

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Към Рег. № 20220158/60	
Ред.	68965-6
BG/MA/MP	29-05-2025
Особление № /	

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1 ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Енилис 1 mg филмирани таблетки
Enlyls 1 mg film-coated tablets

Енилис 2 mg филмирани таблетки
Enlyls 2 mg film-coated tablets

2 КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Енилис 1 mg филмирани таблетки

Всяка таблетка съдържа прукалоприд сукцинат (prucalopride succinate), еквивалентен на 1 mg прукалоприд (prucalopride).

Помощно(и) вещество(а) с известно действие.

Всяка таблетка съдържа 77,55 mg лактозаmonoхидрат.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1

Енилис 2 mg филмирани таблетки

Всяка таблетка съдържа прукалоприд сукцинат (prucalopride succinate), еквивалентен на 2 mg прукалоприд (prucalopride).

Помощно(и) вещество(а) с известно действие.

Всяка таблетка съдържа 155,11 mg лактоза monoхидрат.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1

3 ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка (таблетка).

Енилис 1 mg филмирани таблетки

Бели до почти бели, кръгли филмирани таблетки с вдълбнато релефно обозначение "C" от едната страна и "11" от другата, с диаметър приблизително 6 mm и дебелина около 3,6 mm.

Енилис 2 mg филмирани таблетки

Розови, кръгли филмирани таблетки с вдълбнато релефно обозначение "C" от едната страна и "12" от другата, с диаметър приблизително 8 mm и дебелина около 4,3 mm.

4 КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Енилис е показан за симптоматично лечение на хронична констипация при възрастни, на които лаксативите не осигуряват достатъчно облекчение.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозировка

Възрастни: 2 mg веднъж дневно със или без храна, по всяко време на деня.



Поради специфичния начин на действие на прукалоприд (стимулиране на пропултивни движения) не се очаква увеличаване на ефикасността при превишаване на дневната доза от 2 mg.

Ако приемът веднъж дневно на прукалоприд не е ефективен след 4-седмично лечение, пациентът трябва да бъде прегледан повторно и да бъде преразгледана ползата от продължаване на лечението.

Ефикасността на прукалоприд е установена чрез двойнослепи, плацебо-контролирани проучвания за период до 3 месеца. В плацебо-контролирани проучвания не е доказана ефикасност за период повече от три месеца (вж. точка 5.1). В случай на продължително лечение ползата трябва се оценява повторно на редовни интервали от време.

Специални популации

Хора в старческа възраст (>65 години): Започнете с 1 mg веднъж дневно (вж. точка 5.2); при необходимост дозата може да бъде увеличена до 2 mg веднъж дневно.

Пациенти с бъбречни увреждания: Дозата за пациенти с тежки бъбречни увреждания ($GFR < 30 \text{ ml/min}/1,73 \text{ m}^2$) е 1 mg веднъж дневно (вж. точки 4.3 и 5.2). Не се налага корекция на дозата при пациенти с леки до умерени бъбречни увреждания.

Пациенти с чернодробни увреждания: Пациенти с тежки чернодробни увреждания (Child-Pugh клас C) започват с 1 mg веднъж дневно и може да се увеличи до 2 mg, ако е необходимо подобряване на ефикасността и ако дозата от 1 mg се понася добре (вж. точки 4.4 и 5.2). Не се налага корекция на дозата при пациенти с леки до умерени чернодробни увреждания.

Педиатрична популация: Прекалоприд не трябва да се прилага при деца и юноши под 18 години (вж. точка 5.1).

Начин на приложение

Перорално приложение.

4.3 Противопоказания

- Свръхчувствителност към активното вещество или някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
- Бъбречни увреждания, изискващи диализа.
- Чревна перфорация или непроходимост поради структурни или функционални нарушения на чревната стена, обструктивен илеус, тежки възпаления на чревния тракт като болест на Крон или язвен колит и токсичен мегаколон/мегаректум.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Основният път на елиминиране на прекалоприд е бъбречната екскреция (вж. точка 5.2). Препоръчителната доза за пациенти с тежки бъбречни увреждания е 1 mg (вж. точка 4.2).

