

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

ОДОБРЕНО!  
ДАТА ..... 18.08.08

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Simvastatin Aurobindo 10 mg, 20 mg, 40 mg, film-coated tablets  
Симвастатин Ауробиндо 10 mg, 20 mg, 40 mg, филмирани таблетки

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка филмирана таблетка съдържа 10 mg симвастатин.  
Всяка филмирана таблетка съдържа 20 mg симвастатин.  
Всяка филмирана таблетка съдържа 40 mg симвастатин.

Помощно вещество: Лактозаmonoхидрат  
Една филмирана таблетка съдържа 70 mg лактоза monoхидрат.  
Една филмирана таблетка съдържа 140 mg лактоза monoхидрат.  
Една филмирана таблетка съдържа 280 mg лактоза monoхидрат.

За пълния списък на помощните вещества, вижте точка 6.1

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка.

#### Симвастатин Ауробиндо 10 mg таблетки:

Светло розови, кръгли и двойно изпъкнали филмирани таблетки, с вдълбнато релефно означение "A" от едната страна и "01" от другата.

#### Симвастатин Ауробиндо 20 mg таблетки:

Светло розови, кръгли и двойно изпъкнали филмирани таблетки, с вдълбнато релефно означение "A" от едната страна и "02" от другата.

#### Симвастатин Ауробиндо 40 mg таблетки:

Розови, кръгли и двойно изпъкнали филмирани таблетки, с вдълбнато релефно означение "A" от едната страна и "03" от другата.

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1 Терапевтични показания

##### Хиперхолестеролемия

Лечение на първична хиперхолестеролемия или смесена дислипидемия, като допълнение към диетата, когато лечението с диета и други нефармакологични средства (като упражнения, намаляване на телесното тегло) не са показвали ефективност.

Лечение на хомозиготна фамилна хиперхолестеролемия, като допълнение към диетата и други липидо-понижаващи средства (като LDL-афереза) или в случай, че такива средства са неподходящи.

##### Профилактика на сърдечно-съдови заболявания

За намаляване на заболеваемостта и смъртността от сърдечно-съдови заболявания при пациенти с изразени атеросклеротични заболявания на сърдечно-съдовата система или захарен диабет, с нормални или повишени нива на холестерола.



лечение за корекция на странични рискови фактори и друга кардиопротективна терапия (виж точка 5.1).

#### 4.2 Дозировка и начин на приложение

Дозовият интервал е между 5-80 mg дневно приемани перорално като еднократна доза вечер. Ако е необходима корекция на дозата, тя трябва да се прави на интервали не по-малки от 4 седмици, до максималната доза 80 mg дневно, приемана като еднократна доза вечер. Дозата от 80 mg се препоръчва само при пациенти с тежка хиперхолестерolemия и голям риск от сърдечно-съдови усложнения.

##### Хиперхолестерolemия

Пациентът следва да бъде поставен на стандартна холестерол-понижаваща диета, която да продължи по време на лечението със Симвастатин Ауробиндо. Обичайната начална доза е 10-20 mg дневно, приемани като еднократна доза вечер. Пациенти, които се нуждаят от сериозно понижаване на LDC-C (повече от 45%) могат да започнат с начален прием 20-40 mg/дневно, приемани като еднократна доза вечер. Ако е необходимо адаптиране на дозата, то трябва да се провежда, както е описано по-горе.

##### Хомозиготна фамилна хиперхолестерolemия

Въз основа на резултатите от контролирано клинично проучване, препоръчваната доза симвастатин е 40 mg дневно вечер или 80 mg дневно, в 3 отделни приема: 20 mg, 20 mg, и вечерен прием 40 mg. При такива пациенти, Симвастатин Ауробиндо трябва да се използва като допълнение към друга липидо-понижаваща терапия (като LDL-афереза) или в случай, че такова лечение не е налично.

##### Профилактика на сърдечно-съдови заболявания

Обичайната доза Симвастатин Ауробиндо е 20 до 40 mg дневно, приемани като еднократна доза вечер при пациенти с голям риск от коронарни сърдечни заболявания (CHD, с или без хиперлипидемия). Лекарствената терапия трябва да започне едновременно с диета и физически упражнения. Ако е необходимо титриране на дозата, то трябва да се проведе както е описано по-горе.

##### Комбинирано лечение

Симвастатин Ауробиндо е ефикасен при самостоятелно приложение или в комбинация със секвестранти на жълчната киселина. Приемането на дозата следва да се прави 2 часа преди или 4 часа след приемането на лекарства, секвениращи жълчната киселина.

При пациенти приемащи циклоспорин, даназол, гемифброзил или други фибрати (с изключение на фенофибрат) едновременно със Симвастатин Ауробиндо, дозата на Симвастатин Ауробиндо не трябва да превишава 10 mg/ден. При пациенти, приемащи амиодарон или верапамил едновременно със Симвастатин Ауробиндо, дозата на Симвастатин Ауробиндо не трябва да превишава 20 mg/дневно (вж точки 4.4 и 4.5).

