

POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA

Tingoraxin 60 mg filmsko obložene tablete

Tingoraxin 90 mg filmsko obložene tablete

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Tingoraxin 60 mg filmsko obložene tablete

Ena tableta vsebuje 60 mg ticagrelorja.

Tingoraxin 90 mg filmsko obložene tablete

Ena tableta vsebuje 90 mg ticagrelorja.

Za celoten seznam pomožnih snovi glejte poglavje 6.1.

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

filmsko obložena tableta

Tingoraxin 60 mg filmsko obložene tablete

Rožnate, bikonveksne, okrogle, filmsko obložene tablete, z vtisnjeno oznako »EL1« na eni strani tablete in s premerom približno 8,1 mm.

Tingoraxin 90 mg filmsko obložene tablete

Rumene, bikonveksne, okrogle, filmsko obložene tablete, s premerom približno 9,1 mm.

4. KLINIČNI PODATKI

4.1 Terapevtske indikacije

Zdravilo Tingoraxin je sočasno z acetilsalicilno kislino (ASA) indicirano za preprečevanje aterotrombotičnih dogodkov pri odraslih bolnikih z

- akutnimi koronarnimi sindromi (AKS) ali
- anamnezo miokardnega infarkta in velikim tveganjem za pojav aterotrombotičnega dogodka (glejte poglavji 4.2 in 5.1).

4.2 Odmerjanje in način uporabe

Odmerjanje

Bolniki, ki jemljejo zdravilo Tingoraxin, morajo vsak dan vzeti tudi majhen vzdrževalni odmerek acetilsalicilne kisline (75–150 mg), če ta ni izrecno kontraindicirana.

Akutni koronarni sindromi

Zdravljenje z zdravilom Tingoraxin je treba začeti z enkratnim 180-miligramskim polnilnim odmerkom (dve tableti po 90 mg) in ga nadaljevati z odmerkom 90 mg dvakrat na dan. Zdravljenje z zdravilom Tingoraxin v odmerku 90 mg dvakrat na dan je pri bolnikih z AKS priporočljivo nadaljevati 12 mesecev, razen če je prenehanje zdravljenja klinično indicirano (glejte poglavje 5.1).

Anamneza miokardnega infarkta

60 mg zdravila Tingoraxin dvakrat na dan je priporočen odmerek, če je potrebno podaljšano zdravljenje pri bolnikih, ki imajo v anamnezi miokardni infarkt pred najmanj enim letom in veliko tveganje za pojav aterotrombotičnega dogodka (glejte poglavje 5.1). Zdravljenje se lahko pri bolnikih z AKS in velikim tveganjem za pojav aterotrombotičnega dogodka začne brez prekinitve kot nadaljevalno zdravljenje po začetnem enoletnem zdravljenju z 90 mg zdravila Tingoraxin ali drugim zaviralcem receptorjev adenoindifosfata (ADP). Zdravljenje se lahko začne tudi do 2 leti po miokardnem infarktu ali v enem letu po prenehanju predhodnega zdravljenja z zaviralcem receptorjev ADP. Podatkov o učinkovitosti in varnosti ticagrelorja po več kot 3 letih podaljšane zdravljenja je malo.

Če je potreben prehod, je treba prvi odmerek zdravila Tingoraxin dati 24 ur po zadnjem odmerku drugega antiagregacijskega zdravila.

Izpuščen odmerek

Izogibati se je treba tudi izpuščanju odmerkov. Če bolnik izpusti odmerek zdravila Tingoraxin, naj vzame le eno tableto (svoj naslednji odmerek) ob predvidenem času.

Posebne skupine bolnikov

Starejši bolniki

Starejšim bolnikom odmerka ni treba prilagoditi (glejte poglavje 5.2).

Okvara ledvic

Bolnikom z okvaro ledvic odmerka ni treba prilagoditi (glejte poglavje 5.2).

Okvara jeter

Jemanja ticagrelorja niso raziskali pri bolnikih s hudo okvaro jeter, zato je njegova uporaba pri teh bolnikih kontraindicirana (glejte poglavje 4.3). O bolnikih z zmerno okvaro jeter je na voljo le malo podatkov. Prilagoditve odmerka niso priporočili, vendar je ticagrelor treba uporabljati previdno (glejte poglavji 4.4 in 5.2). Bolnikom z blago okvaro jeter odmerka ni treba prilagoditi (glejte poglavje 5.2).

Pediatrična populacija

Varnost in učinkovitost uporabe ticagrelorja pri otrocih, mlajših od 18 let, nista bili dokazani. Ticagrelor ni namenjen za uporabo pri otrocih s srpastocelično anemijo (glejte poglavji 5.1 in 5.2).

Način uporabe

Za peroralno uporabo.

Zdravilo Tingoraxin se lahko jemlje skupaj s hrano ali brez nje.

Bolniki, ki tablete/tablet ne morejo pogoltniti cele/celih, lahko tablete zdrobijo v droben prašek, ki ga zmešajo s pol kozarca vode in to takoj popijejo. Kozarec morajo nato splakniti z dodatnim pol kozarcem vode in to vodo popiti. Tako pripravljeno mešanico se lahko daje tudi po nazogastrični sondi (CH8 ali več). Pomembno je, da se nazogastrično sondo po dajanju mešanice spere z vodo.

4.3 Kontraindikacije

- Preobčutljivost na učinkovino ali katero koli pomožno snov, navedeno v poglavju 6.1 (glejte poglavje 4.8).
- Aktivna patološka krvavitev.
- Anamneza intrakranialne krvavitve (glejte poglavje 4.8).
- Huda okvara jeter (glejte poglavja 4.2, 4.4 in 5.2).
- Sočasna uporaba ticagrelorja z močnimi zaviralci CYP3A4 (npr. s ketokonazolom, klaritromicinom, nefazodonom, ritonavirjem ali atazanavirjem), ker lahko bistveno poveča izpostavljenost ticagrelorju (glejte poglavje 4.5).

4.4 Posebna opozorila in previdnostni ukrepi

Tveganje za krvavitve

Uporabo ticagrelorja je treba pri bolnikih z znanim povečanim tveganjem za krvavitve pretehtati v primerjavi s koristmi preprečevanja aterosklerozičnih dogodkov (glejte poglavji 4.8 in 5.1). Če je ticagrelor klinično indiciran, ga je treba previdno uporabljati pri naslednjih skupinah bolnikov:

- Bolniki, nagnjeni h krvavitvam (npr. zaradi nedavne poškodbe, nedavnega kirurškega posega, koagulacijskih motenj, aktivne ali nedavne gastrointestinalne krvavitve), ali tisti, pri katerih obstaja povečano tveganje za poškodbo. Uporaba ticagrelorja je kontraindicirana pri bolnikih z aktivno patološko krvavitvijo, bolnikih z anamnezo intrakranialne krvavitve in bolnikih s hudo okvaro jeter (glejte poglavje 4.3).
- Bolniki, sočasno zdravljeni z zdravili, ki lahko povečajo tveganje za krvavitve (npr. nesteroidna protivnetna zdravila [NSAIDs], peroralni antikoagulantni in/ali fibrinolitiki) v 24 urah od uporabe ticagrelorja.

Transfuzija trombocitov pri zdravih prostovoljcih ni odpravila antiagregacijskega učinka ticagrelorja in ni verjetno, da bi klinično koristila bolnikom s krvavitvijo. Sočasna uporaba ticagrelorja z dezmopresinom ni skrajšala standardiziranega časa krvavitve (»template bleeding time«), zato ni verjetno, da bi bil dezmopresin učinkovit za obvladovanje kliničnih krvavitev (glejte poglavje 4.5).

Antifibrinolitično zdravljenje (aminokaprojska kislina ali traneksaminska kislina) in/ali zdravljenje z rekombinantnim koagulacijskim faktorjem VIIa lahko povečajo hemostazo. Uporaba ticagrelorja se lahko nadaljuje, ko je vzrok krvavitve ugotovljen in obvladan.

Kirurški poseg

Bolnikom je treba naročiti, da morajo pred načrtovanjem kakršnega koli kirurškega posega in preden vzamejo katero koli novo zdravilo, zdravniku ali zobozdravniku povedati, da jemljejo ticagrelor.

Bolniki z operacijo aortokoronarnih obvodov (CABG – Coronary Artery Bypass Grafting) so imeli v študiji PLATO ob jemanju ticagrelorja več krvavitev kot ob jemanju klopidozola, če so prenehali z jemanjem ticagrelorja 1 dan pred operacijo, vendar podoben delež hujših krvavitev kot med uporabo klopidozola, če so z zdravljenjem prenehali 2 dni ali več pred kirurškim posegom (glejte poglavje 4.8). Če ima bolnik predviden elektiven kirurški poseg in antiagregacijski učinek ni zaželen, je treba z uporabo ticagrelorja prekiniti 5 dni pred kirurškim posegom (glejte poglavje 5.1).

Bolniki s predhodno ishemično možgansko kapjo

Bolniki z AKS in predhodno ishemično možgansko kapjo lahko prejemajo zdravljenje s ticagrelorjem do 12 mesecev (študija PLATO).

Študija PEGASUS ni vključevala bolnikov z anamnezo miokardnega infarkta s predhodno ishemično možgansko kapjo. Ker podatkov ni na voljo, zdravila pri teh bolnikih ni priporočljivo uporabljati dlje kot eno leto.

Okvara jeter

Pri bolnikih s hudo okvaro jeter je uporaba ticagrelorja kontraindicirana (glejte poglavji 4.2 in 4.3). Izkušnje s ticagrelorjem pri bolnikih z zmerno okvaro jeter je malo, zato je pri teh bolnikih potrebna previdnost (glejte poglavji 4.2 in 5.2).

Bolniki s tveganjem za pojav bradikardnih dogodkov

Holtersko spremljanje EKG je med zdravljenjem s ticagrelorjem pokazalo povečano pogostnost večinoma asimptomatskih ventrikularnih premorov kot med zdravljenjem s klopidozola. Iz glavne študije varnosti in učinkovitosti ticagrelorja so izključili bolnike s povečanim tveganjem za pojav bradikardnih dogodkov (npr. bolnike brez srčnega spodbujevalnika in z boleznijo sinusnega vozla, AV-blokom II. ali III. stopnje ali sinkopo zaradi bradikardije). Zaradi malo kliničnih izkušenj je zato treba ticagrelor pri takšnih bolnikih uporabljati previdno (glejte poglavje 5.1).

Poleg tega je potrebna previdnost, če je ticagrelor uporabljen skupaj z zdravili, za katera je znano, da

povzročajo bradikardijo. Vendar pa v preskušanju PLATO, po sočasni uporabi z enim ali več zdravili, za katera je znano, da povzročajo bradikardijo (npr. 96 % antagonistov adrenergičnih receptorjev beta, 33 % zaviralca kalcijevih kanalčkov diltiazem in verapamil ter 4 % digoksin), niso ugotovili klinično pomembnih neželenih učinkov (glejte poglavje 4.5).

