

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Донепезил Генерикон 10 mg филмирани таблетки
Donepezil Genericon 10 mg film-coated tablets

09.09.09

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка филмирана таблетка съдържа 10,44 mg донепезил хидрохлорид моногидрат (*donepezil hydrochloride monohydrate*), който съответства на 10 mg донепезил хидрохлорид (*donepezil hydrochloride*), еквивалентен на 9,12 mg донепезил (*donepezil*).

Помощни вещества:

Всяка филмирана таблетка съдържа 182 mg лактоза.

За пълния списък на помощните вещества, вж. точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Филмирана таблетка.

Бели, кръгли, двойно-изпъкнали филмирани таблетки, означени с надпис D9EI от едната страна и 10 от другата страна.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

Донепезил Генерикон се използва за симптоматично лечение на лека до умерена форма на деменция при болестта на Алцхаймер.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Възрастни / пациенти в напреднала възраст

Лечението започва с доза от 5 mg дневно (еднократен прием). Донепезил Генерикон таблетки трябва да се приемат перорално, вечер преди лягане. Дозата от 5 mg дневно трябва да се прилага поне за един месец, за да може да се направи най-ранна оценка на ефекта от лечението и да се достигнат равновесни концентрации на донепезил хидрохлорид. След като се направи клинична оценка на едномесечното лечение с доза 5 mg/ден, дозата на донепезил хидрохлорид може да се повиши до 10 mg/ден (еднократен прием). Максималната препоръчителна дневна доза е 10 mg. Приложението на по-високи дози от 10 mg/ден не е изследвано в клинични проучвания.

При дози, които не са възможни/приложими с това количество на активното вещество в дозава единица има форма на този продукт с друго количество на активното вещество в дозавата единица.

Лечението трябва да се започне и да се контролира от лекар, специалист в диагностицирането и лечението на деменция при болестта на Алцхаймер. Диагностицирането трябва да се направи съгласно общоприетите принципи (напр. DSM IV, ICD 10). Лечението с донепезил хидрохлорид трябва да започне само при наличието на човек, който се грижи за болния и който редовно ще контролира за приемането на лекарствения продукт от болния. Поддържаното лечение може да продължи докато съществува терапевтична полза за пациента. Затова терапевтичната полза от донепезил хидрохлорид трябва редовно да бъде оценявана.



вече няма данни за терапевтичен ефект, трябва да се помисли за прекъсване на лечението.
Индивидуалният отговор към донепезил хидрохлорид не може да бъде предвиден.

При прекъсване на лечението се наблюдава постепенно изчезване на благоприятните ефекти на донепезил хидрохлорид.

Бъбречна и чернодробна недостатъчност

Подобна схема на дозиране може да се прилага и при пациенти с бъбречна недостатъчност, тъй като клирънса на донепезил хидрохлорид не се повлиява от това състояние

Поради възможност от нарастване на концентрациите на лекарствения продукт в случаите на лека до средно тежка чернодробна недостатъчност (вж. раздел 5.2), повишаването на дозата трябва да става в зависимост от индивидуалната поносимост. Няма данни за приложение при пациенти с тежка чернодробна недостатъчност.

Деца и юноши

Не се препоръчва употребата на Донепезил Генерикон при деца и юноши.

4.2 Противопоказания

Лекарственият продукт е противопоказан при пациенти със свръхчувствителност към донепезил хидрохлорид, пиперидинови производни или към някое от помощните вещества.

4.3 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Не е проучвано приложението на донепезил хидрохлорид при пациенти с тежка деменция при болестта на Алцхаймер, други типове деменция или други типове разстройства на паметта (напр. възрастово нарушаване на когнитивните функции).

Аnestезия

Донепезил хидрохлорид, като холинестеразен инхибитор, може да засили ефекта на сукцинилхолиновите миорелаксанти по време на обща анестезия.

Сърдечно-съдови заболявания

Поради фармакологичното си действие, холинестеразните инхибитори могат да имат vagotоничен ефект върху сърдечната честота (напр. брадикардия). Вероятността от такъв ефект може да е особено важна при пациенти със "синдром на синусовия възел" или други суправентикуларни нарушения в проводната система на сърцето като синоатриален или антровентикуларен блок.

