

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Levitra 20 mg

Левитра 20 mg

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Приложение към

разрешение за употреба № 12426 | 22.02.06

690/14.02.06 *Марк*

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка таблетка съдържа 20 mg vardenafil (като hydrochloride trihydrate).

За помощните съставки вижте точка 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирани таблетки.

Кръгли оранжеви таблетки, означени с напречен надпис Bayer от едната страна и 20 от другата страна.

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1 Показания

Лечение на еректилна дисфункция, която се изразява в невъзможност да се постигне или поддържа ерекция на пениса, необходима за успешен полов акт.

За да бъде ефективна Levitra е необходимо сексуално стимулиране.

Levitra не е показана за употреба от жени.

#### 4.2 Дозировка и начин на приложение

За перорална употреба.

#### Възрастни мъже

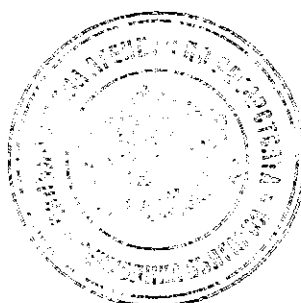
Препоръчваната доза е 10 mg, приета според нуждите приблизително 25 до 60 минути преди сексуална активност. Въз основа на ефикасността и поносимостта дозата може да се повиши до 20 mg или да се намали до 5 mg. Максималната препоръчвана доза е 20 mg. Препоръчваната максимална честота на приложение е един път дневно. Levitra може да се приема с или без храна. Началото на действие може да бъде забавено, ако се приема с храна с високо съдържание на мазнини (вижте точка 5.2).

#### Мъже в напреднала възраст

Тъй като клирънсът на vardenafil е намален при пациенти в напреднала възраст (вижте точка 5.2), трябва да се започне с начална доза от 5 mg. Дозата може да бъде повишена до 10 mg и 20 mg въз основа на ефикасността и поносимостта.

#### Деца и подрастващи

Levitra не е показана при лица под 18-годишна възраст.



#### Употреба при пациенти с увредена чернодробна функция

Начална доза от 5 mg трябва да се прилага при пациенти с леко и умерено чернодробно увреждане (Child-Pugh A-B). Въз основа на поносимостта и ефикасността дозата в последствие може да бъде повишена. Максималната препоръчвана доза при пациенти с умерено чернодробно увреждане (Child Pugh B) е 10 mg (вижте точка 4.3 и 5.2).

#### Употреба при пациенти с увредена бъбречна функция

Не е необходима корекция на дозировката при пациенти с леко до умерено бъбречно увреждане.

При пациенти с тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс < 30 ml/min) е необходимо да се приложи начална доза от 5 mg. Въз основа на поносимостта и ефикасността дозата може да бъде повишена до 10 mg и 20 mg.

#### Употреба при пациенти, употребявящи други лекарства

Дозата на vardenafil не трябва да превиши 5 mg, когато се използва в комбинация с CYP 3 A4 инхибитора еритромицин (вижте точка 4.5).

#### **4.3 Противопоказания**

Едновременното приложение на vardenafil с нитрати или лекарства, освобождаващи азотен оксид (като амил нитрит) под всяка форма е противопоказано (вижте точка 4.5 и 5.1).

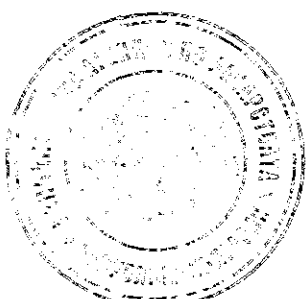
Лекарствата за лечение на еректилната дисфункция по правило не трябва да се използват при мъже, при които не се препоръчва сексуална активност (например пациенти с тежки сърдечно-съдови нарушения, като нестабилна стенокардия или тежка сърдечна недостатъчност [New York Heart Association III или IV]).

Безопасността на vardenafil не е проучвана при следните групи пациенти и следователно неговата употреба е противопоказана, докато не се получи допълнителна информация: тежка чернодробна недостатъчност (Child Pugh C), краен стадий на бъбречно заболяване, което налага диализа, хипотензия (кръвно налягане < 90/50 mm Hg), анамнестични данни за прекаран скоро инсулт или миокарден инфаркт (през последните 6 месеца), нестабилна стенокардия и известни вродени дегенеративни нарушения на ретината, като retinitis pigmentosa.

