

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Абирадерон Зентива 500 mg филмирани таблетки

Abirateron Zentiva 500 mg film-coated tablets

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Рев. №	20210207
Разрешение №	67364
BG/MA/MP -	18-12-2024
Особенение №	/

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа 500 mg абирадеронов ацетат (abiraterone acetate).

Помощни вещества с известно действие

Всяка таблетка съдържа 241 mg лактоза и 12 mg натрий.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка

Елипсовидна лилава филмирана таблетка, с дължина около 19 mm и ширина около 11 mm, с вдълбнато релефно означение "A7TN" от едната страна и "500" от другата страна.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Абирадерон Зентива в комбинация с преднизон или преднизолон е показан за:

- лечение на новодиагностициран високорисков метастатичен чувствителен към хормонална терапия карцином на простатата (metastatic Hormone Sensitive Prostate Cancer, mHSPC) при възрастни мъже в комбинация с андроген-депривационна терапия (Androgen Deprivation Therapy, ADT) (вж. точка 5.1)
- лечение на метастатичен резистентен на кастрация карцином на простатата (metastatic Castration Resistant Prostate Cancer, mCRPC) при възрастни мъже, които са без симптоми или с леки симптоми след неуспешна андрогендепривационна терапия, при които все още няма клинични показания за химиотерапия (вж. точка 5.1)
- лечение на mCRPC при възрастни мъже, чието заболяване е прогресирало по време на или след доцетаксел-базирана химиотерапия.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Този лекарствен продукт трябва да се предписва от подходящ медицински специалист.

Дозировка

Препоръчителната доза е 1 000 mg (две таблетки от 500 mg) като единична дневна доза, която не трябва да се приема с храна (вж. по-долу „Начин на приложение“). Приемането на таблетките с храна повишава системната експозиция на абирадерон (вж. точки 4.5 и 5.2).

Дозировка на преднизон или преднизолон

При mHSPC, Абирадерон Зентива се прилага с 5 mg преднизон или преднизолон дневно.

При mCRPC, Абирадерон Зентива се прилага с 10 mg преднизон или преднизолон дневно.



Медикаментозната кастрация с аналог на хормон, освобождаващ лутеинизиращ хормон (Luteinising Hormone Releasing Hormone, LHRH) трябва да продължи по време на лечението при пациенти, които не са оперативно кастрirани.

Препоръчително проследяване

Серумните трансаминази трябва да се измерват преди началото на лечението, на всеки две седмици през първите три месеца от лечението и след това веднъж месечно. Кръвното налягане, серумният калий и задържането на течности трябва да се следят ежемесечно. Въпреки това, пациентите със значителен риск за застойна сърдечна недостатъчност, трябва да се проследяват на всеки 2 седмици през първите три месеца от лечението и веднъж месечно след това. (вж. точка 4.4).

При пациенти със съществуваща хипокалиемия или такива, развили хипокалиемия по време на лечението със Абираптерон Зентива, трябва да се обмисли поддържане на ниво на калий $\geq 4,0 \text{ mM}$.

При пациенти, развили степен на токсичност ≥ 3 , включително хипертония, хипокалиемия, едем и други неминералкортикоидни токсични ефекти, лечението трябва да бъде прекъснато и да се приложат подходящи медицински мерки. Лечението със Абираптерон Зентива не трябва да се възстановява, докато симптомите на токсичност не достигнат степен 1 или изходно ниво.

В случай на пропусната дневна доза Абираптерон Зентива, преднизон или преднизолон, лечението трябва да продължи на следващия ден с обичайната дневна доза.

Хепатотоксичност

При пациенти, развили хепатотоксичност по време на лечението (аланин аминотрансферазата [ALAT] или аспартат аминотрансферазата [ASAT] се увеличават повече от 5 пъти над горната граница на нормата [ULN]), терапията трябва незабавно да се прекъсне (вж. точка 4.4). След възстановяване на изходните стойности на чернодробните функционални показатели на пациента, лечението може да се поднови с намалена доза от 500 mg (една таблетка от 500 mg) веднъж дневно. При пациенти, провеждащи повторно лечение, серумните трансаминази трябва да се проследяват минимум на всеки две седмици за три месеца, след което веднъж месечно. Ако хепатотоксичността се повтори при намалена доза от 500 mg дневно, лечението трябва да се прекрати.

Ако пациентите развиат тежка хепатотоксичност (увеличение на ALAT или ASAT с 20 пъти над ULN) по всяко време на терапията, терапията трябва да се спре и пациентите не трябва да се лекуват повторно.

Чернодробно увреждане

Не се налага промяна на дозата при пациенти с предшестващо леко чернодробно увреждане, Child-Pugh Клас A.

При умерено чернодробно увреждане (Child-Pugh Клас B) е доказано, че системната експозиция на абираптерон се увеличава около четири пъти, след еднократни перорални дози от 1 000 mg абираптеронов ацетат (вж. точка 5.2). Няма данни за клиничната безопасност и ефикасност на многократни дози абираптеронов ацетат, прилагани при пациенти с умерено или тежко чернодробно увреждане (Child-Pugh Клас B или C). Коригирането на дозата не може да бъде предвидено. Използването на Абираптерон Зентива трябва внимателно да се оценява при пациенти с умерено чернодробно увреждане, при които ползата ясно трябва да надхвърля възможния рисков (вж. точки 4.2 и 5.2). Абираптерон Зентива не трябва да се използва при пациенти с тежко чернодробно увреждане (вж. точки 4.3, 4.4 и 5.2).



Бъбречно увреждане

Не се налага промяна на дозата при пациенти с бъбречно увреждане (вж. точка 5.2). Липсва, обаче, клиничен опит при пациенти с рак на простатата и тежко бъбречно увреждане. При тези пациенти се препоръчва повишено внимание (вж. точка 4.4).

Педиатрична популация

Няма съответно приложение на Абиатерон Зентива при педиатричната популация.

Начин на приложение

Абиатерон Зентива е за перорално приложение.

Таблетките трябва да се приемат като единична доза веднъж дневно на гладно. Абиатерон Зентива трябва да се приема поне два часа след хранене и не трябва да се консумира храна поне един час след приема на Абиатерон Зентива. Таблетките Абиатерон Зентива трябва да се гълтат цели с вода.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества изброени в точка 6.1.
- Жени, които са бременни или е възможно да са бременни (вж. точка 4.6).
- Тежко чернодробно увреждане [Child-Pugh Клас С (вж. точки 4.2, 4.4 и 5.2)].
- Абиатерон Зентива с преднизон или преднизолон е противопоказан в комбинация с Ra-223.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Хипертония, хипокалиемия, задържане на течности и сърдечна недостатъчност поради излишък на минералкортикоиди

Абиатерон Зентива може да предизвика хипертония, хипокалиемия и задържане на течности (вж. точка 4.8) като следствие от повишените нива на минералкортикоидите в резултат на инхибирането на CYP17 (вж. точка 5.1). Едновременното приложение на кортикостероид потиска стимулирането на адренокортикотропния хормон (АСТН), което води до намаляване на честотата и тежестта на тези нежелани реакции. Необходимо е повишено внимание при лечението на пациенти, чиито основни заболявания може да бъдат влошени при повишаване на кръвното налягане, хипокалиемия (например приемащи сърдечни гликозиди) или задържане на течности (например пациенти със сърдечна недостатъчност, тежка или нестабилна стенокардия, насърко прекаран инфаркт на миокарда или вентрикуларна аритмия и пациенти с тежко бъбречно увреждане).

Абиатерон Зентива трябва да се прилага предпазливо при пациенти с анамнеза за сърдечносъдово заболяване. Проучванията Фаза III проведени със Абиатерон Зентива изключват пациенти с неконтролирана хипертония, клинично значимо сърдечно заболяване, проявено като инфаркт на миокарда или случаи на артериална тромбоза през последните 6 месеца, тежка или нестабилна стенокардия, или сърдечна недостатъчност Клас III или IV според Нюйоркската кардиологична асоциация (New York Heart Association, NYHA) (проучване 301) или сърдечна недостатъчност Клас II до Клас IV (проучвания 3011 и 302), или измерена фракция на изтласкване < 50%. В проучвания 3011 и 302 са изключени пациенти с предсърдно мъждене или друга сърдечна аритмия, изискваща лечение. Безопасността при пациенти с левокамерна фракция на изтласкване (LVEF) < 50% или сърдечна недостатъчност Клас II по NYHA или Клас IV по NYHA (в проучване 301) или сърдечна недостатъчност Клас II до Клас IV по NYHA (в проучвания 3011 и 302) не е установена (вж. точки 4.8 и 5.1).



Преди лечение на пациенти със значителен риск за застойна сърдечна недостатъчност (напр. анамнеза за сърдечна недостатъчност, неконтролирана хипертония или сърдечни събития като например исхемична болест на сърцето), трябва да се обмисли получаването на оценка на функцията на сърцето (напр. ехокардиография). Преди лечение със Абиаратерон Зентива сърдечната недостатъчност трябва да се лекува и сърдечната дейност да се оптимизира. Хипертонията, хипокалиемията и задържането на течности трябва да се коригират и контролират. По време на лечението кръвното налягане, serumният калий, задържането на течности (покачване на теглото, периферен едем), и други признания и симптоми на застойна сърдечна недостатъчност трябва да се проследяват на всеки 2 седмици за 3 месеца, след това веднъж месечно и отклоненията да се коригират. Наблюдава се удължаване на QT интервала при пациенти, страдащи от хипокалиемия, свързана с лечението с Абиаратерон Зентива. Трябва да се направи оценка на сърдечната дейност, когато е клинично показано, да се определи адекватна терапия и да се обмисли прекратяване на това лечение в случай на клинично значимо отслабване на сърдечната дейност (вж. точка 4.2).

Хепатотоксичност и чернодробно увреждане

В контролирани клинични проучвания се наблюдава изразено повишение на чернодробните ензими, водещо до прекъсване на лечението или промяна на дозата (вж. точка 4.8). Нивата на serumните трансаминази трябва да се измерят преди началото на лечението, на всеки две седмици през първите три месеца от лечението, и след това веднъж месечно. Ако се развият клинични симптоми или признания, показващи хепатотоксичност, serumните трансаминази трябва да се измерят незабавно. Ако в даден момент ALAT или ASAT се увеличат повече от 5 пъти над ULN, лечението трябва незабавно да се прекъсне, а чернодробната функция трябва да се следи отблизо. Лечението се подновява при възстановяване на изходните стойности на чернодробните функционални показатели на пациента и при намалена доза (вж. точка 4.2).

В случай че пациентите развият тежка хепатотоксичност (увеличение на ALAT или ASAT с 20 пъти над ULN) по всяко време на терапията, терапията трябва да се спре и пациентите не трябва да се лекуват повторно.

Пациенти с активен или симптоматичен вирусен хепатит са изключени от клиничните проучвания; поради тази причина липсват данни за употребата на Абиаратерон Зентива при тази популация.

Няма данни за клиничната безопасност и ефикасност при многократни дози абиаратеронов ацетат, когато се прилага при пациенти с умерено или тежко чернодробно увреждане (ChildPugh клас В или С). Използването на Абиаратерон Зентива трябва внимателно да се оценява при пациенти с умерено чернодробно увреждане, при които ползата ясно трябва да надхвърля възможния риск (вж. точки 4.2 и 5.2). Абиаратерон Зентива не трябва да се използва при пациенти с тежко чернодробно увреждане (вж. точки 4.2, 4.3 и 5.2).

Има редки постмаркетингови съобщения за остра чернодробна недостатъчност и фулминантен хепатит, някои с летален изход (вж. точка 4.8).

Спиране на приема на кортикоиди и мерки при стресови ситуации

Препоръчва се повишено внимание и проследяване за адренокортикална недостатъчност, в случай че на пациентите е спрян приемът на преднизон или преднизолон. Ако приемът на Абиаратерон Зентива продължи след спирането на кортикоидите, пациентите трябва да се наблюдават за появя на симптоми на минералкортикоиден излишък (вж. информация по-горе).



При пациенти на преднизон или преднизолон, които са подложени на необичаен стрес, е показано повишаване на дозата на кортикоероидите преди, по време на и след стресовата ситуация.