Трябва да се подхожда с повищено внимание при предписване на прекалоприд на пациенти с тежко чернодробно увреждане (Child-Pugh, клас C), поради ограничени данни при пациенти с тежко чернодробно увреждане (вж. точка 4.2).

Има ограничена информация относно безопасността и ефикасността на прекалоприд за употреба при пациенти с тежки и клинично нестабилни съществуващи заболявания (напр. сърдечно-стопански или белодробно заболяване, неврологични или психични нарушения, рак или ИИИ и други нарушения на ендокринната система). Прекалоприд трябва да се предписва със внимателност.



внимание на пациенти с такива състояния, особено когато се използва при пациенти с анамнеза за аритмии или исхемично сърдечно-съдово заболяване.

В случай на тежка диария ефикасността на пероралните контрацептиви може да бъде намалена и се препоръчва използване на допълнителен контрацептивен метод за предотвратяване на възможна неуспешна перорална контрацепция (вж. информацията за предписване на перорален контрацептив).

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

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Прукалоприд има нисък потенциал за фармакокинетични взаимодействия. Той се екскретира в голяма степен непроменен в урината (приблизително 60% от дозата) и метаболизма *in vitro* е много бавен.

В терапевтично значими концентрации, прукалоприд не инхибира специфичните CYP450 активности при *in vitro* проучвания при човешки чернодробни микрозоми.

Въпреки че прукалоприд може да е слаб субстрат за P-глюкопротеин (P-gr), той не е инхибитор на P-gr при клинично значими концентрации.

Ефекти на прукалоприд върху фармакокинетиката на други лекарствени продукти

30% увеличение на плазмените концентрации на еритромицин е открито по време на съпътстващо лечение с прукалоприд. Механизмът на това взаимодействие не е изяснен.

Прукалоприд няма клинично значими ефекти върху фармакокинетиката на варфарин, дигоксин, алкохол, пароксетин или перорални контрацептиви.

Ефекти на други лекарствени продукти върху фармакокинетиката на прукалоприд

Кетоконазол (200 mg два пъти дневно), мощен инхибитор на CYP3A4 и на P-gr, увеличава системната експозиция на прукалоприд с приблизително 40%. Този ефект е прекалено малък, за да е клинично значим.

Взаимодействия с подобно значение може да се очакват при други мощни инхибитори на P-gr, като верапамил, циклоспорин А и хинидин.

Терапевтични дози пробенецид, циметидин, еритромицин и пароксетин не оказват влияние върху фармакокинетиката на прукалоприд.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Жени с детероден потенциал

Жени с детероден потенциал трябва да използват ефективна контрацепция по време на лечение с прукалоприд.

Бременност

Има ограничени данни от употребата на прукалоприд при бременни жени. По време на клинични проучвания са наблюдавани случаи на спонтанен аборт, въпреки че, при наличието на други рискови фактори, връзката с прукалоприд не е известна. Проучванията при животни не показват пряко или непряко вредно въздействие по отношение на репродуктивната хормоничност (включително бременност, ембрионално/фетално развитие, раждане или постнатално развитие) (вж. точка 5.3). Прукалоприд не се препоръчва по време на бременност и при жени с детероден потенциал, които не използват контрацепция.



Кърмене

Проучване при хора показва, че прукалоприд се отделя в кърмата. При терапевтични дози прукалоприд не се очакват въздействия върху новородени кърмачета/бебета. При липсата на данни за хора, при жени, които кърмят активно, докато приемат прукалоприд, трябва да се вземе решение дали да се преустанови кърменето или да се преустанови терапията с прукалоприд, като се вземат предвид ползата от кърменето за детето и ползата от терапията за жената.

