

EMA/223156/2012
EMEA/H/C/000169

Rezumat EPAR destinat publicului

Exelon rivastigmină

Prezentul document este un rezumat al Raportului public european de evaluare (EPAR) pentru Exelon. Documentul explică modul în care Comitetul pentru medicamente de uz uman (CHMP) a evaluat medicamentul, pentru a emite avizul în favoarea acordării autorizației de introducere pe piață și recomandările privind condițiile de utilizare pentru Exelon.

Ce este Exelon?

Exelon este un medicament care conține substanța activă rivastigmină. Este disponibil sub formă de capsule (1,5 mg, 3 mg, 4,5 mg și 6 mg), soluție orală (2 mg/ml) și plasturi transdermici, care elibereză 4,6 mg, 9,5 mg sau 13,3 mg rivastigmină prin piele într-un interval de 24 de ore.

Pentru ce se utilizează Exelon?

Exelon se utilizează pentru tratarea pacienților cu forme ușoare până la moderat severe ale demenței Alzheimer, o boală progresivă a creierului care afectează treptat memoria, capacitatea intelectuală și comportamentul.

Capsulele și soluția orală pot fi utilizate și pentru tratarea formelor ușoare până la moderat severe de demență la pacienții cu boala Parkinson.

Medicamentul se poate obține numai pe bază de rețetă.

Cum se utilizează Exelon?

Tratamentul cu Exelon trebuie inițiat și supravegheat de un medic cu experiență în diagnosticarea și tratarea bolii Alzheimer sau a demenței la pacienții cu boala Parkinson. Tratamentul trebuie început doar dacă există un îngrijitor care va administra cu regularitate medicamentul și va urmări utilizarea Exelon de către pacient. Tratamentul trebuie continuat atât timp cât medicamentul prezintă un



beneficiu terapeutic, dar doza poate fi redusă sau tratamentul poate fi întrerupt dacă pacientul prezintă efecte secundare.

Exelon capsule sau soluție orală trebuie administrat de două ori pe zi, împreună cu micul dejun și cu cina. Capsulele trebuie înghiște întregi. Doza inițială este de 1,5 mg de două ori pe zi. În cazul pacienților care tolerează doza, ea poate fi mărită cu câte 1,5 mg nu mai des de o dată la două săptămâni, până se ajunge la o doză obișnuită de 3 mg până la 6 mg de două ori pe zi. Pentru obținerea beneficiului terapeutic maxim, trebuie administrată cea mai mare doză tolerată, care nu trebuie să depășească însă 6 mg de două ori pe zi.

Dacă se utilizează plasturii transdermici, prima dată trebuie aplicat plăsturele care eliberează 4,6 mg în 24 de ore, iar dacă această doză mai mică este bine tolerată, după cel puțin patru săptămâni se mărește doza la 9,5 mg/24 de ore. Doza de 9,5 mg/24 de ore trebuie utilizată atât timp cât pacientul prezintă beneficii terapeutice. După șase luni de tratament cu doza de 9,5 mg/24 de ore, medicul poate mări doza la 13,3 mg/24 de ore dacă starea de sănătate a pacientului se înrăutățește. Plasturii se aplică pe pielea curată, uscată, fără păr și intactă de pe spate, braț sau piept și se înlocuiesc o dată la 24 de ore. Plasturii nu trebuie aplicati pe pielea iritată sau înroșită, pe coapsă sau pe abdomen (burtă), sau în alte locuri unde se freacă de îmbrăcămîntea strâmtă. Plasturii pot fi purtați în timpul îmbăierii și pe vreme cu temperaturi foarte ridicate. Aceștia nu trebuie tăiați în bucăți mai mici. Se poate trece de la administrarea capsulelor sau soluției orale la aplicarea plasturilor. Pentru informații detaliate, consultați Rezumatul caracteristicilor produsului (care face parte, de asemenea, din EPAR).

Cum acționează Exelon?

Substanța activă din Exelon, rivastigmina, este un medicament împotriva demenței. La pacienții cu demență Alzheimer sau demență asociată bolii Parkinson, anumite celule nervoase din creier sunt distruse, ceea ce determină valori scăzute ale neurotransmițorului acetilcolină (o substanță care permite comunicarea între celulele nervoase). Rivastigmina acționează prin blocarea enzimelor care descompun acetilcolina: acetilcolinesteraza și butirilcolinesteraza. Prin blocarea acestor enzime, Exelon permite creșterea nivelului de acetilcolină în creier, ajutând astfel la reducerea simptomelor demenței Alzheimer și demenței asociate bolii Parkinson.

Cum a fost studiat Exelon?

Exelon a fost studiat în cazul formelor ușoare până la moderat severe ale bolii Alzheimer. Capsulele au fost studiate la 2 126 de pacienți în trei studii principale, în timp ce plasturii transdermici au fost studiați în cadrul unui studiu principal care a cuprins 1 195 de pacienți. Exelon capsule a fost, de asemenea, studiat la 541 de pacienți cu demență asociată bolii Parkinson. Toate studiile au avut o durată de șase luni și au comparat efectele Exelon cu cele ale placebo (un preparat inactiv). Principalul indicator al eficacității a fost modificarea simptomelor în două domenii principale: cognitiv (capacitatea de gândire, învățare și memorare) și global (o asociere de mai multe domenii inclusiv funcționarea generală, simptomele cognitive, comportamentul și capacitatea de desfășurare a activităților zilnice).

