris Limited

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/18/1273/002

EU/1/18/1273/004

13. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

*Kun på eske:*

prasugrel Viatris 10 mg

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Kun på eske:

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet.

18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER

Kun på eske:

PC

SN

NN

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE

 ESKE(BLISTER) MED 10 MG FILMDRASJERTE TABLETTER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Prasugrel Viatris 10 mg tabletter, filmdrasjerte

prasugrel

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver tablett inneholder prasugrelbesilat tilsvarende 10 mg prasugrel.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Inneholder paraoransje (E110). Se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Filmdrasjert tablett

28 filmdrasjerte tabletter

30 filmdrasjerte tabletter

30 x 1 film-coated tablets

84 film-coated tablets

90 film-coated tablets

90 x 1 film-coated tablets

98 film-coated tablets

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG VEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

EXP

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares ved høyst 30°C. Oppbevares i originalpakningen for å beskytte mot fuktighet.

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Viatris Limited,

Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irland

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/18/1273/009

EU/1/18/1273/010

EU/1/18/1273/011

EU/1/18/1273/012

EU/1/18/1273/013

EU/1/18/1273/014

EU/1/18/1273/015

13. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

prasugrel Viatris 10 mg

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet.

18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTERE ELLER STRIPS****BLISTER MED 10 MG FILMDRASJERTE TABLETTER** |

|  |
| --- |
| **1. LEGEMIDLETS NAVN** |

Prasugrel Viatris 10 mg tabletter, filmdrasjerte

prasugrel

|  |
| --- |
| **2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN** |

 Viatris Limited

|  |
| --- |
| **3. UTLØPSDATO** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. PRODUKSJONSNUMMER** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. ANNET** |

B. PAKNINGSVEDLEGG

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Prasugrel Viatris 5 mg tabletter, filmdrasjerte

Prasugrel Viatris 10 mg tabletter, filmdrasjerte

prasugrel

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

* Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
* Spør lege eller apotek hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
* Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
* Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om

1. Hva Prasugrel Viatris er og hva det brukes mot

2. Hva du må vite før du bruker Prasugrel Viatris

3. Hvordan du bruker Prasugrel Viatris

4. Mulige bivirkninger

5. Hvordan du oppbevarer Prasugrel Viatris

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

# 1. Hva Prasugrel Viatris er og hva det brukes mot

Prasugrel Viatris, som inneholder virkestoffer prasugrel, tilhører en gruppe legemidler som kalles platehemmere. Platene er svært små cellepartikler som sirkulerer i blodet. Når en blodåre blir skadet, for eksempel hvis den blir kuttet, vil platene klumpe seg sammen for å hjelpe til med å danne en blodpropp (trombe). Platene er derfor viktige for å hjelpe til med å stoppe blødning. Dersom propper dannes i en åreforkalket blodåre, for eksempel en arterie, kan de være svært farlige fordi de kan stoppe blodtilførselen og forårsake hjerteinfarkt (myokardinfarkt), slag eller dødsfall. Propper i arterier som forsyner hjertet med blod kan også redusere blodtilførselen og forårsake ustabil angina (en alvorlig type brystsmerte).

Prasugrel Viatris hemmer sammenklumpingen av platene og reduserer på den måten muligheten for at det blir dannet en blodpropp.

Du har fått foreskrevet Prasugrel Viatris fordi du alt har hatt et hjerteinfarkt eller ustabil angina og har gjennomgått et inngrep for å åpne blokkerte arterier i hjertet. Det kan også være at du har fått satt inn ett eller flere stent for å holde åpen en blokkert eller forsnevret arterie som forsyner hjertet med blod. Prasugrel Viatris reduserer sjansen din for å få flere hjerteinfarkt eller slag, og for å dø som en følge av en av disse aterotrombotiske hendelsene. Legen din vil i tillegg gi deg acetylsalisylsyre (f.eks. Albyl-E), en annen platehemmer.

# 2. Hva du må vite før du bruker Prasugrel Viatris

Bruk ikke Prasugrel Viatris hvis du

* er allergisk overfor prasugrel eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6). En allergisk reaksjon kan gjenkjennes som utslett, kløe, et hovent ansikt, hovne lepper eller kortpustethet. Rådfør deg med legen din umiddelbart dersom dette har skjedd med deg.
* har en medisinsk tilstand som kan forårsake blødning, som blødning fra magen eller tarmen din.
* noen gang har hatt slag eller et transitorisk iskemisk anfall (TIA).
* har alvorlig leversykdom.

Advarsler og forsiktighetsregler

* **Før du bruker Prasugrel Viatris:**

Snakk med lege før du bruker Prasugrel Viatris.

