

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Аванор Плюс 10 mg/10 mg филмирани таблетки
Avanor Plus 10 mg/10 mg film-coated tablets

Аванор Плюс 20 mg/10 mg филмирани таблетки
Avanor Plus 20 mg/10 mg film-coated tablets

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

Към Рев. № 20220114/15

Разрешение № 86/МК7/ГБ-58592-3

Одобрение № / 06-04- 2022

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Аванор Плюс 10 mg/10 mg филмирани таблетки

Всяка филмирана таблетка съдържа 10 mg аторвастатин (atorvastatin) (като аторвастатин калций трихидрат [atorvastatin calcium trihydrate]) и 10 mg езетимиб (ezetimibe).

Аванор Плюс 20 mg/10 mg филмирани таблетки

Всяка филмирана таблетка съдържа 20 mg аторвастатин (atorvastatin) (като аторвастатин калций трихидрат [atorvastatin calcium trihydrate]) и 10 mg езетимиб (ezetimibe).

Помощно вещество с известно действие

Всяка филмирана таблетка Аванор Плюс 10 mg/10 mg съдържа 2,74 mg лактоза.

Всяка филмирана таблетка Аванор Плюс 20 mg/10 mg съдържа 3,76 mg лактоза.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка

Аванор Плюс 10 mg/10 mg филмирани таблетки

Бели, кръгли, двойноизпъкнали филмирани таблетки с диаметър приблизително 8,1 mm

Аванор Плюс 20 mg/10 mg филмирани таблетки

Бели, елипсовидни, двойноизпъкнали филмирани таблетки с размери приблизително 11,6 x 7,1 mm

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Хиперхолестерolemия

Аванор Плюс е показан като допълнителна терапия към диетата при възрастни с първична (хетерозиготна и хомозиготна фамилна и нефамилна) хиперхолестерolemия или смесена хиперлипидемия, която вече е контролирана с аторвастатин и езетимиб, прилагани едновременно в същите дози, но като отделни продукти.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Препоръчителната доза Аванор Плюс е 1 таблетка дневно.

Максималната препоръчителна доза аторвастатин/езетимиб е 80 mg/10 mg дневно.



Пациентът трябва да е на подходяща диета за понижаване на липидите и трябва да продължи тази диета по време на лечението с Аванор Плюс.

Аванор Плюс не е подходящ за първоначална терапия. Започването на лечението или коригирането на дозата, ако е необходимо, трябва да се извърши само с монокомпонентите и след определяне на подходящите дози е възможно преминаването към комбинация с фиксирана доза с подходяща концентрация на активните вещества.

Старческа възраст

Не се налага корекция на дозата при пациенти в старческа възраст (вж. точка 5.2).

Педиатрична популация

Безопасността и ефикасността на Аванор Плюс при деца и юноши не е установена. Липсват данни.

Пациенти с чернодробно увреждане

Аванор Плюс не се препоръчва при пациенти с умерено или тежко чернодробно увреждане (Child Pugh ≥ 7 , вж. точки 4.4 и 5.2). Аванор Плюс е противопоказан при пациенти с активно чернодробно заболяване (вж. точка 4.3).

Пациенти с бъбречно увреждане

Не се налага корекция на дозата при пациенти с бъбречно увреждане (вж. точка 5.2).

Едновременно приложение със секвестрант на жълчните киселини

Приемът на Аванор Плюс трябва да става или ≥ 2 часа преди, или ≥ 4 часа след приема на секвестрант на жълчните киселини.

Едновременно приложение с други лекарства

При пациенти, приемащи едновременно с аторвастатин антивирусни средства за лечение на хепатит С елбасвир/гразопревир или летермовир за профилактика на цитомегаловирусна инфекция, дозата на аторвастатин не трябва да надвишава 20 mg/ден (вж. точки 4.4 и 4.5).

Употребата на Аванор Плюс не се препоръчва при пациенти, приемащи летермовир, прилаган едновременно с циклоспорин (вж. точки 4.4 и 4.5).

Начин на приложение

Аванор Плюс е за перорално приложение. Таблетката трябва да се погълща с достатъчно количество течност (напр. една чаша вода).

Аванор Плюс може да се прилага като единична доза по всяко време на деня (но е за предпочтение да е винаги по едно и също време на деня), със или без храна.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

Терапията с Аванор Плюс е противопоказана по време на бременност и кърмене, и при жени с детероден потенциал, които не използват подходящи контрацептивни мерки (вж. точка 4.6).

Аванор Плюс е противопоказан при пациенти с активно чернодробно заболяване или необяснимо персистиращо покачване на серумните трансаминази, превишаващи границата на нормата (ГТН) и при пациенти, лекувани с антивирусни средства за лечение на хепатит С - глекапревир/пибрентасвир.



4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Миопатия/рабдомиолиза

В постмаркетингов опит с езетимиб са докладвани случаи на миопатия и рабдомиолиза. Повечето пациенти, които са развили рабдомиолиза, са приемали статин едновременно с езетимиб. Рабдомиолиза обаче е докладвана много рядко при монотерапия с езетимиб и много рядко при добавяне на езетимиб към други продукти, за които е известно, че повишават риска от рабдомиолиза.

Аторвастатин, като други инхибитори на HMG-CoA редуктазата, в редки случаи може да засегне скелетните мускули и да причини миалгия, миозит и миопатия, която може да прогресира до рабдомиолиза, потенциално животозастрашаващо състояние, характеризиращо се със значително повишаване на нивата на креатинфосфокиназата (КФК) (> 10 пъти ГГН), миоглобинемия и миоглобинурия, която може да доведе до бъбречна недостатъчност. Много рядко се съобщава за имуно-медирана некротизираща миопатия (ИМНМ) по време или след лечение със статини, включително аторвастатин. ИМНМ се характеризира клинично с проксимална мускулна слабост и повишена серумна креатинкиназа, която персистират въпреки прекратяването на лечението със статини.

Преди началото на лечението

Аванор Плюс трябва да се предписва с повищено внимание при пациенти с предразполагащи фактори към рабдомиолиза. Нивото на КФК трябва да бъде измерено преди началото на лечението в следните ситуации:

- бъбречно увреждане,
- хипотиреоидизъм,
- индивидуална или фамилна анамнеза за наследствени мускулни нарушения,
- предхождаща анамнеза за мускулна токсичност при използването на статин или фибрат,
- предхождаща анамнеза на чернодробно заболяване и/или когато се консумират значителни количества алкохол,
- в старческа възраст (възраст > 70 години), необходимостта от такива мерки трябва да се обмисли в зависимост от наличието на други предразполагащи фактори за рабдомиолиза,
- ситуации, при които може да възникне повишаване на плазмените нива, като взаимодействия (вж. точка 4.5) и специални популации, включително генетични субпопулации (вж. точка 5.2).

При такива ситуации, рисъкът от провеждане на лечение трябва да се оценява спрямо очакваната полза, като се препоръчва клинично проследяване.

Ако стойностите на КФК са значително повищени в началото (> 5 пъти ГГН), не трябва да се започва лечение.

Определяне на креатинфосфокиназата

Креатинфосфокиназата (КФК) не трябва да се определя след тежки физически натоварвания или при наличието на други причини за повишение на КФК, тъй като в тези случаи интерпретацията на установените стойности е затруднена. Ако изходните стойности на КФК са значително повищени (> 5 пъти ГГН), определянето на стойностите следва да бъде повторено в рамките на 5 до 7 дни по-късно за потвърждение на получените резултати.

По време на лечението

- Пациентите трябва да бъдат уведомени, че е необходимо незабавно да съобщават за болка в мускулите, крампи или слабост, особено ако са придружени от неразположение или висока температура, или ако мускулните признаци и симптоми персистират след прекратяване приема на Аванор Плюс.
- Ако по време на лечение на пациент с Аванор Плюс се появят такива симптоми, каквито са повишените нива на КФК трябва да бъдат измерени. Ако се установи, че тези нива са значително повищени (> 5 пъти ГГН), лечението трябва да бъде прекратено.



- Ако мускулните симптоми са тежки и причиняват ежедневно дискомфорт, дори и стойностите на КФК да са завишени до ≤ 5 пъти ГГН, трябва да се обмисли прекратяване на лечението.
- При изчезване на симптомите и нормализиране на стойностите на КФК, може да се започне отново лечение с Авандор Плюс или с друг лекарствен продукт, който съдържа статин, като се започне с най-ниската доза и при стриктно проследяване.
- Лечението с Авандор Плюс трябва да се преустанови, ако се появи клинично значимо повишаване на стойностите на КФК (> 10 пъти ГГН) или ако се диагностицира или подозира рабдомиолиза.

