

## SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

### 1. NÁZOV LIEKU

Treprostinil Reddy 5 mg/ml infúzny roztok

### 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jeden ml obsahuje treprostinil, sodnú soľ, čo zodpovedá 5 mg treprostinilu.

Každá injekčná liekovka s objemom 20 ml obsahuje 100 mg treprostinilu vo forme sodnej soli treprostinilu (sodná soľ, ktorá sa tvorí *in situ* počas výroby konečného lieku).

Pomocné látky so známym účinkom:

Sodík: maximálne 78,4 mg v 20 ml injekčnej liekovke

Metakrezol: 60 mg v 20 ml injekčnej liekovke

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

### 3. LIEKOVÁ FORMA

Infúzny roztok

Vzhľad: Číry bezfarebný až svetložltý roztok.

Hodnota pH: medzi 6,0 a 7,2.

Osmolalita: medzi 255 a 305 mOsm/kg.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikácie

Liečba idiopatickej a dedičnej plúcnej artériovej hypertenzie (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

Treprostinil Reddy sa podáva plynulou subkutánnou alebo intravenóznou infúziou. Vzhľadom na riziko súvisiace s chronickým zavedením centrálneho venózneho katétra vrátane závažných infekcií krvného obehu, je subkutánna infúzia (nezriedený roztok) preferovaným spôsobom podania a plynulá intravenózna infúzia sa má ponechať pre pacientov stabilizovaných na subkutánej infúzii treprostinilu, a pre tých, ktorí prestanú tolerovať subkutálny 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.

**Treprostinil Reddy** sa má používať nezriedený, ak sa podáva plynulou subkutánnou infúziou; a má sa zriediť sterilnou vodou na injekcie alebo 0,9 % (w/v) injekčným roztokom chloridu sodného, ak sa podáva plynulou intravenóznou infúziou. Pozrite si časť 6.6.

#### Dospelí

Začiatok liečby u pacientov po prvýkrát na prostacyklínovej terapii

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 dávkovania

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 na individuálnom základe a pod lekárskym dohľadom, aby sa dosiahla udržiavacia dávka, pri ktorej sa príznaky zlepšia a ktorú pacient znáša.

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

Nežiaduce účinky, ako je sčervenenie, 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 má znížiť, aby sa oslabila ich intenzita.

Počas neskorších 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 (nadväha  $\geq 30\%$  vyššia ako ideálna telesná hmotnosť) má začiatočná dávka a následné zvyšovanie dávok vychádzať z ideálnej telesnej hmotnosti.

Prudké prerušenie alebo náhle značné zníženie dávok treprostinielu môže spôsobiť návrat plăúcnej artériovej hypertenzie. Odporúča sa preto, aby sa predišlo prerušeniu liečby treprostinielom, a aby sa infúzia začala opäť čo najskôr po prudkom náhodnom znížení dávky alebo prerušení. Optimálnu stratégiu opakovaného zavedenia infúzií treprostinielu má určiť kvalifikovaný zdravotný personál od prípadu k prípadu. Vo väčšine prípadov možno po niekoľko hodinovom prerušení infúziu treprostinielu opäť začať s použitím rovnakej dávkovacej rýchlosťi; dlhodobejšie prerušenia si môžu vyžadovať retitráciu dávky treprostinielu.

### Staršie osoby

Klinické štúdie s treprostinielom nezahŕňali dostatočný počet pacientov vo veku 65 rokov a starších na zistenie, či odpovedajú ináč 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.

### Deti a dospelivajúci

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

### 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, Childove-Pughove triedy A a B v uvedenom poradí. Plazmatický klírens treprostinielu sa znížil až do 80 % u jedincov s existujúcou miernou až stredne ľažkou poruchou funkcie pečene. Opatrnosť sa preto odporúča pri liečbe

pacientov s poruchou funkcie pečene kvôli riziku zvýšenej systémovej expozície, ktorá môže znížiť tolerabilitu a viesť k zvýšeniu nežiaducích účinkov závislých od dávky.

Začiatočná dávka treprostinilu sa má znížiť na 0,625 ng/kg/min a zvyšovanie prírastku dávky sa má vykonať opatrne.

#### Porucha funkcie obličeiek

U pacientov s poruchou funkcie obličeiek nie je potrebná úprava dávky. Treprostinil sa nedá odstrániť dialýzou (pozri časť 5.2).

#### **Spôsob prestavenia na liečbu intravenózny epoprostenolom**

Ak je potrebné prestavenie na intravenózny epoprostenol, fáza prechodu sa má vykonať pod prísnym lekárskym dohľadom. Ako návod možno uviesť vhodnú nasledovnú navrhovanú schému prestavenia liečby. Infúzia treprostinilu sa má 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 plynulou subkutánnou infúziou**

Treprostinil Reddy sa podáva plynulou subkutánnou infúziou pomocou podkožného katétra s použitím ambulantnej infúznej pumpy.

Aby sa predišlo potenciálnemu prerušeniu prísunu lieku, 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 nezriedeného Treprostinilu Reddy subkutánne má byť:

- 1) malá a ľahká,
- 2) schopná upravovať rýchlosť infúzie s prírastkami približne o 0,002 ml/h.,
- 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).

Rezervoár musí byť vyrobený z polyvinylchloridu, polypropylénu alebo zo skla.

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

Preplachovanie infúznej hadičky v čase napojenia na pacienta môže vyvolať náhodné predávkovanie.

Rýchlosťi infúzie  $\nabla$  (v ml/h) sa vypočítajú podľa nasledovného vzorca:

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

D = predpísaná dávka vyjadrená v ng/kg/min W = telesná hmotnosť pacienta vyjadrená v kg  
Treprostinil Reddy existuje v koncentráciách 1; 2,5; 5 a 10 mg/ml.

