

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV LIEKU

Toletate

10,72 mg implantát v naplnenej injekčnej striekačke

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každý implantát obsahuje 10,72 mg leuprorelínu (vo forme 11,25 mg leuprorelínium-acetátu).

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Implantát v naplnenej injekčnej striekačke.

Biela až takmer biela tyčinka cylindrického tvaru (približné rozmery: dĺžka 17,8 mm, priemer 1,5 mm).

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikácie

Toletate sa používa u mužov v nasledujúcich indikáciách:

Na symptomatickú liečbu pokročilého hormonálne závislého karcinómu prostaty.

Na liečbu lokálne pokročilého, hormonálne závislého karcinómu prostaty; ako prídavná liečba počas rádioterapie a po nej.

#### 4.2 Dávkovanie a spôsob podávania

##### Dávkovanie

Aplikujte 1 implantát raz za 3 mesiace.

##### Spôsob podávania

Toletate majú podávať len zdravotnícki pracovníci.

Toletate sa vpichuje subkutánne pod kožu v oblasti brucha.

Výsledky štúdie na zvieratách (trombóza malých ciev distálne od miesta podania) naznačujú, že je potrebné vyhnúť sa náhodnej intraarteriálnej injekcii.

U pacientov s karcinómom prostaty možno v liečbe analógom hormónu uvoľňujúceho luteinizačný hormón (LHRH) pokračovať aj po vyvinutí kastračnej rezistencie, pokiaľ sa zabezpečí súlad s príslušnými liečebnými postupmi.

Liečba pokročilého, hormonálne závislého karcinómu prostaty liekom Toletate je obvykle dlhodobá. Klinické údaje ukázali, že pri lokálne pokročilom, hormonálne závislom karcinóme prostaty je 3-ročná androgénna deprivačná liečba používaná súčasne s rádioterapiou a po nej vhodnejšia ako 6-mesačná androgénna deprivačná liečba (pozri tiež časť 5.1). Podľa štandardných liečebných postupov, je pre pacientov (T3 - T4) liečených rádioterapiou odporúčaná dĺžka liečby formou androgénnej deprivácie 2 - 3 roky.

#### 4.3 Kontraindikácie

- Precitlivenosť na leuprorelín alebo iný analóg LHRH, na kyselinu polymliečnu alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1,
- Potvrdená nezávislosť karcinómu od hormónov,
- Toletate nie je určený na použitie u žien a pediatrických pacientov a vo všeobecnosti je kontraindikovaný počas tehotenstva a dojčenia.

#### 4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní

Pacienti s hypertenziou sa majú starostlivo sledovať.

U pacientov liečených agonistami LHRH, ako leuprorelín, existuje zvýšené riziko vzniku depresie (ktorá môže byť závažná). Pacienti musia byť o tomto riziku informovaní a vhodne liečení, ak sa objavia príznaky.

V sledovaní po uvedení lieku na trh boli u pacientov liečených leuprorelínium-acetátom pozorované záchvaty a tieto udalosti boli hlásené u detí aj dospelých s alebo bez anamnézy epilepsie, kŕčov alebo rizikových faktorov pre kŕče.

Použitie lieku Toletate môže viesť k pozitívnyml výsledkom v dopingových testoch.

Po chirurgickej kastrácii nevyvoláva leuprorelín žiadny ďalší pokles hladín testosterónu.

Pacienti s rizikom neurologických komplikácií, metastázou v chrbtici a obstrukciou močových ciest majú počas prvých týždňov liečby ostat' čo najdlhšie hospitalizovaní a byť nepretržite sledovaní z dôvodu krátkodobého zvýšenia sérových koncentrácií testosterónu na začiatku liečby, čo môže dočasne zhorsíť určité príznaky ochorenia.

Počas začiatočnej fázy liečby sa má zvážiť podávanie ďalšieho vhodného antiandrogénu na zmiernenie možného druhotného následku počiatočného nárastu hladiny testosterónu a zhoršenia klinických príznakov.

Úspešnosť liečby sa má pravidelne sledovať (a to hlavne ak existuje záznam o progresii napriek vhodnej liečbe) klinickými prehliadkami (digitálne rektálne vyšetrenie prostaty, ultrazvuk, skeletálna scintigrafia, počítacia tomografia) a kontrolovaním hladiny fosfatáz a/alebo prostatického špecifického antigénu (PSA) a koncentrácie testosterónu v sére.

