

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

BEXTRA® 20 mg film-coated tablets

1. Търговско наименование на лекарствения продукт

BEXTRA®

БЕКСТРА®

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО

Приложение към
разрешение за употреба № 11-8083/02.10.02 г.

673/23.09.03 *документ*

2. Количествен и качествен състав

Всяка филмирана таблетка съдържа 20 mg valdecoxib.

За помощните вещества виж раздел 6.1.

3. Лекарствена форма

Филмирани таблетки.

Бели таблетки, с форма на капсула, означени с "20" от едната страна и "7815" от другата страна.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Показания

Симптоматично лечение на остеоартрит или ревматоиден артрит.

Лечение на първична дисменорея.

4.2 Дозиране и начин на приложение

Bextra® се прилага перорално.

Bextra® може да се приема с или без храна (вжк раздел 5.2).

Остеоартрит и ревматоиден артрит: Препоръчителната доза е 10 mg веднъж дневно. Някои пациенти може да се повлият по-добре от 20 mg веднъж дневно. Максималната препоръчителна доза е 20 mg веднъж дневно.

Лечение на първична дисменорея: Препоръчителната доза при симптоматичното лечение е 40 mg веднъж дневно, когато е необходимо. През първия ден от лечението може да се приеме допълнителна доза от 40 mg, ако е необходимо. През следващите дни максималната препоръчителна доза е 40 mg веднъж дневно.

Пациенти в напреднала възраст: При пациенти в напреднала възраст (≥ 65 години), по-специално при тези с тегло под 50 kg, започнете лечението с най-малката препоръчителна доза за остеоартрит и ревматоиден артрит (10 mg веднъж дневно) (вжк раздел 5.2).

Чернодробни увреждания: При пациенти с лека степен на чернодробно увреждане (клас A по Child- Pugh) не се налага корекция на дозата. Лечението при пациенти с умерена степен на чернодробно увреждане (клас B по Child- Pugh) трябва да се започва внимателно. За лечение на остеоартрит и ревматоиден артрит следва да се използва най-ниската препоръчителна доза (10 mg веднъж дневно), а дозировка при първична дисменорея не трябва да надхвърля 20 mg. Липсва клиничен опит при пациенти с тежко чернодробно увреждане (клас C по Child- Pugh). Поради това употребата при такива пациенти е противопоказана (вжк раздел 4.3 и 5.2).

Бъбречни увреждания: Базират се на фармакокинетичните свойства, наричани са с лека до умерена степен на бъбречно увреждане (креатининов клиренс $< 50\%$ от нормата).



КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

BEXTRA® 20 mg film-coated tablets

или с тежка степен на бъбречно увреждане (креатининов клирънс < 30 ml/min), не се нуждаят от промяна в дозировката. Въпреки това е препоръчително внимателно приложение при пациенти с бъбречни увреждания или тези, предразположени към задръжка на течности (виж раздел 4.4. и 5.2)

Деца и юноши: Лекарството Bextra® не е проучено при пациенти под 18 години. Поради това неговата употреба не се препоръчва при тези пациенти.

4.3 Противопоказания

Анамнестични данни за свръхчувствителност към лекарственото вещество или към някое от помощните вещества.

Анамнестични данни за свръхчувствителност към сульфонамиди (виж раздел 4.4 и 4.8).

Пациенти с анамнеза за бронхоспазъм, остръ ринит, назални полипи, ангионевротичен едем, уртикария или реакции от алергичен тип след приемане на ацетилсалцилкова киселина или нестероидни противовъзпалителни лекарства или други селективни инхибитори на циклооксигеназа-2 (COX-2).

Последните три месеца от бременността и по време на кърмене. (виж раздел 4.6 и 5.3)

Активна пептична язва или гастроинтестинално кървене.

Възпалителни заболявания на червата.

Тежка застойна сърдечна недостатъчност.

Тежко чернодробно увреждане (клас C по Child- Pugh).

4.4 Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба

Valdecoxib трябва да се прилага внимателно след аорто-коронарен байпас, тъй като при тези пациенти може да има по-висок риск от нежелани лекарствени реакции като мозъчно-съдови инциденти, нарушение на бъбречната функция или усложнения на гръдената рана (инфекция, дехисценция), особено ако са с анамнеза за мозъчно-съдова болест или с индекс на телесната маса $> 30 \text{ kg/m}^2$. (виж раздел 4.8)

По време на постмаркетинговото наблюдение при пациенти, приемащи valdecoxib, са съобщавани сериозни кожни реакции, включително ексфолиативен дерматит, синдром на Stevens-Johnson и токсична епидермална некролиза (виж раздел 4.8). Прилагането на valdecoxib трябва да бъде прекратено при първа поява на кожен обрив. Пациенти с анамнеза за алергия към сульфонамиди могат да имат повишен риск от поява на кожни реакции (виж раздел 4.3).

