# КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

# 1.ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Цилостазол Сандоз 100 mg таблетки

Cilostazol Sandoz 100 mg tablets

# 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Една таблетка съдържа 100 mg цилостазол (*cilostazol).*

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

# 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка

Цилостазол Сандоз 100 mg таблетки са бели, кръгли таблетки, с делителна черта от едната страна, с диаметър приблизително 8 mm.

Таблетката може да бъде разделена на две равни дози.

# 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

## 4.1. Терапевтични показания

Цилостазол Сандоз е показан за подобряване на максималното и безболезнено разстояние при ходене при пациенти с интермитентно клаудикацио, които са без болка в покой и без доказателства за некроза на периферните тъкани (II стадий периферна артериална болест по Фонтен).

Цилостазол Сандоз е предназначен за употреба като средство за лечение от втора линия на пациенти, при които промените в начина на живот (включително спиране на тютюнопушенето и контролирани програми за физически упражнения) и други подходящи интервенции не са довели до достатъчно подобряване на симптомите на интермитентно клаудикацио.

## 4.2. Дозировка и начин на приложение

### Дозировка

Препоръчителната доза цилостазол е 100 mg два пъти дневно.

Лечението с Цилостазол Сандоз трябва да бъде започнато от лекари с опит в лечението на интермитентно клаудикацио (вж. също точка 4.4).

Лекарят трябва да преоцени състоянието на пациента след 3 месеца лечение с оглед прекратяване приложението на цилостазол, когато се наблюдава недостатъчен ефект или липса на подобрение по отношение на симптомите.

Пациентите, получаващи цилостазол, трябва да продължат с промените в начина си на живот (спиране на тютюнопушенето и физически упражнения) и фармакологичните интервенции (като лечение за понижаване на липидите и антитромботична терапия) с цел намаляване на риска от сърдечно-съдови събития. Цилостазол не замества ефекта от тези мерки.

Намаляване на дозата на 50 mg два пъти дневно се препоръчва при пациентите, приемащи лекарства, които са силни инхибитори на CYP3A4, напр. някои макролиди, азолни противогъбични средства, протеазни инхибитори или лекарствени продукти, които са силни инхибитори на CYP2C19, например омепразол (вж. точки 4.4 и 4.5).

*Старческа възраст*

Няма специални изисквания за дозировката при пациенти в старческа възраст.

*Педиатрична популация*

Безопасността и ефикасността при деца не са установени.

*Бъбречно увреждане*

Не е необходимо коригиране на дозата при пациенти с креатининов клирънс >25 ml/min.

Цилостазол Сандоз е противопоказан при пациенти с креатининов клирънс от ≤ 25 ml/min.

*Чернодробно увреждане*

Не е необходимо коригиране на дозата при пациенти с леко чернодробно увреждане. Няма данни при пациенти с умерено или тежко чернодробно увреждане. Тъй като цилостазол се метаболизира екстензивно чрез чернодробни ензими, той е противопоказан при пациенти с умерено или тежко чернодробно увреждане.

### Начин на приложение

Цилостазол Сандоз трябва да се приема 30 минути преди закуска и вечеря. Доказано е, че приемането на цилостазол с храна увеличава максималните плазмени концентрации (Сmах) на цилостазол, което може да се свърже с увеличаване на честотата на нежеланите реакции.

## 4.3. Противопоказания

• Известна свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества,

изброени в точка 6.1

• Тежко бъбречно увреждане: креатининов клирънс от < 25 ml/min

• Умерено или тежко чернодробно увреждане

• Застойна сърдечна недостатъчност

• Бременност

• Пациенти с известна предразположеност към кървене (напр. активна пептична язва, скорошен [в рамките на шест месеца] хеморагичен инсулт, пролиферативна диабетна ретинопатия, недостатъчно добре контролирана хипертония)

• Пациенти с анамнеза за камерна тахикардия, камерно мъждене или мултифокална камерна ектопия, независимо дали е адекватно третирана или не, както и при пациенти с удължаване на QTc интервала

• Пациенти с анамнеза за тежка тахиаритмия

• Пациенти, приемащи съпътстващо лечение с две или повече допълнителни антитромботични средства или антикоагуланти (напр. ацетилсалицилова киселина, клопидогрел, хепарин, варфарин, аценокумарол, дабигатран, ривароксабан или апиксабан)

• Пациенти с нестабилна стенокардия, инфаркт на миокарда в рамките на последните 6 месеца или коронарна интервенция през последните 6 месеца

## 4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Трябва внимателно да се прецени доколко е уместно лечението с Цилостазол, както и да се вземат предвид други терапевтични възможности, напр. реваскуларизация.