##### Дозировка при бъбречна недостатъчност

Не се налага промяна на дозата при пациенти с умерено тежка бъбречна недостатъчност.

При пациенти с тежка бъбречна недостатъчност (креатининов клирънс  $< 30 \text{ ml/min}$ ), дози над 10 mg/дневно трябва да се обмислят внимателно, и да се приемат почищено внимание, ако се прецени за необходимо.



### Употреба при пациенти в старческа възраст

Не се налага титриране на дозата.

### Употреба при деца и юноши

Опитът при деца е ограничен. Следователно, Симвастатин Ауробиндо не се препоръчва за педиатрична употреба.

## **4.3 Противопоказания**

- Свръхчувствителност към симвастатин или към някое от помощните вещества;
- Активно чернодробно заболяване или необяснимо персистиране на повишени нива на серумните трансаминази;
- Бременност и кърмене (виж точка 4.6)
- Едновременно приложение с мощни инхибитори на CYP3A4 (като итраконазол, кетоконазол, HIV протеазни инхибитори, еритромицин, кларитромицин, телитромицин и нефазодон) (виж точка 4.5).

## **4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

### Миопатия/Рабдомиолиза

Подобно на другите HMG-CoA редуктазни инхибитори, в редки случаи симвастатин може да предизвика развитие на миопатия, която се проявява с мускулни болки, чувствителност или слабост и повишаване нивото на креатин киназата (СК) повече от десет пъти над горната граница на нормалните стойности (ULN). Понякога миопатията протича под формата на рабдомиолиза с или без остра форма на бъбречна недостатъчност, развиваща се вторично в следствие на миоглобинурия и в много редки случаи може да е фатална за пациента. Рискът от миопатия се повишава от високите нива на HMG-CoA редуктазни инхибитори в плазмата.

Както и при другите HMG-CoA редуктазни инхибитори, рискът от миопатия/рабдомиолиза е дозозависим. При проведени клинични проучвания, 41 050 пациенти са били лекувани със симвастатин, от които 24 747 (приблизително 60%) са били на това лечение поне 4 години, случаите на миопатия са приблизително 0,02%, 0,08% и 0,53% съответно при дози от 20, 40 и 80 mg/дневно. В тези проучвания, пациентите са били внимателно мониторирани и някои лекарствени продукти, които биха предизвикали взаимодействия са били изключени.

### Определяне на креатин киназата

Креатин киназата (СК) не трябва да се измерва след тежки физически натоварвания или при наличие на други възможни причини за повишаването □, тъй като това би довело до затруднена интерпретация на резултатите. Ако нивата на СК са значително по-високи от нормалните стойности (> 5 над ULN), трябва да се проведе повторно изпитване в рамките на 5 до 7 дни за потвърждаване на резултатите.

### Преди започване на лечението

Всички пациенти, които започват лечение със симвастатин, или такива при които дозата симвастатин е увеличена, трябва да бъдат уведомени за риска от развиване на миопатия и да бъдат посъветвани да съобщават своевременно за всяка необяснима мускулна болка, чувствителност или слабост.



При пациенти с предразполагащи фактори за развитие на рабдомиолиза трябва да се обърне особено внимание. За да се определи изходна референтна стойност, нивата на СК трябва да се измерят преди започване на лечението в следните ситуации:

- Пациенти в старческа възраст (възраст над 70 години);
- Бъбречно увреждане;
- Неконтролиран хипотиреоидизъм;
- Лична или фамилна анамнеза за наследствени заболявания на мускулите;
- Предходни случаи на мускулна токсичност от лечение със статини или фибролицини;
- Злоупотреба с алкохол.

В такива ситуации трябва да се обсъди риска, свързан с провеждане на лечение спрямо възможните ползи за пациента, като се препоръчва клинично мониториране. Ако пациентът има анамнеза за мускулно заболяване по време на прием на фибролицин или статин, лечение с друг представител от същия клас лекарствени продукти трябва да бъде назначавано с особено внимание. Ако СК нивата са значително по-високи от нормалните стойности ( $> 5$  над ULN), подобно лечение не трябва да бъде започвано.

#### По време на лечението

Ако по време на лечение със статини се появи мускулна болка, слабост или крампи, трябва да се изследват нивата на СК на пациента. Ако се установи, че нивата са значително по-високи от нормалните ( $> 5$  над ULN), при отсъствие на физическо натоварване, лечението трябва да бъде преустановено. Ако мускулните симптоми са силни и причиняват ежедневен дискомфорт, дори и нивата на СК да са под  $5 \times$  ULN, трябва да се помисли за преустановяване на лечението. Ако има съмнения за миопатия поради други причини, лечението трябва да бъде преустановено.

Ако симптомите изчезнат и нивата на СК се възстановят, следва да се обмисли подновяване на лечението със статин или започване на лечение с алтернативен статин с най-ниска доза и непрекъснат мониторинг.