Едновременна терапия с други продукти

Поради наличието на аторвастатин като компонент на Авандор Плюс, рисът от рабдомиолиза е повишен, когато аторвастатин се прилага едновременно с определени лекарствени продукти, които може да повишат плазмената концентрация на аторвастатин, като мощни инхибитори на CYP3A4 или транспортни протеини (напр. циклоспорин, телитромицин, кларитромицин, делавирдин, стирипентол, кетоконазол, вориконазол, итраконазол, позаконазол, летермовир и определени HIV протеазни инхибитори, включително ритонавир, лопинавир, атазанавир, индинавир, дарунавир, типранавир/ритонавир и други). Рисът от миопатия също може да бъде повишен при едновременната употреба с гемифброзил и други производни на фибриновата киселина, антивирусни средства за лечение на хепатит С (HCV) (напр. боцепревир, телапревир, елбасвир/гразопревир, ледипасвир/софосбувир), еритромицин, ниацин или езетимиб. Ако е възможно, трябва да се обмислят алтернативни (невзаимодействащи) терапии вместо тези лекарствени продукти.

В случаите, когато едновременното приложение на тези лекарствени продукти с Авандор Плюс е наложително, ползата и рисът от едновременно лечение трябва внимателно да се обмисли. Когато пациенти приемат лекарствени продукти, които повишават плазмената концентрация на аторвастатин, се препоръчва по-ниска максимална доза Авандор Плюс. В допълнение, в случай на мощни CYP3A4 инхибитори, по-ниската начална доза на Авандор Плюс трябва да се обмисли и се препоръчва подходящо клинично проследяване на тези пациенти (вж. точка 4.5).

Авандор Плюс не трябва да се прилага едновременно с фузидова киселина за системно приложение или в рамките на 7 дни след преустановяване на лечението с фузидова киселина. При пациенти, при които системната употреба на фузидова киселина е крайно необходима, лечението със статин трябва да се преустанови по време на лечението с фузидова киселина. При пациенти, приемащи фузидова киселина и статини в комбинация, са съобщавани случаи на рабдомиолиза (включително някои с фатален изход) (вж. точка 4.5). Пациентите трябва да бъдат посъветвани незабавно да потърсят медицинска помощ, ако изпитват някакви симптоми на мускулна слабост, болка в мускулите или болезненост на мускулите.

Лечението със статин може да бъде възстановено седем дни след последната доза на фузидова киселина.

В редки случаи, когато се налага продължителна системна употреба на фузидова киселина, напр. за лечение на тежки инфекции, необходимостта от едновременно приложение на Авандор Плюс и фузидова киселина трябва да се обмисли за всеки конкретен случай поотделно под стриктно лекарско наблюдение.

Чернодробни ензими

При контролирани изпитвания за комбинирана терапия при пациенти, получаващи езетимиб и статин, е било наблюдавано последващо повишаване на стойностите на трансаминазите (≥ 3 ГГН) (вж. точка 4.8).

Преди започване на лечението и периодично след това трябва да се правят изследвания на чернодробната функция. При пациенти, които развият някакви признания или симптоми, предполагащи увреждане на черния дроб, трябва да се проведат чернодробни функционални тестове. Пациенти, при които се повишават стойностите на трансаминазите трябва да се дават



проследявани до изчезване на отклонението (отклоненията). В случай, че повишаването на трансаминазите над 3 пъти ГГН персистира, се препоръчва намаляване на дозата или прекратяване на Аванор Плюс.

Аванор Плюс трябва да се използва с повищено внимание при пациенти, които консумират значителни количества алкохол и/или имат предхождащо чернодробно заболяване.

Чернодробна недостатъчност

Аванор Плюс не се препоръчва при пациенти с умерена или тежка чернодробна недостатъчност, поради неизвестни ефекти от повишената експозиция на езетимиб (вж. точка 5.2).

Фибрати

Безопасността и ефикасността на езетимиб, приложен едновременно с фибрати, не са установени. По тази причина не се препоръчва едновременно приложение с Аванор Плюс (вж. точка 4.5).

Циклоспорин

Необходимо е повищено внимание при започване на лечение с Аванор Плюс, ако вече е налице терапия с циклоспорин. Концентрациите на циклоспорин трябва да бъдат проследявани при пациенти, приемащи Аванор Плюс и циклоспорин (вж. точка 4.5).

Антикоагуланти

Ако Аванор Плюс се прибави към варфарин, друг кумаринов антикоагулант или флуиндион, международното нормализирано съотношение (INR) трябва да бъде контролирано по подходящ начин (вж. точка 4.5).

Превенция на инсулт чрез агресивно намаляване нивата на холестерола (Stroke Prevention by Aggressive Reduction in Cholesterol Levels, SPARCL)

При post-hoc анализ на подвидове на инсулт при пациенти без исхемична болест на сърцето (ИБС), които са имали скорошен инсулт или преходна исхемична атака, честотата на хеморагичен инсулт при пациенти, започнали лечение с аторвастатин 80 mg е по-висока в сравнение с тези на плацебо. Повишен рисък е отбелаян предимно при пациенти с предходен хеморагичен инсулт или лакунарен инфаркт при включване в проучването. При пациенти с предходен хеморагичен инсулт или лакунарен инфаркт, балансът между рисковете и ползите от аторвастатин 80 mg е несигурен, и потенциалният рисък от хеморагичен инсулт трябва внимателно да се обмисли преди започване на лечението (вж. точка 5.1).

Интерстициална белодробна болест

Изключително редки случаи на интерстициална белодробна болест са съобщени с някои статини, особено при продължително лечение (вж. точка 4.8). Началните симптоми могат да включват диспнея, непродуктивна кашлица и влошаване на общото здравословно състояние (умора, загуба на тегло и висока температура). Ако има съмнения, че пациентът е развили интерстициална белодробна болест, лечението със статини трябва да бъде преустановено.

Захарен диабет

Някои данни предполагат, че статините като клас, повишават кръвната захар и при някои пациенти с висок рисък от развитие на диабет могат да доведат до ниво на хипергликемия, при което е показана подходяща грижа за диабета.

Този рисък обаче се компенсира от понижаването на съдовия рисък със статини и следователно не трябва да бъде причина за преустановяване на лечението със статин. Пациентите с рисък (глюкоза на гладно 5,6 до 6,9 mmol/l, индекс на телесна маса (ИТМ) > 30 kg/m², повишени триглицериди, хипертония) трябва да бъдат клинично и биохимично проследявани съгласно националните препоръки.



Аванор Плюс съдържа лактоза

Пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към галактоза, пълен лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

Аванор Плюс съдържа натрий

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mg натрий (23 mg) на филмирана таблетка, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Фармакодинамични взаимодействия

Множество механизми могат да допринесат за потенциални взаимодействия с HMG-CoA редуктазни инхибитори. Лекарствени или растителни продукти, които инхибират метаболитните пътища на определени ензими (напр. CYP3A4) и/или транспортери (напр. ОАТР1В) могат да повишат плазмените концентрации на аторвастатин и могат да доведат до повишен рисков от миопатия/рабдомиолиза.

Консултирайте се с продуктовата информация на всички едновременно приемани лекарства, за да получите допълнителна информация за техните възможни взаимодействия с аторвастатин и/или за вероятността за промени на ензима или транспортера, и възможно коригиране на дозата или схемата на прилагане.

Фармакокинетични взаимодействия

Не са наблюдавани клинично значими фармакокинетични взаимодействия при едновременно приложение на езетимиб с аторвастатин.

Ефекти на други лекарствени продукти върху Аванор Плюс

Езетимиб

Антиациди: едновременното приложение на антиациди намалява скоростта на абсорбция на езетимиб, но няма ефект върху бионаличността на езетимиб. Тази намалена скорост на абсорбция не се счита за клинично значима.

Холестирамин: едновременното приложение на холестирамин намалява средната площ под кривата (Area Under the Curve, AUC) на общия езетимиб (езетимиб + езетимиб глукuronид) до приблизително 55%. Постепенното понижение на LDL-C в резултат на добавянето на езетимиб към холестирамин може да бъде намалено поради това взаимодействие (вж. точка 4.2).

