

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV LIEKU

Tresuvi 1 mg/ml infúzny roztok

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každý ml obsahuje 1 mg treprostinielu vo forme treprostinielu sodného.

Každá 10 ml injekčná liekovka roztoku obsahuje 10 mg treprostinielu vo forme treprostinielu sodného.

Pomocné látky so známym účinkom:

Sodík: maximálne 36,8 mg (1,6 mmol) v 10 ml injekčnej liekovke.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Infúzny roztok:

Číry bezfarebný až svetložltý izotonický roztok bez viditeľných častíc s hodnotou pH medzi 6,0 a 7,2.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikácie

Liečba idiopatickej alebo dedičnej plúcnej artériovej hypertenzie (pulmonary arterial hypertension, PAH) na zlepšenie námahovej tolerancie a symptómov ochorenia u pacientov klasifikovaných podľa New York Heart Association (NYHA) ako funkčná trieda III.

4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

Tresuvi sa podáva kontinuálnou subkutánou alebo intravenóznou infúziou. Vzhľadom na riziká súvisiace s chronickým zavedením centrálneho venózneho katétra, vrátane závažných infekcií krvného obehu, je subkutánna infúzia (nezriedený roztok) preferovaným spôsobom podania a kontinuálna intravenózna infúzia sa má ponechať pre pacientov stabilizovaných na subkutánnej infúzii treprostinielu, a pre tých, ktorí prestanú tolerovať subkutánny spôsob podania, a u ktorých sa tieto riziká považujú za akceptovateľné.

Liečbu majú začať a kontrolovať iba lekári, ktorí majú skúsenosti s liečbou plúcnej hypertenzie.

U dospelých

Začiatok liečby u pacientov prvýkrát liečených prostacyklínnimi

Liečba sa má začať pod starostlivým lekárskym dohľadom v liečebnom zariadení schopnom poskytnúť intenzívnu starostlivosť.

Odporúčaná začiatočná rýchlosť infúzie je 1,25 ng/kg/min. Ak sa táto začiatočná dávka zle znáša, rýchlosť infúzie sa má znížiť na 0,625 ng/kg/min.

Úpravy dávkowania

Rýchlosť infúzie sa má zvyšovať pod lekárskym dohľadom o prípadok 1,25 ng/kg/min. týždenne počas prvých štyroch týždňov liečby a potom o 2,5 ng/kg/min. týždenne.

Dávka sa má upraviť individuálne a pod lekárskym dohľadom, aby sa dosiahla udržiavacia dávka, pri ktorej sa symptómy zlepšia a ktorú pacient znáša.

Účinnosť v najdôležitejších 12-týždňových skúšaniach sa udržala, len ak sa dávka zvyšovala priemerne 3-4-krát za mesiac. Cieľom chronických úprav dávkowania je určiť dávku, pri ktorej sa zlepšia symptómy PAH s minimalizáciou nadmerných farmakologických účinkov treprostinielu.

Nežiaduce účinky, ako je sčervenie, bolesť hlavy, hypotenzia, nevoľnosť, vracanie a hnačka, spravidla závisia od podanej dávky treprostinielu. Pri pokračovaní liečby môžu vymiznúť, ale ak pretrvávajú alebo sa stanú pre pacienta neznesiteľné, rýchlosť infúzie sa môže znížiť, aby sa oslabila ich intenzita.

Počas následných fáz klinických skúšaní sa po 12 mesiacoch dosiahli priemerné dávky 26 ng/kg/min., po 24 mesiacoch boli 36 ng/kg/min. a po 48 mesiacoch boli 42 ng/kg/min.

U pacientov s obezitou (vážiacich o $\geq 30\%$ viac ako je ideálna telesná hmotnosť) má začiatočná dávka a následné zvyšovania dávok vychádzať z ideálnej telesnej hmotnosti.

Náhle prerušenie alebo náhle značné zníženia dávky treprostinielu môžu spôsobiť návrat plúcnej artériovej hypertenzie. Odporúča sa preto, aby sa predišlo prerušeniu liečby treprostinielom, a aby sa infúzia začala opäť podávať čo najskôr po náhlom náhodnom znížení dávky alebo prerušení. Optimálnu stratégiu opakovaného zavedenia infúzie treprostinielu má určiť kvalifikovaný zdravotný personál od prípadu k prípadu. Vo väčšine prípadov možno po niekoľko hodinovom prerušení infúzie treprostinielu opäť začať podávať s použitím rovnakej dávkovej rýchlosťi; dlhodobejšie prerušenia si môžu vyžadovať re-titráciu dávky treprostinielu.

U starších osôb

Klinické štúdie s treprostinielom nezahŕňali dostatočný počet pacientov vo veku 65 rokov a starších na zistenie, či odpovedajú na liečbu inak ako mladší pacienti. V populácii s farmakokineticou (FK) analýzou sa znížil plazmatický klírens treprostinielu o 20 %. Výber dávky u starších pacientov má byť spravidla opatrný, odrážajúci častejší výskyt zníženej funkcie pečene, obličiek alebo srdca a sprievodného ochorenia alebo inú liečbu.

Pediatrická populácia

U pacientov mladších ako 18 rokov je len málo údajov. Dostupné klinické štúdie nezistili, či možno účinnosť a bezpečnosť odporúčanej dávkovej schémy pre dospelých extrapolovať na deti a dospievajúcich.

Rizikové populácie

Porucha funkcie pečene

Expozícia treprostinielu v plazme (plocha pod krivkou plazmatickej koncentrácie verus čas; AUC) sa zvýšila o 260 % až 510 % pri miernej až stredne závažnej poruche funkcie pečene, trieda A a B podľa Childa-Pugha v uvedenom poradí. Plazmatický klírens treprostinielu sa znížil až do 80 % u jedincov s existujúcou miernou až stredne závažnou poruchou funkcie pečene. Opatrosť sa preto odporúča pri liečbe pacientov s poruchou funkcie pečene kvôli riziku zvýšenia systémovej expozičie, ktorá môže znížiť tolerabilitu a viesť k zvýšeniu nežiaducích účinkov závislých od dávky.

Začiatočná dávka treprostinielu sa má znížiť na 0,625 ng/kg/min. a zvyšovania prírastku dávky sa majú vykonať opatrné.

Porucha funkcie obličiek

U pacientov s poruchou funkcie obličiek sa nevyžaduje žiadna úprava dávkowania. Treprostiniel sa neodstraňuje dialýzou [pozri Farmakokineticke vlastnosti (5.2)].

Spôsob prestavenia na liečbu intravenóznym epoprostenolom

Ak je potrebné prestavenie na intravenózny epoprostenol, fáza prechodu sa má vykonať pod prísnym lekárskym dohľadom. Ako návod možno uviest' vhodnú nasledovnú navrhovanú schému prestavenia liečby. Infúzie treprostinilu sa majú najprv pomaly znižovať o 2,5 ng/kg/min. Minimálne 1 hodinu po novej dávke treprostinilu možno začať liečbu epoprostenolom s maximálnou dávkou 2 ng/kg/min. Dávka treprostinilu sa má potom znižovať v následných intervaloch trvajúcich minimálne 2 hodiny, a súbežne postupne zvyšovať dávku epoprostenolu po zachovaní začiatočnej dávky v priebehu najmenej jednej hodiny.

Spôsob podávania

Podanie kontinuálnej subkutánnej infúziou

Tresuvi sa podáva kontinuálnej subkutánnej infúziou pomocou podkožného katétra s použitím ambulantnej infúznej pumpy.

Aby sa predišlo potenciálnemu prerušeniu prísunu liečiva, pacient musí mať prístup k záložnej infúznej pumpe a súprave na podkožnú infúziu pre prípad, že by došlo k náhodnej poruche súpravy na podávanie.

Ambulantná infúzna pumpa použitá na podávanie nezriedeneného Tresuvi subkutánne má byť:

- 1) malá a ľahká,
- 2) schopná upravovať rýchlosť infúzie s prírastkami približne o 0,002 ml/hod.,
- 3) vybavená zariadením signalizujúcim prerušenie dodávky lieku, vybitie batérie a poplach pri chybe v programe a zlyhaní motora,
- 4) presná v rozmedzí +/- 6 % naprogramovanej rýchlosťi podávania,
- 5) poháňaná pretlakom (nepretržitým alebo pulzačným).