Dlhodobá androgénna deprivácia analógmi LHRH alebo orchiekтомia je spojená so zvýšeným rizikom demineralizácie kostí, ktorá môže u vysokorizikových pacientov viesť k osteoporóze a zvýšenému riziku vzniku zlomenín.

##### Metabolické zmeny a kardiovaskulárne riziko

Epidemiologické údaje ukázali, že liečba analógmi LHRH je spojená so zmenami metabolizmu (zniženie glukózovej tolerancie alebo zhoršenie už existujúceho diabetes mellitus) a môže viesť k zvýšenému riziku kardiovaskulárnych ochorení. Prospektívne údaje však nepotvrdili súvislosť medzi liečbou analógmi LHRH a zvýšením kardiovaskulárnej mortality. Pacienti s cukrovkou a pacienti so zvýšeným rizikom metabolických alebo kardiovaskulárnych ochorení majú byť počas liečby liekom Toletate starostlivo sledovaní.

Liečba potláčajúca androgény môže predĺžiť QT interval. U pacientov s predĺženým QT intervalom v anamnéze alebo s rizikovými faktormi preň a u pacientov liečených súbežne liekmi, ktoré môžu predlžovať QT interval (pozri časť 4.5), musí lekár pred začatím liečby liekom Toletate zhodnotiť pomer prínosu a rizika, vrátane potenciálu vzniku *torsade de pointes*.

##### Idiopatická intrakraniálna hypertenzia

U pacientov liečených leuprorelínom sa hlásila idiopatická intrakraniálna hypertenzia (*pseudotumor cerebri*). Pacientov je potrebné upozorniť na prejavy a príznaky idiopatickej intrakraniálnej hypertenzie, vrátane závažnej a opakujúcej sa bolesti hlavy, porúch videnia a tinitu. Pri výskytu idiopatickej intrakraniálnej hypertenzie sa má zvážiť ukončenie liečby leuprorelínom.

#### 4.5 Liekové a iné interakcie

Ked'že liečba potláčajúca androgény môže predlžiť QT interval, súbežné použitie lieku Toletate s liekmi, o ktorých je známe, že predlžujú QT interval alebo s liekmi, ktoré môžu indukovať *torsades de pointes*, akými sú trieda IA (napr. chinidín, dizopyramid) alebo trieda III (napr. amiodarón, sotalol, dofetilid, ibutilid), antiarytmiká, metadón, moxifloxacín, antipsychotiká, atď., musí byť starostlivo zvážené (pozri časť 4.4).

#### 4.6 Fertilita, gravidita a laktácia

Liek Toletate nie je určený na použitie u žien a vo všeobecnosti je kontraindikovaný počas tehotenstva a laktácie.

#### 4.7 Ovplyvnenie schopnosti viest' vozidlá a obsluhovať stroje

Únava je častá, najmä na začiatku liečby, a môže byť spôsobená aj prítomnosťou nádorového ochorenia. Preto je potrebné zvážiť nasledujúce preventívne opatrenia, kým nebudú k dispozícii ďalšie dôkazy:

Tento liek môže natoľko pozmeniť schopnosť reagovať, dokonca aj pri správnom používaní, že schopnosť viest' vozidlá (aktívne sa zúčastňovať cestnej premávky) alebo obsluhovať stroje je narušená. Tento účinok je obzvlášť výrazný v kombinácii s alkoholom.

#### 4.8 Nežiaduce účinky

Na začiatku obvykle nastane krátkodobý nárast koncentrácie testosterónu v sére, čo môže dočasne zhoršiť niektoré príznaky ochorenia (bolest' kostí alebo jej nárast, obštrukcia močových ciest s jej následkami, stiahnutie miechy, svalová slabosť v nohách, lymfatický edém). Tento nárast príznakov zvyčajne spontánne ustúpi bez toho, aby sa musela prerušiť liečba liekom Toletate.

V dôsledku vysadenia pohlavných hormónov sa môžu vyskytnúť nežiaduce účinky. Hlásené frekvencie nežiaducich reakcií sú definované nasledovne: 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 (frekvenciu nemožno určiť z dostupných údajov).

