

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Розувистат 5 mg филмирани таблетки  
Rosuvastat 5 mg film-coated tablets

Розувистат 10 mg филмирани таблетки  
Rosuvastat 10 mg film-coated tablets

Розувистат 20 mg филмирани таблетки  
Rosuvastat 20 mg film-coated tablets

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. № .....	20110638/39/40
Разрешение № .....	ББ/МЕА/МР-46367-75
Одобрение № .....	04-07-2019

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка филмирана таблетка съдържа 5 mg розувастатин (rosuvastatin), еквивалентни на 5.198 mg розувастатин калций.

Помощно вещество с известно действие:

Всяка филмирана таблетка съдържа 42.952 mg лактозаmonoхидрат.

Всяка филмирана таблетка съдържа 10 mg розувастатин (rosuvastatin), еквивалентни на 10.395 mg розувастатин калций.

Помощно вещество с известно действие:

Всяка филмирана таблетка съдържа 85.905 mg лактоза monoхидрат.

Всяка филмирана таблетка съдържа 20 mg розувастатин (rosuvastatin), еквивалентни на 20.790 mg розувастатин калций.

Помощно вещество с известно действие:

Всяка филмирана таблетка съдържа 171.810 mg лактоза monoхидрат.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка

Светложълто до жълто оцветени кръгли филмирани таблетки с вдълбнато релефно означение "RT 1" върху едната страна и плоски от другата страна.

Светлорозово до розово оцветени кръгли филмирани таблетки с вдълбнато релефно означение "RT 2" върху едната страна и плоски от другата страна.

Светлорозово до розово оцветени кръгли филмирани таблетки с вдълбнато релефно означение "RT 3" върху едната страна и плоски от другата страна.

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1 Терапевтични показания

**Лечение на хиперхолестерolemия**

Възрастни, юноши и деца на възраст 6 или повече години, с първична хиперхолестерolemия (тип Ia, включително хетерозиготна фамилна хиперхолестерolemия) или смесена дислипидемия (тип IIb) като добавка към диетата, когато резултатът от диетата и други нефармакологични мерки (напр. физически упражнения, намаляване на теглото) не е



задоволителен.

Хомозиготна фамилна хиперхолестеролемия като добавка към диетата и друго липидопонижаващо лечение (напр. LDL афереза) или когато това лечение не е подходящо.

### **Предотвратяване на сърдечно-съдови събития**

Предотвратяване на значителни сърдечно-съдови събития при пациенти, за които е преценено, че са в повишен рисък за първоначално сърдечно-съдово събитие (вж. точка 5.1), като добавка към коригирането на други рискови фактори.

#### **4.2 Дозировка и начин на приложение**

Преди започване на лечението пациентът трябва да бъде поставен на стандартна диета за понижаване нивото на холестерола, която да продължи и по време на лечението. Дозировката трябва да бъде индивидуално определена, в съответствие с целта на лечението и отговора на пациента, използвайки съвременните консенсусни насоки.

Розувастатин може да се приема по всяко време на деня, със или без храна.

#### **Лечение на хиперхолестеролемия**

Препоръчваната начална доза е 5 mg или 10 mg, прилагани перорално веднъж дневно, както при пациенти, които не са приемали статини, така и при пациенти, преминали от друг инхибитор на хидрокси-метил-глутарил-коензим A (HMG CoA) редуктазата. При избора на начална доза трябва да се вземат предвид нивото на холестерола на отделния пациент и бъдещия сърдечно-съдов рисък, както и потенциалния рисък за нежелани реакции (вж. по-долу). При необходимост, дозата може да се коригира като се премине на следващото дозово ниво след 4 седмици (вж. точка 5.1).

Предвид повишената честота на съобщаване на нежелани реакции при доза от 40 mg, в сравнение с по-ниските дози (вж. точка 4.8), крайното титриране до максималната доза от 40 mg трябва да се има предвид само при пациенти с тежка хиперхолестеролемия (с изключение на хетерозиготна фамилна хиперхолестеролемия) в повишен сърдечно-съдов рисък (особено при тези с фамилна хиперхолестеролемия), които не осъществяват целта на лечението при доза от 20 mg и при които ще се извърши рутинно проследяване (вж. точка 4.4).

При започване на лечение с 40 mg се препоръчва постоянно наблюдение на пациента от специалист.

#### **Предотвратяване на сърдечно-съдови събития**

При проучване върху намаляване на риска от сърдечно-съдови събития, използваната доза е била 20 mg дневно (вж. точка 5.1).

#### **Педиатрична популация**

Употребата при деца трябва да бъде осъществявана само от специалисти.

**Деца и юноши на възраст от 6 до 17 години ( момчета стадий < II-V по Танер и момичета, поне 1 година след първа менструация)**

При деца на възраст от 6 до 9 години с хетерозиготна фамилна хиперхолестеролемия, обичайната начална доза е 5-10 mg перорално веднъж дневно. Безопасността и ефикасността на дозите по-големи от 10 mg не са проучени при тази популация.

При деца на възраст от 10 до 17 години с хетерозиготна фамилна хиперхолестеролемия обичайният дозов диапазон е 5-20 mg перорално веднъж дневно. Безопасността и ефикасността на дозите по-големи от 20 mg не са проучени при тази популация.

Титрирането трябва да се извърши съобразно индивидуалния отговор и поносимостта при



педиатрични пациенти, както се препоръчва в препоръките за педиатрично лечение (вж. точка 4.4). Децата и юношите трябва да бъдат поставени на стандартна диета за понижаване на холестерола преди началото на лечението с розувастатин; тази диета трябва да продължи по време на лечението с розувастатин.

Опитът при деца с хомозиготна фамилна хиперхолестеролемия е ограничен до малък брой деца на възраст между 8 и 17 години.

#### Деца на възраст под 6 години

Безопасността и ефикасността при употребата от деца на възраст под 6 години не е изследвана. Поради това, розувастатин не се препоръчва за употреба при деца на възраст под 6 години.

#### **Употреба в старческа възраст**

При пациенти > 70 години се препоръчва начална доза от 5 mg (вж. точка 4.4). Не е необходимо друго коригиране на дозата в зависимост от възрастта.

#### **Дозировка при пациенти с бъбречна недостатъчност**

Не е необходимо коригиране на дозата при пациенти с леко до умерено бъбречно увреждане. Препоръчителната начална доза при пациенти с умерено бъбречно увреждане (креатининов клириънс < 60 ml/min) е 5 mg. Дозировката от 40 mg е противопоказана при пациенти с умерено бъбречно увреждане. Употребата на розувастатин при пациенти с тежко бъбречно увреждане е противопоказана за всички дозови режими (вж. точка 4.3 и точка 5.2).

#### **Дозировка при пациенти с чернодробно увреждане**

Не е наблюдавано повишение в системната експозиция на розувастатин при пациенти с резултати 7 или по-ниски по скалата на Child-Pugh. Повищена системна експозиция, обаче, е наблюдавана при пациенти с резултати 8 и 9 по скалата на Child-Pugh (вж. точка 5.2). При тези пациенти трябва да се има предвид оценката на бъбречната функция (вж. точка 4.4). Липсва опит при пациенти с резултати над 9 по скалата на Child-Pugh. Розувастатин е противопоказан при пациенти с активно чернодробно заболяване (вж. точка 4.3).