Zásobník musí byť vyrobený z polypropylénu alebo zo skla.

Pacient musia byť dôkladne zaškolení na používanie a programovanie pumpy a v pripájaní, ako i v údržbe infúznej súpravy.

Preplachovanie infúznej hadičky počas pripojenia k pacientovi môže vyvolať náhodné predávkovanie.

Rýchlosť infúzie ∇ (v ml/hod.) sa vypočítajú podľa nasledovného vzorca:

$$\nabla \text{ (ml/hod)} = D \text{ (ng/kg/min.)} \times W \text{ (kg)} \times [0,00006/\text{konzentrácia treprostinilu (mg/ml)}]$$

D = predpísaná dávka vyjadrená v ng/kg/min.

W = telesná hmotnosť pacienta vyjadrená v kg

Tresuvi existuje v koncentráciách 1; 2,5; 5 a 10 mg/ml.

Pri subkutánnej infúzii sa Tresuvi **podáva bez ďalšieho riedenia** vypočítanou rýchlosťou subkutánnej infúzie (ml/hod.), ktorá je odvodená od pacientovej dávky (ng/kg/min.), hmotnosti (kg) a použitej sily injekčnej liekovky (mg/ml) Tresuvi. Počas podávania sa môže podať jeden zásobník (injekčná striekačka) neriedeneného Tresuvi až do 14 dní pri 37 °C. Rýchlosť subkutanej infúzie sa vypočíta pomocou nasledovného vzorca:

$$\text{Rýchlosť subkutánej infúzie (ml/hod.)} = \frac{\text{Dávka (ng/kg/min.)} \times \text{Hmotnosť (kg)} \times 0,00006^*}{\text{Sila injekčnej liekovky Tresuvi (mg/ml)}}$$

*Konverzný faktor $0,00006 = 60 \text{ min/hodinu} \times 0,000001 \text{ mg/ng}$

Príklady výpočtov pre **subkutánne infúzie** sú nasledovné:

1. príklad:

Pre osobu s telesnou hmotnosťou 60 kg s odporúčanou úvodnou dávkou 1,25 ng/kg/min. sa pri použití sily injekčnej liekovky Tresuvi 1 mg/ml bude rýchlosť infúzie počítať nasledovne:

$$\text{Rýchlosť subkutánej infúzie (ml/hod.)} = \frac{1,25 \text{ ng/kg/min.} \times 60 \text{ kg} \times 0,00006}{1 \text{ mg/ml}} = 0,005 \text{ ml/hod.}$$

2. príklad:

Pre osobu s telesnou hmotnosťou 65 kg s dávkou 40 ng/kg/min sa pri použití sily injekčnej liekovky Tresuvi 5 mg/ml bude rýchlosť infúzie počítať nasledovne:

$$\text{Rýchlosť subkutánej infúzie (ml/hod.)} = \frac{40 \text{ ng/kg/min.} \times 65 \text{ kg} \times 0,00006}{5 \text{ mg/ml}} = 0,031 \text{ ml/hod}$$

Tabuľka 1 poskytuje návod na rýchlosť podávania **subkutánej** infúzie Tresuvi 1 mg/ml u pacientov s rôznymi telesnými hmotnosťami zodpovedajúcimi dávkam až do 42,5 ng/kg/min.

Tabuľka 1

Nastavenie rýchlosťi infúzie subkutánej pumpy (ml/hod.) pre Tresuvi s koncentráciou treprostinilu 1 mg/ml

Hmotnosť pacienta (v kg)

Dávka (ng/kg/min)	25	30	35	40	45	50	55	60	65	70	75	80	85	90	95	100
1,25	0,002	0,002	0,003	0,003	0,003	0,004	0,004	0,005	0,005	0,005	0,006	0,006	0,006	0,007	0,007	0,008
2,5	0,004	0,005	0,005	0,006	0,007	0,008	0,008	0,009	0,010	0,011	0,011	0,012	0,013	0,014	0,014	0,015
3,75	0,006	0,007	0,008	0,009	0,010	0,011	0,012	0,014	0,015	0,016	0,017	0,018	0,019	0,020	0,021	0,023
5	0,008	0,009	0,011	0,012	0,014	0,015	0,017	0,018	0,020	0,021	0,023	0,024	0,026	0,027	0,029	0,030
6,25	0,009	0,011	0,013	0,015	0,017	0,019	0,021	0,023	0,024	0,026	0,028	0,030	0,032	0,034	0,036	0,038
7,5	0,011	0,014	0,016	0,018	0,020	0,023	0,025	0,027	0,029	0,032	0,034	0,036	0,038	0,041	0,043	0,045
8,75	0,013	0,016	0,018	0,021	0,024	0,026	0,029	0,032	0,034	0,037	0,039	0,042	0,045	0,047	0,050	0,053
10	0,015	0,018	0,021	0,024	0,027	0,030	0,033	0,036	0,039	0,042	0,045	0,048	0,051	0,054	0,057	0,060
11,25	0,017	0,020	0,024	0,027	0,030	0,034	0,037	0,041	0,044	0,047	0,051	0,054	0,057	0,061	0,064	0,068
12,5	0,019	0,023	0,026	0,030	0,034	0,038	0,041	0,045	0,049	0,053	0,056	0,060	0,064	0,068	0,071	0,075
13,75	0,021	0,025	0,029	0,033	0,037	0,041	0,045	0,050	0,054	0,058	0,062	0,066	0,070	0,074	0,078	0,083
15	0,023	0,027	0,032	0,036	0,041	0,045	0,050	0,054	0,059	0,063	0,068	0,072	0,077	0,081	0,086	0,090
16,25	0,024	0,029	0,034	0,039	0,044	0,049	0,054	0,059	0,063	0,068	0,073	0,078	0,083	0,088	0,093	0,098
17,5	0,026	0,032	0,037	0,042	0,047	0,053	0,058	0,063	0,068	0,074	0,079	0,084	0,089	0,095	0,100	0,105
18,75	0,028	0,034	0,039	0,045	0,051	0,056	0,062	0,068	0,073	0,079	0,084	0,090	0,096	0,101	0,107	0,113
20	0,030	0,036	0,042	0,048	0,054	0,060	0,066	0,072	0,078	0,084	0,090	0,096	0,102	0,108	0,114	0,120
21,25	0,032	0,038	0,045	0,051	0,057	0,064	0,070	0,077	0,083	0,089	0,096	0,102	0,108	0,115	0,121	0,128
22,5	0,034	0,041	0,047	0,054	0,061	0,068	0,074	0,081	0,088	0,095	0,101	0,108	0,115	0,122	0,128	0,135
23,75	0,036	0,043	0,050	0,057	0,064	0,071	0,078	0,086	0,093	0,100	0,107	0,114	0,121	0,128	0,135	0,143
25	0,038	0,045	0,053	0,060	0,068	0,075	0,083	0,090	0,098	0,105	0,113	0,120	0,128	0,135	0,143	0,150
27,5	0,041	0,050	0,058	0,066	0,074	0,083	0,091	0,099	0,107	0,116	0,124	0,132	0,140	0,149	0,157	0,165
30	0,045	0,054	0,063	0,072	0,081	0,090	0,099	0,108	0,117	0,126	0,135	0,144	0,153	0,162	0,171	0,180
32,5	0,049	0,059	0,068	0,078	0,088	0,098	0,107	0,117	0,127	0,137	0,146	0,156	0,166	0,176	0,185	0,195
35	0,053	0,063	0,074	0,084	0,095	0,105	0,116	0,126	0,137	0,147	0,158	0,168	0,179	0,189	0,200	0,210
37,5	0,056	0,068	0,079	0,090	0,101	0,113	0,124	0,135	0,147	0,158	0,169	0,180	0,191	0,203	0,214	0,225

40	0,060	0,072	0,084	0,096	0,108	0,120	0,132	0,144	0,156	0,168	0,180	0,192	0,204	0,216	0,228	0,240
42,5	0,064	0,077	0,089	0,102	0,115	0,128	0,140	0,153	0,166	0,179	0,191	0,204	0,217	0,230	0,242	0,255

Podávanie kontinuálnej intravenóznej infúziou s použitím externej ambulantnej pumpy

Tresuvi sa podáva kontinuálnej intravenóznej infúziou pomocou centrálneho venózneho katétra s použitím externej ambulantnej infúznej pumpy. Môže sa tiež dočasne podať pomocou periférnej venóznej kanyly, umiestnenej najlepšie do veľkej žily. Použitie periférnej infúzie dlhšie než niekoľko hodín sa môže spájať so zvýšeným rizikom tromboflebitídy (pozri časť 4.8).