Едновременната употреба на vardenafil с мощни CYP 3A4 инхибитори кетоконазол и итраконазол (орална форма) е противопоказана при мъже над 75 години.

Едновременното използване на vardenafil с HIV протеазни инхибитори като ритонавир и индинавир е противопоказано, тъй като те са много силни инхибитори на CYP3A4 (вижте точка 4.5).

Свръхчувствителност към vardenafil или към някоя от помощните съставки.



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

Преди да се започне лечение с лекарството е необходимо да се снеме анамнеза и да се извърши клиничен преглед, за да се диагностицира еректилната дисфункция и се определят потенциалните причини за заболяването.

Преди да се започне лечение на еректилна дисфункция, лекарите трябва да вземе по внимание сърдечно-съдовият статус на техните пациенти, тъй като има риск от страна на сърцето, свързан съсексуалната активност (вижте точка 4.3). Vardenafil притежава съдоразширяващи свойства, които водят до леко и преходно понижаване на кръвното налягане (вижте точка 5.1). Пациенти с левокамерна обструкция на кръвния ток, напр. аортна стеноза и идиопатична хипертрофична субаортна стеноза, могат да са чувствителни към действието на вазодилататори, включително фосфодиестеразни инхибитори тип 5.

Лекарствата за лечение на еректилна дисфункция трябва да се използват внимателно при пациенти с анатомична деформация на пениса (като ангулация, кавернозна фиброза, или болест на Peyronie), или при пациенти, които имат състояния, предразполагащи към приапизъм (като сърповидноклетъчна анемия, мултиплън миелом или левкемия).

Безопасността и ефикасността на комбинацията vardenafil с друго лечение на еректилната дисфункция не е проучвана. Следователно не се препоръчва използването на такива комбинации.

Едновременното използване на алфа-блокери и vardenafil може да доведе до симптоматична хипотензия при някои пациенти вследствие на вазодилататорните ефекти на двете лекарства. Едновременно лечение с vardenafil трябва да започне само ако пациентът е стабилизиран с лечението с алфа-блокер. Максималната доза vardenafil не трябва да превишава 5 mg при тези пациенти. Освен това vardenafil не трябва да се приема до 6 часа след приема на алфа-блокер, с изключение на тамсулосин, за който не е необходима тази предпазна мярка (вижте точка 4.5).

Едновременната употреба на vardenafil с мощни CYP3A4 инхибитори като итраконазол и кетоконазол (орална форма) трябва да се избягва, тъй като се получават много високи плазмени концентрации на vardenafil, ако лекарствата се комбинират (вижте точка 4.5 и 4.3).

Може да бъде необходима корекция на дозата на vardenafil, ако едновременно се прилага с CYP3A4 инхибитори, еритромицин (вижте точка 4.5 и 4.2).

Едновременният прием на сок от грейпфрут се очаква да повиши плазмените концентрации на vardenafil. Комбинацията трябва да се избягва (вижте точка 4.5).

Доказано е, че еднократната орална доза от 10 mg и 80 mg vardenafil удължава QTc интервала съответно с 8 и 10 msec (вижте точка 5.1). Клиничното значение на този факт не е известно и не може да се отнесе за всички пациенти, при всички обстоятелства, тъй като зависи от

индивидуалните рискови фактори и възприемчивоста в даден момент и при всеки отделен пациент. Лекарствата, които удължават QTc интервала, включително vardenafil, е най-добре да се избягват при пациенти с рискови фактори, например: хипокалиемия, вродено удължаване на QTc интервал, едновременно приложение на антиаритмични лекарства клас 1a (напр. хинидин и прокаинамид), или клас III (напр. амиодарон и сotalол).

Не е проучвано приложението на vardenafil при пациенти с увреждане на гръбначния стълб или други болести на ЦНС, понижено либido и при пациенти, претърпели операции на таза (с изключение на щадяща нерва простатектомия), травма на таза и лъчетерапия.