Костна плътност

Намаляване на костната плътност може да се появи при мъже с метастатичен напреднал карцином на простатата. Използването на Абиратерон Зентива в комбинация с глюкокортикоиди може да увеличи този ефект.

Предишна употреба на кетоконазол

По-ниска степен на отговор може да се очаква при пациенти, лекувани преди това с кетоконазол за карцином на простатата.

Хипергликемия

Приложението на глюкокортикоиди може да повиши хипергликемията, затова нивото на кръвната захар трябва често да се проследява при пациенти с диабет.

Хипогликемия

Съобщавани са случаи на хипогликемия, когато Абиратерон Зентива плюс преднизон/преднизолон се прилагат при пациенти, които вече са имали диабет, получаващи пиоглитазон или репаглинид (вж. точка 4.5); следователно, кръвната захар трябва да се наблюдава при пациенти с диабет.

Употреба при химиотерапия

Безопасността и ефикасността на едновременното приложение на Абиратерон Зентива с цитотоксична химиотерапия не са установени (вж. точка 5.1).

Потенциални рискове

Анемия и сексуална дисфункция може да се появят при мъже с метастатичен карцином на простатата, включително при тези, които са подложени на лечение с Абиратерон Зентива.

Ефекти върху скелетната мускулатура

Съобщават се случаи на миопатия и рабдомиолиза при пациенти, лекувани с Абиратерон Зентива. В повечето случаи те са се развили в рамките на първите 6 месеца от лечението и са отшумели след преустановяване приема на Абиратерон Зентива. Препоръчва се повишено внимание при пациенти, лекувани едновременно с лекарствени продукти, за които е известно, че са свързани с миопатия/рабдомиолиза.

Взаимодействия с други лекарствени продукти

Приложението на силни индуктори на CYP3A4 трябва да се избягва по време на лечението, освен ако няма друга терапевтична алтернатива, поради риск от намалена експозиция на абиратерон (вж. точка 4.5).

Комбиниране на абиратерон и преднизон/преднизолон с Ra-223

Лечението с абиратерон и преднизон/преднизолон в комбинация с Ra-223 е противопоказано (вж. точка 4.3) поради повышен риск от фрактури и тенденция към повищена смъртност при пациенти с карцином на простатата, които са асимптоматични или с леки симптоми, както е наблюдавано в клиничните изпитвания.

Препоръчва се последващото лечение с Ra-223 да не започва поне 5 дни след последното приложение на Абиратерон Зентива в комбинация с преднизон/преднизолон.

Помощни вещества



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

Този лекарствен продукт съдържа 24 mg натрий в доза от две филмирани таблетки от 500 mg, еквивалентно на 1% от препоръчания от СЗО максимален дневен прием на 2 g натрий за възрастен.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Ефект на храната върху абиаратерон

Приложението с храна значително повишава абсорбцията на абиаратерон. Ефикасността и безопасността, когато е приет с храна, не са установени, затова този лекарствен продукт не трябва да се приема с храна (вж. точки 4.2 и 5.2).

Взаимодействия с други лекарствени продукти

Потенциал на други лекарствени продукти да повлият експозициите на абиаратерон

В проведено клинично проучване на фармакокинетичните взаимодействия при здрави доброволци, лекувани преди това със силния индуктор на CYP3A4 рифампицин 600 mg дневно в продължение на 6 дни, след което с единична доза абиаратеронов ацетат 1 000 mg, средната плазмена AUC_∞ на абиаратерон се е понижила с 55%.

Приложението на силни индуктори на CYP3A4 (напр. фенитоин, карбамазепин, рифампицин, рифабутин, рифапентин, фенобарбитал, жълт кантарион [*Hypericum perforatum*]) по време на лечението трябва да се избягва, освен ако няма терапевтична алтернатива.

В отделно клинично проучване на фармакокинетичните взаимодействия, проведено при здрави доброволци, едновременното приложение на кетоконазол, силен инхибитор на CYP3A4, не е оказало клинично значим ефект върху фармакокинетиката на абиаратерон.

Потенциал на абиаратерон да повлияе експозициите на други лекарствени продукти

Абиаратерон е инхибитор на чернодробните лекарство-метаболизиращи ензими CYP2D6 и CYP2C8.

В проучване на ефектите на абиаратеронов ацетат (в комбинация с преднизон) върху единична доза CYP2D6 субстрат декстрометорфан, системната експозиция (AUC) на декстрометорфан се повишила приблизително 2,9 пъти. AUC₂₄ на декстрорфан, активния метаболит на декстрометорфан, се повишила приблизително с 33%.

Препоръчва се повищено внимание, когато се прилага с лекарствени продукти, които се активират или метаболизират от CYP2D6 и по-специално лекарствени продукти с тесен терапевтичен индекс. Трябва да се обмисли намаляване на дозата на лекарствата с тесен терапевтичен индекс, метаболизирани от CYP2D6. Примери за лекарствени продукти, метаболизирани от CYP2D6, включват метопролол, пропранолол, дезипрамин, венлафаксин, халoperидол, рисперидон, пропафенон, флексанид, кодеин, оксикодон и трамадол (последните три лекарствени продукта се нуждаят от CYP2D6 за образуване на активните им обезболяващи метаболити).

В проучване с CYP2C8 от тип „взаимодействие лекарство-лекарство“ при здрави индивиди, AUC на пиоглитазон е повишена с 46%, а AUC на M-III и M-IV, активните метаболити на пиоглитазон, е понижена с по 10%, когато пиоглитазон се прилага заедно с единична доза 1 000 mg абиаратеронов ацетат. Пациентите трябва да бъдат наблюдавани за признаки на токсичност свързани със субстрат на CYP2C8 с тесен терапевтичен индекс, ако се използват едновременно. Примери за лекарствени продукти, метаболизирани от CYP2C8, включват профаглинид и репаглинид (вж. точка 4.4).



In vitro основните метаболити абиаратеронов сулфат и N-оксид абиаратеронов сулфат инхибират транспортера на чернодробното захващане ОАТР1В1 и като следствие могат да се повишат концентрациите на лекарствените продукти, които се елиминират чрез ОАТР1В1. Няма налични клинични данни, потвърждаващи взаимодействието, основаващо се на транспортера.

Приложение с продукти, за които е известно, че удължават QT интервала

Тъй като лечението с андроген-депривационна терапия може да удължи QT интервала, се препоръчва повищено внимание при прилагане на Абиаратон Зентива с лекарствени продукти, удължаващи QT интервала, или лекарствени продукти, които могат да предизвикат torsades de pointes, като клас IA (т.е хинидин, дизопирамид) или клас III (напр. амиодарон, сotalол, дофетилид, ибутилид) антиаритмични лекарствени продукти, метадон, моксифлоксацин, антипсихотици и т.н.

Приложение със спиронолактон

Спиронолактон се свързва с андрогенните рецептори и може да повиши нивата на простатноспецифичния антител (Prostate Specific Antigen, PSA). Приложението с Абиаратон Зентива не се препоръчва (вж. точка 5.1).

4.6 Фертилит, бременност и кърмене

Жени с детероден потенциал

Няма данни за употребата на Абиаратон Зентива при бременни жени и този лекарствен продукт не е предназначен за употреба при жени с детероден потенциал.

Контрацепция при мъже и жени

Не е известно дали абиаратон или неговите метаболити присъстват в семенната течност. Употребата на презерватив е задължителна, ако пациентът има сексуален контакт с бременна жена. Ако пациентът има сексуален контакт с жена с детероден потенциал, презервативът е задължителен заедно с още един ефективен метод за контрацепция. Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3).

Бременност

Абиаратон Зентива не се употребява при жени и е противопоказан при жени, които са бременни или е възможно да са бременни (вж. точки 4.3 и 5.3).

Кърмене

Абиаратон Зентива не е предназначен за употреба при жени.

Фертилит

Абиаратонов ацетат повлиява фертилитета при мъжки и женски плъхове, но тези ефекти са напълно обратими (вж. точка 5.3).

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Абиаратон Зентива не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Обобщение на профила на безопасност

При анализ на нежеланите реакции в комбинирани проучвания Фаза III с абиаратонов ацетат нежеланите реакции, наблюдавани при ≥ 10% от пациентите, са периферен злокачествен



хипокалиемия, хипертония, инфекция на пикочните пътища и повищена стойност на аланин аминотрансферазата и/или повищена стойност на аспартат аминотрансферазата. Други важни нежелани реакции включват сърдечни нарушения, хепатотоксичност, фрактури и алергичен алвеолит.

Абиаратерон Зентива може да предизвика хипертония, хипокалиемия и задържане на течности като фармакодинамично следствие от неговия механизъм на действие. В проучванията Фаза III очакваните минералкортикоидни нежелани реакции са наблюдавани по-често при пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат, отколкото при пациенти, лекувани с плацебо: хипокалиемия – 18% срещу 8%, хипертония 22% срещу 16% и респективно, задържане на течности (периферен едем) 23% срещу 17%. При пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат, спрямо пациенти, лекувани с плацебо, са наблюдавани: CTCAE (версия 4.0) степени 3 и 4 хипокалиемия при 6% спрямо 1%, CTCAE (версия 4.0) степени 3 и 4 хипертония при 7% спрямо 5% и степени 3 и 4 задържане на течности (периферен едем) съответно при 1% спрямо 1% от пациентите. Като цяло минералкортикоидните реакции могат да се овладяват успешно с лекарства. Едновременното приложение на кортикоステроиди води до намаляване на честотата и степента на тези нежелани реакции (вж. точка 4.4).

Табличен списък на нежеланите реакции

В проучвания при пациенти с напреднал метастатичен карцином на простатата, лекувани с LHRH или лекувани преди това с орхиектомия, абиаратеронов ацетат се прилага в доза от 1 000 mg дневно в комбинация с ниска доза преднизон или преднизолон (или 5, или 10 mg дневно в зависимост от показанието).

Нежеланите реакции, наблюдавани по време на клиничните проучвания и постмаркетинговия опит, са представени по-долу по категория честота. Категориите по честота са определени, както следва: много чести ($\geq 1/10$); чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$); нечести ($\geq 1/1\,000$ до $< 1/100$), редки ($\geq 1/10\,000$ до $< 1/1\,000$); много редки ($< 1/10\,000$) и с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

При всяко групиране по честота нежеланите лекарствени реакции са изброени в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност.

Таблица 1 Нежелани реакции, наблюдавани в клинични проучвания и от постмаркетинговия опит

Системо-органен клас	Нежелана реакция и честота
Инфекции и инфекции	много чести: инфекция на пикочните пътища чести: сепсис
Нарушения на имунната система	с неизвестна честота: анафилактични реакции
Нарушения на ендокринната система	нечести: надбъбречна недостатъчност
Нарушения на метаболизма и храненето	много чести: хипокалиемия чести: хипертриглицериедемия
Сърдечни нарушения	чести: сърдечна недостатъчност*, стенокардия, предсърдно мъждене, тахикардия нечести: други аритмии с неизвестна честота: инфаркт на миокарда, удължаване на QT интервала (вж. ТОЧКА 4.4)
Съдови нарушения	много чести: хипертония
Респираторни, гръден и медиастинални нарушения	редки: алергичен алвеолит*



Стомашно-чревни нарушения	много чести: диария чести: диспепсия
Хепатобилиарни нарушения	много чести: повищена стойност на аланин аминотрансферазата и/или повищена стойност на аспартат аминотрансферазата ^б редки: фулминантен хепатит, остра чернодробна недостатъчност
Нарушения на кожата и подкожната тъкан	чести: обрив
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан	нечести: миопатия, рабдомиолиза
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища	чести: хематурия
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	много чести: периферен едем
Наранявания, отравяния и усложнения, възникнали в резултат на интервенции	чести: фрактури **

* Сърдечната недостатъчност включва и застойна сърдечна недостатъчност, левокамерна дисфункция и намалена фракция на изтласкване

** Фрактури включва остеопороза и всички фрактури с изключение на патологични фрактури

a Спонтанни съобщения от постмаркетинговия опит

б Повищена стойност на аланин аминотрансферазата и/или повищена стойност на аспартат аминотрансферазата включва увеличение на ALAT, увеличение на ASAT и абнормна чернодробна функция

Следните нежелани реакции CTCAE (версия 4.0) степен 3 се наблюдават при пациенти, лекувани с абирагтеронов ацетат: хипокалиемия 5%; инфекция на пикочните пътища 2%; повищена стойност на аланин аминотрансферазата и/или повищена стойност на аспартат аминотрансферазата 4%; хипертония 6%; фрактури 2%, периферен едем, сърдечна недостатъчност и предсърдно мъждене – всяка 1%. Хипертриглицидемия CTCAE (версия 4.0) степен 3 и стенокардия се наблюдават при < 1% от пациентите. Инфекция на пикочните пътища CTCAE (версия 4.0) степен 4, повищена стойност на аланин аминотрансферазата и/или повищена стойност на аспартат аминотрансферазата, хипокалиемия, сърдечна недостатъчност, предсърдно мъждене и фрактури се наблюдават при < 1% от пациентите.