V holterski podštudiji študije PLATO je imelo med akutno fazo AKS ventrikularne premore ≥ 3 sekunde več bolnikov, ki so dobivali ticagrelor, kot bolnikov, ki so dobivali klopidoogrel. Povečanje števila holtersko ugotovljenih ventrikularnih premorov je bilo med uporabo ticagrelorja v primerjavi s klopidoogrelom pri bolnikih s kroničnim srčnim popuščanjem v akutni fazi AKS večje kot v celotni študijski populaciji, ne pa tudi po enem mesecu. S to razliko v tej populaciji bolnikov niso bile povezane neželene klinične posledice (vključno s sinkopo ali vstavitvijo srčnega spodbujevalnika) (glejte poglavje 5.1).

V obdobju trženja so pri bolnikih, ki so jemali ticagrelor, poročali o bradiaritmčnih dogodkih in atrioventrikularnih blokkih (glejte poglavje 4.8), predvsem pri bolnikih z AKS, pri katerih je mogoče, da srčna ishemična bolezen in sočasno jemanje zdravil, ki znižujejo srčno frekvenco ali vplivajo na srčno prevodnost, prispevata k pojavu teh dogodkov. Pred prilagoditvijo zdravljenja je treba kot možne vzroke oceniti bolnikovo klinično stanje in sočasno jemanje zdravil.

Dispneja

Pri bolnikih, zdravljenih s ticagrelorjem, so poročali o dispneji. Dispneja je navadno blaga do zmerna in pogosto mine, ne da bi bilo treba zdravljenje prekiniti. Pri bolnikih z astmo/kronično obstruktivno pljučno boleznijo (KOPB) lahko obstaja povečano absolutno tveganje, da bo pri njih prišlo do dispneje pri jemanju ticagrelorja (glejte poglavje 4.8). Ticagrelor je treba uporabljati previdno pri bolnikih z astmo in/ali KOPB v anamnezi. Mehanizem ni razjasnjen. Če bolnik poroča o novonastali, dolgotrajni ali poslabšani dispneji, jo je treba povsem raziskati, in če je bolnik ne prenaša, je treba zdravljenje s ticagrelorjem končati. Za dodatne podrobnosti glejte poglavje 4.8.

Centralna apneja med spanjem

V obdobju trženja so pri bolnikih, ki so jemali ticagrelor, poročali o centralni apneji med spanjem, vključno s Cheyne-Stokesovim dihanjem. Če obstaja sum na centralno apnejo med spanjem, je potrebno razmisliti o nadaljnji klinični oceni.

Zvišanje ravni kreatinina

Med zdravljenjem s ticagrelorjem se lahko zvišajo ravni kreatinina. Mehanizem tega ni razjasnjen. Delovanje ledvic je treba preverjati v skladu z običajno medicinsko prakso. Pri bolnikih z AKS je delovanje ledvic priporočljivo preveriti tudi en mesec po uvedbi zdravljenja s ticagrelorjem. Pri tem je treba posebno pozornost nameniti bolnikom, starim ≥ 75 let, bolnikom z zmerno/hudo okvaro ledvic in tistim, ki sočasno prejemajo blokatorje receptorjev za angiotenzin.

Zvišanje ravni sečne kisline

Med zdravljenjem s ticagrelorjem se lahko pojavi hiperurikemija (glejte poglavje 4.8). Previdnost je potrebna pri bolnikih z anamnezo hiperurikemije ali uričnega artritisa. Iz previdnosti zato ticagrelorja ni priporočljivo uporabljati pri bolnikih z uratno nefropatijo.

Trombotična trombocitopenična purpura (TTP)

Zelo redko so med uporabo ticagrelorja poročali o trombotični trombocitopenični purpuri (TTP). Značilni zanjo sta trombocitopenija in mikroangiopatična hemolitična anemija, ki ju spremljajo nevrološke spremembe, moteno delovanje ledvic ali zvišana telesna temperatura. TTP je lahko življenjsko nevarna in zahteva takojšnje zdravljenje, vključno s plazmaferezo.

Vpliv na preiskave delovanja trombocitov za diagnosticiranje s heparinom povzročene trombocitopenije (HIT – Heparin Induced Thrombocytopenia)

Pri preiskavi s heparinom povzročene aktivacije trombocitov (HIPA – Heparin Induced Platelet Activation), ki se uporablja za diagnosticiranje HIT, protitrombocitni faktor 4/heparinska protitelesa v

bolnikovem serumu aktivirajo trombocite zdravih darovalcev v prisotnosti heparina.

Pri bolnikih, ki so prejeli ticagrelor, so poročali o lažno negativnih rezultatih preiskave delovanja trombocitov (to vključuje preiskavo HIPA, a morda ni omejeno le nanjo) za diagnosticiranje HIT. To je povezano z zavrtjem receptorja P2Y₁₂ na trombocitih zdravega darovalca v tej preiskavi zaradi prisotnosti ticagrelorja v bolnikovem serumu/plazmi. Za interpretacijo preiskave delovanja trombocitov v okviru diagnosticiranja HIT mora biti znan podatek o sočasnem zdravljenju s ticagrelorjem.

Pri bolnikih, pri katerih se pojavi HIT, je treba oceniti korist in tveganje nadaljnega zdravljenja s ticagrelorjem, pri čemer je treba upoštevati tako protrombotično stanje HIT kot večje tveganje za krvavitve med sočasnim antikoagulantnim zdravljenjem in zdravljenjem s ticagrelorjem.

Drugo

Glede na razmerje med vzdrževalnim odmerkom ASA in relativno učinkovitostjo ticagrelorja v primerjavi s klopidogetrom, ugotovljeno v študiji PLATO, sočasna uporaba ticagrelorja in velikega vzdrževalnega odmerka ASA (> 300 mg) ni priporočljiva (glejte poglavje 5.1).

Prezgodnje prenehanje

Prezgodnje prenehanje uporabe katerega koli antiagregacijskega zdravila, vključno s ticagrelorjem, lahko poveča tveganje za kardiovaskularno smrt, miokardni infarkt ali možgansko kap, zaradi bolnikove osnovne bolezni. Zato se je treba izogibati prezgodnjemu prenehanju zdravljenja.

4.5 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Ticagrelor je v prvi vrsti substrat CYP3A4 in blago zavira CYP3A4. Ticagrelor je tudi substrat P-glikoproteina (P-gp) in šibek zaviralec P-gp in lahko poveča izpostavljenost substratom P-gp.

Učinki zdravil in drugih snovi na ticagrelor

Zaviralci CYP3A4

- *Močni zaviralci CYP3A4* – Sočasna uporaba ketokonazola in ticagrelorja je povečala C_{max} ticagrelorja za 2,4-krat in njegovo AUC za 7,3-krat. C_{max} aktivnega presnovka se je zmanjšala za 89 % in njegova AUC za 56 %. Pričakovati je mogoče, da drugi močni zaviralci CYP3A4 (klaritromicin, nefazodon, ritonavir ali atazanavir) vplivajo podobno, zato je sočasna uporaba močnih zaviralcev CYP3A4 s ticagrelorjem kontraindicirana (glejte poglavje 4.3).
- *Zmerni zaviralci CYP3A4* – Sočasna uporaba diltiazema in ticagrelorja je povečala C_{max} ticagrelorja za 69 % in njegovo AUC do 2,7-krat; C_{max} aktivnega presnovka se je zmanjšala za 38 %, njegova AUC pa se ni spremenila. Ticagrelor ni vplival na koncentracijo diltiazema v plazmi. Pričakovati je mogoče, da drugi zmerni zaviralci CYP3A4 (npr. amprenavir, aprepitant, eritromicin in flukonazol) vplivajo podobno in se jih prav tako lahko uporablja hkrati s ticagrelorjem.
- Po vsakodnevem zaužitju večjih količin grenivkinega soka (3 x 200 ml) je bilo opaženo 2-kratno povečanje izpostavljenosti ticagrelorju. Za večino bolnikov ni pričakovati, da bi bila ta stopnja povečane izpostavljenosti klinično pomembna.

Induktorji CYP3A

Sočasna uporaba rifampicina in ticagrelorja je zmanjšala C_{max} ticagrelorja za 73 % in njegovo AUC za 86 %. C_{max} aktivnega presnovka se ni spremenila, njegova AUC pa se je zmanjšala za 46 %. Pričakovati je, da drugi induktorji CYP3A (npr. fenitoin, karbamazepin in fenobarbital) prav tako zmanjšajo izpostavljenost ticagrelorju. Sočasna uporaba ticagrelorja z močnimi induktorji CYP3A lahko zmanjša izpostavljenost ticagrelorju in njegovo učinkovitost, zato njihova sočasna uporaba s ticagrelorjem ni priporočljiva.

Ciklosporin (zaviralec P-gp in CYP3A4)

Sočasna uporaba ciklosporina (600 mg) in ticagrelorja je povečala C_{max} ticagrelorja za 2,3-krat in njegovo AUC za 2,8-krat. V prisotnosti ciklosporina se je AUC aktivnega presnovka povečala za 32 %, njegova C_{max} pa se je zmanjšala za 15 %.

Ni podatkov o sočasni uporabi ticagrelorja z drugimi učinkovinami, ki so prav tako močni zaviralci P-gp in zmerni zaviralci CYP3A4 (npr. verapamil, kinidin) in lahko prav tako povečajo izpostavljenost ticagrelorju. Če se hkratni uporabi ni mogoče izogniti, mora biti sočasno zdravljenje previdno.

Drugo

Klinične farmakološke študije medsebojnega delovanja so pokazale, da v primerjavi s ticagrelorjem samim, sočasna uporaba ticagrelorja s heparinom, enoksaparinom in ASA ali dezmopresinom ni vplivala na farmakokinetiko ticagrelorja ali njegovega aktivnega presnovka, ali na agregacijo trombocitov, izzvano z ADP. Če so klinično indicirana zdravila, ki vplivajo na hemostazo, jih je treba v kombinaciji s ticagrelorjem uporabljati previdno.

Pri bolnikih z AKS, ki so prejeli morfin, so opažali zapoznelo in zmanjšano izpostavljenost peroralnim zaviralcem P2Y₁₂, vključno s ticagrelorjem in njegovim aktivnim presnovkom (35-odstotno zmanjšanje izpostavljenosti ticagrelorju). To medsebojno delovanje je morda posledica zmanjšane motilitete prebavil in velja tudi za druge opioide. Klinični pomen tega ni znan, a podatki kažejo na možnost zmanjšane učinkovitosti ticagrelorja pri bolnikih, ki sočasno prejemajo ticagrelor in morfin. Pri tistih bolnikih z AKS, pri katerih se uporabi morfina ni mogoče izogniti, hitro zavrtje P2Y₁₂ pa je ključnega pomena, pride v poštev parenteralna uporaba zaviralca P2Y₁₂.