При постмаркетинговото наблюдение на valdecoxib са съобщавани реакции на свръхчувствителност (анафилаксия и ангиоедем) (виж раздел 4.8). Някои от тези реакции са се появили при пациенти с анамнеза за алергичен тип реакции към сульфонамиди (виж раздел 4.3). Приложението на valdecoxib трябва да бъде преустановено при първия признак за свръхчувствителност.

Необходимо е внимателно прилагане на valdecoxib при пациенти с анамнеза за хипертония или сърдечна недостатъчност или други състояния, предразполагащи към задръжка на течности. Тъй като инхибирането на простагландиновия синтез може да доведе до влошаване на бъбречната функция и задръжка на течности, valdecoxib трябва да се прилага внимателно при пациенти с нарушена бъбречна функция (виж раздел 4.2). Както при другите нестероидни противовъзпалителни лекарства (НСПВС), така и при хронична употреба на valdecoxib 10 - 20% от всички пациенти е наблюдавана задръжка на течности, оток и повищено артериално



КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

BEXTRA® 20 mg film-coated tablets

налягане (виж раздел 5.1). Възможно е тези ефекти да са дозо-зависими и се наблюдават по-често при употреба на дози, по-високи от препоръчителните за хронично лечение. Терапията с valdecoxib трябва да се започва с най-ниската препоръчителна доза при пациенти с анамнестични данни за хипертония или сърдечна недостатъчност или други заболявания, предразполагащи към задръжка на течности.

Започването на лечението с valdecoxib при пациенти с дехидратация трябва да става внимателно. При тези пациенти е препоръчено рехидратиране преди началото на лечението с valdecoxib.

Valdecoxib трябва да се използва внимателно при пациенти с умереноизразени чернодробни увреждания (клас В по Child- Pugh) (виж раздел 4.2 и 5.2).

Valdecoxib може да маскира симптомите на треска (виж раздел 5.1). При употреба на нестероидни противовъзпалителни лекарства и в предклиничните проучвания с valdecoxib са описани изолирани случаи на влошаване на мекотъканни инфекции (виж раздел 5.3). При оперирани пациенти, които приемат valdecoxib, е необходимо внимателно да се наблюдава мястото на разреза за признания на инфекция.

Перфорации, язва или кървене от горния стомашно-чревен тракт са наблюдавани при пациенти, лекувани с valdecoxib. Следователно, трябва да се внимава при пациенти с анамнеза за стомашно-чревно заболяване като язва или възпалителни състояния, както и при рискови пациенти.

Пациенти в напреднала възраст или такива със сериозни съпътстващи заболявания може да имат по-висок риск от нарушения на сърдечната функция и нежелани реакции от страна на горния гастро-интестинален тракт и бъбреците. Поради това такива пациенти трябва да са под медицинско наблюдение.

Тъй като valdecoxib няма ефект върху тромбоцитите, той не може да бъде използван като заместител на ацетилсалцициловата киселина при сърдечно-съдова профилактика (виж раздел 4.5).

Едновременното прилагане на valdecoxib с warfarin трябва да става внимателно. (виж раздел 4.5)

Употребата на valdecoxib, както и на всеки лекарствен продукт, който инхибира COX-2, не се препоръчва на жени, които се опитват да забременеят (виж т. 4.6 и 5.1).

4.5 Лекарствени и други взаимодействия

Фармакодинамични взаимодействия

Антикоагулантното лечение трябва да бъде мониторирано, особено през първите няколко дни след започване или промяна на лечението с valdecoxib при пациенти, които приемат warfarin или подобни продукти, тъй като при тези пациенти има повишен риск от кървене.

Valdecoxib няма ефект върху медирираната от acetylsalicylic acid инхибиция на тромбоцитната агрегация или времето на кървене, когато се прилага парентерално като лекарствения прекурсор, parecoxib sodium, заедно с acetylsalicylic acid.

Клиничните проучвания показват, че valdecoxib може да бъде приложен с ниски дози acetylsalicylic acid, използвани при сърдечно-съдова профилактика (виж раздел 4.4). Едновременното прилагане на ниски дози acetylsalicylic acid с valdecoxib обаче води до повишен риск от гастроинтестинални улцерации или други усложнения в сравнение с монотерапия с valdecoxib.

НСПВС може да намалят ефекта на диуретиците и антихипертензивните лекарствени продукти. Както при НСПВС, рисъкът от остра бъбречна недостатъчност



КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

BEXTRA® 20 mg film-coated tablets

може да се увеличи, когато valdecoxib се прилага едновременно с ACE инхибитори или диуретици.