Tabuľka 1: Nežiaduce účinky

Poruchy imunitného systému	
Menej časté	celkové alergické reakcie (horúčka, svrbenie, eozinofilia, kožná vyrážka)
Veľmi zriedkavé	anafylaktické reakcie
Poruchy metabolizmu a výživy	
Časté	znížená chut' do jedla, zvýšená chut' do jedla
Zriedkavé	zmeny metabolického stavu u diabetikov (zvýšenie alebo zníženie hladín glukózy v krvi)
Psychické poruchy	
Časté	depresia, poruchy spánku, zmeny nálad
Poruchy nervového systému	
Časté	bolest' hlavy, parestézia
Zriedkavé	závrat, prechodná dysgeúzia

Velmi zriedkavé	Tak ako aj pri iných liekoch v tejto skupine liečiv, boli zaznamenané hlásenia o velmi zriedkavých prípadoch výskytu apoplexie hypofízy po úvodnom podaní leuprorelíum-acetátu u pacientov s adenómom hypofízy
Neznáme	záchvaty (kŕče), idiopatická intrakraniálna hypertenzia ( <i>pseudotumor cerebri</i> ) (pozri časť 4.4)
<i>Poruchy srdca a srdcovej činnosti</i>	
Neznáme	predĺženie QT intervalu (pozri časti 4.4 a 4.5)
<i>Poruchy ciev</i>	
Veľmi časté	návaly horúčavy
Zriedkavé	zmeny hodnôt krvného tlaku (hypertenzia alebo hypotenzia)
<i>Poruchy gastrointestinálneho traktu</i>	
Časté	nauzea/vracanie
Menej časté	hnacka
<i>Poruchy kože a podkožného tkaniva</i>	
Menej časté	suchosť kože a/alebo slizníc, nočné potenie
Zriedkavé	alopécia
<i>Poruchy kostrovej a svalovej sústavy a spojivového tkaniva</i>	
Veľmi časté	bolest kostí
Časté	bolest klíbov a/alebo chrbta, myasténia
Neznáme	demineralizácia kostí (pozri časť 4.4)
<i>Poruchy obličiek a močových ciest</i>	
Časté	noktúria, dyzúria, polakizúria
Menej časté	retencia moču
<i>Poruchy reprodukčného systému a prsníkov</i>	
Veľmi časté	zniženie alebo strata libida a pohlavnnej schopnosti, zmenšenie semenníkov
Časté	gynekomastia
Menej časté	bolest semmeníkov
<i>Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína</i>	
Neznáme	intersticiálne ochorenie pľúc
<i>Celkové poruchy a reakcie v mieste podania</i>	
Veľmi časté	zvýšené potenie, reakcie v mieste podania injekcie, napr. začervenanie, bolest, edém, svrbenie ktoré zvyčajne vymiznú aj počas liečby.
Časté	únavu, periférny edém
<i>Laboratórne a funkčné vyšetrenia</i>	
Veľmi časté	nárast telesnej hmotnosti
Časté	úbytok telesnej hmotnosti, zvýšenie hladín LDH, transamináz, gamaglutamyl-transferázy a alkalickej fosfatázy, ktoré môže byť aj prejavom základného ochorenia

#### *Osobitné poznámky*

Odpoved' na liečbu liekom Toletate sa má monitorovať meraním sérových koncentrácií testosterónu 28 dní po každej podanej injekcii a pred každým opäťovným podaním lieku Toletate a navyše na

základe iných laboratórnych testov, ako je kyslá fosfatáza a PSA (prostatický špecifický antigén). Napríklad hladiny testosterónu vykazujú počiatočný nárast na začiatku liečby, ale následne v priebehu 2 týždňov poklesnú. Po 2 až 4 týždňoch dosiahnu koncentrácie testosterónu hladiny podobné tým, ktoré sa pozorovali po bilaterálnej orchiektómii a zostávajú na tejto úrovni počas celého obdobia liečby.

Zvýšenie hladín kyslej fosfatázy možno pozorovať v začiatočnej fáze liečby a má prechodný charakter. Kyslá fosfatáza sa zvyčajne po niekoľkých týždňoch vráti na normálne hladiny alebo hladiny blížiace sa k normálu.

V zriedkavých prípadoch sa vyskytol absces v mieste podania. V jednom prípade abscesu v mieste podania sa absorpcia leuprorelínu z depotnej formy zdala byť znížená. V týchto prípadoch sa má preto stanoviť hladina testosterónu.

#### 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**

Doposiaľ neboli pozorované žiadne príznaky intoxikácie.

Aj keď boli podané denné dávky leuprorelínum-acetátu až do 20 mg po dobu dvoch rokov, ako v prípade prvých klinických štúdií, nespozorovali sa žiadne ďalšie alebo nové nežiaduce reakcie než tie, ktoré sa vyskytli po podávaní dennej dávky 1 mg alebo po trojmesačnom podávaní dávky 11,25 mg.