Aby sa predišlo potenciálnemu preruseniu prísunu liečiva, pacient musí mať prístup k záložnej infúznej pumpe a infúznej súprave pre prípad, že by došlo k náhodnej poruche súpravy na podávanie.

Externá ambulantná infúzna pumpa použitá na podávanie zriedeného Tresuvi intravenózne má byť vo všeobecnosti:

- 1) malá a ľahká,
- 2) schopná upravovať rýchlosť infúzie s prírastkami približne o 0,05 ml/hod. Typické prietoky by mali byť medzi 0,4 a 2 ml za hodinu.
- 3) vybavená zariadením signalizujúcim prerušenie/zastavenie dodávky lieku, vybitie batérie a poplach pri chybe v programe a zlyhaní motora
- 4) presná v rozmedzí +/- 6 % hodinovej dávky alebo lepšia
- 5) poháňaná pozitívnym pretlakom. Zásobník má byť vyrobený z polyvinylchloridu, polypropylénu alebo zo skla.

Tresuvi sa má zriediť bud' sterílnou vodou na injekcie alebo 0,9 % (w/v) sterílnym injekčným roztokom chloridu sodného a podáva sa intravenózne formou kontinuálnej infúzie pomocou chirurgicky umiestneného a zavedeného centrálneho venózneho katétra, alebo dočasne pomocou periférnej venóznej kanyly s použitím infúznej pumpy vyrobenej na intravenózne podávanie liekov.

Pri použití vhodnej externej ambulantnej infúznej pumpy a zásobníka sa má najprv vybrať vopred určená rýchlosť intravenóznej infúzie, ktorá umožní dosiahnuť požadovaný čas infúzie. Maximálna dĺžka používania zriedeného Tresuvi nesmie byť dlhšia než 24 hodín (pozri časť 6.3).

Typické intravenózne infúzne systémové zásobníky majú objemy 20, 50 a 100 ml. Po určení požadovanej rýchlosťi intravenóznej infúzie (ml/hod.) a dávky pre pacienta (ng/kg/min.) a telesnej hmotnosti (kg), sa koncentrácia zriedeného intravenózneho treprostinielu (mg/ml) môže vypočítať pomocou nasledovnej rovnice:

1. krok

$$\text{Koncentrácia zriedeného intravenózneho treprostinielu (mg/ml)} = \frac{\text{Dávka (ng/kg/min.)} \times \text{Hmotnosť (kg)} \times 0,00006}{\text{Rýchlosť intravenóznej infúzie (ml/hod.)}}$$

Množstvo Tresuvi potrebné na prípravu požadovanej koncentrácie zriedeného intravenózneho treprostinielu na danú veľkosť zásobníka možno vypočítať pomocou nasledovnej rovnice:

2. krok

$$\frac{\text{Množstvo Tresuvi (ml)}}{\text{Koncentrácia zriedeného intravenózneho treprostinilu (mg/ml)}} \times \frac{\text{Sila Tresuvi v injekčnej liekovke (mg/ml)}}{\text{Celkový objem zriedeného roztoku treprostinilu v zásobníku (ml)}}$$

Vypočítané množstvo Tresuvi sa potom pridá do zásobníka spolu s dostatočným objemom zriedovadla (sterilná voda na injekcie alebo 0,9 % injekčný roztok chloridu sodného), aby sa dosiahol požadovaný celkový objem v zásobníku.

Príklady výpočtu pre *intravenózne infúzie* sú nasledovné:

3. priklad:

Pre osobu s telesnou hmotnosťou 60 kg s dávkou 5 ng/kg/min. s vopred určenou rýchlosťou intravenóznej infúzie 1 ml/hod. a zásobníkom 50 ml, sa koncentrácia zriedeného intravenózneho roztoku treprostinilu vypočíta nasledovne:

1. krok

$$\frac{\text{Koncentrácia zriedeného intravenózneho treprostinilu (mg/ml)}}{= \frac{5 \text{ ng/kg/min} \times 60 \text{ kg} \times 0,00006}{1 \text{ ml/h}}} = 0,018 \text{ mg/ml} \\ (18 000 \text{ ng/ml})$$

Množstvo Tresuvi (s použitím sily injekčnej liekovky 1 mg/ml) potrebné na celkovú koncentráciu zriedeného treprostinilu 0,018 mg/ml a celkový objem 50 ml sa vypočíta nasledovne:

2. krok

$$\frac{\text{Množstvo Tresuvi (ml)}}{= \frac{0,018 \text{ mg/ml}}{1 \text{ mg/ml}}} \times 50 \text{ ml} = 0,9 \text{ ml}$$

Koncentrácia zriedeného intravenózneho treprostinilu pre osobu v 3. príklade sa teda pripraví pridaním 0,9 ml Tresuvi s koncentráciou 1 mg/ml do vhodného zásobníka spolu s dostatočným objemom zriedovadla, aby sa v zásobníku dosiahol celkový objem 50 ml. Prietoková rýchlosť pumpy bude v tomto príklade nastavená na 1 ml/hod.

4. priklad:

Pre osobu s telesnou hmotnosťou 75 kg s dávkou 30 ng/kg/min. s vopred určenou rýchlosťou intravenóznej infúzie 2 ml/hod. a zásobníkom 100 ml, sa koncentrácia zriedeného intravenózneho roztoku treprostinilu vypočíta nasledovne:

1. krok

$$\frac{\text{Koncentrácia zriedeného intravenózneho treprostinilu (mg/ml)}}{= \frac{30 \text{ ng/kg/min} \times 75 \text{ kg} \times 0,00006}{2 \text{ ml/h}}} = 0,0675 \text{ mg/ml} \\ (67 500 \text{ ng/ml})$$

Množstvo Tresuvi (s použitím sily injekčnej liekovky 2,5 mg/ml) potrebné na celkovú koncentráciu zriadeného treprostinielu 0,0675 mg/ml a celkový objem 100 ml sa vypočíta nasledovne:

2. krok

$$\frac{\text{Množstvo}}{\text{Tresuvi}} = \frac{0,0675 \text{ mg/ml}}{2,5 \text{ mg/ml}} \times 100 \text{ ml} = 2,7 \text{ ml}$$

Koncentrácia zriadeného intravenózneho treprostinielu pre osobu v 4. príklade sa teda pripraví pridaním 2,7 ml Tresuvi s koncentráciou 2,5 mg/ml do vhodného zásobníka spolu s dostatočným objemom zriedovadla, aby sa v zásobníku dosiahol celkový objem 100 ml. Prietoková rýchlosť pumpy bude v tomto príklade nastavená na 2 ml/hod.

Tabuľka 2 poskytuje návod na objem (ml) Tresuvi pre Tresuvi 1 mg/ml, ktorý sa má zriediť v 20 ml, 50 ml alebo 100 ml zásobníkoch (infúzne rýchlosť 0,4; 1 alebo 2 ml/hod.) u pacientov s rôznymi telesnými hmotnosťami zodpovedajúcimi dávkam až do 42,5 ng/kg/min.