Фертилит

Проучванията при животни не показват въздействие върху фертилитета при мъжките или женските.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Прукалоприд може да повлияе в малка степен способността за шофиране и работа с машини, тъй като в клинични проучвания са наблюдавани световъртеж и умора, особено през първия ден от лечението (вж. точка 4.8).

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Резюме на показателите за безопасност

В интегриран анализ на 17 двойносепти, плацебо-контролирани проучвания прукалоприд е прилаган перорално на около 3 300 пациенти с хронична констипация. От тях над 1 500 пациенти са получавали препоръчваната доза прукалоприд от 2 mg дневно, като в същото време около 1 360 пациенти са лекувани с 4 mg прукалоприд дневно. Най-често докладваните нежелани реакции, свързани с терапия с прукалоприд 2 mg, са главоболие (17,8%) и стомашно-чревни симптоми (болки в корема (13,7%), гадене (13,7%) и диария (12,0%)). Нежеланите реакции се появяват предимно в началото на терапията и обикновено изчезват в рамките на няколко дни при продължаващо лечение. Понякога са съобщавани и други нежелани реакции. Интензивността на преобладаващата част нежелани реакции е от лека до умерена.

Табличен списък на нежеланите реакции

При контролирани клинични проучвания с препоръчваната доза от 2 mg са докладвани следните нежелани реакции с честоти, съответстващи на: много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100$ до $< 1/10$), нечести ($\geq 1/1000$ до $< 1/100$), редки ($\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1000$), много редки ($< 1/10\ 000$) и с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка). При всяко групиране в зависимост от честотата нежеланите лекарствени реакции се изброяват в низходящ ред по отношение на тяхната сериозност. Честотите са изчислени въз основа на интегриран анализ на 17 двойносепти, плацебо-контролирани клинични проучвания.

Таблица 1: Нежелани лекарствени реакции (НЛР), свързани с прукалоприд		
Системо-органен клас	Категория честота	Нежелана лекарствена реакция
Нарушения на метаболизма и храненето	Чести	Намален апетит
Нарушения на нервната система	Много чести	Главоболие
	Чести	Замайване
	Нечести	Тремор, мигрена
Сърдечни нарушения	Нечести	Сърцебиене
Слухови и вестибуларни нарушения	Нечести	Вертиго
Стомашно-чревни нарушения	Много чести	Гадене, диария, корема



	Чести	Повръщане, диспепсия, метеоризъм, абнормни шумове в стомашно-чревния тракт
	Нечести	Ректално кървене
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища	Нечести	Полакиурия
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	Чести	Умора
	Нечести	Пирексия, неразположение

Описание на избрани нежелани реакции

Най-често срещаните нежелани реакции са докладвани със сходни честоти (с разлика в честота на случаите между прукалоприд и плацебо не по-висока от 1%) по време на терапия с прукалоприд, както и при плацебо, с изключение на гадене и диария, които все пак се появяват по-често по време на терапия с прукалоприд, но по-слабо изразени (разлики в честотата на случаите между прукалоприд и плацебо съответно 1,3% и 3,4%).

Сърцевиене е докладвано при 0,7% от пациентите приемащи плацебо, 0,9% от пациентите, приемащи 1 mg прукалоприд, 0,9% от пациентите, приемащи 2 mg прукалоприд, и 1,9% от пациентите, приемащи 4 mg прукалоприд. Преобладаващата част от пациентите са продължили да употребява прукалоприд. Както при всеки нов симптом, пациентите трябва да обсъдят новата појва на сърцевиене със своя лекар.

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 до:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9 Предозиране

При проучване на здрави доброволци лечението с прукалоприд се понася добре при предписване на схема с възходящо титриране на дозата до 20 mg веднъж дневно (10 пъти повече от препоръчваната терапевтична доза). Предозирането може да причини симптоми, произтичащи от засилване на известните фармакодинамични ефекти на прукалоприд, и включват главоболие, гадене и диария. Няма специфично лечение при предозиране на прукалоприд. При предозиране пациентите трябва да бъдат лекувани симптоматично и да се предприемат поддържащи мерки според случая. Прекомерната загуба на течности поради диария или повръщане може да наложи корекция на електролитните нарушения.