Dersom noen av forholdene som er nevnt nedenfor gjelder deg bør du fortelle det til legen din før du tar Prasugrel Viatris:

* Hvis du har en økt risiko for blødning, som for eksempel:
* en alder på 75 år eller eldre. Siden det er en større risiko for blødning hos pasienter som er eldre enn 75 år bør legen din forskrive en daglig dose på 5 mg
* en nylig alvorlig skade
* nylig gjennomgått operasjon (inkludert enkelte tannoperasjoner)
* nylig eller tilbakevendende blødning fra mage eller tarm (f.eks. magesår eller tykktarmspolypper) kroppsvekt på mindre enn 60 kg. Hvis du veier mindre enn 60 kg bør legen din forskrive en daglig dose på 5 mg Prasugrel Viatris
* nyresykdom eller moderate leverproblemer
* tar visse legemidler (se ”Bruk av andre legemidler” nedenfor)
* planlagt operasjon (inkludert enkelte tannoperasjoner) i løpet av de beste sju dagene. På grunn av den økte blødningsrisikoen kan det være at legen din ønsker at du slutter å ta Prasugrel Viatris midlertidig
* Fortell legen før start av behandling med Prasugrel Viatris dersom du har hatt en allergisk reaksjon (overømfintlighet) overfor klopidogrel eller andre platehemmere. Dersom du så tar Prasugrel Viatris og får en allergisk reaksjon som kan kjennetegnes vedutslett, kløe, hevelse i ansiktet , hovne lepper eller kortpustethet, skal du gi legen din beskjed **umiddelbart.**
* **Mens du bruker Prasugrel Viatris:**

Du bør umiddelbart fortelle legen dersom du utvikler en medisinsk tilstand kalt trombotisk trombocytopen purpura (TTP) med feber og blåmerker som kan ses under huden som røde nålespissaktige prikker, med eller uten uforklarlig ekstrem tretthet, forvirring, gulfarging av huden eller øynene (gulsott) (se avsnitt 4. Mulige bivirkninger).

Barn og ungdom

Prasugrel Viatris skal ikke brukes av barn og ungdom under 18 år.

Andre legemidler og Prasugrel Viatris

Snakk med lege dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler. Det er spesielt viktig å rådføre seg med lege dersom du blir behandlet med:

* klopidogrel (en platehemmer),
* warfarin (et legemiddel som nedsetter blodets koagulasjonsevne)
* ”ikke-steroide antiinflammatoriske midler” mot smerte og feber (som ibuprofen, naproksen, etorikoksib).

Disse legemidlene kan øke blødningsrisikoen dersom de gis sammen med Prasugrel Viatris.

Informer legen din om du tar morfin eller andre opioider (som brukes til å behandle sterke smerter).

Så lenge du tar Prasugrel Viatris skal du bare bruke andre legemidler dersom legen din sier at du kan gjøre det.

Graviditet og amming

Snakk med lege før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

Ta kontakt med legen din med en gang dersom du er gravid eller planlegger å bli gravid mens du bruker Prasugrel Viatris. Du bør ikke bruke Prasugrel Viatris før du har diskutert med legen eventuelle fordeler og eventuelle risikoer for fosteret.

Snakk med lege eller apotek før du tar noen form for medisin hvis du ammer.

Kjøring og bruk av maskiner

Det er lite sannsynlig at Prasugrel Viatris påvirker din evne til å kjøre eller bruke maskiner.

**Prasugrel Viatris 5mg inneholder natrium**

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, dvs. det er praktisk talt natriumfritt.

Prasugrel Viatris 10 mg inneholder paraoransje (E110) og natrium

 Paraoransje er et fargestoffet, som kan forårsake allergiske reaksjoner.

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, dvs. det er praktisk talt natriumfritt.

# 3. Hvordan du bruker Prasugrel Viatris

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen har fortalt deg. Rådfør deg med lege eller apotek hvis du er usikker.

Den vanlige dosen av Prasugrel Viatris er 10 mg daglig. Behandlingen din vil starte med en enkelt dose på 60 mg. Dosen er på 5 mg Prasugrel Viatris daglig dersom du veier mindre enn 60 kg eller er over 75 år. Legen din vil også be deg om å ta acetylsalisylsyre – hun/han vil si nøyaktig hvilken dose du skal ta (vanligvis mellom 75 mg og 325 mg daglig).

Du kan ta Prasugrel Viatris med eller uten mat. Ta dosen din til omtrent samme tid hver dag. Ikke knus eller del tabletten.

Det er viktig at du informerer lege, tannlege og apotek om at du bruker Prasugrel Viatris.

Dersom du tar for mye av Prasugrel Viatris

Kontakt lege eller sykehus umiddelbart, fordi du kan være i fare for overdreven blødning. Du bør vise legen pakningen med Prasugrel Viatris.

