



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/302573/2023

EMADOC-1829012207-50376

Aquipta (*atogepant*)

Prezentare generală în limbaj simplu a Aquipta și motivele autorizării medicamentului în UE

Ce este Aquipta și pentru ce se utilizează?

Aquipta este un medicament utilizat la adulți pentru tratarea migrenei, cu sau fără aură (experiență vizuală sau altă experiență senzorială neobișnuită). E utilizat și pentru prevenirea migrenelor la adulți care au migrenă cel puțin 4 zile pe lună.

Aquipta conține substanța activă atogepant.

Cum se utilizează Aquipta?

Aquipta se poate obține numai pe bază de prescripție medicală. Este disponibil sub formă de comprimate cu administrare orală o dată pe zi pentru prevenirea migrenei sau la nevoie pentru tratarea migrenei.

Persoanele care utilizează Aquipta pentru prevenirea migrenei nu trebuie să ia medicamentul pentru tratarea migrenei, deoarece au luat deja doza maximă recomandată pe zi.

Pentru informații suplimentare cu privire la utilizarea Aquipta, citiți prospectul sau adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Cum acționează Aquipta?

Modul exact în care acționează Aquipta nu este pe deplin înțeles. Substanța activă din Aquipta, atogepantul, se leagă de receptorii (țintele) proteinelor numite CGRP și amilină-1. Aceste proteine sunt implicate în apariția migrenei. Legându-se de receptori, medicamentul împiedică CGRP și amilina-1 să se lege de ei și ajută la tratarea și prevenirea migrenei.

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

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

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

An agency of the European Union



© European Medicines Agency, 2026. Reproduction is authorised provided the source is acknowledged.

Ce beneficii a prezentat Aquipta pe parcursul studiilor?

Două studii principale au arătat că Aquipta reduce numărul de zile cu migrene la pacienți.

Într-un studiu care a cuprins 882 de pacienți cu cel puțin 4 migrene pe lună, tratamentul cu Aquipta timp de 12 săptămâni a redus numărul de zile cu migrenă de la aproximativ 8 pe lună la aproximativ 3-4 pe lună, față de aproximativ 5 pe lună în cazul pacienților care au luat placebo (un preparat inactiv).

În alt studiu, care a cuprins 760 de pacienți cu cel puțin 15 zile cu dureri de cap pe lună, din care 8 cu migrenă, tratamentul cu Aquipta timp de 12 săptămâni a redus zilele de migrenă de la aproximativ 19 pe lună la aproximativ 12 pe lună, față de 14 pe lună la pacienții care au luat placebo.

Un alt studiu care a cuprins 1 328 de adulți cu antecedente de migrenă, a arătat că Aquipta este eficientă în tratarea migrenelor acute (cu debut brusc). Studiul a evaluat numărul persoanelor fără dureri la 2 ore după ce au luat fie Aquipta, fie placebo pentru a trata primul atac de migrenă. Lipsa durerii în cazul migrenelor a fost definită ca reducerea severității durerilor de cap de la dureri moderate sau severe la nicio durere. Din persoanele care au luat Aquipta, aproximativ 24 % (146 din 602) nu au mai avut dureri la 2 ore după administrarea medicamentului, comparativ cu aproximativ 13 % (80 din 612) din cei care au luat placebo.

Studiile efectuate cu Aquipta sunt descrise mai detaliat în rapoartele de evaluare a medicamentului.

Care sunt reacțiile adverse și restricțiile asociate cu Aquipta?

Pentru lista completă a reacțiilor adverse și a restricțiilor asociate cu Aquipta, citiți prospectul.

Cele mai frecvente reacții adverse asociate cu Aquipta când este utilizat pentru prevenirea migrenei (care pot afecta cel mult 1 persoană din 10) sunt greață, constipație, oboseală, somnolență, scăderea poftelor de mâncare și scădere în greutate. Când se utilizează pentru tratarea migrenei, cea mai frecventă reacție adversă asociată cu Aquipta (care poate afecta cel mult 1 persoană din 10) este greața.

De ce a fost autorizat Aquipta în UE?

Aquipta poate reduce numărul de zile de migrenă și este eficientă în tratamentul crizelor acute de migrenă. Majoritatea reacțiilor adverse sunt ușoare sau moderate. Prin urmare, Agenția Europeană pentru Medicamente a hotărât că beneficiile Aquipta sunt mai mari decât riscurile asociate și acest medicament poate fi autorizat pentru utilizare în UE.

Ce măsuri se iau pentru utilizarea sigură și eficientă a Aquipta?

În Rezumatul caracteristicilor produsului și în prospect au fost incluse recomandări și măsuri de precauție pentru utilizarea sigură și eficientă a Aquipta, care trebuie respectate de personalul medical și de pacienți.

Ca pentru toate medicamentele, datele cu privire la utilizarea Aquipta sunt monitorizate continuu. Reacțiile adverse suspectate raportate pentru Aquipta sunt evaluate cu atenție și sunt luate toate măsurile necesare pentru protecția pacienților.

Alte informații despre Aquipta

Aquipta a primit autorizație de punere pe piață valabilă pe întreg teritoriul UE, la 11 august 2023.

Mai multe informații despre Aquipta, inclusiv prospectul și raportul de evaluare, se pot găsi pe site-ul agenției: ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/aquipta.

Pentru informații despre disponibilitatea acestui medicament în țara dumneavoastră, contactați [autoritatea națională competentă](#).

Această prezentare generală a fost actualizată ultima dată în 05-2026.