Pri subkutánej infúzii sa Treprostinil Reddy **podáva bez ďalšieho riedenia** vypočítanou Rýchlosťou subkutánej infúzie (ml/h), ktorá je odvodená od pacientovej Dávky (ng/kg/min), Hmotnosti (kg) a použitej sily injekčnej liekovky (mg/ml) treprostinilu. Počas podávania sa

môže podať jeden rezervoár (injekčná striekačka) neriedeného Treprostinielu Reddy až do 72 hodín pri 37 °C. Rýchlosť subkutánnej infúzie sa vypočíta pomocou nasledujúceho vzorca:

$$\text{Rýchlosť subkutánnej infúzie (ml/h)} = \frac{\text{Dávka (ng/kg/min)} \times \text{Hmotnosť (kg)} \times 0,00006^*}{\text{Sila injekčnej liekovky Treprostinielu Reddy (mg/ml)}}$$

\*Konverzný faktor 0,00006 = 60 min/hodinu x 0,000001 mg/ng

Príklady výpočtov pre **subkutánne infúzie**:

**Príklad 1:**

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

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

**Príklad 2:**

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

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

Tabuľka 1 poskytuje návod na rýchlosť podávania **subkutánnej** infúzie Treprostinielu Reddy 5 mg/ml u pacientov s rôznymi telesnými hmotnosťami zodpovedajúcimi dávkam až do 80 ng/min.

**Tabuľka 1****Nastavenie rýchlosťi infúzie subkutánnej pumpy (ml/h.) pre Treprostinil Reddy s koncentráciou treprostinielu 5 mg/ml****Hmotnosť pacienta (v kg)**

| Dávka<br>(ng/kg/min) | 35    | 40    | 45    | 50    | 55    | 60    | 65    | 70    | 75    | 80    | 85    | 90    | 95    | 100   |
|----------------------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|
| 10                   | 0,004 | 0,005 | 0,005 | 0,006 | 0,007 | 0,007 | 0,008 | 0,008 | 0,009 | 0,010 | 0,010 | 0,011 | 0,011 | 0,012 |
| 12,5                 | 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 |
| 15                   | 0,006 | 0,007 | 0,008 | 0,009 | 0,010 | 0,011 | 0,012 | 0,013 | 0,014 | 0,014 | 0,015 | 0,016 | 0,017 | 0,018 |
| 17,5                 | 0,007 | 0,008 | 0,009 | 0,011 | 0,012 | 0,013 | 0,014 | 0,015 | 0,016 | 0,017 | 0,018 | 0,019 | 0,020 | 0,021 |
| 20                   | 0,008 | 0,010 | 0,011 | 0,012 | 0,013 | 0,014 | 0,016 | 0,017 | 0,018 | 0,019 | 0,020 | 0,022 | 0,023 | 0,024 |
| 22,5                 | 0,009 | 0,011 | 0,012 | 0,014 | 0,015 | 0,016 | 0,018 | 0,019 | 0,020 | 0,022 | 0,023 | 0,024 | 0,026 | 0,027 |
| 25                   | 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 |
| 27,5                 | 0,012 | 0,013 | 0,015 | 0,017 | 0,018 | 0,020 | 0,021 | 0,023 | 0,025 | 0,026 | 0,028 | 0,030 | 0,031 | 0,033 |
| 30                   | 0,013 | 0,014 | 0,016 | 0,018 | 0,020 | 0,022 | 0,023 | 0,025 | 0,027 | 0,029 | 0,031 | 0,032 | 0,034 | 0,036 |
| 32,5                 | 0,014 | 0,016 | 0,018 | 0,020 | 0,021 | 0,023 | 0,025 | 0,027 | 0,029 | 0,031 | 0,033 | 0,035 | 0,037 | 0,039 |
| 35                   | 0,015 | 0,017 | 0,019 | 0,021 | 0,023 | 0,025 | 0,027 | 0,029 | 0,032 | 0,034 | 0,036 | 0,038 | 0,040 | 0,042 |
| 37,5                 | 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 |
| 40                   | 0,017 | 0,019 | 0,022 | 0,024 | 0,026 | 0,029 | 0,031 | 0,034 | 0,036 | 0,038 | 0,041 | 0,043 | 0,046 | 0,048 |
| 42,5                 | 0,018 | 0,020 | 0,023 | 0,026 | 0,028 | 0,031 | 0,033 | 0,036 | 0,038 | 0,041 | 0,043 | 0,046 | 0,048 | 0,051 |
| 45                   | 0,019 | 0,022 | 0,024 | 0,027 | 0,030 | 0,032 | 0,035 | 0,038 | 0,041 | 0,043 | 0,046 | 0,049 | 0,051 | 0,054 |
| 47,5                 | 0,020 | 0,023 | 0,026 | 0,029 | 0,031 | 0,034 | 0,037 | 0,040 | 0,043 | 0,046 | 0,048 | 0,051 | 0,054 | 0,057 |
| 50                   | 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 |
| 55                   | 0,023 | 0,026 | 0,030 | 0,033 | 0,036 | 0,040 | 0,043 | 0,046 | 0,050 | 0,053 | 0,056 | 0,059 | 0,063 | 0,066 |
| 60                   | 0,025 | 0,029 | 0,032 | 0,036 | 0,040 | 0,043 | 0,047 | 0,050 | 0,054 | 0,058 | 0,061 | 0,065 | 0,068 | 0,072 |
| 65                   | 0,027 | 0,031 | 0,035 | 0,039 | 0,043 | 0,047 | 0,051 | 0,055 | 0,059 | 0,062 | 0,066 | 0,070 | 0,074 | 0,078 |
| 70                   | 0,029 | 0,034 | 0,038 | 0,042 | 0,046 | 0,050 | 0,055 | 0,059 | 0,063 | 0,067 | 0,071 | 0,076 | 0,080 | 0,084 |
| 75                   | 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 |
| 80                   | 0,034 | 0,038 | 0,043 | 0,048 | 0,053 | 0,058 | 0,062 | 0,067 | 0,072 | 0,077 | 0,082 | 0,086 | 0,091 | 0,096 |

**Tieňované polička označujú najvyššiu rýchlosť infúzie dodávanú jednou injekčnou striekačkou vymieňanou každé tri dni.**

**Podávanie plynulou intravenóznou infúziou**

Treprostinil Reddy sa podáva plynulou intravenóznu infúziu pomocou centrálneho venózneho katétra

s použitím 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 prerušeniu prísunu lieku, pacient musí mať prístup k záložnej infúznej pumpe a infúznej súprave pre prípad, že by došlo k náhodnej poruche súpravy na podávanie.