Въз основа на механизма си на действие, цилостазол може да индуцира тахикардия, палпитация, тахиаритмия и/или хипотония. Повишаването на сърдечната честота, асоциирано с цилостазол, е около 5 до 7 удара/min, като при рискови пациенти това може да доведе до стенокардия.

Пациентите, които може да сас повишен риск от възникване на сериозни сърдечни нежелани събития в резултат на повишената сърдечна честота, например пациенти със стабилно коронарно заболяване,трябва да се проследяват внимателно по време на лечението с цилостазол, а приложението на цилостазол при пациенти с нестабилна стенокардия или инфаркт на миокарда/коронарна интервенция през последните 6 месеца, или анамнеза за тежки тахиаритмии е противопоказано (вж. точка 4.3).

Необходимо е повишено внимание при предписване на цилостазол при пациенти с предсърдна или камерна ектопия и пациенти с предсърдно мъждене или трептене.

Пациентите трябва да бъдат предупредени да съобщават за всички епизоди на кървене или лесно образуване на кръвонасядания по време на лечението. В случаи на кървене в ретината, лечението с цилостазол трябва да бъде спряно. Вижте точки 4.3 и 4.5 за допълнителна информация относно рисковете от кървене.

Поради инхибиращия ефект на цилостазол върху тромбоцитната агрегация е възможно наблюдаване на повишен риск от кървене в комбинация с хирургични операции (включително леки инвазивни интервенции, като екстракция на зъб). Ако на пациента трябва да се извърши планова операция и антитромботичният ефект не е необходим, приложението на цилостазол трябва да се спре 5 дни преди операцията.

Съобщава се за редки или много редки случаи на хематологични нарушения, включително тромбоцитопения, левкопения, агранулоцигоза, панцитопения и апластична анемия (вж. точка 4.8). Повечето пациенти се възстановяват при спиране приема на Цилостазол. В някои случаи на панцитопения и апластична анемия обаче се наблюдава фатален изход.

В допълнение към съобщаването на епизоди на кървене и лесно образуване на кръвонасядания, пациентите трябва да бъдат предупредени да съобщават своевременно за всички други признаци, които също може да показват ранно развитие на кръвна дискразия, като пирексия и възпаление на гърлото. При подозрение за инфекция или други клинични доказателства за кръвна дискразия, трябва да се направи пълна кръвна картина. Приложението на цилостазол трябва да се спре своевременно, ако има клинични или лабораторни доказателства за хематологични нарушения.

Доказано е, че когато пациентите приемат силни инхибитори на CYP3A4 или CYP2C19, плазмените нива на цилостазол се повишават. В тези случаи се препоръчва доза на цилостазол от 50 mg два пъти дневно (вж. точка 4.5 за допълнителна информация).

При едновременно приложение на цилостазол с друго средство, притежаващо потенциал да понижава кръвното налягане, е необходимо повишено внимание поради възможност от възникване на адитивен хипотензивен ефект с рефлексна тахикардия. Вижте също точка 4.8.

Необходимо е повишено внимание при едновременното приложение на цилостазол с други средства, инхибиращи тромбоцитната агрегация. Вижте точки 4.3 и 4.5.

## 4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Инхибитори на тромбоцитната агрегация

Цилостазол е инхибитор на фосфодиестераза III (PDE III) с антитромботична активност. В клинично проучване при здрави участници Цилостазол, прилаган в доза от 150 mg два пъти дневно в продължение на пет дни, не води до удължаване на времето на кървене.

Ацетилсалицилова киселина (АСК)

Краткотрайното (<4 дни) едновременно приложение на АСК с цилостазол предполага повишаване от 23-25% на инхибирането на индуцираната от АДФ *ex vivo* тромбоцитна агрегация в сравнение със самостоятелното приложение на АСК.