Лечението със симвастатин трябва да бъде временно спряно няколко дни преди планова операция и ако се появи сериозна медицинска или хирургична намеса или състояние.

#### Мерки за намаляване на риска от миопатия, причинена от лекарствени взаимодействия (виж също точка 4.5)

Рискът от развитие на миопатия или рабдомиолиза се увеличава значително при едновременното приложение на симвастатин с мощни инхибитори на CYP3A4 (като итраконазол, кетоконазол, еритромицин, кларитромицин, телитромицин, HIV-протеазни инхибитори, нефазодон), както и гемфиброзил, циклоспорин и даназол (виж точка 4.2).

Рискът от развитие на миопатия и рабдомиолиза се увеличава също и при едновременното приложение на други фибролицини или от едновременната употреба на амиодарон или верапамил с по-високи дози симвастатин (виж точки 4.2 и 4.5). Рискът се увеличава до известна степен и при едновременното приложение на дилтиазем и симвастатин 80 mg. Рискът от развитие на миопатия може да се увеличи при едновременното приложение на фузидова киселина със статини (виж точка 4.5).

Следователно, по отношение на CYP3A4 инхибитори, употребата на симвастатин едновременно с итраконазол, кетоконазол, HIV-протеазни инхибитори, еритромицин, кларитромицин, телитромицин и нефазодон е противопоказана (виж точки 4.3 и 4.5). В случай, че се налага лечение с итраконазол, кетоконазол, еритромицин, кларитромицин или телитромицин, приемът на симвастатин трябва да се преустанови за време на другото лечение. Освен това е необходимо повишено внимание при комбинирана употреба



симвастатин с други не толкова мощни CYP3A4 инхибитори: циклоспорин, верапамил, дилтиазем (виж точки 4.2 и 4.5).

Едновременният прием на сок от грейпфрут и симвастатин трябва да се избягва.

Дневната доза на симвастатин не трябва да превишава 10 mg при пациенти започнали съществащо лечение с циклоспорин, даназол или гемфиброзил. Комбинираното приложение на симвастатин с гемфиброзил трябва да бъде избягвано, освен ако очакваните ползи надхвърлят повишения рисък от тази комбинация. Ползата от комбинираната употреба на симвастатин 10 mg дневно с други фибратори (освен фенофибрарат), циклоспорин или даназол трябва да бъде внимателно преценена спрямо потенциалния рисък от такива комбинации (виж точки 4.2 и 4.5).

Трябва да се обърне внимание и при предписване на фенофибрарат или ниацин ( $\geq 1\text{g}/\text{дневно}$ ) със симвастатин, тъй като и двете лекарствени средства, приемани по отделно, могат да доведат до развитие на миопатия.

Трябва да се избягва комбинираното приложение на симвастатин в дози по-високи от 20 mg дневно с амиодарон или верапамил, освен ако клиничните ползи надвишават повишения рисък от миопатия (виж точки 4.2 и 4.5).

Ако се налага комбинирано приложение, пациентите приемащи фузидова киселина и симвастатин трябва да бъдат мониторирани внимателно (виж точки 4.5). Може да се обмисли временно прекъсване на лечението със симвастатин.

#### Чернодробни ефекти

В клинични проучвания при няколко възрастни пациенти, приемащи симвастатин са наблюдавани постоянно повишени нива на серумните трансаминази ( $> 3 \times \text{ULN}$ ). При спиране или преустановяване на лечението със симвастатин нивата на серумните трансаминази обикновено бавно се понижават до изходните стойности.

Преди започване на лечението и след това се препоръчва изследване на чернодробната функция и особено когато е клинично показано. При пациенти, които приемат дози до 80 mg трябва да се провеждат допълнителни тестове преди титриране на дозата, 3 месеца след титриране на дозата до 80 mg, и периодично след това (напр. веднъж на половина година) през първата година от лечението. Специално внимание трябва да се обърне на пациентите, при които нивата на серумните трансаминази се повишават, като при тях измерването трябва да се повтори веднага и да се провежда по-често. Ако се наблюдава тенденция за повишаване на нивата на серумните трансаминази, и особено, ако повишението им е повече от три пъти над горната граница на нормата и е трайно, лечението със симвастатин трябва да бъде преустановено.

Лекарственият продукт трябва да се назначава с внимание при пациенти, които консумират значителни количества алкохол.

Както и при други липидо-понижаващи средства и при лечение със симвастатин има съобщения за умерено повишаване на серумните трансаминази ( $< 3 \times \text{ULN}$ ). Тези промени възникнали скоро след започване на терапия със симвастатин често са преходни, не се придружават от клинични прояви и не изискват прекъсване на лечението.

#### Помощни вещества

Този лекарствен продукт съдържа лактоза. Пациенти с редки наследствени проблеми на галактозна непоносимост, Lapp лактазен дефицит или глюкоз-галактозна малабсорбация не трябва да приемат този лекарствен продукт.



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

Проучвания за взаимодействия са извършвани само при възрастни.