Ambulantná infúzna pumpa použitá na intravenózne podávanie zriedeného Treprostinilu Reddy má byť vo všeobecnosti:

- 1) malá a ľahká,
- 2) schopná upravovať rýchlosť infúzie s prírastkami približne o 0,05 ml/h. 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. Rezervoár má byť vyrobený z polyvinylchloridu, polypropylénu alebo zo skla.

**Treprostinil Reddy sa má zriediť bud' sterilnou vodou na injekciu alebo 0,9 % sterilným injekčným roztokom chloridu sodného a podáva sa intravenózne formou plynulej 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 rezervoára sa majú najprv vybrať vopred určené rýchlosť intravenóznej infúzie, ktoré umožnia dosiahnuť požadovaný čas infúzie. Maximálne dĺžka používania zriedeného Treprostinilu Reddy nesmie byť dlhšia než 24 hodín (pozri časť 6.3).

Typické intravenózne infúzne systémové rezervoáre majú objemy 20, 50 a 100 ml. Po určení požadovanej rýchlosťi intravenóznej infúzie (ml/h) a dávky pre pacienta (nk/kg/min) a hmotnosti (kg), sa koncentrácia zriedeného intravenózneho Treprostinilu Reddy (mg/ml) vypočíta pomocou nasledovnej rovnice:

### **Krok 1**

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

Množstvo Treprostinilu Reddy potrebné na prípravu požadovanej koncentrácie zriedeného intravenózneho Treprostinilu Reddy na danú veľkosť rezervoára možno vypočítať pomocou nasledujúcej rovnice:

### **Krok 2**

$$\text{Množstvo Treprostinilu Reddy (ml)} = \frac{\text{Koncentrácia zriedeného intravenózneho Treprostinilu Reddy (mg/ml)}}{\text{Sila Treprostinilu Reddy v injekčnej liekovke (mg/ml)}} \times \text{Celkový objem zriedeného roztoru Treprostinilu Reddy v rezervoári (ml)}$$

Vypočítané množstvo Treprostinilu Reddy sa potom pridá do rezervoáru spolu s dostatočným objemom zriedovadla (sterilná voda na injekciu alebo 0,9 %-ný injekčný roztok chloridu sodného), aby sa dosiahol požadovaný celkový objem v rezervoári.

Príklady výpočtu pre ***intravenózne infúzie***:

#### **Príklad 3:**

Pre osobu s hmotnosťou 60 kg s dávkou 5 ng/kg/min s predurčenou rýchlosťou intravenóznej infúzie 1 ml/h a rezervoárom 50 ml, sa koncentrácia zriedeného intravenózneho roztoku Treprostinilu Reddy vypočíta nasledovne:

### **Krok 1**

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

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

### **Krok 2**

$$\begin{array}{l} \text{Množstvo} \\ \text{Treprostinilu Reddy} = \frac{0,018 \text{ mg/ml}}{1 \text{ mg/ml}} \times 50 \text{ ml} = 0,9 \text{ ml} \\ (\text{ml}) \end{array}$$

Koncentrácia zriedeného intravenózneho Treprostinilu Reddy pre osobu v príklade 3 sa teda pripraví pridaním 0,9 ml Treprostinilu Reddy s koncentráciou 1 mg/ml do vhodného rezervoára spolu s dostatočným objemom zried'ovadla, aby sa v rezervoári dosiahlo celkový objem 50 ml. Prietoková rýchlosť pumpy bude v tomto príklade nastavená na 1 ml/h.

#### **Priklad 4:**

Pre osobu s hmotnosťou 75 kg s dávkou 30 ng/kg/min s vopred určenou rýchlosťou intravenóznej infúzie 2 ml/h a rezervoárom 100 ml, sa koncentrácia zriedeného intravenózneho roztoku Treprostinilu Reddy vypočíta nasledovne:

#### **Krok 1**

$$\begin{array}{l} \text{Koncentrácia zriedeného} \\ \text{intravenózneho Treprostinilu} \\ \text{Reddy} = \frac{30 \text{ ng/kg/min} \times 75 \text{ kg} \times 0,00006}{2 \text{ ml/h}} = 0,0675 \text{ mg/ml} \\ (\text{mg/ml}) \qquad \qquad \qquad (67\ 500 \text{ ng/ml}) \end{array}$$

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

#### **Krok 2**

$$\begin{array}{l} \text{Množstvo} \\ \text{Treprostinilu Reddy} = \frac{0,0675 \text{ mg/ml}}{2,5 \text{ mg/ml}} \times 100 \text{ ml} = 2,7 \text{ ml} \\ (\text{ml}) \end{array}$$

Koncentrácia zriedeného intravenózneho Treprostinilu Reddy pre osobu v príklade 4 sa teda pripraví pridaním 2,7 ml Treprostinilu Reddy s koncentráciou 2,5 mg/ml do vhodného rezervoára spolu s dostatočným objemom zried'ovadla, aby sa v rezervoári dosiahlo celkový objem 100 ml. Prietoková rýchlosť pumpy bude v tomto príklade nastavená na 2 ml/h.

