

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

BICUSAN  
БИКУСАН

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Кратка характеристика на продукта - Приложение 1

Към РУ ... 3683 , 04.12.08

Одобрено: 11.11.08

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Bicusan 50mg film coated tablets

Бикусан 50mg филмирани таблетки

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕНИ СЪСТАВ

Лекарствено вещество в една филмирана таблетка: Бикалутамид 50 mg

Помощни вещества: За пълния списък на помощните вещества вж т. 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирани таблетки

Описание – кръгли, двойно-изпъкнали филмирани таблетки с бял цвят, с надпис "BCM 50" от едната страна

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1. Терапевтични показания

Лечение на напреднал рак на простатата в комбинация с лечение с аналог на LHRH или оперативна кастрация.

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение

*Възрастни мъже, включително и в напредната възраст:* една таблетка 50 mg веднъж дневно. Лечението с продукта трябва да започне поне 3 дни преди лечението с аналого на LHRH или с оперативната кастрация. Таблетката трябва да се погълща с вода.

Продуктът трябва да се приема постоянно в продължение на най-малко 2 години или до прогресиране на заболяването.

#### *Деца и подрастващи*

Bicusan не се прилага при деца и подрастващи.

#### *Пациенти с бъбречно увреждане*

Не е необходимо коригиране на дозата при пациенти с бъбречно увреждане.

#### *Пациенти с чернодробно увреждане*

Не е необходимо коригиране на дозата при пациенти с леко чернодробно увреждане. При такива с умерено до тежко увреждане може да се наблюдава повишено кумулиране на продукта.

#### 4.3. Противопоказания

- Свръхчувствителност към активното и помощните вещества на продукта;
- Приложение при жени и деца;



- Съвместно приложение с terfenadine, astemizole, cisapride.

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

Bicusan се метаболизира в голяма степен в черния дроб. При лица с тежко чернодробно увреждане елиминирането му може да е забавено и да се стигне до кумулиране на продукта. При тези пациенти продуктът трябва да се прилага с повищено внимание и да се провежда периодично изследване на чернодробната функция поради възможност от промени в черния дроб. По-вероятно е това да се прояви в първите шест месеца от лечението.

Рядко се наблюдават тежки чернодробни промени при лечение с 50 mg bicalutamide. При тези случаи лечението трябва да се прекрати.

Тъй като няма опит с приложението на продукта при пациенти с тежко бъбречно увреждане (креатининов клирънс <30 ml/min), в такива случаи той трябва да се прилага с повищено внимание.

При пациенти със сърдечно заболяване периодично трябва да се изследва сърдечната функция.

При пациенти с обективна прогресия на заболяването и повищено PSA, лечението с Bicusan трябва да се прекрати.

Лекарственият продукт съдържа лактоза, което го прави неподходящ при пациенти с лактазна недостатъчност, галактоземия или глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция.

#### **4.5. Лекарствени и други взаимодействия**

Ин витро изследвания доказват, че R-енантиомер на bicalutamide е инхибитор на CYP 3A4 с по-слаб инхибиторен ефект върху активността на CYP 2C9, CYP 2C19 и 2D6.

За лекарства с тесен терапевтичен индекс, метаболизиращи се в черния дроб, потискането на CYP 3A4 може да бъде от значение. Затова едновременно прилагане на продукта с terfenadin, astemozole и cisapride е противопоказана.

Повищено внимание се налага и при едновременно приложение на bicalutamide с cyclosporin и калциеви антагонисти. Може да се наложи намаляване на дозата при тези лекарства, особено ако има данни за повишен или страничен ефект. Препоръчва се наблюдение на плазмените нива на cyclosporine и на клиничното състояние след започване или преустановяване на лечението с Bicusan.

Повищено внимание се изисква при прилагане на Bicusan с други лекарства, които могат да инхибират лекарственото оксидиране в черния дроб, напр. cimetidine и ketoconazole. Това може да доведе до повищени плазмени концентрации на продукта, което теоретично да предизвика засилване на нежеланите ефекти.

#### **4.6. Бременност и кърмене**

Bicusan не се прилага при жени.



#### **4.7. Влияние върху способността за шофиране и работа с машини**

Малко вероятно е продуктът да окаже влияние върху шофирането и работата с машини. Въпреки това не може да се изключи сомнолентност и обърканост, за което е необходимо повишено внимание.

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

Много чести нежелани реакции ( $>1/10$ ); чести ( $>1/100$  до  $<1/10$ ); нечести ( $>1/10000$  до  $<1/1000$ ); редки ( $<1/10000$ ); много редки (); неизвестни (не могат да се определят от наличните данни).

