

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Olumiant 1 mg comprimate filmate
Olumiant 2 mg comprimate filmate
Olumiant 4 mg comprimate filmate

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Olumiant 1 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat conține baricitinib 1 mg.

Olumiant 2 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat conține baricitinib 2 mg.

Olumiant 4 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat conține baricitinib 4 mg.

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat filmat (comprimat)

Olumiant 1 mg comprimate filmate

Comprimate rotunde de culoare roz pal, cu dimensiunea de 6,75 mm, marcate cu „Lilly” pe o parte și „1” pe cealaltă parte.

Olumiant 2 mg comprimate filmate

Comprimate ovale de culoare roz deschis, cu dimensiunea 9 x 7,5 mm, marcate cu „Lilly” pe o parte și cu „2” pe cealaltă parte.

Olumiant 4 mg comprimate filmate

Comprimate rotunde de culoare roz mediu, dimensiune de 8,5 mm, marcate cu „Lilly” pe o parte și cu „4” pe cealaltă parte.

Comprimatele au o zonă adâncită pe fiecare parte.

4. DATE CLINICE

4.1 Indicații terapeutice

Poliartrită reumatoidă

Baricitinib este indicat în tratamentul poliartritei reumatoide active moderată până la severă la pacienți adulți care nu au răspuns adecvat sau care au intoleranță la unul sau mai multe medicamente anti-reumatice modificatoare de boală (DMARDs). Baricitinib poate fi administrat ca monoterapie sau în asociere cu metotrexat (vezi pct. 4.4, 4.5 și 5.1 pentru datele disponibile privind diferitele combinații).

Dermatită atopică

Baricitinib este indicat în tratamentul dermatitei atopice moderate până la severe la pacienții adulți, copii și adolescenți cu vârsta de 2 ani și peste care sunt candidați pentru terapie sistemică.

Alopecia areata

Baricitinib este indicat pentru tratamentul alopeciei areata severe la pacienții adulți (vezi pct. 5.1).

Artrita idiopatică juvenilă

Baricitinib este indicat pentru tratamentul artritei idiopatice juvenile active la pacienții cu vârsta de 2 ani și peste care au avut un răspuns inadecvat sau intoleranță la unul sau mai multe DMARD convenționale sintetice sau biologice anterioare:

- Artrita idiopatică juvenilă poliarticulară (poliartrită cu factor reumatoid pozitiv [RF+] sau negativ [RF-] și oligoartrită extinsă),
- Artrita asociată entezitei și
- Artrita psoriazică juvenilă.

Baricitinib poate fi utilizat în monoterapie sau în asociere cu metotrexat.

4.2 Doze și mod de administrare

Tratamentul trebuie prescris de medici cu experiență în diagnosticarea și tratarea afecțiunilor pentru care acest medicament este indicat.

Doze

Poliartrita reumatoidă

Doza recomandată de baricitinib este de 4 mg o dată pe zi. O doză de 2 mg o dată pe zi este recomandată pentru pacienții cu risc mai mare de tromboembolism venos (TEV), evenimente adverse cardiovasculare majore (MACE) și malignitate, pentru pacienții cu vârste de ≥ 65 ani și pentru pacienții cu un istoric de infecții cronice sau recurente (vezi pct. 4.4). O doză de 4 mg o dată pe zi poate fi luată în considerare pentru pacienții care nu au obținut un control adecvat al activității bolii cu doza de 2 mg o dată pe zi. O doză de 2 mg o dată pe zi trebuie să fie luată în calcul pentru pacienții care au obținut un control susținut al activității bolii prin administrarea unei doze de 4 mg o dată pe zi și care sunt eligibili pentru reducerea dozei (vezi pct. 5.1).

Dermatită atopică

Adulți

Doza recomandată de baricitinib este de 4 mg o dată pe zi. O doză de 2 mg o dată pe zi este recomandată pentru pacienții cu risc mai mare de tromboembolism venos (TEV), evenimente adverse cardiovasculare majore (MACE) și malignitate, pentru pacienții cu vârste de ≥ 65 ani și pentru pacienții cu un istoric de infecții cronice sau recurente (vezi pct.4.4). O doză de 4 mg o dată pe zi poate fi luată în considerare pentru pacienții care nu au obținut un control adecvat al activității bolii cu doza de 2 mg o dată pe zi. O doză de 2 mg o dată pe zi trebuie să fie luată în calcul pentru pacienții care au obținut un control susținut al activității bolii prin administrarea unei doze de 4 mg o dată pe zi și care sunt eligibili pentru reducerea dozei (vezi pct. 5.1).

Baricitinib poate fi utilizat cu sau fără corticosteroizi topici. Eficacitatea baricitinib poate fi amplificată prin administrarea în asociere cu corticosteroizi topici (vezi pct. 5.1). Inhibitorii de calcineurină topici pot fi utilizați, dar se recomandă aplicarea acestora doar în zonele sensibile cum sunt fața, gâtul, zonele intertriginoase și genitale.

În cazul pacienților la care nu se observă niciun beneficiu terapeutic după 8 săptămâni de tratament trebuie luată în considerare întreruperea tratamentului.

Copii și adolescenți (cu vârsta de 2 ani și peste)

Doza recomandată de baricitinib este de 4 mg o dată pe zi pentru pacienții cu greutatea de 30 kg sau mai mult. Pentru pacienții cu greutatea cuprinsă între 10 kg și mai puțin de 30 kg, doza recomandată este de 2 mg o dată pe zi. O reducere la jumătate a dozei trebuie luată în considerare pentru pacienții care au obținut un control susținut al activității bolii cu doza recomandată și sunt eligibili pentru reducerea dozei.

Baricitinib poate fi utilizat cu sau fără corticosteroizi topici. Pot fi utilizați inhibitori topici ai calcineurinei, dar ar trebui rezervați numai zonelor sensibile, cum ar fi fața, gâtul, zonele intertriginose și genitale.

Trebuie luată în considerare întreruperea tratamentului la pacienții care nu prezintă nicio dovadă de beneficiu terapeutic după 8 săptămâni de tratament.

Alopecia areata

Doza recomandată de baricitinib este de 4 mg o dată pe zi. O doză de 2 mg o dată pe zi este recomandată pentru pacienții cu risc mai mare de tromboembolism venos (TEV), evenimente adverse cardiovasculare majore (MACE) și malignitate, pentru pacienții cu vârste de ≥ 65 ani și pentru pacienții cu antecedente de infecții cronice sau recurente (vezi pct.4.4). O doză de 4 mg o dată pe zi poate fi luată în considerare pentru pacienții care nu au obținut un control adecvat al activității bolii cu doza de 2 mg o dată pe zi. O doză de 2 mg o dată pe zi trebuie avută în vedere pentru pacienții care au obținut un control susținut al bolii prin administrarea unei doze de 4 mg o dată pe zi și care sunt eligibili pentru reducerea dozei (vezi pct. 5.1).

Odată ce s-a obținut un răspuns stabil, se recomandă continuarea tratamentului timp de cel puțin câteva luni, pentru a evita recăderea. Raportul risc-beneficiu al tratamentului trebuie reevaluat la intervale regulate, pentru fiecare pacient în parte.

În cazul pacienților la care nu se observă niciun beneficiu terapeutic după 36 săptămâni de tratament trebuie luată în considerare întreruperea tratamentului.

Artrita idiopatică juvenilă (copii cu vârsta cuprinsă între 2 și sub 18 ani)

Doza recomandată de baricitinib este de 4 mg o dată pe zi pentru pacienții cu greutatea de 30 kg sau mai mult. Pentru pacienții cu greutatea cuprinsă între 10 kg și mai puțin de 30 kg, doza recomandată este de 2 mg o dată pe zi.

Trebuie luată în considerare întreruperea tratamentului la pacienții care nu prezintă niciun beneficiu terapeutic după 12 săptămâni de tratament.

Inițierea tratamentului

Tratamentul nu ar trebui prescris pacienților cu un număr absolut de limfocite (ALC) mai mic de $0,5 \times 10^9$ celule/l, număr absolut de neutrofile (ANC) mai mic de 1×10^9 celule/l, sau care au o valoare a hemoglobinei mai mică de 8 g/dl. Tratamentul poate fi inițiat odată ce aceste valori se îmbunătățesc, depășind valorile-limită specificate anterior (vezi. pct. 4.4).

Reducerea dozei

La pacienții care iau inhibitori puternici ai transportorului de anioni organici 3 (OAT3), cum ar fi probenecid sau cu clearance-ul creatininei între 30 și 60 ml/minut, doza recomandată trebuie redusă la jumătate pentru copii și adolescenți, iar doza recomandată este de 2 mg pentru pacienții adulți (vezi pct. 4.5).

Populații speciale

Insuficiența renală

Doza recomandată este de 2 mg odată pe zi pentru pacienții adulți cu clearance-ul creatininei între 30 și 60 ml/minut. La copii și adolescenți cu clearance-ul creatininei între 30 și 60 ml/min, doza recomandată de baricitinib trebuie redusă la jumătate. Baricitinib nu este recomandat în cazul pacienților cu clearance-ul creatininei < 30 ml/minut (vezi pct. 5.2).

Insuficiența hepatică

Nu este necesară ajustarea dozei în cazul pacienților cu insuficiență hepatică ușoară sau moderată. Baricitinib nu este recomandat în cazul pacienților cu insuficiență hepatică severă (vezi pct. 5.2).

Vârstnici

Experiența clinică în cazul pacienților cu vârsta ≥ 75 ani este foarte limitată.

Copii și adolescenți (cu vârsta sub 2 ani)

Siguranța și eficacitatea baricitinib administrat copiilor cu vârsta sub 2 ani nu au fost încă stabilite. Nu există date disponibile. Consultați pct. 4.2 de mai sus pentru informații privind dozele la copii cu vârsta de 2 ani și peste.

Siguranța și eficacitatea baricitinib la copiii cu vârsta sub 18 ani cu alopecia areata nu au fost încă stabilite. Nu sunt disponibile date.

Modul de administrare

Administrare orală.

Baricitinib se administrează o dată pe zi, înainte sau după masă, oricând în timpul zilei.

Administrare alternativă pentru copiii

Pentru pacienții copii și adolescenți care nu pot înghiți comprimate întregi, se poate lua în considerare dispersarea comprimatelor în apă. Pentru a dispersa comprimatul trebuie folosită doar apă. Trebuie dispersat doar numărul de comprimate necesar pentru doza prescrisă.

Dacă din orice motiv nu se administrează întreaga suspensie, nu dispersați și administrați un alt comprimat, ci așteptați până la următoarea doză programată.

Pentru instrucțiuni privind dispersarea medicamentului înainte de administrare, vezi pct. 6.6.

4.3 Contraindicații

Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienții enumerați la punctul 6.1.

Sarcină (vezi pct 4.6).

4.4 Atenționări și precauții speciale privind utilizarea

Baricitinib trebuie utilizat numai dacă nu sunt disponibile alternative de tratament adecvate la pacienți:

- cu vârsta de 65 de ani și peste;
- pacienți cu antecedente de boală cardiovasculară aterosclerotică sau alți factori de risc cardiovascular (cum ar fi fumătorii actuali sau cu un istoric îndelungat de fumători);
- pacienți cu factori de risc pentru afecțiuni maligne (de exemplu, afecțiuni maligne actuale sau antecedente de afecțiuni maligne)

Utilizarea inhibitorilor JAK la pacienții cu vârsta de 65 de ani și peste

Având în vedere riscul crescut de MACE, afecțiuni maligne, infecții grave și mortalitate de orice cauză la pacienții cu vârsta de 65 de ani și peste, așa cum s-a observat într-un studiu amplu, randomizat, efectuat cu tofacitinib (un alt inhibitor JAK), baricitinib trebuie utilizat la acești pacienți numai dacă nu sunt disponibile alternative adecvate de tratament.

Infecții

Au fost raportate infecții grave și uneori letale la pacienții cărora li se administrează alți inhibitori JAK.

În comparație cu tratamentul placebo, baricitinibul este asociat unei rate crescute de infecții, cum ar fi infecțiile ale tractului respirator superior (vezi pct. 4.8). În studiile clinice asupra poliartritei reumatoide, asocierea cu metotrexat a rezultat într-o creștere a frecvenței infecțiilor în comparație cu monoterapia cu baricitinib.

Riscurile și beneficiile tratamentului trebuie luate atent în considerare înainte de inițierea terapiei cu baricitinib la pacienții cu infecții active, cronice sau recurente (vezi pct. 4.2). Dacă apare o infecție, pacientul trebuie monitorizat atent, iar terapia trebuie întreruptă temporar în cazul în care pacientul nu răspunde la tratamentul standard. Tratamentul poate fi reluat doar după ce infecția este vindecată.

Deoarece vârstnicii și pacienții cu diabet prezintă, în general, o incidență mai mare a infecțiilor, trebuie luate măsuri de precauție la tratarea pacienților vârstnici și a celor cu diabet. La pacienții cu vârsta de 65 de ani și peste, baricitinib trebuie utilizat numai dacă nu sunt disponibile alternative de tratament adecvate.

Tuberculoza

Pacienții trebuie testați pentru tuberculoză (TB) înainte de începerea tratamentului. Baricitinib este contraindicat pacienților cu TB activă. Trebuie luată în considerare terapia anti-TB înainte de inițierea tratamentului în cazul pacienților cu TB latentă netratată anterior.

Anomalii hematologice

Numărul absolut al neutrofilelor (ANC) < 1×10^9 celule/l, numărul absolut al limfocitelor (ALC) < $0,5 \times 10^9$ celule/l și hemoglobina < 8 g/dl au fost raportate în studiile clinice.

Tratamentul nu trebuie inițiat sau ar trebui întrerupt temporar în cazul pacienților cu ANC < 1×10^9 celule/l, ALC < $0,5 \times 10^9$ celule/l sau hemoglobina < 8 g/dl observate în timpul managementului de rutină al pacienților (vezi pct. 4.2).

Riscul de limfocitoză este sporit în cazul pacienților vârstnici care suferă de poliartrită reumatoidă. Au fost raportate cazuri rare de tulburări limfoproliferative.

Reactivarea virală

Reactivarea virală, inclusiv cazurile de reactivare a virusului herpes (de exemplu, herpes zoster, herpes simplex), a fost raportată în studiile clinice (vezi pct. 4.8). În studiile clinice asupra poliartritei reumatoide, virusul herpes zoster a fost raportat mai frecvent în rândul pacienților ≥ 65 ani care au fost tratați anterior cu medicamente DMARD biologice și convenționale sintetice. Dacă pacientul dezvoltă o infecție cu virusul herpes zoster, tratamentul trebuie întrerupt temporar până la rezolvarea episodului.

Testarea pentru hepatita virală trebuie realizată în conformitate cu ghidurile clinice, înainte de inițierea terapiei cu baricitinib. Pacienții cu semne de infecție activă cu virusul hepatitei B sau C au fost excluși din studiile clinice. Pacienții ale căror analize au ieșit pozitive pentru anticorpul hepatitei C și negativ

pentru ARN viral hepatită C au putut participa la studiile clinice. Pacienții cu anticorpi la antigenul de suprafață al virusului hepatitic B și cu anticorpi la antigenul de bază al virusului hepatitic B, fără antigen de suprafață al virusului hepatitic B, au fost de asemenea incluși în studiile clinice; acești pacienți trebuie monitorizați pentru exprimarea ADN-ului viral hepatitic B (VHB). Dacă este detectat ADN-ul VHB, trebuie consultat un specialist hepatolog pentru a stabili dacă se justifică întreruperea tratamentului.

Vaccinarea

Nu există date disponibile cu privire la răspunsul față de imunizarea cu vaccinuri cu germeni vii a pacienților aflați sub tratament cu baricitinib. Imunizarea cu vaccinuri cu germeni vii atenuați în timpul sau imediat înaintea tratamentului cu baricitinib nu este recomandată. Înaintea începerii tratamentului, este important ca toți pacienții și, în mod special, copiii și adolescenții, să fi fost integral imunizați conform ghidurilor de imunizare curente.

Lipide

Creșteri ale nivelurilor de lipide din sânge, dependente de doză, au fost raportate în cazul pacienților adulți, copii și adolescenți aflați sub tratament cu baricitinib (vezi pct. 4.8). Creșterile nivelurilor de colesterol - lipoproteine cu densitate mică (LDL) au scăzut până la nivelurile anterioare tratamentului, ca răspuns la terapia cu statine la adulți. La ambele categorii de pacienți, adulți, copii și adolescenți, nivelul lipidelor ar trebui evaluat la aproximativ 12 săptămâni de la inițierea tratamentului, iar apoi managementul pacienților ar trebui realizat în conformitate cu ghidurile clinice internaționale aplicabile hiperlipidemiei.

Creșteri ale transaminazelor hepatice

Au fost raportate creșteri dependente de doză ale nivelelor de alaninaminotransferază (ALT) și aspartat aminotransferază (AST) din sânge, la pacienți tratați cu baricitinib (vezi pct. 4.8).

Creșteri ale nivelului ALT și AST la ≥ 5 și ≥ 10 x limita superioară a normalului (LSN) au fost raportate în studiile clinice. În studiile clinice asupra poliartritei reumatoide, administrarea concomitentă cu metotrexat a rezultat într-o frecvență sporită a creșterilor transaminazelor hepatice prin comparație cu monoterapia cu baricitinib (vezi pct. 4.8).

Dacă se observă creșteri ale ALT sau AST în timpul tratamentului de rutină al pacienților și dacă sunt suspicionate deteriorări hepatice induse de medicament, tratamentul trebuie întrerupt temporar până la excluderea acestui diagnostic.

Afecțiuni maligne

Medicamentele imunomodulatoare pot crește riscul de tumori cu caracter malign, inclusiv limfom. Limfomul și alte afecțiuni maligne au fost raportate la pacienții cărora li s-a administrat inhibitori JAK, inclusiv baricitinib.

Într-un studiu de dimensiuni mari, randomizat, controlat activ, efectuat cu tofacitinib (un alt inhibitor JAK) la pacienți cu poliartrită reumatoidă, cu vârsta de 50 de ani și peste, care aveau cel puțin un factor de risc cardiovascular suplimentar, pentru tofacitinib a fost observată o rată mai mare a afecțiunilor maligne, în mod particular a cancerului pulmonar, a limfomului și a cancerului de piele non-melanom (CPNM), comparativ cu inhibitorii de TNF.

La pacienții cu vârsta peste 65 de ani, pacienții care sunt fumători actuali sau cu istoric îndelungat de fumător, sau cu alți factori de risc pentru afecțiuni maligne (de exemplu, afecțiuni maligne actuale sau anterioare de afecțiuni maligne), baricitinib trebuie utilizat numai dacă nu sunt disponibile alternative adecvate de tratament.

Se recomandă examinarea periodică a pielii la toți pacienții, în mod particular la cei care prezintă risc crescut pentru cancer de piele.

Tromboembolism venos

Într-un studiu observațional, retrospectiv, efectuat cu baricitinib la pacienții cu poliartrită reumatoidă, a fost observată o rată mai mare a evenimentelor tromboembolice venoase (TEV), în comparație cu pacienții tratați cu inhibitori de TNF (vezi pct. 4.8).