При едновременното прилагане на НСПВС и cyclosporin или tacrolimus се предполага, че се увеличава нефротоксичният ефект на cyclosporin и tacrolimus. Бъбречната функция трябва да бъде мониторирана при едновременно прилагане на valdecoxib и някой от тези лекарствени продукти.

Ефекти на други лекарствени продукти върху фармакокинетиката на valdecoxib

Метаболизъмът на valdecoxib при хора се медирира главно от изоензимите CYP3A4 и 2C9. Следователно, лекарствени продукти, инхибитори на CYP3A4 и 2C9, трябва да се прилагат внимателно в комбинация с valdecoxib.

Плазмената експозиция (AUC) за valdecoxib се повишава с 62% при едновременно прилагане с fluconazole (предимно CYP2C9 инхибитор) и с 38% при едновременно прилагане с ketoconazole (CYP3A4 инхибитор). Valdecoxib трябва да се прилага в най-ниската препоръчителна доза при пациенти на терапия с fluconazole или ketoconazole.

След 12-дневно комбинирано приложение на valdecoxib (40 mg два пъти дневно) и phenytoin (300 mg веднъж дневно), който е индуктор на CYP3A4, се наблюдава намаление на плазмената експозиция (AUC) на valdecoxib с 27%. Намалената плазмената експозиция на valdecoxib е очаквана поради добре познатите свойства на phenytoin като ензимен индуктор и не се счита за клинично значима. Поради това, не се изиска увеличение на дозата на valdecoxib, при едновременно приложение с phenytoin. Въпреки това тези резултати трябва да се имат предвид при прилагане на valdecoxib в комбинация с индуктори на CYP3A4 като например carbamazepine и dexamethazone. Клинично значимо намаление на AUC на valdecoxib може да се получи, когато се прилага с по-силен ензимен индуктор като rifampicin.

Приложението на valdecoxib с антиацидни лекарства (aluminium magnesium hydroxide) не е имало значим ефект върху скоростта или степента на абсорбция на valdecoxib.

Влияние на valdecoxib върху фармакокинетиката на други лекарствени продукти

Лечението с valdecoxib (40 mg два пъти дневно в продължение на 7 дни) води до трикратно увеличаване на плазмените концентрации на dextromethorphan (субстрат на CYP2D6). Следователно, трябва да се подхожда с внимание при едновременното приложение на valdecoxib с лекарствени продукти, които се метаболизират предимно от CYP2D6 и които имат тесни терапевтични граници (напр. flecainide, propafenone, metoprolol).

Плазмената експозиция на omeprazole (субстрат на CYP2C19) 40 mg един път дневно се повишава с 46% след прилагането на valdecoxib 40 mg два пъти дневно в продължение на 7 дни, докато плазмената експозиция на valdecoxib не се променя. Тези резултати показват, че въпреки че valdecoxib не се метаболизира от CYP2C19, той може да е инхибитор на този изоензим. Поради това, трябва да се подхожда с внимание, когато valdecoxib се прилага с лекарствени продукти, известни като субстрати на CYP2C19 (напр. omeprazole, phenytoin, diazepam или imipramine).

В проучвания за взаимодействия при пациенти с ревматоиден артрит, които приемат ежеседмично methotrexate инрамускулно, перорално приетият valdecoxib (40 mg два пъти дневно) нямащо клинично значим ефект върху плазмените концентрации на methotrexate. Въпреки това трябва да се провежда подходящо наблюдение за токсичност, свързана с methotrexate, когато тези два лекарствени продукта се прилагат едновременно.



КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

BEXTRA® 20 mg film-coated tablets

Едновременното приложение на valdecoxib (40 mg два пъти дневно за 7 дни) и lithium води до значително намаляване на серумния (25%) и бъбречния (30%) клирънс на lithium при 34% по-висока серумна експозиция в сравнение със самостоятелно приложен lithium. Серумните концентрации на lithium трябва да бъдат мониторирани внимателно, когато се започва или променя терапията с valdecoxib при пациенти, приемащи lithium. Lithium carbonate (450 mg два пъти дневно за 7 дни) нямаше ефект върху фармакокинетиката на valdecoxib.

Valdecoxib (40 mg два пъти дневно) инхибира метаболизма на комбинирания перорален контрацептив ethinyl estradiol (EE)/ norethindrone (комбинация 35 mcg/ 1mg). Плазмената експозиция на EE и norethindrone се увеличават респективно с 34% и 20%. Това увеличение на концентрацията на EE трябва да се има предвид, когато се подбира подходящ контрацептив за комбинация с valdecoxib. Увеличената плазмената експозиция на EE може да увеличи честотата на появя на нежеланите реакции на пероралните контрацептиви (напр. венозни тромбоемболични събития при рискови групи пациентки).