5 ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Други лекарства при запек, АТС код: A06AX05.

Механизъм на действие



Прукалоприд е дихидробензофуранкарбоксамид със стомашно-чревна прокинетична активност. Прукалоприд е селективен агонист на (5-HT₄) рецептора на серотонин с висок афинитет, което вероятно обяснява неговите прокинетични ефекти. *In vitro*, афинитет към други рецептори е открит само при концентрации, превишаващи неговия афинитет към 5-HT₄ рецептора с поне 150 пъти. При пълхове прукалоприд *in vivo* в дози над 5 mg/kg (около и 30-70 пъти над клиничната експозиция) предизвиква хиперпролактинемия, причинена от антагонистично действие в D₂ рецептора.

При кучета, прукалоприд променя моделите на перисталтика на дебелото черво чрез стимулиране на 5-HT₄ рецептора на серотонин: той стимулира проксималната перисталтика на дебелото черво, подобрява гастродуodenалната перисталтика и ускорява забавеното стомашно изпразване. Освен това прукалоприд предизвиква гигантски миграционни контракции. Те са еквивалентни на усилената чревна перисталтика при хората и осигуряват основната пропултивна сила за дефекация. При кучета наблюдаваните в стомашно-чревния тракт ефекти са чувствителни към блокада със селективни антагонисти на 5-HT₄ рецептора, илюстрирайки проявата на наблюдаваните ефекти чрез селективно действие на 5-HT₄ рецепторите.

Тези фармакодинамични ефекти на прукалоприд са потвърдени с използване на манометрия при хора с хронична констипация, в отворени, рандомизирани, кръстосани, заслепени за четеща проучвания, изследващи ефекта от прукалоприд 2 mg и осмотичен лаксатив върху перисталтиката на дебелото черво, съгласно определеното чрез броя на високоамплитудни пропагиращи контракции (ВАПК; наречени също гигантски миграционни контракции). В сравнение с лечение срещу констипация, което упражнява осмотично действие, прокинетичната стимулация с прукалоприд усилва чревната перисталтика, съгласно измереното чрез броя на ВАПК през първите 12 часа след прием на изследвания продукт. Клиничното значение на този механизъм на действие или клиничната полза от него в сравнение с тези на другите лаксативи, не са проучени.