Не се наблюдават явни тенденции към по-голяма честота на възникване на хеморагични нежелани реакции при пациенти, приемащи цилостазол и АСК, в сравнение с пациентите, приемащи плацебо и еквивалентни дози от АСК.

Клопидогрел и други антитромботични лекарствени продукти

Едновременното приложение на цилостазол и клопидогрел не оказва влияние върху броя на тромбоцитите, протромбиновото време (РТ) или активираното парциално тромбопластиново време (аРТТ). Всички здрави участници в проучването са с удължено време на кървене при прием само на клопидогрел, а едновременното приложение с цилостазол не оказва значим допълнителен ефект върху времето на кървене. Препоръчва се особено внимание при едновременното приложение на цилостазол с активна субстанция, която инхибира тромбоцитната агрегация. Трябва да се обмисли периодичното мониториране на времето на кървене. Лечението с цилостазол е противопоказано при пациенти, които получават две или повече допълнителни антитромботични средства/антикоагуланти (вж. точка 4.3).

В проучването CASTLE се наблюдава по-висока честота на кървене при едновременната употреба на клопидогрел, АСК и цилостазол.

Перорални антикоагуланти, като варфарин

В клинично проучване с еднократна доза не се наблюдава инхибиране на метаболизма на варфарин или ефект върху коагулационните параметри (РТ, аРТТ, време на кървене). Независимо от това се препоръчва особено внимание при пациенти, получаващи цилостазол и антикоагулационно средство, а също така е необходимо често мониториране за намаляване на вероятността от кървене. Лечението с цилостазол е противопоказано при пациенти, които получават две или повече допълнителни антитромботичнни средства /антикоагуланти (вж. точка 4.3).

Инхибитори на шггохром Р450 (CYP) ензима

Цилостазол се метаболизира екстензивно от CYP ензими, по-конкретно от CYP3A4 и CYP2C19 и в по-малка степен от CYP1А2. Дехидро метаболитът, чиято активност е 4-7 пъти активността на цилостазол при инхибиране на тромбоцитната агрегация, изглежда се образува основно чрез CYP3A4. 4’ -транс-хидрокси метаболитът, с активност една пета от тази на Цилостазол, изглежда се образува главно чрез CYP2C19. Следователно, лекарствените продукти, които инхибират CYP3A4 (напр. някои макролиди, азолни противогъбични средства, протеазни инхибитори) или CYP2C19 (като инхибитори на протонната помпа (PPI), увеличават общата фармакологична активност и може да притежават потенциал за усилване на нежеланите реакции на Цилостазол. Поради това при пациентите с едновременен прием на силни инхибитори на CYP3A4 или CYP2C19 препоръчителната доза е 50 mg два пъти дневно (вж. точка 4.2).

Приложението на цилостазол с еритромицин (инхибитор на CYP3A4) води до увеличаване на AUC на цилостазол със 72%, придружено от 6% увеличение на AUC на дехидро метаболита и 119% увеличение на AUC на 4’ -транс-хидрокси метаболита.

Въз основа на AUC, общата фармакологична активност на цилостазол се увеличава с 34% при едновременно приемане с еритромицин. На базата на тези данни, препоръчителната доза на цилостазол е 50 mg два пъти дневно при наличие на еритромицин и подобни средства (напр. кларитромицин).

Едновременното приложение на кетоконазол (инхибитор на С YP3A4) и цилостазол води до 117% увеличение на AUC на цилостазол, придружено от 15% намаление на AUC на дехидро метаболита и 87% увеличение на AUC на 4' -транс-хидрокси метаболита. На базата на AUC, общата фармакологична активност на цилостазол се увеличава с 35% при едновременно приложение с кетоконазол. Въз основа на тези данни, препоръчителната доза на цитостазол е 50 mg два пъти дневно при наличие на кетоконазол и подобни средства (напр. итраконазол).

Приложението на цилостазол дневно с дилтиазем (слаб инхибитор на CYP3A4) води до увеличаване на AUC на цилостазол с 44%, придружено от 4% увеличение на AUC на дехидро метаболита и 43% увеличение на AUC на 4' -транс-хидрокси метаболита.

На базата на AUC, общата фармакологична активност на цилостазол се увеличава с 19% при

едновременно приложение с дилтиазем. Въз основа на тези данни, не е необходимо коригиране на дозата.