*In vitro* проучванията с човешки тромбоцити показват, че vardenafil не притежава антиагрегационен ефект, но при високи концентрации (многократно превишаващи терапевтичните), vardenafil потенцира антиагрегационния ефект на натриевия нитропрусид, донор на азотен окис. При хора vardenafil не влияе върху времето на кървене, самостоятелно или в комбинация с ацетилсалациловата киселина (вижте точка 4.5). Няма налична информация за безопасността след приложение на vardenafil при пациенти с нарушения в кръвосъсирването или активна язвена болест. Следователно vardenafil трябва да се прилага при тези пациенти само след внимателна преценка на отношението полза/риск.

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

##### **Влияние на други лекарствени продукти върху vardenafil**

###### *In vitro* проучвания:

Vardenafil се метаболизира предимно чрез чернодробните ензими цитохром P450 (CYP) изоформа 3A4, с известен принос на изоформите CYP3A5 и CYP2C. Следователно инхибиторите на тези ензими могат да намалят клирънса на vardenafil.

###### *In vivo* проучвания:

Едновременното приложение на HIV протеазният инхибитор индинавир (800 mg три пъти дневно), мощен CYP3A4 инхибитор, с vardenafil (10 mg), е довело до 16-кратно повишаване на vardenafil AUC и 7-кратно повишаване в C<sub>max</sub> на vardenafil. На 24-тия час плазмените нива на vardenafil са понижени приблизително 4% от максималното плазмено ниво на vardenafil (C<sub>max</sub>).

Едновременното приложение на vardenafil с ритонавир (600 mg два пъти дневно) води до 13-кратно повишаване на C<sub>max</sub> на vardenafil и 49-кратно повишаване на AUC<sub>0-24</sub> на vardenafil, когато се прилага едновременно с vardenafil 5 mg. Взаимодействието е последствие на блокирането на чернодробния метаболизъм на Levitra от ритонавир, високоактивен CYP3A4 инхибитор, който също инхибира CYP2C9. Ритонавир значително удължава елиминационен полуживот на Levitra до 25,7 часа (вижте точка 4.3).

Едновременното приложение на кетоконазол (200 mg), мощен CYP3A4 инхибитор, с vardenafil (5 mg) е довело до 10-кратно повишаване на AUC на vardenafil и 4-кратно повишаване на  $C_{max}$  на vardenafil (вижте точка 4.4).

Въпреки че специфични проучвания върху взаимодействието не са проведени, при едновременното използване на мощни CYP3A4 инхибитори (като итраконазол) може да се очаква получаване на плазмени нива на vardenafil, сравними с тези, получени с кетоконазол. Едновременната употреба на vardenafil с мощни CYP3A4 инхибитори като итраконазол и кетоконазол (орална форма) трябва да се избегва (вижте точка 4.3 и 4.4). При възрастни мъже над 75-годишна възраст едновременното използване на vardenafil с итраконазол или кетоконазол е противопоказано (вижте точка 4.3).

Едновременното приложение на еритромицин (500 mg три пъти дневно), мощен CYP3A4 инхибитор с vardenafil (5 mg), е довело до 4-кратно повишаване на AUC на vardenafil и 3-кратно повишаване в  $C_{max}$  на vardenafil. Когато се използва в комбинация с еритромицин е необходимо дозата на vardenafil да се коригира (вижте точка 4.2 и 4.4). Циметидин (400 mg два пъти дневно), неспецифичен цитохром P450 инхибитор, няма влияние върху AUC и  $C_{max}$  на vardenafil, когато се прилага едновременно с vardenafil (20 mg) при здрави доброволци.

Сокът от грейпфрут, като слаб инхибитор на метаболизма на CYP3A4 в чревната стена, може да доведе до умерено повишаване на плазмените нива на vardenafil (вижте точка 4.4).

Фармакокинетиката на vardenafil (20 mg) не се повлиява от едновременното приложение с H2-антагониста ранитидин (150 mg два пъти дневно), дигоксин, варфарин, глибенкламид, алкохол (средно максимално алкохолно съдържание в кръвта от 73 mg/dl) или еднократни дози от антиацид (магнезиум хидроксид/алуминиум хидроксид).

Въпреки че специфични проучвания върху взаимодействието не са били проведени за всички лекарствени продукти, популационният фармакокинетичен анализ показва липсата на влияние на фармакокинетиката на vardenafil от следните лекарства приети съвместно: ацетилсалцилкова киселина, ACE-инхибитори, бета-блокери, слаби CYP3A4 инхибитори, диуретици и лекарства за лечение на диабет (суlfанилурея и метформин).

