

## ZĀĻU APRAKSTS

### 1. ZĀĻU NOSAUKUMS

ELIGARD 45 mg pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai

### 2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viena pilnšķirce ar pulveri injekciju šķīduma pagatavošanai satur 45 mg leiprorelīna acetāta (*Leuprorelini acetas*), kas ir ekvivalenti 41,7 mg leiprorelīna.

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

### 3. ZĀĻU FORMA

Pulveris un šķīdinātājs injekciju šķīduma pagatavošanai.

Pulveris (B šķirce):

Pilnšķirce ar baltu vai gandrīz baltu pulveri.

Šķīdinātājs (A šķirce):

Pilnšķirce ar dzidru bezkrāsainu vai blāvi dzeltenu šķīdumu.

### 4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

#### 4.1. Terapeitiskās indikācijas

ELIGARD 45 mg indicēts progresējoša hormonatkarīga priekšdziedzera vēža ārstēšanai un augsta riska lokalizēta un lokāli progresējoša hormonatkarīga priekšdziedzera vēža ārstēšanai kombinācijā ar staru terapiju.

#### 4.2. Devas un lietošanas veids

##### Devas

*Pieaugušiem vīriešiem*

ELIGARD 45 mg drīkst ievadīt kvalificēta veselības aprūpes speciālista (ar atbilstošu pieredzi atbildes reakcijas uz terapiju kontrolē) uzraudzībā.

ELIGARD 45 mg ievada vienas zemādas injekcijas veidā ik pēc 6 mēnešiem. Injicētais šķīdums izveido kompaktu zāļu atbrīvošanās depo un nodrošina pastāvīgu leiprorelīna acetāta izdalīšanos sešus mēnešus.

Progresējoša priekšdziedzera vēža terapija ar ELIGARD 45 mg, kā likums, ir ilgstoša, to nevar pārtraukt, ja tikko iestājusies remisija vai vērojama uzlabošanās.

ELIGARD 45 mg var lietot kā neoadjuvantu vai adjuvantu terapiju kombinācijā ar staru terapiju augsta riska lokalizēta un lokāli progresējoša priekšdziedzera vēža ārstēšanai.

Atbildes reakcija uz terapiju ar ELIGARD 45 mg jākontrolē pēc klīniskiem rādītājiem un prostatas specifiskā antigēna (PSA) līmeņa serumā. Klīniskos pētījumos konstatēja, ka vairumam pacientu bez orhektomijas pirmo trīs terapijas dienu laikā palielinājās testosterona līmenis, pēc tam 3 - 4 nedēļu laikā tas pazeminājās zem medicīniskās kastrācijas līmeņa. Šāds līmenis saglabājas visu terapijas laiku (< 1% testosterona paaugstināšanās). Gadījumā, ja pacienta atbildes reakcija ir „suboptimāla”, jāpārliecīnās, ka seruma testosterona līmenis sasniedzis vai saglabājies kastrācijas līmenī. Tā kā nepareizas

sagatavošanas, šķīdināšanas vai ievadīšanas dēļ var zust ELIGARD 45 mg efektivitāte, gadījumos, kad ir aizdomas par nepareizu rīcību ar zālēm vai tā ir apstiprinājusies, jānosaka testosterona līmenis pacienta organismā (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Pacientiem ar metastātisku, pret kastrāciju rezistentu priekšdziedzera vēzi, kuriem nav veikta kirurģiska kastrācija un kuri saņem GnAH agonistus, tādus, kā leiprorelīns un, kuri saņem androgēnu biosintēzes inhibitoru vai androgēnu receptoru inhibitoru terapiju, ārstēšanu ar GnAH agonistiem var turpināt.

#### *Pediatriskā populācija*

ELIGARD 45 mg drošums un efektivitāte, lietojot bērniem no 0 līdz 18 gadiem, nav pierādīta (skatīt arī 4.3. apakšpunktu).

#### *Īpašas pacientu grupas*

Pacientiem ar aknu vai nieru funkcijas traucējumiem klīniskie pētījumi nav veikti.

#### Lietošanas veids

Sagatavot, šķīdināt un ievadīt ELIGARD 45 mg drīkst tikai veselības aprūpes speciālisti, kas ir pazīstami ar šo procedūru. Stingri jāievēro atšķaidīšanas un ievadīšanas norādījumi (skatīt 4.4. un 6.6. apakšpunktu). Nepareizi sagatavotu zāļu ievadīšana nav atļauta.