По-голяма честота на случаите на хипертония и хипокалиемия се наблюдава при популацията от пациенти, чувствителни към хормонална терапия (проучване 3011). Хипертония се наблюдава при 36,7% от популацията пациенти, чувствителни към хормонална терапия (проучване 3011), в сравнение с 11,8% и 20,2% в проучвания 301 и 302 съответно. Хипокалиемия се наблюдава при 20,4% от популацията пациенти, чувствителни към хормонална терапия (проучване 3011) в сравнение с 19,2% и 14,9% в проучвания 301 и 302 съответно.

Честотата и тежестта на нежеланите лекарствени реакции са по-високи при подгрупите от пациенти с изходен скор 2 за функционално състояние по скалата на Източната кооперативна онкологична група (Eastern Cooperative Oncology Group, ECOG), както и при пациенти с старческа възраст (≥ 75 години).

Описание на избрани нежелани реакции

Сърдечно-съдови реакции

В трите проучвания Фаза III се изключват пациенти с неконтролирана хипертония, клинично значимо сърдечно заболяване, проявено като инфаркт на миокарда или случаи на артериална



тромбоза през последните 6 месеца, тежка или нестабилна стенокардия, или сърдечна недостатъчност Клас III или IV по NYHA (проучване 301) или сърдечна недостатъчност Клас II до Клас IV (проучвания 3011 и 302), или измерена фракция на изтласкване < 50%. Всички включени пациенти (лекувани с активното вещество и с плацебо) са лекувани едновременно с андроген-депривационна терапия, главно с приложение на LHRH аналоги, която е свързана с диабет, инфаркт на миокарда, мозъчносъдов инцидент и внезапна сърдечна смърт. Честотата на сърдечно-съдовите нежелани реакции в проучвания Фаза III при пациенти, приемащи абирадеронов ацетат спрямо пациенти, приемащи плацебо, е, както следва: предсърдно мъждане 2,6% спрямо 2,0%, тахикардия 1,9% спрямо 1,0%, ангина пекторис 1,7% спрямо 0,8%, сърдечна недостатъчност 0,7% спрямо 0,2% и аритмия 0,7% спрямо 0,5%.

Хепатотоксичност

Хепатотоксичност, с повишени стойности на ALAT, ASAT и общ билирубин, се съобщава при пациенти лекувани с абирадеронов ацетат. От клиничните проучвания Фаза III хепатотоксичност степени 3 и 4 (например увеличение на ALAT или ASAT с > 5 пъти над ULN или увеличение на билирубина > 1,5 пъти над ULN) се съобщава при около 6% от пациентите, приемали абирадеронов ацетат, обикновено през първите 3 месеца след началото на лечението. В проучване 3011 хепатотоксичност степен 3 или 4 се наблюдава при 8,4% от пациентите, лекувани с абирадеронов ацетат. Десет от пациентите, които са приемали абирадеронов ацетат, са преустановили участието си в проучването поради хепатотоксичност; двама са получили хепатотоксичност степен 2, шестима – хепатотоксичност степен 3 и двама – хепатотоксичност степен 4. В проучване 3011 няма смъртни случаи на пациенти вследствие на хепатотоксичност. В клиничните проучвания Фаза III увеличение на стойностите на чернодробните функционални показатели е по-вероятно да се наблюдава при пациенти с повишени изходни стойности на ALAT или ASAT, отколкото при такива с нормални изходни стойности. Когато се наблюдава увеличение на ALAT или ASAT > 5 пъти над ULN или на билирубин > 3 пъти над ULN, приемът на абирадеронов ацетат временно се прекъсва или се прекратява. В два случая е настъпило изразено увеличение на стойностите на чернодробните функционални показатели (вж. точка 4.4). При тези двама пациенти с нормална изходна чернодробна функция се наблюдава увеличение на ALAT и ASAT с 15 до 40 пъти над ULN и увеличение на билирубина с 2 до 6 пъти над ULN. След спиране на лечението, чернодробните функционални показатели са се нормализирали и при двамата пациенти, а единият от тях е подложен на повторно лечение с абирадеронов ацетат без ново повишаване на стойностите. В проучване 302 повишаване на стойностите на ALAT и ASAT степен 3 и 4 се наблюдава при 35 (6,5%) пациенти, лекувани с абирадеронов ацетат. Повишенияте стойности на аминотрансферазата са се възстановили до нормата при всички пациенти с изключение на трима (двама с нови многобройни чернодробни метастази и 1 с повишени стойности на ASAT близо 3 седмици след последната доза абирадеронов ацетат). В клинични проучвания Фаза III за преустановяване на лечението в резултат на повишени стойности на ALAT и ASAT или абнормна чернодробна функция се съобщава при 1,1% от пациентите, лекувани с абирадеронов ацетат и при 0,6% от пациентите, лекувани с плацебо; не се съобщават смъртни случаи в резултат на хепатотоксичност.

В клинични проучвания рисът от хепатотоксичност е намален с изключването от участие на пациенти с хепатит на изходно ниво или абнормни стойности на функционалните чернодробни показатели. В проучване 3011 пациентите с изходни стойности на ALAT и ASAT > 2,5 пъти над горната граница на нормата (ULN), билирубин > 1,5 пъти над ULN или тези с активен хроничен симптоматичен вирусен хепатит или хронично чернодробно заболяване, асцит или нарушение на кръвосъсирването вследствие на чернодробна дисфункция са изключени от участие. В проучване 301, са изключени пациенти с изходни стойности на ALAT и ASAT $\geq 2,5$ пъти над ULN при отсъствие на чернодробни метастази, или > 5 пъти над ULN при наличие на чернодробни метастази. В проучване 302 не се допускат пациенти с чернодробни метастази, тези с изходни стойности на ALAT и ASAT $\geq 2,5$ пъти над ULN са изключени. Абнормните стойности на чернодробните функционални показатели, проявили се при пациенти

участващи в клинични проучвания, са били строго контролирани, като се е изисквало прекъсване на лечението и се е допускало повторно лечение само след като чернодробните функционални показатели при пациентите се възстановят до изходните (вж. точка 4.2). Пациенти с увеличение на ALAT или ASAT с > 20 пъти над ULN не са лекувани повторно. Безопасността на повторното лечение при тези пациенти не е известна и не е изяснен механизъм на хепатотоксичност.

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.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg.

4.9 Предозиране

Данните за предозиране на абирадеронов ацетат при хора са ограничени.

Няма специфичен антидот. В случай на предозиране приложението трябва временно да се прекъсне и да се предприемат обичайните поддържащи мерки, включващи проследяване за аритмии, хипокалиемия и за признания и симптоми на задържане на течности. Чернодробната функция също трябва да се оценява.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: ендокринна терапия, други хормонални антагонисти и сродни средства, ATC код: L02BX03

Механизъм на действие

Абирадеронов ацетат (Абирадерон Зентива) се превръща *in vivo* в абирадерон – инхибитор на андрогенната биосинтеза. Конкретно абирадерон инхибира селективно действието на ензима 17 α -хидроксилаза/C17,20-лиаза (CYP17). Този ензим се експресира в и е необходим за андрогенната биосинтеза в тестикуларната, надбъбречната и простатната туморна тъкан. CYP17 катализира превръщането на прегненолон и прогестерон в прекурсори на тестостерон, съответно в дехидроенандростерон (ДХЕА) и андростендион чрез 17 α -хидроксилиране и разцепване на C17,20 връзката. Инхибирането на CYP17 също води до засилено производство на минералкортикоиди от надбъбречните жлези (вж. точка 4.4).

Андроген-чувствителният простатен карцином отговаря на лечение, което намалява нивата на андрогените. Андроген-депривационните терапии, като лечение с LHRH аналоги или орхиектомия, намаляват производството на андрогени в тестисите, но не засягат тяхното производство от надбъбречните жлези или в тумора. Лечението със АБИРАДЕРОН ЗЕНТИВА намалява серумния тестостерон до неоткриваеми нива (при използване на предлаганите на пазара готови тестове), когато се прилага едновременно с LHRH аналоги (или орхиектомия).

Фармакодинамични ефекти

Абирадерон Зентива понижава серумния тестостерон и други андрогени до ниво, постигнатите с прилагане на LHRH аналоги самостоятелно или при орхиектомия. Това е резултат от селективното инхибиране на ензим CYP17, необходим за андрогенната биосинтеза. PSA служи като биомаркер при пациенти с карцином на простатата. В клинично проучване в България



Фаза III при пациенти, показвали неуспех към предходна химиотерапия с таксани, 38% от пациентите, лекувани с абирадеронов ацетат, срещу 10% от пациентите, лекувани с плацебо, са показвали минимум 50% спад спрямо изходните нива на PSA.

Клинична ефикасност и безопасност

Ефикасността е установена в три рандомизирани, плацебо-контролирани, многоцентрови, клинични проучвания Фаза III (проучвания 3011, 302 и 301) при пациенти с mHSPC и mCRPC. Проучване 3011 включва пациенти с новодиагностициран mHSPC (в рамките на 3 месеца след рандомизирането), които имат високорискови прогностични фактори. Високорисковата прогноза се определя като наличие на минимум 2 от следните 3 рискови фактора: (1) скор по Gleason ≥ 8 ; (2) наличие на 3 или повече лезии при сканиране на костите; (3) наличие на измерими висцерални (с изключение на заболяване на лимфните възли) метастази. В активното рамо абирадеронов ацетат се прилага с доза 1000 mg дневно в комбинация с ниска доза преднизон 5 mg веднъж дневно в допълнение към ADT (агонист на LHRH или орхиектомия), което е стандартното лечение. Пациентите в контролното рамо получават ADT и плацебо както за абирадеронов ацетат, така и за преднизон. В проучване 302 са включени пациенти, които не са лекувани с доцетаксел, а в проучване 301 – пациенти, преминали предходно лечение с доцетаксел. Пациентите са приемали LHRH аналог или са преминали лечение с орхиектомия. В групата на активно лечение абирадеронов ацетат се прилага в доза от 1 000 mg дневно в комбинация с ниска доза преднизон или преднизолон 5 mg два пъти дневно. Контролните пациенти получават плацебо и ниска доза преднизон или преднизолон 5 mg два пъти дневно.

Промените в серумните концентрации на PSA не винаги говорят за клинични ползи. Затова и във всички проучвания се препоръчва пациентите да останат на лечението, провеждано по проучването, до постигане на критериите за преустановяване, посочени по-долу за всяко проучване.

В нико едно от проучванията прилагането на спиронолактон не е разрешено, тъй като спиронолактон се свързва с андрогенните рецептори и може да повиши нивата на PSA.

Проучване 3011 (пациенти с новодиагностициран високорисков mHSPC)

В проучване 3011 (n=1199) медианата на възрастта на включените пациенти е 67 години. Броят на пациентите, лекувани с абирадеронов ацетат, по расова група е бели 832 (69,4%), азиати 247 (20,5%), чернокожи или афроамериканци 25 (2,1%), други 80 (6,7%), неизвестна/не се съобщава 13 (1,1%) и американски индианци или коренно население на Аляска (0,3%). Скорът за функционално състояние по ECOG е 0 или 1 при 97% от пациентите. Пациентите с известни метастази в мозъка, неконтролирана хипертония, сериозно сърдечно заболяване или сърдечна недостатъчност клас II-IV по NYHA са изключени. Пациентите, които са лекувани с предшестваща фармакотерапия, лъчелечение или операция за метастатичен рак на простатата са изключени, с изключение на до 3 месеца ADT или 1 курс палиативно обльчване или хирургична терапия за лечение на симптоми, произтичащи от метастази. Съвместните първични крайни точки за ефикасност са общая преживяемост (Overall Survival, OS) и преживяемост без рентгенографска прогресия (radiographic Progression-Free Survival, rPFS). Медианата на изходния скор за болка, измерен с помощта на съкратената форма на Кратък въпросник за болката (Brief Pain Inventory Short Form, BPI-SF), е 2,0 както в групата на активно лечение, така и в групата на плацебо. Освен чрез измерителите на съвместните първични крайни точки ползата е оценена и с помощта на времето до събитие, свързано с костни метастази (Skeletal-Related Event, SRE), времето до последваща терапия за прогресия на карцинома, времето до започване на химиотерапия, времето до прогресия на болката и времето до прогресия на PSA. Лечението продължава до прогресия на заболяването, отглеждане на съгласието за участие, появата на неприемлива токсичност или смърт.