Едновременно приложение на valdecoxib и glibenclamide (субстрат на CYP3A4) не повлия нито фармакокинетиката (експозицията), нито фармакодинамиката (нивата на кръвната захар и инсулин) на glibenclamide.

Инжекционни анестетици: Нито фармакокинетиката (метаболизма и плазмената експозиция), нито фармакодинамиката (ЕЕГ ефекти, психомоторни тестове и излизане от упойка) на propofol за интравенозно приложение (субстрат за CYP2C9) или midazolam за интравенозно приложение (субстрат за CYP3A4) се повлияват от valdecoxib, след интравенозно приложение на лекарствения прекурсор на valdecoxib - parecoxib sodium.

Освен това едновременното прилагане с valdecoxib няма клинично значим ефект върху чернодробния или чревния CYP3A4-медиран метаболизъм на перорално приемания midazolam. Valdecoxib няма значим ефект върху фармакокинетиката както на phentanyl IV така и на alphentanil IV (субстрати на CYP3A4), прилагани едновременно с parecoxib sodium IV.

Инхалационни анестетици: Не са правени формални проучвания за взаимодействие. В проучванията, при които valdecoxib е приложен предоперативно, не са наблюдавани доказателства за фармакодинамични взаимодействия между valdecoxib и инхалационните анестетици азотен оксид и isoflurane. (вж раздел 5.1)

4.6 Бременност и кърмене

Бременност:

Подобно на другите лекарствени продукти, инхибиращи циклооксигеназа-2, valdecoxib не се препоръчва на жени, които се опитват за забременеят (вж. раздел 4.4, 5.1 и 5.3).

Използването на valdecoxib е противопоказано през последните три месеца от бременността, тъй като както и при други лекарствени продукти, инхибиращи простагландиновия синтез, може да се предизвика преждевременно затваряне на дуктус артериозус или отслабване на маточните контракции (протрахирano раждане). (вж раздел 4.3, 5.1 и 5.3). Valdecoxib не следва да се използва по време на първите две тримесечия от бременността или раждането освен ако потенциалната полза за пациентката не надхвърля потенциалния рисък за плода.

Няма достатъчно данни за използването на valdecoxib при бременни жени или по време на раждане. Проучванията с животни показват ефект върху репродуктивността (вж раздел 5.1 и 5.3). Потенциалният рисък при хора не е известен.



Кърмене:

Valdecoxib и активният метаболит на valdecoxib се екскретират в млякото на пътхове. Не е известно дали valdecoxib се екскретира в човешкото мляко. Valdecoxib не трябва да се прилага при жени, които кърмят. (виж раздел 4.3 и 5.3)

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Не са проведени проучвания за ефектите на valdecoxib върху способността за шофиране и работа с машини. Все пак пациенти, които имат замайване, виене на свят или сънливост по време на лечение с valdecoxib трябва да се въздържат от шофиране или работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Клиничната безопасност на valdecoxib е била оценена при над 10 000 пациенти, от които над 2500 с артрит са били лекувани в продължение на повече от 6 месеца и повече от 600 пациенти с артрит са били лекувани поне 1 година.

Следните нежелани реакции са имали по-висока честота, сравнено с плацебо, и са съобщени сред 4824 пациента, приемали valdecoxib 10 mg до 40 mg като единична или многократна доза (до 80 mg дневно) в 24 плацебо-контролирани проучвания при остра болка (от зъбен произход, гинекологична, след репониране на херния, ортопедична хирургия или при байпас на коронарна артерия, както и при първична дисменорея) или при артрит (остеоартрит и ревматоиден артрит). Честотата на прекратяване на лечението поради нежелани лекарствени реакции при проучванията за остра болка и артрит е съответно 2,3% и 6,8% при пациентите на терапия с valdecoxib и 1,6% и 6% при пациентите, получаващи плацебо.

Чести ($\geq 1/100, < 1/10$)

Автономна нервна система: сухота в устата, хипертония.

Организъмът като цяло: периферен оток.

Гастро-интестинален тракт: чувство за пълнота, абдоминална болка, алвеоларен остейт, диария, диспепсия, оригане, гадене.

Психиатрични: безсъние, сънливост.

Еритроцити: анемия.

Дихателна система: кашлица, фарингит, синузит.

Кожа и кожни придатъци: сърбеж, обрив.

Отделителна система: уринарна инфекция.

Нечести ($\geq 1/1,000, < 1/100$)

Автономна нервна система: усложнена хипертония, синкоп.

Организъмът като цяло: патологична серозна секреция от стерналната рана, усложнена алергия, генерализиран оток, отток около очите, инфектиране на раната.

Сърдечно-съдова система: сърдечна недостатъчност.