Tabuľka 2 poskytuje návod na objem (ml) pre Treprostinil Reddy 5 mg/ml, ktorý sa má zriediť v 20 ml, 50 ml alebo 100 ml rezervoároch (infúzne rýchlosťi 0,4; 1 alebo 2 ml/h) u pacientov s rôznymi telesnými hmotnosťami zodpovedajúcimi dávkam až do 80 ng/kg/min.

**Tabuľka 2:**

| Objem (ml) Treprostinilu Reddy 5,0 mg/ml, ktorý sa má zriediť v sadách alebo injekčných striekačkách      |                        |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |  |  |
|---|------------------------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|--|--|
| 20 ml (rýchlosť infúzie 0,4 ml/h), 50 ml (rýchlosť infúzie 1 ml/h), 100 ml sada (rýchlosť infúzie 2 ml/h) |                        |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |  |  |
| Dávk<br>a (ng/<br>kg/<br>min)   | Hmotnosť pacienta (kg) |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |       |  |  |
|   | 25                     | 30    | 35    | 40    | 45    | 50    | 55    | 60    | 65    | 70    | 75    | 80    | 85    | 90    | 95    | 100   |  |  |
| 10  | 0,150                  | 0,180 | 0,210 | 0,240 | 0,270 | 0,300 | 0,330 | 0,360 | 0,390 | 0,420 | 0,450 | 0,480 | 0,510 | 0,540 | 0,570 | 0,600 |  |  |
| 12,5  | 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 |  |  |
| 15  | 0,225                  | 0,270 | 0,315 | 0,360 | 0,405 | 0,450 | 0,495 | 0,540 | 0,585 | 0,630 | 0,675 | 0,720 | 0,765 | 0,810 | 0,855 | 0,900 |  |  |
| 17,5  | 0,263                  | 0,315 | 0,368 | 0,420 | 0,473 | 0,525 | 0,578 | 0,630 | 0,683 | 0,735 | 0,788 | 0,840 | 0,893 | 0,945 | 0,998 | 1,050 |  |  |
| 20  | 0,300                  | 0,360 | 0,420 | 0,480 | 0,540 | 0,600 | 0,660 | 0,720 | 0,780 | 0,840 | 0,900 | 0,960 | 1,020 | 1,080 | 1,140 | 1,200 |  |  |
| 22,5  | 0,338                  | 0,405 | 0,473 | 0,540 | 0,608 | 0,675 | 0,743 | 0,810 | 0,878 | 0,945 | 1,013 | 1,080 | 1,148 | 1,215 | 1,283 | 1,350 |  |  |
| 25  | 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 |  |  |
| 27,5  | 0,413                  | 0,495 | 0,578 | 0,660 | 0,743 | 0,825 | 0,908 | 0,990 | 1,073 | 1,155 | 1,238 | 1,320 | 1,403 | 1,485 | 1,568 | 1,650 |  |  |
| 30  | 0,450                  | 0,540 | 0,630 | 0,720 | 0,810 | 0,900 | 0,990 | 1,080 | 1,170 | 1,260 | 1,350 | 1,440 | 1,530 | 1,620 | 1,710 | 1,800 |  |  |
| 32,5  | 0,488                  | 0,585 | 0,683 | 0,780 | 0,878 | 0,975 | 1,073 | 1,170 | 1,268 | 1,365 | 1,463 | 1,560 | 1,658 | 1,755 | 1,853 | 1,950 |  |  |
| 35  | 0,525                  | 0,630 | 0,735 | 0,840 | 0,945 | 1,050 | 1,155 | 1,260 | 1,365 | 1,470 | 1,575 | 1,680 | 1,785 | 1,890 | 1,995 | 2,100 |  |  |
| 37,5  | 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 |  |  |
| 40  | 0,600                  | 0,720 | 0,840 | 0,960 | 1,080 | 1,200 | 1,320 | 1,440 | 1,560 | 1,680 | 1,800 | 1,920 | 2,040 | 2,160 | 2,280 | 2,400 |  |  |
| 42,5  | 0,638                  | 0,765 | 0,893 | 1,020 | 1,148 | 1,275 | 1,403 | 1,530 | 1,658 | 1,785 | 1,913 | 2,040 | 2,168 | 2,295 | 2,423 | 2,550 |  |  |
| 45  | 0,675                  | 0,810 | 0,945 | 1,080 | 1,215 | 1,350 | 1,485 | 1,620 | 1,755 | 1,890 | 2,025 | 2,160 | 2,295 | 2,430 | 2,565 | 2,700 |  |  |
| 47,5  | 0,713                  | 0,855 | 0,998 | 1,140 | 1,283 | 1,425 | 1,568 | 1,710 | 1,853 | 1,995 | 2,138 | 2,280 | 2,423 | 2,565 | 2,708 | 2,850 |  |  |
| 50  | 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 |  |  |
| 55  | 0,825                  | 0,990 | 1,155 | 1,320 | 1,485 | 1,650 | 1,815 | 1,980 | 2,145 | 2,310 | 2,475 | 2,640 | 2,805 | 2,970 | 3,135 | 3,300 |  |  |
| 60  | 0,900                  | 1,080 | 1,260 | 1,440 | 1,620 | 1,800 | 1,980 | 2,160 | 2,340 | 2,520 | 2,700 | 2,880 | 3,060 | 3,240 | 3,420 | 3,600 |  |  |
| 65  | 0,975                  | 1,170 | 1,365 | 1,560 | 1,755 | 1,950 | 2,145 | 2,340 | 2,535 | 2,730 | 2,925 | 3,120 | 3,315 | 3,510 | 3,705 | 3,900 |  |  |
| 70  | 1,050                  | 1,260 | 1,470 | 1,680 | 1,890 | 2,100 | 2,310 | 2,520 | 2,730 | 2,940 | 3,150 | 3,360 | 3,570 | 3,780 | 3,990 | 4,200 |  |  |
| 75  | 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 |  |  |
| 80  | 1,200                  | 1,440 | 1,680 | 1,920 | 2,160 | 2,400 | 2,640 | 2,880 | 3,120 | 3,360 | 3,600 | 3,840 | 4,080 | 4,320 | 4,560 | 4,800 |  |  |