##### **Фармакодинамични взаимодействия**

*Взаимодействия с други липидо-понижаващи лекарствени продукти, които могат да предизвикат миопатия приемани самостоятелно*

Рискът от развиване на миопатия, включително рабдомиолиза, се повишава при едновременното приложение с фибрати и ниацин (никотинова киселина) ( $\geq 1$  g/дневно). Освен това съществува фармакокинетично взаимодействие с гемфиброзил, което води до повишаване на плазмените нива на симвастатин (виж по-долу, *Фармакокинетични взаимодействия* и точки 4.2 и 4.4). Когато симвастатин и фенофибрат се прилагат едновременно няма доказателства, че рисъкът от развиване на миопатия е равен на сумата от индивидуалния рисък за всеки лекарствен продукт. За другите фибрати няма налични данни относно лекарствената безопасност и фармакокинетиката.

##### **Фармакокинетични взаимодействия**

Препоръките за предписване в случаи на взаимодействия с други лекарствени продукти са обобщени в таблицата по-долу (допълнителна информация може да бъде намерена в точки 4.2, 4.3 и 4.4).

<b>Взаимодействия с лекарствени продукти свързани с повишен риск от развитие на миопатия/рабдомиолиза</b>	
<b>Взаимодействващ лекарствен продукт</b>	<b>Препоръки за предписване</b>
<i>Мощни инхибитори на CYP3A4:</i> Итраконазол Кетоконазол Еритромицин Кларитромицин Телитромицин HIV протеазни инхибитори Нефазодон	<b>Противопоказани със симвастатин</b>
Гемфиброзил	Да се избягва, но ако приемът е необходим, да не се надвишава дневна доза от 10 mg симвастатин
Циклоспорин Даназол Други фибрати (с изключение на фенофибрат)	Да не се надвишава дневна доза от 10 mg симвастатин
Амиодарон Верапамил	Да не се надвишава дневна доза от 20 mg симвастатин
Дилтиазем	Да не се надвишава дневна доза от 40 mg симвастатин
Фузидова киселина	Пациените следва да се мониторират внимателно. Може да се обмисли временно спиране на лечението със симвастатин.
Сок от грейпфрут	Да се избягва консумацията на сок от грейпфрут по време на лечение със симвастатин

**Ефекти на други лекарствени продукти върху симвастатин**



### ***Взаимодействия включващи CYP3A4***

Симвастатин е субстрат на цитохром P450 3A4. Мощните инхибитори на цитохром P450 3A4 повишават риска от развитие на миопатия и рабдомиолиза чрез повишаване на концентрацията на HMG-CoA редуктазна инхибиторна активност в плазмата по време на лечението със симвастатин. Такива инхибитори са итраконазол, кетоконазол, еритромицин, кларитромицин, телитромицин, HIV-протеазни инхибитори и нефазодон. Едновременното приложение на итраконазол води до повече от 10-кратно повишаване на експозицията на симвастатинова киселина (активният метаболит бета-хидроксикислена). Телитромицин предизвиква 11-кратно повишаване на експозицията на симвастатинова киселина.

Поради тази причина комбинацията с итраконазол, кетоконазол, HIV-протеазни инхибитори, еритромицин, кларитромицин, телитромицин и нефазодон е противопоказана. Ако лечението с итраконазол, кетоконазол, еритромицин, кларитромицин или телитромицин е неизбежно, приема на симвастатин трябва да бъде преустановен за периода на другото лечение. Комбинацията на симвастатин с други не толкова мощни инхибитори на CYP3A4: циклоспорин, верапамил и дилтиазем (виж точка 4.2 и 4.4) също изисква повищено внимание.

### ***Циклоспорин***

Рискът от развитие на миопатия/рабдомиолиза се повишава от едновременното приложение на циклоспорин предимно с по-високи дози симвастатин (виж точка 4.2 и 4.4). Затова дозата на симвастатин не трябва да надвишава 10 mg дневно при пациенти, които едновременно се лекуват и с циклоспорин. Въпреки, че механизът не е напълно изяснен, установено е, че циклоспорин води до повишаване на площта под кривата (AUC) на HMG-CoA редуктазни инхибитори. Повишаване на AUC на симвастатинова киселина вероятно се дължи от части на инхибирането на CYP3A4.

### ***Даназол***

Рискът от развитие на миопатия и рабдомиолиза се увеличава при едновременно приложение на даназол с по-високи дози симвастатин (виж точки 4.2 и 4.4).

### ***Гемифиброзил***

Гемифиброзил повишава AUC на симвастатинова киселина с 1,9 пъти, вероятно поради инхибирането на пътя на глюкоронидацията (виж точки 4.2 и 4.4).

### ***Амиодарон и верапамил***

Рискът от развитие на миопатия и рабдомиолиза се увеличава при едновременно приложение на амиодарон и верапамил с по-високи дози симвастатин (виж точки 4.2 и 4.4). В текущо клинично проучване за миопатия се съобщава при 6% от пациентите, приемащи симвастатин 80 mg и амиодарон.