#### **Раса**

При пациенти от азиатската раса се наблюдава повищена системна експозиция (вж. точка 4.3, точка 4.4 и точка 5.2). Препоръчваната начална доза при пациенти с азиатски произход е 5 mg. Дозировката от 40 mg е противопоказана при тези пациенти.

#### **Генетичен полиморфизъм**

Известни са специфични типове на генетичен полиморфизъм, които може да доведат до увеличена експозиция на розувастатин (вж. точка 5.2). За пациенти, за които е известно, че имат такива специфични типове на полиморфизъм, се препоръчва по-ниска дневна доза на розувастатин.

#### **Дозировка при пациенти с предразполагащи фактори за развитие на миопатия**

При пациенти с предразполагащи фактори за развитие на миопатия препоръчваната начална доза е 5 mg (вж. точка 4.4).

При някои от тези пациенти дозировката от 40 mg е противопоказана (вж. точка 4.3).

#### **Съпътстваща терапия**

Розувастатин е субстрат на различни транспортерни протеини (напр. OATP1B1 и BCRP). Рискът от миопатия (включително рабдомиолиза) се повишава, когато розувастатин се прилага едновременно с определени лекарствени продукти, които могат да повишат плазмената концентрация на розувастатин, поради взаимодействие с тези транспортерни протеини (напр. циклоспорин и някои протеазни инхибитори, включително комбинации на ритонавир с атазанавир, лопинавир и/или типранавир; вж. точки 4.4 и 4.5).

Когато е възможно, трябва да се имат предвид алтернативни лекарства и, ако е необходимо, да се има предвид временно преустановяване на терапията с розувастатин. В случаи, когато

едновременното приложение на тези лекарствени продукти с розувастатин е неизбежно, трябва внимателно да се обмислят ползата и риска от съществащата терапия и корекции на дозата на розувастатин (вж. точка 4.5).

#### 4.3 Противопоказания

Розувастатин е противопоказан:

- при пациенти със свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.
- при пациенти с активно чернодробно заболяване, включително неуточнено, продължително покачване на серумните трансаминази и всяко покачване на серумна трансаминаза, превишаващо три пъти горната граница на нормата (ULN).
- при пациенти с тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс < 30 ml/min).
- при пациенти с миопатия.
- при пациенти, приемащи едновременно циклоспорин.
- по време на бременност, кърмене и при жени с детероден потенциал, неприлагаци подходящи контрацептивни мерки.

Дозировката от 40 mg е противопоказана при пациенти с предразполагащи фактори за развитие на миопатия/рабдомиолиза. Такива фактори са:

- умерено бъбречно увреждане (креатининов клирънс < 60 ml/min);
- хипотиреоидизъм;
- лична или фамилна анамнеза за наследствени мускулни заболявания;
- предшестваща анамнеза за мускулна токсичност с друг инхибитор на хидрокси-метил-глутарил-коензим А (HMG-CoA) редуктазата или с фибрат;
- злоупотреба с алкохол;
- ситуации, при които може да възникне повишение в плазмените нива;
- пациенти от азиатската раса;
- едновременна употреба на фибрати (вж. точки 4.4, 4.5 и 5.2).

#### 4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

##### Ефекти върху бъбреците

При пациенти лекувани с по-високи дози розувастатин, по-конкретно 40 mg, е наблюдавана протеинурия, установена при изследване с тест-ленти, предимно с тубулен произход и, в повечето случаи, с преходен или интермитентен характер. Протеинурията не е била доказана като прогностична за остро или прогресивно бъбречно заболяване (вж. точка 4.8). Съобщената честота на сериозни бъбречни събития при пост-маркетинговата употреба е по-висока при дозировка от 40 mg. Необходимо е да се има предвид оценка на бъбречната функция по време на рутинното проследяване на пациенти, лекувани с доза от 40 mg.

##### Ефекти върху скелетната мускулатура

Ефекти върху скелетната мускулатура, напр. миалгия, миопатия и рядко, рабдомиолиза, са съобщавани за лекувани с розувастатин пациенти при прилагане на всички дозови режими, особено при дози > 20 mg. Много редки случаи на рабдомиолиза са съобщавани при употребата на езетимиб в комбинация с инхибитори на HMG-CoA редуктазата. Фармакодинамично взаимодействие не може да бъде изключено (вж. точка 4.5) и е необходимо упражняване на повищено внимание при комбинираната им употреба.

Както при други инхибитори на HMG-CoA редуктазата, съобщената честота на свързаната с розувастатин рабдомиолиза при пост-маркетинговата употреба е по-висока при дозировка от 40 mg.

##### Измерване на креатинкиназата

Креатинкиназата (СК) не трябва да се измерва след усилени упражнения или при наличието на друг причинител на увеличение на СК, което може да затрудни тълкуването на резултата. Ако стойността на СК е значително повищена при изходното ниво (> 5 пъти горната граница на нормата), е необходимо да се осъществи изследване за потвърждаване на резултата в рамките на 5 - 7 дни. Ако повторното изследване потвърди изходно ниво на СК > 5 пъти горната

граница на нормата, лечението не трябва да се започва.

#### *Преди лечението*

Както други инхибитори на HMG-CoA редуктазата, розувастатин трябва да бъде предписан с повишено внимание при пациенти с предразполагащи фактори за развитие на миопатия/рабдомиолиза. Такива фактори са:

- бъбречно увреждане
- хипотиреоидизъм
- лична или фамилна анамнеза за наследствени мускулни заболявания
- предшестваща анамнеза за мускулна токсичност с друг инхибитор на HMG-CoA редуктазата или с фибрат
- злоупотреба с алкохол
- възраст > 70 години
- ситуации, при които може да възникне повишение в плазмените нива (вж. точки 4.2, 4.5 и 5.2)
- едновременна употреба на фибрати.

При такива пациенти трябва да се вземе под внимание съотношението риск от лечението/възможна полза и се препоръчва клинично наблюдение. Ако стойностите на СК са значително повишени при изходното ниво ( $> 5$  пъти горната граница на нормата), лечението не трябва да се започва.

#### *По време на лечението*

Пациентите се задължават незабавно да съобщават за необясними мускулни болки, усещане за слабост или схващане, особено ако са свързани с неразположение или фебрилитет. При тези пациенти трябва да се измерят нивата на СК. Лечението трябва да се преустанови, ако нивото на СК е значително повишено ( $> 5$  пъти горната граница на нормата) или ако мускулните симптоми са тежки и причиняват ежедневно неразположение (дори ако нивото на СК е  $\leq 5$  пъти горната граница на нормата). Ако симптомите отзоят и нивото на СК се нормализира, може да се помисли за повторно лечение с розувастатин или алтернативен инхибитор на HMG-CoA редуктазата в най-ниска доза под наблюдение. Рутинното проследяване на нивата на СК при пациенти без симптоми не е основателно. Има много редки съобщения за имуномедирана некротизираща миопатия (IMNM) по време на или след лечението със статини, включително розувастатин. Имуномедираната некротизираща миопатия (IMNM) клинично се характеризира с проксимална мускулна слабост и повишенена серумна креатинкиназа, които персистират независимо от преустановяването на лечението със статини.