Tabuľka 2

Dávka (ng/ kg/ min.)	Hmotnosť pacienta (kg)															
	25	30	35	40	45	50	55	60	65	70	75	80	85	90	95	100
1,25	0,094	0,113	0,131	0,150	0,169	0,188	0,206	0,225	0,244	0,263	0,281	0,300	0,319	0,338	0,356	0,375
2,5	0,188	0,225	0,263	0,300	0,338	0,375	0,413	0,450	0,488	0,525	0,563	0,600	0,638	0,675	0,713	0,750
3,75	0,281	0,338	0,394	0,450	0,506	0,563	0,619	0,675	0,731	0,788	0,844	0,900	0,956	1,013	1,069	1,125
5	0,375	0,450	0,525	0,600	0,675	0,750	0,825	0,900	0,975	1,050	1,125	1,200	1,275	1,350	1,425	1,500
6,25	0,469	0,563	0,656	0,750	0,844	0,938	1,031	1,125	1,219	1,313	1,406	1,500	1,594	1,688	1,781	1,875
7,5	0,563	0,675	0,788	0,900	1,013	1,125	1,238	1,350	1,463	1,575	1,688	1,800	1,913	2,025	2,138	2,250
8,75	0,656	0,788	0,919	1,050	1,181	1,313	1,444	1,575	1,706	1,838	1,969	2,100	2,231	2,363	2,494	2,625
10	0,750	0,900	1,050	1,200	1,350	1,500	1,650	1,800	1,950	2,100	2,250	2,400	2,550	2,700	2,850	3,000
11,25	0,844	1,013	1,181	1,350	1,519	1,688	1,856	2,025	2,194	2,363	2,531	2,700	2,869	3,038	3,206	3,375
12,5	0,938	1,125	1,313	1,500	1,688	1,875	2,063	2,250	2,438	2,625	2,813	3,000	3,188	3,375	3,563	3,750
13,75	1,031	1,238	1,444	1,650	1,856	2,063	2,269	2,475	2,681	2,888	3,094	3,300	3,506	3,713	3,919	4,125
15	1,125	1,350	1,575	1,800	2,025	2,250	2,475	2,700	2,925	3,150	3,375	3,600	3,825	4,050	4,275	4,500
16,25	1,219	1,463	1,706	1,950	2,194	2,438	2,681	2,925	3,169	3,413	3,656	3,900	4,144	4,388	4,631	4,875
17,5	1,313	1,575	1,838	2,100	2,363	2,625	2,888	3,150	3,413	3,675	3,938	4,200	4,463	4,725	4,988	5,250
18,75	1,406	1,688	1,969	2,250	2,531	2,813	3,094	3,375	3,656	3,938	4,219	4,500	4,781	5,063	5,344	5,625
20	1,500	1,800	2,100	2,400	2,700	3,000	3,300	3,600	3,900	4,200	4,500	4,800	5,100	5,400	5,700	6,000
21,25	1,594	1,913	2,231	2,550	2,869	3,188	3,506	3,825	4,144	4,463	4,781	5,100	5,419	5,738	6,056	6,375
22,5	1,688	2,025	2,363	2,700	3,038	3,375	3,713	4,050	4,388	4,725	5,063	5,400	5,738	6,075	6,413	6,750
23,75	1,781	2,138	2,494	2,850	3,206	3,563	3,919	4,275	4,631	4,988	5,344	5,700	6,056	6,413	6,769	7,125
25	1,875	2,250	2,625	3,000	3,375	3,750	4,125	4,500	4,875	5,250	5,625	6,000	6,375	6,750	7,125	7,500
27,5	2,063	2,475	2,888	3,300	3,713	4,125	4,538	4,950	5,363	5,775	6,188	6,600	7,013	7,425	7,838	8,250
30	2,250	2,700	3,150	3,600	4,050	4,500	4,950	5,400	5,850	6,300	6,750	7,200	7,650	8,100	8,550	9,000
32,5	2,438	2,925	3,413	3,900	4,388	4,875	5,363	5,850	6,338	6,825	7,313	7,800	8,288	8,775	9,263	9,750
35	2,625	3,150	3,675	4,200	4,725	5,250	5,775	6,300	6,825	7,350	7,875	8,400	8,925	9,450	9,975	10,500
37,5	2,813	3,375	3,938	4,500	5,063	5,625	6,188	6,750	7,313	7,875	8,438	9,000	9,563	10,125	10,688	11,250
40	3,000	3,600	4,200	4,800	5,400	6,000	6,600	7,200	7,800	8,400	9,000	9,600	10,200	10,800	11,400	12,000
42,5	3,188	3,825	4,463	5,100	5,738	6,375	7,013	7,650	8,288	8,925	9,563	10,200	10,838	11,475	12,113	12,750

Poučenie pre pacientov, ktorí dostávajú kontinuálnu intravenóznu infúziu s použitím externej ambulantnej pumpy

Zdravotný tím zodpovedný za liečbu musí zabezpečiť, aby bol pacient plne poučený a vedel kompetentne používať zvolenú zdravotnícku pomôcku. Obdobie poskytovania osobných inštrukcií a dohľadu má pokračovať, kým sa pacient považuje za spôsobilého na výmenu infúzií, zmenu prietokových rýchlosť/dávok podľa pokynov a je schopný zvládnuť bežné problémy s pomôckou. Pacient musí byť poučený o vhodnej aseptickej technike pri príprave infúzneho zásobníka treprostinilu a preplachovania rozvodových infúznich hadičiek a spojení. Pacient musí mať k dispozícii písomné pokyny bud' od výrobcu pumpy, alebo špeciálne pripravené rady od predpisujúceho lekára. Tieto majú zahŕňať požadované normálne úkony podania lieku, rady ako zaobchádzat' s upchatím a inými problémami pumpy, ako aj podrobnosti o tom, koho kontaktovať v prípade neodkladného zásahu.

Minimalizácia rizika infekcií krvného obehu súvisiacich s katétem pri použití externej ambulantnej pumpy

Osobitná pozornosť sa musí venovať nasledovným pokynom, ktoré pomáhajú minimalizovať riziko infekcií krvného obehu súvisiacich s katétem u pacientov, ktorí dostávajú treprostinil pomocou intravenóznej infúzie pri použití externej ambulantnej pumpy (pozri časť 4.4). Tieto pokyny sú v súlade so súčasnými smernicami správnej praxe v prevencii rizika infekcií krvného obehu súvisiacich s katétem a zahŕňajú:

Všeobecné princípy

- Použitie manžetového a tunelového centrálneho venózneho katétra (central venous catheter, CVC) s minimálnym počtom portov.
- Zavedenie CVC s použitím sterilných bariérových techník.
- Použitie vhodnej hygieny rúk a aseptických techník pri zavedení, náhrade, prístupe, oprave katétra, alebo keď sa miesto zavedenia katétra vyšetruje a/alebo obvázuje.
- Na prekrytie miesta zavedenia katétra sa má použiť sterilná gáza (vymieňa sa každé dva dni) alebo sterilný priečladný polopriepustný obväz (vymieňa sa minimálne každých sedem dní).
- Preväz sa má vymeniť zakaždým, keď zvlhne, uvoľní sa, alebo sa zašpiní alebo po vyšetrení miesta.
- Lokálne antibiotické masti alebo krémy sa nemajú používať, keďže môžu podporiť kvasinkové infekcie a baktérie s antimikrobiálnou rezistenciou.

Dĺžka používania zriedeného roztoku Tresuvi

- Maximálna dĺžka používania zriedeného lieku nesmie byť dlhšia ako 24 hodín.

Použitie 0,2 mikrónového vstavaného filtra

- 0,2 mikrónový filter sa musí umiestniť medzi infúzne hadičky a hrdlo katétra a musí sa vymeniť každých 24 hodín v čase výmeny infúzneho zásobníka.

Dve ďalšie odporúčania, ktoré sú potenciálne dôležité na prevenciu infekcií krvného obehu spôsobených gramnegatívnymi baktériami pochádzajúcimi z vody, sa vzťahujú na zaobchádzanie s hrdlom katétra. Zahŕňajú:

Použitie systému uzavoreného hrdla s deleným septom

- Použitie systému uzavoreného hrdla (uprednostňuje sa delené septum pred zariadením s mechanickým ventilom) zabezpečí, že bude lumen katétra uzavorený vždy pri odpojení infúzneho systému. Takto sa zabráni riziku expozície mikrobiálnej kontaminácie.
- Systém uzavoreného hrdla s deleným septom sa má vymeniť každých 7 dní.

Infúzny systém s medzikonektormi s uzáverom Luer Lock

Riziko kontaminácie gramnegatívnymi organizmami prenášanými vodou sa pravdepodobne zvyšuje, ak je medzikonektor s uzáverom Luer Lock vlhký počas výmeny infúznej hadičky alebo uzavoreného hrdla. Preto:

- Infúzny systém v mieste pripojenia k hrdu katétra nemá v roztoku plávať, ani byť doň ponorený.
- V čase výmeny zariadenia s uzavoreným hrdlom nesmie byť v závitoch medzikonektoru uzáveru Luer Lock viditeľná žiadna voda.
- Infúzna hadička sa má od uzavoreného hrdla odpojiť len raz za 24 hodín v čase výmeny.