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: Endokrinná liečba, analógy hormónu uvoľňujúceho gonadotropín  
ATC kód: L02AE02

#### Mechanizmus účinku

Leuprorelínum-acetát, liečivo lieku Toletate, je syntetický analóg prirodzene sa vyskytujúceho hypotalamového hormónu uvoľňujúceho luteinizačný hormón (LHRH), ktorý kontroluje uvoľňovanie gonadotropných hormónov LH (luteinizačný hormón) a FSH (hormón stimulujúci folikuly) z predného laloku hypofýzy. Tieto hormóny postupne stimulujú syntézu gonádových steroidov.

Na rozdiel od fyziologického LHRH, ktorý sa pulzne uvoľňuje v hypotalame, leuprorelínum-acetát - známy aj ako agonista LHRH - počas dlhodobej liečby kontinuálne blokuje receptory LHRH v hypofýze, a po úvodnej krátkodobej stimulácii vyvolá ich desenzibilizáciu („down regulation“).

#### *Muži*

V dôsledku toho dôjde k reverzibilnej supresii uvoľňovania gonadotropínu v hypofýze s následným znížením koncentrácií testosterónu u mužov, čo následne ovplyvňuje rast karcinómu tkaniva prostaty, ktoré je prirodzene stimulované dihydrotestosterónom, tvoreným redukciou testosterónu v bunkách prostaty.

Kontinuálne podávanie leuprorelínum-acetátu vedie k zníženiu počtu a/alebo citlivosti („down regulation“) receptorov v hypofýze, a následne k zníženiu koncentrácií LH, FSH a DHT. Hladiny testosterónu postupne klesnú na hodnoty kastračnej úrovne.

V štúdiach na zvieratách sa dokázal antiandrogénny účinok a inhibícia rastu karcinómu prostaty. Podľa predklinických a klinických štúdií mesačná liečba leuprorelínum-acetátom po úvodnej stimulácii inhibuje uvoľňovanie gonadotropínu.

U mužov spôsobuje subkutánne podávanie leuprorelínum-acetátu úvodné zvýšenie hodnoty LH a FSH, čo sa prejaví prechodným zvýšením hladín testosterónu a dihydrotestosterónu.

Počas prvých 3 týždňov liečby sa v ojedinelých prípadoch pozorovalo pridružené krátkodobé symptomatické zhoršenie ochorenia. U mužov s karcinómom prostaty sa má preto zvážiť adjuvantné podávanie antiandrogénov.

Naopak dlhodobá liečba leuprorelínium-acetátom spôsobuje pokles koncentrácií LH a FSH u všetkých pacientov; výsledné dosiahnuté koncentrácie androgénov u mužov sú podobné tým, ktoré sa vyskytujú po bilaterálnej orchiekтомii. Tieto zmeny sa vyskytujú zvyčajne 2 až 3 týždne po začatí liečby a prejavujú sa počas celého trvania liečby. Preto leuprorelínium-acetát možno použiť aj na zistenie hormonálnej citlivosti karcinómu prostaty a možnej prospešnosti liečby orchiektómiou. Ak je to potrebné, orchiektomiu je možné nahradieť mesačným podávaním leuprorelínium-acetátu. Dopolňajúce bolo možné udržať kastračné hladiny testosterónu po kontinuálnom podávaní leuprorelínium-acetátu počas 5 rokov.

#### Klinická účinnosť

V multicentrickej, randomizovanej štúdii fázy III s leuprorelínium-acetátom bolo hodnotených 263 pacientov s lokálne pokročilým karcinómom prostaty štádia T3-T4 alebo pT3, N0, M0. 133 pacientov dostávalo kombináciu rádioterapie s androgénnou depriváciou a 130 pacientov iba androgénnu depriváciu leuprorelínium-acetátom počas 3 rokov.

Na základe kritérií ASTRO (Phoenix), bolo pozorované prežívanie bez progresie počas 5 rokov u 60,9% (64,7%) pri kombinovanej liečbe v porovnaní s 8,5% (15,4%) v skupine liečenej samotnou hormonálou liečbou ( $p = 0,0001$ ; [ $p = 0,0005$ ]). Na základe kritérií ASTRO, riziko progresie bolo 3,8-krát vyššie v skupine so samotnou hormonálou liečbou (95% interval spoľahlivosti IS [2,17; 6,49]).