Učinki ticagrelorja na druga zdravila

Zdravila, ki se presnavljajo s CYP3A4

- *Simvastatin* – Sočasna uporaba ticagrelorja in simvastatina je povečala C_{max} simvastatina za 81 % in njegovo AUC za 56 % in povečala C_{max} simvastatinske kisline za 64 % ter njeno AUC za 52 %; pri nekaterih posameznikih pa so bila povečanja od 2 do 3-kratna. Sočasna uporaba ticagrelorja z odmerki simvastatina, večjimi od 40 mg na dan, lahko povzroči neželene učinke simvastatina in jo je treba pretehtati glede na možne koristi. Simvastatin ni vplival na koncentracijo ticagrelorja v plazmi. Ticagrelor morda podobno vpliva na lovastatin. Sočasna uporaba ticagrelorja z odmerki simvastatina ali lovastatina, večjimi od 40 mg, ni priporočljiva.
- *Atorvastatin* – Sočasna uporaba atorvastatina in ticagrelorja je povečala C_{max} atorvastatinske kisline za 23 % in njeno AUC za 36 %. Podobna povečanja AUC in C_{max} so ugotovili za vse kislinke presnovke atorvastatina. Ta povečanja ne veljajo za klinično pomembna.
- Podobnega učinka na druge statine, ki se presnavljajo s CYP3A4, ni mogoče izključiti. Bolniki, ki so v študiji PLATO dobivali ticagrelor, so jemali različne statine; pri 93 % kohorte PLATO, ki je jemala ta zdravila, ni bilo nobenih pomislekov v zvezi z varnostjo statinov.

Ticagrelor blago zavira CYP3A4. Sočasna uporaba ticagrelorja in substratov CYP3A4 z ozkim terapevtskim indeksom (tj. cisaprida ali alkaloidov ergot) ni priporočljiva, ker ticagrelor lahko poveča izpostavljenost tem zdravilom.

Substrati P-gp (vključno z digoksinom, ciklosporinom)

Sočasna uporaba ticagrelorja je povečala C_{max} digoksina za 75 % in njegovo AUC za 28 %. Sočasna uporaba ticagrelorja je povečala povprečno najmanjšo koncentracijo digoksina (izmerjeno tik pred naslednjim odmerkom) za približno 30 %, nekatera individualna največja povečanja pa so segala do 2-krat. C_{max} in AUC ticagrelorja in njegovega aktivnega presnovka se v prisotnosti digoksina nista spremenili. Zato je med sočasno uporabo ticagrelorja in zdravil, ki so odvisna od P-gp in imajo ozek terapevtski indeks, kakršno je digoksin, priporočljivo ustrezno klinično in/ali laboratorijsko spremljanje (glejte poglavje 4.4).

Ticagrelor ni vplival na koncentracijo ciklosporina v krvi. Vpliva ticagrelorja na druge substrate P-gp niso raziskali.

Zdravila, ki se presnavljajo s CYP2C9

Sočasna uporaba ticagrelorja in tolbutamida ni spremenila plazemske koncentracije enega ali drugega

zdravila. To kaže, da ticagrelor ne zavira CYP2C9 in tako ni verjetno, da bi spremenil presnovo drugih zdravil, npr. varfarina in tolbutamida, s CYP2C9.

Rosuvastatin

Ticagrelor lahko poslabša izločanje rosuvastatina skozi ledvice, s čemer poveča tveganje za kopičenje rosuvastatina. Čeprav natančen mehanizem ni znan, je v nekaterih primerih sočasna uporaba ticagrelorja in rosuvastatina povzročila zmanjšanje delovanja ledvic, zvišanje ravni kreatin kinaze (CPK) in rhabdomiolizo.

Peroralni kontraceptivi

Sočasna uporaba ticagrelorja ter levonorgestrela in etinilestradiola je povečala izpostavljenost etinilestradiolu za približno 20 %, farmakokinetike levonorgestrela pa ni spremenila. Med sočasno uporabo levonorgestrela in etinilestradiola s ticagrelorjem ni pričakovati klinično pomembnega vpliva na učinkovitost peroralnih kontraceptivov.

Zdravila, za katera je znano, da povzročajo bradikardijo

Zaradi pojavljanja večinoma asimptomatskih ventrikularnih premorov in bradikardije je potrebna previdnost pri uporabi ticagrelorja sočasno z zdravili, za katera je znano, da povzročajo bradikardijo (glejte poglavje 4.4). Vendar pa v preskušanju PLATO po sočasni uporabi z enim ali več zdravili, za katera je znano, da povzročajo bradikardijo (npr. 96 % antagonistov adrenergičnih receptorjev beta, 33 % zaviralca kalcijevih kanalčkov diltiazem in verapamil ter 4 % digoksin) niso ugotovili klinično pomembnih neželenih učinkov.

Druga sočasna zdravila

V kliničnih študijah so ticagrelor pogosto uporabljali z ASA, zaviralci protonske črpalke, statini, antagonistov adrenergičnih receptorjev beta, zaviralci angiotenzinske konvertaze in blokatorji receptorjev za angiotenzin, kot je bilo potrebno za dolgotrajno zdravljenje sočasnih bolezni, kratkotrajno pa tudi s heparinom, nizkomolekularnim heparinom in intravenskimi zaviralci glikoproteina (GP) IIb/IIIa (glejte poglavje 5.1). Dokazov o klinično pomembnem neželenem medsebojnem delovanju s temi zdravili niso opazili.

Sočasna uporaba ticagrelorja s heparinom, enoksaparinom ali dezmpresinom ni vplivala na aktivirani parcialni tromboplastinski čas (APTČ; aPTT – activated Partial Thromboplastin Time), aktivirani koagulacijski čas (ACT – Activated Coagulation Time) ali teste faktorja Xa. Toda zaradi možnih farmakodinamičnih medsebojnih delovanj je med sočasno uporabo ticagrelorja in zdravil, za katera je znano, da vplivajo na hemostazo, potrebna previdnost.

Zaradi poročil o kožnih krvavitvenih motnjah med uporabo selektivnih zaviralcev privzema serotonina (npr. paroksetina, sertralina in citaloprama) je pri sočasni uporabi selektivnih zaviralcev privzema serotonina in ticagrelorja potrebna previdnost, ker lahko poveča tveganje za krvavitve.

4.6 Plodnost, nosečnost in dojenje

Ženske v rodni dobi

Ženske v rodni dobi morajo za preprečitev nosečnosti med zdravljenjem s ticagrelorjem uporabljati ustrezno kontracepcijsko zaščito.

Nosečnost

O uporabi ticagrelorja pri nosečnicah ni podatkov ali je teh podatkov malo. Študije na živalih so pokazale škodljiv vpliv na sposobnost razmnoževanja in razvoj (glejte poglavje 5.3). Ticagrelorja ni priporočljivo uporabljati med nosečnostjo.

Dojenje

Farmakodinamični in toksikološki podatki pri živalih kažejo, da se ticagrelor in njegovi aktivni presnovki izločajo v materino mleko (glejte poglavje 5.3). Tveganja za novorojenčke/dojenčke ni

mogoče izključiti. Odločiti se je treba bodisi za prenehanje dojenja bodisi za prekinitvev/prenehanje zdravljenja s ticagrelorjem, upoštevajoč koristi dojenja za otroka in koristi zdravljenja za žensko.

Plodnost

Ticagrelor pri živalih ni vplival na moško ali žensko plodnost (glejte poglavje 5.3).

4.7 Vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev

Ticagrelor nima vpliva ali ima zanemarljiv vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev. Med zdravljenjem s ticagrelorjem so poročali o omotici in zmedenosti. Bolniki, pri katerih se pojavita ta dva simptoma, naj bodo zato previdni pri vožnji ali upravljanju strojev.

4.8 Neželeni učinki

Povzetek varnostnega profila

Varnostni profil ticagrelorja so ocenili v dveh velikih preskušanjih izidov faze III (PLATO in PEGASUS), ki sta zajeli več kot 39 000 bolnikov (glejte poglavje 5.1).

V preskušanju PLATO je bila incidenca prekinitev zaradi neželenih učinkov med bolniki, ki so jemali ticagrelor, večja kot pri tistih, ki so jemali klopidogetrel (7,4 % v primerjavi s 5,4 %). V preskušanju PEGASUS je bila incidenca prekinitev zaradi pojava neželenih učinkov med bolniki, ki so jemali ticagrelor, večja kot med tistimi, ki so jemali samo ASA (16,1 % pri bolnikih, ki so jemali 60 mg ticagrelorja in ASA, ter 8,5 % pri bolnikih, ki so jemali samo ASA). Neželena učinka, o katerih so pri bolnikih, zdravljenih s ticagrelorjem, poročali najpogosteje, sta bila krvavitev in dispneja (glejte poglavje 4.4).

Seznam neželenih učinkov v preglednici

Naslednje neželene učinke so ugotovili v študijah s ticagrelorjem ali na podlagi poročil iz obdobja trženja zdravila s ticagrelorjem (preglednica 1).

Neželeni učinki so naštetih po MedDRA organskih sistemih (SOC – System Organ Class). Pri vsakem posameznem organskem sistemu so neželeni učinki razvrščeni po kategoriji pogostnosti. Kategorije pogostnosti so opredeljene po naslednjem dogovoru: zelo pogosti ($\geq 1/10$), pogosti ($\geq 1/100$ do $< 1/10$), občasni ($\geq 1/1000$ do $< 1/100$), redki ($\geq 1/10\ 000$ do $< 1/1000$), zelo redki ($< 1/10\ 000$), neznana pogostnost (ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov).

Preglednica 1: Neželeni učinki po pogostnosti in organskih sistemih

Organski sistem	Zelo pogosti	Pogosti	Občasni	Neznana pogostnost
<i>Benigne, maligne in neopredeljene neoplazme (vključno s cistami in polipi)</i>			tumorske krvavitve ^a	
<i>Bolezni krvi in limfatičnega sistema</i>	krvavitve zaradi boleznih krvi ^b			trombotična trombocitopenična purpura ^c
<i>Bolezni imunskega sistema</i>			preobčutljivost, vključno z angioedemom ^c	
<i>Presnovne in prehranske motnje</i>	hiperurikemija ^d	protin/urični artritis		
<i>Psihiatrične motnje</i>			zmedenost	
<i>Bolezni živčevja</i>		omotica,	intrakranialna	

		sinkopa, glavobol	krvavitev ^m	
<i>Očesne bolezni</i>			očesna krvavitev ^e	
<i>Ušesne bolezni, vključno z motnjami labirinta</i>		vrtočlavičica	krvavitev v ušesu	
<i>Srčne bolezni</i>				bradikardija, atrioventrikularni blok ^c
<i>Žilne bolezni</i>		hipotenzija		
<i>Bolezni dihal, prsnega koša in mediastinalnega prostora</i>	dispneja	krvavitev v dihalih ^f		
<i>Bolezni prebavil</i>		gastrointestinalna krvavitev ^g , driska, navzea, dispepsija, zaprtost	retroperitonealna krvavitev	
<i>Bolezni kože in podkožja</i>		podkožne ali kožne krvavitve ^h , izpuščaji, srbenje		
<i>Bolezni mišično- skeletalnega sistema in vezivnega tkiva</i>			krvavitev v mišice ⁱ	
<i>Bolezni sečil</i>		krvavitev v sečilih ^j		
<i>Motnje reprodukcije in dojk</i>			krvavitve v reproduktivnih organih ^k	
<i>Preiskave</i>		zvišanje ravni kreatinina v krvi ^d		
<i>Poškodbe, zastrupitve in zapleti pri posegih</i>		krvavitev po posegu, travmatska krvavitev ^l		

a npr. krvavitev iz raka sečnega mehurja, raka želodca, raka kolona

b npr. večja nagnjenost k podplutbam, spontanim hematomom, hemoragični diatezi

c ugotovljeni v obdobju trženja zdravila

d Pogostnosti na podlagi laboratorijskih opažanj (zvišanje ravni sečne kisline na > zgornjo mejo normalnih vrednosti od izhodiščne vrednosti pod referenčnim območjem ali znotraj njega; zvišanje ravni kreatinina za > 50 % od izhodiščne vrednosti) in ne groba poročana pogostnost neželenih dogodkov.

e npr. veznična, mrežnična, znotrajočesna krvavitev

f npr. epistaksa, hemoptiza

g npr. krvavitev dlesni, rektalna krvavitev, krvavitev želodčnega ulkusa

h npr. ekhimoze, kožna krvavitev, petehije

i npr. hemartroza, krvavitev v mišice

j npr. hematurija, hemoragični cistitis

k npr. krvavitev iz nožnice, hematospermija, pomenopavzalna krvavitev

l npr. kontuzija, travmatski hematoma, travmatska krvavitev

m tj. spontana, s posegom povezana ali travmatska intrakranialna krvavitev

Opis izbranih neželenih učinkov

Krvavitve

Izsledki o krvavitvah v študiji PLATO

Celotne rezultate deležev krvavitve v študiji PLATO prikazuje preglednica 2.