Циклоспорин: при проучване с 8 пациенти след бъбречна трансплантация с креатининов клирънс от >50 ml/min при стабилна доза на циклоспорин, еднократна доза от 10 mg езетимиб е довела до 3,4-кратно (диапазон: 2,3- до 7,9-кратно) увеличение на средната AUC за общия езетимиб в сравнение с групата на здравата контролна популация, получавали само езетимиб, от друго проучване (n=17). В друго проучване при пациент с бъбречна трансплантация с тежка степен на бъбречна недостатъчност, който е приемал с циклоспорин и множество други лекарствени продукти, е демонстрирана 12-пъти по-голяма експозиция на общия езетимиб в сравнение с контроли, получавали само езетимиб. В едно двупериодично кръстосано проучване при 12 здрави участници, приложението на 20 mg дневно езетимиб в продължение на 8 дни с еднократна доза от 100 mg циклоспорин на седния ден, е довело до незначително 15% увеличение на AUC за циклоспорин (в границите от 10% намаляване до 51% увеличаване), в сравнение с еднократна доза от 100 mg циклоспорин приложен самостоятелно. Контролирано проучване върху ефекта от едновременното приложение на езетимиб и циклоспорин при пациенти с бъбречна трансплантация на лечение с циклоспорин не е провеждано. Необходимо е повищено внимание при започване на лечение с Аванор Плюс, когато вече е налице терапия с циклоспорин. Концентрациите на циклоспорин трябва да бъдат проследявани при пациенти приемащи Аванор Плюс и циклоспорин (вж. точка 4.4).



Фибрати: едновременното приложение на фенофибрат или гемфиброзил с езетимив увеличава общата концентрация на езетимив съответно приблизително 1,5-и 1,7 пъти. Въпреки че тези увеличения на концентрацията не са клинично значими, едновременното приложение на Аванор Плюс с фибрати не се препоръчва.

Аторвастатин

Аторвастатин се метаболизира от цитохром P450 3A4 (CYP3A4) и е субстрат на чернодробните транспортери, органичния анион-транспортиращ полипептид 1B1 (Organic Anion-Transporting Polypeptide 1B1, OATP1B1) и 1B3 (OATP1B3) транспортер. Метаболитите на аторвастатин са субстрати на OATP1B1. Аторвастатин е идентифициран също като субстрат на протеина, свързан с мултилекарствената резистентност 1 (Multi-Drug Resistance 1, MDR1) и протеина на резистентност на рака на гърдата (BCRP), които може да ограничат интестиналната абсорбция и билиарния клирънс на аторвастатин (вж. точка 5.2).

Едновременното приложение на лекарствени продукти, които са инхибитори на CYP3A4 или транспортни протеини, може да доведе до повишаване на плазмените концентрации на аторвастатин и повишен риск от миопатия. Рискът също така може да бъде повишен при едновременна употреба на Аванор Плюс с други лекарствени продукти, които имат потенциал да предизвикват миопатия, като производни на фибринова киселина и езетимив (вж. точки 4.3 и 4.4).

CYP3A4 инхибитори: доказано е, че мощните инхибитори на CYP3A4 могат да доведат до значително повишаване на концентрациите на аторвастатин (вж. Таблица 1 и специфичната информация по-долу). Едновременното приложение на мощнни CYP3A4 инхибитори (напр. циклоспорин, телитромицин, кларитромицин, делавирдин, стирипентол, кетоконазол, вориконазол, итраконазол, позаконазол, някои антивирусни средства за лечение на HCV (напр. елбасвир/гразопревир) и HIV-протеазни инхибитори, включително ритонавир, лопинавир, атазанавир, индинавир, дарунавир и др.) трябва да се избегва, ако е възможно. В случаи, когато едновременното приложение на тези лекарствени продукти с аторвастатин не може да бъде избегнато, трябва да се обмислят по-ниски начална и максимална дози аторвастатин и се препоръчва подходящо клинично проследяване на пациента (вж. Таблица 1).

Умерените CYP3A4 инхибитори (напр. еритромицин, дилтиазем, верапамил и флуконазол) могат да повишат плазмените концентрации на аторвастатин (вж. Таблица 1). Наблюдаван е повишен риск от миопатия при употреба на еритромицин в комбинация със статини. Не са провеждани проучвания на взаимодействия, които да оценят ефектите на амиодарон или верапамил върху аторвастатин. Известно е, че амиодарон и верапамил инхибират активността на CYP3A4 и едновременното приложение на Аванор Плюс може да доведе до повищена експозиция на аторвастатин. Затова трябва да се обмисли по-ниска максимална доза на Аванор Плюс и се препоръчва подходящо клинично проследяване на пациента, когато се прилага едновременно с умерени CYP3A4 инхибитори. Препоръчва се подходящо клинично проследяване след започване или последващо адаптиране дозата на инхибитора.

Инхибитори на протеина на резистентност на рака на гърдата (Breast Cancer Resistant Protein, BCRP): едновременно приложение на продукти, които са инхибитори на BCRP (напр. елбасвир и гразопревир), може да доведе до повишени плазмени концентрации на аторвастатин и повишен риск от миопатия,eto защо следва да се обмисли коригиране на дозата аторвастатин в зависимост от предписаната доза. Едновременното приложение на елбасвир и гразопревир с аторвастатин повишива плазмените концентрации на аторвастатин 1,9 пъти (вж. Таблица 1); следователно дозата на Аванор Плюс не трябва да надвиши 20 mg/10 mg дневно при пациенти, получаващи съпътстващо лечение с продукти, съдържащи елбасвир или гразопревир (вж. точки 4.2 и 4.4).

Индуктори на цитохром P450 3A4: съпътстващото приложение на аторвастатин с индуктори на цитохром P450 3A4 (напр. ефавиренц, рифампицин, жълт кантарион) може да доведе до променливо намаляване на плазмените концентрации на аторвастатин. Поради механизма за двойно взаимодействие на рифампицин (индукция на цитохром P450 3A4 и инхибиране на



транспортера на хепатоцитното захващане ОАТР1B1) се препоръчва прилагането на аторвастатин и рифампицин да бъде едновременно, тъй като по-късното приложение на аторвастатин след приложение на рифампицин е свързано със значително намаляване на плазмените концентрации на аторвастатин. Влиянието на рифампицин върху концентрациите на аторвастатин в хепатоцитите обаче е неизвестно и ако съществуващото приложение не може да се избегне, пациентите трябва да бъдат проследявани внимателно за ефикасност.

Инхибитори на транспортерите: инхибиторите на транспортните протеини могат да повишат системната експозиция на аторвастатин. Циклоспорин и летермовир са инхибитори на транспортери, които участват в изхвърлянето на аторвастатин, т.е. ОАТР1B1/1B3, P-gr, и BCRP което води до повишена системна експозиция на аторвастатин (вж. Таблица 1). Ефектът от инхибиране на транспортерите на чернодробното захващане върху концентрациите на аторвастатин в хепатоцитите е неизвестен. Ако едновременното приложение не може да се избегне, се препоръчва намаляване на дозата и клинично наблюдение за ефикасност (вж. Таблица 1).

Не се препоръчва употребата на аторвастатин при пациенти, приемащи едновременно летермовир с циклоспорин (вж. точка 4.4).

Гемфиброзил/производни на фибриновата киселина: самостоятелната употреба на фибрати понякога се свързва с мускулно-свързани събития, включително рабдомиолиза. Рискът от тези събития може да бъде повишен при едновременна употреба на производни на фибриновата киселина и аторвастатин. Едновременната употреба на Аванор Плюс с фибрати не се препоръчва.

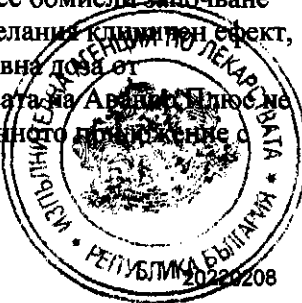
Езетимиб: употребата на езетимиб самостоятелно се свързва с мускулно-свързани събития, включително рабдомиолиза. Следователно рискът от тези събития може да бъде повишен от едновременната употреба на езетимиб и аторвастатин. Препоръчва се подхождащо клинично проследяване при тези пациенти.

Колестипол: плазмените концентрации на аторвастатин и неговите активни метаболити са пониски (съотношение на концентрацията на аторвастатин: 0,74), когато колестипол се прилага едновременно с аторвастатин. Липидните ефекти обаче са по-големи, когато аторвастатин и колестипол се прилагат едновременно, отколкото при самостоятелно приложение на всеки от лекарствените продукти.

Фузидова киселина: рисъкът от миопатия, включително рабдомиолиза, може да се повиши при едновременното приложение на фузидова киселина за системно приложение и статини. Механизмът на това взаимодействие (дали е фармакодинамичен или фармакокинетичен, или и двете) все още не е известен. При пациенти, приемащи тази комбинация, са съобщавани случаи на рабдомиолиза (включително някои с фатален изход). Ако се налага лечение с фузидова киселина за системно приложение, лечението с аторвастатин трябва да бъде прекратено по време на лечението с фузидова киселина (вж. точка 4.4).