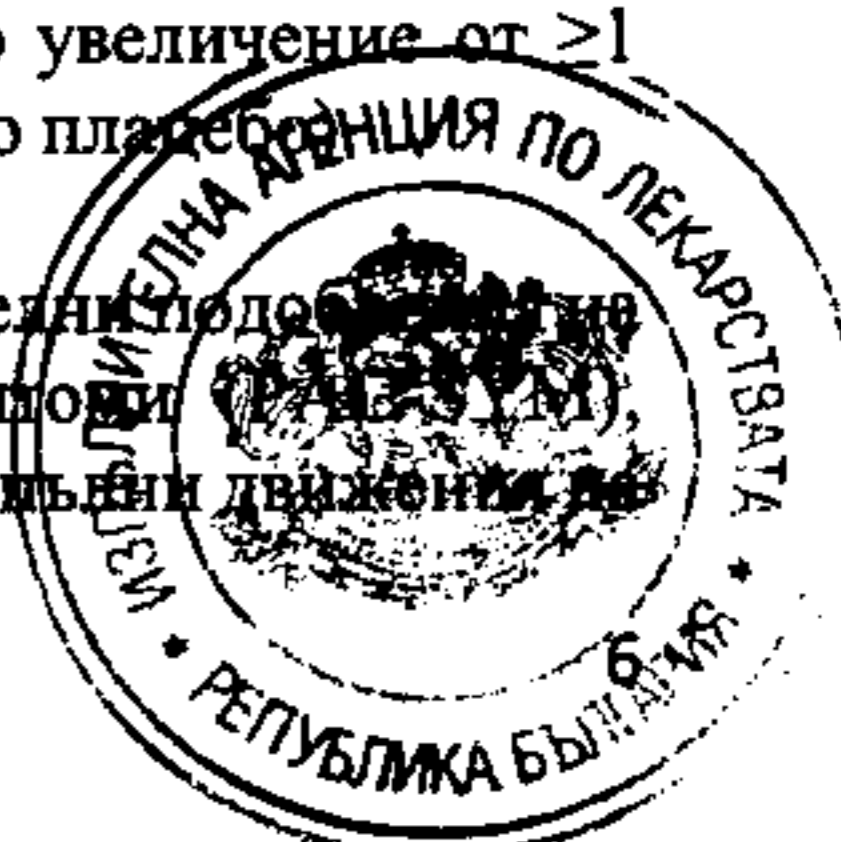
Клинична ефикасност и безопасност

Възрастна популация

Ефикасността на прукалоприд е определена от три многоцентрови, рандомизирани, двойнослепи, 12-седмични плацебо-контролирани проучвания при пациенти с хронична констипация (n=1,279 с прукалоприд, 1,124 жени, 155 мъже). Проучванията във всяко едно от тези три проучвания дози прукалоприд включват 2 mg и 4 mg веднъж дневно. Главната крайна точка на ефикасността е съотношението (%) на индивиди, постигнали нормализиране на изпразването на червата, определено като средно значение от три или повече спонтани, завършени изпразвания на червата (SCBM) на седмица в продължение на 12-седмичен период на лечение.

Процентът пациенти, при които с лаксативи не се постига достатъчно облекчение, лекувани с препоръчителната доза от 2 mg прукалоприд (n=458), които постигат средно ≥ 3 SCBM на седмица, е 31,0% (седмица 4) и 24,7% (седмица 12) спрямо 8,6% (седмица 4) и 9,2% (седмица 12) при плацебо. Клинично значимо подобреие ≥ 1 SCD на седмица, най-важната вторична крайна точка за ефикасност, се постига при 51,0% (седмица 4) и 44,2% (седмица 12), лекувани с 2 mg прукалоприд, спрямо 21,7% (седмица 4) и 22,6% (седмица 12) от пациентите на плацебо. Ефектът на прукалоприд върху спонтанното движение на червата (СДЧ) също се оказва със статистическо превъзходство в сравнение с плацебо за процента пациенти, които са имали увеличение ≥ 1 СДЧ/седмица в продължение на 12-седмичния период на лечение. На 12-тата седмица 68,3% от пациентите, лекувани с 2 mg прукалоприд, имат средно увеличение от > 1 СДЧ/седмица в сравнение с 37,0% от пациентите на плацебо ($p<0,001$ спрямо плацебо).

Във всичките три проучвания лечението с прукалоприд води също до значителни подобрие и утвърдения и специфичен за заболяването набор за измерване на симптоми (раздущане, включително коремни (раздуване, дискомфорт, болка и крампи), фекални (недълги движения на



червата, фалшиви позиви, напъване, прекалено твърди, прекалено малко изпражнения) и ректални симптоми (болезнени движения на червата, парене, кървене/разкъсване), определени на седмица 4 и седмица 12. На 4-тата седмица процентът пациенти с подобреие от ≥ 1 в сравнение с изходното ниво в подскалите PAC-SYM за коремни, фекални и ректални симптоми е съответно 41,3%, 41,6% и 31,3% при пациентите, лекувани с прукалоприд 2 mg, в сравнение с 26,9%, 24,4% и 22,9% при пациентите на плацебо. Подобни резултати са наблюдавани и през седмица 12: съответно 43,4%, 42,9% и 31,7% при пациентите на 2 mg прукалоприд спрямо 26,9%, 27,2% и 23,4% при пациентите на плацебо ($p<0,001$ спрямо плацебо).