Централна и периферна нервна система: хипертония, хипоестезия, парестезия.

Гастро-интестинален тракт: дуоденит, гастроентерит, гастродуоденални улцерации, гастроезофагиален рефлукс, стоматит.



КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА
BEXTRA® 20 mg film-coated tablets

Сърдечна честота и ритъм: палпитации.

Черен дроб и жълчка: повишени стойности на AST, ALT.

Метаболитни и хранителни: увеличение на алкална фосфатаза, увеличена урея, повишен креатинин, повищена креатинфосфокиназа, увеличение на телесното тегло.

Тромбоцити, кървене и съсирване: екхимози.

Психиатрични: тревожност, обърканост, нервност.

Обща устойчивост на организма: монилиаза, вирусни инфекции.

Дихателна система: бронхоспазъм, пневмония.

Кожа и кожни придатъци: уртикария.

Нарушения на сетивността: промяна във вкуса.

Отделителна система: албуминурия, хематурия, олигурия.

Съдови (екстракардиални): хематом.

Очи: замъглено зрение, конюнктивит.

Редки ($\geq 1/10\ 000, <1/1\ 000$)

Централна и периферна нервна система: дисфония.

Гастро-интестинален тракт: хематохезия (изхождане на кървави изпражнения), хематемеза, интестинална обструкция.

Тромбоцити, кървене и съсирване: тромбоцитопения.

Психиатрични: депресия.

Кожа и кожни придатъци: ангиоедем, фоточувствителнаст.

Урогенитални: нефрит.

Съдови (екстракардиални): мозъчно-съдови нарушения.

Левкоцити и РЕС: левкопения.

След аорто-коронарен байпас пациенти, приемащи valdecoxib 80 mg/дневно, може да имат по-висок риск от нежелани лекарствени реакции като мозъчно-съдови инциденти, нарушения в бъбречната функция или усложнения, свързани с гръдената рана.

Следните редки сериозни нежелани лекарствени реакции са описани във връзка с употребата на НСПВС и не могат да бъдат изключени за valdecoxib: остра бъбречна недостатъчност, хепатит.

При постмаркетинговото наблюдение са съобщени следните реакции: анафилактични реакции, ангиоедем, еритема мултиформе, синдром на Stevens-Johnson, ексфолиативен дерматит и токсична епидермална некролиза (вж. раздел 4.3 и 4.4).

4.9 Предозиране

Не са описани случаи на предозиране.

В случай на предозиране пациентите трябва да бъдат подложени на симптоматично и поддържащо лечение. Valdecoxib не се отстранява чрез хемодиализа. Диурезата или алкализирането на урината може да не са от полза поради високия профил на свързване на valdecoxib с протеините.



5. Фармакологични данни

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група : Coxibs (коксиби), ATC код: M01AH03

Механизмът на действие на valdecoxib е чрез инхибиране на циклооксигеназа-2 (COX-2) – медиирания простагландинов синтез. Циклооксигеназата отговаря за образуването на простагландини. Идентифицирани са две изоформи, COX-1 и COX-2. COX-2 е изоформата на ензима, която се индуцира от про-възпалителни стимули и се определя като отговорна за синтеза на простаноидните медиатори на болката, възпалението и фебрилитета. В терапевтични дози valdecoxib е селективен COX-2 инхибитор както на периферните, така и на централните простагландини и не инхибира COX-1, като по този начин предпазва COX-1 зависимите физиологични процеси в тъканите, най-вече в стомаха, червата и тромбоцитите. Също така се смята, че COX-2, участва в овуляцията, имплантирането на яйцеклетката и затварянето на дуктус артериозус, както и във функциите на централната нервна система (индуциране на треска, усещането за болка и познавателните функции).

Остеоартрит: Действието на valdecoxib е оценено в 6 двойно-слепи, рандомизирани контролирани проучвания, в които около 2670 пациенти с остеоартрит са лекувани в продължение на 6 до 52 седмици. Valdecoxib 10 mg и 20 mg веднъж дневно показва значително подобреие в сравнение с плацебо и ефект, подобен на този при naproxen 500 mg два пъти дневно, при обща оценка на болката, сковаността и физическата активност в две проучвания с продължителност 12 седмици при пациенти с остеоартрит на тазобедрените и коленните стави. Облекчение на артритната болка се съобщава до 24 часа от приемането на първата доза. При 26- седмично проучване при пациенти с остеоартрит на коленните и тазобедрените стави (някои от които са имали и остеоартрит на ръката и/или гръбначния стълб), valdecoxib 10 mg и 20 mg веднъж дневно е показал ефект клинично сравним с diclofenac 75 mg два пъти дневно.