Колхицин: въпреки че не са провеждани проучвания на взаимодействията на аторвастатин и колхицин, са съобщавани случаи на миопатия при едновременно приложение на аторвастатин с колхицин и трябва да се подхожда с повищено внимание, когато се предписва аторвастатин с колхицин.

Боцепревир: експозицията на аторвастатин се увеличава, когато се прилага с боцепревир. Когато се изисква едновременно приложение с Аванор Плюс, трябва да се обмисли започване на терапия с най-ниската възможна доза Аванор Плюс и титриране до желания клиничен ефект, с едновременно проследяване на безопасността, без да се надвишава дневна доза от 20 mg/10 mg. При пациенти, които в момента приемат Аванор Плюс, дозата на Аванор Плюс не трябва да надвишава дневна доза от 20 mg/10 mg по време на едновременното приложение с боцепревир.



Ефекти на Аванор Плюс върху фармакокинетиката на други лекарствени продукти

Езетимиб

В предклинични проучвания е установено, че езетимиб не индуцира цитохром P450 лекарство-метаболизиращите ензими. Не са наблюдавани клинично значими фармакокинетични взаимодействия между езетимиб и лекарства, за които е известно, че се метаболизират от цитохромите P450 1A2, 2D6, 2C8, 2C9 и 3A4 или N-ацетилтрансферазата.

В клинични проучвания за взаимодействие, езетимиб няма ефект върху фармакокинетиката на дапсом, дексетрометорфан, дигоксин, перорални контрацептиви (етинилестрадиол и левоноргестрел), глипизид, толбутамид или мидазолам по време на едновременно приложение. Циметидин, приложен едновременно с езетимиб, няма ефект върху бионаличността на езетимиб.

Антикоагуланти: в едно проучване при дванадесет здрави възрастни мъже, едновременното приложение на езетимиб (10 mg веднъж дневно) не е имало значителен ефект върху бионаличността на варфарин и протромбиновото време.

Въпреки това има постмаркетингови доклади на случаи на повишено международно нормализирано съотношение (INR) при пациенти, при които езетимиб е добавен към варфарин или флуиндион. Ако Аванор Плюс се приема с варфарин, друг кумаринов антикоагулант или флуиндион, INR трябва да бъде контролирано по подходящ начин (вж. точка 4.4).

Аторвастатин

Дигоксин: при многократно прилагане на дигоксин едновременно с аторвастатин 10 mg, концентрациите в стационарно състояние на дигоксин се увеличават леко. Пациенти, приемащи дигоксин трябва да бъдат проследявани по подходящ начин.

Перорални контрацептиви: едновременното приложение на аторвастатин с перорален контрацептив води до повишаване на плазмените концентрации на норетистерон и етинилестрадиол.

Варфарин: в клинично проучване при пациенти, получаващи продължителна терапия с варфарин, едновременното приложение на аторвастатин 80 mg дневно с варфарин причинява леко намаление от 1,7 секунди на протромбиновото време през първите 4 дни на дозиране, което се нормализира в рамките на 15 дни от лечението с аторвастатин.

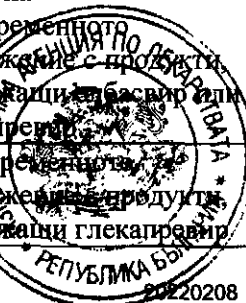
Въпреки че много рядко са съобщавани клинично значими взаимодействия с антикоагуланти, протромбиновото време трябва да се определи преди започване на аторвастатин при пациенти, получаващи кумаринови антикоагуланти и достатъчно често в началото на терапията, за да се гарантира, че не възниква значителна промяна в протромбиновото време. Когато се документира стабилно протромбиново време, то може да бъде мониторирано на интервали, което обикновено се препоръчва при пациенти на кумаринови антикоагуланти. Ако дозата аторвастатин е променена или преустановена, същата процедура трябва да бъде повторена. Терапията с аторвастатин не се свързва с кървене или с промени в протромбиновото време при пациенти, които не приемат антикоагуланти.

Таблица 1: Ефект на едновременно приложение на лекарствени продукти върху фармакокинетиката на аторвастатин

Едновременно приложен лекарствен продукт и дозов режим	Аторвастатин		
	Доза (mg)	Съотношение на AUC ^{&}	Клиничка препоръка
Типранавир 500 mg два пъти дневно/ритонавир 200 mg два пъти дневно, 8 дни (от ден 14	40 mg на ден 1, 10 mg на ден 20	9,4	В случаите, когато е необходимо, едновременно



до 21)			
Телапревир 750 mg през 8 часа, 10 дни	20 mg, еднократна доза	7,9	приложение с аторвастатин не трябва да се надвишава 10 mg аторвастатин дневно. Препоръчва се клинично проследяване на тези пациенти.
Циклоспорин 5,2 mg/kg/ден, стабилна доза	10 mg веднъж дневно за 28 дни	8,7	
Лопинавир 400 mg два пъти дневно/ритонавир 100 mg два пъти дневно, 14 дни	20 mg веднъж дневно за 4 дни	5,9	В случаите, в които е необходимо едновременно приложение с аторвастатин се препоръчват по-ниски поддържащи дози аторвастатин. При дози надвишаващи 20 mg аторвастатин се препоръчва клинично проследяване на тези пациенти.
Кларитромицин 500 mg два пъти дневно, 9 дни	80 mg веднъж дневно за 8 дни	4,5	
Саквинавир 400 mg два пъти дневно/ритонавир (300 mg два пъти дневно от дни 5-7, увеличен до 400 mg два пъти дневно на ден 8), дни 4-18, 30 min след прием на аторвастатин	40 mg веднъж дневно за 4 дни	3,9	В случаите, в които е необходимо едновременно приложение с аторвастатин се препоръчват по-ниски поддържащи дози. При дози надвишаващи 40 mg се препоръчва клинично проследяване на тези пациенти
Дарунавир 300 mg два пъти дневно/ритонавир 100 mg два пъти дневно, 9 дни	10 mg веднъж дневно за 4 дни	3,4	
Итраконазол 200 mg веднъж дневно, 4 дни	40 mg еднократна доза	3,3	
Фозампренавир 700 mg два пъти дневно/ритонавир 100 mg два пъти дневно, 14 дни	10 mg веднъж дневно за 4 дни	2,5	
Фозампренавир 1400 mg два пъти дневно, 14 дни	10 mg веднъж дневно за 4 дни	2,3	
Летермовир 480 mg веднъж дневно, 10 дни	20 mg еднократна доза	3,29	Дозата на аторвастатин не трябва да превишава дневна доза от 20 mg по време на едновременното приложение с продукти, съдържащи летермовир.
Нелфинавир 1250 mg два пъти дневно, 14 дни	10 mg веднъж дневно за 28 дни	1,74	Няма специфична препоръка
Елбасвир 50 mg веднъж дневно /гразопревир 200 mg веднъж дневно, 13 дни	10 mg еднократна доза	1,95	Дозата на аторвастатин не трябва да надвишава дневна доза от 20 mg по време на едновременното приложение с продукти съдържащи елбасвир и/или гразопревир.
Глекапревир 400 mg веднъж дневно/либрентасвир 120 mg веднъж дневно, 7 дни	10 mg веднъж дневно за 7 дни	8,3	Едновременното приложение с продукти съдържащи глекапревир



			или пибрентасвир, е противопоказано (вж. точка 4.3).
Сок от грейпфрут, 240 ml веднъж дневно*	40 mg, еднократна доза	1,37	Не се препоръчва едновременен прием на големи количества сок от грейпфрут и аторвастатин
Дилтиазем 240 mg веднъж дневно, 28 дни	40 mg, еднократна доза	1,51	След започване на терапията или след адаптиране на дозата на дилтиазем се препоръчва подходящо клинично проследяване на тези пациенти.
Еритромицин 500 mg четири пъти дневно, 7 дни	10 mg, еднократна доза	1,33	Препоръчва се по-ниска максимална доза и клинично проследяване на тези пациенти
Амлодипин 10 mg, еднократна доза	80 mg, еднократна доза	1,18	Няма специфична препоръка.
Циметидин 300 mg четири пъти дневно, 2 седмици	10 mg веднъж дневно за 2 седмици	1,00	Няма специфична препоръка.
Колестипол 10 g два пъти дневно, 24 седмици	40 mg веднъж дневно за 8 седмици	0,74**	Няма специфична препоръка.
Антиацидна суспензия от магнезиев и алуминиев хидроксид, 30 ml четири пъти дневно, 17 дни	10 mg веднъж дневно за 15 дни	0,66	Няма специфична препоръка.
Ефавиренц 600 mg веднъж дневно, 14 дни	10 mg за 3 дни	0,59	Няма специфична препоръка.
Рифампицин 600 mg веднъж дневно, 7 дни (едновременно приложение)	40 mg еднократна доза	1,12	Ако едновременното приложение не може да бъде избегнато, се препоръчва приемите на аторвастатин и рифампицин да са по едно и също време при клинично проследяване.
Рифампицин 600 mg веднъж дневно, 5 дни (разделени дози)	40 mg еднократна доза	0,20	
Гемфиброзил 600 mg два пъти дневно, 7 дни	40 mg еднократна доза	1,35	Препоръчва се по-ниска максимална доза и клинично проследяване на тези пациенти
Фенофибрат 160 mg веднъж дневно, 7 дни	40 mg еднократна доза	1,03	Препоръчва се по-ниска максимална доза и клинично проследяване на тези пациенти
Боцепревир 800 mg три пъти дневно, 7 дни	40 mg еднократна доза	2,3	Препоръчва се по-ниска максимална доза и клинично проследяване на тези пациенти. Дозата на аторвастатин не трябва да превиши 20 mg по време на