Докладвани са случаи на синкоп и припадъци. При изследване на такива пациенти трябва да се отчита възможността от възникване на сърден блок и дълги синусови паузи.

Стомашно-чревни нарушения

Пациенти с повышен риск от развитие на язви, напр. такива с анамнеза за язвена болест или такива, които приемат едновременно и нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС), трябва да се мониторират внимателно. Клиничните проучвания с донепезил хидрохлорид обаче не показват повишение в сравнение с плацебо на честотата на пептичната язвена болест, или на кървенето от стомашно-чревния тракт.

Урогенитални

Въпреки, че не е наблюдавано при клинични проучвания на донепезил хидрохлорид, холиномиметиците могат да предизвикат обструктивни симптоми от страна на пикочния мехур.

Неврологични заболявания



Припадъци: Счита се, че холиномиметиците могат да причинят генерализирани конвулсии. Наличието на припадъци обаче може да е симптом на болестта на Алцхаймер.

Холиномиметиците могат да имат потенциал да обострят или да индуцират екстрапирамидни симтоми.

Белодробни заболявания

Поради холиномимичното им действие холинестеразните инхибитори трябва да се предписват много внимателно при пациенти с анамнеза за астма или обструктивна белодробна болест.

Едновременното приложение на донепезил хидрохлорид с други инхибитори на ацетилхолинестеразата, агонисти или антагонисти на холинергичната система трябва да се избяга.

Тежка чернодробна недостатъчност

Няма данни за приложението при пациенти с тежка чернодробна недостатъчност.

Този лекарствен продукт съдържа лактоза. Пациенти с редки наследствени проблеми на галактозна непоносимост, Lapp лактазен дефицит или глюкозо-галактозна малабсорбция не трябва да приемат това лекарство.

Смъртност при клинични изпитвания на васкуларна деменция

Проведени са три отделни клинични проучвания с продължителност 6 месеца, които покриват NINDS-AIREN критерия за вероятна или възможна васкуларна деменция (VaD). NINDS-AIREN критерия е създаден, за да могат да се идентифицират пациентите, чиято деменция се дължи само на васкуларни причини и да се изключат пациентите с болестта на Алцхаймер. При първото проучване, смъртните случаи са 2/198 (1.0%) при донепезил хидрохлорид 5 mg, 5/206 (2.4%) при донепезил хидрохлорид 10 mg и 7/199 (3.5%) при плацебо. При второто проучване смъртността е 4/208 (1.9%) при донепезил хидрохлорид 5 mg, 3/215 (1.4%) при донепезил хидрохлорид 10 mg и 1/193 (0.5%) при плацебо. По време на третото проучване, смъртните случаи са 11/648 (1.7%) при донепезил хидрохлорид 5 mg и 0/326 (0%) при плацебо. Смъртността при трите VaD клинични проучвания в групата на донепезил хидрохлорид (1.7%) е числено по-висока от тази в плацебо групата (1.1%), въпреки че тази разлика не е статистически значима. Плацебо резултатите се свързват с различни васкуларни причини, които могат да се очакват при хора в напреднала възраст с налично васкуларно заболяване. Анализът на всички сериозни събития, с нефатален или фатален край, не показва разлика в честотата на случаите в групата на донепезил хидрохлорид в сравнение с плацебо.

При кохортно комбинирано проучване върху болестта на Алцхаймер (n=4146), и когато тези проучвания се комбинират с други изследвания на деменцията, включително изследвания на васкуларна деменция (общо n=6888), смъртността при плацебо групите е числено по-висока от тази в групите на донепезил хидрохлорид.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Донепезил хидрохлорид и/или някой от неговите метаболити не забавя метаболизма на теофилин, варфарин, циметидин или дигоксин при хората. Метаболизъмът на донепезил хидрохлорид не се повлиява от едновременното приложение с циметидин или дигоксин.