При клиничните изпитвания липсват доказателства за повищени ефекти върху скелетната мускулатура при малкия брой пациенти, лекувани с розувастатин и друго съпътстващо лечение. Увеличение на честотата на миозит и миопатия, обаче, е наблюдавано при пациенти, получаващи други инхибитори на HMG-CoA редуктазата заедно с производни на фибриновата киселина, включително гемфиброзил, циклоспорин, никотинова киселина, азолови антимикотици, протеазни инхибитори и макролидни антибиотици. Гемфиброзил повиши риска от миопатия, ако се приема едновременно с някой инхибитори на HMG-CoA редуктазата. Поради това, комбинацията от розувастатин и гемфиброзил не се препоръчва. Ползата от допълнителни промени в липидните нива в резултат от комбинираната употреба на розувастатин и фибрати или ниацин трябва да бъде внимателно преценена спрямо потенциалния риск от подобни комбинации. Дозировката от 40 mg е противопоказана при едновременна употреба на фибрат (вж. точка 4.5 и точка 4.8).

Розувастатин не трябва да се употребява при пациенти с остри, сериозни състояния, предполагащи миопатия или предразполагащи към развитие на бъбречна недостатъчност, вторични по отношение на рабдомиолиза (напр. сепсис, хипотония, значителна оперативна интервенция, травма, тежки метаболитни, ендокринни и електролитни нарушения или неконтролирани гърчове).

#### Ефекти върху черния дроб

Както при други инхибитори на HMG-CoA редуктазата, розувастатин трябва да се употребява с

повищено внимание при пациенти, които приемат голямо количество алкохол и/или имат анамнеза за чернодробно заболяване.

Препоръчително е да се направят функционални чернодробни изследвания преди и 3 месеца след започване на лечението. Лечението с розувастатин трябва да се преустанови или дозировката да се намали, ако нивото на серумните трансаминази надвишава 3 пъти горната граница на нормата. Съобщаваната честота за сериозни чернодробни събития (състоящи се предимно в повишение на чернодробните трансаминази) при постмаркетинговата употреба е по-висока при дозировка от 40 mg.

При пациенти с вторична хиперхолестерolemия, причинена от хипотиреоидизъм или нефротичен синдром, основното заболяване трябва да се лекува преди започване на лечение с розувастатин.

#### Раса

Фармакокинетичните проучвания показват, че при пациентите от азиатската раса е налице по-висока експозиция в сравнение с тези от кавказката раса (вж. точка 4.2, точка 4.3 и точка 5.2).

#### Протеазни инхибитори

Повищена системна експозиция на розувастатин е наблюдавана при пациенти, приемащи розувастатин едновременно с различни протеазни инхибитори в комбинация с ритонавир. Трябва да се обмисли както ползата от лиpidопонижаване чрез употреба на розувастатин при пациенти с HIV, които приемат протеазни инхибитори, така и потенциала за повишени плазмени концентрации на розувастатин, когато се започва терапията и се повишава дозата на розувастатин при пациенти, лекувани с протеазни инхибитори. Едновременното приложение с протеазни инхибитори не се препоръчва, освен ако дозата на розувастатин не се коригира (вж. точки 4.2 и 4.5).

#### Непоносимост към лактоза

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

#### Интерстициална белодробна болест

Има съобщения за изолирани случаи на интерстициална белодробна болест при приложение на някои статини, особено при дългосрочно лечение (вж. точка 4.8). Клиничните прояви могат да включват диспнея, непродуктивна кашлица и влошаване на общото състояние (умора, загуба на тегло и треска). Ако има подозрение, че пациентът е развиил интерстициална белодробна болест, терапията със статин трябва да бъде преустановена.

#### Захарен диабет

Някои доказателства предполагат, че статините като клас повишават кръвната глюкоза и при някои пациенти, високорискови за развитие на диабет в бъдеще, могат да доведат до такова ниво на хипергликемия, при което е подходящо прилагането на редовната грижа, провеждана при диабет. Този риск, обаче се надделява от редукцията на васкуларния риск със статини и следователно не трябва да бъде причина за спиране на статиновата терапия. Рисковите пациенти (глюкоза на гладно 5,6 до 6,9 mmol/l, индекс на телесна маса  $>30 \text{ kg/m}^2$ , повищени стойности на триглицеридите, хипертония) трябва да се проследяват както клинично, така и биохимично, съгласно националните ръководства.

В проучването JUPITER, съобщената обща честота на захарен диабет е 2,8% за розувастатин и 2,3% за плацебо, главно при пациенти с глюкоза на гладно 5,6 до 6,9 mmol/l.

#### Фузидова киселина

Розувистат не трябва да се приема едновременно с комплексно действащи съединения на фузидовата киселина или в срок до 7 дни след края на лечението с фузидова киселина. При пациенти, при които употребата на комплексно действаща фузидова киселина се счита за наложително, лечението със статин би трявало да се преустанови, докато продължава лечението с фузидова киселина. Съобщават се случаи на рабдомиолиза (включително смъртни случаи) при пациенти, приемащи едновременно фузидова киселина и статини (вж. раздел 4.5). Пациентите трябва да бъдат предупредени да потърсят незабавно медицинска помощ, ако

почувстват симптоми на мускулна слабост, болка или чувствителност. Статиновата терапия може да бъде подновена седем дни след последната доза фузидова киселина. В изключителни случаи, при които се налага продължителен прием на комплексно действаща фузидова киселина, например при лечението на остри инфекции, едновременният прием на Розувастат и фузидова киселина следва да се изписва като се разглежда всеки отделния случай и се осъществява постоянен и стриктен медицински контрол.

#### Педиатрична популация

Оценката на линейното израстване (височина), теглото, индекса на телесната маса (ВМІ) и вторичните полови белези на половото съзряване по скалата на Танер при педиатрични пациенти на възраст от 6 до 17 години, приемащи розувастатин, е ограничена до период от две години. След две години лечение, не е наблюдаван ефект върху растежа, теглото, ВМІ или половото съзряване (вж. точка 5.1).

В клинично проучване на деца и юноши, приемащи розувастатин за 52 седмици, повишаване на СК > 10 пъти горната граница на нормата и мускулни симптоми след упражнение или повишенна физическа активност са наблюдавани по-често, в сравнение с наблюдения от клинични проучвания при възрастни (вж. точка 4.8).

### **4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

#### **Ефект на едновременно приложени лекарствени продукти върху розувастатин**

**Инхибитори на транспортерните протеини:** Розувастатин е субстрат на определени транспортерни протеини, включително чернодробния ъпдейк транспортер OATP1B1 и ефлукс транспортера BCRP. Едновременното приложение на розувастатин с лекарствени продукти, които са инхибитори на тези транспортерни протеини, може да доведе до повишаване на плазмената концентрация на розувастатин и повишен риск от миопатия (вж. точки 4.2, 4.4 и 4.5, и таблица 1).

**Циклоспорин:** При едновременно лечение с розувастатин с циклоспорин, стойностите на AUC на розувастатин са били средно 7 пъти по-високи от тези, наблюдавани при здрави доброволци (вж. таблица 1). Розувастатин е противопоказан при пациенти, които едновременно получават циклоспорин (вж. точка 4.3). Едновременното приложение не е повлияло плазмените концентрации на циклоспорин.