Наблюдавано е също значително благоприятно въздействие върху определен брой измервания на качеството на живот, като степен на удовлетвореност от лечението и характера на дефекация, физически и психосоциален дискомфорт, притеснения и беспокойства, по време на оценяването както на седмица 4, така и на седмица 12. На 4-тата седмица процентът пациенти с подобреие от ≥ 1 в сравнение с изходното ниво за удовлетвореност по подскалата Оценка на запека от пациента – Качество на живот (Patient Assessment of Constipation-Quality of Life, PAC-QOL) е 47,7% при пациентите, лекувани с прукалоприд 2 mg, в сравнение с 20,2% при пациентите на плацебо. Подобни резултати са наблюдавани и през седмица 12: 46,9% при пациентите на 2 mg прукалоприд спрямо 19,0% при пациентите на плацебо ($p<0,001$ спрямо плацебо).

В допълнение ефикасността, безопасността и поносимостта към прукалоприд при пациенти от мъжки пол с хронична констипация са оценени в 12-седмично, многоцентрово, рандомизирано, двойносляло, плацебо-контролирано проучване ($N=370$). Първичната крайна точка на проучването е изпълнена: статистически значително по-висок процент участници в групата с прукалоприд (37,9%) имат средно ≥ 3 SCBM/седмица в сравнение с участниците в групата за лечение с плацебо (17,7%) ($p<0,0001$) в рамките на 12-седмичен двойнослял период на лечение. Профилът на безопасност на прукалоприд съответства на наблюдавания при пациентите от женски пол.

Дългосрочно проучване

Ефикасността и безопасността на прукалоприд при пациенти (на възраст ≥ 18 години) с хроничен запек са оценени в 24-седмично многоцентрово, рандомизирано, двойносляло, плацебо-контролирано проучване ($N=361$). Няма статистически значима разлика ($p = 0,367$) между дела на пациентите със средна честота ≥ 3 спонтанни пълни дефекации (SCBMs) на седмица (т.e. отговорили) през 24-седмичната фаза на двойносляло лечение в групите на лечение с прукалоприд (25,1%) и плацебо (20,7%). През Седмици 1-12, разликата между групите на лечение по отношение на средната честота ≥ 3 SCBMs на седмица не е статистически значима, което не съответства на 5-те други многоцентрови, рандомизирани, двойнослепи, 12-седмични, плацебо-контролирани проучвания, демонстриращи ефикасност в тази времева точка при възрастни пациенти. Поради това проучването се счита за неубедително по отношение на ефикасността. Съвкупността от данни, включително други двойнослепи, плацебо-контролирани, 12-седмични проучвания обаче подкрепя ефикасността на прукалоприд. Профилът на безопасност на прукалоприд при това 24-седмично проучване е в съответствие с този, наблюдаван в предишните 12-седмични проучвания.

Прукалоприд не показва възстановяване на симптомите, нито предизвиква зависимост.

QT проучване

Проведено е изчерпателно QT проучване за оценка на ефектите от прукалоприд за QT интервала с терапевтични (2 mg) и супратерапевтични (10 mg) дози, като те са сравнени с ефектите от плацебо и позитивен контрол. Това проучване не показва значителни разлики между прукалоприд и плацебо за всяка доза, въз основа на средните QT измервания и странични ефекти. Това потвърждава резултатите от две плацебо-контролирани QT проучвания. В двойнослепите клинични проучвания коефициентът на QT-свързани нежелани реакции е много по-нисък и сравним с плацебо.