Podávanie kontinuálnej intravenóznej infúziou pomocou úplne interne implantovateľnej pumpy určenej na intravenózne podanie Tresuvi.

Tresuvi sa môže podávať kontinuálnej intravenóznej infúziou cez centrálny venózny katéter pomocou chirurgicky zavedenej úplne interne implantovateľnej infúznej pumpy určenej na intravenózne podanie Tresuvi, ktorá je vybavená alarmom (upozorňujúcim na oklúziu a slabú batériu) a vnútorným 0,22 µm filtrom na obmedzenie rizika infekcie krvného obehu. Implantovateľné pumpy s fixným prietokom sú dostupné s rôznymi možnosťami/modelmi objemu zásobníka, ktoré umožňujú infúziu príslušných individuálnych dávok a vyhnú sa situáciám predávkovania alebo poddávkovania. Životnosť septa by mala byť minimálne 500 vpichov pre plniaci port, 250 vpichov pre port katétra.

Presné pokyny týkajúce sa prípravy, implantácie, monitorovania a dopĺňovania pumpy nájdete v príručke výrobcu pumpy.

Na základe dostupných experimentálnych údajov o stabilite sa uprednostňuje, ak je to možné, použiť na naplnenie zásobníka implantovateľnej pumpy koncentráciu vyššiu ako 0,5 mg/ml (pozri časť 6.3). Všetky podrobnosti pre výpočty na základe hmotnosti a charakteristiky pumpy sú uvedené v príručke výrobcu pumpy.

Kontinuálna intravenózna infúzia s implantovateľnou pumpou by mala byť vyhradená pre vybraných pacientov, ktorí sú schopní tolerovať samotný výkon a už sa u nich preukázalo, že tolerujú treprostinil, ktorí sú stabilizovaní infúziou treprostinilu a prestanú tolerovať, sú nevhodní alebo odmietajú subkutánnu alebo externú intravenóznu aplikáciu.

Počiatočná dávka podávaná implantovateľnou pumpou je rovnaká ako stabilná dávka podávaná externými infúznymi pumpami v čase prestavenia. Implantovateľná pumpa nie je určená na úpravu počiatočnej dávky.

Implantáciu infúznej pumpy môžu vykonávať iba kvalifikovaní lekári, ktorí sú vyškolení v obsluhe a používaní infúzneho systému.

Pumpa sa má dopĺňať len v nemocničných zariadeniach kvalifikovanými zdravotníckymi pracovníkmi, ktorí sú vyškolení v prevádzke a používaní infúzneho systému podľa návodu výrobcu na použitie a ktorí sú pripravení zvládnúť komplikácie, ktoré by mohli nastať v prípade neúmyselného podania alebo úniku treprostinilu do subkutánneho priestoru obklopujúceho pumpu.

Implantovateľné infúzne pumpy s fixným prietokom môžu v priebehu používania vykazovať odchýlky v rýchlosťi infúzie. Bezpečné klinické použitie implantovanej pumpy je zaistené porovnaním skutočného klinického prietoku nameraného zdravotníckym pracovníkom oboznámeným s používaním pumpy pri každom doplnení s ohľadom na zvyškový objem lieku, ktorý zostáva v pumpe. Pri každom doplnení sa musí postupovať podľa návodu výrobcu pumpy, aby bol zvolený vhodný postup.

Pacient má byť informovaný, aby v prípade alarmu oklúzie okamžite kontaktoval zdravotnícke zariadenie.

4.3 Kontraindikácie

- Precitlivenosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.
- Pľúcna artériová hypertenzia súvisiaca s venookluzívou chorobou.
- Kongestívne zlyhanie srdca v dôsledku závažnej ľavej ventrikulárnej dysfunkcie.
- Závažná porucha funkcie pečene (rieda C podľa Childa-Pugha).
- Aktívny gastrointestinálny vred, intrakraniálna hemorágia, poranenie alebo iný krváčavý stav.
- Vrodené alebo získané poruchy chlopní s klinicky významnými poruchami funkcie myokardu nesúvisiacimi s pľúcnowou hypertenziou.
- Závažná koronárna choroba srdca alebo nestabilná angina; infarkt myokardu v priebehu posledných šiestich mesiacov; dekompenzované zlyhanie srdca, ak nie je pod starostlivým lekárskym dohľadom; závažné arytmie; cerebrovaskulárne príhody (napr. prechodný ischemický atak, cievna mozgová príhoda) v priebehu posledných troch mesiacov.

4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Pri rozhodovaní o začatí liečby treprostiniom je potrebné zohľadniť vysokú pravdepodobnosť, že kontinuálna infúzia bude musieť pokračovať dlhší čas. Preto sa má starostlivo zvážiť pacientova schopnosť akceptovať zavedený katéter a byť za katéter a infúznu súpravu zodpovedný.

Treprostiniel je silné pľúcne a systémové vazodilatancium. U jedincov s existujúcim nízkym systémovým artériovým tlakom môže liečba treprostiniom zvyšovať riziko systémovej hypotenzie. Liečba sa neodporúča u pacientov so systolickým artériovým tlakom nižším ako 85 mmHg.

Počas akejkoľvek zmeny dávky sa odporúča sledovať systémový krvný tlak a srdcovú frekvenciu s pokynmi na ukončenie infúzie, ak sa vyvinú príznaky hypotenzie alebo sa zistí systolický krvný tlak 85 mmHg alebo nižší.

Náhle vysadenie alebo náhle významné zníženia dávky treprostinielu môžu vyvolať recidívu pľúcnej artériovej hypertenzie (pozri časť 4.2).

Ak sa u pacienta objaví počas liečby treprostiniom pľúcny edém, musí sa zvážiť možnosť pridruženej pulmonárnej venookluzívnej choroby. Liečba sa má ukončiť.

Obézni pacienti (BMI vyšší než 30 kg/m²) vylučujú treprostiniel pomalšie.

Prínos subkutanej liečby treprostiniom u pacientov so závažnejšou pľúcnowou artériovou hypertensiou (NYHA funkčná trieda IV) nie je doposiaľ stanovený.

Pomer účinnosť/bezpečnosť treprostinielu sa pri pľúcnej artériovej hypertenzií doposiaľ neanalyzoval v súvislosti s ľavoprávym srdcovým skratom, portálnej hypertensiou alebo infekciou HIV.

U pacientov s poruchou funkcie pečene sa má dávka stanoviť s opatrnosťou (pozri časť 4.2).

Opatnosť sa odporúča v prípadoch, keď treprostiniel môže zvyšovať riziko krvácania inhibíciou agregácie krvných doštíčiek.

Tento liek obsahuje maximálne 36,8 mg sodíka na 10 ml injekčnú liekovku, čo zodpovedá 1,8 % WHO odporúčaného maximálneho denného príjmu 2 g sodíka pre dospelú osobu.

Súbežné podávanie inhibítora enzymu cytochróm P450 (CYP) 2C8 (napr. gemfibrozil) môže zvýšiť expozíciu (C_{max} aj AUC) treprostinielu. Zvýšená expozícia pravdepodobne zvýši výskyt nežiaducích udalostí spojených s podávaním treprostinielu. Je potrebné zvážiť zníženie dávky treprostinielu (pozri časť 4.5).

Súbežné podávanie induktora enzymu CYP2C8 (napr. rifampicín) môže znížiť expozíciu treprostiniu. Znížením expozície sa pravdepodobne zníži klinická účinnosť. Je potrebné zvážiť zvýšenie dávky treprostiniu (pozri časť 4.5).

Nežiaduce udalosti pripisované systému intravenózneho podávania liečiva:

U pacientov užívajúcich treprostiniel intravenóznou infúziou sa hlásili infekcie a sepsy krvného obehu súvisiace s centrálnym venóznym katétem. Tieto riziká sa pripisujú systému podávania liečiva. Retrospektívny prieskum Centra pre kontrolu ochorení v siedmych centrach v Spojených štátach, ktoré používali intravenózny treprostiniel pomocou externej ambulatnej pumpy na liečbu PAH zistil, že miera výskytu infekcií krvného obehu súvisiacich s katétem je 1,10 udalostí za 1 000 dní používania katétra. Lekári majú zohľadniť spektrum možných gramnegatívnych a grampozitívnych mikroorganizmov, ktoré môžu spôsobiť infekciu pacientov s dlhodobo zavedenými centrálnymi venóznymi katétram, preto je kontinuálna subkutánna infúzia nezriedeného Tresuvi preferovaným spôsobom podávania.