Medián klinického alebo biochemického prežívania bez progresie podľa kritérií ASTRO bol 641 dní (95% IS [626; 812]) v skupine so samotnou hormonálou liečbou oproti 2 804 dňom (95% IS [2090; –];  $p < 0,0001$ ) v skupine s kombinovanou liečbou.

Boli pozorované ďalšie štatisticky významné rozdiely týkajúce sa lokoregionálnej progresie (pomer rizík, HR 3,6 [95% IS {1,9; 6,8}];  $p < 0,0001$ ), progresie metastáz ( $p < 0,018$ ) a prežívania bez metastáz ( $p = 0,018$ ) medzi skupinou s kombinovanou liečbou a skupinou so samotnou androgénnou depriváciou.

Výsledky tejto štúdie preukázali, že kombinácia androgénnnej deprivácie leuprorelínium-acetátom s rádioterapiou počas 3 rokov je lepšia v porovnaní so samotnou androgénnou depriváciou leuprorelínium-acetátom.

Klinické štúdie u pacientov s metastázujúcim karcinómom prostaty rezistentným voči kastrácii preukázali prínos použitia ďalších látok, ako sú inhibítory syntézy androgénu (napr. abiraterón-acetát), antiandrogénov (napr. enzalutamid), taxánov (napr. docetaxel alebo kabazitaxel) alebo rádioterapeútikých látok (napr. rádium-223) spolu s agonistami LHRH, ako je leuprorelínium-acetát.

## **5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

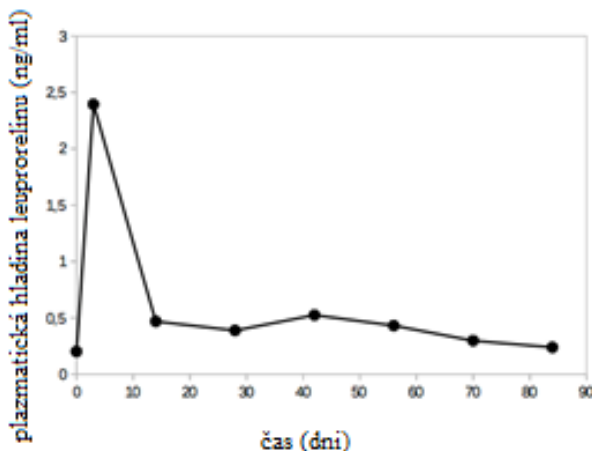
#### Uvoľňovanie

Po injekcii implantátu sa liečivo leuprorelínium-acetát priebežne uvoľňuje počas obdobia 3 mesiacov. Polyméry sa absorbujú rovnakým spôsobom ako chirurgický stehový materiál.

#### Resorpcia

Obrázok 1 znázorňuje plazmatické hladiny leuprorelínu u pacientov mužského pohlavia po sunkutálnej injekcii lieku Toletate (jednorazová aplikácia). Po 3 dňoch sa namerali plazmatické hladiny  $2,39 \pm 1,15$  ng/ml. Merateľné plazmatické hladiny leuprorelínu sú dostupné počas celého obdobia aplikácie.

Obrázok 1: Plazmatické hladiny leuprorelínu (ng/ml) po sunkutálnej injekcii lieku Toletate u pacientov mužského pohlavia



#### Distribúcia a eliminácia

Distribučný objem leuprorelinu u mužov je 36 l, celkový klírens je 139,6 ml/min (stanovené pri použití leuprorelinum-acetátu ako depotnej formy).

Opakované podávanie viedie k trvalému zníženiu koncentrácie testosterónu na kastračné úrovne bez toho, aby koncentrácia testosterónu vykazovala prechodný vzostup pozorovaný po prvej injekcii.

#### *Porucha funkcie obličiek/pečene*

U pacientov s poruchami funkcie obličiek a/alebo pečene boli namerané hladiny leuprorelinu podobné tým, ktoré boli namerané u pacientov s normálnou funkciou obličiek a/alebo pečene. U niektorých pacientov s chronickým renálnym ochorením boli namerané vyššie hladiny leuprorelinu. Toto zistenie sa však nezdá byť klinicky významné.

#### Biologická dostupnosť

Relatívna biologická dostupnosť po 84 dňoch pre liek Toletate je 84,6 %, vypočítaná na základe porovnania s AUC intravenóznej injekcie 1 mg leuprorelinum-acetátu.

### **5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

#### Akútta toxicita (LD50)

Akútta toxicita depotnej formy bola študovaná u samcov a samíc myší a potkanov 4 spôsobmi (IP, IM, SC, PO). Do dávok 2 000 alebo 5 000 mg leuprorelinum-acetátu sa nepozorovali žiadne úmrtia.