Преживяемостта без рентгенографска прогресия се определя като времето от рандомизирането до появата на рентгенографска прогресия или смърт по каквато и да е причина.

Рентгенографската прогресия включва прогресия, установена чрез сканиране на костите (съгласно изменените критерии на работната група за простатен карцином 2 (Prostate Cancer Working Group-2, PCWG2)) или прогресия на мекотъканните лезии, установена с помощта на КТ или ЯМР (съгласно критерии за оценка на отговора при солидни тумори (Response Evaluation Criteria In Solid Tumors, RECIST)).

Наблюдавана е значима разлика в тPFS между терапевтичните групи (вж. таблица 2 и фигура 1).

**Таблица 2 Преживяемост без рентгенографска прогресия – стратифициран анализ;
Intent-to-treat популация (проучване PCR3011)**

	Абиратеронов ацетат с Преднизон (АА-Р)	Плацебо
Рандомизирани пациенти	597	602
Със събитие	239 (40,0%)	354 (58,8%)
Цензурирани	358 (60,0%)	248 (41,2%)
Време до събитие (месеци)		
Медиана (95% CI)	33,02 (29,57, NE)	14,78 (14,69, 18,27)
Диапазон	(0,0+, 41,0+)	(0,0+, 40,6+)
p-стойност ^a	< 0,0001	
Коефициент на риск (95% CI) ^b	0,466 (0,394, 0,550)	

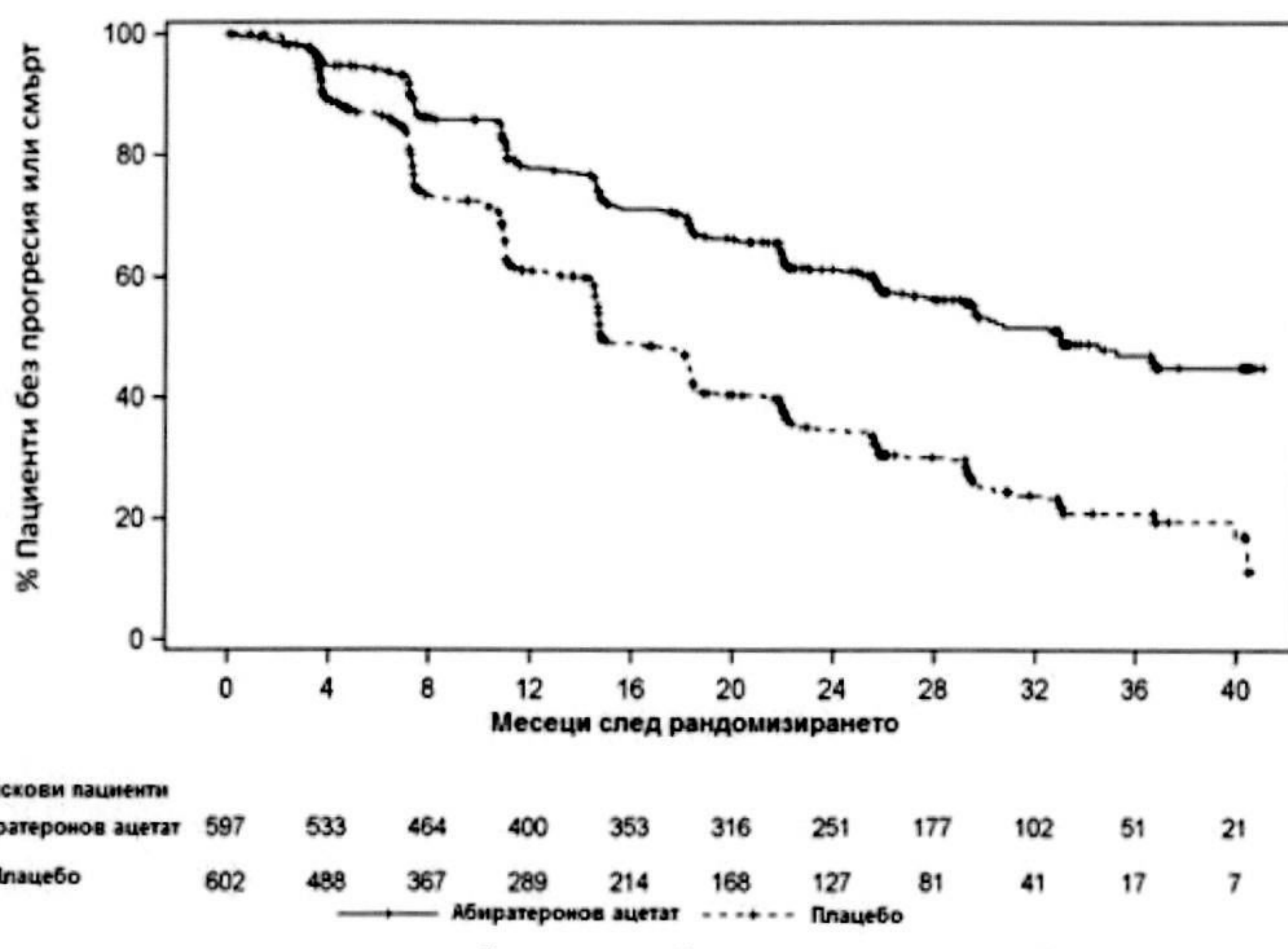
Бележка: + = цензурирано наблюдение, NE=не може да бъде изчислено. Случаите на рентгенографска прогресия и смърт се считат за определящи тPFS събитието. АА-Р=пациенти, приемали абиратерон ацетат и преднизон.

^a p-стойността е получена от log-rank тест, стратифициран по ECOG скор за функционално състояние (0/1 или 2) и висцерални лезии (липса или наличие).

^b Коефициентът на риск е получен от стратифициран пропорционален рисков модел. Коефициент на риск < 1 е в полза на АА-Р.

**Фигура 1 Криви на Kaplan-Meier за преживяемост без рентгенографска прогресия;
Intent-to-treat популация (проучване PCR3011)**





Наблюдава се статистически значимо подобрение на общата преживяемост (OS) в полза на ААР плюс ADT с 34% понижение на риска от смърт в сравнение с плацебо плюс ADT ($HR=0,66$; 95% CI: 0,56, 0,78; $p<0,0001$) (вж. Таблица 3 и фигура 2).

Table 3 Обща преживяемост на пациенти, лекувани с абирадеронов ацетат или с плацебо в проучване PCR3011 (Intent-to-Treat анализ)

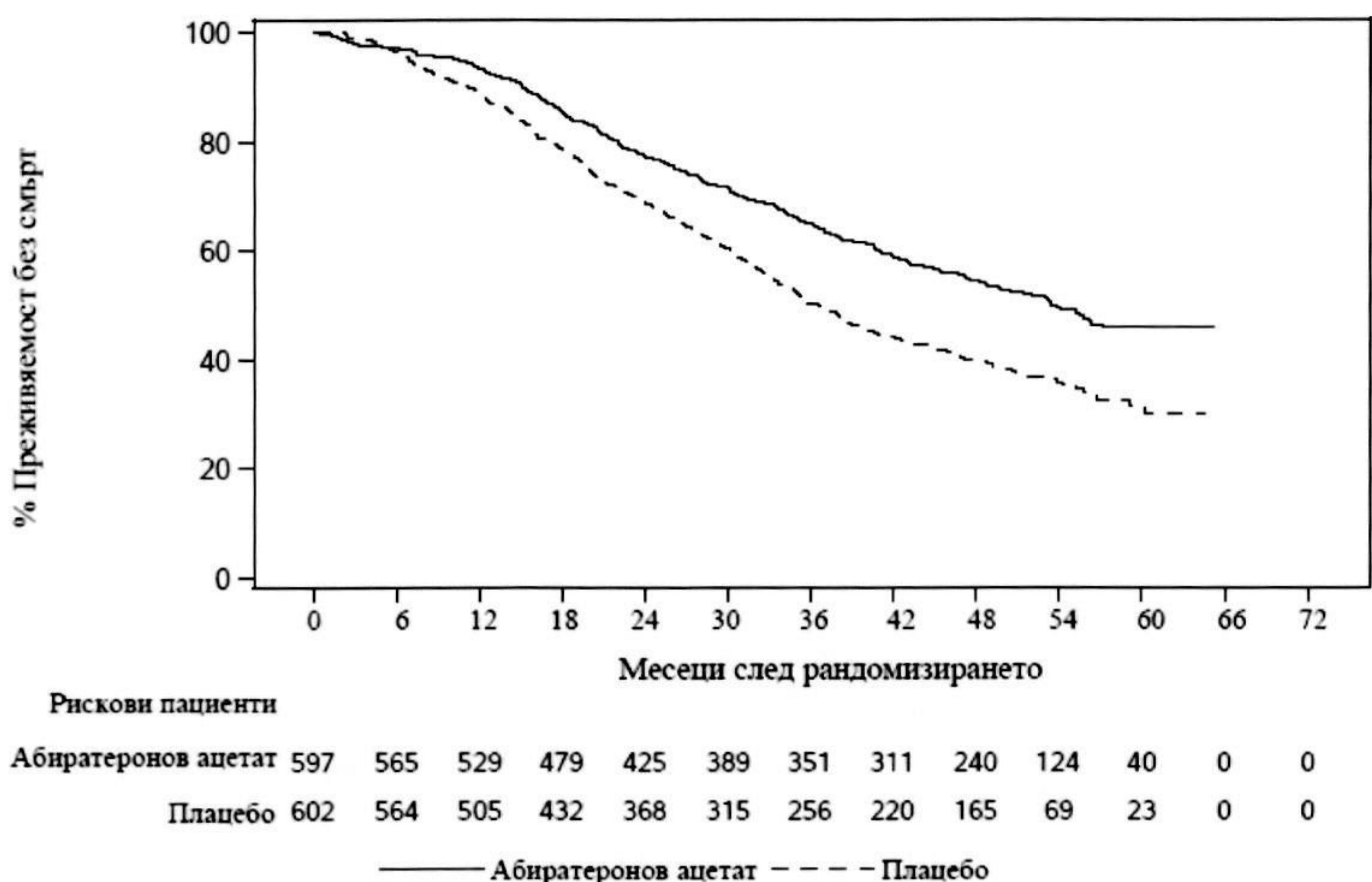
Обща преживяемост	Абирадеронов ацетат с преднизон (N=597)	Плацебо (N=602)
Смърт (%)	275 (46%)	343 (57%)
Медиана на преживяемостта (месеци) (95% CI)	53,3 (48,2; NE)	36,5 (33,5; 40,0)
Коефициент на риск (95% CI) ¹	0,66 (0,56; 0,78)	

NE=не може да бъде изчислено

¹ Коефициентът на риск е получен от стратифициран пропорционален модел на рисковете. Коефициент на риск <1 е в полза на абирадеронов ацетат с преднизон.

**Фигура 2 Криви на Kaplan-Meier за обща преживяемост; Intent-to-treat популация
(анализ на проучване PCR3011)**





Анализите на подгрупите неизменно са в полза на лечението с абиратеронов ацетат. Ефектът от лечението с AA-P върху тPFS и OS в предварително определените подгрупи е благоприятен и съвместим с общата популация в проучването, с изключение на подгрупата с ECOG скор 2, където не се наблюдава тенденция към полза, но малкият размер на извадката ($n=40$) ограничава извлечането на значимо заключение.

В допълнение към наблюдаваното подобрение на общата преживяемост и тPFS е демонстрирана полза от лечението с абиратеронов ацетат спрямо плацебо при всички проспективно определени измерители на вторичните крайни точки.