			едновременното приложение с боцепревир.
--	--	--	---

& Представлява съотношение на терапиите (едновременно прилаганото лекарство плюс аторвастатин спрямо самостоятелно приложение на аторвастатин).

Вижте точки 4.4 и 4.5 за клинична значимост.

* Съдържа една или повече съставки, които инхибират CYP3A4 и могат да повишат плазмените концентрации на лекарствени продукти метаболизирани от CYP3A4. Приемът на една чаша 240 ml сок от грейпфрут също води до понижаване на AUC с 20,4% за активния ортохидроксиметаболит. Големи количества сок от грейпфрут (над 1,2 l дневно в продължение на 5 дни) повишават AUC на аторвастатин 2,5 пъти и AUC на активните (аторвастатин и метаболити) HMG-CoA редуктазни инхибитори 1,3 пъти.

** Съотношение, на базата на единократна проба, взета 8-16 часа след прием.

Таблица 2: Ефект на аторвастатин върху фармакокинетиката на едновременно приложени лекарствени продукти

Аторвастатин и схема на дозиране	Едновременно приложен лекарствен продукт		
	Лекарствен продукт/доза (mg)	Съотношение на AUC ^{&}	Клинична препоръка
80 mg веднъж дневно за 10 дни	Дигоксин 0,25 mg веднъж дневно, 20 дни	1,15	Пациенти, приемащи дигоксин, трябва да бъдат внимателно проследявани
40 mg веднъж дневно за 22 дни	Перорален контрацептив веднъж дневно, 2 месеца -норетиндрон 1 mg -етинилестрадиол 35 µg	1,28 1,19	Няма специфична препоръка.
80 mg веднъж дневно за 15 дни	*Феназон, 600 mg единократна доза	1,03	Няма специфична препоръка.
10 mg, единократна доза	Типранавир 500 mg два пъти дневно/ритонавир 200 mg два пъти дневно, 7дни	1,08	Няма специфична препоръка.
10 mg, веднъж дневно за 4 дни	Фозампренавир 1400 mg два пъти дневно, 14 дни	0,73	Няма специфична препоръка.
10 mg веднъж дневно за 4 дни	Фозампренавир 700 mg два пъти дневно/ритонавир100 mg два пъти дневно, 14 дни	0,99	Няма специфична препоръка.

& Представлява съотношение на терапиите (едновременно прилаганото лекарство плюс аторвастатин спрямо самостоятелно приложение на аторвастатин)

* Едновременното приложение на многократни дози аторвастатин и феназон показва малък или недоловим ефект върху клирънса на феназон.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Жени с детероден потенциал

Жени с детероден потенциал трябва да използват подходящи средства за контрацепция по време на лечението (вж. точка 4.3).

Бременност

Аванор Плюс е противопоказан по време на бременност (вж. точка 4.3). Няма надеждно лекарства

Аторвастатин

Безопасността при бременни жени не е установена. Не са провеждани контролирани клинични проучвания с аторвастатин при бременни жени. Получени са редки съобщения за вродени



аномалии вследствие на вътрематочна експозиция към HMG-CoA редуктазни инхибитори. Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3). Лечението на майката с аторвастатин може да намали феталните нива на мевалонат, който е прекурсор в биосинтеза на холестерола. Атеросклерозата е хроничен процес и обикновено прекратяването на липидопонижаващите лекарствени продукти по време на бременност би трябвало да има слабо влияние върху дългосрочния рисък, свързан с първична хиперхолестерolemия.

Езетимиб

Няма налични клинични данни относно употребата на езетимиб по време на бременност. Проучванията при животни за употребата на езетимиб като монотерапия, не показват доказателства за директни или индиректни вредни ефекти върху бременността, ембриофеталното развитие, раждането или постнаталното развитие (вж. точка 5.3).

Кърмене

Аванор Плюс е противопоказан по време на кърмене.

Аторвастатин

Не е известно дали аторвастатин или неговите метаболити преминават в човешката кърма. При плъхове, плазмената концентрация на аторвастатин и активните му метаболити са подобни на тези в млякото (вж. точка 5.3).

Езетимиб

Проучвания при плъхове показват, че езетимиб се секретира в кърмата. Не е известно дали езетимиб се секретира в човешката кърма.

Фертилитет

Няма налични клинични данни за ефектите на Аванор Плюс върху фертилитета при хора.

Аторвастатин и езетимиб нямат ефект върху мъжкия или женския фертилитет при проучвания при животни (вж. точка 5.3).

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Аванор Плюс повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини. Въпреки това, при шофиране или работа с машини е необходимо да се има предвид, че е съобщавана замаяност.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Табличен списък на нежеланите реакции

Честотите са дефинирани като: много чести ($\geq 1/10$); чести ($\geq 1/100, < 1/10$); нечести ($\geq 1/1\ 000, < 1/100$); редки ($\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$); много редки ($< 1/10\ 000$) и с неизвестна честота (честотата не може да бъде определена от наличните данни).

Системо-органен клас	Нежелана реакция	Честота		
		аторвастатин	езетимиб	езетимиб + статин
Инфекции и инфекции	Назофарингит	чести	-	-
Нарушения на кръвта и лимфната система	Тромбоцитопения	редки	с неизвестна честота*	*



Нарушения на имунната система	Алергични реакции	чести	-	-
	Анафилактични реакции	много редки	-	-
	Свръхчувствителност, включително обрив, уртикария, анафилаксия и ангиоедем	-	с неизвестна честота*	-
Нарушения на метаболизма и храненето	Хипергликемия	чести	-	-
	Хипогликемия, наддаване на тегло, анорексия	нечести	-	-
	Намален апетит	-	нечести	-
Психични нарушения	Кошмари, безсъние	нечести	-	-
	Депресия	-	с неизвестна честота*	-
Нарушения на нервната система	Главоболие	чести	-	чести
	Световъргеж	нечести	с неизвестна честота*	-
	Хипоестезия, дисгезия, амнезия	нечести	-	-
	Парестезия	нечести	с неизвестна честота*	нечести
	Периферна невропатия	редки	-	-
Нарушения на очите	Замъглено виддане	нечести	-	-
	Нарушено зрение	редки	-	-
Нарушения на ухото и лабиринта	Тинитус	нечести	-	-
	Загуба на слуха	много редки	-	-
Съдови нарушения	Горещи вълни, хипертония	-	нечести	-
Респираторни, гръденни и медиастинални нарушения	Фаринголарингеална болка, епистаксис	чести	-	-
	Кашлица	-	нечести	-
	Диспнея	-	с неизвестна честота*	-
Стомашно-чревни нарушения	Метеоризъм, диария	чести	чести	-
	Констipation	чести	с неизвестна честота*	-
	Гадене, диспелсия	чести	нечести	-
	Повръщане, оригане	нечести	-	-
	Панкреатит	нечести	с неизвестна честота*	-
	Абдоминална болка	нечести	чести	-
	Гастроезофагеана рефлуксна болест	-	нечести	-
	Сухота в устата, гастрит	-	-	нечести
Хепатобилиарни нарушения	Хепатит	нечести	с неизвестна честота*	-
	Холестаза	редки	-	-
	Чернодробна недостатъчност	много редки	-	-
	Холелитиаза, холецистит	-	с неизвестна честота*	-
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	Уртикария, кожен обрив, пруритус	нечести	-	-
	Алопеция	нечести	-	-