Pentru a demonstra că Exelon capsule și soluție orală au produs concentrații similare ale substanței active în sânge a fost utilizat un studiu suplimentar care a cuprins 27 de pacienți.

Ce beneficii a prezentat Exelon pe parcursul studiilor?

Exelon a fost mai eficace decât placebo în ceea ce privește controlul simptomelor. În cadrul celor trei studii cu Exelon capsule la pacienți cu demență Alzheimer, pacienții cărora li se administrau doze de 6 mg și 9 mg Exelon pe zi au prezentat o creștere medie a simptomelor cognitive de 0,2 puncte raportată la o valoare de referință de 22,9 puncte la începutul studiului, unde un scor mai mic indică o

performanță mai mare. Acest rezultat a fost comparat cu o creștere de 2,6 puncte, de la valoarea de 22,5 puncte, în cazul pacienților cărora li s-a administrat placebo. În ceea ce privește scorul global, pacienții cărora li s-a administrat Exelon capsule au prezentat o creștere a simptomelor de 4,1 puncte, comparativ cu o creștere cu 4,4 puncte în cazul pacienților cărora li s-a administrat placebo. Exelon plasturi transdermici s-a dovedit, de asemenea, mai eficace decât placebo în ceea ce privește oprirea agravării demenței.

Pacienții cu demență asociată bolii Parkinson cărora li s-a administrat Exelon capsule au prezentat o ameliorare a simptomelor cognitive de 2,1 puncte, în comparație cu o agravare de 0,7 puncte la pacienții cărora li s-a administrat placebo, raportat la o valoare de referință de aproximativ 24 de puncte. De asemenea, scorul global al simptomelor s-a îmbunătățit mai mult la pacienții cărora li s-a administrat Exelon.

Care sunt riscurile asociate cu Exelon?

Tipurile de efecte secundare asociate cu Exelon depind de tipul de demență tratat și de forma sub care este utilizat medicamentul: capsule, soluție orală sau plasturi transdermici. În general, cele mai frecvente efecte secundare (observate la mai mult de 1 pacient din 10) sunt greață și vărsături, în special în faza de creștere a dozei de Exelon. Pentru plasturii transdermici, cele mai frecvente efecte secundare sunt reacțiile la locul de aplicare. Pentru lista completă a efectelor secundare raportate asociate cu Exelon, consultați prospectul.

Exelon este contraindicat la persoanele care sunt hipersensibile (alergice) la rivastigmină, la alți derivați carbamați sau la oricare dintre celelalte ingrediente. De asemenea, Exelon este contraindicat la pacienții suspectați că ar fi avut în trecut o reacție alergică severă numită „dermatită alergică de contact” în cazul utilizării Exelon plasture transdermic.

De ce a fost aprobat Exelon?

CHMP a concluzionat că Exelon are o eficacitate modestă în tratarea simptomelor asociate demenței Alzheimer, care pentru anumiți pacienți reprezintă totuși un beneficiu terapeutic important. Inițial, comitetul a concluzionat că pentru tratarea demenței asociate cu boala Parkinson beneficiile Exelon nu sunt mai mari decât riscurile asociate. Cu toate acestea, după o reexaminare a avizului său, comitetul a concluzionat că eficacitatea modestă a medicamentului ar putea constitui totuși un beneficiu terapeutic în cazul unora dintre acești pacienți. Prin urmare, CHMP a hotărât că beneficiile Exelon sunt mai mari decât riscurile asociate și a recomandat acordarea autorizației de introducere pe piață pentru acest produs.

Ce măsuri se iau pentru ca Exelon să fie utilizat în condiții de siguranță?

Compania care produce Exelon trebuie să se asigure că toți medicii care intenționează să prescrie Exelon plasture transdermic de 13,3 mg/24 de ore primesc un pachet informativ care conține instrucțiuni pentru pacienți și îngrijitori despre modul de utilizare a plasturelui în condiții de siguranță, precum și un card special pentru pacienți și îngrijitori care conține informații despre modul de utilizare a plasturelui și pe care pot să noteze momentul aplicării și îndepărțării plasturilor.

Alte informații despre Exelon

Comisia Europeană a acordat o autorizație de introducere pe piață pentru Exelon, valabilă pe întreg teritoriul Uniunii Europene, la 12 mai 1998.

EPAR-ul complet pentru Exelon este disponibil pe site-ul agenției: [ema.europa.eu/Find medicine/Human medicines/European Public Assessment Reports](http://ema.europa.eu/Find_medicine/Human_medicines/European_Public_Assessment_Reports). Pentru mai multe informații referitoare la tratamentul cu Exelon, citiți prospectul (care face parte, de asemenea, din EPAR) sau adresați-vă medicului sau farmacistului.

Prezentul rezumat a fost actualizat ultima dată în 12-2012.