При *in vitro* проучвания показват, че изоензимите 3A4 и в по-малка степен 2D6 на цитохром P-450 участват в метаболизма на донепезил хидрохлорид. Проучвания на лекарствени взаимодействия, проведени *in vitro* са показвали, че кетоконазол и гуанидин, инхибитори на CYP3A4 и 2D6 респективно, инхибират метаболизма на донепезил хидрохлорид. Съдователно тези и други CYP3A4 инхибитори като итраконазол и еритромицин и CYP2D6 инхибитори като флуоксетин могат да инхибират метаболизма на донепезил хидрохлорид.



В проучвания при здрави доброволци кетоконазол повишава средните концентрации на донепезил хидрохлорид с около 30%.

Ензимни индуктори като рифампицин, фенитоин, карбамазепин и алкохол могат да намалят нивата на донепезил хидрохлорид. Тъй като не може предварително да се прецени силата на инхибиращия или индуциращия ефект, тези лекарствени комбинации трябва да се използват много внимателно.

Донепезил хидрохлорид има потенциал за взаимодействие с антихолинергични препарати. Съществува потенциал за синергична активност при едновременно приложение с медикаменти като сукцинилхолин, други нервно-мускулни блокери или холинергични агонисти, или бета-блокери, които имат ефект върху сърдечната проводимост.

4.6 Бременност и кърмене

Бременност

Няма достатъчно данни за приложение на донепезил хидрохлорид при бременност.

Проучвания при животни не дават данни за тератогенен потенциал, но има данни за пери- и постнатална токсичност (вж. т.5.3). Не се знае какъв е потенциалният риск за хората.

Донепезил хидрохлорид не трябва да се използва по време на бременност, освен ако не е абсолютно необходимо.

Кърмене

Донепезил хидрохлорид се екскретира в мяко на пътхове. Не е известно дали донепезил хидрохлорид се екскретира в майчиното мяко при хора и не са проведени проучвания при кърмачки. Следователно жените, които приемат донепезил хидрохлорид, не трябва да кърмят.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Донепезил хидрохлорид има слабо до умерено влияние върху способността за шофиране и работа с машини.

Дименцията може да наруши способността за шофиране или да изложи на риска при работа с машини. Освен това донепезил хидрохлорид може да предизвика умора, световъртеж и мускулни крампи преди всичко в началото на лечението или при повишаване на дозата. Лекуващият лекар трябва периодично да преценява дали пациентите, които са на лечение с донепезил хидрохлорид могат да шофират или да работят с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Най-честите нежелани лекарствени реакции са диария, мускулни крампи, умора, гадене, повръщане и безсъние.

Нежелани лекарствени реакции, съобщавани по-често от изолирани случаи, са дадени по-долу, като са подредени по системо-органни класове и честота.

По честота те се определят като следва: много чести ($\geq 1/10$), чести ($\geq 1/100, < 1/10$), нечести ($\geq 1/1000, < 1/100$), редки ($\geq 1/10000, < 1/1000$), много редки ($< 1/10000$) и неизвестна честота (от наличните данни не може да се направи оценка).

Системо-органни класове	Много чести	Чести	Нечести	Редки
Изследвания			- Минимално повишение на серумните концентрации на мускулната креатинкиназа	



Сърдечни нарушения			- Брадикардия	- Синоатриален блок - Атравентикуларен блок
Нарушения на нервната система		- Синкоп* - Световъртеж - Безсъние	- Епилептичен припадък*	- Екстрапирамидни симптоми
Стомашно-чревни нарушения	- Диария - Гадене	- Повръщане - Абдоминални смущения	-Гастроинтестинален кървоизлив - Стомашна и дуоденална язва	
Нарушения на бъбреците и пикочните пътища		- Инкотиненция на урината		
Нарушения на кожата и подкожната тъкан		- Обрив - Сърбеж		
Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан		- Мускулни крампи		
Нарушения на метаболизма и храненето		-Анорексия		
Инфекции и инфекции		- Обикновена настинка		
Наранявания, отравяния и усложнения, възникнали в резултат на интервенции		- Злополуки		
Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение	- Главоболие	- Умора - Болка		
Хепато-билиарни нарушения				- Чернодробни увреждания, включително хепатит***
Психични нарушения		- Халюцинации** - Ажитация** - Агресивно поченеи**		