Într-un studiu de dimensiuni mari, randomizat, controlat activ, efectuat cu tofacitinib (un alt inhibitor JAK) la pacienți cu poliartrită reumatoidă, cu vârsta de 50 de ani și peste, care aveau cel puțin un factor de risc cardiovascular suplimentar, pentru tofacitinib a fost observată o rată mai mare, dependentă de doză, a TEV, inclusiv tromboză venoasă profundă (TVP) și embolie pulmonară (EP), comparativ cu inhibitorii de TNF.

La pacienții cu factori de risc cardiovascular sau cu factori de risc pentru afecțiuni maligne (vezi și pct. 4.4 „Evenimente cardiovasculare adverse majore (MACE)” și „Afecțiuni maligne”) baricitinib trebuie utilizat numai dacă nu sunt disponibile alternative adecvate de tratament.

La pacienții cu factori de risc de TEV cunoscuți, alții decât factorii de risc cardiovascular sau factorii de risc pentru afecțiuni maligne, baricitinib trebuie administrat cu precauție, factorii de risc de TEV, alții decât factorii de risc cardiovasculari sau factorii de risc pentru afecțiuni maligne, includ TEV în antecedente, pacienții supuși unei intervenții chirurgicale majore, imobilizare, utilizarea de contraceptive hormonale combinate sau de terapie de substituție hormonală și tulburare de coagulare ereditară.

Pacienții trebuie reevaluați periodic în timpul tratamentului cu baricitinib, pentru a monitoriza modificările riscului de TEV.

Se evaluează prompt pacienții cu semne și simptome de TEV și se întrerupe tratamentul cu baricitinib la pacienții cu suspiciune de TEV, indiferent de doză sau indicație.

Evenimente cardiovasculare adverse majore (MACE)

Într-un studiu observațional, retrospectiv, efectuat cu baricitinib la pacienții cu poliartrită reumatoidă, a fost observată o rată mai mare de MACE, în comparație cu pacienții tratați cu inhibitori de TNF.

Într-un studiu de dimensiuni mari randomizat, controlat activ, efectuat cu tofacitinib (un alt inhibitor JAK) la pacienții cu artrită reumatoidă de 50 de ani și peste, cu cel puțin un factor de risc cardiovascular suplimentar, pentru tofacitinib a fost observată o rată mai mare a evenimentelor cardiovasculare adverse majore (MACE), definită ca deces cardiovascular, infarct miocardic (IM) non-letal și accident vascular cerebral non-letal, în comparație cu inhibitorii TNF.

Prin urmare, la pacienții cu vârsta peste 65 de ani, la pacienții care sunt fumători actuali sau cu istoric îndelungat de fumător și la pacienții cu antecedente de boală cardiovasculară aterosclerotică sau alți factori de risc cardiovascular, baricitinib trebuie utilizat numai dacă nu sunt disponibile alternative adecvate de tratament.

Analize de laborator

Tabelul 1. Ghid privind analizele de laborator și rezultatele acestora

Analiza de laborator	Acțiunea	Instrucțiuni de monitorizare
Parametrii lipidelor	Pacienții trebuie tratați în conformitate cu ghidurile clinice internaționale aplicabile hiperlipidemiei	12 săptămâni de la inițierea tratamentului și apoi în conformitate cu ghidurile clinice internaționale aplicabile hiperlipidemiei
Numărul absolut de neutrofile (ANC)	Tratamentul trebuie întrerupt dacă $ANC < 1 \times 10^9$ celule/l și poate fi reluat după ce ANC crește peste această valoare	Înainte de inițierea tratamentului și după în conformitate cu tratamentul de rutină al pacienților
Numărul absolut de limfocite (ALC)	Tratamentul trebuie întrerupt dacă $ALC < 0,5 \times 10^9$ celule/l și poate fi reluat după ce ALC crește peste această valoare	
Hemoglobina (Hb)	Tratamentul trebuie întrerupt dacă $Hb < 8$ g/dl și poate fi reluat după ce Hb crește peste această valoare	
Transaminazele hepatice	Tratamentul trebuie întrerupt temporar dacă sunt suspicionate deteriorări hepatice induse de medicament	

Medicamentele imunosupresoare

Nu se recomandă administrarea concomitentă cu DMARD biologice, medicamente biologice imunomodulatoare sau alți inhibitori ai kinazei Janus (JAK), dat fiind că nu poate fi exclus riscul de imunosupresie aditivă.

Datele privind utilizarea baricitinibului împreună cu medicamente imunosupresoare puternice, altele decât metotrexat (de exemplu, azatioprină, tacrolimus, ciclosporină) la pacienți cu poliartrită reumatoidă și artrită idiopatică juvenilă sunt limitate. Trebuie acordată atenție în cazul utilizării acestor asocieri (vezi pct. 4.5).

Administrarea în asociere cu ciclosporina sau alte medicamente imunosupresoare puternice nu a fost studiată la pacienți cu dermatită atopică și alopecia areata și prin urmare nu este recomandată (vezi pct. 4.5).

Hipersensibilitate

În experiența de după punerea pe piață, s-au raportat cazuri de hipersensibilitate asociate cu administrarea de baricitinib. Dacă apare orice reacție alergică severă sau anafilactică, administrarea trebuie întreruptă imediat.

Diverticulită

În studiile clinice și în surse ulterioare punerii pe piață au fost raportate cazuri de diverticulită și perforație gastrointestinală (vezi pct. 4.8). Baricitinib trebuie utilizat cu precauție la pacienții cu boală diverticulară și în special la pacienții care utilizează concomitent, în mod cronic, medicamente asociate cu creșterea riscului de diverticulită: medicamente antiinflamatoare nesteroidiene, corticosteroizi și opioide. Pacienții care se prezintă cu debut nou de semne și simptome abdominale trebuie evaluați prompt pentru identificarea precoce a diverticulitei sau a perforației gastrointestinale.

Excipienți

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică practic „nu conține sodiu”.

4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Interacțiuni farmacodinamice

Medicamente imunosupresoare

Administrarea concomitentă cu DMARD biologice, medicamente biologice imunomodulatoare sau alți inhibitori ai kinazei Janus JAK nu a fost studiată. În poliartrita reumatoidă și artrita idiopatică juvenilă, utilizarea baricitinibului împreună cu medicamente imunosupresoare puternice cum ar fi azatioprina, tacrolimusul sau ciclosporina a fost limitată în studiile clinice și nu poate fi exclus riscul de imunosupresie aditivă. Administrarea în asociere cu ciclosporina sau alte medicamente imunosupresoare puternice nu a fost studiată la pacienți cu dermatită atopică și alopecia areata și prin urmare nu este recomandată (vezi pct. 4.4).

Potențialul altor medicamente de a afecta farmacocinetica baricitinibului

Transportatori

In vitro, baricitinibul reprezintă substratul transportatorilor anionici organici (OAT)3, glicoproteina P (Pgp), proteina de rezistență la cancerul mamar (BCRP) și proteina de extrudare multidrog și toxine (MATE)2-K. Într-un studiu de farmacologie clinică, dozajul de probenecid (inhibitor al OAT3 cu potențial puternic de inhibare) a rezultat într-o creștere aproximativ dublă a $ASC_{(0-\infty)}$ fără modificări în valorile t_{max} sau C_{max} ale baricitinib. În consecință, doza recomandată de baricitinib trebuie redusă la jumătate pentru pacienții aflați sub tratament cu inhibitori de OAT3 cu potențial puternic de inhibare, cum este probenecidul (vezi pct. 4.2). Nu a fost efectuat niciun studiu de farmacologie clinică pentru inhibitorii de OAT3 cu potențial de inhibare mai slab. Promedicamentul leflunomidă se transformă rapid în teriflunomidă care este un inhibitor slab de OAT3 și astfel poate conduce la o creștere a expunerii la baricitinib. Dat fiind că nu au fost efectuate studii dedicate interacțiunii dintre acestea, trebuie acordată atenție când se utilizează leflunomida sau teriflunomida concomitent cu baricitinib. Administrarea concomitentă a inhibitorilor de OAT3 ibuprofenului și diclofenacului va determina creșterea expunerii la baricitinib, totuși potențialul lor de inhibare a OAT3 este mai mic decât al probenecidului și deci nu este de așteptat să apară o interacțiune relevantă clinic. Administrarea concomitentă a baricitinibului cu ciclosporină (inhibitor Pgp/BCRP) sau metotrexat (substrat al mai multor transportatori, inclusiv OATP1B1, OAT1, OAT3, BCRP, MRP2, MRP3 și MRP4) nu a rezultat în efecte clinice semnificative asupra expunerii la baricitinib.

Enzimele citocromului P450

In vitro, baricitinib este substrat al enzimelor citocromului P450 (CYP)3A4 deși mai puțin de 10 % din doză este metabolizată prin oxidare. În studiile clinice de farmacologie, administrarea concomitentă a baricitinib cu ketoconazol (inhibitor puternic de CYP3A) nu a avut nici un efect clinic semnificativ asupra farmacocineticii baricitinibi. Administrarea concomitentă a baricitinib cu fluconazol (inhibitor moderat de CYP3A/CYP2C19/CYP2C9) sau rifampicină (inductor puternic al CYP3A) nu a rezultat în modificări clinice semnificative pentru expunerea la baricitinib.

Agenți de modificare ai pH-ului gastric

Creșterea valorii pH-ului gastric cu omeprazol nu a avut un efect clinic semnificativ asupra expunerii la baricitinib.

Potențialul baricitinib de a afecta farmacocinetica altor medicamente

Transportatori

In vitro, baricitinibul nu a inhibat OAT1, OAT2, OAT3, transportatorul cationic organic (OCT) 2, OATP1B1,, OATP1B3, BCRP și MATE1 și MATE2-K la concentrații relevante clinic. Baricitinibul poate fi un inhibitor relevant clinic al OCT1, cu toate acestea în prezent nu există substraturi selective cunoscute de OCT1 pentru care ar putea fi prognozate interacțiuni clinice semnificative. Studiile clinice de farmacologie nu au relevat efecte clinice semnificative privind expunerea când baricitinib a fost administrat concomitent cu digoxina (substrat Pgp) sau metotrexat (substrat al mai multor transportatori).

Enzimele citocromului P450

În studiile clinice de farmacologie, administrarea concomitentă a baricitinib cu substraturi ale CYP3A, și anume simvastatin, etinilestradiol sau levonorgestrel nu a rezultat în modificări semnificative clinic pentru farmacocinetica acestor medicamente.

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Sarcina

Calea de semnalizare JAK/STAT s-a demonstrat că este implicată în adeziunea celulară și polaritatea celulară care pot afecta dezvoltarea timpurie a embrionului. Nu există date adecvate privind administrarea baricitinibului la femeile gravide. Studiile la animale au relevat toxicitate pentru funcția de reproducere (vezi pct. 5.3). Baricitinibul a avut efect teratogen la șobolan și iepure. Studiile la animale au indicat faptul că baricitinibul poate avea un efect advers asupra dezvoltării osoase *in utero*, în cazul administrării în doze mari.

Baricitinib este contraindicat în timpul sarcinii (vezi pct. 4.3). Femeile aflate la vârstă fertilă trebuie să utilizeze o metodă eficientă de contracepție în timpul și cel puțin 1 săptămână după terminarea tratamentului. Dacă o pacientă rămâne gravidă în timp ce se află sub tratament cu baricitinib, viitorii părinți trebuie informați imediat cu privire la potențialul risc pentru făt.

Alăptarea

Nu se cunoaște dacă baricitinibul/metaboliții sunt excretați în laptele matern. Datele farmacodinamice/toxicologice disponibile cu privire la animale au relevat excreția baricitinib în lapte (vezi pct. 5.3).

Nu poate fi exclus riscul pentru nou-născuți/bebeluși, medicamentul baricitinib fiind contraindicat în timpul alăptării. Trebuie luată o decizie dacă să se întrerupă alăptarea sau tratamentul, luând în considerare beneficiile alăptării pentru copil și beneficiile tratamentului pentru femeie.

Fertilitatea

Studiile la animale au sugerat faptul că tratamentul cu baricitinib are potențialul de a scădea fertilitatea femelelor aflate sub tratament, dar nu are efect asupra spermatogenezei masculilor (vezi pct. 5.3).

4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Baricitinib nu are nicio influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

4.8 Reacții adverse

Rezumatul profilului de siguranță

Reacțiile adverse induse de medicament raportate cel mai frecvent au fost reprezentate de creșterea nivelului colesterolului LDL (26,0 %), infecții ale tractului respirator superior (16,9 %), cefalee (5,2 %), herpes simplex (3,2 %) și infecții ale tractului urinar (2,9 %). La pacienții cu poliartrita reumatoidă au fost raportate, mai puțin frecvent, cazuri grave de pneumonie și herpes zoster.

Tabelul reacțiilor adverse

Estimarea frecvenței: Foarte frecvente ($\geq 1/10$), frecvente ($\geq 1/100$ până la $< 1/10$), mai puțin frecvente ($\geq 1/1000$ până la $< 1/100$), rare ($\geq 1/10000$ până la $< 1/1000$), foarte rare ($< 1/10000$). Frecvențele prezentate în tabelul 2 sunt bazate pe datele integrate din studiile clinice la adulți și/sau din raportările de după punerea pe piață pentru poliartrita reumatoidă, dermatita atopică și alopecia areata, cu excepția cazurilor în care se specifică altfel; acolo unde există diferențe notabile de frecvență între indicații, acestea sunt prezentate în notele de subsol ale tabelului.

Tabelul 2. Reacții adverse

Aparate, sisteme și organe	Foarte frecvente	Frecvente	Mai puțin frecvente
Infecții și infestări	Infecții ale tractului respirator superior	Herpes zoster ^b Herpes simplex Gastroenterită Infecții ale tractului urinar Pneumonie ^d Foliculită ^g	
Tulburări hematologice și limfatice		Trombocitoză $>600 \times 10^9$ celule/l ^{a, d}	Neutropenie $<1 \times 10^9$ celule/l ^a
Tulburări ale sistemului imunitar			Edem facial, Urticarie
Tulburări metabolice și de nutriție	Hipercolesterolemie ^a		Hipertrigliceridemie ^a
Tulburări ale sistemului nervos		Cefalee	
Tulburări vasculare			Tromboză venoasă profundă ^b
Tulburări respiratorii, toracice și mediastinale			Embolism pulmonar ^f
Tulburări gastrointestinale		Greață ^d Durere abdominală ^d	Diverticulită
Tulburări hepatobiliare		ALT crescut $\geq 3 \times \text{LSN}$ ^{a, d}	AST crescut $\geq 3 \times \text{LSN}$ ^{a, e}
Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat		Erupție cutanată tranzitorie Acnee ^c	

Analize de laborator		Creatinfosfokinază crescută >5 x LSN ^{a, c}	Creștere în greutate
----------------------	--	--	----------------------

^a Include modificări detectate în timpul monitorizării determinărilor de laborator (vezi textul de mai jos).

^b Frecvența cazurilor de herpes zoster și tromboză venoasă profundă se bazează pe studiile clinice pentru poliartrita reumatoidă.

^c În cadrul studiilor privind poliartrita reumatoidă, apariția cazurilor de acnee și creștere a creatinfosfokinazei > 5 x LSN a fost mai puțin frecventă.

^d În cadrul studiilor privind dermatita atopică, apariția cazurilor de greață și ALT crescut ≥ 3 x LSN a fost mai puțin frecventă. În cadrul studiilor privind alopecia areata, apariția cazurilor de durere abdominală a fost mai puțin frecventă. În cadrul studiilor privind dermatita atopică și alopecia areata, apariția cazurilor de pneumonie și trombocitoză $>600 \times 10^9$ celule/l a fost mai puțin frecventă.

^e În cadrul studiilor privind alopecia areata, apariția cazurilor de ALT crescut ≥ 3 x LSN a fost mai puțin frecventă.

^f Frecvența cazurilor de embolie pulmonară se bazează pe studiile clinice pentru poliartrita reumatoidă și dermatită atopică.

^g Foliculita a fost observată în studiile clinice cu alopecia areata. De obicei, a fost localizată în regiunea scalpului asociată cu creșterea părului.

Descrierea reacțiilor adverse selectate

Tulburări gastro-intestinale

În cadrul studiilor clinice privind poliartrita reumatoidă, la pacienții netratați anterior, pe o perioadă de 52 săptămâni, frecvența grețurilor a fost mai mare pentru administrarea concomitentă a metotrexat și baricitinib (9,3 %) în comparație cu monoterapia cu metotrexat (6,2 %) sau monoterapia cu baricitinib (4,4 %). Din datele integrate din studiile clinice efectuate pentru poliartrita reumatoidă, dermatita atopică și alopecia areata greața a apărut cel mai frecvent în primele 2 săptămâni de tratament.

Cazurile de durere abdominală au fost în general de severitate ușoară, au avut un caracter temporar, nu s-au asociat cu tulburări gastro-intestinale infecțioase sau inflamatorii și nu au condus la întreruperea tratamentului.

Infecții

Conform datelor integrate din studiile clinice privind poliartrita reumatoidă, dermatita atopică și alopecia areata din punctul de vedere al severității, majoritatea infecțiilor au fost ușoare până la moderate. În studiile clinice care au inclus ambele doze, infecțiile au fost raportate la 31,0 %, 25,7 % și 26,7 % dintre pacienții din grupurile tratate cu 4 mg, 2 mg, respectiv cu placebo. În cadrul studiilor privind poliartrita reumatoidă, administrarea concomitentă cu metotrexat a determinat creșterea frecvenței infecțiilor, comparativ cu administrarea baricitinib în monoterapie. Apariția cazurilor de herpes zoster a fost frecventă în poliartrita reumatoidă, foarte rară în dermatita atopică și mai puțin frecventă în alopecia areata. În cadrul studiilor privind dermatita atopică, au existat mai puține cazuri de infecție care a necesitat tratament cu antibiotice în grupul tratat cu baricitinib decât în cel cu administrare de placebo.

Rata infecțiilor grave în cazul baricitinib a fost similară cu placebo. Rata infecțiilor grave a rămas stabilă pe durata expunerii pe termen lung. Rata generală de incidență a infecțiilor grave în cadrul studiilor clinice a fost de 3,2 per 100 pacient-ani în poliartrita reumatoidă, 2,1 în dermatita atopică și 0,8 în alopecia areata. Cazurile grave de pneumonie și herpes zoster au fost mai puțin frecvente la pacienții cu poliartrita reumatoidă.

Creșteri ale nivelului transaminazelor hepatice

În cadrul studiilor de extensie, au fost raportate creșteri dependente de doză ale alaninaminotransferazei (ALT) și aspartataminotransaminazei (AST) și după săptămâna 16. Creșterea nivelului ALT/AST a rămas stabilă în timp. Cazurile de creșteri ale transaminazelor hepatice de ≥ 3 x limita superioară a normalului (LSN) au fost în majoritate asimptomice și temporare.

În cazul pacienților cu poliartrita reumatoidă, administrarea concomitentă a baricitinib cu medicamente potențial hepatotoxice, cum este metotrexatul, a rezultat în creșterea frecvenței acestor mărimi de niveluri.

Creșteri ale nivelului lipidelor

Conform datelor integrate din studiile clinice privind poliartrita reumatoidă, dermatita atopică și alopecia areata, tratamentul cu baricitinib a fost asociat cu creșteri dependente de doză ale nivelului lipidelor, inclusiv colesterol total, trigliceride, colesterol LDL și colesterol lipoproteină de densitate mare (HDL). Nu au existat modificări în raportul LDL/HDL. Creșterile au fost observate la 12 săptămâni și au rămas stabile de atunci la o valoare mai mare decât valoarea de referință, inclusiv în cadrul extensiei pe termen lung ale studiului privind poliartrita reumatoidă. Valorile totale medii ale colesterolului și cele ale colesterolului LDL au crescut până în săptămâna 52 la pacienții cu dermatită atopică și alopecia areata. În studiile clinice privind poliartrita reumatoidă, tratamentul cu baricitinib a fost asociat cu o creștere a trigliceridelor dependentă de doză. Nu s-au înregistrat creșteri ale nivelurilor trigliceridelor în studiile clinice privind dermatita atopică și alopecia areata.