#### Влияние на vardenafil върху другите лекарствени продукти

Няма данни за взаимодействието на vardenafil и неспецифични фосфодиестеразни инхибитори като теофилин или дипиридамол.

#### *In vivo проучвания:*

В проучване на 18 здрави доброволци мъже не е наблюдавано потенциране на понижаващия ефект върху кръвното налягане на сублингвално приложен нитроглицерин (0,4 mg), когато vardenafil (10 mg) е приложен на различни интервали от време (от 1 час до 24 часа) преди да се приеме дозата

нитроглицерин. Vardenafil 20 mg потенцира хипотензивния ефект на сублингвалния нитроглицерин (0,4 mg), взет 1 или 4 часа след приложението на vardenafil при здрави лица на средна възраст. Не е наблюдаван ефект върху кръвното налягане, когато нитроглицерин е приет 24 часа след приложението на еднократна доза vardenafil 20 mg. Няма информация за възможно потенциране на хипотензивните ефекти на нитратите от vardenafil при пациенти и следователно едновременното използване е противопоказано (вижте точка 4.3).

Тъй като монолечението с алфа-блокер може да причини изразено понижаване на кръвното налягане, специално ортостатична хипотенсия и синкоп, проведени са проучвания върху взаимодействието с vardenafil. Проведено е проучване при пациенти с доброкачествена простатна хиперплазия (ДПХ) на стабилна терапия с тамсулосин или теразосин. Това проучване показва, че когато 5 mg vardenafil е приложен при стабилна терапия с тамсулосин няма изразени различия в ефекта върху кръвното налягане между vardenafil и плацебо. Когато 5 mg vardenafil е приложен едновременно с теразосинова терапия някои пациенти проявяват хипотенсия. Това не се появява, когато има интервал от 6 часа между приема на vardenafil и теразосин. Следователно vardenafil 5 mg може да се прилага по всяко време с тамсулосин, но не трябва да се прилага по-рано от 6 часа след прием на теразосин. Vardenafil трябва да се прилага при пациенти със стабилна терапия с алфа-блокери и дозата от 5 mg vardenafil не трябва да се превишава (вижте точка 4.4).

Няма значителни взаимодействия, когато варфарин (25 mg), който се метаболизира чрез CYP2C9, или дигоксин (0,375 mg) е приложен едновременно с vardenafil (20 mg). Относителната бионаличност на глибенкламид (3,5 mg) не се повлиява, когато едновременно е приложен vardenafil (20 mg). В специфично проучване при пациенти с хипертония, vardenafil (20 mg) е приложен едновременно с нифедипин с удължено освобождаване (30 mg или 60 mg), установено е допълнително редуциране на систоличното налягане в покой с 6 mmHg и диастоличното кръвно налягане в покой с 5 mmHg, придружен от повишаване на сърдечната честота с 4 удара/мин.

Когато vardenafil (20 mg) и алкохол (средно максимално алкохолно съдържание от 73 mg/dl) се приемат заедно, vardenafil не потенцира ефектите на алкохола върху кръвното налягане и сърдечната честота, и фармакокинетиката на vardenafil не се променя.

Vardenafil (10 mg) не потенцира удължаване на времето на кървене, причинено от ацетилсалациловата киселина (2 x 81 mg).

#### 4.6 Бременност и кърмене

Levitra не е показана за употреба от жени.

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

В клиничните проучвания с vardenafil са наблюдавани световъртеж и нарушения в зрението, пациентите трябва да са сигурни как реагират на Levitra, преди да шофират или работят с машини.

#### 4.8 Нежелани реакции

Повече от 9500 пациенти са получили Levitra в клинични проучвания. Нежеланите лекарствени реакции обикновено са били преходни и леки до умерени по своята същност. Най-често докладваните нежелани лекарствени реакции, които са се появили при  $\geq 10\%$  от пациентите са главоболие и зачервяване.