Педиатрична популация

Ефикасността и безопасността на прукалоприд при педиатрични пациенти (на възраст от 6 месеца до 18 години) с функционална констипация са оценени в 8-седмично двойносляло, плацебо-контролирано изпитване ($N = 213$), последвано от 16-седмично отворено, контролирано със сравнителен продукт (полиетилен гликол 4000) проучване с продължителност до 24 седмици ($N = 197$). Приложената начална доза е 0,04 mg/kg/ден, титрирана между 0,02 и 0,06 mg/kg/ден (до максимум 2 mg дневно) за деца с тегло ≤ 50 kg, дадена като перорален разтвор на прукалоприд или съответно плацебо. Деца с тегло > 50 kg получават 2 mg/ден таблетки прукалоприд или съответно плацебо.

Отговор към лечението се дефинира като наличие на средно ≥ 3 спонтанни изпразвания на червата (СИЧ) седмично и среден брой епизоди на фекална инконтиненция ≤ 1 на 2 седмици. Резултатите от проучването не показват разлика в ефикасността между прукалоприд и плацебо с честоти на отговор от съответно 17% и 17,8% ($P = 0,9002$). Обикновено прукалоприд се понася добре. Заболеваемостта на пациентите с най-малко едно спешно лечение на нежелано събитие (treatment-emergent adverse event, TEAE) е била сходна между групата, лекувана с прукалоприд (69,8%) и групата на лечение с плацебо (60,7%). Като цяло профилът на безопасност на прукалоприд при деца е същият както при възрастни.

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Прукалоприд се абсорбира бързо; след единична перорална доза от 2 mg C_{max} се достига за 2-3 часа. Абсолютната перорална бионаличност е $>90\%$. Съществуващият прием на храна не влияе върху пероралната бионаличност на прукалоприд.

Разпределение

Прукалоприд се разпределя в значителна степен и притежава устойчив обем на разпределение (V_{dss}) от 567 литра. Свързването на прукалоприд с плазмените протеини е около 30%.

Биотрансформация

Метаболизът не е основният път на елиминиране на прукалоприд. *In vitro* човешкият чернодробен метаболизъм е много бавен и са открити само незначителни количества метаболити. В проучване на хора, приемащи перорална доза маркиран с радиоактивен изотоп прукалоприд, са открити малки количества от седем метаболита в урината и фекалиите. Най-важният от количествена гледна точка метаболит в екскретите, R107504, съставлява съответно 3,2% и 3,1% от дозата в урината и фекалиите. Другите метаболити, открити и измерени в урината и фекалиите, са R084536 (образуван чрез N-деалкилиране), съставляващ 3% от дозата, и продукти на хидроксилиране (3% от дозата) и N-окисление (2% от дозата). Непромененото активно вещество съставя около 92-94% от общата радиоактивност в плазмата. R107504, R084536 и R104065 (образуван чрез O-деметилиране) са определени като незначителни плазмени метаболити.

Елиминиране

Голяма част от активното вещество се отделя без промяна (60-65% от приложената доза чрез урината и около 5% чрез фекалиите). Бъбречното отделяне на непроменен прукалоприд включва както пасивна филтрация, така и активно отделяне. Плазменият клирънс на прукалоприд е средно 317 ml/min. Неговият краен полуживот е около един ден. Устойчиво състояние се достига в рамките на три до четири дни. При лечение веднъж дневно с 2 mg прукалоприд плазмени концентрации се колебаят между най-ниски и пикови стойности съответно от 2,5 и 23 ng/ml. Съотношението на акумулиране след дозировка веднъж дневно варира от 1,5 до 2,3. Фармакокинетиката на прукалоприд е пропорционална на дозата в рамките на терапевтичния диапазон и извън него (тестван до 20 mg). Прекалоприд o.d. показва независима от времето кинетика по време на продължително лечение.



Специални популации

Фармакокинетика на популация

Анализ на фармакокинетиката на популация показва, че очевидният общ клирънс на прукалоприд е свързан с клирънса на креатинин, но възрастта, телесното тегло, полът или расата не оказват влияние.