**Zaškolenie pacientov, ktorí dostávajú plynulú intravenóznu infúziu**

Zdravotnícky 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 rýchlosťí / dávok podľa pokynov a je schopný zvládnuť bežné problémy s pomôckou. Pacient musí byť poučený o vhodnej aseptickej technike pri príprave infúzneho rezervoára treprostinilu a preplachovania rozvodových infúznych hadičiek a spojení. Pacient má mať k dispozícii písomné pokyny buď od výrobcu pumpy, alebo špeciálne pripravené rady 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 katétron**

Osobitná pozornosť sa musí venovať nasledovným pokynom, aby sa minimalizovalo riziko infekcií krvného obehu súvisiacich s katétron u pacientov, ktorí dostávajú treprostinil cestou intravenóznej infúzie (pozri časť 4.4). Tieto pokyny sú v súlade s terajšími smernicami správnej praxe v prevencii rizika infekcií krvného obehu súvisiacich s katétron 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 prieľadný polo-priepustný obväz (vymieňa sa 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 antimikrobiálou rezistenciou.

### *Dĺžka používania zriedeného roztoku treprostinilu*

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

### *Použite 0,2 mikrónového filtra vo vedení*

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

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 deliacou prepážkou*

- Použitie systému uzavoreného hrdla (uprednostňuje sa deliaca prepážka pred zariadením s mechanickým ventilom) zabezpečí, že bude lúmen katétra uzavorený vždy pri odpojení infúzneho systému. Takto sa zabráni riziku expozičie mikrobiálnej kontaminácie.
- Systém uzavoreného hrdla s deliacou prepážkou sa má vymeniť každých 7 dní.

### *Infúzny systém s medzikonektormi s uzáverom luer*

Riziko kontaminácie gramnegatívnymi organizmami prenášanými vodou sa pravdepodobne zvyšuje, ak je medzikonektor s uzáverom luer 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 viditeľná žiadna voda.
- Infúzna hadička sa má od uzavoreného hrdla odpojovať len raz za 24 hodín v čase výmeny.

## **4.3 Kontraindikácie**

- Známa precitlivenosť na liečivo, metakrezol alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.
- Plúcna artériová hypertenzia súvisiaca s venookluzívnou chorobou.

- Kongestívne zlyhávanie srdca v dôsledku závažnej ľavej ventrikulárnej dysfunkcie.
- Závažná porucha funkcie pečene (Childova-Pughova trieda C).
- Aktívny gastrointestinálny vred, intrakraniálna hemorágia, poranenie alebo iný krváčavý stav.
- Vrodené alebo získané poruchy chlopní s klinicky významnými poruchami funkcie srdca nesúvisiacimi s plúcnowou hypertensiou.
- Závažná koronárna choroba srdca alebo nestabilná angina; infarkt myokardu v priebehu posledných šiestich mesiacov; dekompenzované zlyhávanie srdca, ak nie je pod starostlivosťou 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 plynulá infúzia bude musieť pokračovať dlhší čas. Preto sa má starostlivo zvážiť pacientova schopnosť akceptovať zavedený katéter a byť za katéter za infúznu súpravu zodpovedný.

Treprostiniel je silné plúcne a systémové vazodilatancium. U jedincov s existujúcim nízkym systémovým arteriálnym tlakom môže liečba treprostiniom zvyšovať riziko systémovej hypotenzie. Liečba sa neodporúča u pacientov so systolickým arteriálnym 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 neočakávané významné zníženia dávky treprostinielu môžu vyvoláť recidívnu plúcnu artériovu hypertenziu (pozri časť 4.2).

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

Obézni pacienti (BMI vyšší než 30 kg/m<sup>2</sup>) vylučujú treprostiniel pomalšie.

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

Pomer účinnosť/bezpečnosť treprostinielu sa pri plúcnej artériovej hypertenzii doposiaľ neanalyzoval v súvislosti s ľavopravým srdcovým skratom, portálou 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 doštičiek.

Súčasné podávanie inhibítora enzymu cytochróm P450 (CYP) 2C8 (napr. gemfibrozil) môže zvýsiť expozíciu ( $C_{max}$  aj AUC) treprostinielu. Zvýšením expozície sa pravdepodobne zvýší výskyt nežiaducích udalostí spojených s podávaním treprostinielu. Je potrebné zvážiť zníženie dávky treprostinielu (pozri časť 4.5).

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

### Nežiaduce udalosti pripisované systému intravenózneho podávania liečiva:

U pacientov užívajúcich treprostinil intravenóznou infúziou sa hlásili infekcie a sepsy krvného obehu súvisiace s hlavným venóznym katétrom. Tieto riziká sa pripisujú systému podávania liečiva.

Retrospektívny prieskum Centra pre kontrolu ochorení v siedmich centrach v Spojených štátach, ktoré používali intravenózny treprostinil na liečbu PAH zistil, že pomer výskytu infekcií krvného obehu súvisiacich s katétrom je 1,10 udalostí za 1000 dní používania katétra. Lekári majú zohľadniť spektrum možných gramnegatívnych a grampozitívnych mikroorganizmov,

ktoré môžu spôsobiť infekciu pacientov s dlhodobo zavedenými hlavnými venóznymi katérami. Preto je plynulá subkutánna infúzia nezriedeného treprostinilu preferovaným spôsobom podávania.

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

Metakrezol môže spôsobiť alergické reakcie.

Tento liek obsahuje 78,4 mg sodíka v injekčnej liekovke, čo zodpovedá 3,9 % WHO odporúčaného maximálneho denného príjmu 2 g sodíka pre dospelú osobu.