Следните нежелани реакции са докладвани в клинични проучвания:

система Орган клас	Много чести ( $\geq 10\%$ )	Чести ( $\geq 1\% < 10\%$ )	Не чести ( $\geq 0.1\% < 1\%$ )	Редки ( $\geq 0.01\%$ $< 0.1\%$ )*
Имунна система нарушения				Свръхчувствителност
Психиатрични нарушения				беспокойство
Нервна система нарушения	главоболие	световъртеж	сънливост	синкоп
Зрителни нарушения, включително свързани с това проучвания			Повишено съзлоотделение, нарушения в зрението (включително скотоми), Хроматопсия, конънктивит	Повишено вътречно налягане
Сърдечни нарушения, включително свързани с това проучвания			тахикардия, сърцебисене	Ангина пекторис, миокардна исхемия
Съдови нарушения, свързани с това проучвания	зачервяване		Хипертония, хипотенсия, ортостатична хипотония	
Респираторни, торакални и медиастиниални нарушения		Назална конgestия	Задух, епистаксис	Ларингеален оток
Гастроинтестинални и нарушения, включително свързани с това проучвания		диспепсия, гадене	Патологични чернодробни функционални тестове, повишен GGTP	
Кожа и подкожни тъканни нарушения			Фоточувствител на реакция, Оток на лицето, обрив	
Мускулоскелетни нарушения и нарушения на			Серумна креатин Фосфокиназа повищена,	Мускулна риgidност

съединителната тъкан, включително свързани с това проучвания			миалгия, болка в гърба	
Репродуктивна система и нарушения в кърменето :				Приапизъм, увеличени ерекции (продължителни или болезнени ерекции)

\* Отбелязани са нежеланите реакции, докладвани при < 1% от пациентите, само тези които изискват специално внимание, поради тяхната възможна връзка със сериозни заболявания или друго клинично значение.

В постмаркетингови проучвания е докладван миокарден инфаркт във временна връзка с използването на използването на vardenafil. Повечето от тези пациенти имат предшестващи сърдечно-съдови рискови фактори. Не е възможно да се определи дали миокардният инфаркт е свързан с vardenafil, със сексуалната активност или с основното сърдечно-съдово заболяване, или с комбинацията на тези фактори.

В проучване за оценка на зрителната функция с два пъти по-високи дози от максималната препоръчителна доза vardenafil, е установено, че някои пациенти са били с леко и преходно увреждане на способността за разграничаване на цветовете в синьо/зелената и във виолетовата гама един час след дозиране. Тези промени са отзукали 6 часа след това и не са наблюдавани други промени след 24 часа. Голямата част от тези пациенти не са имали субективни визуални симптоми.

След разрешението за употреба са съобщени сериозни сърдечносъдови инциденти, включително цереброваскуларен кръвоизлив, внезапна сърдечна смърт, преходна исхемична атака и камерна аритмия във временна връзка с друго лекарство от тази група.

#### 4.9 Предозиране

В проучване при доброволци, еднократни дози до и включително 80 mg дневно са понесени добре без сериозни нежелани реакции.

Когато vardenafil е бил приложен в по-високи дози и по-често от препоръчаната честота (40 mg два пъти дневно) са съобщени случаи на силна болка в гърба. Това не е свързано с мускулна или неврологична токсичност.

При предозиране трябва да се приложат стандартни поддържащи мерки, ако е необходимо. Бъбречната диализа не се очаква да ускори клирънса, тъй като



vardenafil е свързан в голяма степен с плазмените протеини и не се елиминира значително в урината.

## 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

### 5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Лекарствени продукти, използвани при еректилна дисфункция, ATC code: G04BE09.

Vardenafil е за орална терапия за подобряване на еректилната функция при мъже с еректилна дисфункция. В естествени условия, т.е. със сексуално стимулиране vardenafil възстановяваувредената еректилна функция чрез повишаване на кръвния ток към пениса.

Ерекцията на пениса е хемодинамичен процес. По време на сексуално стимулиране се освобождава азотен оксид. Той активира ензима гуанилат циклаза, водеща до повишаване нивото на цикличния гуанозин монофосфат (cGMP) в корпус кавернозум. Това води до отпускане на гладката мускулатура, като позволява повишаване на притока на кръв към пениса. Нивото на cGMP се регулира от скоростта на синтез чрез гуанилатциклаза и чрез скоростта на разграждане посредством cGMP хидролизиращи фосфодиестерази (PDEs).