Nivelurile crescute de colesterol LDL au scăzut la nivelurile existente anterior tratamentului ca răspuns la terapia cu statină.

Creatin fosfokinaza (CPK)

Tratamentul cu baricitinib a fost asociat cu creșteri dependente de doză ale CPK. Valorile medii ale CPK au fost crescute la săptămâna 4 și au rămas de atunci la o valoare mai mare decât valoarea de referință. În toate indicațiile, cele mai multe cazuri de creșteri > 5 x limita superioară a normalului (LSN) ale CPK au fost tranzitorii și nu au necesitat întreruperea tratamentului.

În studiile clinice nu s-au confirmat cazuri de rabdomioliză.

Neutropenia

Tiparul și incidența scăderilor numărului de neutrofile au rămas stabile la o valoare mai mică decât valoarea de referință, la 4 săptămâni. Nu s-a evidențiat o relație clară între neutropenie și apariția infecțiilor grave. Cu toate acestea, în studiile clinice, tratamentul a fost întrerupt ca răspuns la ANC < 1×10^9 celule/l.

Trombocitoza

Au fost observate creșteri dependente de doză ale numărului de trombocite și acestea au rămas stabile de atunci la o valoare mai mare decât valoarea de referință.

Copii și adolescenți

Artrita idiopatică juvenilă Un total de 220 de pacienți cu vârsta cuprinsă între 2 și sub 18 ani au fost expuși la orice doză de baricitinib în cadrul programului de studii clinice privind artrita idiopatică juvenilă, reprezentând 326 de pacienți-ani expunere.

La copiii și adolescenții tratați cu baricitinib în perioada de întrerupere randomizată, dublu-orb, controlată cu placebo din studiul clinic privind artrita idiopatică juvenilă (n=82), cefaleea a fost foarte frecventă (11 %), neutropenia < 1000 celule/mm³ a fost frecventă (2,4 %, un pacient) iar embolia pulmonară a fost frecventă (1,2 %, un pacient).

Dermatita atopică pediatrică

Evaluarea siguranței la copiii și adolescenți se bazează pe datele de siguranță ale studiului de fază III BREEZE-AD-PEDS în care 466 de pacienți cu vârsta cuprinsă între 2 și 18 ani au primit orice doză de baricitinib. În general, profilul de siguranță la acești pacienți a fost comparabil cu cel observat la populația adultă. Neutropenia (< 1×10^9 celule/l) a fost mai frecventă (1,7%) comparativ cu adulții.

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare, astfel cum este menționat în Anexa V.

4.9 Supradozaj

Dozele unice de maxim 40 mg și dozele multiple de maxim 20 mg zilnic timp de 10 zile au fost administrate pacienților adulți în studiile clinice fără toxicitate care să afecteze doza. Nu au fost identificate toxicități specifice. Datele farmacocinetice pentru doza unică de 40 mg la voluntarii sănătoși au indicat faptul că peste 90 % din dozele administrate se așteaptă să fie eliminate în termen de 24 ore. În cazul unei supradoze, se recomandă ca pacientul să fie monitorizat din punctul de vedere al semnelor și simptomelor de reacții adverse. Pacienții care au dezvoltat reacții adverse ar trebui să beneficieze de tratament adecvat.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: imunosupresori, imunosupresori selectivi, codul ATC: L04AA37

Mecanism de acțiune

Baricitinibul este un inhibitor selectiv și reversibil al kinazei Janus (JAK)1 și JAK2. În probele de enzime izolate, baricitinib a inhibat activitățile JAK1, JAK2, tirozin-kinazei 2 și JAK3 cu valori IC₅₀ de 5,9, 5,7, 53 și > 400 nM, respectiv.

Kinazele Janus (JAK) sunt enzime care transformă semnalele intracelulare din receptori celulari de suprafață pentru mai multe citokine și factori de creștere implicați în hematopoieză, inflamație și funcția imună. În calea semnalelor intracelulare, protein kinazele Janus fosforilează și activează transductorii de semnal și activatorii transcrierii (STAT), care activează expresia genelor din celulă. Baricitinibul modulează aceste căi de semnalizare prin inhibarea parțială a activității enzimatică JAK1 și JAK2, reducând astfel fosforilarea și activarea proteinelor STAT.

Efecte farmacodinamice

Inhibarea fosforilării STAT3 indusă de citokina IL-6

Administrarea baricitinibului a rezultat în inhibarea dependentă de doză a fosforilării STAT3 indusă de citokina IL-6 în sângele integral al subiecților sănătoși, cu inhibarea maximă observată la 2 ore după luarea dozei și revenirea aproape de valoarea de referință la 24 de ore.

Imunoglobulinele

Valorile serice medii IgG, IgM și IgA au scăzut la 12 săptămâni după începerea tratamentului și au rămas stabile la o valoare mai mică decât valoarea de referință timp de cel puțin 104 săptămâni. În cazul celor mai mulți pacienți, modificări ale imunoglobulinelor s-au observat în intervalul normal de referință.

Limfocitele

Numărul mediu absolut al limfocitelor a crescut la 1 săptămână după începerea tratamentului, a revenit la valoarea de referință până în săptămâna 24 și apoi a rămas stabil timp de cel puțin 104 săptămâni. În cazul celor mai mulți pacienți, modificări ale numărului de limfocite s-au observat în intervalul normal de referință.

Proteina C-reactivă

În cazul pacienților cu poliartrită reumatoidă, scăderi ale proteinei serice C-reactive (CRP) s-au observat chiar și la 1 săptămână după începerea tratamentului și s-au menținut pe întreaga perioadă de administrare a dozei.

Creatinina

În studiile clinice, baricitinib a indus o creștere medie a nivelurilor de creatinină serică la 3,8 $\mu\text{mol/l}$ după două săptămâni de tratament, aceste niveluri rămânând apoi stabile. Acest fapt se poate datora inhibării secreției creatininei determinate de baricitinib în tubii renali. În consecință, estimările ratei de filtrare glomerulară bazate pe creatinina serică pot fi ușor reduse, fără pierderea reală a funcției renale sau apariția unor evenimente adverse renale. În alopecia areata, nivelul mediu al creatininei serice a continuat să crească până la săptămâna 52. La pacienții cu dermatită atopică și alopecia areata, baricitinib a fost asociat cu o scădere a valorilor cistatinei C (utilizată, de asemenea, pentru estimarea ratei de filtrare glomerulară) în săptămâna 4, fără a se mai observa alte scăderi ulterioare.

Studii in vitro pe modele de piele

Într-un studiu *in vitro* pe model de piele umană tratat cu citokine proinflamatorii (mai exact, IL-4, IL-13, IL-31), baricitinib a redus nivelul de expresie al keratinocitelor pSTAT3 la nivel epidermic și a crescut nivelul de expresie al filagrinei, o proteină constitutivă a barierei epidermului cu rol în patogeneză dermatitei atopice.

Studii cu vaccinuri

Influența baricitinib asupra răspunsului umoral la vaccinuri inactivate a fost evaluată la 106 pacienți cu poliartrită reumatoidă aflați în tratament cronic cu baricitinib 2 sau 4 mg, care au primit vaccin inactivat pneumococic sau antitetanus. Majoritatea pacienților ($n = 94$) au fost tratați concomitent cu metotrexat. La nivelul populației totale, vaccinarea pneumococică a condus la răspuns imun IgG satisfăcător la 68% (ÎI 95%: 58,4%, 76,2%) dintre pacienți. La vaccinarea antitetanus, s-a obținut un răspuns imun IgG satisfăcător la 43,1 % (ÎI 95 %: 34,%, 52,8 %) dintre pacienți.

Eficacitatea clinică

Poliartrita reumatoidă

Eficacitatea și siguranța administrării o dată pe zi a baricitinib a fost evaluată în 4 studii multicentrice, randomizate, dublu-orb, de fază III, realizate pe pacienți adulți diagnosticați cu poliartrită reumatoidă activă de nivel moderat până la sever, în conformitate cu criteriile ACR/EULAR 2010 (Tabelul 3). Prezența a minim 6 articulații sensibile și a 6 articulații inflamate a fost necesară ca referință. Toți pacienții care au încheiat aceste studii au fost eligibili să se înscrie într-o extensie a studiului cu tratament adițional până la 7 ani.

Tabelul 3. Rezumatul studiilor clinice

Denumirea studiului (Durata)	Populație (Număr)	Brațe de tratament	Rezumatul rezultatelor cheie
RA-BEGIN (52 săptămâni)	Netratați anterior cu MTX ¹ (584)	<ul style="list-style-type: none"> • Baricitinib 4 mg QD • Baricitinib 4 mg QD + MTX • MTX 	<ul style="list-style-type: none"> • Parametrul principal: ACR20 în săptămâna 24 • Funcția fizică (HAQ-DI) • Progresie radiografică (mTSS) • Activitate scăzută a bolii și remisie (SDAI)
RA-BEAM (52 săptămâni)	MTX-IR ² (1305)	<ul style="list-style-type: none"> • Baricitinib 4 mg QD • Adalimumab 40 mg SC Q2W • Placebo <p>Toți pacienții cu administrare MTX</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Parametrul principal: ACR20 în săptămâna 12 • Funcția fizică (HAQ-DI) • Progresie radiografică (mTSS) • Activitate scăzută a bolii și remisie (SDAI) • Articulații rigide dimineața
RA-BUILD (24 săptămâni)	cDMARD-IR ³ (684)	<ul style="list-style-type: none"> • Baricitinib 4 mg QD • Baricitinib 2 mg QD • Placebo <p>Cu administrare cDMARD⁵ dacă starea era stabilă cu cDMARD la înscrierea în studiu</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Parametrul principal: ACR20 în săptămâna 12 • Funcția fizică (HAQ-DI) • Activitate scăzută a bolii și remisie (SDAI) • Progresie radiografică (mTSS) • Articulații rigide dimineața
RA-BEACON (24 săptămâni)	TNF-IR ⁴ (527)	<ul style="list-style-type: none"> • Baricitinib 4 mg QD • Baricitinib 2 mg QD • Placebo <p>Cu administrare cDMARD⁵</p>	<ul style="list-style-type: none"> • Parametrul principal: ACR20 în săptămâna 12 • Funcția fizică (HAQ-DI) • Activitate scăzută a bolii și remisie (SDAI)

Abrevieri: QD = o dată pe zi; Q2W = O dată la 2 săptămâni; SC = Subcutanat; ACR = American College of Rheumatology (Colegiul American de Reumatologie); SDAI = Indice Simplificat de Activitate a Bolii; HAQ-DI = Chestionar de evaluare a stării de sănătate – Indice de dizabilitate; mTSS = Scor Sharp Total modificat

¹ Pacienții cărora li s-a administrat mai puțin de 3 doze de Metotrexat (MTX); netratați anterior cu alte DMARD convenționale sau biologice

² Pacienții care au prezentat răspuns inadecvat la MTX (+/- alte cDMARD); naivi biologic

³ Pacienții care au prezentat răspuns inadecvat sau intoleranță la ≥ 1 cDMARD; naivi biologic

⁴ Pacienții care au prezentat răspuns inadecvat sau intoleranță la ≥ 1 bDMARD; inclusiv cel puțin un inhibitor TNF

⁵ Cele mai des întâlnite administrări concomitente de cDMARD au inclus MTX, hidroxiclorochina, leflunomida și sulfasalazina.

Răspuns clinic

În toate studiile, pacienții tratați cu baricitinib 4 mg odată pe zi au avut un răspuns ACR20, ACR50 și ACR70 statistic semnificativ mai ridicat la 12 săptămâni în comparație cu placebo, MTX sau adalimumab (Tabelul 4). Timpul până la instalarea eficacității a fost scurt în toate rezultatele cu răspunsuri semnificativ mai mari observate chiar și la 1 săptămână. Rate de răspuns continuu și durabil au fost observate, cu răspunsurile ACR20/50/70 menținându-se timp de minim 2 ani, inclusiv în studiul extins pe termen lung.

Tratamentul cu baricitinib 4 mg, singur sau în combinație cu cDMARD, a rezultat în îmbunătățiri semnificative pentru toate componentele individuale ACR, inclusiv pentru numărul articulațiilor sensibile și inflamate, evaluările globale ale pacientului și medicului, HAQ-DI, evaluarea durerii și CRP, în comparație cu placebo sau monoterapia cu MTX sau adalimumab.

Nu au fost observate diferențe relevante privind eficacitatea și siguranța în subgrupurile definite de tipurile de DMARD coadministrare în combinație cu baricitinib.

Remisiunea și activitatea scăzută a bolii

O proporție semnificativ mai mare din punct de vedere statistic de pacienți tratați cu baricitinib 4 mg în comparație cu placebo sau MTX a ajuns la remisiune ($SDAI \leq 3,3$ și $CDAI \leq 2,8$) sau o activitate scăzută a bolii sau remisiune ($DAS28-ESR$ sau $DAS28-hsCRP \leq 3,2$ și $DAS28-ESR$ sau $DAS28-hsCRP < 2,6$) în săptămânile 12 și 24 (Tabelul 4).

Rate mai mari ale remisiunii în comparație cu placebo au fost observate chiar din săptămâna 4. Ratele de remisiune și activitate scăzută a bolii s-au menținut timp de minim 2 ani. Datele din studiul de extensie pe termen lung până la 6 ani de urmărire indică rate durabile de activitate joasă/remisiune a bolii.

Tabelul 4: Răspuns, Remisiune și Funcție fizică

Studiul	RA-BEGIN Pacienți netratați anterior cu MTX			RA-BEAM Pacienți MTX-IR			RA-BUILD Pacienți cDMARD-IR			RA-BEACON Pacienți TNF-IR		
	MTX	BARI 4 mg	BARI 4 mg + MTX	PBO	BARI 4 mg	ADA 40 mg Q2W	PBO	BARI 2 mg	BARI 4 mg	PBO	BARI 2 mg	BARI 4 mg
N	210	159	215	488	487	330	228	229	227	176	174	177
ACR20:												
Săptămâna 12	59 %	79 % ^{***}	77 % ^{***}	40 %	70 % ^{***†}	61 % ^{***}	39 %	66 % ^{***}	62 % ^{***}	27 %	49 % ^{***}	55 % ^{***}
Săptămâna 24	62 %	77 % ^{**}	78 % ^{***}	37 %	74 % ^{***†}	66 % ^{***}	42 %	61 % ^{***}	65 % ^{***}	27 %	45 % ^{***}	46 % ^{***}
Săptămâna 52	56 %	73 % ^{***}	73 % ^{***}		71 % ^{††}	62 %						
ACR50:												
Săptămâna 12	33 %	55 % ^{***}	60 % ^{***}	17 %	45 % ^{***††}	35 % ^{***}	13 %	33 % ^{***}	34 % ^{***}	8 %	20 % ^{**}	28 % ^{***}
Săptămâna 24	43 %	60 % ^{**}	63 % ^{***}	19 %	51 % ^{***}	45 % ^{***}	21 %	41 % ^{***}	44 % ^{***}	13 %	23 % [*]	29 % ^{***}
Săptămâna 52	38 %	57 % ^{***}	62 % ^{***}		56 % [†]	47 %						
ACR70:												
Săptămâna 12	16 %	31 % ^{***}	34 % ^{***}	5 %	19 % ^{***†}	13 % ^{***}	3 %	18 % ^{***}	18 % ^{***}	2 %	13 % ^{***}	11 % ^{**}
Săptămâna 24	21 %	42 % ^{***}	40 % ^{***}	8 %	30 % ^{***†}	22 % ^{***}	8 %	25 % ^{***}	24 % ^{***}	3 %	13 % ^{***}	17 % ^{***}
Săptămâna 52	25 %	42 % ^{***}	46 % ^{***}		37 %	31 %						
DAS28-hsCRP ≤ 3,2:												
Săptămâna 12	30 %	47 % ^{***}	56 % ^{***}	14 %	44 % ^{***††}	35 % ^{***}	17 %	36 % ^{***}	39 % ^{***}	9 %	24 % ^{***}	32 % ^{***}
Săptămâna 24	38 %	57 % ^{***}	60 % ^{***}	19 %	52 % ^{***}	48 % ^{***}	24 %	46 % ^{***}	52 % ^{***}	11 %	20 % [*]	33 % ^{***}
Săptămâna 52	38 %	57 % ^{***}	63 % ^{***}		56 % [†]	48 %						

SDAI ≤ 3,3:												
Săptămâna 12	6 %	14 %*	20 %***	2 %	8 %***	7 %***	1 %	9 %***	9 %***	2 %	2 %	5 %
Săptămâna 24	10 %	22 %**	23 %***	3 %	16 %***	14 %***	4 %	17 %***	15 %***	2 %	5 %	9 %**
Săptămâna 52	13 %	25 %**	30 %***		23 %	18 %						
CDAI ≤ 2.8:												
Săptămâna 12	7 %	14 %*	19 %***	2 %	8 %***	7 %**	2 %	10 %***	9 %***	2 %	3 %	6 %
Săptămâna 24	11 %	21 %**	22 %**	4 %	16 %***	12 %***	4 %	15 %***	15 %***	3 %	5 %	9 %*
Săptămâna 52	16 %	25 %*	28 %**		22 %	18 %						
HAQ-DI Diferența minimă importantă clinic (scădere a scorului HAQ-DI la ≥ 0,30):												
Săptămâna 12	60 %	81 %***	77 %***	46 %	68 %***	64 %***	44 %	60 %***	56 %**	35 %	48 %*	54 %***
Săptămâna 24	66 %	77 %*	74 %	37 %	67 %***†	60 %***	37 %	58 %***	55 %***	24 %	41 %***	44 %***
Săptămâna 52	53 %	65 %*	67 %**		61 %	55 %						

Notă: Procentele respondenților în fiecare punct din timp în baza celor randomizați inițial pentru tratament (N). Pacienții care au întrerupt tratamentul sau au beneficiat de terapie de salvare au fost considerați drept non-respondenți în continuare.

Abrevieri: ADA = adalimumab; BARI = baricitinib; MTX = metotrexat; PBO = Placebo

* $p \leq 0,05$; ** $p \leq 0,01$; *** $p \leq 0,001$ față de placebo (față de MTX pentru studiul RA-BEGIN)

† $p \leq 0,05$; †† $p \leq 0,01$; ††† $p \leq 0,001$ față de adalimumab

Răspunsul radiologic

Efectul medicamentului baricitinib asupra progresiei afectării structurale a articulației a fost evaluat radiologic în studiile RA-BEGIN, RA-BEAM și RA-BUILD, evaluarea bazându-se pe Scorul Sharp Total modificat (mTSS) și componentele sale, scorul de eroziune și scorul de îngustare a spațiului articular.

Tratamentul cu baricitinib 4 mg a rezultat în inhibarea statistic semnificativă a progresiei afectării structurale a articulației (Tabelul 5). Analizele scorurilor de eroziune și îngustare a spațiului articular au fost concordante cu scorurile generale. Procentul pacienților fără progresie radiologică (schimbare mTSS ≤ 0) a fost semnificativ mai mare în cazul baricitinib 4 mg față de placebo în săptămânile 24 și 52.