Приложението на единична доза от 100 mg цилостазол с 240 ml сок от грейпфрут (инхибитор на CYP3A4 в червата) не оказва значим ефект върху фармакокинетиката на цилостазол. Въз основа на тези данни, не е необходимо коригиране на дозата. Клинично значим ефект на цилостазол все пак е възможен при по-големи количества сок от грейпфрут.

Приложението на цилостазол с омепразол (инхибитор на CYP2C19) увеличава AUC на цилостазол с 22%, придружено от 68% увеличение на AUC на дехидро метаболита и намаление от 36% на AUC на 4Т -транс-хидрокси метаболита. На базата на AUC, общата фармакологична активност се увеличава с 47% при едновременно приложение с омепразол. Въз основа на тези данни, препоръчителната доза на цилостазол е 50 mg два пъти дневно при наличие на омепразол.

Субстрати на цитохром Р450 ензима

Доказано, че цилостазол увеличава AUC на ловастатин (чувствителен субстрат за CYP3A4) и неговата бета хидрокси киселина със 70%. Необходимо е особено внимание при едновременно приложение на цилостазол със субстрати на CYP3A4 с тесен терапевтичен индекс (напр. цизаприд, халофантрин, пимозид, производни на моравото рогче). Препоръчва се особено внимание при едновременното приложение със статини, метаболизирани чрез CYP3A4, например симвастатин, аторвастатин и ловастатин.

Индуктори на цитохром Р450 ензима

Ефектът на индукторите на CYP3A4 и CYP2C19 (като карбамазепин, фенитоин, рифампицин и жълт кантарион) върху фармакокинетиката на цилостазол не е оценен. Теоретично, антитромботичният ефект може бъде променен и той трябва внимателно да се проследява при едновременното приложение на цилостазол с индуктори на CYP3A4 и CYP2C19.

При клинични проучвания тютюнопушенето (което индуцира CYP1A2) намалява плазмените концентрации на цилостазол с 18%.

Други потенциални взаимодействия

Необходимо е повишено внимание при едновременно приложение на цилостазол с други средства, които имат потенциал да понижават кръвното налягане, поради възможността от възникване на адитивен хипотензивен ефект с рефлекторна тахикардия.

## 4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

### Бременност

Няма достатъчно данни относно употребата на цилостазол при бременни жени. Проучванията при животни показват репродуктивна токсичност (вж. точка 5.3). Потенциалният риск при хората не е известен. Цилостазол не трябва да се прилага по време на бременност (вж. точка 4.3).

Кърмене

В проучвания при животни се съобщава за екскреция на цилостазол в кърмата. Не е известно дали цилостазол се екскретира в кърмата при хора. Поради потенциалните вредни ефекти върху новороденото дете, кърмено от лекувана майка, приложението на цилостазол не се препоръчва в периода на кърмене.

### Фертилитет

Цилостазол обратимо нарушава фертилитета при женски мишки, но не и при други животински видове (вж. точка 5.3). Клиничната значимост е неизвестна.

## 4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Цилостазол Сандоз може да предизвика замаяност и пациентите трябва да бъдат предупредени да обръщат внимание, преди да шофират или работят с машини.

## 4.8. Нежелани лекарствени реакции

Най-често съобщаваните нежелани лекарствени реакции при клинични проучвания са главоболие (при > 30%), диария и абнормни изпражнения (при > 15% за всяка от реакциите). Тези реакции обикновено са леки до умерени и понякога се облекчават чрез намаляване на дозата.

Нежеланите лекарствени реакции, съобщени при клинични проучвания и в периода след пускане в продажба, са включени в таблицата по-долу

Честотите съответстват на:

Много чести (>1/10); Чести (>1/100 до <1/10); Нечести (>1/1 000 до <1/100); Редки (>1/10 000 до <1/1 000); Много редки (<1/10 000); С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Честотата на реакциите, наблюдавани през периода след пускане в продажба, се считат за неизвестни (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Системо-орган- ни класове** | **Много чести** | **Чести** | **Нечести** | **Редки** | **неизвестна честота** |
| Нарушения на кръвта и лимфната система |  | Вкхимоза | Анемия | Удължено време на кървене, тромбоцит- емия | Предразполо женост към кървене, тромбоцито- пения, гранулоцито- пения, агранулоци- тоза, левкопения, панцитопе- ния, апластична анемия |
| Нарушения на имунната система |  |  | Алергична реакция |  |  |
| Нарушения на метаболизма и храненето |  | Оток (периферен, на лицето), анорексия | Хиперглике- мия, захарен диабет |  |  |
| Психични нарушения |  |  | Тревожност |  |  |
| Нарушения на нервната система | Главо­болие | Замаяност | Безсъние, необичайни сънища |  | Пареза, хипоестезия |
| Нарушения на очите |  |  |  |  | Конюнктивит |
| Нарушения на ухото и лабиринта |  |  |  |  | Тинитус |
| Сърдечни нарушения |  | Палпитация, тахикардия, стенокардия, аритмия, камерни екстрасистоли | Инфаркт на миокарда, предсърдно мъждене, застойна сърдечна недостатъчност , надкамерна тахикардия, камерна тахикардия, синкоп | - |  |
| Съдови нарушения |  |  | Кръвоизлив в очите, епистаксис, стомашно- чревен кръвоизлив, нелокализиран кръвоизлив, ортостатична хипотония |  | Горещи вълни, хипертония, хипотония, мозъчен кръвоизлив, белодробен кръвоизлив, мускулен кръвоизлив, кръвоизлив в дихателните пътища, подкожен кръвоизлив |
| Респираторни, гръдни и медиастинални нарушения |  | Ринит, фарингит | Диспнея, пневмония, кашлица |  | Интерстици- ална пневмония |
| Стомашно-чрев ни нарушения | Диария, необи­чайни изпраж нения | Гадене и повръщане, диспепсия, флатуленция, болка в корема | Гастрит |  |  |
| Hepatobiliary disorders |  |  |  |  | Хепатит, нарушена чернодробна функция, иктер |
| Нарушения на кожата и подкожната тъкан |  | Обрив, пруритус |  |  | Екзема, изриване на кожата, синдром на Стивънс-Джо нсън, токсична епидермална некролиза,уртикария |
| Нарушения на мускулно-скелет ната система и съединителната тъкан |  |  | Миалгия |  |  |
| Нарушения на бъбреците и пикочните пътища |  |  |  | Бъбречна недостатъч­ност, бъбречно увреждане | Хематурия, полакиурия |
| Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение |  | Болка в гърдите, астения | Студени тръпки, отпадналост |  | Пирексия, болка |
| Изследвания |  |  |  |  | Повишени нива на пикочна киселина, повишени нива на урея в кръвта, повишени нива на креатинин в кръвта |

Наблюдава се повишаване на честотата на палпитациите и периферния оток при комбиниране на цилостазол с други вазодилататори, които предизвикват рефлексна тахикардия, напр. дихидропиридинови блокери на калциевия канал.

Единствената нежелана лекарствена реакция, водеща до прекратяване на лечението при > 3% от пациентите, лекувани с цилостазол, е главоболие. Другите чести причини за прекратяване на лечението включват палпитация и диария (и двете при 1,1%).

Цилостазол сам по себе си може да увеличи риска от кървене и този риск може да бъде повишен от едновременното приложение с други средства с такъв потенциал.

Рискът от вътреочно кървене може да е по-висок при пациенти с диабет.

При пациенти над 70-годишна възраст се наблюдава повишаване на честотата на диария и палпитации.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване към Изпълнителната агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев” № 8, 1303 София, тел.: +35928903417, уебсайт: www.bda.bg.

## 4.9. Предозиране

Информацията относно остро предозиране при хора е ограничена. Може да се очаква признаците и симптомите да са тежко главоболие, диария, тахикардия и вероятно сърдечни аритмии.

Пациентите трябва да се наблюдават и да се прилага поддържащо лечение. Стомахът трябва да се изпразни чрез предизвикване на повръщане или стомашен лаваж, ако е необходимо.

# 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

## 5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Антитромботични средства, инхибитори на агрегацията на тромбоцитиге, с изключение на хепарин. АТС код: В01АС23.