**Протеазни инхибитори:** Въпреки че точният механизъм на взаимодействие не е известен, едновременното приложение с протеазни инхибитори може рязко да повиши експозицията на розувастатин (вж. таблица 1). Например, едновременното приложение на 10 mg розувастатин и комбиниран продукт, състоящ се от два протеазни инхибитора (300 mg атазанавир/100 mg ритонавир) по време на едно фармакокинетично проучване при здрави доброволци, е било свързано с приблизително три- и седем-кратно увеличение, съответно на AUC и  $C_{max}$  на розувастатин в равновесното състояние. Едновременното приложение на розувастатин и някои комбинации от протеазни инхибитори може да се има предвид след внимателно преценяване на корекциите на дозата на розувастатин, въз основа на очакваното повишение на експозицията на розувастатин (вж. точки 4.2, 4.4 и 4.5, и таблица 1).

**Гемифиброзил и други липидонижаващи продукти:** Едновременното приложение на розувастатин и гемифиброзил е довело до двукратно повишение на  $C_{max}$  и AUC на розувастатин (вж. точка 4.4). Въз основа на данните от специфични проучвания за лекарствени взаимодействия, не може да се очаква фармакокинетично значимо взаимодействие с фенофибрат, но е възможна поява на фармакодинамично взаимодействие. Гемифиброзил, фенофибрат, останалите медикаменти от групата на фибраратите и липидонижаващите дози (> или равни на 1 g на ден) на ниацин (никотинова киселина) повишават риска от миопатия при едновременно приложение с инхибитори на HMG-CoA редуктазата, вероятно поради факта, че последните могат да предизвикат миопатия и при самостоятелно приложение. Дозата от 40 mg е противопоказана при едновременен прием на фибрарат (вж. точка 4.3 и точка 4.4). При тези пациенти лечението също трябва да започне с 5 mg.

**Езетимиб:** Едновременното приложение на 10 mg розувастатин и 10 mg езетимиб е довело до 1,2-кратно повишение на AUC на розувастатин при пациенти с хиперхолестерolemия (таблица 1). Не може да се изключи, обаче, фармакодинамично взаимодействие между розувастатин и езетимиб, от гледна точка на нежеланите реакции (вж. точка 4.4).

**Антиациди:** Едновременното приложение на розувастатин с антиацидна суспензия, съдържаща алюминиев и магнезиев хидроксид, е довело до намаляване на плазмената концентрация на розувастатин с приблизително 50%. Този ефект отслабва, когато антиацидите се дават 2 часа след приема на розувастатин. Клиничното значение на това взаимодействие не е изследвано.

**Еритромицин:** Едновременният прием на розувастатин и еритромицин е довел до 20% намаление на AUC и 30% намаление на  $C_{max}$  на розувастатин. Това взаимодействие може да е предизвикано от повишения чревен мотилитет, вследствие на приема на еритромицин.

**Ензими от системата на цитохром P450:** Резултатите от *in vitro* и *in vivo* проучвания показват, че розувастатин не е нито инхибитор, нито индуктор на цитохром P450 изоензимите. В допълнение, розувастатин е slab субстрат за тези изоензими. Следователно, лекарствени взаимодействия в резултат от цитохром P450-медиирания метаболизъм не се очакват. Не са наблюдавани клинично значими взаимодействия между розувастатин и флуконазол (инхибитор на CYP2C9 и CYP3A4) или кетоконазол (инхибитор на CYP2A6 и CYP3A4).

**Взаимодействия, които изискват корекция на дозата на розувастатин (вж. също таблица 1):** Когато е необходимо да се прилага розувастатин едновременно с други лекарствени продукти, за които е известно, че повишават експозицията на розувастатин, дозите на розувастатин трябва да се коригират. Започва се с доза на розувастатин от 5 mg, един път дневно, ако очакваното повишение на експозицията (AUC) е приблизително двукратно или по-голямо. Максималната дневна доза на розувастатин трябва да се коригира така, че очакваната експозиция на розувастатин няма вероятност да надвиши тази на дневна доза от 40 mg розувастатин, приет без взаимодействащи лекарствени продукти, например доза от 20 mg розувастатин с гемфиброзил (1,9-кратно повишение) и доза от 10 mg розувастатин с комбинация ритонавир/атазанавир (3,1-кратно повишение).

Таблица 1. Ефект на едновременно прилаган лекарствен продукт върху експозицията на розувастатин (AUC; в низходящ ред) от публикувани клинични проучвания

Дозов режим на взаимодействащото лекарство	Дозов режим на розувастатин	Промяна в AUC на розувастатин *
Циклоспорин 75 mg два пъти дневно до 200 mg два пъти дневно, 6 месеца	10 mg един път дневно, 10 дни	7,1-кратно ↑
Атазанавир 300 mg/ритонавир 100 mg един път дневно, 8 дни	10 mg, единична доза	3,1-кратно ↑
Симепревир 150 mg OD, 7 дни	10 mg	2,8-кратно ↑
Лопинавир 400 mg/ритонавир 100 mg два пъти дневно, 17 дни	20 mg един път дневно, 7 дни	2,1-кратно ↑
Клиподогрел 300 mg, последващо от 75 mg на 24 часа	20 mg единична доза	2-кратно ↑
Гемфиброзил 600 mg два пъти дневно, 7 дни	80 mg, единична доза	1,9-кратно ↑
Елтромбопаг 75 mg един път дневно, 10 дни	10 mg, единична доза	1,6-кратно ↑

Дозов режим на взаимодействващото лекарство	Дозов режим на розувастатин	Промяна в AUC на розувастатин *
Дарунавир 600 mg/ритонавир 100 mg два пъти дневно, 7 дни	10 mg един път дневно, 7 дни	1,5-кратно ↑
Типранавир 500 mg/ритонавир 200 mg два пъти дневно, 11 дни	10 mg, единична доза	1,4-кратно ↑
Дронедарон 400 mg два пъти дневно	Не е наличен	1,4-кратно ↑
Итраконазол 200 mg един път дневно, 5 дни	10 mg, единична доза	1,4-кратно ↑**
Езетимиб 10 mg един път дневно, 14 дни	10 mg, един път дневно, 14 дни	1,2-кратно ↑**
Фозампренавир 700 mg/ритонавир 100 mg два пъти дневно, 8 дни	10 mg, единична доза	↔
Алеглитазар 0,3 mg, 7 дни	40 mg, 7 дни	↔
Силимарин 140 mg три пъти дневно, 5 дни	10 mg, единична доза	↔
Фенофибрат 67 mg три пъти дневно, 7 дни	10 mg, 7 дни	↔
Рифампин 450 mg един път дневно, 7 дни	20 mg, единична доза	↔
Кетоконазол 200 mg два пъти дневно, 7 дни	80 mg, единична доза	↔
Флуконазол 200 mg един път дневно, 11 дни	80 mg, единична доза	↔
Еритромицин 500 mg четири пъти дневно, 7 дни	80 mg, единична доза	20% ↓
Банкалин 50 mg три пъти дневно, 14 дни	20 mg, единична доза	47% ↓
Регоррафениб 160 mg един път дневно, 14 дни	5 mg единична доза	3,8- кратно ↑
Велпатаасвир 100 mg един път дневно	10 mg единична доза	2,7- кратно↑
Омбитасвир 25 mg/ паритапревир 150 mg/ Ритонавир 100 mg един път дневно / Дасабувир 400 mg два пъти дневно, 14 дни	5 mg единична доза	2,6- кратно↑
Гразопревир 200 mg/ елбасвир 50 mg път дневно, 11 дни	10 mg единична доза	2,3- кратно↑
Глекапревир 400 mg/пибрентасвир 120 mg един път дневно, 7 дни	5 mg един път дневно, 7 дни	2,2- кратно↑

\*Данните, посочени като х-кратна промяна представлят просто съотношение между едновременното приложение и самостоятелното приложение на розувастатин. Данните, посочени като % представят процента разлика, отнесена към самостоятелното приложение на розувастатин.