	Ангионевротичен оток, булоузен дерматит, включително синдром на Stevens-Johnson и токсична епидермална некролиза	редки	-	-
	Еритема мултиформе	редки	с неизвестна честота*	-
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан	Артralгия, мускулни спазми	чести	нечести	-
	Оток на ставите	чести	-	-
	Болка в крайниците, болки в гърба	чести	-	нечести
	Мускулна умора	нечести	-	-
	Мускулна слабост	нечести	-	нечести
	Болка във врата	нечести	нечести	-
	Миалгия	чести	с неизвестна честота*	чести
	Миозит, тендонопатия (понякога усложнена от разкъсване)	редки	-	-
	Имуномедирирана некротизираща миопатия	с неизвестна честота	-	-
	Миопатия/рабдомиолиза/ мускулна руптура	редки	с неизвестна честота*	-
Нарушения на възпроизводителната система и гърдата	Синдром, подобен на лупус	много редки	-	-
	Гинекомастия	много редки	-	-
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Периферен оток	нечести	-	нечести
	Астения	нечести	с неизвестна честота*	нечести
	Болка в гърдите	нечести	нечести	-
	умора	нечести	чести	-
	Неразположение, пирексия	нечести	-	-
	Болка	-	нечести	-
Изследвания	Отклонения в изследванията за чернодробна функция, повищена креатинкиназа в кръвта	чести	-	-
	Бели кръвни клетки в урината	нечести	-	-
	Повишени ALAT и/или ASAT	-	нечести	чести
	Повищена КФК в кръвта, повищена гама-глутамилтрансфераза, отклонения в чернодробните функционални тестове	-	нечести	-

* Постмаркетингов опит (със или без статин)



Следните нежелани реакции са съобщени при някои статини:

- сексуална дисфункция
- депресия
- изключителни случаи на интерстициална белодробна болест, особено при продължителна терапия (вж. точка 4.4)
- захарен диабет: честотата ще зависи от наличието или отсъствието на рискови фактори (кръвна захар на гладно $\geq 5,6 \text{ mmol/l}$, $\text{BMI} > 30 \text{ kg/m}^2$, повишени триглицериди, анамнеза за хипертония)

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: +35928903417, уебсайт: www.bda.bg.

4.9 Предозиране

В случай на предозиране трябва да се предприемат поддържащи и симптоматични мерки. Трябва да се направят чернодробни функционални тестове и нивата на КФК трябва да бъдат проследявани.

Езетимиб

В клинични проучвания, приложението на езетимиб в доза 50 mg дневно на 15 здрави доброволци за време до 14 дни, или в доза 40 mg дневно на 18 пациенти с първична хиперлипидемия за време до 56 дни, като цяло е добре понасяно. Докладвани са няколко случая на предозиране, повечето от които не са асоциирани с нежелани реакции. Съобщените нежелани реакции не са сериозни. При животни не е наблюдавана токсичност след еднократна перорална доза от 5 000 mg/kg езетимиб при плъхове и мишки и 3 000 mg/kg при кучета.

Аторвастатин

Поради високата степен на свързване на аторвастатин с плазмените протеини, не се очаква хемодиализата да ускори значително клирънса на аторвастатин.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

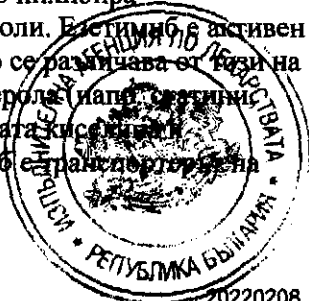
Фармакотерапевтична група: Средства, понижаващи серумните липиди, комбинации, ATC код: C10BA05

Механизъм на действие

Високите нива на холестерол в кръвта се получават от интестинална абсорбция и ендогенен синтез. Аванор Плюс съдържа езетимиб и аторвастатин, две съставки, които понижават нивото на липидите посредством комплементарни механизми на действие.

Езетимиб

Езетимиб е от нов клас липидопонижаващи средства, който селективно инхибира интестиналната абсорбция на холестерол и подобните растителни стероли. Езетимиб е активен при перорално приложение и притежава механизъм на действие, който се различава от този на останалите вещества от групата на съединенията, понижаващи холестерола (напр. статини – секвестранти на жълчните киселини [смоли], производни на фибриновата киселина – растителни станоли). Прицелната точка на молекулно ниво на езетимиб е гликопротеинът на интестиналната обвивка.



стероли Niemann-Pick C1-Like 1 (NPC1L1), който е отговорен за абсорбцията на холестерол и фитостероли в тънките черва.

Езетимид се позиционира на границата на власинките в тънките черва и инхибира абсорбцията на холестерол, което води до намаление на количеството холестерол, което се доставя от червата към черния дроб; статините намаляват синтеза на холестерол в черния дроб и заедно посредством тези два отделни механизма на действие се постига допълнително намаление на холестерола. При 2-седмично клинично проучване с 18 пациенти с хиперхолестерolemия, езетимид инхибира интестиналната абсорбция на холестерол с 54% в сравнение с плацебо.

Проведена е серия от предклинични проучвания за установяване на селективността на езетимид при инхибиране на абсорбцията на холестерол. Езетимид инхибира абсорбцията на [¹⁴C]-холестерол без да влияе върху абсорбцията на триглицеридите, мастните киселини, жълчните киселини, прогестерона, етинилестрадиола или мастно разтворимите витамини A и D.

Аторвастатин

Аторвастатин е различен, той е селективен, конкурентен инхибитор на биосинтеза на холестерол в черния дроб. Инхибира HMG-CoA редуктазата, ограничаваща скоростта ензим, отговорен за превръщането на 3-хидрокси-3-метил-глутарил-коензим A в мевалонат, прекурсор на стероли, включително холестерол. Триглицеридите и холестеролът в черния дроб са включени в липопротеини с много ниска плътност (VLDL), така наречените транспортни протеини. Тези транспортни протеини се освобождават в плазмата, за да се доставят холестерол на периферните тъкани. Липопротеините с ниска плътност (LDL) се образуват от VLDL и се катаболизират главно чрез рецептора с висок афинитет към LDL.

Аторвастатин понижава холестерола в плазмата и концентрациите на липопротеини в серума чрез инхибиране на биосинтеза на холестерол в черния дроб и увеличава броя на чернодробните LDL рецептори на клетъчната повърхност за увеличено усвояване и катаболизъм на LDL.

Аторвастатин намалява образуването на LDL и броя на LDL частиците. Аторвастатин причинява значително и продължително повишаване на активността на LDL рецепторите, свързано с благоприятна промяна в качеството на циркулиращите LDL частици. Аторвастатин е ефективен за намаляване на LDL-C при пациенти с хомозиготна фамилна хиперхолестерolemия, популация, която обикновено не отговаря на лечението с понижаващи липидите лекарствени продукти.

Установено е, че аторвастатин понижава концентрациите на общия-C (30% - 46%), LDL-C (41%-61%), аполипопротеин B (34%-50%) и триглицериди (14%-33%), като същевременно води до променливо повишаване на HDL-C и аполипопротеин A1 в доза-отговор проучване. Тези резултати са приложими при пациенти с хетерозиготна фамилна хиперхолестерolemия, нефамилна хиперхолестерolemия и смесена хиперлипидемия, включително пациенти с неинсулинозависим захарен диабет.

Следователно комбинираният продукт намалява повишения общ холестерол (общ-C), LDL-C, аполипопротеин B (Apo B), триглицеридите (TG) и холестерола в липопротеините с ниска плътност (не-HDL-C) и повишава холестерола в липопротеините с висока плътност (HDL-C) чрез двойно инхибиране на абсорбцията и синтеза на холестерола.

Клинична ефикасност

Първична хиперхолестерolemия

В многоцентрово, двойно-сляпо, плацебо-контролирано проучване, общо 148 мъжки пациенти с първична хиперхолестерolemия и исхемична болест на сърцето (ИБС) са били рандомизирани да получават терапия в продължение на 6 седмици или с 10 mg езетимид (EZE) + 10 mg аторвастатин (ATV) (EZE + ATV; n=72) или плацебо/10 mg аторвастатин (EATV; n=76). Основната променлива за ефикасност е била средната промяна в проценти на холестерола в липопротеините с ниска плътност (LDL-C) от изходното ниво до крайната точка.



проучването. На 6-тата седмица EZE + ATV осигурява значително по-голяма коригирана средна промяна от изходното ниво на LDL-C в сравнение с монотерапия с ATV (-50,5% спрямо -36,5%; $p < 0,0001$), което се равнява на допълнително намаление от 14,1% (95% CI -17,90, -10,19) в LDL-C. Значително по-висок дял от пациентите на EZE + ATV са достигнали новата Joint British Societies (JBS 2) препоръчана цел за LDL-C от $< 2 \text{ mmol/l}$ (62% спрямо 12% с ATV като монотерапия; $p < 0,0001$) и JBS 2 минимален стандарт на лечение $< 3 \text{ mmol/l}$ (93% спрямо 79% с ATV като монотерапия). Пациентите, получавали EZE+ATV, са били 12 пъти по-склонни да достигнат целите за LDL-C (съотношение на шансовете 12,1; 95% CI 5,8, 25,1; $p < 0,0001$) в сравнение с пациентите, получавали монотерапия с ATV.