Анализ на наличните данни от клинични проучвания показва приблизителна честота от 1 % на миопатията сред пациентите, приемащи 40 mg или 80 mg симвастатин и верапамил. В едно фармакокинетично проучване едновременното приложение на верапамил води до 2,3-кратно повишаване на експозицията на симвастатинова киселина, което вероятно се дължи от части на инхибирането на CYP3A4. Затова при пациенти, получаващи едновременно лечение с амиодарон или верапамил дневната доза на симвастатин не трябва да надвишава 20 mg, освен ако клиничната полза не надвишава повишиения рисък от развитие на миопатия и рабдомиолиза.

### ***Дилтиазем***

Анализът на наличните клинични проучвания показва 1% честота на миопатия при пациентите, получаващи 80 mg симвастатин и дилтиазем. Рискът от развитие на миопатия при пациенти, приемащи 40 mg симвастатин не се увеличава при съществуващо лечение с дилтиазем.



дилтиазем (виж точка 4.4). В едно фармакокинетично проучване, едновременното приложение на дилтиазем води до 2,7-кратно нарастване на експозицията на симвастатинова киселина, което вероятно се дължи на инхибирането на CYP3A4. Затова при пациенти, приемащи едновременно лечение с дилтиазем дневната дозата на симвастатин не трябва да надвишава 40 mg, освен ако очакваната клиничната полза не надвишава увеличения рисък от развитие на миопатия и рабдомиолиза.

#### **Фузидова киселина**

Рисъкът от развитие на миопатия може да се увеличи чрез едновременно приложение на фузидова киселина и статини, включително симвастатин. Съобщава се за изолирани случаи на рабдомиолиза при прием на симвастатин. Може да се обмисли временно спиране на лечението със симвастатин. Ако възникне необходимост пациентите приемащи фузидова киселина и симвастатин следва да се мониторират внимателно (виж точка 4.4).

#### **Сок от грейпфрут**

Сокът от грейпфрут инхибира цитохром P450 3A4. Едновременният прием на големи количества сок от грейпфрут (над 1 литър дневно) и симвастатин води до 7-кратно увеличение на експозицията на симвастатинова киселина. Приемът на 240 ml сок от грейпфрут сутрин и симвастатин вечер също води до 1,9-кратно увеличение. Затова приемът на сок от грейпфрут по време на лечение със симвастатин трябва да се избягва.

#### **Перорални антикоагуланти**

В две клинични проучвания, едното при здрави доброволци, а другото при болни с хиперхолестеролемия е установено, че симвастатин в дози 20-40 mg/дневно умерено потенцира ефекта на кумариновите антикоагуланти: протромбиновото време, отчитано като *International Normalized Ratio* (INR), нараства от изходни стойности от 1,7 до 1,8 и от 2,6 до 3,4 респективно при доброволците и при болните. Съобщенията за случаи на повищено INR са много редки. При пациенти, приемащи кумаринови антикоагуланти протромбиновото време трябва да се определя преди започване на лечението със симвастатин и достатъчно често в ранния етап от лечението, за да се гарантира липсата на значителни промени на този показател. Веднъж след документиране на стабилно състояние на протромбиновото време, то може да се мониторира на обичайните интервали при пациенти, приемащи кумаринови антикоагуланти. В случай, че дозата симвастатин се промени или приемът се прекрати, трябва да се повтори същата процедура. Лечението със симвастатин не се свързва с повишен рисък от кървене или с промени в протромбиновото време при пациенти, които не приемат антикоагуланти.

#### **Ефект на симвастатин върху фармакокинетиката на други лекарствени продукти**

Симвастатин не притежава инхибиращ ефект спрямо цитохром P450 3A4. Следователно не се очаква, че симвастатин би повлиял плазмените концентрации на вещества, които се метаболизират чрез цитохром P450 3A4.

### **4.6 Бременност и кърмене**

#### **Бременност**

Симвастатин Ауробиндо е противопоказан по време на бременност (виж точка 4.3).

Безопасността при бременни жени не е установена. Не са провеждани контролирани клинични проучвания със симвастатин при бременни жени. Получени са редки съобщения за вродени аномалии след интраутеринна експозиция на HMG-CoA редуктазни инхибитори. При анализ на приблизително 200 последени бременността, които са били изложени през първото тримесечие на симвастатин или друг олъзък HMG-CoA редуктазен инхибитор, е установено че честотата на вродените аномалии е същата с тази при общата популация. Броят на бременностите е статистически достоверен, но се изключи 2,5-кратно или по-голямо увеличение на вродените аномалии съществуващият брой.