Preglednica 2: Analiza vseh dogodkov, povezanih s krvavitvami, Kaplan-Meierjeve ocene po 12 mesecih (PLATO)

	Ticagrelor 90 mg dvakrat na dan n = 9235	Klopidogrel n = 9186	Vrednost p*
PLATO vse hude	11,6	11,2	0,4336
PLATO hude s smrtnim izidom/smrtno nevarne	5,8	5,8	0,6988
PLATO hude, nepovezane s CABG	4,5	3,8	0,0264
PLATO hude, nepovezane s postopki	3,1	2,3	0,0058
PLATO vse hude in blage	16,1	14,6	0,0084
PLATO hude in blage, nepovezane s postopki	5,9	4,3	< 0,0001
Hude po opredelitvi TIMI	7,9	7,7	0,5669
Hude in blage po opredelitvi TIMI	11,4	10,9	0,3272

Opredelitve kategorij krvavitev:

Huda krvavitev s smrtnim izidom/smrtno nevarna krvavitev: Klinično opazna z znižanjem ravni hemoglobina za > 50 g/l ali transfuzijo ≥ 4 enot eritrocitov; ali s smrtnim izidom; ali intrakranialna; ali intraperikardialna s tamponado srca; ali s hipovolemičnim šokom ali hudo hipotenzijo, ki zahteva uporabo presorjev ali kirurški poseg.

Hude druge: Klinično opazna z znižanjem ravni hemoglobina za 30–50 g/l ali transfuzijo 2–3 enot eritrocitov; ali tista, ki je pomembno onesposablajoča.

Blaga krvavitev: Zahteva medicinsko posredovanje za ustavitev ali zdravljenje krvavitve.

Huda krvavitev po TIMI (TIMI – Thrombolysis In Myocardial Infarction): Klinično opazna z znižanjem ravni hemoglobina za > 50 g/l; ali intrakranialna krvavitev.

Blaga krvavitev po TIMI: Klinično opazna z znižanjem ravni hemoglobina za 30–50 g/l.

*Vrednost p je izračunana iz Coxovega modela sorazmernih tveganj s terapevtsko skupino kot edino eksplanatorno spremenljivko.

Ticagrelor in klopidogrel se nista razlikovala po deležih hudih krvavitev s smrtnim izidom/smrtno nevarnih krvavitvah po PLATO, vseh hudih krvavitvah po PLATO, hudih krvavitvah po TIMI in blagih krvavitvah po TIMI (preglednica 2). Med uporabo ticagrelorja pa se je pojavilo več hudih in blagih krvavitev po PLATO kot med uporabo klopidogrela. Malo bolnikov v PLATO je imelo krvavitve s smrtnim izidom: 20 (0,2 %) pri ticagrelorju in 23 (0,3 %) pri klopidogrelu (glejte poglavje 4.4).

Starost, spol, telesna masa, rasa, geografska regija, sočasne bolezni, sočasna zdravljenja in zdravstvena anamneza, vključno s predhodno možgansko kapjo ali tranzitorno ishemično atako, niso bili napovedniki ne vseh in ne s postopki nepovezanih krvavitev po PLATO. Tako niso identificirali nobene posebne skupine, pri kateri bi obstajalo tveganje za pojav krvavitev katere koli kategorije.

Krvavitve, povezane z operacijo aortokoronarnih obvodov:

V študiji PLATO je imelo hude krvavitve s smrtnim izidom/smrtno nevarne krvavitve po merilih PLATO 42 % od 1584 bolnikov (12 % kohorte), pri katerih so opravili operacijo aortokoronarnih obvodov (CABG); med terapevtskima skupinama ni bilo razlik. S CABG povezana krvavitev s smrtnim izidom se je pojavila pri 6 bolnikih v vsaki terapevtski skupini (glejte poglavje 4.4).

Krvavitve, nepovezane z operacijo aortokoronarnih obvodov in nepovezane s postopki:

Ticagrelor in klopidogrel se nista razlikovala po hudih krvavitvah s smrtnim izidom/smrtno nevarnih krvavitvah po opredelitvi PLATO, nepovezanih s CABG, toda vse hude krvavitve po opredelitvi PLATO, hude krvavitve po TIMI ter hude in blage krvavitve po TIMI pa so bile s ticagrelorjem pogostejše. Tudi po izločitvi vseh s postopki povezanih krvavitev je bilo podobno več krvavitev s ticagrelorjem kot s klopidogrelom (preglednica 2). Prekinitve zdravljenja zaradi krvavitev, nepovezanih s postopki, so bile s ticagrelorjem pogostejše (2,9 %) kot s klopidogrelom (1,2 %; p < 0,001).

Intrakranialna krvavitev:

S ticagrelorjem je bilo več intrakranialnih krvavitev, nepovezanih s postopki (n = 27 krvavitev pri 26 bolnikih; 0,3 %), kot s klopidogetrelom (n = 14 krvavitev; 0,2 %); od teh je bilo smrtnih 11 krvavitev s ticagrelorjem in 1 s klopidogetrelom. Ni bilo razlik v vseh krvavitvah s smrtnim izidom.

Izsledki o krvavitvah v študiji PEGASUS

Skupni izidi dogodkov, povezanih s krvavitvami, v študiji PEGASUS so prikazani v preglednici 3.

Preglednica 3: Analiza vseh dogodkov, povezanih s krvavitvami, Kaplan-Meierjeve ocene po 36 mesecih (PEGASUS)

	Ticagrelor 60 mg dvakrat na dan + ASA n = 6958		Samo ASA n = 6996	
Opazovani dogodki varnosti	KM %	Razmerje ogroženosti (95-% IZ)	KM %	Vrednost P
Kategorije krvavitev, opredeljene po TIMI				
Hude po TIMI	2,3	2,32 (1,68; 3,21)	1,1	< 0,0001
Smrtne	0,3	1,00 (0,44; 2,27)	0,3	1,0000
IKK	0,6	1,33 (0,77; 2,31)	0,5	0,3130
Druge hude po TIMI	1,6	3,61 (2,31; 5,65)	0,5	< 0,0001
Hude ali blage po TIMI	3,4	2,54 (1,93; 3,35)	1,4	< 0,0001
Hude ali blage po TIMI ali s potrebo po medicinski oskrbi	16,6	2,64 (2,35; 2,97)	7,0	< 0,0001
Kategorije krvavitev, opredeljene po PLATO				
Hude po PLATO	3,5	2,57 (1,95; 3,37)	1,4	< 0,0001
Smrtne/smrtno nevarne	2,4	2,38 (1,73; 3,26)	1,1	< 0,0001
Druge hude po PLATO	1,1	3,37 (1,95; 5,83)	0,3	< 0,0001
Hude ali blage po PLATO	15,2	2,71 (2,40; 3,08)	6,2	< 0,0001

Opredelitve kategorij krvavitev:

Hude po TIMI: Krvavitev s smrtnim izidom ALI katera koli intrakranialna krvavitev ALI klinično močno izraženi znaki krvavitve z znižanjem ravni hemoglobina (Hgb) za ≥ 50 g/l, ali če ravni Hgb niso na voljo, znižanje ravni hematokrita (Ht) za 15 %.

Smrtne: Krvavitev, ki je neposredno povzročila smrt v 7 dneh.

IKK: intrakranialna krvavitev

Druge hude po TIMI: Hude krvavitve po TIMI, ki niso IKK in brez smrtnega izida.

Blage po TIMI: Klinično opazna z znižanjem ravni hemoglobina za 30–50 g/l.

TIMI s potrebo po medicinski oskrbi: Zahteva ukrepanje ALI povzroči sprejem v bolnišnico ALI zahteva ovrednotenje.

Hude smrtne/smrtno nevarne po PLATO: Krvavitev s smrtnim izidom ALI katera koli intrakranialna krvavitev ALI intraperikardialna krvavitev s tamponado srca ALI s hipovolemičnim šokom ali hudo hipotenzijo, ki zahteva presorska/inotropna zdravila ali kirurški poseg ALI klinično opazna z znižanjem ravni hemoglobina za > 50 g/l ali s transfuzijo ≥ 4 enot eritrocitov.

Druge hude po PLATO: Pomembno onespособljajoča ALI klinično opazna z znižanjem ravni hemoglobina za 30–50 g/l ALI transfuzijo 2–3 enot eritrocitov.

Blage po PLATO: Zahteva medicinsko ukrepanje za ustavitev ali zdravljenje krvavitve.

V študiji PEGASUS je bilo hudih krvavitev po TIMI pri jemanju 60 mg ticagrelorja dvakrat na dan več kot pri jemanju samo ASA. V primerjavi z ASA samo ni bilo večjega tveganja za krvavitve s smrtnim izidom, tveganje za intrakranialne krvavitve pa se je povečalo le malo. V študiji je bilo malo krvavitev s smrtnim izidom, 11 (0,3 %) med uporabo 60 mg ticagrelorja in 12 (0,3 %) med uporabo same ASA.

Opaženo povečano tveganje za hude krvavitve po TIMI pri uporabi 60 mg ticagrelorja je bilo predvsem posledica večje pogostnosti drugih hudih krvavitev po TIMI, ki so jih povzročili dogodki v organskem sistemu »prebavila«.

Podobne vzorce povečanja krvavitev kot pri hudih po TIMI so opažali v kategorijah krvavitev hude ali blage po TIMI, hude po PLATO in hude ali blage po PLATO (glejte preglednico 3). Prekinitev zdravljenja zaradi krvavitev je bila med uporabo 60 mg ticagrelorja pogostejša (6,2 %) kot med uporabo same ASA (1,5 %). Večina teh krvavitev je bila manj izrazita (opredeljene kot potreba po medicinski oskrbi po TIMI), npr. epistaksa, podplutbe in hematomi.

Profil krvavitev med uporabo 60 mg ticagrelorja je bil dosleden v več vnaprej opredeljenih podskupinah (npr. po starosti, spolu, telesni masi, rasi, geografski regiji, sočasnih boleznih, sočasnem zdravljenju in zdravstveni anamnezi) za hude krvavitve po TIMI, hude ali blage krvavitve po TIMI in hude krvavitve po PLATO.