Увеличението е представено като “↑”, липсата на промяна като “↔”, намалението като “↓”.

\*\*Няколко проучвания за взаимодействие са проведени с различни дозировки на розувастатин, таблицата представя най-значимото съотношение.

**Анtagонисти на витамин K:** Подобно на други инхибитори на HMG-CoA редуктазата, започването на лечението или възходящото титриране на дозата на розувастатин при пациенти, лекувани едновременно с анtagонисти на витамин K (напр. варфайн или друг кумаринов антикоагулант), може да доведе до повишение на INR (International Normalised Ratio). Прекъсването на лечението или низходящото титриране на дозата на розувастатин може да доведе до намаление на INR. При такива случаи е желателно подходящо мониториране на INR.

**Перорални контрацептиви/хормонозаместваща терапия (HRT):** Едновременният прием на розувастатин и перорален контрацептив е довел до повишаване на AUC на етинил естрадиол и норгестрел, съответно с 26% и 34%. Тези повишени плазмени концентрации трябва да се имат предвид, когато се определя дозировката на пероралните контрацептиви. Няма фармакокинетични данни за пациенти, приемащи едновременно розувастатин и хормонозаместваща терапия, поради което възникването на подобен ефект не може да се изключи. Комбинацията, обаче, е била широко употребявана при жени в клинични изпитвания и е била добре толерирана.

#### **Други лекарствени продукти:**

**Дигоксин:** Въз основа на данните от специфични проучвания за лекарствени взаимодействия, не се очаква клинично значимо взаимодействие с дигоксин.

**Фузидова киселина:** Рискът от миопатия, включително рабдомиолиза може да бъде увеличен при едновременното приемане на комплексно действаща фузидова киселина със статини. Механизмът на това взаимодействие (дали то е фармакодинамично или фармакокинетично, или и двете) все още не е известен. Съобщават се случаи на рабдомиолиза (включително смъртни случаи) при пациенти, приемащи едновременно тези медикаменти. Ако е необходимо лечение с комплексно действаща фузидова киселина, лечението с Розувистатин трябва да се прекрати по време на лечението с фузидова киселина. **Вижте също точка 4.4.**

#### **Педиатрична популация**

Проучвания за взаимодействия са провеждани само при възрастни. Степента на взаимодействията в педиатричната популация не е известна.

#### **4.6 Фертилитет, бременност и кърмене**

Розувастатин е противопоказан по време на бременност и кърмене.

Жените с детероден потенциал трябва да прилагат подходящи контрацептивни мерки.

Тъй като холестеролът и другите продукти от биосинтеза на холестерола са важни за развитието на плода, потенциалният риск от инхибиране на HMG-CoA редуктазата превишава ползата от лечението по време на бременност. Проучванията при животни предоставят ограничени данни за репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3). Ако пациентка забременее по време на лечението с този лекарствен продукт, приемът трябва да бъде незабавно преустановен.

Розувастатин се отделя в млякото на пълхове. Липсват данни за отделяне в млякото при хора (вж. точка 4.3).

#### **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Не са провеждани проучвания за определяне ефектите на розувастатин върху способността за шофиране и работа с машини. Въз основа на фармакодинамичните свойства, обаче, е малко вероятно засягането на тази способност от розувастатин. При шофиране или работа с машини трябва да се има предвид, че по време на лечението може да възникне замаяност.

#### 4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нежеланите лекарствени реакции, наблюдавани при употреба на розувастатин са, най-общо, леки и преходни. При контролираните клинични изпитвания под 4% от пациентите, лекувани с розувастатин, са прекъснали лечението поради нежелани реакции.

##### Табличен списък на нежеланите реакции.

Базирана на данни от клинични проучвания и обширен постмаркетингов опит, следната таблица представя профила на розувастатин по отношение на нежелани лекарствени реакции. Нежеланите реакции, изброени по-долу са класифицирани по честота и системо-органен клас (СОК).

Честотата на нежеланите реакции е съобразена със следната конвенция:  
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 ( $<1/10\ 000$ ), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Таблица 2. Нежелани лекарствени реакции, базирани на данни от клиничните проучвания и пост-маркетинговия опит

Системо-органен клас	Чести	Нечести	Редки	Много редки	С неизвестна честота
<i>Нарушения на кръвта и лимфната система</i>			Тромбоцитопения		
<i>Нарушения на имунната система</i>			Реакции на свръхчувствителност, включително ангиоедем		
<i>Нарушения на ендокринната система</i>	Захарен диабет <sup>1</sup>				
<i>Психични нарушения</i>					Депресия
<i>Нарушения на нервната система</i>	Главоболие Замаяност			Полиневропатия Загуба на памет	Периферна невропатия Нарушения на съня (вкл. инсомния и кошмари)
<i>Респираторни, гръден и медиастинални нарушения</i>					Кашлица Диспнея
<i>Стомаино-чревни нарушения</i>	Запек Гадене Болка в корема		Панкреатит		Диария
<i>Хепатобилиарни нарушения</i>			Повишени чернодробни трансаминази	Жълтеница Хепатит	
<i>Нарушения на кожата и подкожната тъкан</i>		Сърбеж Обрив Уртикария			Синдром на Stevens Johnson
<i>Нарушения на</i>	Миалгия		Миопатия	Артраглия	Имуноаллергии

<i>мускулно-скелетната система и съединителната тъкан</i>			(вкл. миозит) Радомиолиза		дирирана некротизираща миопатия Сухожилни увреждания, понякога усложнени от руптура
<i>Нарушения на бъбреците и никочните пътища</i>				Хематурия	
<i>Нарушения на репродуктивната система и гърдата</i>				Гинекомастия	
<i>Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение</i>	Астения				Едем
<i>Честотата ще зависи от наличието или отсъствието на рискови фактори (глюкоза в кръвта на гладно <math>\geq 5,6 \text{ mmol/l}</math>, индекс на телесна маса <math>&gt;30 \text{ kg/m}^2</math>, повишени стойности на триглициридите, анамнеза на хипертония).</i>					

Подобно на други инхибитори на HMG-CoA редуктазата, честотата на нежеланите лекарствени реакции зависи от дозата на лекарството.

**Ефекти върху бъбреците:** При пациенти лекувани с розувастатин е наблюдавана протеинурия, установена при изследване с тест-лентички и която е с предимно с тубулен произход. В определени моменти от лечението при <1% от пациентите на 10 mg и 20 mg, и при приблизително 3% от пациентите, лекувани с 40 mg, са наблюдавани промени в изследванията за протеин в урината от отрицателен резултат или следи до ++ или повече. Незначително отклонение в посока от отрицателен резултат или следи към + е наблюдавано при доза 20 mg. В повечето случаи протеинурията намалява или отзучава спонтанно в процеса на лечението. От прегледа на данните при клиничните опити и постмаркетинговите проучвания, до сега не е установена причинна връзка между протеинурията и остро или прогресивно бъбречно заболяване.