Vardenafil е мощен и селективен инхибитор на cGMP специфичната фосфодиестераза тип 5 (PDE5), най-важната фосфодиестераза в човешкия корпус кавернозум. Vardenafil силно потенцира ефекта на ендогенния азотен оксид в корпус кавернозум, като инхибира PDE5. Когато се отдели азотен оксид в отговор на сексуална стимулация, инхибирането на PDE5 от vardenafil води до повишени нива на cGMP в корпус кавернозум. Следователно, за да се проявят полезните терапевтични ефекти на vardenafil е необходимо сексуално стимулиране.

Проучвания *in vitro* са показвали, че vardenafil притежава многократно по-силно инхибиращо действие върху PDE5 в сравнение с други фосфодиестерази (>15-кратно по-слабо върху PDE6, >130-кратно спрямо PDE1, >300-кратно спрямо PDE11 и >1000-кратно по-слабо инхибиращо действие спрямо PDE2, PDE3, PDE4, PDE7, PDE8, PDE9 и PDE10).

При проведено изследване с плетизография на пениса (RigiScan) при някои мъже под действието на 20 mg vardenafil се наблюдава ерекция, достатъчна за проникване (60% ригидност според RigiScan) 15 минути след приема му. Повлияването на тези лица от vardenafil е статистически значимо в сравнение с резултатите при плацебо 25 минути след прием.

Vardenafil причинява умерено преходно понижаване на кръвното налягане, което в повечето случаи не се изявява клинично. Средната стойност на максимално понижаване на систоличното артериално налягане след прием на 20 или 40 mg vardenafil е съответно 6,9 mg Hg при 20 mg и 4,3 mg Hg при 40 mg, в сравнение с плацебо. Тези ефекти са в съответствие с вазодилататорния ефект на PDE5-инхибиторите и вероятно се дължат на повишени нива на cGMP в съдовите гладкомускулни клетки. Еднократната или многократна перорални дози на vardenafil до 40 mg не водят до

клинично значими промени в електрокардиограмата на здрави мъже доброволци.

Двойно-сляпо, кръстосано, рандомизирано проучване с еднократна доза при 59 здрави мъже сравнява влиянието върху QT интервал на варденафил (10 mg и 80 mg), силденафил (50 mg и 400 mg) и плацебо. Моксифлоксацин (400 mg) е включен като активен вътрешен контрол. Ефектите върху QT интервала са измервани 1 час след приложение на дозата (средно  $T_{max}$  за vardenafil). Основната задача на това проучване е да се изключи по-голям от 10 msec ефект (т.е. да се докаже липсата на ефект) на еднократна 80 mg перорална доза vardenafil върху QTc интервал в сравнение с плацебо, измерен с Fredericia корекционна формула ( $QTcF = QT/RR^{1/3}$ ) от момента на прием на лекарството до 1-вия час след приема. Резултатите на vardenafil показват удължаване на QTc (Fredericia) от 8 msec (90% CI: 6-9) и 10 msec (90% CI: 8-11) при дози 10 и 80 mg в сравнение с плацебо, и удължаване на QTci (Fredericia) от 4 msec (90% CI: 3-6) и 6 msec (90% CI: 4-7) при дози 10 и 80 mg в сравнение с плацебо, един час по-късно. При  $T_{max}$  само промяната в QTcF за vardenafil 80 mg е извън приетите граници на проучването (стойност 10 msec, 90% CI (8-11)). Когато се използва индивидуална корекционна формула, нито една от стойностите не е била извън границите. Реалното клинично значение на тези промени не е известно.

#### Допълнителна информация от клинични проучвания

В клинични проучвания vardenafil е бил прилаган на повече от 3750 мъже с еректилна дисфункция на възраст между 18 и 89 години, повечето от тях с множество придружаващи заболявания. Над 1630 пациенти са били на терапия с Levitra за 6 или повече месеца. От тях 730 са били лекувани 1 година или повече. Тази група пациенти включва: в напреднала възраст (22%), пациенти с хипертония (35%), захарен диабет (29%), с исхемична болест на сърцето или други сърдечно-съдови заболявания (7%), хронични белодробни заболявания (5%), хиперлипидемия (22%), депресия (5%), радикална простатектомия (9%). В клиничните проучвания не са били представени достатъчно следните групи: възрастни лица > 75 години, 2,4% и пациенти с определени сърдечно-съдови заболявания (т. 4.3). Не са извършени клинични проучвания при пациенти с гръбначномозъчни травми или други увреждания на ЦНС, тежки бъбречни или чернодробни увреждания, претърпели хирургични интервенции в областта на таза (с изключение на щадяща нервите простатектомия), травма, лъчетерапия и понижено либидо или анатомични деформации на пениса.