Intrakranialna krvavitev:

Spontane intrakranialne krvavitve so opažali v podobnih deležih med uporabo 60 mg ticagrelorja in med uporabo same ASA (n = 13; 0,2 % v obeh terapevtskih skupinah). Travmatskih in intrakranialnih krvavitev pri posegih je bilo malo več med uporabo 60 mg ticagrelorja (n = 15; 0,2 %) kot med uporabo same ASA (n = 10; 0,1 %). Med uporabo 60 mg ticagrelorja je bilo 6 intrakranialnih krvavitev s smrtnim izidom, med uporabo same ASA pa 5 intrakranialnih krvavitev s smrtnim izidom. Incidenca intrakranialnih krvavitev je bila v obeh terapevtskih skupinah majhna, upoštevajoč pomembno komorbidnost in kardiovaskularne dejavnike tveganja v raziskovani populaciji.

Dispneja

Bolniki, zdravljeni s ticagrelorjem, poročajo o dispneji (občutku težkega dihanja). Skupaj je v študiji PLATO o neželenih dogodkih dispneje (dispneja, dispneja v mirovanju, dispneja med naporom, paroksizmalna nočna dispneja in nočna dispneja) poročalo 13,8 % bolnikov, zdravljenih s ticagrelorjem, in 7,8 % bolnikov, zdravljenih s klopidogetrom. V študiji PLATO so raziskovalci dispnejo ocenili za vzročno povezano z uporabo zdravila pri 2,2 % bolnikov, ki so jemali ticagrelor, in 0,6 % tistih, ki so jemali klopidogetrel, malo pa je bilo resnih (ticagrelor 0,14 %; klopidogetrel 0,02 %) (glejte poglavje 4.4). Večina opisanih simptomov dispneje je bila blagih do zmernih, večina pa jih je bila zabeleženih kot enkratni pojav zgodaj po začetku zdravljenja.

V primerjavi s klopidogetrom imajo lahko bolniki z astmo/KOPB, ki dobivajo ticagrelor, večje tveganje, da se pri njih pojavi ne-resna dispneja (3,29 % s ticagrelorjem v primerjavi z 0,53 % s klopidogetrom) in resna dispneja (0,38 % s ticagrelorjem v primerjavi z 0,00 % s klopidogetrom). Absolutno gledano je bilo tveganje večje kot v celotni populaciji PLATO. Ticagrelor je treba uporabljati previdno pri bolnikih z astmo in/ali KOPB v anamnezi (glejte poglavje 4.4).

Približno 30 % epizod je minilo v 7 dneh. Študija PLATO je zajela bolnike, ki so izhodiščno imeli kongestivno srčno popuščanje, KOPB ali astmo; pri teh in pa pri starejših bolnikih je bila verjetnost, da bodo poročali o dispneji, večja. Zaradi dispneje je zdravljenje s ticagrelorjem prekinilo 0,9 % bolnikov, zdravljenje s klopidogetrom pa 0,1 % bolnikov. Večja incidenca dispneje pri jemanju ticagrelorja ni povezana z novim nastankom ali poslabšanjem bolezni srca ali pljuč (glejte poglavje 4.4). Ticagrelor ne vpliva na teste delovanja pljuč.

V preskušanju PEGASUS je o dispneji poročalo 14,2 % bolnikov, ki so jemali 60 mg ticagrelorja dvakrat na dan, in 5,5 % bolnikov, ki so jemali le ASA. Tako kot v preskušanju PLATO je bila dispneja v večini poročanih primerov blaga do zmerna (glejte poglavje 4.4). Bolniki, ki so navajali dispnejo, so bili praviloma starejši in so pogosteje že izhodiščno imeli dispnejo, KOPB ali astmo.

Preiskave

Zvišanje ravni sečne kisline: V študiji PLATO se je koncentracija sečne kisline v serumu povečala nad zgornjo mejo normalnih vrednosti pri 22 % bolnikov, ki so jemali ticagrelor, v primerjavi s 13 % pri

tistih, ki so jemali klopidogetrel. Ustrezne številke v študiji PEGASUS so bile 9,1 % z 90 mg ticagrelorja, 8,8 % s 60 mg ticagrelorja in 5,5 % s placebom. Povprečna koncentracija sečne kisline v serumu se je s ticagrelorjem povečala za približno 15 % in s klopidogetrelom za približno 7,5 %. Po prenehanju zdravljenja se je pri ticagrelorju zmanjšala za približno 7 %, pri klopidogetrelu pa zmanjšanja niso opazili. V študiji PEGASUS so ugotovili reverzibilno zvečanje povprečne koncentracije sečne kisline v serumu za 6,3 % z 90 mg ticagrelorja in za 5,6 % s 60 mg ticagrelorja, medtem ko se je v skupini s placebom zmanjšala za 1,5 %. V študiji PLATO je bila pogostnost uričnega artritisa 0,2 % s ticagrelorjem in 0,1 % s klopidogetrelom. Ustrezne številke za protin/určni artritis v študiji PEGASUS so bile 1,6 % z 90 mg ticagrelorja, 1,5 % s 60 mg ticagrelorja in 1,1 % s placebom.

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih zdravila po izdaji dovoljenja za promet je pomembno. Omogoča namreč stalno spremljanje razmerja med koristmi in tveganji zdravila. Od zdravstvenih delavcev se zahteva, da poročajo o katerem koli domnevnem neželenem učinku zdravila na:

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

tel.: +386 (0)8 2000 500

faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si

spletna stran: www.jazmp.si

4.9 Preveliko odmerjanje

Bolniki ticagrelor dobro prenašajo v enkratnih odmerkih do 900 mg. V eni sami študiji naraščajočih odmerkov so bili gastrointestinalni toksični učinki tisti, ki so omejili odmerek. Med drugimi klinično pomembnimi neželenimi učinki, ki se lahko pojavijo v primeru prevelikega odmerjanja, so dispneja in ventrikularni premori (glejte poglavje 4.8).

V primeru prevelikega odmerjanja se lahko pojavijo zgoraj omenjeni možni neželeni učinki. Razmisliti je treba o spremljanju EKG.

Trenutno ni znanega antidota, ki bi odpravil učinke ticagrelorja, učinkovina pa se z dializo ne odstrani (glejte poglavje 5.2). Pri zdravljenju prevelikega odmerjanja je treba upoštevati standardno lokalno medicinsko prakso. Pričakovani učinek čezmernega odmerjanja ticagrelorja je podaljšanje tveganja za krvavitev, povezano z zavrtjem trombocitov. Ni verjetno, da bi transfuzija trombocitov klinično koristila bolnikom s krvavitvijo (glejte poglavje 4.4). Če se pojavi krvavitev, je treba uvesti druge ustrezne podporne ukrepe.

5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI

5.1 Farmakodinamične lastnosti

Farmakoterapevtska skupina: antitrombotiki, zaviralci agregacije trombocitov brez heparina; oznaka ATC: B01AC24

Mehanizem delovanja

Zdravilo Tingoraxin vsebuje ticagrelor, učinkovino iz kemične skupine ciklopentiltriazolopirimidinov (CTPT). Ta učinkovina je peroralni, neposredno delujoči in selektivni antagonist receptorja P2Y₁₂, na katerega se reverzibilno veže in prepreči z ADP posredovano, od P2Y₁₂ odvisno, aktivacijo in agregacijo trombocitov. Ticagrelor ne prepreči vezave ADP, temveč z vezavo na receptor P2Y₁₂ prepreči prevajanje signalov, sproženih z ADP. Ker trombociti sodelujejo pri začetku in/ali razvoju trombotičnih zapletov

ateroskleroze, zavrtje njihovega delovanja dokazano zmanjša tveganje za kardiovaskularne dogodke, kot so smrt, miokardni infarkt ali možganska kap.

Ticagrelor poveča tudi lokalno koncentracijo endogenega adenzina z zavrtjem ravnotežnega nukleozidnega prenašalca 1 (ENT-1 – Equilibrative Nucleoside Transporter-1).

Ugotovljeno je, da ticagrelor pri zdravih osebah in bolnikih z akutnim koronarnim sindromom poveča naslednje učinke, izzване z adenzinom: vazodilatacijo (merjeno s povečanjem koronarnega pretoka krvi pri zdravih prostovoljcih in bolnikih z akutnim koronarnim sindromom; glavobol), zavrtje delovanja trombocitov (v polni človeški krvi *in vitro*) in dispnejo. Vendar pa povezava med opaženim dvigom koncentracije adenzina in kliničnimi izidi (npr.: obolevnost/umrljivost) ni povsem pojasnjena.

Farmakodinamični učinki

Začetek delovanja

Pri bolnikih s stabilno boleznijo koronarnih arterij (CAD – Coronary Artery Disease), ki prejemajo ASA, se farmakološki učinek ticagrelorja pojavi hitro. To se kaže s povprečno 41-% zavrtjem agregacije trombocitov (IPA – Inhibition of Platelet Aggregation) 0,5 ure po 180-miligramskem polnilnem odmerku ticagrelorja in največjim učinkom IPA 89 % v 2 do 4 urah po odmerku, ki se ohrani od 2 do 8 ur. 90 % bolnikov je imelo končno IPA v 2 urah po odmerku > 70 %.

Konec delovanja

Če je načrtovana operacija aortokoronarnih obvodov (CABG), je tveganje za pojav krvavitev pri jemanju ticagrelorja večje kot pri jemanju klopidogetrela, če se z jemanjem preneha v manj kot 96 urah pred posegom.

Podatki o prehodu

Prehod s 75 mg klopidogetrela na 90 mg ticagrelorja dvakrat na dan povzroči absolutno povečanje IPA za 26,4 %, prehod s ticagrelorja na klopidogetrel pa absolutno zmanjšanje IPA za 24,5 %. Bolniki lahko preidejo s klopidogetrela na ticagrelor brez prekinitve antiagregacijskega učinka (glejte poglavje 4.2).

Klinična učinkovitost in varnost

Klinični dokazi o učinkovitosti in varnosti ticagrelorja izvirajo iz dveh preskušanj faze III:

- Študije PLATO [PLATElet Inhibition and Patient Outcomes], ki je primerjala ticagrelor in klopidogetrel, oba v kombinaciji z ASA in drugim standardnim zdravljenjem.
- Študije PEGASUS TIMI-54 [Prevention with Ticagrelor of Secondary Thrombotic Events in High-Risk Acute Coronary Syndrome Patients], ki je primerjala ticagrelor v kombinaciji z ASA z uporabo ASA same.

Študija PLATO (akutni koronarni sindromi)

Študija PLATO je vključevala 18 624 bolnikov, pregledanih v 24 urah po začetku simptomov nestabilne angine pektoris (AP), miokardnega infarkta brez dviga ST veznice (NSTEMI) ali miokardnega infarkta z dvigom ST veznice (STEMI), ki so bili uvodoma zdravljeni farmakološko, s perkutanim koronarnim posegom (PCI) ali z operacijo aortokoronarnih obvodov (CABG).