Riziko infekcií, vrátane infekcií krvného riečiska, je výrazne nižšie s úplne interne implantovateľnou pumpou než s externou ambulantnou pumpou.

Zdravotnícky tím zodpovedný za liečbu musí zabezpečiť, aby bol pacient plne poučený a vedel kompetentne používať zvolenú infúznu zdravotnícku pomôcku (pozri časť 4.2).

4.5 Liekové a iné interakcie

Kombinácie na zváženie

+ Diuretiká, antihypertenzíva alebo iné vazodilatanciá

Súbežné podávanie treprostiniu s diuretikami, antihypertenzívami alebo inými vazodilatanciami zvyšuje riziko systémovej hypotenzie.

+ Inhibítory agregácie krvných doštičiek vrátane NSAIDs a antikoagulancií

Treprostiniel môže potlačiť funkciu krvných doštičiek. Súbežné podávanie treprostiniu s inhibítormi agregácie krvných doštičiek vrátane NSAIDs, donormi oxidu dusnatého alebo antikoagulanciami môže zvýšiť riziko krvácania. Sledovanie pacientov, ktorí užívajú antikoagulanciá, sa má starostlivo dodržiavať v súlade s konvenčnými odporúčaniami lekárskej praxe pri monitorovaní takýchto terapií. U pacientov, ktorí užívajú antikoagulanciá, sa treba vyhnúť súbežnému použitiu iných inhibítordov agregácie krvných doštičiek. Kontinuálna subkutánna infúzia treprostiniu neovplyvnila farmakodynamiku a farmakokinetiku jednorazovej dávky (25 mg) warfarínu. Nie sú dostupné údaje o možných interakciách vedúcich k zvýšenému riziku krvácania, ak sa treprostiniel predpisuje spolu s donormi oxidu dusnatého.

+ Furosemid

Plazmatický klírens treprostiniu sa môže mierne znížiť u pacientov liečených furosemidom. Táto interakcia je pravdepodobne zapríčinená niektorými spoločnými metabolickými znakmi, spoločnými pre obe zlúčeniny (glukurokonjugácia karboxylovej skupiny).

+ Induktory/inhibítory enzymu cytochróm P450 (CYP) 2C8

Gemfibrozil – Farmakokineticke štúdie s perorálnym treprostiniel diolamínom u ľudí ukázali, že súbežné podávanie inhibítora enzymu cytochróm P450 (CYP) 2C8 gemfibrozilu zdvojnásobuje expozíciu treprostiniu (C_{max} aj AUC). Nebolo stanovené, či inhibítory CYP2C8 menia bezpečnosť a účinnosť treprostiniu podávaného parenterálne (subkutánne alebo intravenózne). Ak je po titračnom období do pacientovej medikácie pridaný alebo ak je z nej vyradený inhibítör CYP2C8 (napr. gemfibrozil, trimetoprim a deferasirox), je potrebné zvážiť úpravu dávky treprostiniu.

Rifampicín - Farmakokineticke štúdie s perorálnym treprostiniel diolamínom u ľudí ukázali, že súbežné podávanie induktora enzymu CYP2C8 rifampicínu znížuje expozíciu treprostiniu (približne o 20 %). Nebolo stanovené, či rifampicín mení bezpečnosť a účinnosť treprostiniu podávaného parenterálne

(subkutánne alebo intravenózne). Ak je po titračnom období do pacientovej medikácie pridaný alebo ak je z nej vyradený rifampicín, je potrebné zvážiť úpravu dávky treprostinielu.

Induktory CYP2C8 (napr. fenytoín, karbamazepín, fenobarbital a ľubovník bodkovaný) môžu znižovať expozíciu treprostinielu. Ak je po titračnom období do pacientovej medikácie pridaný alebo ak je z nej vyradený induktor CYP2C8, je potrebné zvážiť úpravu dávky treprostinielu.

+ **Bosentan**

Vo farmakokinetickej štúdii s ľudmi vykonanej s bosentanom (250 mg/deň) a treprostinielom diolamínom (perorálna dávka 2 mg/deň) sa nepozorovali žiadne farmakokinetické interakcie medzi treprostinielom a bosentanom.

+ **Sildenafil**

Vo farmakokinetickej štúdii s ľudmi vykonanej so sildenafilom (60 mg/deň) a treprostinielom diolamínom (perorálna dávka 2 mg/deň) sa nepozorovali žiadne farmakokinetické interakcie medzi treprostinielom a sildenafilom.

4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

Gravidita

Nie sú k dispozícii dostatočné údaje o použití treprostinielu u gravidných žien. Štúdie na zvieratách sú z hľadiska účinkov na graviditu nedostatočné (pozri časť 5.3). Nie je známe potenciálne riziko u ľudí. Treprostiniel sa má používať počas gravidity, iba ak možný prínos pre matku prevyšuje možné riziko pre plod.

Ženy vo fertilnom veku

Počas liečby treprostinielom sa odporúča používanie antikoncepcie.

Dojčenie

Nie je známe, či sa treprostiniel vylučuje do materského mlieka. Dojčiacim ženám, ktoré užívajú treprostiniel, sa má odporučiť, aby ukončili dojčenie.

4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje

Začiatok liečby alebo úpravy dávkowania môžu sprevádzat' nežiaduce účinky, ako je symptomatická systémová hypotenzia alebo závrat, ktoré môžu narušiť schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

4.8 Nežiaduce účinky

Nežiaduce reakcie pozorované v štúdiach kontrolovaných placebom a v rámci skúseností s treprostinielom po jeho uvedení na trh sú zoradené podľa frekvencie pomocou nasledovnej konvencie: veľmi časté ($\geq 1/10$); časté ($\geq 1/100$ až $< 1/10$); menej časté ($\geq 1/1\ 000$ až $< 1/100$); zriedkavé ($\geq 1/10\ 000$ až $< 1/1\ 000$); veľmi zriedkavé ($< 1/10\ 000$); neznáme (z dostupných údajov).

Zoznam nežiaducich reakcií v tabuľke

Trieda orgánového systému	Nežiaduca reakcia	Frekvencia
Poruchy nervového systému	Bolest' hlavy	Veľmi časté
	Závrat	Časté
Poruchy ciev	Vazodilatácia, návaly horúčavy	Veľmi časté
	Hypotenzia	Časté
	Príhoda krvácania [§]	Časté
	Tromboflebitída*	Neznáme
	Hnačka, nevolnosť	Veľmi časté

Poruchy gastrointestinálneho traktu	Vracanie	Časté
Poruchy kože a podkožného tkaniva	Vyrážka	Veľmi časté
	Pruritus	Časté
	Generalizovaná vyrážka (makulárna alebo papulárna)	Neznáme
Poruchy kostrovej a svalovej sústavy a spojivového tkaniva	Bolest' čeľuste	Veľmi časté
	Myalgia, artralgia	Časté
	Bolest' v končatinách	Časté
	Bolesť kostí	Neznáme
Celkové poruchy a reakcie v mieste podania	Bolest' v mieste zavedenia infúzie, reakcia, krvácanie alebo hematóm v mieste zavedenia infúzie	Veľmi časté
	Edém	Časté
Poruchy krvi a lymfatického systému	Trombocytopénia	Neznáme
Infekcie a nákazy	Infekcia v krvnom obehu súvisiaca so zavedením centrálneho venózneho katétra, sepsa, bakterémia**	Neznáme
	Infekcia v mieste zavedenia infúzie, vytvorenie abscesu na podkožnom mieste zavedenia infúzie	Neznáme
	Celulitída	Neznáme
Poruchy srdca a srdcovej činnosti	Zlyhanie s vysokým srdcovým výdajom	Neznáme

* Hlásili sa prípady tromboflebitídy súvisiace s periférnou intravenóznou infúziou

** Hlásili sa život ohrozujúce a smrteľné prípady

§ Pozri časť «Opis vybraných nežiaducích udalostí»

Opis vybraných nežiaducích udalostí

Príhody krvácania

Ako sa očakávalo, príhody krvácania boli časté v tej populácii pacientov, ktorá mala vysoké percento pacientov liečených antikoagulanciami. V dôsledku účinkov na agregáciu krvných doštičiek môže treprostinil zvyšovať riziko krvácania, keďže sa v kontrolovaných klinických štúdiách pozorovali zvýšené prípady krvácania z nosa a gastrointestinálneho (GI) krvácania (vrátane gastrointestinálnej hemorágie, rektálnej hemorágie, krvácania z d'asien a melény). Zaznamenala sa aj hemoptýza, hemateméza a hematúria, ale objavili sa s rovnakou alebo nižšou frekvenciou než tie, ktoré sa vyskytli v skupine s placebo.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V.