Въпреки че няма доказателства, че честотата на вродените аномалии в потомството на пациентки, приемащи симвастатин или други близки HMG-CoA редукгазни инхибитори се различава от наблюдаваната при общата популация, лечението на майки със симвастатин може да доведе до намаляване във фетуса на нивата на мевалонат, който е прекурсор на биосинтеза на холестерол. Атеросклерозата е хроничен процес и обикновено прекъсването на липидо-понижаващите лекарствени продукти по време на бременността би имало много малко влияние върху дългосрочния рисък, свързан с първичната хиперхолестерolemия. Поради тези причини Симвастатин Ауробиндо не трябва да се използва от бременни жени или такива, които се опитват да забременеят или подозират, че са бременни. Лечението със Симвастатин Ауробиндо трябва да бъде преустановено през периода на бременността или докато не се установи, че жената не е бременна. (виж точки 4.3 и 5.3).

#### **Кърмене**

Не е известно дали симвастатин или неговите метаболити се ескретират в майчиното мляко. Тъй като много лекарствени продукти се ескретират в кърмата и поради възможност от възникване на тежки нежелани лекарствени реакции, жените, които приемат Симвастатин Ауробиндо не трябва да кърмят (виж точка 4.3).

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

Симвастатин Ауробиндо няма или има незначително въздействие върху способността за шофиране и работа с машини. Въпреки това, при шофиране или работа с машини, трябва да се има предвид, че има редки съобщения за световъртеж в постмаркетингови проучвания.

#### **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

Честотите на нежеланите лекарствени реакции, които са съобщени по време на клинични проучвания и/или постмаркетингови наблюдения се категоризират на базата на оценка на тяхната честота в обширни, дългосрочни, плацебо-контролирани клинични проучвания, включително *Heart Protection Study* (HPS) и *Scandinavian Simvastatin Survival Study* (4S), респективно с 20 536 и 4 444 пациенти (виж точка 5.1). При HPS са записани само тежките нежелани лекарствени реакции като миалгия, увеличение на серумните трансаминази и СК. При 4S всички описани по-долу нежелани лекарствени реакции са записвани. В случаите когато честотата на нежеланите лекарствени реакции е по-ниска до или подобна на плацебо в тези проучвания и е била налице сходна причинно-следствена връзка при спонтанните съобщения, тези нежелани реакции са категоризирани като „редки”.

При HPS (виж точка 5.1) включващо 20 536 пациенти, лекувани с 40 mg/дневно симвастатин ( $n = 10\ 269$ ) или плацебо ( $n = 10\ 267$ ), профилите на безопасност са сравними между пациентите, лекувани със симвастатин 40 mg и пациенти, приемали плацебо през средно 5 години от проучването. Степента на прекъсване поради нежелани лекарствени реакции са сравними (4,8 % при пациентите, лекувани със симвастатин 40 mg, в сравнение с 5,1 % при пациенти, приемащи плацебо). Честотата на миопатия бе < 0,1 % при пациенти, лекувани със симвастатин 40 mg. Повишени трансаминази ( $> 3 \times ULN$ , потвърдени чрез повтаряне на теста) се съобщават при 0,21 % ( $n = 21$ ) от пациентите, лекувани със симвастатин 40 mg, в сравнение с 0,09 % ( $n = 9$ ) от пациентите, приемащи плацебо.

Честотата на нежеланите лекарствени реакции, се определя по следния начин:

Много чести ( $\geq 1/10$ ),  
Чести ( $\geq 1/100$  to  $< 1/10$ ),  
Нечести ( $\geq 1/1,000$  to  $< 1/100$ ),  
Редки ( $\geq 1/10,000$  to  $< 1/1,000$ ),



Много редки (<1/10,000), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде изгответена оценка)

**Нарушения на кръвта и лимфната система:**

*Редки:* анемия

**Нарушения на нервната система:**

*Редки:* главоболие, парестезия, световъртеж, периферна невропатия

**Стомашно-чревни нарушения:**

*Редки:* констипация, коремни болки, флатуленция, диспепсия, диария, гадене, повръщане, панкреатит

**Хепато-билиарни нарушения:**

*Редки:* хепатит/жълтеница

*Много редки:* чернодробна недостатъчност

**Нарушения на кожата и подкожната тъкан:**

*Редки:* обрив, пруритус, алопеция

**Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан:**

*Редки:* миопатия, рабдомиолиза (виж точка 4.4), миалгия, мускулни крампи

**Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение:**

*Редки:* астения

Рядко се съобщава за изразен синдром на свръхчувствителност, включващ някои от следните прояви: ангиоедема, лупус-подобен синдром, ревматична полимиалгия, дерматомиозит, васкулит, тромбоцитопения, еозинофилия, ускорена СУЕ, артрит и артракгия, уртикария, фоточувствителност, треска, зачеряване, диспнея и физическо неразположение.

**Изследвания:**

*Редки:* повишаване на серумните трансаминази (аланин-аминотрансфераза, аспартат аминотрансфераза,  $\gamma$ -глутамил транспептидаза (виж точка 4.4 *Чернодробни ефекти*), повишаване на алкалната фосфатаза, повишаване на серумните СК нива (виж точка 4.4).