Abu pilnšķirču satura jāsajauj tieši pirms ELIGARD 45 mg ievadīšanas subkutānas injekcijas veidā.

Pamatojoties uz datiem, kas iegūti pētījumos ar dzīvniekiem, kategoriski jāizvairās no intraarteriālām vai intravenozām injekcijām.

Tāpat kā ordinējot citas subkutāni injicējamās zāles, injekcijas vieta periodiski jāmaina.

#### **4.3. Kontrindikācijas**

ELIGARD 45 mg ir kontrindicēts sievietēm un bērniem.

Paaugstināta jutība pret leiprorelīna acetātu, citiem gonadotropīna atbrīvotājhormonu (GnAH) agonistiem vai jebkuru no 6.1. apakšpunktā uzskaitītajām palīgvielām.

Pacientiem, kuriem iepriekš veikta orhektomija (tāpat kā citi GnAH agonisti, ELIGARD 45 mg pēc kirurģiskās kastrācijas neizraisa tālāku testosterona līmeņa pazemināšanos serumā).

Kā vienīgā priekšdziedzera vēža terapija pacientiem ar muguras smadzeņu kompresiju vai pierādītām metastāzēm muguras smadzenēs (skatīt arī 4.4. apakšpunktu).

#### **4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā**

Pareiza atšķaidīšana: ziņots par nepareizu rīcību ar zālēm, kas var notikt jebkurā sagatavošanas procesa posmā un kas var potenciāli izraisīt efektivitātes zudumu. Stingri jāievēro atšķaidīšanas un ievadīšanas norādījumi (skatīt 6.6. apakšpunktu). Iespējamas vai apstiprinātas nepareizas rīcības gadījumos pacienti atbilstoši jānovēro (skatīt 4.2. apakšpunktu).

#### Androgēnu līmena pazemināšanās dēļ var pagarināties QT intervāls:

Ja pacienta anamnēzē ir QT intervāla pagarināšanās riska faktori vai ja pacients vienlaikus saņem zāles, kas var pagarināt QT intervālu (skatīt 4.5. apakšpunktu), pirms sākt ELIGARD 45 mg lietošanu, ārstam jāizvērtē ieguvuma un riska attiecība, arī *torsades de pointes* iespējamība.

Kardiovaskulārās slimības: ziņots par paaugstinātu miokarda infarkta, pēkšņas kardiālas nāves un insulta risku saistībā ar GnAH agonistu lietošanu vīriešiem. Pamatojoties uz ziņoto izredžu attiecību, risks ir neliels, un, lemjot par ārstēšanu pacientiem ar priekšdziedzera vēzi, tas rūpīgi jāizvērtē

vienlaicīgi ar kardiāla riska faktoriem. Pacienti, kuri saņem GnAH agonistus, ir jānovēro, vai neparādās tādi simptomi un pazīmes, kuri liecina par kardiovaskulāras slimības attīstību, un jāārstē atbilstoši esošai klīniskajai praksei.

Pārejoša testosterona koncentrācijas paaugstināšanās: leiporelīna acetāts, tāpat kā citi GnAH agonisti, pirmās ārstēšanas nedēļas laikā īslaicīgi paaugstina testosterona, dihidrotestosterona un skābās fosfatāzes koncentrāciju serumā. Pacientiem var pasliktināties jau esošie simptomi vai parādīties jauni, to vidū sāpes kaulos, neiropātija, hematūrija, urīnizvadkanāla un urīnpūšla obstrukciju (skatīt 4.8. apakšpunktu). Turpinot terapiju, šie simptomi parasti mazinās.

Jāapsver atbilstoša antiandrogēnu papildus ordinēšana trīs dienas pirms leiporelīna acetāta terapijas uzsākšanas; terapija jāturpina pirmo divu līdz trīs nedēļu laikā. Ir zināms, ka šāda terapija samazina sākotnējā testosterona līmeņa paaugstināšanās sekas.

Pēc ķirurgiskās kastrācijas ELIGARD 45 mg vīriešu dzimuma pacientiem turpmāko testosterona līmeņa samazināšanos serumā neizraisa.

Kaulu blīvums: medicīnas literatūrā ir ziņots par kaulu blīvuma samazināšanos vīriešiem pēc orhēktomijas vai terapijas ar GnAH agonistiem (skatīt 4.8. apakšpunktu).