##### Нарушения на имунната система

*Нечести* – реакции на свръхчувствителност, вкл ангионевротичен едем и уртикария;

##### Психически нарушения

*Нечести* – депресия;

##### Дихателни, гръден и медиастинални нарушения

*Нечести* – интерстициална белодробна болест;

##### Гастроинтестинални нарушения

*Чести* – диария, гадене;

*Редки* – повръщане;

##### Жълчно-чернодробни нарушения

*Чести* – чернодробни промени (елевация на трансаминализите, холестаза и жълтеница); чернодробните промени много рядко са тежки и обикновено са преходни, отзуучаващи или подобряващи се при прекратяване на лечението; чернодробна недостатъчност настъпва много рядко при пациенти, лекувани с bicalutamide, но причинна връзка не е установена. Необходимо е периодично да се изследва чернодробната функция.

*Много редки* – чернодробна недостатъчност;

##### Кожни и подкожни тъканни нарушения

*Чести* – пруритус;

*Редки* – сухота на кожата;

##### Бъбречни и уринарни нарушения

*Нечести* – хематурия;

##### Репродуктивна система и нарушения в млечните жлези

*Много чести* – чувствителност на гърдите, гинекомастия (може да бъде редуцирана при кастрация);

##### Общи нарушения и такива на мястото на приложение

*Много чести* – топли вълни;

*Чести* – астения.

Като допълнение са докладвани следните нежелани реакции при клинични изпитвания:

##### Кръв и лимфна система

*Чести* – анемия;

*Много чести* – тромбоцитопения;

##### Метаболитни и хранителни нарушения

*Чести* – диабет, наддаване на тегло;



*Нечести – анорексия, хипогликемия, отслабване;*

**Нарушения на нервната система**

*Чести – обърканост; безсъние;*

*Нечести – сомнолентност;*

**Сърдечни нарушения**

*Много редки – сърдечна недостатъчност, ангина, дефекти в провеждането като удължаване на PR и QT-интервала, аритмия, неспецифични промени в ЕКГ;*

**Дихателни, гръден и медиастинални промени**

*Нечести – диспнея;*

**Гастроинтестинални нарушения**

*Чести – запек;*

*Нечести – сухота в устата, диспепсия, флатуленция;*

**Кожни и подкожни нарушения**

*Чести – обрив, изпотяване, хирзутизъм;*

*Нечести – алопеция;*

**Бъбречни и уринарни нарушения**

*Нечести – никтурия;*

**Репродуктивна система и нарушения в гърдите**

*Много чести – намалено либидо, еректилна дисфункция, импотенция;*

**Общи нарушения и на мястото на прилагане**

*Чести – едем, обща болка, болка в таза; тръпки;*

*Нечести – коремна болка, гръден болка, главоболие, болка в гърба и шията.*

#### **4.9. Предозиране**

Няма натрупан опит за предозиране при хора. Не е известен специфичен антидот. Лечението трябва да бъде симптоматично. Диализата може да не помогне, тъй като Bicalutamide се свързва в голяма степен с плазмените протеини и не се отделя в непроменен вид в урината. Прилагат се общи поддържащи мерки и често проследяване на виталните показатели.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

#### **5.1. Фармакодинамични свойства**

##### **ATC код L02 BB 3**

Bicalutamide е нестериоиден антиандрогенен продукт без друга ендокринна активност. Той се свързва с андрогенните рецептори, без да активира генната експресия и по този начин инхибира андрогенния стимул. Това инхибиране води до регресия на туморите на простатата.

Bicalutamide е рацемат, като антиандрогенна активност се дължи почти изключително само на (R)-енантиомера.

*Biculatamide 150mg е проучван като терапия при пациенти с локализиран /T3-T4, всеки N, M0; T1-T2, N+, M0/ или локално авансиран /T3-T4, всеки N, M0; T1-T2, N+, M0/ неметастатичен карцином на простатата при комбиниран*



анализ от три плацебо контролирани, двойно-слепи проучвания при 8113 пациенти, при които Bicalutamide е бил прилаган като независима хормонална терапия или като адjuvantно лечение към радикалната простатектомия или лъчетерапия /първична външна насочена радиация/. При медиана 7,4 години съответно 27,4% и 30,7% от всички пациенти на Bicalutamide и плацебо са получили обективна прогресия на заболяването.

Намаляване на риска от обективна прогресия на заболяването е наблюдавано при повечето групи пациенти, но е най-убедително при тези с най-висок риск от прогресия на заболяването. Поради това клиницистите могат да решат, че оптималната медицинска стратегия при пациенти с нисък риск от прогресия на заболяването, в частност при тези след радикална простатектомия, може да бъде отлагане на хормоналната терапия до появата на презнаци, че заболяването прогресира.

При медиана на периода на проследяване 7,4 години не е наблюдавана разлика в общата преживяемост при 22,9% смъртност /HR=0,99; 95% CI 0,91-1,09/. Въпреки това съществуват някои явни тенденции при експлоративния подгрупов анализ.

