

ИНФОРМАЦИЯ ЗА МЕДИЦИНСКИТЕ СПЕЦИАЛИСТИ

PRAC препоръчва ограничения в употребата на лекарствения продукт за лечение на рак на простатата Xofigo

Лекарството трябва да се използва само след две предишни лечения или когато не могат да бъдат приложени други такива

Комитетът за оценка на риска при проследяване на лекарствената безопасност (PRAC) към ЕМА (Европейска агенция по лекарствата) препоръчва да се ограничи употребата на лекарството за рак Xofigo (*радиев [223Ra] дихлорид*) само при тези пациенти, които са претърпели вече две предишни лечения за метастазирал рак на простатата или при тези, които не могат да получат други лечения.

Тези ограничения следват преглед на данните от клинично проучване, което предполага, че пациентите, приемащи Xofigo, изглеждат са изложени на повишен риск от по-ранна смърт и са имали повече фрактури отколкото пациентите, получавали плацебо. Проучването е включвало пациенти, които нямат симптоми или имат само слабо изразени такива, докато Xofigo е разрешен само при пациенти с налична симптоматика. В проучването, пациентите, приемали Xofigo в комбинация със Zytiga (абиратеронов ацетат) и преднизон/преднизолон, са умирали средно с 2,6 месеца по-рано от тези, които са получавали комбинацията плацебо със Zytiga и преднизон/преднизолон. Освен това 29% от пациентите, лекувани с комбинацията с Xofigo, са имали фрактури, в сравнение с 11% от пациентите, получавали комбинацията с плацебо.

Смята се, че Xofigo, който се поема от костта, се натрупва по местата, където костта е вече предварително увредена, например от остеопороза или микрофрактури, което увеличава риска от последващи фрактури. Причините за възможната по-ранна смърт в това проучване обаче не са напълно изяснени.

PRAC препотвърди също и предишната си временна препоръка, че Xofigo не трябва да се използва в комбинация със Zytiga и преднизон/преднизолон.

Xofigo не трябва да се използва с други системни терапии за рак, с изключение на лечения за поддържане на намалени нива на мъжкия полов хормон (хормонална терапия). Лекарството не трябва да се използва при безсимптомни пациенти, в

съответствие с настоящата индикация, както и при пациенти с нисък брой костни метастази, наречени остеобластни костни метастази.

Пациентите трябва да бъдат внимателно оценявани по отношение на техния индивидуален риск от фрактури преди, по време на и след лечението. Преди започване или подновяване на лечение с Хофиго трябва да се обмисли вземане на превантивни мерки като употреба на бисфосфонати или денозумаб, като средства за повишаване на костната здравина.

От фармацевтичната компания, която маркетира Хофиго се изисква да проведе проучвания, с цел изследване конкретно на механизмите, отговорни за възможния риск от по-ранна смърт и повишен риск от фрактури, докладвани в проучването. Ползите и рисковете от Хофиго при така ограничената индикация също трябва да бъдат допълнително охарактеризирани.

Повече за лекарството

Хофиго е показан за лечение на възрастни с резистентен на кастрация карцином на простатата, симптоматични костни метастази и без известни висцерални метастази.

Хофиго е разрешен за употреба в Европейския съюз през ноември 2013 г. Повече информация за Хофиго може да намерите на интернет страницата на ЕМА чрез този хиперлинк:

http://www.ema.europa.eu/ema/index.jsp?curl=pages/medicines/human/medicines/002653/human_med_001692.jsp&mid=WC0b01ac058001d124

Повече за процедурата

Преразглеждането на Хофиго беше започнато на 1 декември 2017 г. по искане на Европейската комисия в рамките на член 20 от Регламент (ЕО) № 726/2004. То беше осъществено от PRAC - комитетът отговорен за оценката на въпросите, свързани с безопасността на лекарствата за хуманната употреба, който изготви набор от препоръки.

През март 2018 г. PRAC предприе въвеждане на противопоказание за употребата на Хофиго в комбинация със Zytiga и преднизон/преднизолон като временна мярка за защита на безопасността на пациентите, докато протичаше задълбоченото преразглеждане на рисковете и ползите от това лекарство.

Препоръките на PRAC ще бъдат изпратени до Комитета по лекарствените продукти за хуманна употреба (CHMP), отговарящ за въпросите, свързани с

лекарствени продукти за хуманна употреба, който предстои да приеме окончателното становище на ЕМА.

Заключителният етап от процедурата по преразглеждане е приемането от Европейската комисия на правнообвързващо решение, приложимо за всички държави-членки на ЕС.

Призив за съобщаване на нежелани лекарствени реакции

Напомняме на **медицинските специалисти**, че са задължени съгласно изискванията на действащия Закон за лекарствените продукти в хуманната медицина, да съобщават незабавно на притежателя на разрешението за употреба или на Изпълнителната агенция по лекарствата (ИАЛ) за всяка подозирана сериозна нежелана лекарствена реакция и да предоставят при поискване допълнителна информация от проследяването на случая.

Можете да направите съобщение за нежелана лекарствена реакция по един от следните начини, следвайки инструкциите, публикувани на уеб-сайта на ИАЛ:

www.bda.bg:

- попълване и изпращане по пощата на специално създадения формуляр с жълт цвят или копие от формуляра, публикуван на уеб-сайта на ИАЛ;
- попълване и изпращане на уеб-базирания формуляр on-line.

За допълнителни разяснения можете да се обаждате в отдел “Лекарствена безопасност” към Изпълнителна агенция по лекарствата на тел. +359 2 890 34 17.