## 4.5 Liekové a iné interakcie

### Kombinácie na zváženie

#### **+ Diuretiká, antihypertenzíva alebo iné vazodilatanciá**

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

#### **+ Inhibítory agregácie krvných doštičiek vrátane NSAID a antikoagulancií**

Treprostinil môže potlačiť funkciu krvných doštičiek. Súbežné podávanie treprostinilu s inhibítormi agregácie krvných doštičiek, vrátane NSAID, 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 takejto liečby. Súbežnému použitiu iných inhibítorov agregácie krvných doštičiek sa treba vyhnúť u pacientov, ktorí užívajú antikoagulanciá. Plynulá subkutánna infúzia treprostinilu neovplyvňuje farmakodynamiku a farmakokinetiku jednorazovej dávky (25 mg) warfarínu. Nie sú dostupné údaje o možných interakciách vedúciach k zvýšenému riziku krvácania, ak sa treprostinil predpisuje spolu s donormi oxidu dusnatého.

#### **+ Furosemid**

Plazmatický klírens treprostinilu 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 treprostinil diolamínom u ľudí ukázali, že súčasné podávanie inhibítora enzymu cytochróm P450 (CYP) 2C8 gemfibrozilu

zdvojnásobuje expozíciu treprostinielu ( $C_{max}$  aj AUC). Nebolo stanovené, či inhibítory CYP2C8 menia tiež bezpečnosť a účinnosť treprostinielu podávaného parenterálne (subkutánne alebo intravenózne). Ak je po titračnom období do pacientovej medikácie pridaný alebo ak je z nej vyradený inhibítorka CYP2C8 (napr. gemfibrozil, trimetoprim a deferasirox), je potrebné zvážiť úpravu dávky treprostinielu.

**Rifampicín** - Farmakokinetické štúdie s perorálnym treprostinielom diolamínom u ľudí ukázali, že súčasné podávanie induktora enzymu CYP2C8 rifampicínu znižuje expozíciu treprostinielu (približne o 20 %). Nebolo stanovené, či rifampicín mení tiež bezpečnosť a účinnosť treprostinielu 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.

#### + Bosentán

Vo farmakokinetickej štúdii u ľudí vykonanej s bosentanom (250 mg/deň) a treprostinielom diolamínom (perorálna dávka 2 mg/deň) neboli pozorované žiadne farmakokinetické interakcie medzi treprostinielom a bosentánom.

#### + Sildenafil

Vo farmakokinetickej štúdii u ľudí vykonanej so sildenafilom (60 mg/deň) a treprostinielom diolamínom (perorálna dávka 2 mg/deň) neboli pozorované 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 fertílnom 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 viest' vozidlá a obsluhovať stroje

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

### 4.8 Nežiaduce účinky

Nežiaduce reakcie pozorované v štúdiách kontrolovaných placebom a v rámci skúseností s treprostinielom po uvedení na trh sú zoradené podľa frekvencie pomocou nasledujúcej 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 orgánových systémov  | Nežiaduca reakcia   | Frekvencia  |
|---|---|-------------|
| <b>Infekcie a nákazy</b>  | Infekcia v krvnom obehu súvisiaca so zavedením centrálneho venózneho katétra, sepsa, bakterémia** | Neznáme     |
|   | Infekcia na mieste zavedenia infúzie, vytvorenie abscesu na podkožnom mieste zavedenia infúzie    | Neznáme     |
|   | Celulitída  | Neznáme     |
| <b>Poruchy krvi a lymfatického systému</b>                        | Trombocytopénia   | Neznáme     |
| <b>Poruchy nervového systému</b>                                  | Bolest' hlavy   | Veľmi časté |
|   | Závrat  | Časté       |
| <b>Poruchy srdca a srdcovnej činnosti</b>                         | Srdcové zlyhanie s vysokým srdcovým výdajom   | Neznáme     |
| <b>Poruchy ciev</b>   | Vazodilatácia, návaly horúčavy  | Veľmi časté |
|   | Hypotenzia  | Časté       |
|   | Príhoda krvácania§  | Časté       |
|   | Tromboflebitída*  | Neznáme     |
| <b>Poruchy gastrointestinálneho traktu</b>                        | Hnačka, nevoľnosť   | Veľmi časté |
|   | Vracanie  | Časté       |
| <b>Poruchy kože a podkožného tkaniva</b>                          | Vyrážka   | Veľmi časté |
|   | Pruritus  | Časté       |
|   | Generalizovaná vyrážka (makulárna alebo papulárna)  | Neznáme     |
| <b>Poruchy kostrovej a svalovej sústavy a spojivového tkaniva</b> | Bolest' cel'uste  | Veľmi časté |
|   | Myalgia, artralgia, bolest' v končatine   | Časté       |
|   | Bolest' kostí   | Neznáme     |
| <b>Celkové poruchy a reakcie v mieste podania</b>                 | Bolest' na mieste zavedenia infúzie, reakcia, krvácanie alebo hematóm na mieste zavedenia infúzie | Veľmi časté |
|   | Edém  | Časté       |

\* Boli hlásené prípady tromboflebitídy súvisiace s periférnou intravenóznou infúziou

\*\* **Boli hlásené život ohrozujúce a smrteľné prípady**

§ Pozri časť «Opis vybraných nežiaducich udalostí»

Opis vybraných nežiaducich udalostí

*Príhody krvácania*

Ako sa očakávalo, príhody krvácania boli časté v tej populácii pacientov, ktorá mala vysoké percento pacientov liečených antikoagulantiami. V dôsledku účinkov na agregáciu krvných doštičiek môže treprostínil zvyšovať riziko krvácania, keďže sa v kontrolovaných klinických štúdiách pozorovali zvýšené prípady krvácania z nosa a gastrointestinálneho (GI) krvácania (vrátane gastrointestinálnej hemorágie, rektálnej hemorágie, krvácanie 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 placebom.