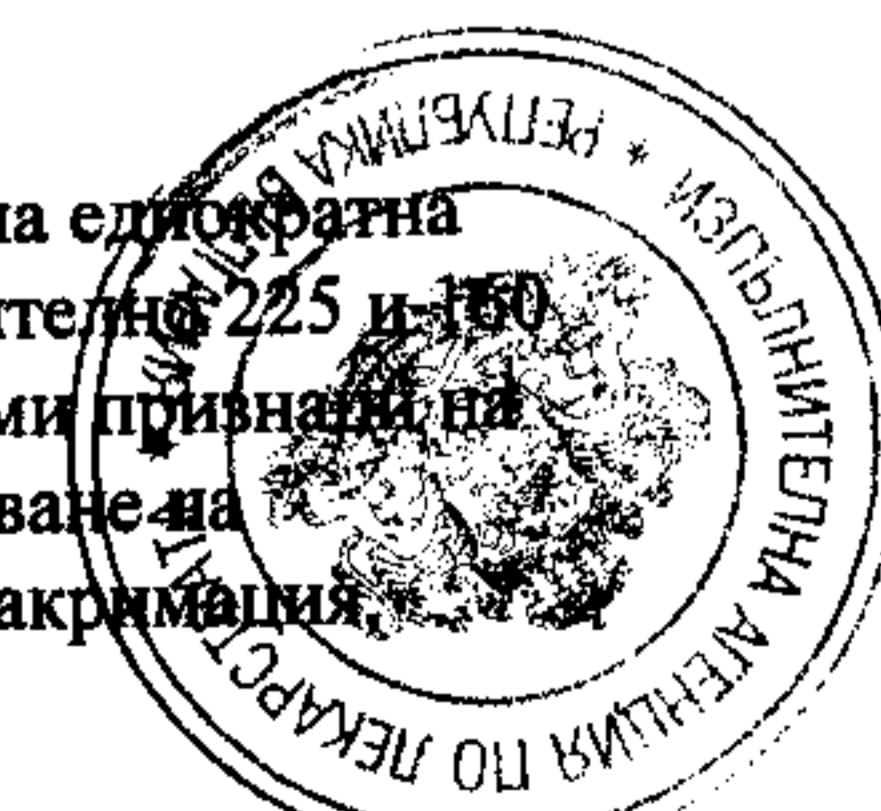
* При преглед на пациенти за синкоп и припадъци трябва да се има предвид възможността за сърдечен арест или дълги синусови паузи (вижте раздел 4.4).

** Честотата на случаите с халюцинации, ажитация и агресивно поведение намалява с намаляване на дозата или при прекъсване на лечението.

*** В случаи на неизследвана чернодробна дисфункция трябва да се премине към прекъсване на лечението с донепезил хидрохлорид.

4.9 Предозиране

Определената средна летална доза донепезил хидрохлорид след приложение на еднократна орална доза при мишки и плъхове е 45 и 32 mg/kg, респективно, или приблизително 225 и 150 пъти максималната препоръчана при хора доза от 10 mg дневно. Дозависими признаки на холинергична стимулация са наблюдавани при животни и включват ограничаване на спонтанните движения, невъзможност за изправяне, олюряща се походка, лакrimация,



клонични гърчове, затруднено дишане, повищена саливация, миоза, фасцикулации и снижаване на повърхностната телесна температура.

Предозирането с инхибитори на холинестеразата може да доведе до холинергична криза, проявяваща се със силно гадене, повръщане, повищена саливация, изпотяване, брадикардия, хипотония, потискане на дишането, колапс и конвулсии. Възможно е да възникне засилваща се мускулна слабост, която може да доведе до смърт при засяне на дихателната мускулатура.

Както при всеки случай на предозиране, трябва да се проведат обичайните поддържащи мерки. Като антидот при предозиране на донепезил хидрохлорид могат да бъдат използвани терциерни антихолинергици като атропин. Препоръчва се интравенозно титриране на атропин сулфат до постигане на необходимия ефект: първоначално се прилага доза от 1.0 до 2.0 mg i.v. с последващо дозиране, съобразно клиничното повлияване. При едновременно приложение на холиномиметици с кватернерни антихолинергици като гликопиролат е наблюдавано атипично повлияване на кръвното налягане и сърдечната честота. Не е известно дали донепезил хидрохлорид и/или неговите метаболити могат да се отстранят чрез диализа (хемодиализа, перitoneална диализа или хемофилтрация).