4.9 Predávkovanie

Symptómy predávkования treprostinilom sú podobné účinkom, ktoré pravdepodobne obmedzujú zvyšovanie dávky; zahrňajú sčervenenie, bolest' hlavy, hypotenziu, nevoľnosť, vracanie a hnačku. Pacienti, ktorí pocítujú symptómy predávkования, majú okamžite znížiť alebo ukončiť dávku treprostinilu v závislosti od závažnosti symptómov, až kým nevymiznú symptómy predávkования. Dávkование sa má obnoviť s opatrnosťou pod lekárskou kontrolou a pacient sa má starostlivo sledovať kvôli opäťovnému výskytu neželaných príznakov.

Nie je známe žiadne antidotum.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: ANTIAGREGÁNCIÁ TROMBOCYTOV OKREM HEPARÍNU,
ATC kód: B01AC21

Mechanizmus účinku:

Treprostinil je analóg prostacyklínu.

Má priamy vazodilatačný účinok na pľúcny a systémový artériový obeh a potláča agregáciu krvných doštičiek.

U zvierat vazodilatačné účinky znižujú pravú a ľavú komorovú záťaž (afterload) a zvyšujú minútový objem srdca a systolický objem. Účinok treprostinielu na srdcovú frekvenciu zvierat sa mení podľa dávky. Nepozorovali sa žiadne významné účinky na vodivosť srdca.

Údaje o účinnosti u dospelých pacientov s pľúcnowou artériovou hypertensiou:

Štúdie so subkutánne podávaným treprostinirom

U jedincov so stabilnou pľúcnowou artériovou hypertensiou sa vykonali dve randomizované, dvojito zaslepené placebom kontrolované klinické skúšania III. fázy s podávaním treprostinielu kontinuálou subkutánnou infúziou. Celkovo bolo v týchto dvoch klinických skúšaniach zahrnutých 469 dospelých: 270 s idiopatickou alebo dedičnou pľúcnowou artériovou hypertensiou (skupina s treprostinirom = 134 pacientov; skupina s placebom = 136 pacientov), 90 pacientov s pľúcnowou artériovou hypertensiou spojenou s chorobou spojivového tkaniva (najmä sklerodermia) (skupina s treprostinirom = 41 pacientov; skupina s placebom = 49 pacientov) a 109 pacientov s pľúcnowou artériovou hypertensiou spojenou s vrodenou kardiopatiou s ľavopravým skratom (treprostinil = 58 pacientov; placebo = 51 pacientov). Na začiatku bola priemerná vzdialenosť pri 6-minútovom teste chôdze 326 metrov \pm 5 v skupine, ktorá dostávala treprostinil subkutánnou infúziou a 327 metrov \pm 6 v skupine, ktorá dostávala placebo. Dávka oboch porovnávaných terapií sa počas štúdie postupne zvyšovala podľa symptómov pľúcnej artériovej hypertenzie a klinickej znášanlivosti. Priemerná dávka dosiahnutá po 12 týždňoch bola 9,3 ng/kg/min. v skupine s treprostinirom a 19,1 ng/kg/min. v skupine s placebom. Po 12 týždňoch liečby bola priemerná odchýlka v 6-minútovom teste chôdze v porovnaní s východiskovou hodnotou vypočítaná na celkovej populácii z oboch skúšaní, -2 metre \pm 6,61 metra u pacientov, ktorí dostávali treprostinil, a $-21,8$ metrov \pm 6,18 metra v skupine s placebom. Tieto výsledky odrážajú priemerný účinok liečby hodnotený 6-minútovým testom chôdze v dĺžke 19,7 metra ($p = 0,0064$) v porovnaní s placebom v celkovej populácii z oboch skúšaní. Priemerné zmeny porovnané s východiskovými hodnotami hemodynamických parametrov (priemerný pľúcny artériový tlak (PAPm)), tlak v pravej predsieni (RAP), cievna pľúcna rezistencia (PVR), srdcový index (CI) a saturácia venóznym kyslíkom (SvO₂) ukázali, že treprostinil je superiórny voči placebo. Zlepšenie prejavov a symptómov pľúcnej hypertenzie (synkopa, závrat, bolesť na hrudi, únava a dyspnoe) bolo štatisticky významné ($p < 0,0001$). U pacientov liečených treprostinirom sa po 12 týždňoch ďalej zlepšil pomer dyspnoe-únava a Borgovo hodnotenie dyspnoe ($p < 0,0001$). Analýza kombinovaného kritéria súvisiaceho so zlepšením schopnosti telesnej námahy (6-minútový test chôdze) po 12 týždňoch minimálne o 10 % v porovnaní s východiskovou hodnotou, zlepšenie po 12 týždňoch aspoň o jednu NYHA triedu v porovnaní s východiskovou hodnotou a neprítomnosť zhoršenia pľúcnej hypertenzie spolu s neprítomnosťou hláseného úmrtia pred 12. týždňom v celkovej populácii v oboch štúdiách ukázali, že počet jedincov reagujúcich na treprostinil je 15,9 % (37/233), zatiaľ čo v skupine s placebom reagovalo 3,4 % (8/236) jedincov. Analýza podskupiny celkovej populácie potvrdila štatisticky významný účinok liečby treprostinirom v porovnaní s placebom v 6-minútovom teste chôdze v podskupine jedincov s idiopatickou alebo dedičnou pľúcnowou artériovou hypertensiou ($p=0,043$), nie však v podskupine jedincov s pľúcnowou artériovou hypertensiou spojenou so sklerodermiou alebo vrodenou kardiopatiou.

Účinok pozorovaný pri primárnom koncovom ukazovateli (t.j. zmena vzdialenosť počas šest' minútovej chôdze po 12-týždňovej liečbe) bol menší než ten, čo sa pozoroval pri historických kontrolách s bosentanom, iloprostom a epoprostenolom.

Nevykonala sa štúdia priamo porovnávajúca intravenózne infúzie treprostinilu a epoprostenolu.

U detí s PAH sa nevykonala žiadna špecifická štúdia.

Neexistujú žiadne údaje z klinických štúdií vykonalých s aktívnym komparátorom u pacientov s PAH.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

U ľudí sa zvyčajne dosiahli rovnovážne koncentrácie v plazme v priebehu 15 až 18 hodín po začatí buď subkutanej alebo intravenóznej infúzie treprostinilu. Rovnovážne koncentrácie treprostinilu v plazme sú závislé od dávky pri rýchlosťach infúzie 2,5 až do 125 ng/kg/min.

Subkutánne a intravenózne podanie treprostinilu sa ukázalo byť bioekivalentné pri rovnovážnom stave pri dávke 10 ng/kg/min.

Priemerný zdanlivý polčas eliminácie po subkutánnom podaní je v rozsahu od 1,32 do 1,42 hodín po infúzii nad 6 hodín, 4,61 hodiny po infúzii nad 72 hodín a 2,93 hodín po infúzii trvajúcej minimálne tri týždne. Priemerný distribučný objem treprostinilu je v rozsahu od 1,11 do 1,22 l/kg a plazmatický klírens je v rozsahu od 586,2 do 646,9 ml/kg/hod. Klírens je nižší u obéznych jedincov (BMI > 30 kg/m²).