Tabelul 5. Modificări radiologice

Studiul	RA-BEGIN Pacienți netratați anterior cu MTX			RA-BEAM Pacienți MTX-IR			RA-BUILD Pacienți cDMARD-IR		
	MTX	BARI 4 mg	BARI 4 mg + MTX	PBO ^a	BARI 4 mg	ADA 40 mg Q2W	PBO	BARI 2 mg	BARI 4 mg
Scorul Sharp Total Modificat, modificare medie față de valoarea de referință:									
Săptămâna 24	0,61	0,39	0,29*	0,90	0,41***	0,33***	0,70	0,33*	0,15**
Săptămâna 52	1,02	0,80	0,40**	1,80	0,71***	0,60***			
Procentul pacienților fără progresie radiografică^b:									
Săptămâna 24	68 %	76 %	81 %**	70 %	81 %***	83 %***	74 %	72 %	80 %
Săptămâna 52	66 %	69 %	80 %**	70 %	79 %**	81 %**			

Abrevieri: ADA = adalimumab; BARI = baricitinib; MTX = metotrexate; PBO = Placebo

^a Datele placebo în săptămâna 52 au fost derivate utilizând extrapolarea liniară

^b Fără progresie definită ca schimbare mTSS ≤ 0.

* p ≤ 0,05; ** p ≤ 0,01; *** p ≤ 0,001 față de placebo (față MTX pentru studiul RA-BEGIN)

Răspunsul funcției fizice și rezultatele privind sănătatea

Tratamentul cu baricitinib 4 mg, singur sau în combinație cu cDMARD, a rezultat în îmbunătățirea semnificativă a funcției fizice (HAQ-DI) și durerii (0-100 scala analog vizuală) prin comparație cu toate celelalte medicamente (placebo, MTX, adalimumab). Îmbunătățiri au fost observate chiar din săptămâna 1 și, în studiile RA-BEGIN și RA-BEAM, acestea s-au menținut până la 52 săptămâni.

În studiile RA-BEAM și RA-BUILD, tratamentul cu baricitinib 4 mg a rezultat într-o îmbunătățire semnificativă a duratei medii și severității rigidității articulațiilor dimineața în comparație cu placebo sau adalimumab, în conformitate cu evaluarea realizată utilizând jurnalele electronice zilnice ale pacienților.

În toate studiile, pacienții tratați cu baricitinib au raportat îmbunătățiri în calitatea vieții lor, determinate prin scorul componentei fizice din chestionarul scurt privind sănătatea - Short Form (36) Health Survey (SF-36) – și oboseală măsurată prin scorul Functional Assessment of Chronic Illness Therapy-Fatigue (FACIT-F).

Baricitinib 4 mg față de 2 mg

Diferențele de eficacitate dintre dozele de 4 mg și 2 mg au fost notabile în cazul populației bDMARD-IR (RA-BEACON), care a relevat îmbunătățiri statistice semnificative ale componentelor ACR pentru numărul articulațiilor inflamate, numărul inflamațiilor sensibile și ESR în cazul dozei de baricitinib 4 mg comparată cu placebo în săptămâna 24 dar nu și în cazul dozei de baricitinib 2 mg comparată cu placebo. În plus, în ambele studii RA-BEACON și RA-BUILD, instalarea eficacității s-a petrecut mai rapid și amplitudinea efectului a fost în general mai mare în cazul dozei de 4 mg față de doza de 2 mg.

În extinderea studiului pe termen lung, pacienții din studiile RA-BEAM, RA-BUILD și RA-BEACON pacienții care au ajuns la o activitate scăzută a bolii și remisiune susținută (CDAI ≤ 10) după cel puțin 15 luni de tratament cu baricitinib 4 mg odată pe zi, au fost randomizați 1:1 în mod dublu-orb pentru a continua cu doza de 4 mg odată pe zi sau pentru a li se reduce doza la 2 mg odată pe zi. Cei mai mulți pacienți au menținut o activitate scăzută a bolii sau remisiune în baza scorului CDAI:

- În săptămâna 12: 451/498 (91 %) continuând cu 4 mg față de 405/498 (81 %) reducere la 2 mg ($p \leq 0,001$)
- În săptămâna 24: 434/498 (87 %) continuând cu 4 mg față de 372/498 (75 %) reducere la 2 mg ($p \leq 0,001$)
- În săptămâna 48: 400/498 (80 %) continuând cu 4 mg față de 343/498 (69 %) reducere la 2 mg ($p \leq 0,001$)
- În săptămâna 96: 347/494 (70 %) continuând cu 4 mg față de 297/496 (60 %) reducere la 2 mg ($p \leq 0,001$)

Cei mai mulți pacienți care nu au mai prezentat activitate scăzută a bolii sau remisiune după reducerea dozei au putut recăpăta controlul asupra bolii când au revenit la doza de 4 mg.

Dermatita atopică la adulți

Eficacitatea și siguranța baricitinib în monoterapie sau în asociere cu corticosteroizi topici (CST) au fost evaluate în 3 studii de fază III, randomizate, dublu-orb, placebo-controlate, cu durata de 16 săptămâni (BREEZE-AD1, -AD2 și -AD7). Studiile au inclus 1568 de pacienți cu forme moderate până la severe de dermatită atopică, definită prin scorul de evaluare globală a investigatorului (*Investigator's Global Assessment*, IGA) ≥ 3 , Indicele de severitate și extindere a eczemei (*Eczema Area and Severity Index*, EASI) ≥ 16 și afectare a ≥ 10 % din suprafața corporală (*body surface area*, BSA). Pacienții eligibili au avut vârsta peste 18 ani și răspuns inadecvat la tratamentul anterior sau intoleranță la medicamente cu utilizare topică. Pacienților li s-a permis să primească tratament de salvare (care a inclus medicamente topice sau terapie sistemică), moment din care au fost considerați non-respondenți. La momentul inițial al studiului BREEZE-AD7, toți pacienții primeau concomitent și corticosteroizi topici și puteau utiliza și inhibitori de calcineurină topici. Toți pacienții care au finalizat aceste studii au fost eligibili pentru înrolarea într-un studiu de extensie pe termen lung (BREEZE AD-3) pentru a continua tratamentul timp de până la 2 ani.

Studiul de fază III, randomizat, dublu-orb, controlat cu placebo BREEZE-AD4, a evaluat eficacitatea baricitinib în asociere cu corticosteroizi topici pentru o perioadă de peste 52 de săptămâni la 463 de pacienți cu forme moderate până la severe de dermatită atopică care au prezentat eșec sau intoleranță la tratamentul cu ciclosporină pe cale orală sau pentru care acest tratament era contraindicat.

Caracteristicile inițiale

În studiile de fază III, placebo controlate (BREEZE-AD1, -AD2, -AD7 și -AD4), 37 % dintre pacienți au fost de sex feminin, 64 % au fost de rasă caucaziană, 31 % de rasă asiatică și 0,6 % de rasă neagră. În aceste studii, 42 % până la 51% dintre pacienți au avut scor IGA 4 (dermatită atopică severă) și 54 % până la 79% dintre pacienți primiseră tratament sistemic anterior pentru dermatita atopică. Scorul EASI mediu inițial a fost cuprins între 29,6 și 33,5, scorul mediu săptămânal inițial pe scala NRS pentru prurit a fost între 6,5 și 7,1, indicele mediu inițial DLQI a fost între 13,6 și 14,9, scorul HADS mediu inițial pentru depresie a fost 5,0 și scorul HADS mediu inițial pentru anxietate a variat între 10,9 și 12,1.

Răspunsul clinic

Studiile cu administrare în monoterapie timp de 16 săptămâni (BREEZE-AD1 și BREEZE-AD2) și cu administrare în combinație cu CST (BREEZE-AD7)

O proporție semnificativ mai mare de pacienți randomizați la baricitinib 4 mg a obținut răspuns IGA 0 sau 1 (obiectiv primar), răspuns EASI75 sau o ameliorare cu ≥ 4 puncte pe scala NRS pentru prurit comparativ cu cei randomizați la placebo, în săptămâna 16 (tabelul 6). Figura 1 arată modificarea medie procentuală față de momentul inițial a scorului EASI până la săptămâna 16.

O proporție semnificativ mai mare de pacienți randomizați la baricitinib 4 mg a obținut o ameliorare cu ≥ 4 puncte pe scala NRS pentru prurit, în comparație cu pacienții randomizați la placebo (în prima săptămână de tratament în studiile BREEZE AD1 și -AD2 și încă din a 2-a săptămână în studiul BREEZE AD7; $p < 0,002$).

Efectele tratamentului la nivelul subgrupurilor (greutate corporală, vârstă, sex, rasă, severitate a bolii și tratament anterior, inclusiv cu medicamente imunosupresoare) au fost similare celor de la nivelul populației generale a studiului.

Tabelul 6. Eficacitatea baricitinib în monoterapie în săptămâna 16 (FAS^a)

Studiu	Monoterapie						Asociere cu CST		
	BREEZE- AD1			BREEZE-AD2			BREEZE- AD7		
Grupul de tratament	PBO	BARI 2 mg	BARI 4 mg	PBO	BARI 2 mg	BARI 4 mg	PBO + TCS	BARI 2 mg + TCS	BARI 4 mg + TCS
N	249	123	125	244	123	123	109	109	111
IGA 0 sau 1, % respondenți ^{b, c}	4,8	11,4**	16,8**	4,5	10,6**	13,8**	14,7	23,9	30,6**
EASI-75, % respondenți ^c	8,8	18,7**	24,8**	6,1	17,9**	21,1**	22,9	43,1*	47,7**
NRS pentru prurit (ameliorare cu ≥ 4 puncte), % respondenți ^{c, d}	7,2	12,0	21,5**	4,7	15,1**	18,7**	20,2	38,1*	44,0**

BARI = Baricitinib; PBO=placebo

*semnificativ statistic față de placebo fără ajustare pentru multiplicitate; **semnificativ statistic față de placebo cu ajustare pentru multiplicitate.

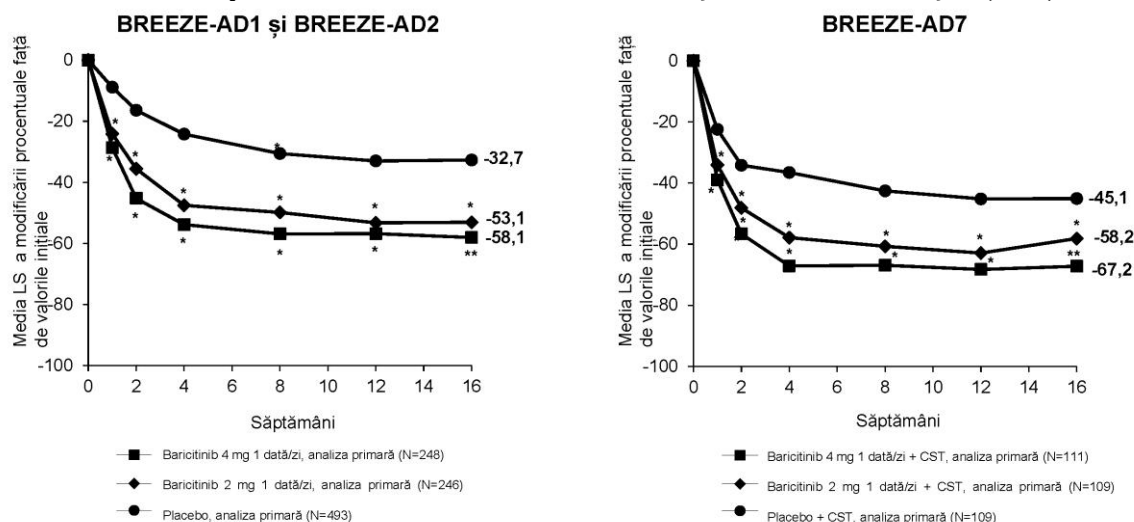
^a Setul complet pentru analiză (*full analysis set*, FAS) a inclus toți pacienții randomizați.

^b Respondenții au fost definiți ca pacienți cu IGA 0 sau 1 („curat” sau „aproape curat”) și o scădere cu ≥ 2 puncte pe scala IGA de la 0 la 4.

^c Imputarea non-respondenților: pacienții cărora li s-a administrat tratament de salvare sau cei cu date lipsă au fost considerați non-respondenți.

^d Rezultate prezentate din subsetul de pacienți eligibili pentru evaluare (pacienți cu scor NRS pentru prurit ≥ 4 la momentul inițial).

Figura 1. Modificarea procentuală medie a scorului EASI față de momentul inițial (FAS)^a



LS=metoda celor mai mici pătrate (*least squares*); * semnificativ statistic față de placebo fără ajustare pentru multiplicitate; **semnificativ statistic față de placebo cu ajustare pentru multiplicitate.

^a Setul complet pentru analiză (FAS) care a inclus toți pacienții randomizați. Datele colectate după administrarea terapiei de salvare sau după întreruperea permanentă a tratamentului de studiu au fost interpretate ca date lipsă. Mediile LS sunt preluate din analizele cu model mixt și măsurători repetate (mixed model with repeated measures, MMRM).

Menținerea răspunsului

În scopul evaluării menținerii răspunsului, 1373 de subiecți tratați cu baricitinib timp de 16 săptămâni în studiile BREEZE-AD1 (N=541), BREEZE-AD2 (N=540) și BREEZE-AD7 (N=292) au fost eligibili pentru înrolarea în studiul de extensie pe termen lung BREEZE-AD3. Sunt disponibile date pentru o perioadă de până la 68 de săptămâni de tratament cumulat pentru pacienții din studiile BREEZE-AD1 și BREEZE-AD2, și pentru o perioadă de până la 32 de săptămâni de tratament cumulat pentru pacienții din studiul BREEZE-AD7. A fost observat un răspuns continuu și durabil la pacienții cu cel puțin un răspuns (IGA 0, 1 sau 2) după inițierea tratamentului cu baricitinib.

Calitatea vieții/Rezultatele raportate de pacienți în dermatita atopică

În ambele studii privind utilizarea în monoterapie (BREEZE-AD1 și BREEZE-AD2) și în studiul privind administrarea concomitent cu CST (BREEZE-AD7), tratamentul cu baricitinib în doză de 4 mg a îmbunătățit semnificativ rezultatele raportate de pacienți, inclusiv scorul de prurit NRS, impactul asupra somnului (ADSS), durerea cutanată (NRS pentru durere cutanată), calitatea vieții (DLQI) și simptomele de anxietate și depresie (HADS) la 16 săptămâni, comparativ cu placebo (vezi tabelul 7).

Tabelul 7. Calitatea vieții/rezultatele raportate de pacienți pentru baricitinib în monoterapie și baricitinib în asociere cu CST în săptămâna 16 (FAS)^a

Studiu	Monoterapie						Asociere cu CST		
	BREEZE-AD1			BREEZE-AD2			BREEZE-AD7		
Grup de tratament	PBO	BARI 2mg	BARI 4mg	PBO	BARI 2mg	BARI 4mg	PBO + CST	BARI 2 mg + CST	BARI 4 mg + CST
N	249	123	125	244	123	123	109	109	111
Îmbunătățirea cu ≥ 2 puncte a itemului 2 a scorului ADSS, % respondenți ^{c,d}	12,8	11,4	32,7*	8,0	19,6	24,4*	30,6	61,5*	66,7*
Modificarea scorului NRS pentru durere cutanată, valoare medie(ES) ^b	-0,84 (0,24)	-1,58 (0,29)	-1,93** (0,26)	-0,86 (0,26)	-2,61** (0,30)	-2,49** (0,28)	-2,06 (0,23)	-3,22 * (0,22)	-3,73* (0,23)
Modificarea scorului DLQI, valoare medie(ES) ^b	-2,46 (0,57)	-4,30* (0,68)	-6,76* (0,60)	-3,35 (0,62)	-7,44* (0,71)	-7,56* (0,66)	-5,58 (0,61)	-7,50* (0,58)	-8,89* (0,58)
Modificarea scorului HADS, valoare medie (ES) ^b	-1,22 (0,48)	-3,22* (0,58)	-3,56* (0,52)	-1,25 (0,57)	-2,82 (0,66)	-3,71* (0,62)	-3,18 (0,56)	-4,75* (0,54)	-5,12* (0,54)

BARI = Baricitinib; PBO= placebo

*semnificativ statistic față de placebo fără ajustare pentru multiplicitate; **semnificativ statistic față de placebo cu ajustare pentru multiplicitate.

^a Setul complet pentru analiză (FAS) a inclus toți pacienții randomizați.

^b Rezultatele prezentate reprezintă modificări LS medii față de valorile inițiale (ES). Datele colectate după administrarea terapiei de salvare sau după întreruperea permanentă a medicamentului au fost

considerate indisponibile. Mediile LS sunt preluate din analizele cu model mixt și măsurători repetate (MMRM).

^c Itemul 2 al scalei ADSS: numărul mediu de treziri în timpul nopții din cauza pruritului.

^d Imputarea non-respondenților: pacienții cărora li s-a administrat tratament de salvare sau cei cu date lipsă au fost considerați non-respondenți. Rezultate din subsetul pacienților eligibili pentru evaluare (pacienți cu ADSS item 2 \geq 2 la momentul inițial).

Răspunsul clinic la pacienții care au prezentat eșec sau intoleranță la tratamentul cu ciclosporină sau pentru care acest tratament este contraindicat (studiul BREEZE-AD4)

Au fost înrolați, în total, 463 de pacienți care prezentaseră eșec la tratamentul cu ciclosporină orală (n=173), aveau o intoleranță (n=75) sau o contraindicație (n=126) pentru acest tratament. Criteriul de evaluare principal a fost proporția pacienților care au obținut răspuns EASI-75 în săptămâna 16. Rezultatele pentru obiectivul principal și câteva dintre cele mai importante obiective secundare de evaluare la săptămâna 16 sunt sumarizate în tabelul 8.

Tabelul 8: Eficacitatea baricitinib în asociere cu CST^a la săptămâna 16 în studiul BREEZE-AD4 (FAS)^b

Studiu	BREEZE- AD4		
	PBO ^a	BARI 2 mg ^a	BARI 4 mg ^a
Grupul de tratament			
N	93	185	92
EASI-75, % respondenților ^c	17,2	27,6	31,5**
IGA 0 or 1, % respondenților ^{c, e}	9,7	15,1	21,7*
Îmbunătățirea scorului de prurit NRS (\geq 4 puncte), % respondenți ^{c, f}	8,2	22,9*	38,2**
Modificarea scorului DLQI mediu (ES) ^d	-4,95 (0,752)	-6,57 (0,494)	-7,95* (0,705)

BARI = Baricitinib; PBO= placebo

*semnificativ statistic față de placebo fără ajustare pentru multiplicitate; **semnificativ statistic față de placebo cu ajustare pentru multiplicitate.

^a Toți pacienții au primit tratament de fond constând în corticosteroizi topici și li s-a permis să utilizeze inhibitori de calcineurină topici.

^b Setul complet pentru analiză (FAS) include toți pacienții randomizați.

^c Imputarea non-respondenților: pacienții cărora li s-a administrat tratament de salvare sau cei cu date lipsă au fost considerați non-respondenți.