Проучване 302 (пациенти, които не са провеждали химиотерапия)

Това проучване включва пациенти които не са провеждали предходна химиотерапия, които са асимптоматични или с леко изразени симптоми и за които химиотерапия все още не е клинично показана. Скор от 0-1 по Brief Pain Inventory- Short Form (BPI-SF) за най-лошата болка в последните 24 часа е счетена за асимптоматична, като скор от 2-3 се счита за леко изразена симптоматика.

В проучване 302 ($n=1\ 088$) медианата на възрастта на включените пациенти е 71 години за тези, лекувани с абиратеронов ацетат плюс преднизон или преднизолон и 70 години за пациентите, лекувани с плацебо плюс преднизон или преднизолон. Броят на пациентите, лекувани с абиратеронов ацетат, по расови групи е: бели 520 (95,4%), чернокожи 15 (2,8%), азиати 4 (0,7%) и други 6 (1,1%). 76% от пациентите имат скор 0 за функционално състояние по скалата на Източната кооперативна онкологична група (Eastern Cooperative Oncology Group, ECOG), а 24% от пациентите – скор 1 и в двете рамена. 50% от пациентите имат само костни метастази, други 31% имат костни и мекотъканни метастази или метастази на лимфните възли. Пациентите с високодифузни метастази са изключени. Съвместните първични крайни точки за ефикасност са общата преживяемост и преживяемостта без рентгенографска прогресия (tPFS). В допълнение към тези показатели за съвместните първични крайни точки е оценена и ползата с помощта на времето до приложение на опиат срещу карциномната болка, времето до започване на цитотоксична химиотерапия, времето до влошаване на ECOG скора с ≥ 1 точка и времето до прогресия.

PSA съгласно критериите на работната група за простатен карцином 2 (Prostate Cancer Working Group-2, PCWG2). Леченията по проучванията се прекратяват в момента на очевидна клинична прогресия. Леченията може да се прекратят и в момента на потвърдена рентгенографска прогресия по преценка на изследователя.

Преживяемостта без рентгенографска прогресия (rPFS) е оценена с помощта на секвенциални образни проучвания съгласно PCWG2 критериите (за костни лезии) и изменените критерии за оценка на отговора при солидни тумори (Response Evaluation Criteria In Solid Tumors, RECIST) (за мекотъканни лезии). При анализа на rPFS е използвана централно съгласувана рентгенографска оценка на прогресията.

В планирания анализ на rPFS при 401 случая 150 (28%) от пациентите, лекувани с абиаратеронов ацетат и 251 (46%) от лекуваните с плацебо са имали рентгенографски доказателства за прогресия или са починали. Наблюдавана е значима разлика в rPFS между терапевтичните групи (вж. таблица 4 и фигура 3).

Таблица 4 Проучване 302: Преживяемост без рентгенографска прогресия при пациенти, лекувани със абиаратеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналози на LHRH или предшестваща орхиектомия

	Абиаратеронов ацетат (N=546)	Плацебо (N=542)
Преживяемост без рентгенографска прогресия (rPFS)		
Прогресия или смърт	150 (28%)	251 (46%)
Медиана на rPFS в месеци (95% CI)	Не е постигната (11,66; NE)	8,3 (8,12; 8,54)
p-стойност*		< 0,0001
Коефициент на риск (HR)** (95% CI)		0,425 (0,347; 0,522)

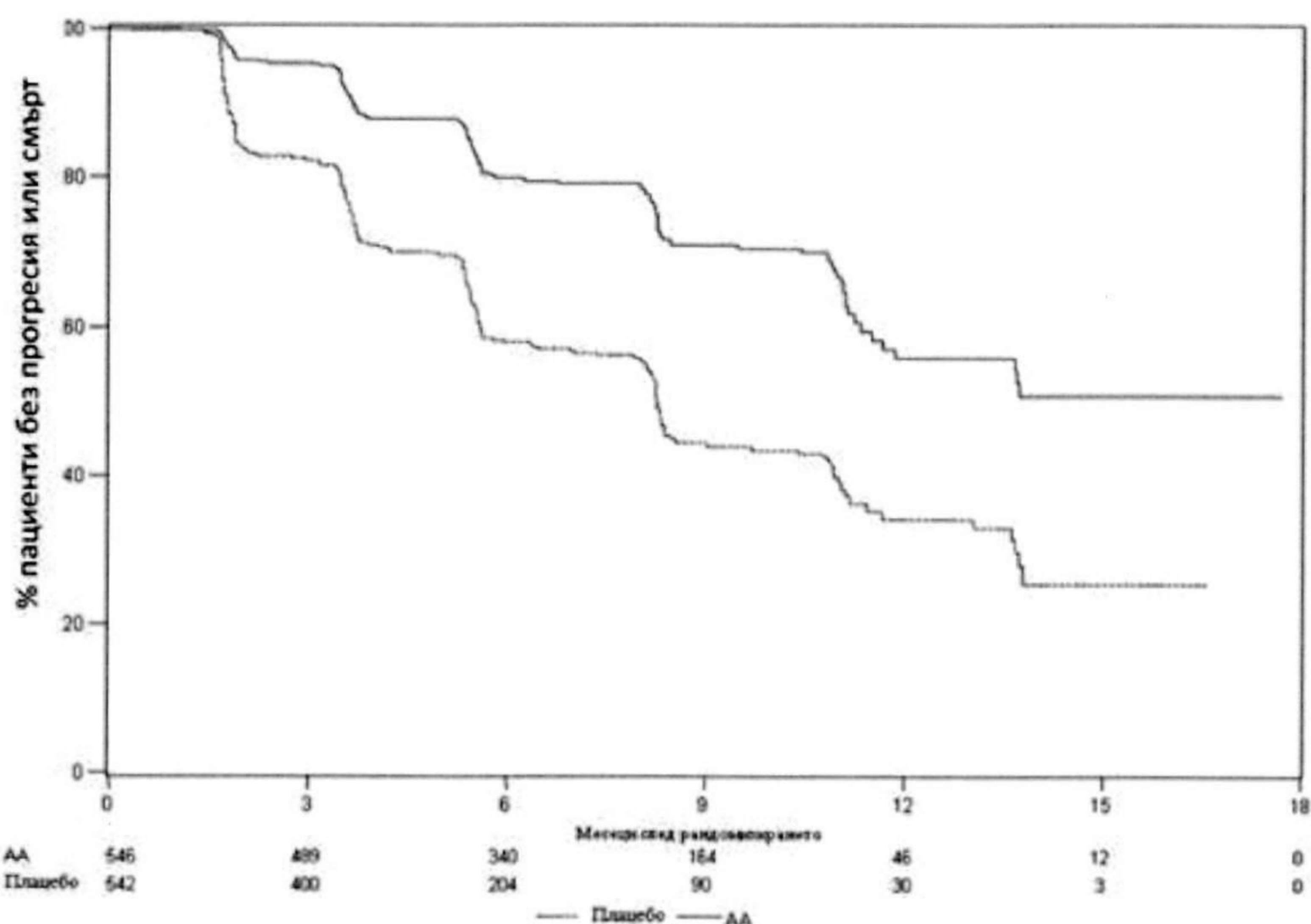
NE=не е изчислена

* p-стойността е получена от log-rank тест, стратифициран по изходен ECOG скор (0 или 1)

** HR < 1 в полза на абиаратеронов ацетат

Фигура 3 Криви на Каплан-Майер за преживяемост без рентгенографска прогресия при пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналози на LHRH или предшестваща орхиектомия





AA = абиратеронов ацетат

Данни за пациентите продължават да бъдат събиирани до датата на втория междинен анализ на общата преживяемост (OS). Рентгенографската оценка на изследователя на rPFS, направена като последващ анализ на чувствителността, е представена в таблица 5 и фигура 4.

Шестстотин и седем (607) пациенти са имали рентгенографска прогресия или са починали: 271 (50%) в групата на абиратеронов ацетат и 336 (62%) в групата на плацебо. Лечението с абиратеронов ацетат намалява риска от рентгенографска прогресия или смърт с 47% в сравнение с плацебо ($HR=0,530$; 95% CI: [0,451; 0,623], $p < 0,0001$). Медианата на rPFS е 16,5 месеца в групата на абиратеронов ацетат и 8,3 месеца в групата на плацебо.

Таблица 5 Проучване 302: Преживяемост без рентгенографска прогресия при пациенти, лекувани с абиратеронов ацетатили плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналоги на LHRH или предшестваща орхиектомия (при втори междинен анализ на общата преживяемостоценка на изследователя)

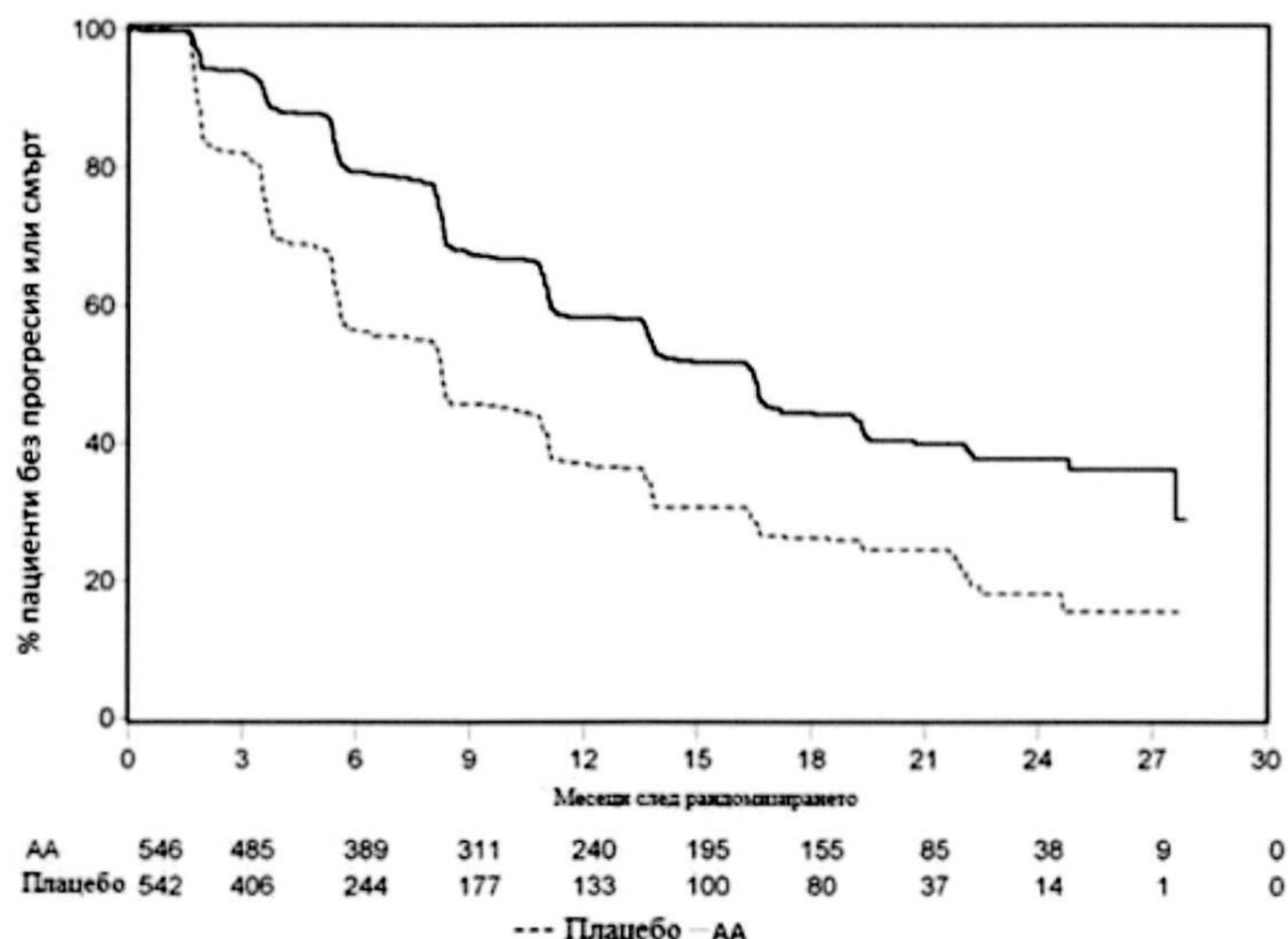
	Абиратеронов ацетат (N=546)	Плацебо (N=542)
Преживяемост без рентгенографска прогресия (rPFS)		
Прогресия или смърт	271 (50%)	336 (62%)
Медиана на rPFS в месеци (95% CI)	16,5 (13,80; 16,79)	8,3 (8,05; 9,43)
r-стойност*		< 0,0001
Коефициент на риск** (95% CI)		0,530 (0,451; 0,623)

*р-стойността е получена от log-rank тест, стратифициран по изходен ECOG скор (0 или 1)

** Коефициент на риск < 1 в полза на абиратеронов ацетат



Фигура 4 Криви на Каплан-Майер за преживяемост без рентгенографска прогресия при пациенти, лекувани с абирадеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналоги на LHRH или предшестваща орхиектомия (при втори междинен анализ на OS-оценка на изследователя)



AA=абирадеронов ацетат

Проведен е планиран междинен анализ (interim analysis, IA) на OS след 333 смъртни случая. Проучването е незаслепено с оглед на значимостта на наблюдаваните клинични ползи и на пациентите в групата на плацебо е предложено лечение с абирадеронов ацетат. Общата преживяемост е по-дълга при абирадеронов ацетат спрямо плацебо с 25% понижение на риска от смърт ($HR = 0,752$; 95 % CI: [0,606; 0,934], $p=0,0097$), но данните за OS не са достатъчни и междинните резултати не отговарят на предварително определената граница за спиране със статистическа значимост (вж. таблица 4). Проследяването на преживяемостта е продължило след този IA.