Klinična učinkovitost

Ob vsakodnevnem jemanju ASA je bil ticagrelor v odmerku 90 mg dvakrat na dan superioren od 75 mg klopidogetrela na dan pri preprečevanju sestavljenega opazovanega dogodka (kardiovaskularna [KV] smrt, miokardni infarkt [MI] ali možganska kap), pri čemer sta bila glavna dejavnika razlike kardiovaskularna smrt in miokardni infarkt. Bolniki so dobili 300-miligramski polnilni odmerek klopidogetrela (600-miligramski odmerek je bil možen v primeru PCI) ali 180 mg ticagrelorja.

Rezultat se je pojavil zgodaj (absolutno zmanjšanje tveganja [ARR – Absolute Risk Reduction] 0,6 % in relativno zmanjšanje tveganja [RRR – Relative Risk Reduction] 12 % po 30 dneh), s stalnim terapevtskim učinkom med celotnim 12-mesečnim obdobjem, kar pomeni ARR 1,9 % na leto in RRR 16 %. To kaže, da je bolnike ustrezno z 90 mg ticagrelorja dvakrat na dan zdraviti 12 mesecev (glejte

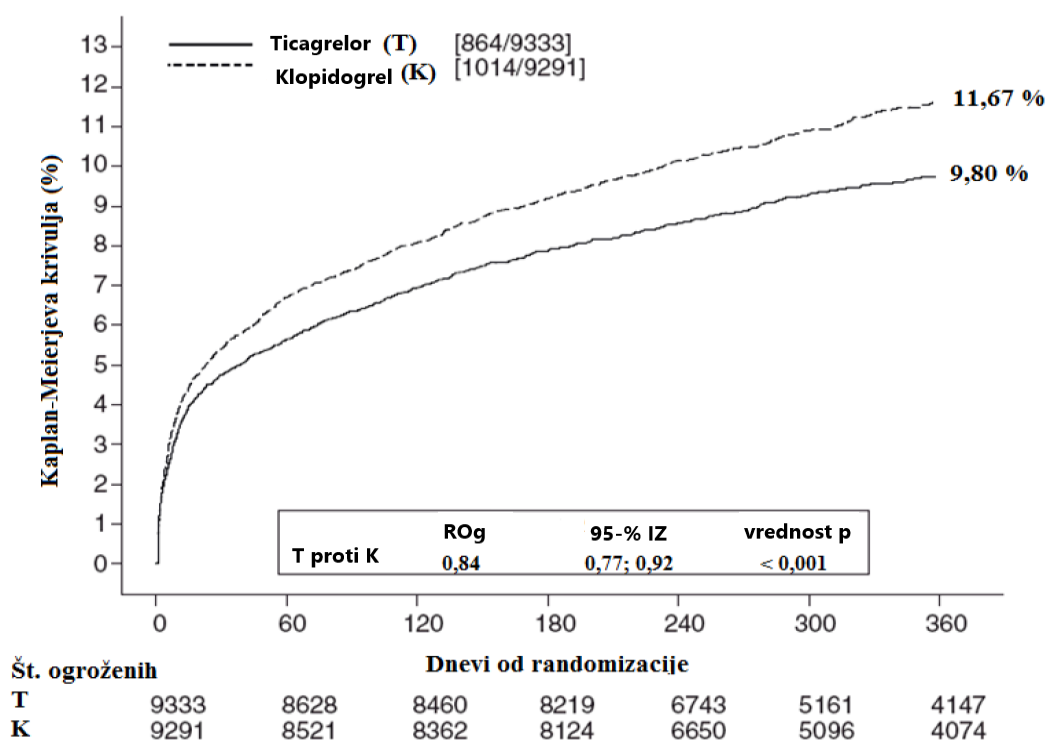
poglavje 4.2). Zdravljenje 54 bolnikov z akutnimi koronarnimi sindromi s ticagrelorjem namesto s klopidogetrom bo preprečilo 1 aterotrombotičen dogodek, zdravljenje 91 bolnikov pa bo preprečilo 1 kardiovaskularno smrt (glejte sliko 1 in preglednico 4).

Kot kaže, je ta terapevtski učinek ticagrelorja, ki je boljši kot pri klopidogetru, stalen po številnih podskupinah, vključno s telesno maso, spolom, zdravstveno anamnezo sladkorne bolezni, tranzitorno ishemično atako ali nehemoragično možgansko kapjo ali revaskularizacijo, sočasnimi zdravili (vključno s heparini, zaviralci GP IIb/IIIa in zaviralci protonske črpalke; glejte poglavje 4.5), diagnozo končnega indeksnega dogodka (STEMI, NSTEMI ali nestabilna AP) ter terapevtske poti, nameravane pri randomizaciji (invazivna ali neinvazivna).

Šibko značilno terapevtsko interakcijo so ugotovili z regijo, pri čemer je razmerje ogroženosti (ROg; HR – Hazard Ratio) za primarni opazovani dogodek v korist ticagrelorja v preostalih delih sveta, v korist klopidogetra pa v Severni Ameriki, ki je predstavljala približno 10 % celotne raziskovane populacije (vrednost p za interakcijo = 0,045). Eksploratorne analize so pokazale možno povezavo med odmerkom ASA, in sicer je bila opažena manjša učinkovitost ticagrelorja z večanjem odmerkov ASA. Kronični dnevni odmerki ASA ob sočasni uporabi ticagrelorja morajo biti od 75 mg do 150 mg (glejte poglavji 4.2 in 4.4).

Slika 1 kaže oceno tveganja do prvega pojava katerega koli dogodka v sestavljenem opazovanem dogodku učinkovitosti.

Slika 1: Analiza primarnega sestavljenega kliničnega opazovanega dogodka KV smrti, MI in možganske kapi (PLATO)



Ticagrelor je zmanjšal pojavljanje primarnega sestavljenega opazovanega dogodka v primerjavi s klopidogetrom, tako v populaciji z nestabilno angino pektoris/NSTEMI kot s STEMI (preglednica 4). Ticagrelor v odmerku 90 mg dvakrat na dan je torej mogoče uporabljati skupaj z nizkoodmerno ASA pri bolnikih z AKS (nestabilno angino pektoris, miokardnim infarkt brez dviga ST veznice [NSTEMI] ali z dvigom ST veznice [STEMI]), vključno z bolniki, zdravljenimi z zdravili, in bolniki, zdravljenimi s perkutano koronarno intervencijo (PCI) ali operacijo aortokoronarnih obvodov (CABG).

Preglednica 4: Analiza primarnih in sekundarnih opazovanih dogodkov učinkovitosti (PLATO)

	Ticagrelor 90 mg dvakrat na dan (% bolnikov z dogodkom) n = 9333	Klopidogrel 75 mg enkrat na dan (% bolnikov z dogodkom) n = 9291	ARR^a (%/leto)	RRR^a (%) (95-% IZ)	Vrednost p
KV smrt, MI (izklj. nemi [zastarani] MI) ali možganska kap	9,3	10,9	1,9	16 (8; 23)	0,0003
Invazivni namen	8,5	10,0	1,7	16 (6; 25)	0,0025
Neinvazivni namen	11,3	13,2	2,3	15 (0,3; 27)	0,0444 ^d
KV smrt	3,8	4,8	1,1	21 (9; 31)	0,0013
MI (izklj. nemi MI) ^b	5,4	6,4	1,1	16 (5; 25)	0,0045
Možganska kap	1,3	1,1	-0,2	-17 (-52; 9)	0,2249
Umrljivost zaradi vseh vzrokov, MI (izklj. nemi MI) ali možganska kap	9,7	11,5	2,1	16 (8; 23)	0,0001
KV smrt, vsi MI, možganska kap, RPI, PI, TIA ali drugi ATD ^c	13,8	15,7	2,1	12 (5; 19)	0,0006
Umrljivost zaradi vseh vzrokov	4,3	5,4	1,4	22 (11; 31)	0,0003 ^d
Potrjena tromboza v žilni opornici	1,2	1,7	0,6	32 (8; 49)	0,0123 ^d

a ARR = absolutno zmanjšanje tveganja; RRR = relativno zmanjšanje tveganja = $(1 - \text{razmerje ogroženosti}) \times 100\%$. Negativno RRR pomeni povečanje relativnega tveganja.

b izključujoč nemi MI

c RPI = resna ponovna ishemija, PI = ponovna ishemija, TIA = tranzitorna ishemična ataka, ATD = arterijski trombotični dogodek. Vsi MI vključujejo neme (zastarane) MI, pri čemer je kot datum dogodka upoštevan datum ugotovitve.

d Nominalna vrednost značilnosti; vsi drugi so formalno statistično značilni po vnaprej opredeljenem hierarhičnem testiranju.

Genetska podštudija PLATO

Na podlagi genotipizacije 10 285 bolnikov glede CYP2C19 in ABCB1 v študiji PLATO so analizirali povezanost genotipskih skupin z izidi v študiji PLATO. Genotipa CYP2C19 ali ABCB1 nista bistveno vplivala na superiornost ticagrelorja v primerjavi s klopidogrelom za zmanjšanje hudih kardiovaskularnih dogodkov. Podobno kot v celotni študiji PLATO se vse hude krvavitve po PLATO med ticagrelorjem in klopidogrelom niso razlikovale, ne glede na genotip CYP2C19 ali ABCB1. Hudih, s CABG nepovezanih krvavitev po PLATO, je bilo s ticagrelorjem več kot s klopidogrelom pri bolnikih, ki so imeli izgubo enega ali več funkcijskih alelov CYP2C19, a je bilo podobno kot s klopidogrelom pri bolnikih brez izgube funkcijskega alela.

Kombinirana učinkovitost in varnost

Kombinirani sestavljeni opazovani dogodek učinkovitosti in varnosti (kardiovaskularna smrt, miokardni infarkt, možganska kap ali »vse hude« krvavitve po opredelitvi PLATO) kaže, da hudi krvavitveni dogodki ne odpravijo koristi glede učinkovitosti ticagrelorja v primerjavi s klopidogrelom (ARR 1,4 %, RRR 8 %, razmerje ogroženosti 0,92; $p = 0,0257$) v 12 mesecih po akutnem koronarnem sindromu.

Klinična varnost

Holterska podštudija:

Za proučitev pojavljanja ventrikularnih premorev in drugih epizod motenj srčnega ritma so v študiji PLATO opravili holtersko monitorizacijo v podskupini skoraj 3000 bolnikov, od katerih jih je približno

2000 imelo posnetke tako v akutni fazi akutnega koronarnega sindroma kot po enem mesecu. Primarna spremenljivka zanimanja je bil pojav ventrikularnih premorov ≥ 3 sekunde. V akutni fazi je imelo ventrikularne premore več bolnikov, ki so prejeli ticagrelor (6,0 %), kot tistih, ki so prejeli klopidoogrel (3,5 %); po 1 mesecu sta bila ta deleža 2,2 % in 1,6 % (glejte poglavje 4.4). Porast ventrikularnih premorov v akutni fazi AKS je bil izrazitejši pri bolnikih, ki so dobivali ticagrelor in so imeli anamnezo kongestivnega srčnega popuščanja (9,2 % v primerjavi s 5,4 % pri bolnikih brez takšne anamneze; pri bolnikih, ki so dobivali klopidoogrel, 4,0 % pri tistih z anamnezo kongestivnega srčnega popuščanja in 3,6 % pri tistih brez takšne anamneze). Te razlike po enem mesecu ni bilo: pri bolnikih, ki so jemali ticagrelor, 2,0 % pri bolnikih z anamnezo kongestivnega srčnega popuščanja in 2,1 % pri bolnikih brez takšne anamneze, pri bolnikih, ki so jemali klopidoogrel, pa 3,8 % v primerjavi z 1,4 %. S to razliko v tej populaciji bolnikov niso bile povezane neželene klinične posledice (vključno z vstavitvijo srčnega spodbujevalnika).