^d Datele colectate după administrarea terapiei de salvare sau după întreruperea permanentă a medicamentului au fost interpretate ca date lipsă. Mediile LS sunt preluate din analizele cu model mixt și măsurători repetate (*mixed model with repeated measures*, MMRM).

^e Respondenții au fost definiți ca pacienți cu IGA 0 sau 1 („piele curată” sau „piele aproape curată”) și o scădere cu \geq 2 puncte pe scala IGA de la 0 la 4.

^f Rezultate din subsetul pacienților eligibili pentru evaluare (pacienți cu NRS pentru prurit \geq 4 la momentul inițial).

Alopecia areata

Eficacitatea și siguranța baricitinib administrat o dată pe zi au fost evaluate într-un studiu clinic adaptiv de fază II/III (BRAVE-AA1) și un studiu de fază III (BRAVE-AA2). Porțiunea de fază III a studiului BRAVE-AA1 și studiul de fază III BRAVE-AA2 au fost studii dublu-orb randomizate, controlate placebo, cu durată de 36 de săptămâni, cu o fază de extensie până la 200 de săptămâni. În ambele studii de fază III, pacienții au fost randomizați cu placebo, baricitinib 2 mg sau baricitinib 4 mg în raport de 2:2:3. Pacienții eligibili au fost adulți cu vârste cuprinse între 18 și 60 de ani pentru

bărbați, și între 18 și 70 de ani pentru femei, cu un episod curent de alopecia areata severă de mai mult de 6 luni (pierderea părului afectând ≥ 50 % din scalp). Pacienții cu un episod curent de peste 8 ani nu au fost eligibili decât dacă au fost observate episoade de recreștere pe zonele de scalp afectate în ultimii 8 ani. Singurele terapii concomitente permise pentru alopecia areata au fost finasterida (sau alți inhibitori de 5 alfa reductază), minoxidil cu administrare orală sau locală și bimatoprost soluție oftalmică pentru gene, dacă doza era stabilă la intrarea în studiu.

Ambele studii au evaluat ca obiectiv primar proporția de pacienți care au obținut scorul SALT (Severity of Alopecia Tool) ≤ 20 (80 % sau mai mult din suprafața scalpului acoperită cu păr) la săptămâna 36. În plus, ambele studii au determinat evaluarea de către clinician a pierderii părului de la nivelul sprâncenelor și genelor utilizând o scală de 4 puncte (ClinRO Measure for Eyebrow Hair Loss™, ClinRO Measure for Eyelash Hair Loss™).

Caracteristici la inițiere

Porțiunea de fază III a studiului BRAVE-AA1 și studiu de fază III BRAVE-AA2 au inclus 1200 de pacienți adulți. În toate grupurile de tratament, vârsta medie a fost de 37,5 ani, 61 % dintre pacienți au fost femei. Durata medie a alopeciei areata de la debut și durata medie a episodului curent de pierdere a părului au fost de 12,2 , respectiv 3,9 ani. Scorul SALT mediu în toate studiile a fost 96 (acesta fiind egal cu pierderea a 96 % din părul de pe scalp), și aproximativ 44 % dintre pacienți au fost raportați cu alopecia universalis. În toate studiile, 69 % dintre pacienți au avut la momentul inițial pierderea semnificativă sau completă a părului la nivelul sprâncenelor și 58 % au avut pierderea semnificativă sau completă a părului la nivelul genelor, măsurate prin scorurile ClinRO Measures de 2 sau 3 pentru sprâncene și gene. Aproximativ 90 % dintre pacienți au primit cel puțin un tratament pentru alopecia areata la un anumit moment înainte de intrarea în studii, iar 50 % cel puțin un tratament sistemic imunosupresiv. Utilizarea unui tratament concomitent autorizat pentru alopecia areata a fost raportată numai de 4,3 % dintre pacienți în timpul studiilor.

Răspunsul clinic

În ambele studii, o proporție semnificativ mai mare de pacienți randomizați cu baricitinib 4 mg o dată pe zi au obținut un scor SALT ≤ 20 la săptămâna 36 comparativ cu placebo, începând din săptămâna 8 în studiul BRAVE-AA1 și săptămâna 12 în studiul BRAVE-AA2. S-a observat o eficacitate consecventă pentru majoritatea obiectivelor secundare (Tabel 9). Figura 2 arată proporția de pacienți care au obținut scorul SALT ≤ 20 până la săptămâna 36.

Efectele tratamentului pe subgrupe (sex, vârstă, greutate, eGFR, rasă, regiune geografică, severitatea bolii, durata episodului curent de alopecia areata) au fost în concordanță cu rezultatele din populația generală de studiu la săptămâna 36.

Tabel 9. Eficacitatea baricitinib până la săptămâna 36 pentru studiile integrate^a

	Studiul BRAVE-AA1 (porțiunea de fază III) și studiul BRAVE-AA2 (studiu de fază III) date integrate*		
	Placebo N=345	Baricitinib 2 mg N=340	Baricitinib 4 mg N=515
Scor SALT ≤ 20 la săptămâna 36	4,1 %	19,7 %**	34,0 %**
Scor SALT ≤ 20 la săptămâna 24	3,2 %	11,2 %	27,4 %**
ClinRO Measure for Eyebrow Hair Loss 0 sau 1 la săptămâna 36 cu ≥ 2 puncte îmbunătățire față de momentul inițial ^b	3,8 %	15,8 %	33,0 %**

ClinRO Measure for Eyelash Hair Loss 0 sau 1 la săptămâna 36 cu ≥ 2 puncte îmbunătățire față de momentul inițial ^b	4,3 %	12,0 %	33,9 %**
Modificări medii în Skindex-16 adaptat pentru domeniul emotional al alopeciei areata (SE) ^c	-11,33 (1768)	-19,89 (1788)	-23,81 (1488)
Modificări medii în Skindex-16 adaptat pentru domeniul functional al alopeciei areata (SE) ^c	-9,26 (1605)	-13,68 (1623)	-16,93 (1349)

ClinRO = rezultate raportate de clinician; SE = eroare standard

^a Populația integrată pentru analiza eficacității la săptămâna 36: toți pacienții înrolați în porțiunea de fază III a studiului BRAVE-AA1 și în studiul BRAVE-AA2.

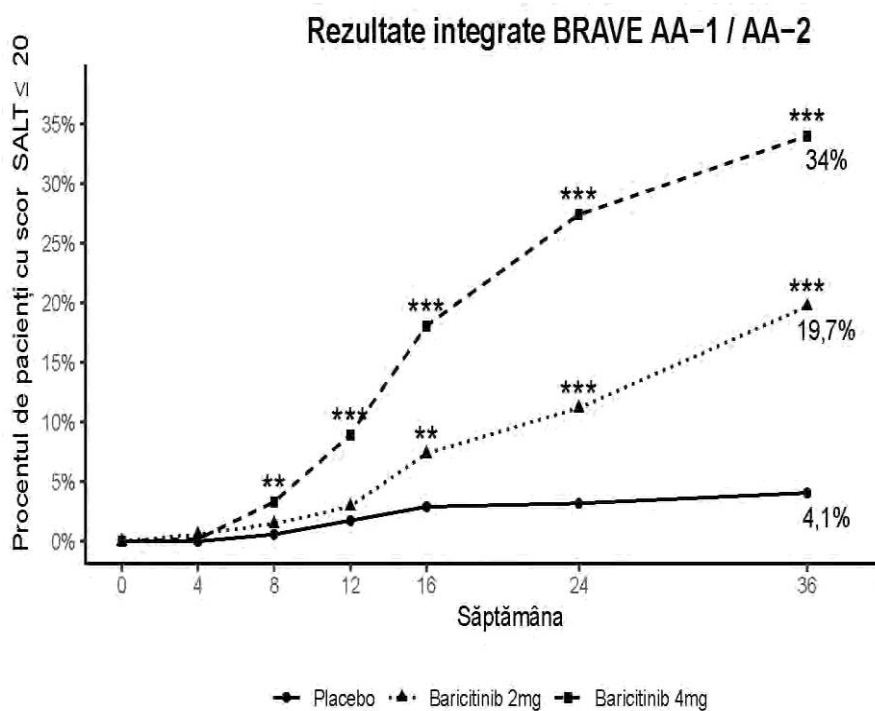
* Rezultatele analizei integrate sunt în concordanță cu cele ale studiilor individuale.

** Semnificativ statistic cu ajustare pentru multiplicitate în schema de testare grafică în fiecare studiu studiu individual.

^b Pacienți cu scor ClinRO Measure pentru pierderea părului de la nivelul sprâncenelor ≥ 2 la momentul inițial: 236 (Placebo), 240 (Baricitinib 2 mg), 349 (Baricitinib 4 mg). Pacienți cu scorul ClinRO Measure pentru pierderea părului de la nivelul genelor ≥ 2 la momentul inițial: 186 (Placebo), 200 (Baricitinib 2 mg), 307 (Baricitinib 4 mg). Ambele ClinRO Measures folosesc o scală de răspuns de 4 puncte variind de la 0 care indică lipsa căderii părului până la 3 indică faptul că nu există păr la nivelul sprâncenelor/genelor.

^c Numărul pacienților pentru analiza pe Skindex-16 adaptat pentru alopecia areata la săptămâna 36 este n= 256 (Placebo), 249 (Baricitinib 2 mg), 392 (Baricitinib 4 mg).

Figura 2: Proporția de pacienți cu scor SALT ≤ 20 până la săptămâna 36



valoarea p pentru baricitinib versus placebo $\leq 0,01$; *valoarea p pentru baricitinib versus placebo $\leq 0,001$.

Eficacitatea până la săptămâna 52

Proporția de pacienți cărora li s-a administrat baricitinib care au obținut scorul SALT ≤ 20 a continuat să crească după săptămâna 36, atingând 39,0 % dintre pacienții cărora li s-a administrat baricitinib 4 mg la săptămâna 52. Rezultatele la săptămâna 52 pentru subpopulațiile în funcție de severitatea bolii și durata episodului la momentul inițial au fost în concordanță cu cele observate la săptămâna 36 și cu rezultatele din populația generală de studiu.

Substudiul privind reducerea dozei

În studiu BRAVE-AA2, pacienții cărora li s-a administrat baricitinib 4 mg o dată pe zi încă de la randomizarea inițială și care au obținut scorul SALT ≤ 20 la săptămâna 52 au fost randomizați din nou dublu orb pentru a continua cu 4 mg o dată pe zi sau a scădea doza la 2 mg o dată pe zi. Rezultatele demonstrează că 96 % dintre pacienți care rămân cu administrarea de baricitinib 4 mg și 74 % dintre pacienții care au fost re-randomizați cu baricitinib 2 mg și-au menținut răspunsul la săptămâna 76.

Artrita idiopatică juvenilă

Programul de dezvoltare clinică al baricitinib pentru artrita idiopatică juvenilă a constat dintr-un studiu pivot de fază III (JUVE-BASIS) și un studiu deschis de extensie pe termen lung pentru evaluarea siguranței (JUVE-X).

JUVE-BASIS a fost un studiu dublu orb randomizat cu perioadă de întrerupere (DBW), cu o durată de până la 44 de săptămâni, controlat cu placebo, pentru a evalua eficacitatea și siguranța baricitinib atunci când este administrat o dată pe zi la pacienții cu vârsta cuprinsă între 2 ani și mai puțin de 18 ani cu artrită idiopatică juvenilă care au avut un răspuns inadecvat sau intoleranță la tratamentul cu cel puțin 1 DMARD sintetic convențional sau biologic. Acesta a inclus pacienți cu artrită idiopatică juvenilă poliarticulară (factor reumatoid pozitiv sau factor reumatoid negativ), artrită idiopatică juvenilă cu evoluție oligoarticulară prelungită, artrită idiopatică juvenilă asociată entezitei și artrită psoriazică juvenilă, așa cum este definită de criteriile Ligii Internaționale a Asociațiilor pentru Reumatologie (ILAR). Pacienții care au participat la JUVE-BASIS au fost eligibili pentru înscrierea în studiul JUVE-X.

În studiul JUVE-BASIS, pacienții au primit baricitinib în regim deschis o dată pe zi timp de aproximativ 12 săptămâni de la momentul inițial. Pacienții cu vârsta cuprinsă între 2 și mai puțin de 9 ani au primit 2 mg pe zi, iar pacienții cu vârsta între 9 și mai puțin de 18 ani au primit 4 mg pe zi, pentru a obține o expunere echivalentă dozei de 4 mg la adulți. În săptămâna 12, răspunsul la tratament (pe baza criteriilor PedACR30) a fost revizuit pentru fiecare pacient. Pacienții care au obținut cel puțin un răspuns PedACR30 au fost randomizați (raport 1:1) pentru a primi placebo sau pentru a rămâne în aceeași doză de baricitinib în faza dublu-orb, controlată cu placebo, de 32 de săptămâni. Pacienților care nu au obținut PedACR30 li s-a oferit opțiunea de a se înscrie la JUVE-X.

Obiectivul principal de eficacitate al JUVE-BASIS a fost timpul până la acutizarea bolii de la începutul perioadei DBW până la sfârșitul perioadei DBW.

Caracteristici la inițiere

Un total de 220 de pacienți au fost înrolați în studiul JUVE-BASIS. Dintre aceștia, 163 (74,4 %) pacienți au fost eligibili pentru a fi randomizați în perioada DBW fie la baricitinib (n=82) fie la placebo (n=81). Au fost 144 pacienți cu artrită idiopatică juvenilă poliarticulară, 16 cu artrită

idiopatică juvenilă cu evoluție oligoarticulară prelungită, 50 cu artrită idiopatică juvenilă asociată entezitei și 10 cu artrită psoriazică juvenilă.

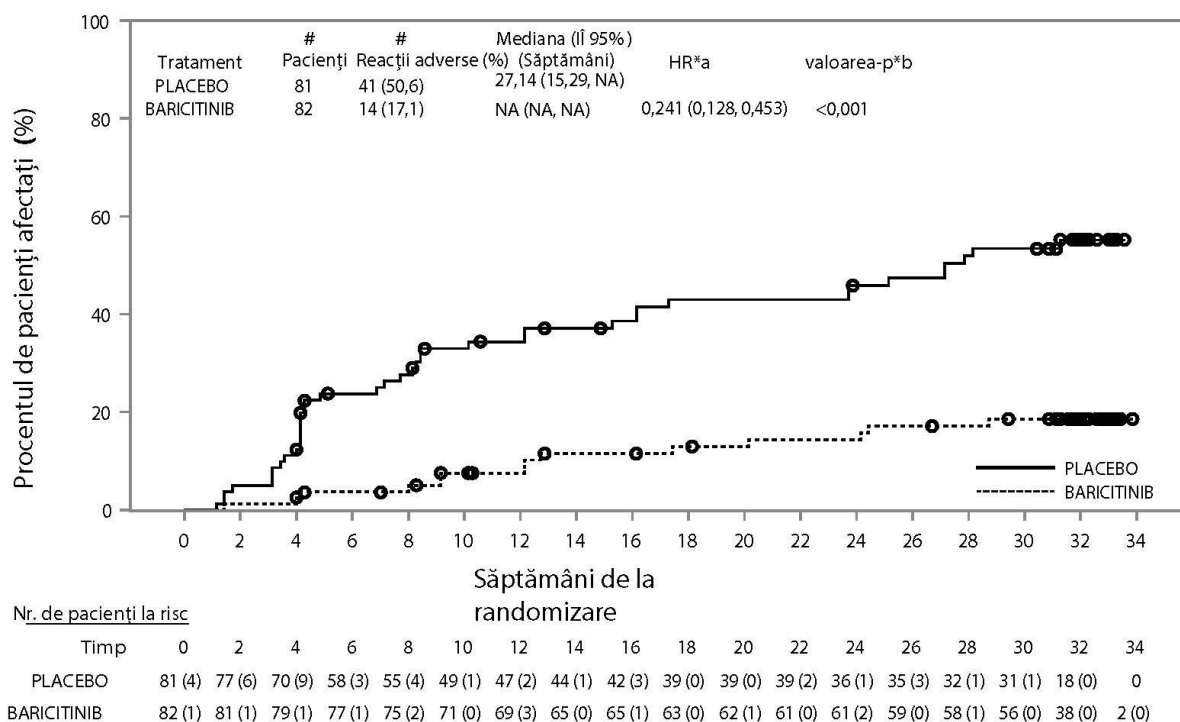
În JUVE-BASIS, vârsta medie a fost de 13 ani (deviație standard 3,4) și 69,1 % erau femei. Numărul de pacienți pe grupe de vârstă a fost după cum urmează: 2 până la <6 ani: n=6; , 6 până la <9 ani: n=9; , 9 până la <12 ani: n=30; , și 12 până la <18 ani: n=175.

Timpul mediu până la diagnosticul de artrită idiopatică juvenilă raportat de toți pacienții din studiu, a fost de 4 ani. Utilizarea terapiei concomitente a fost similară între grupurile de tratament în perioada DBW (cele mai frecvente csDMARD concomitente au inclus MTX, sulfasalazină și leflunomidă). Un total de 127 (57,7%) pacienți erau tratați cu MTX la momentul inițial.

Răspunsul clinic

În studiul JUVE-BASIS, grupul de pacienți tratați cu baricitinib a avut un timp semnificativ mai lung până la acutizarea bolii în comparație cu cei care au primit placebo (Figura 3). În plus, mai mulți pacienți tratați cu baricitinib au atins o valoare PedACR de 30/50/70/90/100 pe parcursul perioadei DBW, în comparație cu placebo.

Figura 3. Timpul până la acutizarea bolii în perioada DBW



ÎI = interval de încredere; HR = hazard ratio; NA = nu se aplică; nr = număr

*a HR - stratificat pe categorii de artrită idiopatică juvenilă (poliarticulară și oligoarticulară cu evoluție prelungită versus artrita asociată entezitei și artrita psoriazică juvenilă).

*b Valoarea P este din testul logrank stratificat pe categorii de artrită idiopatică juvenilă (poliarticulară și oligoarticulară cu evoluție prelungită versus artrita asociată entezitei și artrita psoriazică juvenilă).

Timpul până la apariția bolii și rezultatele scorului PedACR au fost în general consecvente între subtipurile de artrită idiopatică juvenilă și caracteristicile de bază (a inclus vârsta, zona geografică de proveniență, greutatea, utilizarea anterioară de terapii biologice, utilizarea concomitentă de MTX sau corticosteroizi) și au fost în concordanță cu cele pentru populația generală în studiu.

Dermatita atopică pediatrică

Eficacitatea și siguranța baricitinib în asociere cu CST au fost evaluate într-un studiu unic de fază III, randomizat, dublu orb, controlat cu placebo, de 16 săptămâni (BREEZE AD PEDS). Studiul a inclus 483 de pacienți cu dermatită atopică moderată până la severă definită prin scor IGA ≥ 3 , un scor EASI ≥ 16 și o implicare BSA ≥ 10 %. Pacienții eligibili aveau vârsta cuprinsă între 2 și sub 18 ani și avuseseră un răspuns anterior inadecvat sau au fost intoleranți la medicamentele cu administrare topică și erau candidați pentru terapia sistemică. Tuturor pacienților li s-a prescris corticosteroizi topici cu potență scăzută sau medie și pacienților li s-a permis să utilizeze inhibitori topici ai calcineurinei în timpul studiului. Pacienții au fost randomizați pentru a primi placebo sau baricitinib cu doze testate, mici, medii sau mari (rezultând o expunere echivalentă la 1 mg, 2 mg sau, respectiv, 4 mg la pacienții adulți cu AD) într-un raport de 1:1:1:1. Studiul include o prelungire continuă pe termen lung de până la 4 ani.