### 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**

Príznaky predávkowania treprostiniom sú podobné účinkom, ktoré pravdepodobne obmedzujú zvyšovanie dávky; zahŕňajú bolest' hlavy, hypotenziu, nevoľnosť, vracanie a hnačku. Pacienti, ktorí pocítujú príznaky predávkowania, majú okamžite znížiť alebo ukončiť dávku treprostiniu v závislosti od závažnosti príznakov, až kým nevymiznú príznaky predávkowania.

Dávkovanie sa má obnoviť s opatrnosťou pod lekárskou kontrolou a pacient sa má starostlivo sledovať na opäťovný výskyt neželaných príznakov.

Nie je známe žiadne antidotum.

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: ANTIAGREGANCIÁ TROMBOCYTOV OKREM HEPARÍNU, ATC kód: B01AC21.

#### Mechanizmus účinku

Treprostiniel je analóg prostacyklínu.

Má priamy vazodilatačný účinok na plúcny a systémový arteriálny 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 treprostiniu na srdcovú frekvenciu zvierat sa mení podľa dávky. Nepozorovali sa žiadne významné účinky na vodivosť srdca.

#### **Údaje o účinnosti u dospelých pacientov s plúcnicou artériovou hypertensiou:**

#### **Štúdie so subkutánne podávaným treprostiniom**

U jedincov so stabilnou plúcnicou arteriálnej hypertensiou sa vykonali dve fázy III randomizovaných, dvojito zaslepených placebom kontrolovaných klinických skúšaní s podávaním treprostiniu plynulou subkutánnou infúziou. Celkovo bolo v dvoch klinických štúdiách zahrnutých 469 dospelých: 270 s idiopatickou alebo dedičnou primárnej plúcnej hypertensiou (skupina s treprostiniom = 134 pacientov; skupina s placebom = 136 pacientov), 90 pacientov s plúcnicou artériovou hypertensiou spojenou s chorobou spojivového tkaniva (najmä sklerodermia) (skupina s treprostiniom = 41 pacientov; skupina s placebom = 49 pacientov) a 109 pacientov s plúcnicou arteriálnej hypertensiou spojenou s vrodenou kardiopatiou s ľavopravým skratom (treprostiniel = 58 pacientov; placebo = 51 pacientov). Na začiatku bola priemerná vzdialenosť 6-minútovej skúšobnej chôdze 326 metrov  $\pm$  5 v skupine, ktorá dostávala treprostiniel subkutánnou infúziou a 327 metrov  $\pm$  6 v skupine, ktorá dostávala placebo. Dávka oboch porovnávaných liečebných procesov sa počas štúdie postupne zvyšovala podľa príznakov plúcnej artériovej hypertenzie a klinickej znášanlivosti.

Priemerná dávka dosiahnutá po 12 týždňoch bola 9,3 ng/kg/min v skupine s treprostiniom a 19,1 ng/kg/min v skupine s placebom. Po 12 týždňoch liečby bola priemerná odchýlka v 6-minútovej skúšobnej chôdze v porovnaní s východiskovou hodnotou, vypočítaná na

celkovej populácií z oboch štúdií, -2 metre  $\pm$  6,61 metrov u pacientov, ktorí dostávali treprostinil, a -21,8 metrov  $\pm$  6,18 metrov v skupine s placebom. Tieto výsledky odražajú priemerný účinok liečby hodnotený 6-minútovou skúšobnou chôdzou na 19,7 metra ( $p = 0,0064$ ) v porovnaní s placebom v celkovej populácií z oboch skúšaní. Priemerné zmeny porovnané s východiskovými hodnotami hemodynamických parametrov (priemerný pľúcny arteriálny tlak (PAPm)), tlak v pravej predsiene (RAP), cievna pľúcna rezistencia (PVR), srdcový index (CI) a saturácia venóznym kyslíkom (SvO<sub>2</sub>) ukázali, že treprostinil je superiórny voči placebo. Zlepšenie prejavov a príznakov pľúcnej hypertenzie (synkopa, závrat, bolesť na hrudi, únava a dyspnœ) bolo štatisticky významné ( $p < 0,0001$ ). U pacientov liečených treprostinirom sa po 12 týždňoch ďalej zlepšil pomer dyspnœ-únava a Borgovo hodnotenie dyspnœ ( $p < 0,0001$ ). 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 úmritia 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 treprostiniom v porovnaní s placebom v 6-minútovej skúšobnej chôdzi 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 šesť minútovej chôdze po 12-týždňovej liečbe) bol menší než ten, čo sa pozoroval pri historických kontrolách s bosentánom, iloprostom a epoprostenolom.

Nevykonala sa štúdia priamo porovnávajúca intravenózne infúzie treprostiniu a epoprostenolu. U detí s PAH sa nevykonala žiadna špecifická štúdia.

Neexistujú žiadne údaje z klinických štúdií vykonaných 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 treprostiniu. Rovnovážne koncentrácie treprostiniu v plazme sú závislé od dávky pri rýchlosťach infúzie 2,5 až do 125 ng/kg/min.

Subkutánne a intravenózne podanie treprostiniu sa ukázalo byť bioekvivalentné 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 treprostiniu 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/h. Klírens je nižší u obéznych jedincov (BMI  $> 30 \text{ kg/m}^2$ ).

Pri štúdii vykonanej so zdravými dobrovoľníkmi s použitím [<sup>14</sup>C] rádioaktívneho treprostiniu sa v období 224 hodín získalo 78,6 %, resp. 13,4 % subkutanej rádioaktívnej dávky v moči a stolici. Nebol pozorovaný 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-

hydroxyloktylu, jeden je glukurokonjugovaný derivát (glukuronid treprostinielu) a jeden nie je identifikovaný. Iba 3,7 % dávky sa získalo v moči ako nezmenený pôvodný liek.