Ревматоиден артрит: Valdecoxib е оценен в 5 двойно-слепи, рандомизирани контролирани проучвания, при които 2684 пациенти са лекувани с valdecoxib в продължение на 6 до 26 седмици. Две 12-седмични проучвания показват, че ефектът на valdecoxib 10 mg и 20 mg е по-добър от плацебо и подобен на naproxen 500 mg два пъти дневно при обща оценка на клинични, лабораторни и функционални показатели при ревматоиден артрит, както и за показателя намаляване на ставната болка и чувствителност. В едно 26-седмично проучване valdecoxib 20 mg и 40 mg един път дневно е показал ефект, подобен на този на diclofenac 75 mg два пъти дневно. Valdecoxib 40 mg, обаче, не е показал допълнителни предимства пред valdecoxib 20 mg. Valdecoxib е използван ефективно в комбинация с кортикоステроиди и/или болестомодифициращи анти-ревматични лекарства (DMARDs) като methotrexate, златни соли и hydroxychloroquine.

Първична дисменорея: При първична дисменорея за облекчаване на менстуралната болка повечето пациентки се нуждаят само от еднократна доза от 40 mg valdecoxib.

Проучвания върху гастроинтестиналния тракт: В две 12-седмични проучвания върху 1866 пациенти с остеоартрит, честотата на ендоскопски доказаните гастро-дуоденални язви при valdecoxib 10 mg и 20 mg един път дневно (3-7%) е статистически значимо по-ниска в сравнение с naproxen 500 mg два пъти дневно (13%), ibuprofen 800 mg три пъти дневно (16%) или diclofenac 75 mg два пъти дневно (17%). При плацебо групата честотата е 6-7%.

В 26-седмично проучване с ендоскопия на 14 седмици при 1217 пациенти с остеоартрит или ревматоиден артрит, приемащи valdecoxib 20 mg и 40 mg два пъти дневно или naproxen 500 mg два пъти дневно, честотата на гастро-дуоденални язви е



КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

BEXTRA® 20 mg film-coated tablets

язви е била значително по-ниска при пациентите, приемащи valdecoxib и в двете дозировки (съответно 4% и 8%) в сравнение с тези на терапия с паргексен (18%). Във второ 26-седмично проучване, при което ендоскопията е направена само в края на проучването при 722 пациенти с ревматоиден артрит, лекувани с valdecoxib 20 mg и 40 mg веднъж дневно или diclofenac 75 mg два пъти дневно, честотата на гастро-дуоденалните язви е значително по-ниска при пациентите, приемащи valdecoxib и в двете дозировки (4-6%) в сравнение с пациентите, приемали diclofenac (16%).

В един проспективен анализ на 7434 пациенти с остеоартрит и ревматоиден артрит, включени в 8 контролирани проучвания с продължителност от 12 до 26 седмици, годишната честота на язвените усложнения (масивно кървене, перфорация или обструкция) при лечение с valdecoxib 5-80 mg дневно е значително по-ниска (0,67%), отколкото годишната честота при другите НСПВС, използвани за сравнение (1,97%): паргексен 500 mg два пъти дневно, ibuprofen 800 mg три пъти дневно и diclofenac 75 mg два пъти дневно. Въпреки по-високата численост на тези усложнения, valdecoxib 5-80 mg дневно не е статистически значимо различен от плацебо (0,0%).

Терапевтичната доза при остеоартрит и ревматоиден артрит варира в рамките на 10 mg до 20 mg дневно.

Бъбречни ефекти: Ефектите на valdecoxib върху бъбречите, сравнени с плацебо и конвенционални НСПВС са оценени чрез проспективен обединяващ анализ на предварително дефинирани бъбречни събития от 5 плацебо- и активно-контролирани 12-седмични проучвания върху артрит, обхващащи 1806 пациенти с остеоартрит или ревматоиден артрит, приемали valdecoxib 10 mg или 20 mg дневно. Честотата на бъбречните събития, наблюдавана при този анализ при valdecoxib 10 mg или 20 mg дневно (3-4%), ibuprofen 800 mg три пъти дневно (7%), паргексен 500 mg два пъти дневно (2%) и diclofenac 75 mg два пъти дневно (4%) е значително по-висока, отколкото при плацебо групата (1%). Във всички терапевтични групи повечето от бъбречните събития са се дължали или на поява на оток или на влошено кръвно налягане.

Проучвания за ефектите върху тромбоцитите: Поредица от малки, многодозови проучвания при здрави млади или в напреднала възраст (≥ 65 год.) хора, приемали valdecoxib (10 mg до 40 mg два пъти дневно) - еднократна или многократна доза до 7 дни, показват, че valdecoxib няма ефект върху тромбоцитната агрегация или времето на кървене, сравнено с плацебо.