Caracteristici la inițiere

Din toate grupele de tratament, 76 % au fost caucazieni, 15 % au fost asiatici și 3 % au fost negri, 50 % au fost femei și vârsta medie a fost de 12 ani, 72 % au avut cel puțin 10 ani și 28 % au mai puțin de 10 ani. Pacienții cu vârsta de 6 ani și mai tineri reprezentau 14% din populație (6 ani [N=28], 5 ani [N=11], 4 ani [N=16], 3 ani [N=8], 2 ani [N=5]). În acest studiu, 38 % dintre pacienți au avut un IGA inițial de 4 (dermatită atopică severă), iar 42 % dintre pacienți au primit anterior tratament sistemic pentru dermatită atopică. Scorul EASI inițial a variat de la 12,2 la 70,8, scala de evaluare numerică pentru prurit (NRS) la pacienții cu vârsta de cel puțin 10 ani a fost de 5,5 (SD = 2,6).

Răspunsul clinic

O proporție mai mare semnificativă statistic de pacienți randomizați la doza echivalentă de baricitinib 4 mg au obținut un răspuns IGA 0 sau 1 (rezultat primar), EASI75 sau o îmbunătățire de ≥ 4 puncte a scorului pentru prurit NRS comparativ cu placebo în săptămâna 16 (Tabelul 10). Figura 4 arată perioada de timp pentru atingerea IGA 0 sau 1.

Efectele tratamentului în subgrupe (greutate, vârstă, sex, rasă, severitatea bolii și tratament anterior, inclusiv imunosupresoare) au fost în concordanță cu rezultatele din populația totală de studiu.

Tabelul 10. Eficacitatea baricitinib la copii și adolescenți la săptămâna 16^a

Studiul	BREEZE-AD-PEDS	
	PBO	BARI 4 mg echivalent
N	122	120
IGA 0 sau 1, % respondenți ^{b,c}	16,4	41,7**
EASI75, % respondenți ^c	32,0	52,5**
Scor pentru prurit NRS (≥ 4 puncte îmbunătățire), % respondenți ^{c,d}	16,4	35,5**

BARI = Baricitinib; PBO = Placebo

** semnificativ statistic față de placebo cu ajustare pentru multiplicitate.

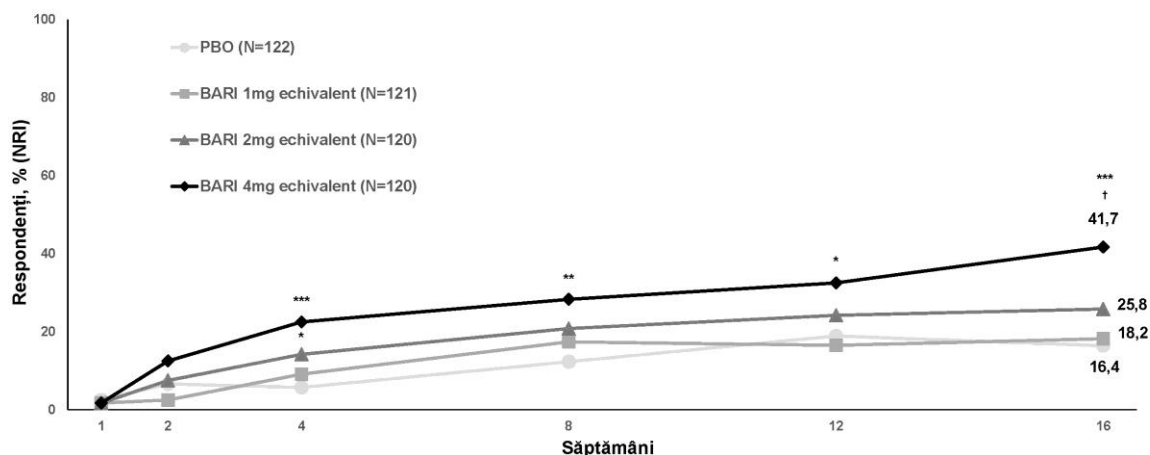
^a Populația în intenție de tratament (ITT) (toți pacienții randomizați)

^b Respondenții au fost definiți ca pacienți cu IGA 0 sau 1 („curat” sau „aproape curat”) și o scădere cu ≥ 2 puncte pe scala IGA de la 0 la 4.

^c Imputarea non-respondenților: pacienții cărora li s-a administrat tratament de salvare sau cei cu date lipsă au fost considerați non-respondenți.

^d Rezultate prezentate din subsetul de pacienți eligibili pentru evaluare (pacienți cu vârsta ≥ 10 ani cu scor pentru prurit NRS ≥ 4 față de momentul inițial, BARI 4 mg echivalent N=62; Placebo, N = 55).

Figura 4. Perioada de timp până la atingerea IGA 0 sau 1 cu o îmbunătățire ≥ 2 puncte la pacienții copii și adolescenți până în săptămâna 16



BARI=baricitinib; NRI=imputarea non-respondenților; PBO=placebo* $p < 0,05$; ** $p < 0,01$; *** $p < 0,001$ față de PBO (valoarea nominală p ; analiza regresiei logistice); † semnificativ statistic față de placebo cu ajustare pentru multiplicitate

O proporție semnificativ mai mare de pacienți randomizați la doza echivalentă de baricitinib 4 mg a obținut o îmbunătățire de ≥ 4 puncte a scorului pentru prurit NRS comparativ cu placebo încă din săptămâna 4 (ajustat pentru multiplicitate).

Nevoia de utilizare concomitentă a CST a fost redusă, așa cum s-a demonstrat printr-o reducere medie a cantității, în grame, a utilizării CST pentru doza echivalentă de baricitinib 4 mg față de placebo, pe parcursul a 16 săptămâni și un număr mediu mai mare de zile fără CST pentru doza echivalentă de baricitinib 4 mg (25 de zile) comparativ cu placebo (11 zile) timp de 16 săptămâni.

Populația pediatrică

Agencia Europeană a Medicamentului a suspendat temporar obligația de depunere a rezultatelor studiilor efectuate cu baricitinib la una sau mai multe subgrupe de copii și adolescenți cu artrită idiopatică cronică, dermatită atopică și alopecia areata (vezi pct. 4.2 pentru informații privind utilizarea la copii și adolescenți).

Eficacitatea baricitinib administrat în doze de până la 12 mg/zi a fost evaluată la 71 de pacienți cu CANDLE (dermatoză neutrofilă atipică cronică cu lipodistrofie și temperatură crescută, $n=10$), afecțiuni legate de CANDLE (CANDLE RC, $n=9$), SAVI (Vasculopatia asociată stimulării genei interferonului cu debut în timpul copilăriei, $n=8$), dermatomiozita juvenilă (JDM, $n=5$) și sindromul Aicardi Goutières (AGS, $n=39$). Numărul total de ani de expunere a pacienților (PYE) a fost de 251. Din cauza insuficiențelor metodologice, nu a putut fi trasă o concluzie certă cu privire la eficacitatea baricitinib la acești pacienți. Deși modelele de siguranță au arătat similitudini cu indicațiile pentru adulți, frecvența reacțiilor adverse a fost, în general, mai mare. Au fost observate trei decese, în populația AGS; nu este clar dacă aceste decese au fost legate de tratamentul cu baricitinib.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

După administrarea orală a baricitinibului, s-a observat o creștere proporțională cu doza a expunerii sistemice pentru intervalul terapeutic de dozare. Farmacocinetica baricitinibului este liniară din punct de vedere al timpului.

Absorbția

După administrarea orală, baricitinibul este absorbit rapid cu t_{max} mediu de aproximativ 1 oră (între 0,5 – 3,0 h) și cu o biodisponibilitate absolută de aproximativ 79 % (CV = 3,94 %). Aportul de alimente a condus la o scădere de până la 14 %, o scădere a C_{max} de până la 18 % și o întârziere a t_{max} cu 0,5 ore. Administrarea împreună cu alimente nu a fost asociată cu un efect relevant clinic asupra expunerii.

Distribuția

Volumul mediu al distribuției în urma administrării prin infuzie intravenoasă a fost de 76 l, indicând distribuția baricitinib în țesuturi. Baricitinib este legat în proporție de aproximativ 50 % de proteinele plasmatic.

Metabolizare

Metabolizarea baricitinibi este mediata de CYP3A4, mai puțin de 10 % din doză fiind supusă biotransformării. Nu au existat metaboliți cuantificabili în plasmă. Într-un studiu de farmacologie clinică, baricitinib a fost excretat predominant ca și substanță activă nemodificată prin urină (69 %) și fecale (15 %) și doar 4 metaboliți oxidativi minori au fost identificați (3 în urină; 1 în fecale) constituind circa 5 % și respectiv 1 % din doză. *In vitro*, baricitinib este un substrat pentru CYP3A4, OAT3, Pgp, BCRP și MATE2-K, și poate fi inhibitor relevant clinic al transportatorilor OAT1 (vezi pct. 4.5). Baricitinib nu este un inhibitor al transportatorilor OAT1, OAT2, OAT3, OCT2, OATP1B1, OATP1B3, BCRP, MATE1 și MATE2-K la concentrații relevante clinic.

Eliminarea

Eliminarea renală este mecanismul principal pentru clearance-ul baricitinibului prin filtrare glomerulară și secreția activă prin OAT3, Pgp, BCRP și MATE2-K. Într-un studiu de farmacologie clinică, aproximativ 75 % din doza administrată a fost eliminată în urină, în timp ce aproximativ 20 % din doză a fost eliminată în fecale.

Clearance-ul aparent mediu (CL/F) și timpul de înjumătățire la pacienții cu poliartrită reumatoidă a fost de 9,42 l/oră (CV = 34,3 %) și respectiv 12,5 ore (CV = 27,4 %). C_{max} și ASC în stare stabilă sunt de 1,4- și 2,0- ori mai mari la subiecții cu poliartrită reumatoidă față de subiecții sănătoși.

Clearance-ul aparent mediu (CL/F) și timpul de înjumătățire plasmatică la pacienții cu dermatită atopică a fost de 11,2 l/oră (CV = 33,0 %) și, respectiv, de 12,9 ore (CV = 36,0 %). Valorile C_{max} și ale ASC la starea de echilibru la subiecții cu dermatită atopică sunt de 0,8 ori mai mari decât cele observate la subiecții cu poliartrită reumatoidă.

Clearance-ul aparent mediu (CL/F) și timpul de înjumătățire la pacienții cu alopecia areata a fost de 11,0 l/oră (CV = 36,0 %) și, respectiv, 15,8 ore (CV = 35,0 %). Valorile C_{max} și ale AUC la starea de echilibru la pacienții cu alopecia areata sunt de 0,9 ori mai mari decât cele observate la subiecții cu poliartrită reumatoidă.

Insuficiența renală

S-a constatat că funcția renală afectează semnificativ expunerea la baricitinib. Mărimile medii ale ASC la pacienții cu insuficiență renală ușoară până la moderată și la pacienții cu funcție renală normală sunt de 1,41 (90 % ÎI: 1,15-1,74) și respectiv de 2,22 (90 % ÎI: 1,81-2,73). Nivelurile medii ale C_{max} la pacienții cu insuficiență renală ușoară până la moderată și la pacienții cu funcție renală normală sunt

de 1,16 (90 %Î: 0,92-1,45) și de respectiv 1,46 (90 %Î: 1,17-1,83). Vezi pct. 4.2 pentru recomandări privind dozele.

Insuficiența hepatică

Nu a existat un efect relevant clinic asupra farmacocineticii baricitinibului la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară până la moderată. Utilizarea baricitinib nu a fost studiată la pacienții cu insuficiență hepatică severă.

Vârstnici

Vârsta de ≥ 65 ani sau ≥ 75 ani nu are efect asupra disponibilității baricitinib (C_{max} și ASC).

Populația pediatrică

Farmacocinetica la copii și adolescenți cu artrită idiopatică juvenilă

Timpul de înjumătățire plasmatică la copii și adolescenți de la 2 ani până la mai puțin de 18 ani a fost de 8 până la 9 ore.

Expunerea la copii și adolescenți cu greutatea <30 kg și ≥ 30 kg: la pacienții cu greutatea < 30 kg cu o vârstă medie și un interval de 8,1 (2,0-16,0) ani, media și CV % pentru ASC și C_{max} a fost de 381 h*ng/ml (76%) și, respectiv, 62,1 ng/ml (39 %). La pacienții cu greutatea ≥ 30 kg, cu vârsta medie și intervalul de 14,1 (9,0 – 17,0), media și CV % pentru ASC și C_{max} au fost de 438 h*ng/ml (68%) și 60,7 ng/ml (30%), respectiv.

Expunerea la copii și adolescenți cu greutatea cuprinsă între 10 și <20 kg și 20 până la <30 kg: La pacienții cu greutatea cuprinsă între 10 și < 20 kg, cu o vârstă medie și un interval de 5,1 (2,0-8,0) ani, media și CV% pentru ASC și C_{max} au fost 458 h*ng/ml (81%) și, respectiv, 77,6 ng/ml (38%). La pacienții cu greutatea cuprinsă între 20 și < 30 kg, cu vârsta medie și intervalul de 10,3 (6,0 – 16,0), media și CV% pentru ASC și C_{max} au fost de 327 h*ng/ml (66%) și 51,2 ng/ml (22%), respectiv.

Farmacocinetica la copii și adolescenți cu dermatită atopică

Timpul de înjumătățire mediu la copii și adolescenți cu vârsta de la 2 la mai puțin de 18 ani a fost de 13 până la 18 ore.

Expunerea la copii și adolescenți cu greutatea < 30 kg și ≥ 30 kg: La pacienții cu greutatea < 30 kg cu o vârstă medie și un interval de 6,4 (2,0-11,1) ani, media și CV% pentru ASC și C_{max} a fost de 404 h*ng/ml (78%) și, respectiv, 60,4 ng/ml (28%). La pacienții cu greutatea ≥ 30 kg, cu vârsta medie și intervalul de 13,5 (6,2 – 17,9), media și CV% pentru ASC și C_{max} au fost de 529 h*ng/ml (102%) și, respectiv, 57,0 ng/ml (42%).

Expunerea la copii și adolescenți cu greutatea cuprinsă între 10 și < 20 kg și 20 până la < 30 kg: La pacienții cu greutatea cuprinsă între 10 și < 20 kg, cu o vârstă medie și un interval de 4,8 (2,0-6,9) ani, media și CV% pentru ASC și C_{max} au fost 467 h*ng/ml (80%) și, respectiv, 73,4 ng/ml (21%). La pacienții cu greutatea cuprinsă între 20 și < 30 kg, cu vârsta medie și intervalul de 7,5 (4,8 – 11,1), media și CV% pentru ASC și C_{max} au fost de 363 h*ng/ml (72%) și 52,0 ng/ml (21%), respectiv.

Alți factori intrinseci

Greutatea corporală, vârsta, sexul, rasa și etnia nu au avut un efect relevant clinic asupra farmacocineticii baricitinib la pacienții adulți. Efectele medii ale factorilor intrinseci asupra parametrilor farmacocineticii (ASC și C_{max}) s-au încadrat în general în variabilitatea interindividuală a farmacocineticii baricitinibului. Astfel, nu este necesară ajustarea dozei în baza acestor factori legați de pacient.

5.3 Date preclinice de siguranță

Datele non-clinice nu au relevat vreun pericol special pentru om, în conformitate cu studiile convenționale asupra farmacologiei privind siguranța, genotoxicitatea și potențialul carcinogen.

Scăderi ale limfocitelor, eozinofilelor și bazofilelor, precum și epuizare limfoidă în organele/țesuturile sistemului imunitar au fost observate la șoarece, șobolan și câine. Infecțiile oportuniste legate de demodioză (mange) au fost observate în cazul câinilor la expuneri de circa 7 ori expunerea la om. Scăderi ale parametrilor celulelor snaguine roșii s-au observat la șoarece, șobolan și câine în cazul expunerilor de aproximativ 6 până la 36 ori expunerea la om. Degenerarea plăcii de creștere sternală s-a observat la unii câini, cu o incidență scăzută, dar și la animalele de control, însă existând o relație doză-efect în ceea ce privește severitatea. În prezent, nu se cunoaște dacă aceste aspecte sunt relevante clinic.

În studiile privind toxicologia aparatului de reproducere la șobolan și iepure, s-a observat că baricitinib a redus dezvoltarea/greutatea fătului și a determinat apariția malformațiilor scheletale (la expuneri de aproximativ 10 și 39 ori expunerea la om). Nu s-au observat efecte adverse asupra fătului la expuneri de 2 ori expunerea la om, în baza ASC.

În studiile de fertilitate combinate la masculi/femele de șobolan, baricitinib a scăzut performanța generală de împerechere (indici de fertilitate și concepere scăzuți). La femelele de șobolan s-au observat numere scăzute de corpora lutea și de zone de implantare, creșteri ale pierderilor pre-implantare și sau efete adverse asupra supraviețuirii intrauterine a embrionilor. Dat fiind că nu au existat efecte asupra spermatogenezei (în conformitate cu histopatologia) sau puncte terminale la ejaculare/spermă în cazul masculilor de șobolan, performanța generală de împerechere scăzută a fost cel mai probabil rezultatul efectelor înregistrate asupra femelelor.

Baricitinib a fost detectat în laptele șobolanilor care alăptau. În studiul de dezvoltare post și pre-natală, greutatea scăzută la pui și scăderea ratei de supraviețuire post-natală s-au observat în cazul expunerilor de 4 și 21 ori expunerea la om.

6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Miezul comprimatelor

celuloză microcristalină
croscarmeloza de sodiu
stearat de magneziu
manitol

Película filmată

oxid roșu de fier (E172)
lecitină (soia) (E322)
macrogol
polivinil alcool
talc
dioxid de titan (E171)

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

3 ani.

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Olumiant 1 mg comprimate filmate

Cutie cu 14 sau 28 comprimate filmate ambalate în blistere din clorură de polivinil/polietilenă/policlorotrifluoroetilenă - aluminiu.

Cutie cu 28 x 1 comprimate filmate ambalate în blistere cu doze unitare, perforate, din clorură de polivinil/aluminiu/ poliamidă - aluminiu.

Olumiant 2 mg și 4 mg comprimate filmate

Cutie cu 14, 28, 35, 56, 84 sau 98 comprimate filmate ambalate în blistere din clorură de polivinil/polietilenă/policlorotrifluoroetilenă - aluminiu.

Cutie cu 28 x 1 sau 84 x 1 comprimate filmate ambalate în blistere cu doze unitare, perforate, din clorură de polivinil/aluminiu/ poliamidă - aluminiu.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor și alte instrucțiuni de manipulare

Pentru pacienții copii și adolescenți care nu pot înghiți comprimate întregi, se poate lua în considerare dispersarea comprimatelor în apă. Pentru a dispersa comprimatul trebuie folosită doar apă. Trebuie dispersat doar numărul de comprimate necesar pentru doză.

- Puneți comprimatul întreg într-un recipient cu 5-10 ml de apă la temperatura camerei și agitați ușor pentru a se dispersa. Poate dura până la 10 minute până la dispersarea comprimatului într-o suspensie tulbură roz pal. Poate apărea un ușor depozit.
- După ce comprimatul este dispersat, agitați ușor din nou și administrați imediat întreaga suspensie.
- Clătiți recipientul cu 5-10 ml de apă la temperatura camerei și administrați imediat întregul conținut.