Študija PEGASUS (anamneza miokardnega infarkta)

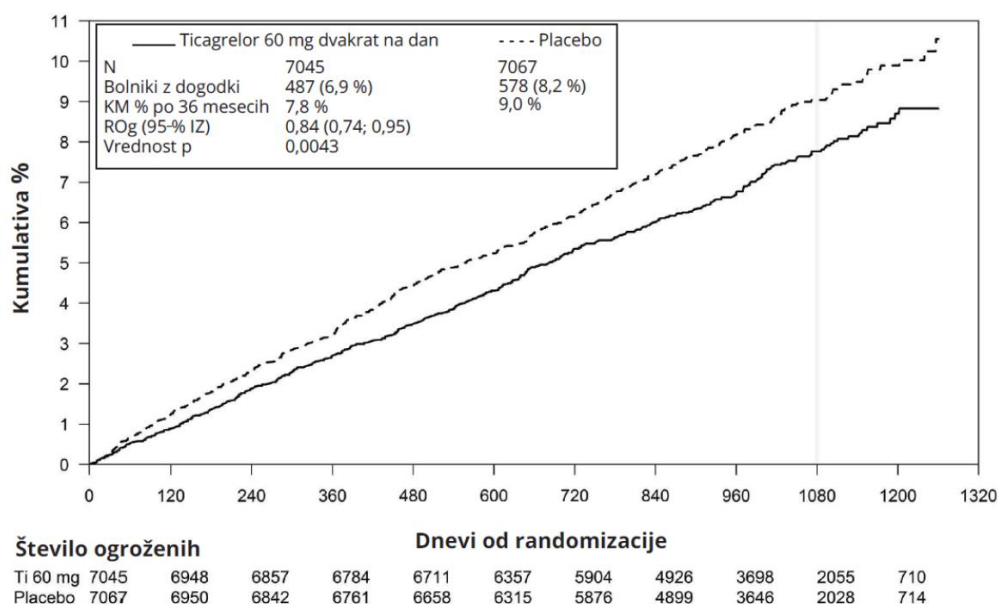
Študija PEGASUS TIMI-54 je bila glede na dogodke usmerjena, randomizirana, dvojno slepa, s placebom primerjana mednarodna multicentrična študija vzporednih skupin z 21 162 bolniki. Njen namen je bil oceniti preprečevanje aterotrombotičnih dogodkov pri jemanju ticagrelorja v dveh odmerkih (ali 90 mg dvakrat na dan ali 60 mg dvakrat na dan) v kombinaciji z majhnim odmerkom ASA (75–150 mg) v primerjavi z jemanjem samo ASA pri bolnikih z anamnezo miokardnega infarkta in dodatnimi dejavniki tveganja za aterotrombozo.

Za sodelovanje so bili primerni bolniki, stari 50 let ali več, z anamnezo miokardnega infarkta (od 1 do 3 leta pred randomizacijo) in z vsaj enim od naslednjih dejavnikov tveganja za aterotrombozo: starost ≥ 65 let, sladkorna bolezen, ki zahteva zdravlila, drugi predhodni miokardni infarkt, znaki večžilne bolezni koronarnih arterij ali kronično moteno delovanje ledvic, ki ni v končni fazi.

Bolniki niso bili primerni, če so imeli načrtovano uporabo antagonistov receptorjev P2Y₁₂, dipiridamola, cilostazola ali antikoagulantov med obdobjem študije; če so imeli motnjo strjevanja krvi ali anamnezo ishemične možganske kapi ali intrakranialne krvavitve, tumor osrednjega živčnega sistema ali intrakranialno žilno nepravilnost; če so imeli gastrointestinalno krvavitev v zadnjih 6 mesecih ali večji kirurški poseg v zadnjih 30 dneh.

Klinična učinkovitost

Slika 2: Analiza primarnega sestavljenega kliničnega opazovanega dogodka kardiovaskularne smrti, miokardnega infarkta in možganske kapi (PEGASUS)



Preglednica 5: Analiza primarnih in sekundarnih opazovanih dogodkov učinkovitosti (PEGASUS)

Značilnost	Ticagrelor 60 mg dvakrat na dan + ASA n = 7045			Samo ASA n = 7067		Vrednost P
	Bolniki z dogodki	KM %	ROg (95.% IZ)	Bolniki z dogodki	KM %	
Primarni opazovani dogodek						
Sestavljeni: KV smrt/MI/ možganska kap	487 (6,9 %)	7,8 %	0,84 (0,74; 0,95)	578 (8,2 %)	9,0 %	0,0043 (z)
KV smrt	174 (2,5 %)	2,9 %	0,83 (0,68; 1,01)	210 (3,0 %)	3,4 %	0,0676
MI	285 (4,0 %)	4,5 %	0,84 (0,72; 0,98)	338 (4,8 %)	5,2 %	0,0314
Možganska kap	91 (1,3 %)	1,5 %	0,75 (0,57; 0,98)	122 (1,7 %)	1,9 %	0,0337
Sekundarni opazovani dogodek						
KV smrt	174 (2,5 %)	2,9 %	0,83 (0,68; 1,01)	210 (3,0 %)	3,4 %	-
Umrljivost zaradi vseh vzrokov	289 (4,1 %)	4,7 %	0,89 (0,76; 1,04)	326 (4,6 %)	5,2 %	-

Razmerje ogroženosti in vrednosti p so izračunane ločeno za ticagrelor v primerjavi z zdravljenjem s samo ASA iz Coxovega modela sorazmernih ogroženosti s terapevtsko skupino kot edino eksplanatorno spremenljivko.

KM odstotek, izračunan po 36 mesecih.

Opomba: števila prvih dogodkov elementov KV smrti, MI in možganske kapi so dejanska števila prvih dogodkov za vsak element in se ne seštevajo do števila dogodkov v sestavljenem opazovanem dogodku; (z) označuje statistično značilnost.

IZ = interval zaupanja, KV = kardiovaskularen, ROg = razmerje ogroženosti, KM = Kaplan-Meier, MI = miokardni infarkt, n = število bolnikov.

Shemi s ticagrelorjem 60 mg dvakrat na dan in 90 mg dvakrat na dan v kombinaciji z ASA sta bili za preprečevanje aterotrombotičnih dogodkov (sestavljene opazovani dogodek: kardiovaskularna smrt, miokardni infarkt in možganska kap) superiorni nad samo ASA z doslednim terapevtskim učinkom v celotnem obdobju študije. Pri 60 mg ticagrelorja je bilo RRR 16 % in ARR 1,27 %, pri 90 mg ticagrelorja pa je bilo RRR 15 % in ARR 1,19 %.

Profila učinkovitosti 90 mg in 60 mg sta bila sicer podobna, vendar obstajajo dokazi, da ima manjši odmerek boljše prenašanje in varnostne značilnosti, kar zadeva tveganje za krvavitve in dispnejo. Zato je pri bolnikih z anamnezo miokardnega infarkta in pri katerih obstaja veliko tveganje za aterotrombotične dogodke, za preprečevanje aterotrombotičnih dogodkov (kardiovaskularne smrti, miokardnega infarkta in možganske kapi) priporočljivo uporabljati le ticagrelor v odmerku 60 mg dvakrat na dan skupaj z ASA.

Ticagrelor 60 mg dvakrat na dan je v primerjavi s samo ASA značilno zmanjšal primarni sestavljeni opazovani dogodek kardiovaskularne smrti, miokardnega infarkta in možganske kapi. Vsak od elementov je prispeval k zmanjšanju primarnega sestavljenega opazovanega dogodka (kardiovaskularna smrt 17 % RRR, miokardni infarkt 16 % RRR in možganska kap 25 % RRR).

RRR za sestavljeni opazovani dogodek od 1. do 360. dne (17 % RRR) in od 361. dne naprej (16 % RRR) je bilo podobno. Podatkov o učinkovitosti in varnosti ticagrelorja po več kot 3 letih podaljšane zdravljenja je malo.

Ko so 60 mg ticagrelorja dvakrat na dan uvedli klinično stabilnim bolnikom več kot 2 leti po

miokardnem infarktu ali več kot eno leto po prenehanju zdravljenja s predhodnim zaviralcem receptorjev ADP, niso ugotovili koristi (nobenega zmanjšanja primarnega sestavljenega opazovanega dogodka, ki je obsegal kardiovaskularno smrt, miokardni infarkt in možgansko kap, opazili pa so porast hudih krvavitev) (glejte tudi poglavje 4.2).

Klinična varnost

Delež prekinitev uporabe 60 mg ticagrelorja zaradi krvavitev in dispneje je bil pri bolnikih, starejših od 75 let, večji (42 %) kot pri mlajših bolnikih (razpon: od 23 % do 31 %), razlika v primerjavi s placebom pa je bila pri bolnikih, starejših od 75 let, več kot 10 % (42 % v primerjavi z 29 %).

Pediatrična populacija

V randomizirani, dvojno slepi študiji vzporednih skupin faze III (HESTIA 3) je bilo 193 pediatričnih bolnikov (starih od 2 do manj kot 18 let) s srpastocelično anemijo randomiziranih v skupino, ki je prejela placebo, ali v skupino, zdravljeno s ticagrelorjem v odmerkih od 15 mg do 45 mg dvakrat na dan, odvisno od telesne mase. Mediana inhibicije trombocitov v stanju dinamičnega ravnovesja je znašala 35 % tik pred naslednjim odmerkom ticagrelorja in 56 % 2 uri po odmerku.

Pri deležu vazookluzivnih kriz niso opazili koristi zdravljenja s ticagrelorjem v primerjavi s placebom.

Evropska agencija za zdravila je odstopila od zahteve za predložitev rezultatov študij z referenčnim zdravilom, ki vsebuje ticagrelor, za vse podskupine pediatrične populacije pri akutnih koronarnih sindromih (AKS) in anamnezi miokardnega infarkta (MI) (za podatke o uporabi pri pediatrični populaciji glejte poglavje 4.2).

5.2 Farmakokinetične lastnosti

Ticagrelor ima linearno farmakokinetiko, izpostavljenosti ticagrelorju in njegovemu aktivnemu presnovku (AR-C124910XX) pa sta približno sorazmerni odmerku do 1260 mg.