Dersom du har glemt å ta Prasugrel Viatris

Dersom du går glipp av den daglige dosen til fast tid skal du ta Prasugrel Viatris når du kommer på det. Dersom du glemmer dosen en hel dag skal du fortsette å ta Prasugrel Viatris til vanlig tid neste dag. Du skal ikke ta dobbel dose som erstatning for en glemt dose.

Hvis du slutter å ta Prasugrel Viatris

Ikke slutt å ta Prasugrel Viatris uten å rådføre deg med legen din. Dersom du slutter å ta Prasugrel Viatris for tidlig kan risiko for hjerteinfarkt øke.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

# 4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

Kontakt lege umiddelbart dersom du merker noe av det følgende:

* plutselig følelsesløshet eller svakhet i armer, bein eller ansikt, særlig hvis det bare er på den ene siden av kroppen
* plutselig forvirring, vansker med å snakke med eller forstå andre
* plutselige vansker med å gå, eller tap av balanse eller koordinasjon
* plutselig svimmelhet, eller plutselig alvorlig hodepine uten kjent årsak

Alt ovenfor kan være tegn på slag. Hos pasienter som aldri har hatt slag eller transient iskemisk anfall (TIA) er slag en mindre vanlig bivirkning av Prasugrel Viatris.

Ta også kontakt med lege umiddelbart dersom du merker noe av det følgende:

* feber og blåmerker som kan ses under huden som røde nålespissaktige prikker, med eller uten uforklarlig ekstrem tretthet, forvirring, gulfarging av huden eller øynene (gulsott). (se avsnitt 2. ”Hva du må vite før du bruker Prasugrel Viatris”)
* utslett, kløe, hevelse i ansiktet, hovne lepper/tunge eller kortpustethet. Dette kan være tegn på en alvorlig allergisk reaksjon (se avsnitt 2. ”Hva du må vite før du tar Prasugrel Viatris”)

Informer legen din straks dersom du merker noe av det følgende:

* blod i urinen din
* blødning fra endetarmen din, blod i avføringen din eller sort avføring
* ukontrollerbar blødning, for eksempel fra et kutt

Alt ovenfor kan være tegn på blødning, den vanligste bivirkningen av Prasugrel Viatris. Alvorlig blødning kan være livstruende, selv om det er uvanlig.

Vanlige bivirkninger (kan forekomme hos inntil 1 av 10 brukere)

* blødning i mage eller tarm
* blødning etter nålestikk
* neseblødning
* hudutslett
* små røde blåmerker i huden (ekkymose)
* blod i urinen
* hematom (blødning, som forårsaker opphovning, under huden på injeksjonsstedet eller i en muskel)
* lavt hemoglobin eller antall røde blodceller (anemi)
* blåmerker

Mindre vanlige bivirkninger (kan forekomme hos inntil 1 av 100 brukere)

* allergisk reaksjon (utslett, kløe, hovne lepper/tunge eller kortpustethet)
* spontanblødning fra øyne, endetarm, tannkjøtt eller i buken rundt indre organer
* blødning etter operasjon
* hoste opp blod
* blod i avføringen

Sjeldne bivirkninger (kan forekomme hos inntil 1 av 1000 brukere)

* lave blodplaterverdier
* subkutant hematom (blødning under huden som forårsaker opphovning)

Melding av bivirkninger

Kontakt lege eller apotek dersomdu opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget.  Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

# 5. Hvordan du oppbevarer Prasugrel Viatris

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på flasken og esken etter EXP/. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Prasugrel Viatris 5 mg: Oppbevares ved høyst 30 °C. Oppbevares i originalpakningen for å beskytte mot fuktighet.

Prasugrel Viatris 10 mg: Oppbevares ved høyst 25 °C. Oppbevares i originalpakningen for å beskytte mot fuktighet.

*Kun blisterpakninger:* Oppbevares ved høyst 30°C. Oppbevares i originalpakningen for å beskytte mot fuktighet.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

# 6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av Prasugrel Viatris

* Virkestoff er prasugrel.

Prasugrel Viatris 5 mg: Hver filmdrasjerte tablett inneholder prasugrelbesilat tilsvarende 5 mg prasugrel.

Prasugrel Viatris 10 mg: Hver filmdrasjerte tablett inneholder prasugrelbesilat tilsvarende 10 mg prasugrel.

* Andre innholdsstoffer er:

Prasugrel Viatris 5 mg: mikrokrystallinsk cellulose, mannitol, kyrsspovidon, kolloidal vannfri silika, magnesiumstearat, polyvinylalkohol, talkum, titandioksid (E171), glyserolmonokaprylkaprat, natriumlaurylsulfat, gult jernoksid (E172). Se avsnitt 2 ”Prasugrel Viatris 5 mg inneholder natrium”.