Comprimatul dispersat în apă este stabil până la 4 ore la temperatura camerei.

Dacă din orice motiv nu se administrează întreaga suspensie, nu dispersați și administrați un alt comprimat, ci așteptați până la următoarea doză programată.

Orice produs medicinal neutilizat sau material rezidual trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528BJ Utrecht, Olanda.

8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Olumiant 1 mg comprimate filmate

EU/1/16/1170/017

EU/1/16/1170/018

EU/1/16/1170/019

Olumiant 2 mg comprimate filmate

EU/1/16/1170/001

EU/1/16/1170/002

EU/1/16/1170/003

EU/1/16/1170/004

EU/1/16/1170/005

EU/1/16/1170/006

EU/1/16/1170/007

EU/1/16/1170/008

Olumiant 4 mg comprimate filmate

EU/1/16/1170/009

EU/1/16/1170/010

EU/1/16/1170/011

EU/1/16/1170/012

EU/1/16/1170/013

EU/1/16/1170/014

EU/1/16/1170/015

EU/1/16/1170/016

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 13 Februarie 2017

Data ultimei reînnoiri a autorizației: 12 noiembrie 2021

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Informații detaliate cu privire la acest produs sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului <http://www.ema.europa.eu>.

ANEXA II

- A. FABRICANTUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI**
- B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA**
- C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**
- D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI**

A. FABRICANTUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI

Numele și adresa fabricantului responsabil pentru eliberarea seriei

Lilly S.A.
Avda. de la Industria, 30
Alcobendas
28108 Madrid
SPANIA

B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală restrictivă (vezi anexa I: Rezumatul caracteristicilor produsului, pct. 4.2).

C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

• Rapoartele periodice actualizate privind siguranța (RPAS)

Cerințele pentru depunerea RPAS pentru acest medicament sunt prezentate în lista de date de referință și frecvențe de transmitere la nivelul Uniunii (lista EURD), menționată la articolul 107c alineatul (7) din Directiva 2001/83/CE și orice actualizări ulterioare ale acesteia publicată pe portalul web european privind medicamentele.

D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI

• Planul de management al riscului (PMR)

Deținătorul autorizației de punere pe piață (DAPP) se angajează să efectueze activitățile și intervențiile de farmacovigilență necesare detaliate în PMR aprobat și prezentat în modulul 1.8.2 al autorizației de punere pe piață și orice actualizări ulterioare aprobate ale PMR.

O versiune actualizată a PMR trebuie depusă:

- la cererea Agenției Europene pentru Medicamente;
- la modificarea sistemului de management al riscului, în special ca urmare a primirii de informații noi care pot duce la o schimbare semnificativă a raportului beneficiu/risc sau ca urmare a atingerii unui obiectiv important (de farmacovigilență sau de reducere la minimum a riscului).

• Măsuri suplimentare de reducere la minimum a riscului

Înainte de lansarea baricitinib în fiecare Stat Membru, DAPP trebuie să agreeze conținutul și formatul materialelor educaționale, inclusiv comunicările media, modalitățile de distribuire și orice alte aspecte legate de program, cu Autoritatea Competentă Națională.

Obiectivele principale ale programului sunt informarea medicilor prescriptori cu privire la riscurile asociate utilizării medicamentului și evidențierea măsurilor specifice de minimizare a riscului ce trebuie urmate înaintea prescrierii și pe durata tratamentului cu baricitinib.

DAPP se va asigura că în fiecare Stat Membru în care baricitinib este comercializat, toți profesioniștii din domeniul sănătății care ar putea prescrie baricitinib primesc materialul educațional dedicat medicului, care ar trebui să conțină:

- Rezumatul Caracteristicilor Produsului
- Prospectul, inclusiv Cardul Pacientului
- Ghidul medicului privind consilierea pacientului
- Exemplare adiționale din Cardul Pacientului

Ghidul profesioniștilor din domeniul sănătății va conține următoarele elemente cheie:

- Informații privind indicațiile și dozele furnizate pentru a întări pentru cine trebuie utilizat baricitinib
- Baricitinib crește potențialul risc de infecții. Pacientul trebuie instruit să se adreseze imediat medicului dacă apar semne sau simptome care sugerează instalarea unei infecții. Deoarece vârstnicii și pacienții cu diabet prezintă, în general, o incidență mai mare a infecțiilor, trebuie luate măsuri de precauție la tratarea pacienților vârstnici și a celor cu diabet. La pacienții cu vârsta de 65 de ani și peste, baricitinib trebuie utilizat numai dacă nu sunt disponibile alternative de tratament adecvate.
- Administrarea baricitinib trebuie întreruptă până la rezolvarea evenimentului în cazul apariției herpes zoster sau a oricărei alte infecții, care nu răspunde la tratamentul standard. Pacienții nu trebuie vaccinați folosind vaccinuri vii sau atenuate cu puțin timp înainte sau pe perioada tratamentului cu baricitinib.
- Înainte de inițierea tratamentului se recomandă ca toți pacienții, în special pacienții copii și adolescenți, să fie aduși la zi cu schema de vaccinare conform recomandărilor curente din ghidurile de vaccinare
- Medicii prescriptori trebuie să examineze pacienții privind prezența hepatitei virale înaintea inițierii tratamentului cu baricitinib. Trebuie exclusă de asemenea posibilitatea prezenței tuberculozei active.
- Administrarea baricitinib este asociată cu hiperlipemia; medicii prescriptori trebuie să monitorizeze parametri lipidici ai pacienților și să trateze hiperlipemia, dacă este detectată.
- Baricitinib crește riscul de tromboză venoasă și embolie pulmonară. Baricitinib trebuie utilizat cu precauție la pacienții cu factori cunoscuți de risc pentru apariția TVP/PE, alții decât factorii de risc cardiovascular sau factorii de risc pentru afecțiuni maligne. Pacienții trebuie instruiți să solicite imediat asistență medicală dacă apar semne sau simptome de TVP/PE.
- Că există un risc potențial crescut de MACE la pacienții cu anumiți factori de risc care utilizează tratament cu inhibitori JAK, inclusiv baricitinib. La pacienții cu vârsta de 65 de ani și peste, la pacienții care sunt fumători actuali sau cu istoric îndelungat de fumător și la pacienții cu alți factori de risc cardiovascular, baricitinib trebuie utilizat numai dacă nu sunt disponibile alternative de tratament adecvate.
- Că au fost raportate limfom și alte afecțiuni maligne la pacienții cărora li s-au administrat inhibitori JAK, inclusiv baricitinib. La pacienții cu vârsta peste 65 de ani, pacienții care sunt fumători actuali sau cu istoric îndelungat de fumător, sau cu alți factori de risc pentru afecțiuni maligne (de exemplu, afecțiuni maligne actuale sau istoric de afecțiuni maligne), baricitinib trebuie utilizat numai dacă nu sunt disponibile alternative de tratament adecvate.
- Baricitinibul este contraindicat în sarcină deoarece datele pre-clinice demonstrează reducerea greutatea fetale și prezența malformațiilor. Medicii trebuie să sfătuiască femeile cu potențial de a rămâne gravide să utilizeze metode contraceptive pe durata tratamentului și o săptămână după încheierea tratamentului. Dacă iau în considerare planificarea unei sarcini, tratamentul cu baricitinib trebuie întrerupt.
- Scopul și modul de utilizare a Cardului de Avertizare al Pacientului.

Cardul de Avertizare al Pacientului trebuie să conțină următoarele mesaje cheie:

- Tratamentul cu baricitinib poate crește riscul apariției infecțiilor, și reactivarea infecțiilor virale, care pot deveni grave dacă nu sunt tratate.
- Semnele și simptomele infecțiilor includ simptome generale, și semne și simptome specifice pentru TBC și Herpes zoster; și un avertisment pentru pacienți să se adreseze imediat medicului dacă resimte semne și simptome care sugerează prezența infecției.

- Pacienții trebuie să solicite imediat asistență medicală dacă apar semne și simptome de infarct miocardic sau accident vascular cerebral
- Baricitinib nu se administrează pe durata sarcinii și femeile ar trebui să se adreseze medicului dacă rămân (sau vor să rămână) gravide.
- Baricitinib poate determina formarea unui cheag de sânge la nivelul piciorului, care poate migra către plămâni; cardul trebuie să includă o descriere a semnelor și simptomelor, precum și o atenționare adresată pacienților de a solicita imediat asistență medicală dacă manifestă semne sau simptome ce sugerează prezența unui cheag de sânge.
- Că baricitinib poate provoca cancer de piele non-melanom și că pacienții trebuie să discute cu medicul dacă apar leziuni noi pe piele în timpul tratamentului sau după terapie sau dacă leziunile existente își schimbă aspectul.
- Datele de contact ale medicului prescriptor.
- Faptul că acest Card trebuie să fie păstrat mereu asupra sa de către pacient și trebuie prezentat și altor profesioniști din domeniul sănătății implicați în tratamentul lor.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTII PENTRU COMPRIMATE FILMATE DE 1 MG

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Olumiant comprimate filmate 1 mg
baricitinib

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare comprimat conține baricitinib 1 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

14 comprimate filmate
28 comprimate filmate
28 x 1 comprimate filmate

5. MODUL ȘI CĂILE DE ADMINISTRARE

Administrare orală
A se citi prospectul înainte de utilizare.

Codul QR va fi inclus+ www.olumiant.eu

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL

11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Eli Lilly Nederland B.V.
Papendorpseweg 83, 3528BJ Utrecht
Țările de Jos

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

EU/1/16/1170/0017	(14 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/0018	(28 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/0019	(28 x 1 comprimate filmate)

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE

15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE

Olumiant 1 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional cu identificatorul unic inclus.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC
SN
NN

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ**

BLISTERE CU DATE CALENDARISTICE PENTRU COMPRIMATE FILMATE DE 1 MG

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Olumiant comprimate 1 mg
baricitinib

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Lilly

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII

Lu
Ma
Mi
Jo
Vi
Sb
Du

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ**

**BLISTERE PERFORATE CU DOZE UNITARE PENTRU COMPRIMATE FILMATE DE 1
MG**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Olumiant comprimate 1 mg
baricitinib

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Lilly

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTII PENTRU COMPRIMATE FILMATE DE 2 MG

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Olumiant comprimate filmate 2 mg
baricitinib

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare comprimat conține baricitinib 2 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

14 comprimate filmate
28 comprimate filmate
35 comprimate filmate
56 comprimate filmate
84 comprimate filmate
98 comprimate filmate
28 x 1 comprimate filmate
84 x 1 comprimate filmate

5. MODUL ȘI CĂILE DE ADMINISTRARE

Administrare orală
A se citi prospectul înainte de utilizare.

Codul QR va fi inclus+ www.olumiant.eu

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL****11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Eli Lilly Nederland B.V.
Papendorpseweg 83, 3528BJ Utrecht
Olanda

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

EU/1/16/1170/001	(14 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/002	(28 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/003	(28 x 1 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/004	(35 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/005	(56 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/006	(84 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/007	(84 x 1 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/008	(98 comprimate filmate)

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Olumiant 2 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional cu identificatorul unic inclus.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC
SN
NN

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ**

BLISTERE CU DATE CALENDARISTICE PENTRU COMPRIMATE FILMATE DE 2 MG

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Olumiant comprimate 2 mg
baricitinib

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Lilly

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII

Lu
Ma
Mi
Jo
Vi
Sb
Du

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ**

**BLISTERE PERFORATE CU DOZE UNITARE PENTRU COMPRIMATE FILMATE DE 2
MG**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Olumiant comprimate 2 mg
baricitinib

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Lilly

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTII PENTRU COMPRIMATE FILMATE DE 4 MG

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Olumiant comprimate filmate 4 mg
baricitinib

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare comprimat conține baricitinib 4 mg

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

14 comprimate filmate
28 comprimate filmate
35 comprimate filmate
56 comprimate filmate
84 comprimate filmate
98 comprimate filmate
28 x 1 comprimate filmate
84 x 1 comprimate filmate

5. MODUL ȘI CĂILE DE ADMINISTRARE

Administrare orală
A se citi prospectul înainte de utilizare.

Codul QR va fi inclus+ www.olumiant.eu

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

9. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL****11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

Eli Lilly Nederland B.V.
Papendorpseweg 83, 3528BJ Utrecht
Olanda

12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

EU/1/16/1170/009	(14 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/010	(28 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/011	(28 x 1 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/012	(35 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/013	(56 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/014	(84 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/015	(84 x 1 comprimate filmate)
EU/1/16/1170/016	(98 comprimate filmate)

13. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE**15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE****16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE**

Olumiant 4 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional cu identificatorul unic inclus.

18. IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

PC
SN
NN

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ**

BLISTERE CU DATE CALENDARISTICE PENTRU COMPRIMATE FILMATE DE 4 MG

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Olumiant comprimate 4 mg
baricitinib

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Lilly

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII

Lu
Ma
Mi
Jo
Vi
Sb
Du

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE
TERMOSUDATĂ**

**BLISTERE PERFORATE CU DOZE UNITARE PENTRU COMPRIMATE FILMATE DE 4
MG**

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Olumiant comprimate 4 mg
baricitinib

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Lilly

3. DATA DE EXPIRARE

EXP

4. SERIA DE FABRICAȚIE

Lot

5. ALTE INFORMAȚII

B. PROSPECTUL

Prospect: Informații pentru pacient

Olumiant 1 mg comprimate filmate
Olumiant 2 mg comprimate filmate
Olumiant 4 mg comprimate filmate
baricitinib

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Olumiant și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Olumiant
3. Cum să luați Olumiant
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Olumiant
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Olumiant și pentru ce se utilizează

Olumiant conține substanța activă baricitinib. Acesta aparține unui grup de medicamente denumite inhibitori ai kinazei Janus, care ajută la reducerea inflamației.

Poliartrită reumatoidă

Olumiant este utilizat pentru tratamentul adulților care suferă de poliartrită reumatoidă moderată până la severă, o boală inflamatorie a articulațiilor, în condițiile în care terapia anterioară nu a avut un rezultat destul de bun sau nu a fost tolerată. Olumiant poate fi utilizat în monoterapie sau concomitent cu alte medicamente, cum ar fi metotrexatul.

Olumiant funcționează prin reducerea activității unei enzime din organism, denumite „kinaza Janus” care este implicată în inflamare. Prin reducerea activității acestei enzime, Olumiant ajută la reducerea durerii, rigidității și inflamației articulațiilor dumneavoastră, precum și la senzația de oboseală a acestora și are aport în încetinirea deteriorării oaselor și cartilagiilor din articulații. Aceste efecte vă pot ajuta să realizați activitățile cotidiene normale, îmbunătățind astfel calitatea vieții pacienților care suferă de poliartrită reumatoidă, din punctul de vedere al sănătății.

Dermatită atopică

Olumiant este utilizat pentru tratamentul copiilor începând cu vârsta de 2 ani, adolescenților și adulților cu dermatită atopică moderată până la severă, denumită și eczemă atopică. Olumiant poate fi utilizat împreună cu medicamente pentru tratamentul eczemelor care se aplică pe piele sau poate fi utilizat singur.

Olumiant acționează prin reducerea activității unei enzime din organism, denumite „kinaza Janus” care este implicată în inflamație. Prin reducerea activității acestei enzime, Olumiant ajută la ameliorarea afecțiunii cutanate de care suferiți și a senzației de mâncărime. În plus, Olumiant ajută la ameliorarea tulburărilor de somn (din cauza mâncărimii) și a calității generale a vieții. S-a demonstrat, de

asemenea, că Olumiant ameliorează simptomele de durere de la nivelul pielii, precum și simptomele de anxietate și depresie asociate cu dermatita atopică.

Alopecia areata

Olumiant este utilizat pentru tratamentul adulților cu alopecia areata severă, o afecțiune autoimună, inflamatorie, caracterizată prin căderea părului, fără cicatrici, de la nivelul scalpului, feței sau a altor zone ale corpului, ce poate fi recurentă și progresivă.

Olumiant acționează prin reducerea activității unei ezime din organism, numită kinază Janus, care este implicată în inflamație. Prin reducerea activității acestei enzime, Olumiant ajută părul să recrească pe scalp, față și pe alte zone ale corpului afectate de boală.

Artrita idiopatică juvenilă poliarticulară, artrita asociată entezitei și artrita psoriazică juvenilă

Olumiant este utilizat pentru tratamentul artritei idiopatice juvenile poliarticulare active, o boală inflamatorie a articulațiilor, la copii cu vârsta de 2 ani și peste.

Olumiant este de asemenea utilizat pentru tratamentul artritei active asociată entezitei, o boală inflamatorie a articulațiilor și a locurilor unde tendoanele se unesc cu osul, la copii cu vârsta de 2 ani și peste.

Olumiant este de asemenea utilizat pentru tratamentul artritei psoriazice juvenile active, o boală inflamatorie a articulațiilor însoțită adesea de psoriazis, la copii cu vârsta de 2 ani și peste.

Olumiant poate fi utilizat singur sau împreună cu metotrexat.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Olumiant

Nu luați Olumiant

- dacă sunteți alergic la baricitinib sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).
- dacă sunteți gravidă sau credeți că ați putea fi gravidă.

Atenționări și precauții

Înainte să luați și pe durata tratamentului cu Olumiant, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă:

- aveți peste 65 de ani. Pacienții cu vârsta de 65 de ani și peste pot prezenta un risc crescut de infecții, probleme cardiace, inclusiv infarct miocardic și anumite tipuri de cancer. Medicul dumneavoastră va discuta cu dumneavoastră dacă Olumiant este potrivit pentru dumneavoastră
- aveți o infecție sau suferiți des de infecții. Informați-vă medicul dacă experimentați simptome precum febră, leziuni, senzație de oboseală mai accentuată decât de obicei sau probleme stomatologice, dat fiind că acestea pot fi semne de infecție. Olumiant poate reduce capacitatea organismului dumneavoastră de a lupta împotriva infecțiilor și poate înrăutăți o infecție existentă sau crește riscul de apariție a unei infecții noi. Dacă aveți diabet sau aveți peste 65 de ani, este posibil să aveți un risc crescut de a face infecții
- aveți sau ați suferit de tuberculoză. Este posibil să trebuiască să faceți analize pentru testarea tuberculozei înainte de a vi se prescrie Olumiant. Informați-vă medicul dacă experimentați simptome precum tusea persistentă, febra, transpirația în timpul nopții, pierderea greutatei în timpul tratamentului cu Olumiant deoarece acestea pot fi semne ale tuberculozei
- ați avut infecție cu virusul herpes (herpes zoster), pentru că este posibil ca Olumiant să faciliteze reapariția acestuia. Informați-vă medicul dacă experimentați simptome precum erupții dureroase pe piele cu bășici în timpul tratamentului cu Olumiant dat fiind că acestea pot fi semne ale herpesului
- suferiți sau ați suferit de hepatita B sau C
- urmează să faceți o vaccinare. Nu sunt recomandate anumite inoculări active în timpul tratamentului cu Olumiant

- aveți sau ați avut cancer, sunteți fumător sau ați fost fumător, deoarece medicul dumneavoastră va discuta cu dumneavoastră dacă Olumiant este potrivit pentru dumneavoastră
- funcția ficatului dumneavoastră este deficitară
- aveți sau ați avut probleme cu inima, deoarece medicul dumneavoastră va discuta cu dumneavoastră dacă Olumiant este potrivit pentru dumneavoastră
- ați avut în prealabil cheaguri de sânge în venele de la nivelul membrelor inferioare (tromboză venoasă profundă) sau plămânilor (embolism pulmonar), sau aveți un risc crescut de a face cheaguri de sânge (de exemplu: dacă ați avut recent o intervenție chirurgicală majoră, dacă utilizați contraceptive hormonale/terapie de substituție hormonală sau dacă este identificat un defect de coagulare la dumneavoastră sau la rudele dumneavoastră apropiate). Medicul dumneavoastră va discuta cu dumneavoastră dacă Olumiant este potrivit pentru dumneavoastră. Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți respirație greoaie brusc instalată sau dificultăți la respirație, dureri în piept sau în partea superioară a spatelui, umflare a piciorului sau a brațului, durere sau sensibilitate la nivelul picioarelor sau înroșire sau modificare a culorii pielii la nivelul piciorului sau a brațului, deoarece acestea pot fi semne ale prezenței cheagurilor de sânge la nivelul venelor
- ați avut diverticulită (un tip de inflamație a intestinului gros) sau ulcere la stomac sau intestine (vezi pct. 4)
- cancerul de piele non-melanom a fost observat la pacienții care iau Olumiant. Medicul dumneavoastră vă poate recomanda să efectuați examinări regulate ale pielii în timp ce luați Olumiant. Dacă apar leziuni noi pe piele în timpul tratamentului sau după terapie sau dacă leziunile existente își schimbă aspectul, spuneți medicului dumneavoastră.