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: лекарствени продукти срещу деменция, антихолинестеразни
ATC код: N06DA02

Донепезил хидрохлорид е специфичен и обратим инхибитор на ацетилхолинестеразата, преобладаващата холинестераза в мозъчната тъкан. Донепезил хидрохлорид *in vitro* е повече от 1000 пъти по-мошен инхибитор на този ензим, отколкото на бутирилхолинестеразата - ензим, който е разпространен предимно извън ЦНС.

Дименция при болестта на Алцхаймер

При пациенти с дименция при болестта на Алцхаймер, включени в клинични проучвания, приложението на донепезил хидрохлорид веднъж дневно в доза 5 mg или 10 mg води до равновесно инхибиране на 63.6% и 77.3% от ацетилхолинестеразната активност (измерена в еритроцитните мембрани) респективно, при измерването ѝ след приема на препарата.

Инхибирането на ацетилхолинестеразата (АХЕ) в червените кръвни клетки от донепезил хидрохлорид корелира с промените в ADAS-Cog - чувствителна скала, с която се проучват определени аспекти от когнитивните функции. Не е проучен потенциалът на донепезил хидрохлорид да променя протичането на налична периферна невропатия. Ето защо не може да се приеме, че донепезил хидрохлорид може да има някакъв ефект върху прогресирането на заболяването.

Ефективността на лечението с донепезил хидрохлорид е наблюдавано в четири плацео-контролирани проучвания, 2 проучвания с продължителност 6 месеца и 2 проучвания с продължителност 1 година.

При 6-месечните проучвания е направен анализ върху приложението на донепезил хидрохлорид като са използвани три критерия за ефективност: ADAS-Cog (мярка за когнитивно представяне), Клинично интервю, базирано на впечатленията за промяна с участието на грижещия се за болния (мярка за общите функции) и Подскала за ежедневните активности на Скалата за класифициране на клиничната деменция (мярка за възможностите в обществото, дома, хобитата и грижа за себе си).

Пациенти, които покриват посочените по-долу критерии, се определят като повлиявани се от лечението.



Повлияване = Подобряване на ADAS-Cog с поне 4 точки
 Липса на влошаване в Клинично интервю, базирано на впечатленията за промяна с участието на грижещия се за болния човек
 Липса на влошаване на Подскалата за ежедневните активности на Скалата за класифициране на клиничната деменция

	% Повлияване	
	Пациенти, участващи в проучването n = 365	Пациенти, които подлежат на оценка n = 352
Плацебо група	10%	10%
Група на донепезил хидрохлорид 5 mg	18%*	18%*
Група на донепезил хидрохлорид 10 mg	21%*	22%**

* p<0.05

** p<0.01

Донепезил хидрохлорид предизвиква дозозависимо статистически значимо повишаване на процента на пациентите, които се определят като повлияващи се от лечението.

5.2 Фармакокинетични свойства

Абсорбция

Максималните плазмени концентрации се достигат приблизително 3 - 4 часа след орално приложение. Плазмените концентрации и площта под кривата нарастват пропорционално на дозата. Терминалното време на полуелиминиране на разпределение е приблизително 70 часа, така приложението на многократни дози под формата на един прием дневно има за резултат постепенно достижане на равновесни концентрации. Приблизителни равновесни концентрации се достигат до 3 седмици след започване на терапията. След като веднъж се достигнат, равновесни плазмени концентрации на донепезил хидрохлорид и съответната фармакодинамична активност показват слаба вариабилност в течение на деня. Абсорбцията на донепезил хидрохлорид не се повлиява от приема на храна.