Pri štúdiu vykonanej so zdravými dobrovoľníkmi s použitím [¹⁴C] rádioaktívneho treprostinilu sa v období 224 hodín získalo 78,6 % a 13,4 % subkutanej rádioaktívnej dávky z moču a stolice, v uvedenom poradí. Nepozoroval sa ani jeden významný metabolit. V moči sa zistilo päť metabolítov v rozsahu od 10,2 % do 15,5 % podanej dávky. Týchto päť metabolítov tvorilo celkovo 64,4 %. Tri sú produkty oxidácie bočného reťazca 3-hydroxyloktulu, jeden je glukurokonjugovaný derivát (glukuronid treprostinilu) a jeden nie je identifikovaný. Iba 3,7 % dávky sa získalo v moči ako nezmenený pôvodný liek.

V sedemdňovej chronickej farmakokinetickej štúdie so 14 zdravými dobrovoľníkmi s dávkami treprostinilu v rozsahu od 2,5 do 15 ng/kg/min. podávanými subkutannou infúziou dosiahli rovnovážne koncentrácie treprostinilu v plazme dvakrát maximálne hladiny (o 1.00 hodine a 10.00 hodine v uvedenom poradí) a dvakrát minimálne hladiny (o 7.00 hodine a 16.00 hodine v uvedenom poradí). Maximálne koncentrácie boli približne o 20 % až 30 % vyššie ako minimálne koncentrácie.

In vitro štúdia neprekázala žiadny inhibičný potenciál treprostinilu na izoenzýmy ľudského hepatálneho mikrozomálneho cytochrómu P450 (CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1 a CYP3A).

Okrem toho podávanie treprostinilu nemalo žiadnen indukčný účinok na hepatálny mikrozomálny proteín, celkový obsah cytochrómu (CYP) P 450 či na pôsobenie izoenzýmov CYP1A, CYP2B a CYP3A. Štúdie interakcií lieku sa vykiali so zdravými dobrovoľníkmi s paracetamolom (4 g/deň) a warfarínom (25 mg/deň). Tieto štúdie neprekázali klinicky významný účinok na farmakokinetiku treprostinilu. Štúdia vykonaná s warfarínom neodhalila žiadnu zjavnú farmakodynamickú ani farmakokinetickú interakciu medzi treprostinilom a warfarínom.

Metabolizmus treprostinilu zahrňa predovšetkým CYP2C8.

Osobitné skupiny pacientov

Porucha funkcie pečeňe:

U pacientov s portopulmonárnou hypertenziou a miernou (n=4) alebo stredne závažnou (n=5) insuficienciou pečene bola AUC_{0-24h} pri subkutánnej dávke treprostinilu 10 ng/kg/min počas 150 minút zvýšená o 260 % a 510 % v uvedenom poradí v porovnaní so zdravými jedincami. Klírens u pacientov so zlyhaním pečene sa znížil až o 80 % v porovnaní so zdravými dospelými (pozri časť 4.2).

Porucha funkcie obličiek:

U pacientov s t'ažkou poruchou funkcie obličiek vyžadujúcich si dialýzu (n=8) viedlo podanie jednorazovej 1 mg dávky perorálne podávaného treprostinilu pred dialýzou a po nej k AUC_{0-inf}, ktorá sa v porovnaní so zdravými jedincami významne nezmenila.

5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti

V 13- a 26-týždňovej štúdii s kontinuálnou subkutánou infúziou sodnej soli treprostinilu došlo u potkanov a psov k reakciám v mieste podania infúzie (edém/erytém, zdureniny/opuch, bolest/citlivosť na dotyk). U psov sa pozorovali závažné klinické účinky (hypoaktivita, vracanie, riedka stolica a edém v mieste podania infúzie) a smrť (spojená s črevnou intususcepciou a prepadnutím konečníka) u zvierat po aplikácii dávky ≥ 300 ng/kg/min. U týchto zvierat sa namerali priemerné rovnovážne hladiny treprostinilu v plazme 7,85 ng/ml. Plazmatické hladiny tejto úrovne sa u ľudí môžu dosiahnuť pri liečbe infúziami treprostinilu v dávke > 50 ng/kg/min.

Ked'že sa nepotvrdila kontinuálne dostatočná expozícia treprostinilu pre žiadne dávkovanie testované v reprodukčných štúdiach na potkanoch, tieto štúdie môžu byť nedostatočné z hľadiska možných účinkov na fertilitu, prenatálny a postnatálny vývoj.

Na zvieratách sa nevykonali žiadne dlhodobé štúdie na hodnotenie karcinogénneho potenciálu treprostinilu. *In vitro* a *in vivo* štúdie genotoxicity nepotvrdili, že treprostinil má akýkoľvek mutagénny alebo klastogénny účinok.

Predklinické údaje získané na základe obvyklých farmakologických štúdií bezpečnosti, toxicity po opakovom podávaní, genotoxicity a reprodukčnej toxicity celkovo neodhalili žiadne osobitné riziko pre ľudí.

6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

6.1 Zoznam pomocných látok

Citrónan sodný
Kyselina chlorovodíková, koncentrovaná na úpravu pH
Metakrezol
Hydroxid sodný
Chlorid sodný
Voda na injekcie

6.2 Inkompabilita

Nevykonali sa žiadne štúdie kompatibility, preto sa tento liek nemá miešať s inými liekmi okrem sterilnej vody na injekciu alebo 0,9 % (w/v) injekčným roztokom chloridu sodného (pozri časť 6.6).

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti lieku v obchodnom balení: 3 roky
Čas použiteľnosti injekčnej liekovky po prvom otvorení: 30 dní pri teplote 30 °C

Čas použiteľnosti počas kontinuálnej subkutánnej infúzie

Chemická, fyzikálna a mikrobiologická stabilita počas použitia jednorazového zásobníka (injekčná striekačka) nezriadeného treprostinilu podaného subkutánnou infúziou bola dokázaná do 14 dní v polypropylénovom a sklenom obale pri 37 °C. Za iný čas použiteľnosti a podmienky uchovávania po prvom otvorení nesie zodpovednosť používateľ.

Čas použiteľnosti počas kontinuálnej intravenóznej infúzie s externou ambulantnou pumpou
Chemická, fyzikálna a mikrobiologická stabilita počas použitia jednorazového zásobníka (injekčná striekačka) zriadeného roztoku treprostinilu podaného intravenóznou infúziou bola dokázaná do 24 hodín pri 37 °C (v koncentráciách len 0,004 mg/ml) v polyvinylchloridovom, polypropylénovom a sklenom obale. Na minimalizáciu rizika infekcií krvného riečiska nesmie maximálny čas použitia zriadeného treprostinilu prekročiť 24 hodín. Za iný čas použiteľnosti a podmienky uchovávania po prvom otvorení nesie zodpovednosť používateľ.

Čas použiteľnosti pri intravenóznom podaní pomocou implantovateľnej pumpy určenej na intravenózne podanie Tresuvi.

Chemická, fyzikálna a mikrobiologická stabilita nariedeného a nezriadeného roztoku Tresuvi podávaného intravenóznou infúziou bola dokázaná po dobu 30 dní pri teplote 37 °C v koncentráciách od 0,5 mg/ml v implantovateľnej pumpe. Za iný čas použiteľnosti a podmienky uchovávania nesie zodpovednosť používateľ.

6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie (pozri časť 6.3 ohľadom informácií o čase a podmienkach uchovávania počas používania).

6.5 Druh obalu a obsah balenia

10 ml v 10 ml injekčnej liekovke z číreho skla typu I uzavretej gumovou zátkou obalenou teflónom so žltým viečkom; každá škatuľka obsahuje jednu injekčnú liekovku.

6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom

Tresuvi sa má používať **nezriadený**, ak sa podáva vo forme kontinuálnej subkutánnej infúzie (pozri časť 4.2).

Tresuvi **sa má zriediť** sterilou vodou na injekcie alebo 0,9 % (w/v) injekčným roztokom chloridu sodného, ak sa podáva vo forme kontinuálnej intravenóznej infúzie (pozri časť 4.2).

Tresuvi **sa má zriediť** 0,9 % (w/v) injekčným roztokom chloridu sodného, ak sa podáva vo forme kontinuálnej intravenóznej infúzie pomocou chirurgicky umiestnenej implantovateľnej pumpy (pozri časť 4.2).

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Amomed Pharma GmbH
Leopold-Ungar-Platz 2
1190 Viedeň
Rakúsko

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

83/0286/19-S

9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDÍŽENIA REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 15. októbra 2019

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

09/2024