В мета-анализ на комбинирана терапия с езетимиб и аторвастатин и монотерапия с аторвастатин са анализирани 17 рандомизирани проучвания с паралелни групи (11 публикации) с 5 206 участници. Всички рандомизирани контролирани проучвания (RCT) са проведени за повече от 4 седмици. Всички проучвания са рандомизирани, проучвания с паралелни групи и 9 проучвания са двойно-слепи. Пациентите с ниво на $\text{LDL-C} > 70 \text{ mg/dl}$ (с висок риск от ИБС) или с хиперхолестерolemия са включени в проучванията. Седемнадесет проучвания изследват промяната на LDL-C, HDL-C и TC, докато 15 проучвания съобщават за промените в TG. Включени са и четири дози от компараторите: комбинираната терапия с езетимиб (10 mg) и аторвастатин (10 mg) (E10 + A10) спрямо аторвастатин (20 mg) като монотерапия (A20); E10 + A10 спрямо A10; E10 + A20 спрямо A40; E10 + A40 спрямо A80. В сравнение с монотерапията с аторвастатин, общата ефикасност на комбинираната терапия на езетимиб и аторвастатин за понижаване на LDL-C е значимо ($MD = -15,38$, 95% CI: -16,17 до -14,60; $I^2 = 26,2\%$, $n = 17$ проучвания), TC ($MD = -9,51$, 95% CI: -10,28 до -8,74; $I^2 = 33,7\%$, $n = 17$ проучвания) и TG ($MD = -6,42$, 95% CI: -7,78 до -5,06; $I^2 = 0\%$, $n = 15$ проучвания) и повишаването на HDL-C ($MD = 0,95$, 95% CI: 0,34 до 1,57; $I^2 = 0\%$, $n = 17$ проучвания). Ефикасността на компаратора върху HDL-C е до голяма степен значима за различните дози. Общата ефикасност на комбинираната терапия с езетимиб и аторвастатин за понижаване на LDL-C, TC и TG е значително по-добра от монотерапията с аторвастатин. Общата ефективност и ефективността на комбинираната терапия на групата E10 + A10/A20 за повишаване на HDL-C са значителни.

Педиатрична популация

Европейската агенция по лекарствата освобождава от задължението за предоставяне на резултатите от проучванията с Аванор Плюс във всички подгрупи на педиатричната популация

5.2 Фармакокинетични свойства

Комбинираният продукт е доказано биоеквивалентен на едновременно приложение на съответните дози езетимиб и аторвастатин таблетки.

Абсорбция

Езетимиб

След перорално приложение, езетимиб се абсорбира бързо и се конюгира в голяма степен, като се образува фармакологично активният фенолов глюкуронид (езетимиб-глюкуронид). Средните максимални плазмени концентрации (C_{max}) се достигат за 1 до 2 часа за езетимиб-глюкуронида и за 4 до 12 часа за езетимиб. Абсолютната бионаличност на езетимиб не може да бъде определена, тъй като съединението е нерастворимо във водна среда, годна за изготвяне на инжекционни разтвори.

Едновременното приложението с храна (с високо съдържание на мазнини или без мазнини) няма ефект върху бионаличността на перорално приложени езетимиб като таблетки от 10 mg.

Аторвастатин

Аторвастатин се абсорбира бързо след перорално приложение, максимални плазмени концентрации (C_{max}) се достигат за 1 до 2 часа. Степента на абсорбция се увеличава пропорционално на дозата на аторвастатин. След перорален прием, бионаличността на аторвастатин филмирани таблетки е 95% до 99% в сравнение с тази на перорални разтвори. Абсолютната бионаличност на аторвастатин е приблизително 12%, а системната наличност на



инхибиторната активност за HMG-CoA редуктазата е приблизително 30%. Ниската системна наличност се дължи на пресистемен клирънс в стомашно-чревна лигавица и/или чернодробен „first-pass“ метаболизъм.

Разпределение

Езетимиб

Езетимиб и езетимиб-глюкуронид се свързват съответно в 99,7% и в 88 до 92% с плазмените протеини при хора.

Аторвастатин

Средният обем на разпределение на аторвастатин е приблизително 381 l. Аторвастатин се свързва с плазмените протеини в ≥ 98%.

Биотрансформация

Езетимиб

Езетимиб се метаболизира основно в тънките черва и черния дроб чрез глюкуронова конюгация (реакция фаза II) с последваща билиарна екскреция. Минимален оксидативен метаболизъм (реакция фаза I) е описан при всички наблюдавани видове. Езетимиб и езетимиб-глюкуронид са основните производни на лекарството, които се установяват в плазмата, представляват съответно от 10 до 20% и от 80 до 90% от общото количество на лекарствения продукт в плазмата. И езетимиб и езетимиб-глюкуронид бавно се елиминират от плазмата, като е доказано, че участват в голяма степен в ентерохепатален кръговрат. Полуживотът на езетимиб и езетимиб-глюкуронид е приблизително 22 часа.

Аторвастатин

Аторвастатин се метаболизира от цитохром P450 3A4 до орто- и паракидроксилирани производни и различни бета-окислителни продукти. Освен по други пътища, тези продукти допълнително се метаболизират чрез глюкурониране. *In vitro* инхибиране на HMG-CoA редуктазата от орто- и паракидроксилираните метаболити е евивалентно на това на аторвастатин. Приблизително 70% от циркулиращата инхибиторна активност за HMG-CoA редуктазата се дължи на активните метаболити.

Елиминиране

Езетимиб

След перорален прием на ¹⁴C-езетимиб (20 mg) при хора, общият езетимиб е свързан с около 93% от общата радиоактивност в плазмата. Приблизително 78% и 11% от радиоактивността на приложената доза се установяват съответно в изпражненията и урината за 10 дневен период на събиране. След 48 часа не се установяват доволими нива на радиоактивност в плазмата.

Аторвастатин

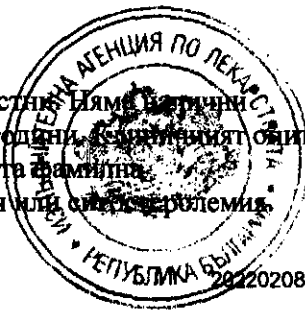
Аторвастатин е субстрат на чернодробните транспортери, органичния анион-транспортиращ полипептид 1B1 (OATP1B1) и 1B3 (OATP1B3) транспортер. Метаболитите на аторвастатин са субстрати на OATP1B1. Аторвастатин е идентифициран също като субстрат на ефлуксните транспортери Р-гликопротеин (P-gp) и протеина на резистентност на рака на гърдата (BCRP), което може да ограничи чревната абсорбция и билиарния клирънс на аторвастатин.

Аторвастатин се елиминира предимно с жълчката след хепатален и/или екстраваскулярен метаболизъм. Въпреки това, лекарственият продукт не претърпява значителен ентерохепатален кръговрат. Средният плазмен елиминационен полуживот на аторвастатин при хора е приблизително 14 часа. Полуживотът на инхибиторната активност за HMG-CoA редуктазата е приблизително 20-30 часа, поради участието на активните метаболити.

Педиатрична популация

Езетимиб

Фармакокинетиката на езетимиб е сходна при деца ≥ 6 години и възрастни. Няма детерминиращи фармакокинетични данни при педиатрична популация на възраст < 6 години. Клиничният опит при педиатрични пациенти и юноши включва пациенти с хомозиготна фамилна хиперхолестерolemia, хетерозиготната фамилна хиперхолестерolemia или смешана хиперхолестерolemia.



Аторвастатин

В отворено, 8-седмично проучване, педиатрични пациенти (на възраст 6-17 години) стадий I по Танер ($N = 15$) и стадий II по Танер ($N = 24$) с хетерозиготна фамилна хиперхолестерolemия и изходно ниво на LDL-C $\geq 4 \text{ mmol/l}$ са лекувани с 5 или 10 mg таблетки за дъвчене или съответно с 10 или 20 mg филмираны таблетки аторвастатин веднъж дневно. Единствената значима промяна във фармакокинетичния модел на популацията, лекувана с аторвастатин е телесното тегло.