Разликата в тромбоцитната активност между някои COX-1 инхибиращи НСПВС и COX-2 селективните инхибитори може да се окаже клинично значима при пациенти с риск от тромбемболия. COX-2 селективните инхибитори намаляват формирането на системен (и следователно, вероятно и ендотелен) простациклин, без да засягат тромбоцитния тромбоксан. Клиничното значение на тези наблюдения не е установено. Дългосрочната употреба (6 до 52 седмици) на valdecoxib при пациенти с остеоартрит и ревматоиден артрит не е свързана с повишен рисков от сериозна сърдечно-съдова заболяваемост, независимо от подлежащия сърдечно-съдов рисков: годишната честота на нежеланите събития от страна на миокарда, периферните и мозъчните съдове при приложение на 10 mg valdecoxib (1,2%) и 20 mg valdecoxib (1,0%) е подобна на COX-1 инхибиращите НСПВС паргексен 500 mg два пъти дневно, ibuprofen 800 mg три пъти дневно и diclofenac 75 mg два пъти дневно (2%). Честотата при плацебо групата е 1,2%.

5.2. Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Valdecoxib се абсорбира бързо, като достига максимална плазмена концентрация след около 3 часа. Абсолютната бионаличност на valdecoxib е 83% след перорална



приложение. Храненето не оказва значим ефект както върху максималната плазмена концентрация (C_{max}), така и върху степента на абсорбция (AUC), когато valdecoxitb е приеман с храна, богата на мазнини, но времето за достигане на максимална плазмена концентрация (T_{max}) се удължава с 1-2 часа. Приложението на valdecoxitb с антиацид (алуминиево-магнезиев хидроксид) не оказва съществено влияние върху скоростта или степента на абсорбция на valdecoxitb.

Бионаличността на valdecoxitb, приложен перорално, не е клинично значимо различна в сравнение с valdecoxitb, приложен интравенозно под формата на лекарствения прекурсор - parecoxib sodium.

Приблизителната пропорционалност на дозата спрямо плазмената експозиция на valdecoxitb (AUC) е наблюдавана след прилагане на еднократни дози valdecoxitb. При многократни дози (до 100 mg/дневно в продължение на 14 дни) AUC на valdecoxitb се увеличава нелинейно при дози над 10 mg два пъти дневно. Подобно на AUC при еднократните дози, тези нелинейни увеличения от 25-45% не се считат за клинично значими и не налагат намаление на дозата. Равновесните плазмени концентрации на valdecoxitb се достигат преди четвъртия ден от приложението.

Разпределение

Обемът на разпределение на valdecoxitb е около 55 литра. Свързването с плазмените протеини (основно с албумин) е около 98% и не зависи от концентрацията в дадения диапазон (21-2384 ng/ml). Valdecoxitb и неговият активен метаболит се разграждат главно в еритроцитите, което води до съотношение кръв/плазма около 2.

Установено е, че valdecoxitb преминава през плацентарната бариера при пътхове и зайци. Valdecoxitb е открит и в цереброспиналната течност на пътхове.

Метаболизъм

Valdecoxitb се подлага на екстензивен чернодробен метаболизъм, включващ множество пътища, включително цитохром P450 (CYP)-зависими (CYP 3A4 и CYP2C9) изоензими, както и директно глюкорониране на сульфонамидната група. При многократно дозиране няма клинично значима автоиндукция на метаболизма на valdecoxitb.

В човешката плазма е установен един активен метаболит на valdecoxitb в количество около 10% от концентрацията на valdecoxitb. Този метаболит, който е по-слаб COX-2 селективен инхибитор от valdecoxitb, също подлежи на екстензивен метаболизъм и представлява по-малко от 2% от дозата на valdecoxitb, екскретирана в урината и изпражненията. При многократно дозиране той показва почти линейна кинетика и време на полуживот, подобно на valdecoxitb. Поради неговата ниска концентрация в системното кръвообръщение се приема, че не повлиява съществено профила на безопасност или ефективност на valdecoxitb.

Отделяне

Valdecoxitb се елиминира основно чрез чернодробен метаболизъм, като по-малко от 5% от дозата се екскретира в урината и изпражненията в непроменен вид. Около 70% от дозата се екскретира в урината като неактивни метаболити, от които около 20% като valdecoxitb N-глюкоронид. Времето на полуелиминиране ($t_{1/2}$) е около 8-11 часа, а плазменият клиърънс (CL_p) около 6 l/h.