Prasugrel Viatris 10 mg: mikrokrystallinsk cellulose, mannitol, kyrsspovidon, kolloidal vannfri silika, magnesiumstearat, polyvinylalkohol, talkum, titandioksid (E171), glyserolmonokaprylkaprat, natriumlaurylsulfat, gult jernoksid (E172), paraoransje (E110), rødt jernoksid (E172). Se avsnitt 2 ”Prasugrel Viatris 10 mg inneholder paraoransje og natrium”

Hvordan Prasugrel Viatris ser ut og innholdet i pakningen

Prasugrel Viatris 10 mg filmdrasjerte tabletter er beige, filmdrasjerte, kapselformede, bikonvekse tabletter med dimensjonene 11,15 mm × 5,15 mm, preget med ”PH4” på den ene siden av tabletten og ”M” på den andre siden.

Dette legemidlet er tilgjengelig i plastflasker med et tørkemiddel og 28 eller 30 filmdrasjerte tabletter og i blisterpakninger med 28, 30, 84, 90, 98 og i perforerte blisterpakninger med 30 x 1 og 90 x 1 filmdrasjerte tabletter.

Prasugrel Viatris 5 mg filmdrasjerte tabletter er gule, filmdrasjerte, kapselformede, bikonvekse tabletter med dimensjonene 8,15 mm × 4,15 mm, preget med ”PH3” på den ene siden av tabletten og ”M” på den andre siden.

Dette legemidlet er tilgjengelig i plastflasker med et tørkemiddel og 28 eller 30 filmdrasjerte tabletter og i blisterpakninger med 28, 30, 84 og 98 filmdrasjerte tabletter.

**Ikke spis eller fjern tørkemidlet** i flasken.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Viatris Limited,

Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irland

Tilvirker

Mylan Hungary Kft

Mylan utca 1, Komárom, 2900, Ungarn

For ytterligere informasjon om dette legemidlet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaveren av markedsføringstillatelsen.

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**ViatrisTél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00 | **Lietuva**Viatris UABTel: +370 5 205 1288 |
| **България**Майлан ЕООДТел: +359 2 44 55 400 | **Luxembourg/Luxemburg**ViatrisTél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00(Belgique/Belgien/Belgia) |
| **Česká republika**Viatris CZ s.r.o.Tel: 420 5 205 400 | **Magyarország**Viatris Healthcare Kft.Tel.: + 36 1 465 2100 |
| **Danmark**Viatris ApSTlf: +45 28 11 69 32 | **Malta**V.J. Salomone Pharma LtdTel: + 356 21 22 01 74 |
| **Deutschland**Viatris Healthcare GmbHTel: +49 800 0700 800 | **Nederland**Mylan BVTel: +31 (0)20 426 3300 |
| **Eesti**Viatris OÜTel: + 372 6363 052 | **Norge**Viatris ASTlf.: + 47 66 75 33 00 |
| **Ελλάδα**Viatris Hellas LtdΤηλ: +30 2100 100 002 | **Österreich**Viatris AustriaTel: +43 1 86390 |
| **España**Viatris Pharmaceuticals, S.L.Tel: + 34 900 102 712 | **Polska**Viatris Healthcare Sp. z.o.o.Tel.: + 48 22 546 64 00 |
| **France**Viatris SantéTél. : +33 4 37 25 75 00 | **Portugal**Mylan, Lda.Tel: + 351 21 412 72 00 |
| **Hrvatska (Kroatia)**Viatris Hrvatska d.o.o.Tel: +385 1 23 50 599 | **România** BGP Products SRLTel: +40 372 579 000 |
| **Ireland**Viatris LimitedTel: +353 1 8711600 | **Slovenija (Slovenia)**Viatrisylan Healthcare d.o.o.Tel: + 386 1 23 63 180  |
| **Ísland**Icepharma hf.Sími: +354 540 8000 | **Slovenská republika (Slovakia)**Viatris Slovakia s.r.o.Tel: +421 2 32 199 100 |
| **Italia**Viatris Italia S.r.l.Tel: + 39 02 612 46921 | **Suomi/Finland**Viatris OyPuh/Tel: + 358 20 720 9555 |
| **Κύπρος**CPO Pharmaceuticals Limited Τηλ: +357 22863100 | **Sverige**Viatris ABTel: + 46 (0)8 630 19 00 |
| **Latvija (Latvia)**Viatris SIA Tel: +371 676 055 80 |  |

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert**

Andre informasjonskilder

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency): <https://www.ema.europa.eu>.