Привидният перорален клирънс на аторвастатин при педиатрични пациенти изглежда подобен на този при възрастни след аллометрично измерване на телесното тегло. Съответно понижения на LDL-C и TC са наблюдавани в диапазона на експозиция на аторвастатин и о-хидроксиаторвастатин.

Старческа възраст

Езетимиб

Плазмените концентрации на общия езетимиб са около 2 пъти по-високи при пациенти в старческа възраст (≥ 65 години) в сравнение с по-младите (от 18 до 45 години). Намалението на LDL-C и профилът на безопасност са сравними между пациентите в старческа възраст и по-младите пациенти, които се лекуват с езетимиб.

Аторвастатин

Плазмените концентрации на аторвастатин и неговите активни метаболити са по-високи при здрави индивиди в старческа възраст, отколкото при млади, докато липидните ефекти са сравними с тези наблюдавани при по-млада група пациенти.

Чернодробно увреждане

Езетимиб

След еднократна доза от 10 mg езетимиб, средната AUC за общия езетимиб е нарасната приблизително 1,7 пъти при пациентите с лека чернодробна недостатъчност (скор по Child-Pugh 5 или 6) в сравнение със здрави участници. При 14-дневно проучване с многократно дозиране (10 mg дневно), пациентите с умерена чернодробна недостатъчност (скор по Child-Pugh 7 до 9) имат увеличение на средната AUC за общия езетимиб приблизително 4 пъти през първия ден и четиринадесетия ден в сравнение със здравите доброволци. Не се налага коригиране на дозата за пациентите с лека чернодробна недостатъчност. Тъй като не са известни ефектите на увеличената експозиция на езетимиб при пациентите с умерена или тежка чернодробна недостатъчност (скор по Child-Pugh > 9), езетимиб не се препоръчва за приложение при тези пациенти (вж. точки 4.2 и 4.4).

Аторвастатин

Плазмените концентрации на аторвастатин и неговите активни метаболити са значително повишени (около 16 пъти за C_{max} и около 11 пъти за AUC) при пациенти с хронично алкохолно чернодробно заболяване (Childs-Pugh B).

Бъбречно увреждане

Езетимиб

След еднократна доза езетимиб от 10 mg при пациенти с тежко бъбречно заболяване ($n=8$; среден $\text{CrCl} \leq 30 \text{ mL/min}/1,73 \text{ m}^2$), средната AUC за общия езетимиб се увеличава приблизително 1,5 пъти в сравнение със здравите участници ($n=9$).

Един пациент в това проучване (след бъбречна трансплантиация и на лечение с множество лекарствени продукти включително циклоспорин) е имал 12 пъти по-висока експозиция на общия езетимиб.

Аторвастатин

Бъбречно заболяване не оказва влияние върху плазмените концентрации и на лечение със здравите ефекти на аторвастатин и неговите активни метаболити.



Пол

Езетимиб

Плазмените концентрации на общия езетимиб са малко по-високи (приблизително 20%) при жените в сравнение с мъжете. Намалението на LDL-C и профилът на безопасност при мъже и жени са сравними при лечението с езетимиб.

Аторвастатин

Концентрациите на аторвастатин и неговите активни метаболити при жените се различават от тези при мъжете (жените: приблизително 20% по-високи за C_{max} и приблизително 10% по-ниски за AUC). Тези разлики нямат клинично значение, в резултат на което не са наблюдавани клинично значими разлики в липидните ефекти сред мъже и жени.

SLCO1B1 полиморфизъм

Аторвастатин

Чернодробното захващане на всички инхибитори на HMG-CoA редуктазата, включително аторвастатин, се извършва посредством OATP1B1 транспортер. При пациенти със SLCO1B1 полиморфизъм има риск от повищена експозиция на аторвастатин, което може да доведе до повишен риск от рабдомиолиза (вж. точка 4.4). Полиморфизмът в гена, кодиращ OATP1B1 (SLCO1B1 c.521CC) се свързва с 2,4 пъти по-висока системна експозиция на аторвастатин (AUC), в сравнение с индивиди без този генотипен вариант (c.521TT). При тези пациенти е възможно генетично да е нарушено чернодробното захващане на аторвастатин. Възможни последствия върху ефикасността са неизвестни.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Езетимиб

Проучвания при животни за хроничната токсичност на езетимиб не идентифицират целеви органи за токсичен ефект. При кучета, третирани в продължение на четири седмици с езетимиб ($\geq 0,03 \text{ mg/kg/ден}$), концентрацията на холестерол в кистозната жълчка е повишен с коефициент от 2,5 до 3,5. Въпреки това, в едногодишно проучване върху кучета, на които са прилагани дози до 300 mg/kg/ден , не се наблюдава повищена честота на холелитиаза или други хепатобилиарни ефекти. Значението на тези данни за хората не е известно. Не може да се изключи литогенен риск, свързан с терапевтичната употреба на езетимиб. Дългосрочните тестове за карциногенност на езетимиб са отрицателни. Езетимиб няма ефект върху фертилитета на мъжки или женски плъхове, нито е установена тератогенност при плъхове или зайци, нито повлиява пренаталното или постнаталното развитие. Езетимиб преминава през плацентарната бариера при бременни плъхове и зайци, на които са прилагани многократни дози от $1\,000 \text{ mg/kg/ден}$.

Аторвастатин

Аторвастатин е отрицателен за мутагенен и кластогенен потенциал при набор от 4 *in vitro* теста и 1 *in vivo* анализ. Не е установена канцерогенност на аторвастатин при плъхове, но високи дози при мишки (което води до 6-11 пъти $AUC_{0-24 \text{ h}}$, достигнато при хора при най-високите препоръчани дози) показват хепатоцелуларни аденоами при мъжки и хепатоцелуларни карциноми при женски. Има доказателства от експериментални проучвания върху животни, че инхибиторите на HMG-CoA редуктазата могат да повлият на развитието на ембриони или фетуси. При плъхове, зайци и кучета аторвастатин няма ефект върху фертилитета и не е тератогенен, но при токсични за майката дози се наблюдава фетална токсичност при плъхове и зайци. Развитието на потомството на плъхове се забавя и постнаталната преживяемост намалява по време на излагане на майките на високи дози аторвастатин. При плъхове има данни за трансфер през плацентата. При плъхове плазмените концентрации на аторвастатин са подобни на тези в млякото. Не е известно дали аторвастатин или неговите метаболити се ескретират в човешката кърма.

Езетимиб и статин, прилагани едновременно

При проучвания за едновременно приложение с езетимиб и статини наблюдавани токсични ефекти са основно тези, които обикновено се свързват със статините. Някои от токсичните



ефекти са по-изразени, отколкото наблюдаваните по време на лечение със статини самостоятелно. Това се отдава на фармакокинетичните и фармакодинамичните взаимодействия при едновременно приложение. При клиничните проучвания не са наблюдавани подобни взаимодействия. Миопатии се появяват при пълхове само след излагане на дози, които са няколко пъти по-високи от терапевтичната доза при хора (приблизително 20 пъти нивото на AUC за статини и 500 до 2 000 пъти нивото на AUC за активните метаболити). В серия *от in vivo и in vitro* анализи езетимид, приложен едновременно със статини, не показва генотоксичен потенциал. Едновременното приложение на езетимид и статини не е тератогенно при пълхове. При бременни зайци се наблюдава малък брой скелетни деформации (слети гръден и опашни прещлени, намален брой на каудалните прещлени). Едновременното приложение на езетимид с ловастатин води до ембриолетални ефекти.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Ядро на таблетката

Микрокристална целулоза 101 (E460)

Манитол (E 421)

калциев карбонат (E170)

Кроскармелоза натрий (E468)

Хидроксипропилцелулоза (E463)

Полисорбат 80 (E433)

Жълт железен оксид (E172)

Магнезиев стеарат

Повидон K29/32 (E1201)

Натриев лаурилсулфат (E487)

Филмово покритие

Лактозаmonoхидрат

Хипромелоза 2910 (E464)

Титанов диоксид (E171)

Макрогол 4000 (E1521)

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

2 години

6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални условия за съхранение.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

OPA/AI/PVC//AI блистери и перфорирани еднодозови блистери, опаковани в картонени кутии.

Опаковки от 10, 10 x 1, 14, 14 x 1, 15, 15 x 1, 28, 28 x 1, 30, 30 x 1, 56, 56 x 1, 60, 60 x 1, 90, 90 x 1, 100 и 100 x 1 филмирани таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.



6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Teva B.V.
Swensweg 5,
2031GA Haarlem,
Нидерландия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Аванор Плюс 10 mg/10 mg - Рег. №
Аванор Плюс 20 mg/10 mg - Рег. №

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване:

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