Планираният окончателен анализ за OS е проведен, след като са наблюдавани 741 смъртни случая (средно проследяване 49 месеца). Починали са 65% (354 от 546) от пациентите, лекувани с абирадеронов ацетат, в сравнение със 71% (387 от 542) от пациентите, лекувани с плацебо. Демонстрирана е статистически значима OS в полза на групата, лекувана със абирадеронов ацетат с 19,4% понижение на риска от смърт ($HR = 0,806$; 95% CI: [0,697; 0,931], $p=0,0033$) и подобреие на средната OS с 4,4 месеца (абирадеронов ацетат 34,7 месеца, плацебо 30,3 месеца) (вж. таблица 6 и фигура 5). Това подобреие е доказано, въпреки че 44% от пациентите в групата на плацебо са получили абирадеронов ацетат като последваща терапия.

Таблица 6 Проучване 302: Обща преживяемост на пациентите, лекувани с абирадеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналоги на LHRH или предшестваща орхиектомия



	Абиратеронов ацетат (N=546)	Плащебо (N=542)
Междинен анализ за преживяемост		
Смърт (%)	147 (27%)	186 (34%)
Медиана на преживяемостта (месеци) (95% CI)	Не е постигната (NE, NE)	27,2 (25,95; NE)
p-стойност*	0,0097	
Коефициент на риск** (95% CI)		0,752 (0,606; 0,934)
Окончателен анализ за преживяемост		
Смърт (%)	354 (65%)	387 (71%)
Медиана на общата преживяемост (месеци) (95% CI)	34,7 (32,7; 36,8)	30,3 (28,7; 33,3)
p-стойност*	0,0033	
Коефициент на риск** (95% CI)		0,806 (0,697; 0,931)

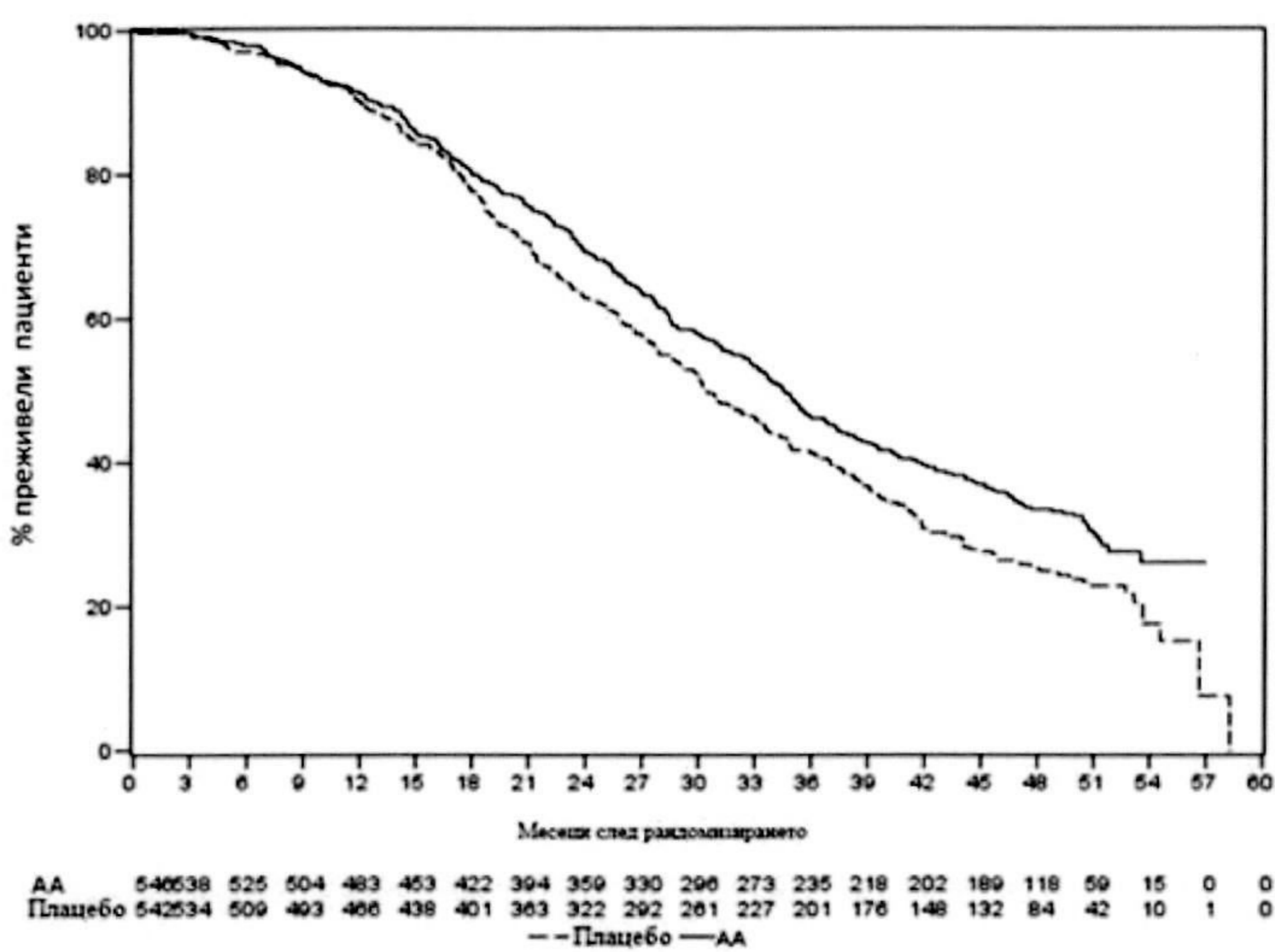
NE=не е изчислена

*p-стойността е получена от log-rank тест, стратифициран по изходен ECOG скор (0 или 1)

**Коефициент на риск < 1 в полза на абиратеронов ацетат



Фигура 5: Криви на Каплан-Майер за преживяемост при пациенти, лекувани сабиратеронов ацетатили плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс аналози на LHRH или предшестваща орхиектомия, окончателен анализ



AA=абиратеронов ацетат

В допълнение към наблюдаваните подобрения в общата преживяемост и rPFS са демонстрирани ползи на лечението с абиратеронов ацетат спрямо плацебо при всички показатели на вторични крайни точки, както следва:

Времето до прогресия на PSA съгласно PCWG2 критериите: медианата на времето до прогресия на PSA е 11,1 месеца за пациенти, приемащи абиратеронов ацетат 5,6 месеца за пациенти, приемащи плацебо ($HR=0,488$; 95% CI: [0,420; 0,568], $p < 0,0001$). Времето до прогресия на PSA приблизително се е удвоило при лечението с абиратеронов ацетат ($HR=0,488$). Процентът на пациентите с потвърден PSA отговор е по-голям в групата на абиратеронов ацетат, отколкото в тази на плацебо (62% спрямо 24%; $p < 0,0001$). При пациенти с измерими мекотъканни заболявания се наблюдава значимо повишен брой пълни и частични отговори на тумора при лечението с абиратеронов ацетат.

Времето до приложение на опиат срещу карциномната болка: медианата на времето до приложение на опиат срещу болката при простатен карцином по време на окончателния анализ е 33,4 месеца при пациенти, приемащи абиратеронов ацетат, а при тези, приемащи плацебо, е 23,4 месеца ($HR=0,721$; 95% CI: [0,614; 0,846], $p < 0,0001$).

Време до започване на цитотоксична химиотерапия: Медианата на времето до започване на цитотоксична химиотерапия е 25,2 месеца при пациенти, приемащи абиратеронов ацетат и 16,8 месеца при пациенти, приемащи плацебо ($HR=0,580$; 95% CI: [0,487; 0,691], $p < 0,0001$).

Време до влошаване на функционалния ECOG скор с ≥ 1 точка: Медианата на времето до влошаване на ECOG скора с ≥ 1 точка е 12,3 месеца при пациенти, приемащи абиратеронов



ацетати 10,9 месеца при пациенти, приемащи плацебо ($HR=0,821$; 95% CI: [0,714; 0,943]; $p=0,0053$).

Следните крайни точки в проучванията показват статистически значимо предимство в полза на лечението с абиаратеронов ацетат:

Обективен отговор: Обективният отговор е определен като процент на пациентите с измеримо заболяване, получили пълен или частичен отговор съгласно RECIST критериите (размерът на лимфните възли на изходно ниво трябва да е ≥ 2 см, за да се счита за таргетна лезия).

Процентът на пациентите с измеримо заболяване на изходно ниво, получили обективен отговор, е 36% в групата на абиаратеронов ацетат и 16% в групата на плацебо ($p < 0,0001$).

Болка: Лечението с абиаратеронов ацетат значимо намалява риска от прогресия на средния интензитет на болката с 18% в сравнение с плацебо ($p=0,0490$). Медианата на времето до прогресия е 26,7 месеца в групата на абиаратеронов ацетат и 18,4 месеца в групата на плацебо.

Време до влошаване на FACT-P (общ скор): лечението с абиаратеронов ацетат намалява риска от влошаване на FACT-P (общ скор) с 22% в сравнение с плацебо ($p=0,0028$). Медианата на времето до влошаване на FACT-P (общ скор) е 12,7 месеца в групата на абиаратеронов ацетат и 8,3 месеца в групата на плацебо.

Проучване 301 (пациенти, които са провеждали предходна химиотерапия)

В проучване 301 са включени пациенти, лекувани преди с доцетаксел. Не се изисква те да показват прогресия на заболяването при лечението с доцетаксел, тъй като токсичността от тази химиотерапия може да е довела до прекратяване на лечението. Пациентите продължават на проучваното лечение до прогресия на PSA (потвърдено увеличение с 25% над изходната стойност/надира на пациента) заедно с рентгенографска и симптоматична или клинична прогресия, дефинирани по протокол. Пациенти, лекувани преди с кетоконазол за рак на простатата, са изключени от проучването. Първичната крайна точка за ефикасност е общата преживяемост.

Медианата на възрастта на пациентите, участващи в проучването, е 69 години (диапазон 39-95). Броят на пациентите, лекувани с абиаратеронов ацетат, по расови групи е бели 737 (93,2%), чернокожи 28 (3,5%), азиатци 11 (1,4%) и други 14 (1,8%). Единадесет процента от включените пациенти имат скор 2 на функционалното състояние по скалата на ECOG; 70% имат рентгенографски данни за прогресия на заболяването със или без прогресия на PSA; 70% са получили преди това една цитотоксична химиотерапия, а 30% са получили две. Наличие на чернодробни метастази има при 11% от пациентите, лекувани с абиаратеронов ацетат.