При пациенти, лекувани с розувастатин, е наблюдавана хематурия, но данните от клиничните изпитвания показват, че честотата ѝ е ниска.

**Ефекти върху скелетната мускулатура:** Ефекти върху скелетната мускулатура, напр. миалгия, миопатия (включително миозит) и, рядко, рабдомиолиоза със и без остра бъбречна недостатъчност, са съобщавани за пациенти, лекувани с розувастатин, при прилагане на всички дозови режими, особено при дози  $>20 \text{ mg}$ .

Свързано с дозировката увеличение на нивата на СК е наблюдавано при пациенти, приемащи розувастатин; большинството от случаите са били леки, асимптоматични и преходни. Ако нивото на СК се повиши ( $>5$  пъти горната граница на нормата) лечението трябва да се преустанови (вж. точка 4.4).

**Ефекти върху черния дроб:** Подобно на други инхибитори на HMG-CoA редуктазата, свързано с дозировката увеличение на трансаминазите е наблюдавано при малък брой пациенти, приемащи розувастатин; большинството от случаите са били леки, асимптоматични и преходни.

Следните нежелани събития са били съобщавани при някои статини:

- Сексуална дисфункция
- Изолирани случаи на интерстициална белодробна болест, особено при дългосрочно лечение (вж. точка 4.4)

Докладваната честота на рабдомиолиза, сериозни бъбречни и чернодробни събития (предимно увеличени чернодробни трансаминази) е по-висока при дозата от 40 mg.

**Педиатрична популация:** Повишаване на креатинкиназата >10 пъти горната граница на нормата и мускулни симптоми след упражнения или повищена физическа активност са наблюдавани по-често в 52-седмично клинично проучване на деца и юноши, в сравнение с възрастни (вж. точка 4.4). По отношение на останалите аспекти, профилът на безопасност на розувастатин е сходен при деца и юноши, в сравнение с възрастни.

#### 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.: +35 928903417, уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

#### **4.9 Предозиране**

Няма специфично лечение в случай на предозиране. При предозиране пациентът трябва да се лекува симптоматично и да се назначат поддържащи мерки според нуждата. Чернодробната функция и нивата на СК трябва да се проследяват. Малко е вероятно хемодиализата да бъде от полза.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1 Фармакодинамични свойства**

**Фармакотерапевтична група:** инхибитори на HMG-CoA редуктазата  
**АТС код:** C10A A07

#### **Механизъм на действие**

Розувастатин е селективен и конкурентен инхибитор на HMG-CoA редуктазата, скороствоограничаващият ензим, който превръща 3-хидрокси-3-метилглутарил коензим А в мевалонат, прекурсор на холестерола. Розувастатин оказва основно въздействие върху черния дроб, органът, в който се извършва намаляване нивото на холестерола.

Розувастатин увеличава броя на чернодробните LDL рецептори върху клетъчната повърхност, като засилва поемането и катаболизма на LDL и инхибира чернодробната синтеза на VLDL. По този начин розувастатин намалява общия брой на VLDL и LDL частици.

#### **Фармакодинамични ефекти**

Розувастатин намалява повищения LDL-холестерол, общия холестерол и триглицеридите и повиши HDL-холестерола. Той също понижава ApoB, неHDL-C, VLDL-C, VLDL-TG и увеличава ApoA-I (вж. таблица 3). Розувастатин понижава и съотношенията LDL-C/HDL-C, общ C/HDL-C и неHDL-C/HDL-C и ApoB/ApoA-I.

**Таблица 3. Отговор към дозата при пациенти с първична хиперхолестерolemия (тип IIa и IIb) (коригирана средна процентна промяна спрямо изходната стойност)**

Доза	Брой (N)	LDL-C	Общ-C	HDL-C	TG	неHDL-C	ApoB	ApoA-I
Плацебо	13	-7	-5	3	-3	-7	-3	0
5	17	-45	-33	13	-35	-44	-38	4
10	17	-52	-36	14	-10	-48	-42	4
20	17	-55	-40	8	-23	-51	-46	5

40	18	-63	-46	10	-28	-60	-54	0
----	----	-----	-----	----	-----	-----	-----	---

Терапевтичен ефект се наблюдава до 1 седмица от началото на лечението и 90% от максималния отговор се постига до 2 седмици.

Максималният отговор обикновено се постига към 4-та седмица и се поддържа след това.

#### Клинична ефикасност и безопасност

Розувастатин е ефективен при възрастни с хиперхолестерolemия, със или без хипертриглицериdemia, независимо от расова принадлежност, пол или възраст, и при специални групи, като диабетици или пациенти с фамилна хиперхолестерolemия.

Обобщените данни от III фаза на клиничните проучвания показват, че розувастатин е ефективен при лечение на голяма част от пациентите с тип Ia и IIb хиперхолестерolemия (средна изходна стойност на LDL-C около 4,8 mmol/l), според определените от Европейската общност по атеросклероза прицелни стойности (EAS; 1998). Около 80% от пациентите, лекувани с 10 mg, са достигнали прицелните стойности за нивата на LDL-C (<3 mmol/l) според EAS.

В едно мащабно проучване с форсирano титриране на дозата, 435 пациенти с хетерозиготна фамилна хиперхолестерolemия са лекувани с розувастатин от 20 mg до 80 mg. Всички дозировки показват положителен резултат върху липидните показатели. След достигане на дневна доза от 40 mg (12-седмично лечение), LDL-холестерол се понижава с 53%. 33% от пациентите достигат стойностите на LDL-холестерол (<3 mmol/l) според EAS.

В едно отворено проучване с форсирano титриране на дозата при 42 пациенти с хомозиготна фамилна хиперхолестерolemия е оценен отговора към розувастатин 20 – 40 mg. В общата популация средното понижение на LDL-C е 22%.

При клинични изпитвания с ограничен брой пациенти розувастатин е показал адитивна ефективност при намаляване на триглицеридите, когато е приеман в комбинация с фенофибрарат, и при увеличаване на нивото на HDL-C, когато е приеман в комбинация с ниацин (вж. точка 4.4).

В едно мултицентрово, двойносляло, плацебо-контролирано клинично проучване (METEOR), 984 пациенти на възраст между 45 и 70 години и с нисък риск за исхемична болест на сърцето (дефинирано като риск по Framingham <10% за 10 години) и със среден LDL-C от 4,0 mmol/l (154,5 mg/dl), но със субклинична атеросклероза, установена чрез измерване дебелината на каротидната интима медиа (Carotid Intima Media Thickness, CIMT), са рандомизирани на 40 mg розувастатин един път дневно или на плацебо за 2 години. Розувастатин е забавил значително степента на прогресия на максималната CIMT в 12 участъка на каротидната артерия, в сравнение с плацебо, с -0,0145 mm/година [95% доверителен интервал -0,0196; -0,0093; p<0,0001]. Промяната спрямо изходното ниво е била -0,0014 mm/година (-0,12%/година (незначима) за розувастатин, в сравнение с прогресия от +0,0131 mm/година (1,12%/година (p<0,0001)) за плацебо)). При все това не е доказана пряка взаимовръзка между намалението на CIMT и понижението на риска от сърдечно-съдови събития.