Absorpcija

Absorpcija ticagrelorja je hitra in mediana t_{max} je približno 1,5 ure. Glavni presnovek v obtoku, AR-C124910XX (ki je tudi aktiven), nastane iz ticagrelorja hitro; mediana t_{max} je približno 2,5 ure. Po peroralni uporabi enkratnega odmerka 90 mg ticagrelorja na tešče pri zdravih osebah je C_{max} 529 ng/ml in AUC 3451 ng*h/ml. Razmerje presnovkov/matična snov je za C_{max} 0,28 in za AUC 0,42. Farmakokinetika ticagrelorja in AR-C124910XX je bila pri bolnikih z anamnezo miokardnega infarkta na splošno podobna kot v populaciji z AKS. Na podlagi populacijske farmakokinetične analize v študiji PEGASUS je bila pri uporabi 60 mg ticagrelorja mediana C_{max} v stanju dinamičnega ravnovesja 391 ng/ml in AUC 3801 ng*h/ml. Pri uporabi 90 mg ticagrelorja je bila C_{max} v stanju dinamičnega ravnovesja 627 ng/ml in AUC 6255 ng*h/ml.

Ocenjena povprečna absolutna biološka uporabnost ticagrelorja je bila 36 %. Zaužitje zelo mastnega obroka je povzročilo 21-% povečanje ticagrelorjeve AUC in 22-% zmanjšanje C_{max} aktivnega presnovka, ni pa vplivalo na C_{max} ticagrelorja ali AUC aktivnega presnovka. Te majhne spremembe veljajo za minimalno klinično pomembne, zato je ticagrelor mogoče jemati s hrano ali brez nje. Ticagrelor in njegov aktivni presnovek sta substrata za P-gp.

Ticagrelor v obliki zdrobljenih tablet, zmešanih z vodo, dan peroralno ali po nazogastrični sondi v želodec, ima podobno biološko uporabnost kot cele tablete, kar zadeva AUC in C_{max} ticagrelorja in njegovega aktivnega presnovka. Začetna izpostavljenost (0,5 ure in 1 uro po odmerku) pri zdrobljenih tabletah ticagrelorja, zmešanih z vodo, je bila v primerjavi z uporabo celih tablet večja, pozneje (od 2 do 48 ur) pa je bil profil koncentracij na splošno enak.

Porazdelitev

Volumen porazdelitve ticagrelorja v stanju dinamičnega ravnovesja je 87,5 l. Ticagrelor in njegov aktivni presnovek sta v veliki meri vezana na človeške beljakovine v plazmi (> 99,0 %).

Biotransformacija

CYP3A4 je glavni encim, odgovoren za presnovo ticagrelorja in nastanek aktivnega presnovka; njuna medsebojna delovanja z drugimi substrati CYP3A segajo od aktivacije do zavrtja.

Glavni presnovek ticagrelorja je AR-C124910XX, ki je tudi aktiven, kot je bilo ugotovljeno z vezavo na trombocitni ADP-receptor P2Y₁₂ *in vitro*. Sistemska izpostavljenost aktivnemu presnovku je približno 30 % do 40 % tiste, ki je dosežena s ticagrelorjem.

Izločanje

Primarna pot izločanja ticagrelorja je presnova v jetrih. Po dajanju radioaktivno označenega ticagrelorja je bil povprečni delež izločene radioaktivnosti 84 % (57,8 % v blatu, 26,5 % v urinu). Pojavljanje ticagrelorja in aktivnega presnovka v urinu je bilo za oba manj kot 1 % odmerka. Primarna pot izločanja aktivnega presnovka je najverjetneje z biliarno sekrecijo. Povprečni $t_{1/2}$ je bil približno 7 ur za ticagrelor in 8,5 ure za aktivni presnovek.

Posebne skupine bolnikov

Starejši bolniki

Pri starejših bolnikih (≥ 75 let) z AKS so v primerjavi z mlajšimi bolniki s populacijsko farmakokinetično analizo ugotovili večjo izpostavljenost ticagrelorju (približno za 25 % za C_{max} in AUC) in njegovemu aktivnemu presnovku. Te razlike ne veljajo za klinično pomembne (glejte poglavje 4.2).

Pediatrična populacija

Pri otrocih s srpastocelično anemijo je na voljo malo podatkov (glejte poglavji 4.2 in 5.1).

V študiji HESTIA 3 so bolnikom, starim od 2 do manj kot 18 let, s telesno maso ≥ 12 do ≤ 24 kg, > 24 do ≤ 48 kg oziroma > 48 kg, dajali ticagrelor v obliki pediatričnih disperzibilnih 15-miligramskih tablet v odmerkih 15 mg, 30 mg oziroma 45 mg dvakrat na dan. Na podlagi populacijske farmakokinetične analize se je v stanju dinamičnega ravnovesja povprečna AUC gibala od 1095 ng*h/ml do 1458 ng*h/ml, povprečna C_{max} pa od 143 ng/ml do 206 ng/ml.

Spol

Pri ženskah so v primerjavi z moškimi ugotovili večjo izpostavljenost ticagrelorju in njegovemu aktivnemu presnovku. Te razlike ne veljajo za klinično pomembne.

Okvara ledvic

Pri bolnikih s hudo okvaro ledvic (očistek kreatinina < 30 ml/min) je bila izpostavljenost ticagrelorju približno za 20 % manjša in izpostavljenost njegovemu aktivnemu presnovku približno za 17 % večja kot pri osebah z normalnim delovanjem ledvic.

Pri bolnikih s končno odpovedjo ledvic na hemodializi je bila AUC ticagrelorja, danega v odmerku 90 mg na dan brez dialize, za 38 % večja in njegova C_{max} za 51 % večja kot pri osebah z normalnim delovanjem ledvic. Podobno povečanje izpostavljenosti so opazili v primeru uporabe ticagrelorja tik pred dializo (AUC za 49 % in C_{max} za 61 %); to kaže, da se ticagrelor ne dializira. Izpostavljenost aktivnemu presnovku se je povečala v manjši meri (AUC za 13–14 % in C_{max} za 17–36 %). Učinek ticagrelorja na zavrtje agregacije trombocitov (IPA) pri bolnikih s končno odpovedjo ledvic ni bil odvisen od dialize in je bil podoben kot pri osebah z normalnim delovanjem ledvic (glejte poglavje 4.2).

Okvara jeter

Pri bolnikih z blago okvaro jeter je bila C_{max} za 12 % večja in AUC za 23 % večja kot pri usklajenih zdravih preiskovancih, a je bil IPA učinek ticagrelorja v eni in drugi skupini podoben. Bolnikom z blago okvaro jeter odmerka ni treba prilagoditi. Ticagrelor ni bil raziskan pri bolnikih s hudo okvaro jeter. Farmakokinetičnih podatkov za bolnike z zmerno okvaro jeter ni. Bolniki z zmernim ali hudim izhodišnim zvišanjem vrednosti, pri eni ali večjih preiskavah delovanja jeter, so imeli koncentracijo ticagrelorja v plazmi v povprečju podobno ali rahlo večjo kot tisti brez izhodišnih zvišanj. Bolnikom z

zmerno okvaro jeter odmerka ni treba prilagoditi (glejte poglavji 4.2 in 4.4).

Etnična pripadnost

Bolniki azijskega porekla imajo 39 % večjo povprečno biološko uporabnost kot bolniki kavkazijskega porekla. Bolniki, ki so se opredelili za temnopolte, so imeli 18 % manjšo biološko uporabnost ticagrelorja kot bolniki kavkazijskega porekla. V kliničnih farmakoloških študijah je bila izpostavljenost (C_{max} in AUC) ticagrelorju pri japonskih preiskovancih približno za 40 % večja (za 20 % večja po korekciji za telesno maso) kot pri bolnikih kavkazijskega porekla. Pri bolnikih, ki so se opredelili za hispano- ali latinoameričane, je bila izpostavljenost podobna kot pri bolnikih kavkazijskega porekla.

5.3 Predklinični podatki o varnosti

Predklinični podatki za ticagrelor in njegov glavni presnovek, na podlagi običajnih študij farmakološke varnosti, toksičnosti pri enkratnih ter ponavljajočih odmerkih in genotoksičnega potenciala, niso pokazali nesprijemljivega tveganja za pojav neželenih učinkov pri človeku.

Pri več živalskih vrstah so ob klinično pomembnih ravneh izpostavljenosti opazili draženje prebavil (glejte poglavje 4.8).

Pri podganjih samicah je ticagrelor v velikih odmerkih spremljala večja incidenca tumorjev maternice (adenokarcinomov) in večja incidenca jetrnih adenomov. Mehanizem nastanka tumorjev maternice je verjetno hormonsko neravnovesje, ki lahko pri podganah povzroči tumorje. Mehanizem nastanka jetrnih adenomov je verjetno posledica za glodalce specifične encimske indukcije v jetrih. Zato ni verjetno, da bi bili izsledki o kancerogenosti pomembni za človeka.

Pri podganah so pri odmerkih, toksičnih za samice, opazili manjše razvojne nepravilnosti (varnostna meja 5,1). Pri kuncih so opazili rahel zaostanek jetrne zrelosti in razvoja okostja pri plodovih samic, ki so dobivale velike odmerke, pri čemer ni prišlo do pojava toksičnih učinkov na samice (varnostna meja 4,5).

Študije na podganah in kuncih so pokazale škodljiv vpliv na sposobnost razmnoževanja in razvoj z rahlo zmanjšanim porastom telesne mase samic, manjšo viabilnostjo novoskotenih mladičev, manjšo telesno maso ob skotitvi ter upočasnjeno rast. Ticagrelor je pri podganjih samicah povzročil neredne cikle (večinoma podaljšane), ni pa vplival na celotno plodnost podganjih samcev ali samic. Farmakokinetične študije z radioaktivno označenim ticagrelorjem so pokazale, da se matična spojina in njeni presnovki izločajo v mleko podgan (glejte poglavje 4.6).

6. FARMACEVTSKI PODATKI

6.1 Seznam pomožnih snovi

Jedro tablete

manitol

kalcijev hidrogenfosfat dihidrat

krospovidon (vrsta A)

hipromeloza 2910

magnezijev stearat (E470b)

Filmska obloga

Tingoraxin 60 mg – Vivacoat svetlo rdeča PC-3P-578, ki vsebuje:

hipromeloza 2910 (E464)

titanov dioksid (E171)

makrogol 400

rdeči železov oksid (E172)

Filmska obloga

Tingoraxin 90 mg – Vivacoat rumena PS-2P-040, ki vsebuje:

hipromelozo 2910 (E464)

titanov dioksid (E171)

smukec (E553b)

makrogol 400

rumeni železov oksid (E172)

6.2 Inkompatibilnosti

Navedba smiselno ni potrebna.

6.3 Rok uporabnosti

3 leta

6.4 Posebna navodila za shranjevanje

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

6.5 Vrsta ovojnine in vsebina

Prozorni pretisni omoti iz PVC/PVDC//aluminija ali pretisni omoti iz OPA/aluminija/PVC//aluminija, pakirani v kartonske škatle.

Pakiranje vsebuje 56 tablet.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Neuporabljeno zdravilo ali odpadni material zavrzite v skladu z lokalnimi predpisi.

7. IMETNIK DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

ALKALOID-INT d.o.o.

Šlandrova ulica 4

1231 Ljubljana-Črnuče

Slovenija

tel.: +386 (0)1 300 42 90

faks: +386 (0)1 300 42 91

e-pošta: info@alkaloid.si

8. ŠTEVILKA (ŠTEVILKE) DOVOLJENJA (DOVOLJENJ) ZA PROMET Z ZDRAVILOM

H/23/02991/001-004

9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Datum prve odobritve: 25. 4. 2023

10. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA

10. 11. 2022