По време на основните клиничните проучвания лечението с vardenafil е довело до подобряване на еректилната функция в сравнение с плацебо. При малък брой пациенти, които са извършили полов акт 4 до 5 часа след приема на лекарството, процентът на проникване и поддържане на ерекцията е значително по-висок в сравнение с плацебо групата.

При проучвания с фиксирана доза сред широка популация мъже с еректилна дисфункция, 68% (5 mg), 76% (10 mg) и 80% (20 mg) от пациентите са осъществили успешен полов акт (прониквания) (SEP2), в сравнение с 49% в групата с плацебо за период от три месеца на проучването. Способността за поддържане на ерекция (SEP3) в тази широка популация от лица с еректилна дисфункция е 53% (5 mg), 63% (10 mg), 65% (20 mg), в сравнение с 29% при плацебо.

Сборните данни от големите проучвания върху ефикасността пациентите с успешен полов акт (проникване) след употреба на vardenafil са били както следва: психогенна еректилна дисфункция (77-87%), смесена еректилна дисфункция (69-83%), органична еректилна дисфункция (64-75%), напреднала възраст (52-75%), исхемично сърдечно заболяване (70-73%), хиперлипидемия (62-73%), хронична белодробна болест (74-78%), депресия (59-69%) и пациенти, лекувани едновременно с антихипертензивни средства (62-73%).

В клинично проучване при пациенти със захарен диабет vardenafil значително подобрява еректилната функция, способността за получаване и поддържане на ерекция, достатъчно продължителна за успешен полов акт и ригидността на пениса с дози vardenafil 10 mg и 20 mg, в сравнение с плацебо. Честотата на получаване и поддържане на ерекция е била 61% и 49% при 10 mg, 64% и 54% при 20 mg vardenafil, при пациенти които са завършили три месеца лечение, в сравнение с 36% и 23% при групата пациенти на плацебо.

В клинично проучване на пациенти след простатектомия, vardenafil значително подобрява еректилната функция, способността за получаване и поддържане на ерекция, достатъчно продължителна за успешен полов акт и ригидност на пениса с дози vardenafil от 10 mg и 20 mg, в сравнение с групата на плацебо. Честотата на получаване и поддържане на ерекция е била 47% и 37% при 10 mg, и 48% и 34% при 20 mg vardenafil при пациенти с 3-месечно лечение, в сравнение с 22% и 10% при пациентите на плацебо.

Безопасността и ефикасността на vardenafil е установена в продължителни проучвания.

## 5.2 Фармакокинетични свойства

### Резорбция

Vardenafil се резорбира бързо с максимални плазмени концентрации, достигнати при някои мъже 15 минути след перорално приложение. Обаче в 90% от случаите максималните плазмени концентрации са постигнати от 30 до 120 минути (средно 60 минути) след орално приложение, на гладно. Средната абсолютна бионаличност след перорален прием е 15%. След перорално дозиране AUC и  $C_{max}$  на vardenafil се повишават пропорционално на дозата за препоръчваните граници (5 – 20 mg).

Когато vardenafil се приема с храна с високо съдържание на мазнини (съдържаща 57% мазнини), скоростта на резорбция е намалена, с повишаване на средното  $t_{max}$  от 1 час и средна редукция на  $C_{max}$  от 20%. Vardenafil AUC не се повлиява. След прием на храна, съдържаща 30% мазнини, скоростта и степента на абсорбция на vardenafil ( $t_{max}$ ,  $C_{max}$ , AUC) не са променени в сравнение с приложението на гладно.

#### Разпределение

Средният равновесен обем на разпределение на vardenafil е 208 l, което показва разпределение в тъканите. Vardenafil и неговият основен метаболит (M1) са значително свързани с плазмените протеини (приблизително 95% за vardenafil или M1). За vardenafil, както и за M1, свързването с протеин е независимо от общата лекарствена концентрация.

Въз основа на измерванията на vardenafil в спермата на здрави лица 90 минути след прием на доза, в спермата на пациентите може да се установи не повече от 0,00012% от приложената доза.