#### **4.9 Предозиране**

Досега има няколко случая на съобщено предозиране. Максималната приета доза е била 3.6 g. Всички пациенти са се възстановили напълно. Няма специфично лечение в случай на предозиране. В такива случаи трябва да се предприемат поддържащи мерки и да се прилагат симптоматични средства.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: HMG-CoA-редуктазни инхибитори

ATC код: C10A A01

След перорално приложение симвастатинът, който е неактивен лактон, се хидролизира в черния дроб до кореспондираща бета-хидроксикисела форма, която е много активна в инхибирането на HMG-CoA редуктазата (3 хидрокси – 3 метилгидроксиабутират CoA-редуктаза).



Този ензим катализира превръщането на HMG-CoA редуктазата до мевалонат, ранен скорост-лимитиращ етап в биосинтеза на холестерол.

Установено е, че симвастатин намалява еднакво нормалните и повишени нива на LDL-C концентрацията. LDL се образува от протеин с много ниска плътност (VLDL) и се кatabолизира главно от LDL рецептори с висок афинитет. Механизмът на LDL-понижаващото действие на симвастатин може да включва както намаляване на концентрацията на VLDL-холестерола (VLDL-C) и индукция на LDL рецептора, което води до намаляване на производството и стимулиране катаболизма на LDL-C. Аполипопротеин В също намалява съществено по време на лечението със симвастатин. Освен това симвастатин умерено повишава концентрацията на HDL-C и намалява плазмените триглицериди. В резултат на тези промени сътношението на общия и HDL холестерола и LDL към HDL холестерола намалява.

**Висок риск от коронарно сърдечно заболяване (CHD) или съществуващо коронарно сърдечно заболяване**

В *Heart Protection Study* (HPS), ефектът от лечението със симвастатин е оценен при 20 536 пациенти (на възраст 40-80 години), с или без хиперлипидемия и коронарно сърдечно заболяване, друга оклузивна артериална болест или захарен диабет. В това проучване 10 269 пациенти са лекувани със симвастатин 40 mg дневно и 10 267 пациенти, които са приемали плацебо със средна продължителност от 5 години. В началото на проучването 6 793 пациенти (33 %) са били с нива на LDL холестерола под 116 mg/dL; 5 063 пациенти (25 %) са били с нива между 116 mg/dL и 135 mg/dL; 8 680 пациенти (42 %) са били с нива повисоки от 135 mg/dL.

Лечението със симвастатин 40 mg дневно, сравнено с прием на плацебо значително намалява риска от смъртност (1328 [12,9 %] при пациентите, приемащи симвастатин срещу 1507 [14,7 %] пациенти, приемащи плацебо;  $p = 0,0003$ ), дължащо се на 18 % намаляване на смъртността при коронарни инциденти (587 [5,7 %] срещу 707 [6,9 %];  $p = 0,0005$ ; намаляване на абсолютния рисък с 1,2 %). Намаляването на смъртността от извънсъдови причини не достига статистическа значимост. Симвастатин също така намалява риска от тежки коронарни инциденти (съставна крайна точка, състояща се от нефатален инфаркт на миокарда или смърт от коронарно сърдечно заболяване) с 27 % ( $p < 0,0001$ ). Симвастатин намалява необходимостта от процедури за коронарна реваскуларизация (включително коронарен байпас или перкутанна транслуминална коронарна ангиопластика), както и периферни и други некоронарни реваскуларизиращи процедури с 30 % ( $p < 0,0001$ ) и респективно с 16 % ( $p = 0,006$ ). Симвастатин намалява риска от мозъчен удар с 25 % ( $p < 0,0001$ ), което би могло да се обясни с 30 % редуциране на исхемичните инсулти ( $p < 0,0001$ ). В допълнение към това, в подгрупата на пациенти с диабет, симвастатин намалява риска от развиване на макроваскуларни усложнения, включително периферни реваскуларизиращи процедури (оперативни интервенции или ангиопластика), намалява честотата на ампутация на крайници или улцерации на подбедриците с 21 % ( $p = 0,0293$ ). Пропорционалното намаление на честотата на събитията е подобно при всички проучвани подгрупи пациенти, включително такива без коронарно заболяване но с цереброваскуларно или периферно артериално заболяване, мъже и жени, такива на възраст под или над 70 години по време на включване в проучването, наличие или отсъствие на хипертония, и особено тези с нива на LDL холестерол под 3,0 mmol/l при включването.

В *Scandinavian Simvastatin Survival Study* (4S), ефектът на лечението със симвастатин върху общата смъртност е оценен при 4 444 пациенти с коронарно сърдечно заболяване и изходни стойности на общия холестерол между 212-309 mg/dL (5,5-8,0 mmol/L). В това мултицентрово, рандомизирано, двойно-сляпо, плацебо-контролирано проучване пациентите с ангина или с прекаран инфаркт на миокарда (MI) са лекувани с плацебо (n = 2 223) и или симвастатин 20-40 mg дневно (n = 2 223).