Съгласно планирания анализ, проведен след 552 смъртни случая, са починали 42% (333 от 797) от пациентите, лекувани с абиаратеронов ацетат, в сравнение с 55% (219 от 398) от пациентите, лекувани с плацебо. Статистически значимо подобрене в средната обща преживяемост се наблюдава при пациентите, лекувани с абиаратеронов ацетат (вж. Таблица 7).

Таблица 7 Обща преживяемост на пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат или с плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс LHRH аналог или предшестваща орхиектомия

	Абиаратеронов ацетат (N=797)	Плацебо (N=398)
Първичен анализ на преживяемостта		
Смъртност (%)	333 (42%)	219 (55%)



Медиана на преживяемост (месеци) (95% CI)	14,8 (14,1; 15,4)	10,9 (10,2; 12,0)
р-стойност ^a		< 0,0001
Коефициент на риск (95% CI) ^b		0,646 (0,543; 0,768)
Актуализиран анализ на преживяемостта		
Смъртност (%)	501 (63%)	274 (69%)
Медиана на преживяемост (месеци) (95% CI)	15,8 (14,8; 17,0)	11,2 (10,4; 13,1)
Коефициент на риск (95% CI) ^b		0,740 (0,638; 0,859)

^a

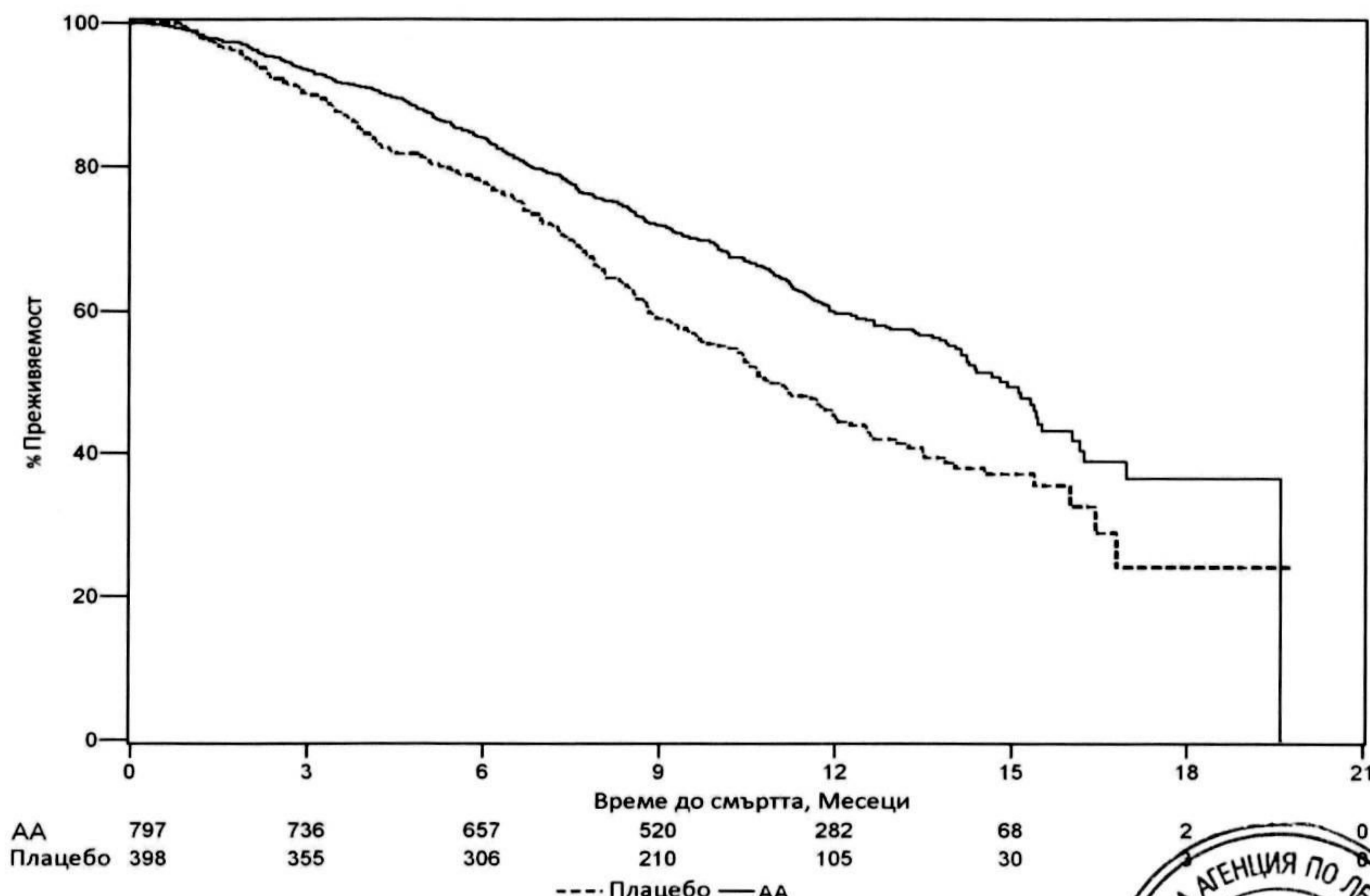
р-стойността е получена от log-rank тест, стратифициран по ECOG скор за функционално състояние (0-1 спрямо 2), скор за болка (липса спрямо наличие), брой предишни курсове химиотерапия (1 спрямо 2) и вид на прогресията на заболяването (само PSA спрямо рентгенографска).

^b

Коефициентът на риск е получен от стратифициран пропорционален рисков модел. Коефициент на риск < 1 е в полза на абиратеронов ацетат

Във всички времеви точки на оценяване след първите няколко месеца на лечение процентът на пациентите останали живи е по-висок при пациенти, лекувани с абиратеронов ацетат, отколкото при пациенти, лекувани с плацебо (вж. Фигура 6).

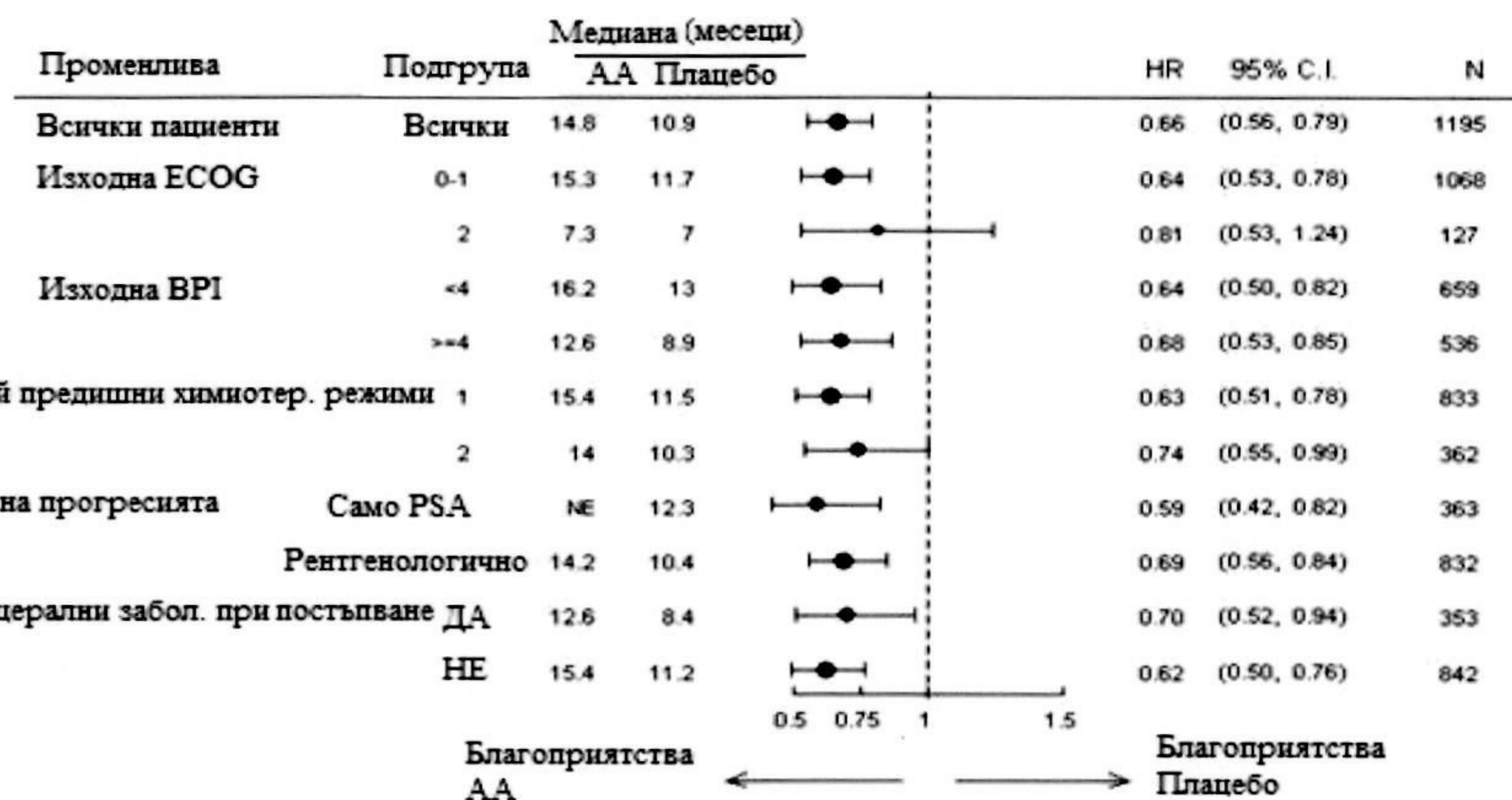
Фигура 6 Криви на Каплан-Майер за преживяемост при пациенти, лекувани с абиратеронов ацетат или плацебо в комбинация с преднизон или преднизолон плюс LHRH аналоги или предшестваща орхиектомия



Анализите на преживяемостта в подгрупите отчитат съответстващи ползи по отношение на преживяемостта при лечението с абиратеронов ацетат (вж. Фигура 7).



Фигура 7 Обща преживяемост по подгрупи: коефициент на риск и 95% доверителен интервал



АА=абиратеронов ацетат; BPI=Кратък Скор на Болката; С.I.=доверителен интервал; ECOG=скор на функционалното състояние по скалата на Източна кооперативна онкологична група; HR= коефициент на рисък; NE=не подлежи на оценка

В допълнение към наблюдаваното подобряване на общата преживяаемост, всички вторични крайни точки на проучването са в полза на абираторонов ацетат и са статистически значими след коригиране за многократно изследване, както следва:

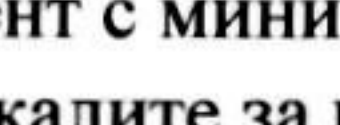
Пациентите, получаващи абиаратеронов ацетат, показват значително по-висока обща степен на отговор по отношение на PSA (определен като намаление с $\geq 50\%$ от изходната стойност) в сравнение с пациентите, получаващи плацебо, 38% срещу 10%, $p < 0,0001$.

Медианата на времето до прогресия на PSA е 10,2 месеца за пациенти, лекувани със абирагтеронов ацетат и 6,6 месеца за пациенти, лекувани с плацебо (HR=0,580; 95% CI: [0,462; 0,728], $p < 0,0001$).

Медианата на преживяемост без рентгенографска прогресия е 5,6 месеца за пациенти, лекувани с абиаратеронов ацетат и 3,6 месеца за пациенти, лекувани с плацебо ($HR=0,673$; 95% CI: [0,585; 0,776], $p < 0,0001$).

Болка

Процентът на пациентите с временно облекчаване на болката е статистически значимо повисок в групата на абирадеронов ацетат, отколкото в групата на плацебо (44% срещу 27%, p=0,0002).

Пациент с отговор на палиативно лечение на болката се определя като пациент с минимум 30% спад от изходната сила на болката при най-висок интензитет на болката по скалите за кратък скор на болката (BPI-SF) за последните 24 часа без увеличение на скора за приложение на аналгетик, наблюдавана при два последователни прегледа през интервал от 4 седмици. На анализ за временно облекчаване на болката са подложени само пациенти със скор на изходната болка ≥ 4 и най-малко един скор на болката след началото на проучването ($N=512$). 