Данните, получени от девет плацебо-контролирани проучвания (при които 1 634 пациенти са приемали цилостазол), показват, че цилостазол подобрява възможността за физически упражнения според оценените промени в Абсолютното клаудикационно разстояние (АКР или максимално разстояние при ходене) и Първоначалното клаудикационно разстояние (ПКР или разстояние на ходене без болка) при тестване на пътека за бягане. След 24-седмично лечение с цилостазол 100 mg два пъти дневно увеличението на средното АКР варира от 60,4 до 129,1 метра, докато увеличението на средното ПКР е между 47,3 и 93,6 метра.

Мета-анализът, базиран на коригираните средни разлики в деветте проучвания, посочва, че е налице значимо абсолютно общо подобрение от 42 m на максималното разстояние при ходене (АКР) в сравнение с изходните стойности за цилостазол 100 mg два пъти дневно спрямо подобрението, наблюдавано при плацебо. Това съответства на относително подобрение от 100% спрямо плацебо. Този ефект изглежда по-нисък при диабетици, в сравнение с недиабетици.

Проучванията при животни показват, че цилостазол има вазодилатиращи ефекти и това е доказано в малки проучвания при хора, в които потокът на кръв в областта на глезена е измерен чрез плетизмография с измервател на напрягането. Цилостазол също така инхибира пролиферацията на гладките мускулни клетки при плъхове и човешките гладки мускулни клетки *in vitro,* а освен това инхибира реакцията на освобождаване на тромбоцити от получения от тромбоцити растежен фактор и тромбоцитния фактор 4 (РF 4) при човешки тромбоцити.

Проучванията при хора и животни *(in vivo* и *ex vivo)* показват, че цилостазол предизвиква обратимо инхибиране на тромбоцитната агрегация. Инхибирането е ефикасно срещу множество агрегатни (включително хемодинамичен стрес, арахидонова киселина, колаген, АДФ и адреналин), като при хора инхибирането трае до 12 часа и при прекратяване на приложението на цилостазол агрегацията се възстановява до 48-96 часа без наблюдаване на рикошетна хиперагрегация. Ефектите върху циркулиращите плазмени липиди са проучени при пациенти, приемащи цилостазол. След 12 седмици, въз основа на сравнение с плацебо, цилостазол в доза 100 mg два пъти дневно води до намаление на триглицеридите от 0,33 mmol/1 (15%) и увеличение на HDL холестерола от 0,10 mmol/l (10%).

Проведено е рандомизирано, двойно-сляпо, плацебо-контролирано проучване във фаза IV за оценка на дългосрочните ефекти на цилостазол с фокус върху смъртността и безопасността. Общо 1 439 пациенти с интермитентно клаудикацио и без сърдечна недостатъчност са лекувани с цилостазол или плацебо за период до три години. По отношение на смъртността, наблюдаваната на 36-ия месец, честота на явлението, оценена по метода на Каплан-Майер, при приемане на изпитвания лекарствен продукт със средна продължителност на прием на изпитвания лекарствен продукт от 18 месеца е 5,6% (95% ДИ от 2,8 до 8,4%) за цилостазол и 6,8% (95% ДИ от 1,9 до 11,5%) за плацебо. Продължителното лечение с цилостазол не поражда притеснения относно безопасността.

## 5.2. Фармакокинетични свойства

След многократен прием на цилостазол 100 mg два пъти дневно при пациенти с периферно съдово заболяване, равновесно състояние се постига в рамките на 4 дни.

### Разпределение

Цилостазол е 95-98% свързан с протеини, главно с албумин. Дехидро метаболитът и 4'-транс-хидрокси метаболитът са съответно 97,4% и 66% свързани с протеини.

### Биотрансформация и елиминиране

Привидният елиминационен полуживот на цилостазол е 10,5 часа. Основните метаболита са два: дехидро-цилостазол и 4-транс-хидрокси цилостазол, като и двата са със сходен привиден полуживот. Дехидро-метаболитът е 4-7 пъти по-активен тромбоцитен антиагрегант в сравнение с изходното вещество, а 4-транс-хидрокси метаболитът е с една пета от тази активност. Плазмените концентрации (според измереното чрез AUC) на дехидро- и 4’ -транс -хидрокси метаболитите са приблизително 41% и 12% от концентрациите на цилостазол.