за средна продължителност от 5,4 години. Симвастатин намалява риска от смърт с 30 % (абсолютно намаление на риска с 3,3 %). Рискът от смърт, като следствие на коронарно заболяване беше редуциран с 42 % (абсолютно намаление на риска с 3,5 %). Симвастатин също намалява риска от тежки коронарни инциденти (смърт от коронарно заболяване заедно с потвърден в болница ‘тих’ нефатален инфаркт на миокарда) с 34 %. Освен това симвастатин значително намалява риска от фатални и нефатални цереброваскуларни инциденти (мозъчен инсулт и преходни исхемични атаки) с 28 %. По отношение на смъртност от не сърдечно-съдов характер, не е установена статистически значима разлика между групите.

#### Първична хиперхолестеролемия и комбинирана хиперлипидемия

В проучвания, сравняващи ефикасността и безопасността на симвастатин 10, 20, 40 и 80 mg дневно при пациенти с хиперхолестеролемия, средното намаление на LDL холестерола бе съответно 30, 38, 41 и 47 %. В проучвания с пациенти с комбинирана (смесена) хиперлипидемия на лечение със симвастатин 40 mg и 80 mg, средното понижение на триглицеридите е съответно 28 и 33 % (плацебо: 2 %), а средното повишение на HDL холестерола е било съответно 13 и 16 % (плацебо: 3 %).

### **5.2 Фармакокинетични свойства**

Симвастатин е неактивен лактон, който незабавно се хидролизира *in vivo* до съответната бета-хидроксикиселина, мощен инхибитор на HMG-CoA редуктазата. Хидролизата протича главно в черния дроб; скоростта на хидролиза в човешката плазма е много ниска.

#### ***Абсорбция***

При хора симвастатин се абсорбира много добре и преминава широка *first-pass* чернодробна екстракция. Този процес в черния дроб е зависим от чернодробния кръвоток. Черният дроб е главното място на действие на активната форма. Установено е, че наличността на бета-хидроксикиселината в системното кръвообращение след перорален прием на симвастатин е по-малко от 5% дозата. Максималната плазмена концентрация на активните инхибитори се достига приблизително 1-2 часа след приемането на симвастатин. Едновременното приемане на храна не повлиява степента на абсорбция.

Фармакокинетиката на еднократна и на многократни дози симвастатин показва, че след многократен прием на лекарствения продукт не се наблюдава ефект на натрупване.

#### ***Разпределение***

Симвастатин и активният му метаболит се свързват с плазмените протеини в > 95%.

#### ***Елиминация***

Симвастатин е субстрат на CYP3A4 (виж точки 4.3 и 4.5). Най-важните метаболити на симвастатин, налични в плазмата, са бета-хидроксикиселина и още четири активни метаболита. След перорална доза радиоактивен симвастатин, приета от човек, 13% от радиоактивността се изльчва с урината и 60% с фецеса в рамките на 96 часа. Намиращите се във фецеса количества представляват абсорбиращи еквиваленти на лекарствения продукт, изльчени в жълчния сок, както и неабсорбиран лекарствен продукт. След интравенозно приложение на бета-хидроксикиселина, времето на полуживот е средно 1,9 часа. Средно само около 0,3% от интравенозната доза се изльчва с урината като инхибитори.

### **5.3 Предклинични данни за безопасност**

На база на конвенционалните изпитвания върху животни по отношение на фармакодинамиката, токсичност при многократно приложение, канцерогенност и канцерогенност не се установяват рискове за пациентите, които да се приемат.



фармакологични механизми. При максимално поносими дози при пътхове, както и при зайци, симвастатин не води до фетални малформации, и няма ефект върху фертилността, репродуктивните функции или неонаталното развитие.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1 Списък на помощните вещества**

*Сърцевина на таблетката:*

Бутил хидроксианизол (E 320)  
Аскорбинова киселина (E 300)  
Лимонена киселинаmonoхидрат (E 330)  
Целулоза, микрокристална (E 460a)  
Прежелатинизирано царевично нишесте  
Лактоза monoхидрат  
Магнезиев стеарат (E 470B)

*Филмово покритие:*

Хипромелоза  
Хидроксипропилцелулоза (E 464)  
Титанов диоксид (E 171)  
Талк (E 553b).  
Железен оксид, жъlt (E 172) – (за 10/20 mg)  
Железен оксид, червен (E 172) – (за 10/20/40 mg)

### **6.2 Несъвместимости**

Неприложимо.

### **6.3 Срок на годност**

3 години.

### **6.4 Специални условия на съхранение**

Този лекарствен продукт не изиска специални условия за съхранение.

### **6.5 Дани за опаковката**

Таблетките са опаковани в PVC/PE/PVdC/алуминиеви блистери по 10, 14, 28, 30, 50, 56, 84, 98 и 100 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

### **6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне**

Неизползваният продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

## **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Aurobindo Pharma Limited,  
Ares, Odyssey Business Park,  
West End Road,  
South Ruislip HA4 6QD,



Великобритания

8. **НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА ИЛИ РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР**
9. **ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА {ДД/ММ/ГГГГ}**
10. **ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА {ММ/ГГГГ}**