Antiandrogēnu terapija ievērojami paaugstina osteoporozes izraisītu lūzumu risku. Par to pieejams ļoti ierobežots datu daudzums. Osteoporozes izraisītus lūzumus konstatēja 5% pacientu pēc 22 mēnešus ilgas farmakoloģiskas androgēnu supresijas un 4% pacientu pēc 5-10 gadus ilgas terapijas. Osteoporozes izraisītu lūzumu risks parasti ir lielāks nekā patologisko lūzumu risks. Bez ilgstoša testosterona deficitā, osteoporozes attīstību var ietekmēt arī vecums, smēķēšana un alkoholisko dzērienu lietošana, aptaukošanās un mazkustīgs dzīvesveids.

Hipofīzes apopleksija: pēcreģistrācijas uzraudzības laikā retos gadījumos pēc GnAH lietošanas ir ziņots par hipofīzes apopleksiju (hipofīzes infarktam sekundārs klīniskais sindroms), kas lielākajā daļā gadījumu konstatēta 2 nedēļu laikā no pirmās devas ievadīšanas, bet dažos gadījumos – pirmās stundas laikā. Šajos gadījumos hipofīzes apopleksija izpaudās kā pēkšņas galvassāpes, vemšana, redzes izmaiņas, oftalmoplēģija, garīgā stāvokļa izmaiņas un dažreiz kardiovaskulārs kolapss. Nepieciešama neatliekama palīdzība.

Hiperglikēmija un diabēts: ziņots par hiperglikēmiju un paaugstinātu diabēta risku vīriešiem, kuri saņem GnAH agonistus. Hiperglikēmija var liecināt par cukura diabēta attīstību vai glikēmijas kontroles pasliktināšanos pacientiem ar diabētu. Pacientiem, kuri saņem GnAH agonistus, periodiski jākontrolē glikozes līmenis asinīs un/vai glikolizētais hemoglobīns (HbA1c) un jāārstē atbilstoši hiperglikēmijas vai diabēta terapijas esošai praksei.

Krampji: pēcreģistrācijas laikā ir ziņots par krampjiem pacientiem ar vai bez predisponējošiem faktoriem anamnēzē, kuri saņēma leiporelīna acetāta terapiju. Krampji jāārstē atbilstoši esošai klīniskajai praksei.

Idiopātiska intrakraniāla hipertensija: ir ziņots par idiopātisku intrakraniālu hipertensiju (*pseudotumor cerebri*) pacientiem, kuri saņēma leiporelīnu. Pacienti jābrīdina par idiopātiskas intrakraniālas hipertensijas pazīmēm un simptomiem, tostarp stiprām vai atkārtotām galvassāpēm, redzes traucējumiem un troksni ausīs. Ja rodas idiopātiska intrakraniāla hipertensija, jāapsver leiporelīna lietošanas pārtraukšana.

Citi notikumi: GnAH agonistu lietošanas laikā ziņots par urīnizvadkanāla obstrukcijas un muguras smadzeņu kompresijas gadījumiem, kas varētu izraisīt paralīzi ar vai bez fatalām komplikācijām. Ja attīstās muguras smadzeņu kompresija vai nieru mazspēja, jāsāk šo komplikāciju standarta terapija. Pacienti ar mugurkaula un/vai galvas smadzeņu metastāzēm, kā arī pacienti ar urīnceļu obstrukciju pirmo terapijas nedēļu laikā rūpīgi jākontrolē.

#### **4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi**

Farmakokinētiski zāļu mijiedarbības pētījumi ar ELIGARD 45 mg nav veikti. Nav ziņots par jebkādu mijiedarbību starp leiprorelīna acetātu un citām zālēm.

Tā kā androgēnu līmeni pazeminošas terapijas dēļ var pagarināties QT intervāls, vienlaicīga ELIGARD 45 mg un zāļu, par kurām zināms, ka tās pagarina QT intervālu vai spēj izraisīt *torsades de pointes*, piemēram, IA grupas pretaritmijas līdzekļu (piemēram, hinidīna vai dizopiramīda), III grupas antiaritmisko līdzekļu (piemēram, amiodarona, sotalola, dofetilīda vai ibutilīda), metadona, moksifloksacīna, antipsihotisko līdzekļu u. c. lietošana rūpīgi jāizvērtē (skatīt 4.4. apakšpunktu).

#### **4.6. Fertilitāte, grūtniecība un barošana ar krūti**

Nav piemērojama, jo ELIGARD 45 mg sievietēm ir kontrindicēts.

#### **4.7. Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus**

Pētījumi par ELIGARD 45 mg ietekmi uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus nav veikti.

Spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus var ietekmēt tādas iespējamas blakusparādības kā nogurums, reibonis un redzes traucējumi, taču šos simptomus var izraisīt arī pamatslimība.

#### **4.8. Nevēlamās blakusparādības**

Blakusparādības, ko parasti novēro ELIGARD 45 mg lietošanas laikā, parasti ir saistītas ar leiprorelīna acetāta specifisko farmakoloģisko iedarbību, proti, noteiktu hormonu līmeņa paaugstināšanos vai pazemināšanos. Visbiežāk ziņotās blakusparādības ir karstuma viļni, slikta dūša, savārgums un nogurums, kā arī pārejošs lokāls kairinājums injekcijas vietā. Vieglus vai vidēji smagus karstuma viļņus novēroja 58% pacientu.

##### Nevēlamo blakusparādību saraksts tabulas veidā

Pacientiem ar progresējošu priekšdziedzera vēzi ELIGARD 45 mg klīnisko pētījumu laikā ziņots par zemāk minētajām nevēlamajām blakusparādībām. Blakusparādības pēc biežuma klasificētas šādi: ļoti bieži ( $\geq 1/10$ ), bieži ( $no \geq 1/100$  līdz  $< 1/10$ ); retāk ( $no \geq 1/1\,000$  līdz  $< 1/100$ ); reti ( $no \geq 1/10\,000$  līdz  $< 1/1\,000$ ) un ļoti reti ( $< 1/10\,000$ ), nav zināmi (nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem).

**1. tabula. Nevēlamās blakusparādības ELIGARD kliniskos pētījumos**

<b>Infekcijas un infestācijas</b>	
bieži	nazofaringijs
retāk	urīncelu infekcija, lokāla ādas infekcija
<b>Vielmaiņas un uztures traucējumi</b>	
retāk	cukura diabēta paslītināšanās
<b>Psihiskie traucējumi</b>	
retāk	neparasti sapņi, depresija, samazināta dzimumtieksme
<b>Nervu sistēmas traucējumi</b>	
retāk	reibonis, galvassāpes, bezmiegs, garšas traucējumi, hipoestēzija, ožas traucējumi, <i>vertigo</i>
reti	patoloģiskas patvalīgas kustības
nav zināmi	idiopātiska intrakraniāla hipertensija ( <i>pseudotumor cerebri</i> ) (skatīt 4.4. apakšpunktu)
<b>Sirds funkcijas traucējumi</b>	
nav zināmi	QT intervāla pagarināšanās (skatīt 4.4. un 4.5. apakšpunktu)
<b>Asinsvadu sistēmas traucējumi</b>	
loti bieži	karstuma viļni
retāk	hipertensija, hipotensija
reti	sinkope, kolapss
<b>Elpošanas sistēmas traucējumi, krūšu kurvja un videnes slimības</b>	
retāk	iesnas, elpas trūkums
nav zināmi	intersticiāla plaušu slimība
<b>Kuņķa-zarnu trakta traucējumi</b>	
bieži	slikta dūša, caureja, gastroenterīts/kolīts
retāk	aizcietējums, sausa mute, dispepsija, vemšana
reti	vēdera uzpūšanās, atraugas
<b>Ādas un zemādas audu bojājumi</b>	
loti bieži	ekhimoze, eritēma
bieži	nieze, svīšana naktī
retāk	roku svīšana, pastiprināta svīšana
reti	alopēcija, ādas izsitumi
<b>Skeleta-muskuļu un saistaudu sistēmas bojājumi</b>	
bieži	artralgija, sāpes ekstremitātēs, mialgija, drebūļi, vājums
retāk	muguras sāpes, muskuļu krampji
<b>Nieru un urīnizvades sistēmas traucējumi</b>	
bieži	reta urinācija, apgrūtināta urinācija, dizūrija, niktūrija, oligūrija
retāk	urīnpūšla spazmas, hematūrija, bieža urinācija, urīna aizture
<b>Reproduktīvās sistēmas traucējumi un krūts slimības</b>	
bieži	pastiprināts krūšu jutīgums, testikulāra atrofija, sāpes sēklinieku apvidū, neauglība, krūts dziedzeru palielināšanās, erektilā disfunkcija, samazināts dzimumlocekļa izmērs
retāk	ginekomastija, impotence, testikulāri traucējumi
reti	sāpes krūtīs
<b>Vispārēji traucējumi un reakcijas ievadīšanas vietā</b>	
loti bieži	nogurums, dedzināšana injekcijas vietā, parestēzija injekcijas vietā
bieži	savārgums, sāpes injekcijas vietā, zilums injekcijas vietā, durstoša sajūta injekcijas vietā
retāk	nieze injekcijas vietā, sacietējums injekcijas vietā, letargija, sāpes, drudzis
reti	čūlošanās injekcijas vietā
loti reti	nekroze injekcijas vietā
<b>Asins un limfātiskās sistēmas traucējumi</b>	