Dacă observați oricare dintre următoarele reacții adverse, trebuie să vă adresați urgent unui medic:

- respirație șuierătoare
- amețeală severă sau stare de confuzie
- umflare a buzelor, limbii sau gâtului
- urticarie (mâncărime sau erupție pe piele)
- durere abdominală severă, mai ales însoțită de febră, greață și vărsături.
- durere severă în piept sau senzație de apăsare (care se poate extinde la brațe, maxilar, gât, spate)
- dificultăți la respirație
- transpirație rece
- slăbiciune unilaterală la nivelul unui braț și/sau picior
- vorbire neclară

Este posibil să trebuiască să faceți analize hematologice înainte de a începe tratamentul cu Olumiant sau în timpul tratamentului pentru a verifica să nu aveți un număr mic de eritrocite (anemie), număr mic de leucocite (neutropenie sau limfopenie), nivel crescut de grăsimi în sânge (colesterol) sau nivel crescut al enzimelor ficatului, pentru a vă asigura că tratamentul cu Olumiant nu cauzează probleme.

Copii și adolescenți

Dacă este posibil, la copii și adolescenți schema de vaccinare completă trebuie să fie adusă la zi înainte de a lua Olumiant.

Nu administrați acest medicament copiilor cu vârsta sub 2 ani.

Nu administrați acest medicament copiilor și adolescenților cu alopecia areata cu vârsta sub 18 ani deoarece nu sunt disponibile informații cu privire la utilizarea în această afecțiune.

Olumiant împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

În special, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului, înainte de a lua Olumiant dacă luați orice alte medicamente, cum sunt:

- probenecid (pentru gută), dat fiind că acest medicament poate crește nivelul de Olumiant din sânge. Dacă vă aflați sub tratament cu probenecid, doza recomandată de Olumiant la adulți este de 2 mg o dată pe zi, iar la copii și adolescenți doza trebuie redusă la jumătate
- medicament antireumatic injectabil
- medicamente injectabile care afectează sistemul imunitar, inclusiv așa-numitele terapii biologice (anticorpi) țintite
- medicamente care sunt utilizate pentru controlul imunitar al organismului, cum ar fi azatioprina, tacrolimusul sau ciclosporina
- alte medicamente care aparțin grupului de inhibitori ai kinazei Janus
- medicamente care pot mări riscul de diverticulită, cum ar fi medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (utilizate de obicei pentru tratarea afecțiunilor dureroase și/sau inflamatorii ale mușchilor sau articulațiilor) și/sau opioide (utilizate pentru tratarea durerii severe) și/sau corticosteroizi (utilizați de obicei pentru tratarea afecțiunilor inflamatorii) (vezi pct. 4).

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Se recomandă să apelați la o metodă contraceptivă eficientă pentru a evita să rămâneți gravidă în timpul tratamentului cu Olumiant și timp de minim o săptămână după ultima doză de Olumiant. Trebuie să vă informați medicul dacă rămâneți gravidă, dat fiind că medicamentul Olumiant nu ar trebui luat în timpul sarcinii.

Nu este recomandată utilizarea Olumiant în timpul alăptării, deoarece nu se cunoaște dacă acest medicament pătrunde în laptele matern. Dumneavoastră împreună cu medicul dumneavoastră trebuie să decideți dacă veți continua alăptarea sau veți începe tratamentul cu Olumiant. Nu sunt recomandate ambele.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Olumiant nu are efecte asupra capacității de a conduce sau utiliza utilaje.

Olumiant conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să luați Olumiant

Tratamentul trebuie prescris de un medic cu experiență în diagnosticarea și tratarea bolii dumneavoastră. Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Adulți cu poliartrită reumatoidă, dermatita atopică și alopecia areata

Doza recomandată este de 4 mg o dată pe zi. Medicul dumneavoastră vă poate prescrie o doză mai mică, de 2 mg o dată pe zi, mai ales dacă vârsta dumneavoastră este de peste 65 ani sau dacă prezentați un risc sporit de infecții, formarea de cheaguri de sânge, evenimente cardiovasculare majore sau cancer.

Dacă medicamentul are un efect bun, medicul dumneavoastră poate decide reducerea dozei.

În cazul în care funcția dumneavoastră renală este deficitară, doza de Olumiant recomandată este de 2 mg pe zi.

Utilizare la copii și adolescenți

Doza recomandată este de 4 mg o dată pe zi pentru pacienții cu greutatea ≥ 30 kg. Pentru pacienții cu greutatea cuprinsă între 10 kg și < 30 kg doza recomandată este de 2 mg o dată pe zi.

Dacă aveți funcția renală scăzută, doza recomandată de Olumiant trebuie redusă la jumătate.

La copii care nu pot înghiți comprimatele întregi acestea pot fi dispersate în apă:

- Puneți comprimatul întreg într-un recipient cu 5-10 ml de apă la temperatura camerei și agitați ușor pentru a se dispersa. Poate dura până la 10 minute până la dispersarea comprimatului într-o suspensie cu aspect tulbure de culoare roz deschis. Poate apărea un ușor depozit.
- După ce comprimatul este dispersat, agitați ușor din nou și administrați imediat întreaga suspensie.
- Clătiți recipientul cu 5-10 ml de apă la temperatura camerei și administrați imediat întregul conținut.

Trebuie utilizată numai apă pentru dispersarea comprimatului.

După ce comprimatul este dispersat în apă acesta poate fi utilizat până la 4 ore dacă este păstrat la temperatura camerei.

Dacă un comprimat este dispersat în apă și numai o parte din doza dispersată este luată, așteptați până a doua zi pentru a lua următoarea doză programată.

Mod de administrare

Olumiant este destinat administrării pe cale orală. Comprimatul trebuie înghițit cu multă apă.

Puteți lua comprimatul înainte sau după masă. Pentru a vă ajuta să nu uitați să luați comprimatul de Olumiant, îl puteți lua la aceeași oră în fiecare zi.

Dacă luați mai mult Olumiant decât trebuie

Dacă luați mai mult Olumiant decât a fost prescris, contactați medicul. Este posibil să experimentați unele din reacțiile adverse descrise la pct. 4.

Dacă uitați să luați Olumiant

- Dacă săriți peste o doză, luați doza respectivă cât mai curând după ce vă reamintiți.
- Dacă uitați să vă luați doza o zi întreagă, săriți peste această doză și luați doza normală din ziua următoare.
- Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Olumiant

Nu întrerupeți tratamentul cu Olumiant decât la indicația medicului dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții adverse grave

Infecțiile precum herpesul și pneumonia, care pot afecta până la 1 din 10 persoane:

Informați-vă medicul sau solicitați asistență medicală imediat dacă experimentați următoarele simptome care pot fi semne de:

- zona zoster (herpes zoster): erupții dureroase pe piele cu bășici și febră (acestea au fost înregistrate foarte rar la persoane cu dermatită atopică și mai puțin frecvent la persoane cu alopecie areata)
- pneumonie: tuse persistentă, febră, dificultăți în respirație și oboseală (mai puțin frecventă la persoane cu dermatită atopică și alopecie areata)

Formele severe de pneumonie și herpes zoster au fost mai puțin frecvente.

Alte reacții adverse

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta peste 1 din 10 persoane):

- infecții ale gâtului și nasului
- niveluri ridicate ale grăsimilor în sânge (colesterol) evidențiate de analizele de sânge

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- herpes (herpes simplex)
- infecții care cauzează tulburări la nivelul stomacului sau diaree (gastroenterită)
- infecții urinare
- număr ridicat de trombocite (celule implicate în coagularea sangvină), evidențiate de analizele de sânge (reacție mai puțin frecventă la persoane cu dermatită atopică și alopecia areata)
- dureri de cap
- tulburări la nivelul stomacului (greață; reacție mai puțin frecventă la persoane cu dermatită atopică)
- durere de stomac (reacție mai puțin frecventă la persoane cu alopecia areata)
- niveluri ridicate ale enzimelor ficatului, evidențiate de analizele de sânge (reacție mai puțin frecventă la persoane cu dermatită atopică)
- erupție trecătoare pe piele
- acnee (reacție mai puțin frecventă la persoane cu poliartrită reumatoidă)
- creșterea valorilor unei enzime denumite creatinkinază, evidențiată de analizele de sânge (reacție mai puțin frecventă la persoane cu poliartrită reumatoidă)
- inflamație (umflare) a foliculilor de păr, în special în regiunea scalpului asociată cu recreșterea părului (observată în alopecia areata)

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane):

- număr scăzut de leucocite (neutrofile), evidențiate de analizele de sânge
- niveluri ridicate de grăsimi în sânge (trigliceride), evidențiate de analizele de sânge
- niveluri ridicate ale enzimelor ficatului, evidențiate de analizele de sânge (această reacție a fost frecventă la persoanele cu alopecia areata)
- creștere în greutate
- umflare a feței
- urticarie
- cheaguri de sânge în vasele de sânge de la nivelul plămânilor
- cheaguri de sânge în venele de la nivelul picioarelor sau pelvisului, afecțiune numită tromboză venoasă profundă
- diverticulită (inflamație dureroasă a săculeților de pe mucoasa intestinului)

Copii și adolescenți

-Artrita juvenilă idiopatică poliarticulară, artrita asociată entezitei și artrita psoriazică juvenilă:

Într-un studiu la copii cu vârsta de 2 ani și peste cu artrită idiopatică juvenilă poliarticulară, artrită asociată entezitei și artrită psoriazică juvenilă, durerea de cap a fost foarte frecventă, numărul scăzut de celule albe și cheagurile de sânge în plămâni au fost frecvente (1 din 82 de copii fiecare).

- **Dermatita atopică la copii și adolescenți:** Într-un studiu la copii cu vârsta de 2 ani și peste cu dermatită atopică, reacțiile adverse au fost în concordanță cu cele observate la pacienții adulți, cu excepția numărului scăzut de globule albe (neutrofile), care a fost mai frecvent în comparație cu adulții.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, așa cum este menționat în [Anexa V*](#). Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Olumiant

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe blister și pe cutie după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Olumiant

- Substanța activă este baricitinib. Fiecare comprimat conține baricitinib 1, 2 sau 4 miligrame.
- Celelalte componente sunt: celuloză microcristalină, croscarmeloză de sodiu (vezi pct. 2 "Olumiant conține sodiu"), stearat de magneziu, manitol, oxid roșu de fier (E172), lecitină (soia) (E322), macrogol, alcool polivinilic, talc și dioxid de titan (E171).

Cum arată Olumiant și conținutul ambalajului

Olumiant 1 mg comprimate filmate de culoare roz pal, rotunde, cu dimensiunea de 6,75 mm, marcate cu „Lilly” pe o parte și „1” pe cealaltă parte.

Olumiant 2 mg comprimate filmate de culoare roz deschis, ovale, cu dimensiunea de 9 x 7,5 mm, cu marcajul „Lilly” pe o parte și „2” pe cealaltă parte.

Olumiant 4 mg comprimate filmate de culoare roz mediu, rotunde, cu dimensiunea de 8,5 mm, cu marcajul „Lilly” pe o parte și „4” pe cealaltă parte.

Comprimatele sunt rotunjite și cu scobituri laterale, astfel încât să vă fie mai ușor să le apucați.

Comprimatele Olumiant 1 mg sunt disponibile în cutii cu blistere cu date calendaristice de 14 și 28 comprimate filmate și 28 x 1 comprimate filmate în blistere perforate cu doze unitare. Comprimatele Olumiant 2 mg și 4 mg sunt disponibile în cutii cu blistere, de 14, 28, 35, 56, 84 și 98 și blistere perforate cu doze unitare, cu date calendaristice, de 28 x 1 și 84 x 1. Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Deținătorul autorizației de punere pe piață: Eli Lilly Nederland B.V., Papendorpseweg 83, 3528BJ, Utrecht, Olanda.

Fabricant

Lilly S.A., Avda. de la Industria 30, 28108 Alcobendas, Madrid, Spania.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

Belgique/België/Belgien

Eli Lilly Benelux S.A./N.V.
Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84

Lietuva

Eli Lilly Lietuva
Tel. +370 (5) 2649600

България

ТП "Ели Лили Недерланд" Б.В. - България

Luxembourg/Luxemburg

Eli Lilly Benelux S.A./N.V.

тел. + 359 2 491 41 40

Česká republika

ELI LILLY ČR, s.r.o.
Tel: + 420 234 664 111

Danmark

Eli Lilly Danmark A/S
Tlf: +45 45 26 60 00

Deutschland

Lilly Deutschland GmbH
Tel. + 49-(0) 6172 273 2222

Eesti

Eli Lilly Nederland B.V.
Tel: +372 6 817 280

Ελλάδα

ΦΑΡΜΑΣΕΡΒ-ΛΙΛΛΥ Α.Ε.Β.Ε.
Τηλ: +30 210 629 4600

España

Lilly S.A.
Tel: + 34-91 663 50 00

France

Lilly France
Tél: +33-(0) 1 55 49 34 34

Hrvatska

Eli Lilly Hrvatska d.o.o.
Tel: +385 1 2350 999

Ireland

Eli Lilly and Company (Ireland) Limited
Tel: + 353-(0) 1 661 4377

Ísland

Icepharma hf.
Sími + 354 540 8000

Italia

Eli Lilly Italia S.p.A.
Tel: + 39- 055 42571

Κύπρος

Phadisco Ltd
Τηλ: +357 22 715000

Latvija

Eli Lilly (Suisse) S.A. Pārstāvniecība Latvijā
Tel: +371 67364000

Acest prospect a fost revizuit în

Alte surse de informații

Tél/Tel: + 32-(0)2 548 84 84

Magyarország

Lilly Hungária Kft.
Tel: + 36 1 328 5100

Malta

Charles de Giorgio Ltd.
Tel: + 356 25600 500

Nederland

Eli Lilly Nederland B.V.
Tel: + 31-(0) 30 60 25 800

Norge

Eli Lilly Norge A.S.
Tlf: + 47 22 88 18 00

Österreich

Eli Lilly Ges.m.b.H.
Tel: + 43-(0) 1 711 780

Polska

Eli Lilly Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 22 440 33 00

Portugal

Lilly Portugal Produtos Farmacêuticos, Lda
Tel: + 351-21-4126600

România

Eli Lilly România S.R.L.
Tel: + 40 21 4023000

Slovenija

Eli Lilly farmacevtska družba, d.o.o.
Tel: +386 (0)1 580 00 10

Slovenská republika

Eli Lilly Slovakia s.r.o.
Tel: + 421 220 663 111

Suomi/Finland

Oy Eli Lilly Finland Ab
Puh/Tel: + 358-(0) 9 85 45 250

Sverige

Eli Lilly Sweden AB
Tel: + 46-(0) 8 7378800

United Kingdom (Northern Ireland)

Eli Lilly and Company (Ireland) Limited
Tel: + 353-(0) 1 661 4377

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente: <http://www.ema.europa.eu>.

Codul QR va fi inclus+ www.olumiant.eu

Vă rugăm să detașați această parte a prospectului și să o păstrați cu dumneavoastră.

<p>Informații destinate pacienților cu privire la OLUMIANT® (baricitinib) Acest document conține informații importante pe care ar trebui să le cunoașteți înainte și în timpul tratamentului cu Olumiant.</p> <p>Păstrați aceste informații la dumneavoastră și împărtășiți-le altor profesioniști din domeniul sănătății implicați în tratamentul sau asistența dumneavoastră medicală.</p> <p>Numele dumneavoastră:</p> <hr/> <p>Numele medicului (care a prescris Olumiant):</p> <hr/> <p>Numărul de telefon al medicului:</p> <hr/>	<p><u>Sarcina:</u></p> <ul style="list-style-type: none">• Nu luați Olumiant dacă sunteți gravidă sau credeți că puteți fi gravidă.• Utilizați o metodă contraceptivă eficientă în timp ce luați Olumiant (și timp de 1 săptămână după ce încetați tratamentul).• Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă rămâneți gravidă (sau dacă doriți să rămâneți gravidă). <p><u>Infecții:</u> Olumiant ar putea agrava o infecție existentă sau ar putea crește șansele de a avea o nouă infecție sau ar putea crește șansele de reactivare virală. Dacă aveți diabet sau aveți peste 65 de ani, este posibil să aveți un risc crescut de a face infecții. Infecția poate deveni gravă dacă nu este tratată. Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă experimentați simptome de infecție, precum:</p> <ul style="list-style-type: none">• Febră, leziuni, stare de oboseală mai accentuată decât de obicei sau probleme stomatologice.• Tuse persistentă, transpirații pe timp de noapte și pierdere în greutate. Acestea pot fi simptome ale tuberculozei (boală infecțioasă a plămânilor).• Erupții dureroase pe piele cu bășici. Acestea pot fi semne ale infecției cu virusul herpes zoster. <p><u>Cancer de piele non-melanom:</u> Cancerul de piele non-melanom a fost observat la pacienții care iau Olumiant. Dacă apar leziuni noi pe piele în timpul tratamentului sau după terapie sau dacă leziunile existente își schimbă aspectul, spuneți medicului dumneavoastră.</p> <p><u>Cheaguri de sânge:</u> Olumiant poate provoca o afecțiune ce constă în formarea de cheaguri de sânge la nivelul picioarelor, care pot migra către plămâni.</p>
--	---

	<p>Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă manifestați oricare dintre simptomele următoare:</p> <ul style="list-style-type: none">• Umflare sau durere la nivelul unui picior sau braț• Senzație de căldură sau roșeață la nivelul unui picior sau braț• Dificultăți la respirație brusc instalate• Respirație accelerată• Durere în piept <p><u>Infarct sau accident vascular cerebral:</u></p> <p>Informați-vă imediat medicul dacă aveți oricare dintre următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none">• Durere severă în piept sau senzație de apăsare (care se poate extinde la brațe, maxilar, gât, spate)• Dificultăți la respirație• Transpirație rece• Slăbiciune unilaterală la nivelul unui braț și/sau picior• Vorbire neclară
--	--