#### Toxicita opakovaných dávok

Štúdie chronickej toxicity sa vykonávali na potkanoch a psoch počas 13 týždňov (subkutánna alebo intramuskulárna injekcia až do 8 mg leuprorelinum-acetátu/kg telesnej hmotnosti za týždeň) a počas 12 mesiacov (subkutánne podanie až do 32 mg leuprorelinum-acetátu/kg telesnej hmotnosti za mesiac).

Všetky veľkosti dávok (najnižšia testovaná dávka bola 0,8 mg leuprorelinum-acetátu/kg telesnej hmotnosti za mesiac) súviseli s lokálnymi kožnými léziami v mieste vpichu a atrofickými zmenami v reprodukčných orgánoch. Potkany vykazovali vakuoly v pečeňových bunkách a v renálnych tubulárnych epiteliálnych bunkách pri všetkých úrovniach dávky. Pozorované zmeny reprodukčných orgánov sa vysvetľujú endokrinologickým účinkom látky.

#### Karcinogenita, mutagenita, účinok na plodnosť

##### Karcinogenita

2-ročné štúdie karcinogenity sa uskutočnili na potkanoch a myšiach. Potkany vykazovali nárast adenómov hypofýzy závislý od dávky. Tieto zistenia boli pozorované u potkanov po dennom subkutánnom podávaní dávok v rozmedzí 0,6 - 4 mg počas 24 mesiacov. U myší sa nevyvinuli žiadne adenómy hypofýzy pri dávke 60 mg/kg/deň počas 2 rokov.

*Mutagenita*

*In vitro a in vivo* štúdie s leuprorelínium-acetátom zamerané na detekciu genetických a chromozómových mutácií neodhalili žiadny mutagénny potenciál.

*Fertilita*

Štúdie na pohlavne dospelých samiciach potkanov, ktorým sa dvakrát denne podával leuprorelínium-acetát 10 µg s.c. počas 14 dní alebo 40 µg s.c. počas 13 dní vykazovali zvýšenú hmotnosť orgánov maternice a vaječníkov, zvýšené hladiny hormónov a objavenie sa čerstvých žltých teliesok po vysadení látky.

3-mesačné štúdie u nedospelých samíc a samcov potkanov s kontinuálnym (200 µg/kg telesnej hmotnosti/deň) alebo prerusovaným (0,8 alebo 2,4 mg/kg telesnej hmotnosti/mesiac) podávaním preukázali normálne reprodukčné správanie v období zotavenia po liečbe. Generácia F1 nevykazovala žiadne abnormality. Reprodukčné správanie F1 generácie nebolo študované.

Klinické a farmakologické štúdie u mužov ukázali, že supresia fertility bola plne reverzibilná v priebehu nie viac ako 24 týždňov po prerusení nepretržitého podávania leuprorelínium-acetátu.

*Reprodukčná toxicita*

Štúdie na potkanoch a králikoch neprekázali teratogénny potenciál. Embryotoxické/embryoletálne účinky sa pozorovali u králikov pri dávkach vyšších ako 0,24 µg/kg.

## **6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

### **6.1 Zoznam pomocných látok**

kyselina polymliečna  
poly(laktid-ko-glykolid) (1:1)

### **6.2 Inkompatibility**

Neaplikovateľné.

### **6.3 Čas použiteľnosti**

4 roky

Naplnená injekčná striekačka sa musí použiť okamžite po otvorení sterilného vrecka.

### **6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Uchovávajte pri teplote neprevyšujúcej 30°C. Uchovávajte naplnenú injekčnú striekačku v pôvodnom neotvorenom balení.

### **6.5 Druh obalu a obsah balenia**

Plastová naplnená injekčná striekačka (so zásobnou komorou) s nerezovým piestom a ihlou. Naplnená injekčná striekačka je zabalená spolu s vysúšadlom v zapečatenom sterilnom vrecku z laminátu z plastovej/hliníkovej fólie.

Veľkosti balenia:

1 sterilné vrecko obsahujúce 1 naplnenú injekčnú striekačku

2 sterilné vrecká každé obsahujúce 1 naplnenú injekčnú striekačku

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

### **6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Žiadne zvláštne požiadavky.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Zentiva, k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Praha 10 - Dolní Měcholupy  
Česká republika

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

56/0243/22-S

**9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDLŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 19. septembra 2022

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

09/2022