Прогресия на болката се наблюдава при по-малък процент от пациентите, лекувани с абиаратеронов ацетат, отколкото при тези, лекувани с плацебо, в месец 6 (22% срещу 28%), месец 12 (30% срещу 38%) и месец 18 (35% срещу 46%). Прогресия на болката се определя

увеличение от изходната сила на болката с $\geq 30\%$ при най-висок интензитет на болката по скалата на BPI-SF през изминалите 24 часа без намаляване на скора за приложение на аналгетик, наблюдавана при две последователни визити или увеличение с $\geq 30\%$ на скора за приложение на аналгетик, наблюдавана при две последователни визити. Времето до прогресия на болката на 25-я персентил е 7,4 месеца в групата на абиаратеронов ацетат срещу 4,7 месеца в групата на плацеbo.

Скелетно-свързани събития

Скелетно-свързани събития са наблюдавани при по-малък процент от пациентите в групата на абиаратеронов ацетат, в сравнение с групата на плацеbo в месец 6 (18% срещу 28%), месец 12 (30% срещу 40%) и месец 18 (35% срещу 40%). Времето до първото скелетно-свързано събитие на 25-я персентил от групата на абиаратеронов ацетат е два пъти по-дълго от това в контролната група, а именно 9,9 месеца срещу 4,9 месеца. Скелетно-свързано събитие се определя като патологична фрактура, компресия на гръбначния мозък, палиативно лъчелечение на кост или операция на кост.

Педиатрична популация

Европейската агенция по лекарствата освобождава от задължението за предоставяне на резултатите от проучванията с референтния лекарствен продукт, съдържащ абиаратеронов ацетат във всички подгрупи на педиатричната популация при напреднал карцином на простатата. Вижте точка 4.2 за информация относно употреба в педиатрията.

5.2 Фармакокинетични свойства

Фармакокинетиката на абиаратерон е проучена след приложение на абиаратеронов ацетат при здрави лица, пациенти с напреднал метастатичен карцином на простатата и лица без карцином с чернодробно или бъбречно увреждане. Абиаратеронов ацетат бързо се превръща *in vivo* в абиаратерон – инхибитор на андрогенната биосинтеза (вж. точка 5.1).

Абсорбция

След перорално приложение на абиаратеронов ацетат на гладно времето за достигане на максимална плазмена концентрация на абиаратерон е приблизително 2 часа.

Приложението на абиаратеронов ацетат с храна, сравнено с това на гладно, води до 10-кратно [AUC] и до 17-кратно [C_{max}] увеличение на средната системна експозиция на абиаратерон в зависимост от съдържанието на мазнини в храната. Предвид обичайното разнообразие в съдържанието и състава на храните, приемът на абиаратеронов ацетат с храна има потенциал да доведе до много различни експозиции. Затова Абиаратерон Зентива не трябва да се приема с храна. Абиаратерон Зентива трябва да се приема като единична доза веднъж дневно на гладно. Абиаратерон Зентива трябва да се приема поне два часа след хранене и не трябва да се консумира храна поне един час след приема на Абиаратерон Зентива. Таблетките трябва да се гълтат цели с вода (вж. точка 4.2).

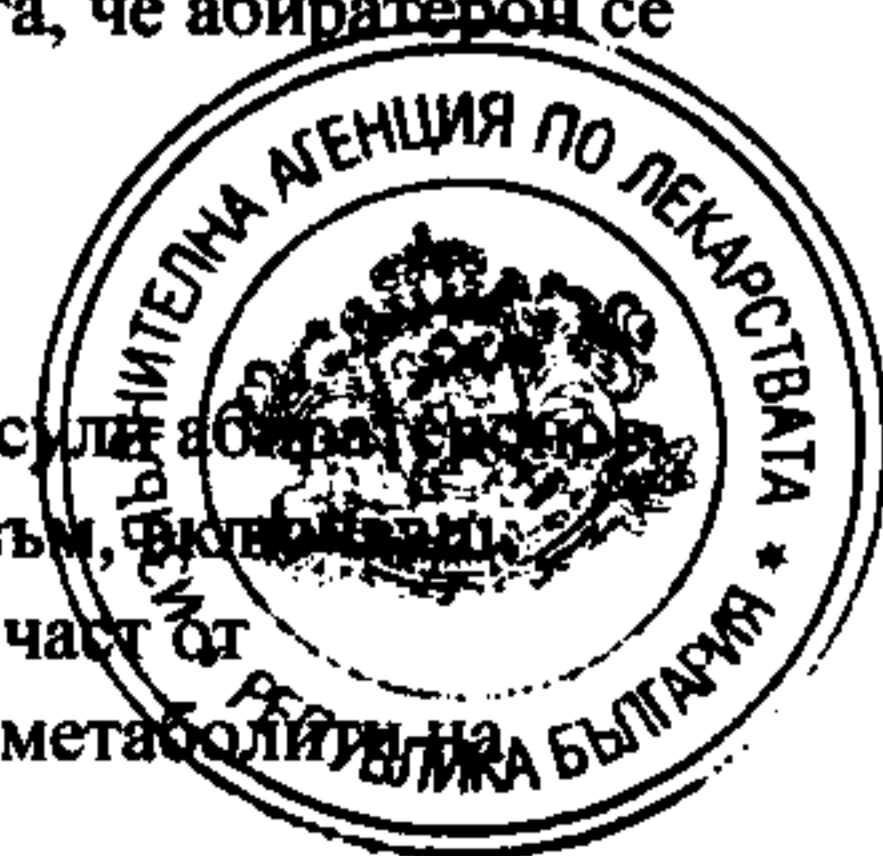
Разпределение

Свързването на ^{14}C -абиаратерон с плазмените протеини в човешката плазма е 99,8%.

Привидният обем на разпределение е приблизително 5630 l, което предполага, че абиаратерон се разпределя екстензивно в периферните тъкани.

Биотрансформация

След перорално приложение на ^{14}C -абиаратеронов ацетат под формата на капсула абиаратеронов ацетат се хидролизира до абиаратерон, който след това претърпява метаболизъм, включително сулфатиране, хидроксилиране и окисление предимно в черния дроб. Голяма част от радиоактивността в кръвта (приблизително 92%) се открива под формата на метаболити на абиаратерон.



абиратерон. От 15 откривани метаболита, 2 са основни метаболити, абиратеронов сулфат и N-оксид абиратеронов сулфат, всеки от които представлява около 43% от общатаadioактивност.

Елиминиране

Средният полуживот на абиратерон в плазмата е приблизително 15 часа въз основа на данните, получени при здрави лица. След перорално приложение на ^{14}C -абиратеронов ацетат 1 000 mg приблизително 88% от радиоактивната доза се възстановява във фекалиите и около 5% в урината. Основните съединения, които присъстват във фекалиите, са непроменен абиратеронов ацетат и абиратерон (съответно около 55% и 22% от приложената доза).

Чернодробно увреждане

Фармакокинетиката на абиратеронов ацетат е изследвана при пациенти с предшестващо леко или умерено чернодробно увреждане (съответно Child-Pugh Клас А и В) и при контролна група от здрави лица. Системната експозиция на абиратерон след единична перорална доза от 1 000 mg се увеличава с приблизително 11% и 260% съответно при пациенти с леко и умерено предшестващо чернодробно увреждане. Средният полуживот на абиратерон се удължава до около 18 часа при пациенти с леко чернодробно увреждане и до около 19 часа при пациенти с умерено чернодробно увреждане.

При друго изпитване, фармакокинетиката на абиратерон е изследвана при пациенти с предшестващо тежко (n=8) чернодробно увреждане (Child-Pugh Клас С) и при контролна група от 8 здрави лица с нормална чернодробна функция. AUC на абиратерон се увеличава с приблизително 600% и фракцията на несвързаното лекарство се увеличава с 80% при пациенти с тежко чернодробно увреждане в сравнение с пациенти с нормална чернодробна функция.

Не се изиска коригиране на дозата при пациенти с предшестващо леко чернодробно увреждане. Използването на абиратеронов ацетат трябва внимателно да се преценява при пациенти с умерено чернодробно увреждане, при които ползата ясно трябва да надхвърля възможния риск (вж. точки 4.2 и 4.4). Абиратеронов ацетат не трябва да се използва при пациенти с тежко чернодробно увреждане (вж. точки 4.2, 4.3 и 4.4).

При пациенти, които са развили хепатотоксичност по време на лечението, може да се наложи прекъсване на лечението и коригиране на дозата (вж. точки 4.2 и 4.4).

Бъбречно увреждане

Фармакокинетиката на абиратеронов ацетат е сравнена при пациенти с терминална бъбречна недостатъчност на стабилен режим на хемодиализа и при контролна група от пациенти с нормална бъбречна функция. Системната експозиция на абиратерон след единична перорална доза от 1 000 mg не се увеличава при пациенти с терминална бъбречна недостатъчност, които са на диализа. Прилагането при пациенти с бъбречно увреждане, включително и тежко бъбречно увреждане, не изиска намаляване на дозата (вж. точка 4.2). Липсва, обаче, клиничен опит при пациенти с рак на простатата и тежко бъбречно увреждане. При тези пациенти се препоръчва повишено внимание.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Във всички проучвания за токсичност при животни нивата на тестостерон в кръвта са значимо понижени. В резултат на това се наблюдава намаляване на теглото на органите, както и морфологични и/или хистопатологични промени в репродуктивните органи и надбъбречен
хипофизната и млечната жлеза. Всички промени показват пълна или частична обратимост. Промените в репродуктивните и андроген-чувствителните органи са в съответствие със фармакологията на абиратерон. Всички хормонални промени, свързани с лечението, са обратими или отзивчат след 4-седмичен период на възстановяване.



В проучванията за фертилитета при мъжки и женски пълхове абирадеронов ацетат намалява фертилитета, което е напълно обратимо за 4 до 16 седмици след спиране на неговия прием.

В проучване за токсичност на развитието при пълхове абирадеронов ацетат повлиява бременността, което включва понижено тегло и преживяемост на плода. Наблюдават се ефекти върху външните полови органи, въпреки че абирадеронов ацетат не е тератогенен.

В тези проучвания за фертилитет и токсичност на развитието, проведени при пълхове, всички ефекти са свързани с фармакологичното действие на абирадерон.

Освен промените в репродуктивните органи, наблюдавани във всички проучвания за токсичност при животни, неклиничните данни не показват особен риск за хора въз основа на конвенционални фармакологични проучвания за безопасност, токсичност при многократно прилагане, генотоксичност и карциногенен потенциал. Абирадеронов ацетат не показва карциногенност в 6-месечно проучване при трансгенни мишки (Tg.rasH2). В 24-месечно проучване за карциногенност при пълхове, абирадеронов ацетат повишава честотата на интерстициалните клетъчни неоплазми в тестисите. Счита се, че този резултат е свързан с фармакологичното действие на абирадерон и някои особености при пълховете. Абирадеронов ацетат не е карциногенен при женски пълхове.

Оценка на риска върху околната среда (ERA)

Активното вещество абирадерон показва риск за водните басейни и техните обитатели, особено за рибите.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Ядро на таблетката

Лактозаmonoхидрат

Микрокристална целулоза

Кроскармелоза натрий

Хипромелоза

Натриев лаурилсулфат

Силициев диоксид, колоиден безводен

Магнезиев стеарат

Филмово покритие (Опадри II 85F90093 лилаво)

Поливинилов алкохол

Титанов диоксид (Е 171)

Макрогол

Талк

Железен оксид, червен (Е 172)

Железен оксид, черен (Е 172)

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

2 години

6.4 Специални условия на съхранение



Този лекарствен продукт не изисва специални условия на съхранение.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

PVC/PVDC/алуминиеви блистери.

Всяка опаковка с блистер съдържа 56, 56x1, 60 или 60x1 филмирани таблетки.

или

Кръгли, бели HDPE бутилки, снабдени с полипропиленова запушалка, защитена от деца.
Всяка кутия съдържа една бутилка със 60 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Въз основа на механизма си на действие, този лекарствен продукт може да навреди на развитието на фетуса; затова жени, които са бременни или е възможно да са бременни, не трябва да работят с него без предпазни средства, например ръкавици.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания. Този лекарствен продукт може да представлява рисък за водните басейни и техните обитатели (вж. точка 5.3).

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Zentiva k.s.
U kabelovny 130,
Dolní Měcholupy
102 37, Prague 10
Чешка република

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 20210207

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

Дата на първо разрешаване: 21.07.2021 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

05.07.2024 г.