#### Метаболизъм

Vardenafil се метаболизира предимно в черния дроб посредством цитохром P450 (CYP) изоформа 3A4, с известен принос на CYP3A5 и CYP2C изоформи.

При хора главният циркулиращ метаболит (M1) е продукт от дезетилирането на vardenafil и е обект на по-нататъшен метаболизъм с елиминационен полуживот в плазмата от приблизително 4 часа. Части от M1 са под формата на глюкурониди в системната циркулация. Метаболитът M1 показва фосфодиестеразен селективен профил, подобен на vardenafil и *in vitro* активност към фосфодиестераза тип 5 от приблизително 28%, в сравнение с vardenafil, водещ до ефикасен принос от около 7%.

#### Елиминиране:

Общият телесен клирънс на vardenafil е 56 l/h с резултантно краен полуживот за приблизително 4-5 часа. След перорално приложение, vardenafil се екскретира като метаболити предимно чрез изпражненията (около 91-95% от приложената доза) и в по-малка степен в урината (около 2-6% от приложената доза).

#### Фармакокинетика при специални групи пациенти

##### Пациенти в напреднала възраст:

Чернодробния клирънс на vardenafil при доброволци здрави мъже в напреднала възраст (65 години и повече) е намален в сравнение със здравите млади доброволци (18 – 45 години). Мъжете в напреднала възраст имат средно 52% по-висока AUC и 34% по-висока  $C_{max}$  в сравнение с младите мъже (вижте точка 4.2).

#### Бъбречна недостатъчност

При доброволци с леко до умерено бъбречно увреждане (креатининов клирънс 30 – 80 ml/min), фармакокинетиката на vardenafil е подобна на контролната група с нормална бъбречна функция. При доброволци с тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс < 30 ml/min), стойността на AUC е повишена с 21% и стойността на  $C_{max}$  е понижена с 23%, в сравнение с доброволците без бъбречно увреждане. Не е наблюдавана статистически значима корелация между креатининовия клирънс и дозата на vardenafil (AUC и  $C_{max}$ ) (вижте точка 4.2). Фармакокинетиката на vardenafil не е проучвана при пациенти, нуждаещи се от диализа (вижте точка 4.3).

#### Чернодробна недостатъчност

При пациенти с леко до умерено чернодробно увреждане (Child-Pugh A и B), клирънсът на vardenafil е бил намален пропорционално на степента на чернодробното увреждане. При пациенти с леко увреждане (Child-Pugh A), стойностите на AUC и  $C_{max}$  са повишени съответно 17% и 22%, в сравнение със здравата контролна група. При пациенти с умерено увреждане (Child Pugh B), стойностите на AUC и  $C_{max}$  са повишени съответно 160% и 133%, в сравнение със здравата контролна група (вижте точка 4.2). Фармакокинетиката на vardenafil при пациенти с тежко увредена чернодробна функция (Child-Pugh C) не е проучвана (вижте точка 4.3).

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

Предклиничните данни не разкриват специфичен риск за хора въз основа на проучвания за фармакологична безопасност, хронична токсичност, генотоксичност, канцерогенен потенциал, репродуктивна токсичност.

### **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

#### **6.1 Списък на помощните вещества**

##### Таблетки сърцевина:

Crospovidone,  
magnesium stearate,  
microcrystalline cellulose,  
silica, colloidal anhydrous.

##### Филмово покритие:

Macrogol 400,  
hypromellose,  
titanium dioxide (E171),  
ferric oxide yellow (E172),  
ferric oxide red (E172).

#### **6.2 Несъвместимости**

Не са известни.

#### **6.3 Срок на годност**

3 години.

**6.4 Специални предпазни мерки при съхранение**

Няма специални предпазни мерки при съхранение.

**6.5 Данни за опаковката**

Блистерна опаковка PP/алуминиево фолио в картонена кутия по 2, 4, 8 и 12 таблетки.

**6.6 Указания за употреба**

Няма специални изисквания.

**7. Притежател на разрешението за употреба.**

BAYER AG D-51368 Leverkusen, Germany

**8. Регистрационен номер в регистъра по чл. 28 ЗЛАХМ**

**9. Първо разрешение за употреба на лекарствения продукт**

06.03.2003г.

**10. Дата на последна редакция на текста 06.2005 г.**