Цилостазол се елиминира предимно чрез метаболизъм и последваща екскреция на метаболитите с урината. Основните изоензими, участващи в метаболизма, са цитохром P-450 CYP3A4, в по-малка степен - CYP2C19, а в още по-малка степен - CYP1A2.

Основният път на елиминиране е чрез урината (74%), като останалата част се екскретира чрез изпражненията. С урината не се екскретира измеримо количество непроменен Цилостазол, а по-малко от 2% от дозата се екскретира под формата на метаболита дехидро-Цилостазол. Около 30% от дозата се екскретира чрез урината под формата на 4'-транс-хидрокси метаболита. Останалата част се екскретира като метаболита, като никой от тях не надвишава 5% от общото екскретирано количество.

Няма доказателства, че цилостазол индуцира чернодробните микрозомални ензими.

Линейност/не-линейност

При цилостазол и неговите основни циркулиращи метаболита Сmах се увеличава по-малко от пропорционалното при увеличаващи се дози. Независимо от това, AUC за цилостазол и неговите метаболита се увеличава приблизително пропорционално на дозата.

Фармакокинетика при специални популации

Фармакокинетиката на цилостазол и неговите метаболита не се повлиява значимо от възрастта или пола при здрави участници на възраст между 50-80 години.

При участници с тежко бъбречно увреждане свободната фракция на цилостазол е с 27% по-висока и както Сmах, така и AUC са съответно с 29% и 39% по-ниски, отколкото при лица с нормална бъбречна функция. Стах и AUC на дехидро метаболита са съответно с 41% и 47% по-ниски при участници с тежко бъбречно увреждане в сравнение с участници с нормална бъбречна функция. Сmах и AUC на 4'-транс-хидрокси цилостазол са с 173% и 209% по-високи при участници с тежко бъбречно увреждане. Лекарственият продукт не трябва да се прилага при пациенти е креатининов клирънс <25 ml/min (вж. точка 4.3).

Няма данни при пациенти с умерено до тежко чернодробно увреждане, и тъй като цилостазол се метаболизира екстензивно от чернодробни ензими, лекарството не трябва да се прилага при такива пациенти (вж. точка 4.3).

## 5.3. Предклинични данни за безопасност

Цилостазол и няколко от неговите метаболита са инхибитори на фосфодиестераза III, които потискат деградацията на цикличния АМФ, което води до увеличаване на цАМФ в различни тъкани, включително тромбоцитиге и кръвоносните съдове. Както и при други положителни инотропни и вазодилататорни средства, цилостазол предизвиква сърдечно-съдови лезии при кучета. Такива лезии не се наблюдават при плъхове или маймуни и се считат за специфични за вида. Изследванията на QTc при кучета и маймуни не показва удължаване след прилагане на цилостазол или неговите метаболити.

Проучванията за мутагенност са отрицателни при бактериални гении мутации, репарация на бактериална ДНК, клетъчни генни мутации при бозайници и *in vivo* хромозомни аберации в костния мозък при мишки. При *in vitro* тестове с клетки от яйчник на китайски хамстер цилостазол продуцира слабо, но значимо повишаване на честотата на хромозомните аберации. Не се наблюдават необичайни неопластични изходи при двугодишни проучвания за канцерогенността при плъхове сперорални (с храната) дози до 500 mg/kg дневно, както и при мишки с дози до 1000 mg/kg дневно.

При плъхове, получавали лекарствения продукт по време на бременност, теглото на фетуса е намалено. Освен това се наблюдава увеличаване на фетусите с външни, висцерални и скелетни аномалии при високи нива на дозите. При по-ниски нива на дозите се наблюдава забавяне на осификацията. Експозицията в късните етапи на бременността води до увеличаване на честотата на мъртвородените и по-ниско тегло на потомството. При зайци се наблюдава увеличена честота на забавяне на осификацията на стернума.

Цилостазол инхибира съзряването на ооцитите при мишки *in vitro* и причинява обратимо нарушение на фертилитета при женските мишки. Не е наблюдаван ефект върху фертилитета при плъхове или нечовекоподобни примати. Значението за хората е неизвестно.

# 7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Sandoz d.d.

VerovSkova 57,

1000 Ljubljana

Словения

# 8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20130399

# 9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

06/11/2013

# 10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

5/2018