Хора в старческа възраст

След дозировка веднъж дневно от 1 mg, пиковите плазмени концентрации и AUC на прукалоприд при хора в старческа възраст са с от 26% до 28% по-високи, отколкото при млади възрастни. Този ефект може да бъде приписан на намалената бъбречна функция при хора в старческа възраст.

Бъбречни увреждания

Сравнени спрямо индивиди с нормална бъбречна функция, плазмените концентрации на прукалоприд след единична доза от 2 mg са средно с 25% и 51% по-високи при индивиди със съответно леки ($\text{Cl}_{\text{CR}} 50-79 \text{ ml/min}$) и умерени ($\text{Cl}_{\text{CR}} 25-49 \text{ ml/min}$) бъбречни увреждания. При индивиди с тежки бъбречни увреждания ($\text{Cl}_{\text{CR}} < 24 \text{ ml/min}$) плазмените концентрации са 2,3 пъти над нивата на здрави индивиди (вж. точки 4.2 и 4.4).

Чернодробни увреждания

Елиминирането не чрез бъбреците допринася за около 35% от общото елиминиране. При едно ограничено фармакокинетично проучване, Сmax и AUC на прукалоприд са средно 10-20% по-високи при пациенти с умерено до тежко чернодробно увреждане, в сравнение със здрави индивиди (вж. точки 4.2 и 4.4).

5.3 Предклинични данни за безопасност

Неклиничните данни не показват особен риск за хората на базата на конвенционалните фармакологични изпитвания за безопасност, токсичност при многократно прилагане, генотоксичност, карциногенен потенциал и репродуктивна токсичност и развитие. Разширени серии от проучвания за фармакологична безопасност не показват съответни изменения в хемодинамиката и производните ЕКГ параметри (QTc), с изключение на умерено покачване на сърденния ритъм и кръвното налягане, наблюдавани при анестезирани прасета след интравенозно въвеждане, и повишаване на кръвното налягане при кучета в съзнание след болусно интравенозно въвеждане, което не е наблюдавано нито при анестезирани кучета, нито след перорално въвеждане при кучета, достигащи подобни плазмени нива. Проучване на подкожната неонатална/ювенилна токсичност, проведено при пъльхове на възраст 7-55 дни, дава резултат за NOAEL 10 mg/kg/ден. Съотношенията на експозиция AUC_{0-24h} при NOAEL в сравнение с деца (приемащи доза от приблизително 0,04 mg/kg дневно) варират между 21 и 71, което осигурява задоволителни граници на безопасност за клиничната доза.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Сърцевина на таблетката

Лактоза моногидрат

Микрокристална целулоза

Колоиден безводен силициев диоксид

Магнезиев стеарат



Енилис 1 mg филмирани таблетки

Обвивка на таблетката

Хипромелоза 6 cps

Хипромелоза 3 cps

Полисорбат 80

Макрогол 400

Титанов диоксид (E171)

Енилис 2 mg филмирани таблетки

Обвивка на таблетката

Хипромелоза 6 cps

Хипромелоза 3 cps

Полисорбат 80

Макрогол 400

Титанов диоксид (E171)

Железен оксид червен (E172)

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

Alu-OPA/Alu/PVC блистери: 36 месеца

Alu-PVC/PE.EVOH.PE/PCTFE блистери: 24 месеца

6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални температурни условия на съхранение. Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от влага.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Alu-OPA/Alu/PVC или Alu-PVC/PE.EVOH.PE/PCTFE блистери.

Всяка опаковка съдържа 7, 14, 28, 30 или 84 филмирани таблетки в блистери.

Не всички опаковки могат да бъдат пуснати на пазара.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Неизползваните лекарствени продукти или отпадъчните материали следва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

“Беста Мед” ЕООД, ул. Кънчо Скорчев №8, 5350 Трявна, България

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Енилис 1 mg филмирани таблетки Рег. №: 20220159

Енилис 2 mg филмирани таблетки Рег. №: 20220160



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

Дата на първо разрешаване: 02 юни 2022

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

04/2025