Данните от преживяемостта без прогресия и общата преживяемост при пациенти с локално авансирало заболяване са обобщени в таблиците по-долу:

Таблица 1

**Преживяемост без прогресия при локално авансирало заболяване по терапевтични подгрупи**

Анализ на популацията	Събития (%) при пациенти на Bicalutamide	Събития (%) при пациенти на плацебо	Коефициент на риск(95% CI)
Активно наблюдение 0,73)	193/335(57,6)	222/322(68,9)	0,60 (0,49 до 0,78)
Лъчетерапия	66/161(41,0)	86/144(59,7)	0,56 (0,40 до 0,78)
Радикална простатектомия	179/870(20,6)	213/849(25,1)	0,75 (0,61 до 0,91)



Таблица 2

**Обща преживяемост при локално авансирано заболяване по терапевтични подгрупи**

Анализ на популацията	Смъртни случаи(%) при пациенти на Bicalutamide	Смъртни случаи(%) при пациенти на плацебо	Коефициент рисък на (95%CI)
<b>Активно наблюдение</b>	<b>164/335(49,0)</b>	<b>183/322(56,8)</b>	<b>0,81 (0,66 до 1,01)</b>
<b>Лъчетерапия</b>	<b>49/161(30,4)</b>	<b>61/144(42,4)</b>	<b>0,65 (0,44 до 0,95)</b>
<b>Радикална простатектомия</b>	<b>137/870(15,7)</b>	<b>122/849(14,4)</b>	<b>1,09 (0,85 до 1,39)</b>

При пациенти с локализирано заболяване, получаващи Bicalutamide самостоятелно, не се наблюдава значима разлика в преживяемостта без прогресия. При тези пациенти има тенденция към намаляване на преживяемостта в сравнение с пациентите на плацебо ( $HR=1,16$ ;  $CI 0,99$  до  $1,37$ ). Въз основа на това профилът полза-рисък за приложението на Bicalutamide не се счита благоприятен при тази група пациенти.

## 5.2. Фармакокинетични свойства

Bicalutamide се резорбира добре след перорално приложение. Няма данни за никакъв клинично-значим ефект на храната върху бионаличността му. (S)-енантиомерът се отделя по-бързо от (R)-енантиомера, като последният има полуживот на елиминиране около 1 седмица.

При ежедневно прилагане на Bicalutamide, (R)-енантиомерът кумулира приблизително десетократно в плазмата поради дългия си полуживот.

При дневно прилагане на продукта в доза 50 mg са наблюдавани равновесни концентрации на (R)-енантиомера от около 9  $\mu\text{g}/\text{l}$ . При достигане на равновесните концентрации основният активен (R)-енантиомер представлява 99% от общо циркулиращите енантиомери.

Фармакокинетиката на (R)-енантиомера не се повлиява от възрастта, наличието на бъбречно увреждане и на лека до умерено чернодробно увреждане. Има доказателства, че при лица с тежко чернодробно увреждане (R)-енантиомерът се елиминира по-бавно от плазмата.

Bicalutamide се свързва във висока степен с плазмените протеини (96%) и се метаболизира активно (чрез окисление и глюкуронидизация). Метаболитите му се отделят през бъбреците и жълчката в приблизително еднакво



съотношение.

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

Bicalutamide е мощен антиандроген и индуктор на оксидазите със смесена функция при животни. Промените в прицелния орган на животните, вкл. и туморна индукция, са свързани с тази активност.

Ензимна индукция при човека не е наблюдавана. Няма находка от предклиничните изпитвания, за която да се счита, че е свързана с лечението на пациентите с напреднал рак на простатата.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

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

Лактозаmonoхидрат

Повидон

Кросповидон

Натриев лаурил сулфат

Магнезиев стеарат

### *Състав на таблетното покритие*

Лактоза monoхидрат

Хипромелоза

Титанов диоксид

Макрогол (PEG 4000)

### **6.2. Несъвместимости**

Няма

### **6.3. Срок на годност**

2 /две/ години

### **6.4. Специални условия за съхранение**

Без специални условия на съхранение в оригиналната опаковка!

### **6.5. Данни за опаковката**

Bicusan 50 mg таблетки, по 10 броя в блистер от PVC/PVDC/Al фолио, по 3 блистера в кутия.

Bicusan 50 mg таблетки, по 14 броя в блистер от PVC/PVDC/Al фолио, по 2 блистера в кутия.

### **6.6. Специфични предпазни мерки при изхвърляне и работа**

Няма специални изисквания.

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

“Актавис” ЕАД  
ул.”Атанас Дуков” № 29,  
1407 София, България



**8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

№20070100

**9. ДАТА НА ПЪРВОТО РАЗРЕШАВАНЕ ЗА УПОТРЕБА НА  
ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

11.10.2008

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

Май 2008