Проучваната в METEOR популация е нискорискова за коронарно сърдечно заболяване и не е представителна за прицелната популация на розувастатин 40 mg. Дозировката от 40 mg трябва да се предписва само при пациенти с тежка хиперхолестерolemия в повишен сърдечно-съдов рисков (вж. точка 4.2).

В проучването JUPITER (Justification for the Use of Statins in Primary Prevention: An Intervention Trial Evaluating Rosuvastatin), ефектът на розувастатин върху появата на големи атеросклеротични сърдечно-съдови събития е оценяван при 17 802 мъже ( $\geq 50$  години) и жени ( $\geq 60$  години).

Участниците в проучването са рандомизирани на плацебо ( $n=8\ 901$ ) или на розувастатин 20 mg един път дневно ( $n=8\ 901$ ) и са проследявани за средна период от 2 години.

Концентрацията на LDL-холестерола е била намалена с 45% ( $p<0,001$ ) в групата на розувастатин, в сравнение с групата на плацебо.

При post-hoc анализ на високорискова подгрупа от лица с изходна стойност за риска по Framingham  $>20\%$  (1 558 лица) е установено значимо понижение в комбинираната крайна точка за сърдечно-съдова смърт, инсулт и миокарден инфаркт ( $p=0,028$ ) при лечението с розувастатин спрямо плацебо. Понижението на абсолютния риск в нивото на събитията за 1 000 пациенто-години е било 8,8. Общата смъртност е била непроменена в тази високорискова група ( $p=0,193$ ).

При post-hoc анализ на високорискова подгрупа от лица (общо 9 302 лица) с изходна стойност за риска по SCORE  $\geq 5\%$  (екстраполирана така, че да включва участници над 65 години) е установено значимо понижение в комбинираната крайна точка за сърдечно-съдова смърт, инсулт и миокарден инфаркт ( $p=0,0003$ ) при лечението с розувастатин спрямо плацебо. Понижението на абсолютния риск в нивото на събитията е било 5,1 за 1 000 пациенто-години. Общата смъртност е била непроменена в тази високорискова група ( $p=0,076$ ).

В изпитването JUPITER е имало 6,6% участници на розувастатин и 6,2% участници на плацебо, които са преустановили употребата на проучваното лекарство поради нежелано събитие. Най-честите нежелани събития, които са довели до преустановяване на лечението са били: миалгия (0,3% розувастатин, 0,2% плацебо), абдоминална болка (0,03% розувастатин, 0,02% плацебо) и обрив (0,02% розувастатин, 0,03% плацебо). Най-честите нежелани събития, с честота по-голяма или равна на тази при плацебо, са били инфекция на пикочните пътища (8,7% розувастатин, 8,6% плацебо), назофарингит (7,6% розувастатин, 7,2% плацебо), болка в гърба (7,6% розувастатин, 6,9% плацебо) и миалгия (7,6% розувастатин, 6,6% плацебо).

#### Педиатрична популация

В двойно-сляпо, рандомизирано, многоцентрово, плацебо контролирано, 12-седмично проучване ( $n = 176$ , 97 от мъжки пол и 79 от женски пол), последвано от 40 седмична, открита фаза с титриране на дозата на розувастатин ( $n = 173$ , 96 от мъжки пол и 77 от женски пол) пациенти на възраст 10 до 17 години (стадий по Танер II-V, момичета поне 1 година след първа менструация) с хетерозиготна фамилна хиперхолестеролемия, получават розувастатин 5, 10 или 20 mg или плацебо дневно в продължение на 12 седмици и след това всички получават розувастатин дневно в продължение на 40 седмици. В началото на проучването приблизително 30% от пациентите са били на възраст между 10-13 години, а приблизително 17%, 18%, 40% и 25% са били в стадий по Танер съответно II, III, IV и V.

LDL-холестерол е намалял с 38,3%, 44,6% и 50,0% при лечение с 5, 10 и 20 mg розувастатин съответно, в сравнение с 0,7% за плацебо.

В края на 40-седмичната открита фаза с титриране до прицелна стойност, с дозиране до максимум 20 mg веднъж дневно, 70 от 173 пациенти (40,5%) са постигнали прицелната стойност за LDL-холестерол от по-малко от 2,8 mmol/L.

След 52 седмично лечение, не е наблюдаван ефект върху растежа, теглото, телесната маса или половото съзряване (вж. точка 4.4).

Розувастатин е проучван също и в двугодишно открито проучване, с титриране на дозата до таргетната, при 198 деца с хетерозиготна фамилна хиперхолестеролемия на възраст от 6 до 17 години (88 момчета и 110 момичета, стадий по Танер <II-V). Началната доза за всички пациенти е 5 mg розувастатин веднъж дневно. При пациентите на възраст от 6 до 9 години ( $n = 64$ ) дозата може да се титрира до максимална доза от 10 mg веднъж дневно, а при пациентите на възраст от 10 до 17 години ( $n = 134$ ) до максимална доза от 20 mg веднъж дневно.

След 24-месечно лечение с розувастатин, LS на средния процент на намаление на LDL-холестерол спрямо изходната стойност е -43% (изходно ниво: 236 mg/dL, месец 24: 133 mg/dL). За всяка възрастова група, LS на средния процент на намаление LDL-холестерол спрямо изходните стойности -43% (изходно ниво 234 mg/dL, месец 24: 124 mg/dL), -45% (изходно ниво: 234 mg/dL, месец 24: 124 mg/dL) и -35% (изходно ниво: 241 mg/dL, месец 24: 153 mg/dL) съответно за възрастовите групи от  $6 < 10$ ,  $10 < 14$  и  $14 < 18$  години.

Розувастатин 5 mg, 10 mg и 20 mg също постига статистически значими средни промени спрямо изходните нива за следните вторични показатели на липите и липопротеините: HDL-C, TC, не-HDL-C, LDL-C/HDL-C, TC/HDL-C, TG/HDL-C, не-HDL-C/HDL-C, ApoB, ApoB/ApoA-1. Всяка от тези промени е в посока на подобряване на липидните отговори и са с продължителност повече от 2 години.

Няма ефект върху растежа, теглото, BMI или половото съзряване след 24-месечна терапия (вж. точка 4.4).

Европейската агенция по лекарствата освобождава от задължението за представяне на резултатите от проучванията с розувастатин при всички подгрупи от педиатричната популация за лечение на хомозиготна фамилна хиперхолестеролемия, първична комбинирана (смесена) дислипидемия и за профилактика на сърдечносъдови събития (вж. точка 4.2 за информация относно употребата в педиатрията).

## 5.2 Фармакокинетични свойства

**Абсорбция:** Максималните плазмени концентрации на розувастатин се достигат приблизително на 5-ия час след перорално приложение. Абсолютната бионаличност е приблизително 20%.

**Разпределение:** Розувастатин се поема екстензивно от черния дроб, който е основното място за синтезиране на холестерола и отделяне на LDL-C. Обемът на разпределение на розувастатин е приблизително 134 l. Розувастатин се свързва с плазмените протеини, предимно с албумина, приблизително в 90%.