V sedemdňovej chronickej farmakokinetickej štúdii so 14 zdravými dobrovoľníkmi s dávkami treprostinielu v rozsahu od 2,5 do 15 ng/kg/min podávanými subkutánnou infúziou sa dosiahli rovnovážne koncentrácie treptostinielu 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* štúdie neprekázali žiadny inhibičný potenciál treprostinielu na izoenzýmy ľudského hepatálneho mikrozomálneho cytochrómu P450 (CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1 a CYP3A).

Okrem toho podávanie treprostinielu nemalo žiadny indukčný účinok na hepatálny mikrozomálny proteín, celkový obsah cytochrómu (CYP) P 450 či na pôsobenie izoenzýmov CYP1A, CYP2B a CYP3A.

Štúdie interakcií lieku sa vykonali so zdravými dobrovoľníkmi s paracetamolom (4 g/deň) a warfarínom (25 mg/deň). Tieto štúdie neprekázali klinicky významný účinok na farmakokinetiku treprostinielu. Štúdia vykonaná s warfarínom neodhalila žiadnu zjavnú farmakodynamickú ani farmakokinetickú interakciu medzi treprostinielom a warfarínom.

Metabolizmus treprostinielu zahŕňa predovšetkým CYP2C8.

#### Osobitné skupiny pacientov

##### Porucha funkcie pečene:

U pacientov s portopulmonárhou hypertensiou a miernou (n=4) alebo stredne závažnou (n=5) insuficienciou pečene bola AUC<sub>0-24h</sub> pri subkutánnej dávke treprostinielu 10 ng/kg/min počas 150 minút, čo je zvýšenie o 260 % a 510 % v uvedenom poradí v porovnaní so zdravými jedincami. Klírens u pacientov so zlyhávaním pečene sa znížil až o 80 % v porovnaní so zdravými dospelými (pozri časť 4.2).

##### Porucha funkcie obličiek:

U pacientov so závažnou poruchou funkcie obličiek vyžadujúcich dialýzu (n = 8) viedlo podanie jednorazovej dávky 1 mg perorálne podaného treprostinielu pred a po dialýze k AUC<sub>0-inf</sub>, ktorá sa významne nezmenila v porovnaní so zdravými osobami.

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

V 13- a 26-týždňovej štúdii s plynulou subkutánnou infúziou sodnej soli trepostinielu došlo u potkanov a psov k reakciám v mieste podania infúzie (edém/erytéma, 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  $\geq 300$  ng/kg/min. U týchto zvierat sa namerali priemerné rovnovážne hladiny trepostinielu v plazme 7,85 ng/ml. Plazmatické hladiny tejto úrovne sa u ľudí môžu dosiahnuť pri liečbe infúziami trepostinielu  $> 50$  ng/kg/min.

Ked'že sa nepotvrdila súbežná dostatočná expozícia trepostinielu pre žiadne dávkovanie testované v reprodukčných štúdiách 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 mutagenity nepotvrdili, že by treprostinil mal akýkoľvek mutagény alebo klastogénny účinok.

Predklinické údaje na základe obvyklých štúdií farmakologickej bezpečnosti, toxicity po opakovanom podaní, genotoxicity a reprodukčnej toxicity celkovo neodhalili žiadne osobitné riziko pre ľudí.

## 6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

### 6.1 Zoznam pomocných látok

Citrát sodný (E331)

Kyselina chlorovodíková (na úpravu pH) (E507)

Metakrezol

Hydroxid sodný (na úpravu pH) (E524)

Chlorid sodný

Voda na injekcie

### 6.2 Inkompatibility

Tento liek sa nesmie miešať s inými liekmi okrem tých, ktoré sú uvedené v časti 6.6.

### 6.3 Čas použiteľnosti

2 roky

Čas použiteľnosti injekčnej liekovky po prvom otvorení: 30 dní.

#### *Čas použiteľnosti počas použitia plynulým subkutánnym podávaním infúzií*

Chemická a fyzikálna stabilita jednorazového rezervoáru (injekčná striekačka) počas použitia nezriedeneho treprostinilu podaného subkutánou infúziou bola dokázaná do 72 hodín pri 37 °C. Za čas použiteľnosti a podmienky uchovávania pred podaním nesie zodpovednosť používateľ.

#### *Čas použiteľnosti počas použitia plynulým intravenóznym podaním*

Chemická, fyzikálna a mikrobiologická stabilita počas použitia jednorazového rezervoáru (injekčná striekačka) zriadeného roztoku Treprostinilu Reddy podaného intravenóznu infúziou bola dokázaná do 48 hodín pri 40 °C v koncentráciách až 0,004 mg/ml v polyvinylchloridovom, polypropylénovom a sklenenom obale. Na minimalizáciu rizika infekcií krvného obehu nemá byť maximálna doba použitia zriadeného treprostinilu dlhšia ako 24 hodín. Za čas použiteľnosti a podmienky uchovávania pred podaním nesie zodpovednosť používateľ.

### 6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie. Podmienky uchovávania po prvom otvorení lieku, pozri časť 6.3.

### 6.5 Druh obalu a obsah balenia

20 ml infúzneho roztoku v sklenenej injekčnej liekovke s chlórbutylovou gumenou zátkou laminovanou teflónom so zeleným odklápacím plastovým viečkom s hliníkovým uzáverom.

Každá škatuľka obsahuje jednu injekčnú liekovku.

#### **6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom**

Treprostinil Reddy sa musí používať **nezriedený**, ak sa podáva plynulou subkutánnou infúziou (pozri časť 4.2).

Roztok Treprostinielu Reddy **sa má zriediť** sterilnou vodou na injekciu alebo 0,9 % sterilným injekčným roztokom chloridu sodného, ak sa podáva vo forme plynulej intravenóznej infúzie (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**

Reddy Holding GmbH  
Kobelweg 95  
86156 Augsburg  
Nemecko

#### **8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO**

Reg.č.: 83/0249/22-S

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

Dátum prvej registrácie:

#### **10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

09/2022