Пациенти в напреднала възраст

Valdecoxitb е прилаган на 2 500 пациенти в напреднала възраст (65-92 години) в фармакокинетични и терапевтични проучвания. При здрави доброволци в напреднала възраст, установеният перорален клиърънс на valdecoxitb е намален, което води до приближително 40% по-висока плазмена експозиция (AUC) на



КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

BEXTRA® 20 mg film-coated tablets

valdecoxib в сравнение със здрави млади доброволци. Когато се преизчисли спрямо телесната маса, равновесната плазмена експозиция е 16% по-висока при възрастните доброволци от женски пол в сравнение с възрастните доброволци от мъжки пол (виж раздел 4.2)

Бъбречни увреждания

Тъй като бъбречното елиминиране на valdecoxib не е от значение за неговото отстраняване от организма, не са наблюдавани клинично значими промени в клиърънса на valdecoxib при пациенти с тежки бъбречни увреждания или при пациенти на диализа. В допълнение, прилагането на valdecoxib не е довело до значима промяна в средния креатининов клиърънс при пациенти с лека до тежка степен на бъбречно увреждане (виж раздел 4.2).

Чернодробни увреждания

Трябва да се използва най-малката препоръчителна доза (10 mg веднъж дневно) при остеоартрит и ревматоиден артрит, а при първична дисменорея дозата не трябва да надхвърля 20 mg дневно, тъй като плазмената експозиция на valdecoxib е била значително увеличена (130%) при пациенти с умерена степен на чернодробно увреждане в сравнение с пациенти с нормално функциониращ черен дроб. Пациенти с тежки чернодробни увреждания не са изследвани и поради това употребата на valdecoxib при пациенти с тежки чернодробни увреждания е противопоказана. (виж раздел 4.2 и 4.3)

5.3 Предклинични данни за безопасност

Предклиничните данни, базирани на конвенционалните изследвания за безопасност, токсичност при многократен прием, генотоксичност или канцерогенност, не показват особен риск за хора.

При проучвания върху токсичността при многократен прием са наблюдавани нежелани събития от страна на гастроинтестиналния тракт и бъбреците, подобно на другите COX-инхибитори, и са се появили при дози 2 до 5 пъти по-големи от терапевтичната експозиция при хронично лечение с 20 mg дневно при хора. В тези проучвания системната експозиция за valdecoxib се увеличава с продължителността на дозиране и е свързана с увеличаване на наблюдаваните нежелани събития. Лечението с valdecoxib беше свързано с влошаване и забавяне на зарастването на кожните инфекции, ефект вероятно свързан с инхибирането на COX-2.

Тестове за репродуктивна токсичност показват редуцирана овуляция, имплантация и брой живи фетуси (увеличен брой пред- и постимплантационни загуби и тенденция за увеличение на ранните резорбции) при плъхове, като липсва токсичност за майката при нива на експозиция за valdecoxib подобни на тези при хора на продължителна терапия в доза 20 mg/дневно. Ефектите върху овуляцията са били обратими. Valdecoxib не уврежда фертилитета при мъжки плъхове, включително броя, подвижността и морфологията на сперматозоидите.

Valdecoxib няма тератогенен ефект при плъхове и зайци. При зайци, обаче, се наблюдава по-висока честота на резорбциите, намален брой зайчета, родени наведнъж, леко намалено телесно тегло на фетуса и увеличена честота на скелетни малформации, която може да е свързана с терапията, при дози, които не са били токсични за майката.

Еднократна доза valdecoxib, приложена при кърмещи плъхове, е дала концентрации в млякото на valdecoxib и негов активен метаболит, подобни на тези в майчината плазма.



КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

BEXTRA® 20 mg film-coated tablets

В пери/постнатално проучване при плъхове се наблюдава увеличена честота на постнаталната смъртност на малките при около 5 до 7 пъти по-голяма терапевтична експозиция от тази за хора при 20 mg/ден. При всички групи с valdecoxib е наблюдавано по-дълго износване.

6. Фармацевтични данни

6.1 Списък на помощните вещества

Lactose monohydrate, microcrystalline cellulose, pregelatinised starch (maize), croscarmellose sodium и magnesium stearate.

Филмовото покритие съдържа titanium dioxide (E171), hypromellose (E464), macrogol 400, polysorbate 80 (E433).

6.2 Физико-химични несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност

3 години.

6.4 Специални условия на съхранение

Няма специални указания за съхранение.

6.5 Вид на опаковката и съдържание

5, 10, 20, 30, 50, 100 таблетки в блистери от PVC/алуминиево фолио.

30 x 1 и 100 x 1 таблетки в перфорирани еднодозови блистери от PVC/алуминий.

300 и 500 таблетки в бутилки от HDPE.

6.6 Препоръки при употреба

Няма специални.

7. Притежател на разрешението за употреба

Pharmacia-Pfizer EEIG

Hillbottom Road

High Wycombe

Buckinghamshire HP 12 4PX

United Kingdom

8. Регистрационен номер

9. Дата на първо разрешаване за употреба

10. Дата на (частична) актуализация на текста