**Биотрансформация:** Метаболизъмът на розувастатин е ограничен (около 10%). *In vitro* проучвания на метаболизма с използване на човешки хепатоцити показват, че розувастатин е слаб субстрат за цитохром P450-обусловения метаболизъм. CYP2C9 е основният изoenзим, който участва в метаболизма на розувастатин, а 2C19, 3A4 и 2D6 участват в по-малка степен. Основните метаболити са N-десметил и лактон. N-десметил е около 50% по-малко активен в сравнение с розувастатин, докато лактон се счита за клинично неактивен. Розувастатин определя повече от 90% от активността на циркулиращия инхибитор на HMG-CoA редуктазата.

**Елиминиране:** Приблизително 90% от дозата на розувастатин се екскретира непроменена с фекалиите (абсорбирано и неабсорбирано лекарствено вещество), а останалата част се отделя в урината. Около 5% се екскретира непроменена в урината.

Плазменият полуживот е около 19 часа.

Плазменият полуживот не се увеличава с увеличаване на дозата. Геометрично средният плазмен клирънс е приблизително 50 литра на час (коefficient на вариабилност 21,7%). Както при други инхибитори на HMG-CoA редуктазата, чернодробното поемане на розувастатин включва мембрания преносител OATP-C. Този преносител е важен за чернодробното елиминиране на розувастатин.

**Линейност:** Системната експозиция на розувастатин се увеличава пропорционално на приеманата доза. Няма промяна във фармакокинетичните параметри при многократно дозиране.

## **Специални популации:**

**Възраст и пол:** Възрастта или полът нямат клинично значим ефект върху фармакокинетиката на розувастатин при възрастни. Фармакокинетиката на розувастатин при деца и юноши с хетерозиготна фамилна хиперхолестерolemия е подобна на тази при възрастни доброволци (виж "Педиатрична популация" по-долу).

**Раса:** Фармакокинетичните проучвания показват, че при индивиди от азиатската раса (японци, китайци, филипинци, виетнамци и корейци) се наблюдава двукратно повишение на медианните AUC и  $C_{max}$ , в сравнение с индивидите от кавказката раса; индийците с азиатски произход показват приблизително 1,3-кратно повишение на медианните AUC и  $C_{max}$ . Един попуационен фармакокинетичен анализ показва, че между индивидите от кавказката и от черната раса няма клинично значими различия.

**Бъбречно увреждане:** В проучване при индивиди с различна степен на бъбречно увреждане, лекото до умерено бъбречно заболяване не е повлияло плазмените концентрации на розувастатин или на метаболита N-десметил. Лицата с тежко увреждане (креатининов клирънс <30 ml/min) са имали трикратно увеличение на плазмената концентрация и девет пъти по-висока концентрация на метаболита N-десметил, в сравнение със здравите доброволци. Равновесните плазмени концентрации на розувастатин при пациенти на хемодиализа са били приблизително 50% по-високи, в сравнение с тези при здрави доброволци.

**Чернодробно увреждане:** В проучване при индивиди с различна степен на чернодробно увреждане не са получени доказателства за повишена експозиция на розувастатин при участници с резултат 7 или по-нисък по скалата на Child-Pugh. При двама участника с тежко чернодробно увреждане (резултат 8 и 9 по скалата на Child-Pugh), обаче, системната експозиция е била увеличена най-малко два пъти, в сравнение с участниците с по-нисък резултат по скалата на Child-Pugh. Липсва опит при пациенти с резултат над 9 по скалата на Child-Pugh.

**Генетичен полиморфизъм:** Диспозицията на инхибиторите на HMG-CoA редуктазата, включително розувастатин, е свързана с транспортерните протеини OATP1B1 и BCRP. При пациенти с генетичен полиморфизъм на SLCO1B1 (OATP1B1) и/или ABCG2 (BCRP) има риск от повишаване на експозицията на розувастатин. Индивидуален полиморфизъм на SLCO1B1 c.521CC и ABCG2 c.421AA е свързан с приблизително 1,7 пъти по-висока експозиция (AUC) на розувастатин или 2,4 пъти по-висока експозиция, съответно, в сравнение с генотиповете SLCO1B1 c.521TT или ABCG2 c.421CC. Това специфично генотипизиране не е установено в клиничната практика, но при пациенти, за които е известно, че имат тези типове полиморфизъм се препоръчва по-ниска дневна доза на розувастатин.

**Педиатрична популация:** Фармакокинетичните параметри при педиатрични пациенти с хетерозиготна фамилна хиперхолестерolemия на възраст от 10 до 17 години не са напълно определени. Малко фармакокинетично проучване с розувастатин (приложен под формата на таблетки) при 18 педиатрични пациенти показва, че експозицията при педиатрични пациенти изглежда сравнима с експозицията при възрастни пациенти. В допълнение, резултатите показват, че не се очаква голямо отклонение от пропорционалността на дозата.

### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Предклиничните данни не показват особен риск за хора на базата на конвенционалните фармакологични проучвания за безопасност, генотоксичност и карциногенен потенциал. Специфичните изследвания за ефектите върху hERG не са оценявани. Нежеланите реакции, които не се наблюдават при клиничните проучвания, но се наблюдават при животни при нива на експозиция, подобни на нивата на клинична експозиция, са както следва: в изпитвания за токсичност след многократно прилагане се наблюдават хистопатологични чернодробни изменения, вследствие на фармакологичното действие на розувастатин при мишки, плъхове и в по-ниска степен в жълчния мехур при кучета, но не и при маймуни. В допълнение се наблюдава токсичност по отношение на тестисите при маймуни и кучета при по-високи дози.

Репродуктивна токсичност при плъхове, за която се съди по намалените големина, тегло и преживяемост на малките, се наблюдава при матернотоксични дози на системна експозиция няколко пъти над нивото на терапевтична експозиция.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

### 6.1 Списък на помощните вещества

#### Таблетка от 5 mg

Лактозаmonoхидрат  
Целулоза, микрокристална  
Натриев цитрат  
Магнезиев стеарат  
Кросповидон

Филмово покритие:

Опадрай жълт 02B82338 (хипромелоза, титанов диоксид (Е171), макрогол 400, железен оксид жълт (Е 172))

#### Таблетки от 10, 20 mg

Лактоза monoхидрат  
Целулоза, микрокристална  
Натриев цитрат  
Магнезиев стеарат  
Кросповидон

Филмово покритие:

Опадрай розов 03B24082 (хипромелоза, титанов диоксид (Е171), макрогол 400, железен оксид розов (Е 172))

### 6.2 Несъвместимости

Неприложимо

### 6.3 Срок на годност

3 години

### 6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 30°C, в оригиналната опаковка.

### 6.5 Вид и съдържание на опаковката

Студено формован блистер от полиамид/ алуминиево фолио/ поливинил хлориден филм  
Студено формован блистер с вложка от сушител: полиамид/ алуминиево фолио/ полиетилен +  
сушител/HDPE обвивка  
Розувастатин филмирани таблетки са налични в опаковки от 7, 14, 15, 20, 28, 30, 42, 50, 56, 60,  
84, 90, 98 и 100 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

### 6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Няма специални изисквания.

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

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

СОФАРМА АД, ул. Илиенско шосе 16, 1220 София, България

**8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Reg № 20110638 Розувистат 5 mg таблетки

Reg № 20110639 Розувистат 10 mg таблетки

Reg № 20110640 Розувистат 20 mg таблетки

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

Дата на първо разрешаване: 31 октомври 2011 г.

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

Ноември 2018