Разпределение

Приблизително 95% от донепезил хидрохлорид се свързва с човешките плазмени протеини. Свързването на активния метаболит 6-O-дезметилдонепезил с плазмените протеини не е установено. Разпределението на донепезил хидрохлорид в различните телесни тъкани не е напълно проучено. Въпреки това, в Mass balance study, проведени при здрави доброволци са установили, че 240 ч след приложението на 5 mg маркиран с ^{14}C донепезил хидрохлорид, приблизително 28% от маркера не е бил възстановен. Това предполага, че донепезил хидрохлорид и/или неговите метаболити могат да се задържат в тялото за повече от 10 дни.

Метаболизъм/екскреция

Донепезил хидрохлорид се елиминира както чрез отделителната система, така и чрез метаболизиране от системата на цитохром P450 до многобройни метаболити, от които не всички са идентифицирани. След приложение на еднократна доза 5 mg от ^{14}C - донепезил хидрохлорид, плазмена радиоактивност, изразена като процент от приложената доза, е била представена преди всичко като непроменен донепезил хидрохлорид (30%), 6-O-дезметилдонепезил (11% - единственият метаболит, който проявява активност близка до тази на донепезил хидрохлорид), донепезил-цис-N-окис (9%), 5-O-дезметил донепезил (7%) и глюкуронириания конjugат на 5-O-дезметил донепезил (3%). Приблизително 57% от цялото количество радиоактивен маркер е възстановено в урината (17% като непроменен донепезил хидрохлорид) и 14.5% в изпражненията, което дава основание да се счита, че екскрецията в



урината и метаболизма са първични пътища за елиминиране. Няма данни, които да говорят за ентерохепатална рециркулация на донепезил хидрохлорид, и/или някой от неговите метаболити.

Плазмените концентрации на донепезил хидрохлорид намаляват с плазмено време на полуелиминиране от приблизително 70 часа.

Полът, расата и тютюнопушенето нямат клинично значим ефект върху плазмените концентрации на донепезил хидрохлорид. Фармакокинетиката на донепезил хидрохлорид не е проучвана формално при здрави доброволци в напреднала възраст или при пациенти с болестта на Алцхаймер или с васкуларна деменция. В същото време обаче средните плазмени концентрации при пациенти са в голяма степен сходни с тези при здрави млади доброволци.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Широки проучвания при експериментални животни са установили, че това съединение предизвиква малко ефекти извън фармакологичните, които съответстват на неговото действие като холинергичен стимулатор (вижте т.4.9).

Донепезил хидрохлорид не е имал мутагенен ефект в проведените тестове за мутагенност, при които са използвани бактериални клетки и клетки от бозайници. При използване на концентрации, които са явно токсични за клетките и надхвърлят 3000 пъти равновесните плазмени концентрации, са наблюдавани *in vitro* някои кластогенни ефекти. При използване на микронуклеарен модел *in vivo* при мишки не са наблюдавани кластогенни или други генотоксични ефекти. Няма данни относно канцерогенен потенциал при дългосрочни проучвания върху канцерогенността както на пълхове, така и при мишки.

Донепезил хидрохлорид няма ефект върху фертилитета на пълхове и не е тератогенен при пълхове или зайци, но е имал известен ефект върху мъртворажданията и ранната преживяемост при приложение при бременни пълхове в доза 50 пъти надхвърляща дозата, прилагана при хора. (вижте т.4.6).

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Сърцевина на таблетката

Лактозаmonoхидрат

Целулоза, никрокристална (E460)

Натриев нишестен гликолат (тип А)

Хидроксипропил целулоза (E463)

Магнезиев стеарат (E572)

Филмово покритие

Хипромелоза (E464)

Лактоза monoхидрат

Макрогол 4000

Титанов диоксид (E171)

Железен оксид, жълт (E172)

6.2 Несъвместимости

Неприложимо.

6.3 Срок на годност



30 месеца

6.4 Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални условия на съхранение.

6.5 Данни за опаковката

Картонени кутии, съдържащи блистери (ПВХ/алуминий) 7, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 98, 100 или 120 таблетки и блистери за болнична употреба ((ПВХ/алуминий), съдържащи 50 таблетки.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Genericon Pharma Gesellschaft m.b.H.
Hafnerstrasse 211, 8054 Graz,
Австрия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

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

<{ММ/ГГГГ}>

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

<{ММ/ГГГГ}>