<b>1. tabula. Nevēlamās blakusparādības ELIGARD kliniskos pētījumos</b>	
<b>bieži</b>	hematoloģiska rakstura izmaiņas, anēmija
<b>Izmeklējumi</b>	
<b>bieži</b>	paaugstināts kreatinīnfosfokināzes līmenis asinīs, pagarināts koagulācijas laiks
<b>retāk</b>	paaugstināts alanīnaminotransferāzes līmenis asinīs, paaugstināts triglicerīdu līmenis asinīs, pagarināts protrombīna laiks, ķermeņa masas pieaugums

Citas nevēlamas blakusparādības, par kurām ziņots leiporelīna acetāta lietošanas laikā, ir perifēriska tūska, plaušu embolija, sirdsklaunes, mialgija, izmainīta ādas jutība, muskuļu vājums, drebūļi, izsитumi, amnēzija un redzes traucējumi. Pēc ilgstošas šīs grupas zāļu lietošanas novērota muskuļu atrofija. Retos gadījumos pēc īslaicīgas un ilgstošas iedarbības GnAH agonistu lietošanas ziņots par iepriekš eksistējošu hipofīzes apopleksiju. Saņemti reti ziņojumi par trombocitopēniju un leikopēniju. Ziņots par glikozes tolerances izmaiņām.

Pēc GnAH agonistu analogu lietošanas tika ziņots par krampjiem (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Lokālas blakusparādības, par kurām ziņots pēc ELIGARD 45 mg injekcijas, ir raksturīgas zālēm, kas ievadāmas zemādas injekciju veidā.

Visumā šīs lokālās blakusparādības pēc subkutānas injekcijas ir viegli izteiktas un tiek raksturotas kā īslaicīgas.

Pēc GnAH agonistu analogu lietošanas reti ziņots par anafilaktiskām/anafilaktoīdām reakcijām.

#### Kaulu blīvuma izmaiņas

Medicīniskajā literatūrā ir ziņots par kaulu blīvuma samazināšanos vīriešiem pēc orhektomijas vai terapijas ar GnAH agonistiem. Tāpēc var pieņemt, ka, ilgstoši lietojot leiporelīna acetātu, varētu sagaidīt osteoporozes pazīmju manifestēšanos. Informāciju par paaugstinātu osteoporozes izraisītu lūzumu risku skatīt 4.4. apakšpunktā.

#### Slimības pazīmju un simptomu pastiprināšanās

Pirma dažu nedēļu laikā ārstēšana ar leiporelīna acetātu var izraisīt slimības pazīmju un simptomu pastiprināšanos. Ja pasliktinās muguraula metastāzes un/vai urīnceļu obstrukcija, vai hematūrija, var parādīties tādas neuroloģiskas problēmas, kā apakšējo ekstremitāšu vājums un/vai parestēzijas, vai urīnceļu simptomu pasliktināšanās.

Ziņošana par iespējamām nevēlamām blakusparādībām

Ir svarīgi ziņot par iespējamām nevēlamām blakusparādībām pēc zāļu reģistrācijas. Tādējādi zāļu ieguvumu/riska attiecība tiek nepārtraukti uzraudzīta. Veselības speciālisti tiek lūgti ziņot par jebkādām iespējamām nevēlamām blakusparādībām Zāļu valsts aģentūrai, Jersikas ielā 15, Rīgā, LV 1003. Tīmekļa vietne: [www.zva.gov.lv](http://www.zva.gov.lv)

## 4.9. Pārdozēšana

ELIGARD 45 mg neizraisa atkarību, tāpēc apzināta pārdozēšana nav iespējama. Nav ziņu par ļaunprātīgu leiporelīna acetāta lietošanu vai pārdozēšanu kliniskā praksē, tomēr gadījumos, kad šāda pārdozēšana varētu būt iespējama, iesaka novērošanu un simptomātisku uzturošo terapiju.

## 5. FARMAKOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS

### 5.1. Farmakodinamiskās īpašības

Farmakoterapeitiskā grupa: gonadotropīnu atbrīvojošā hormona analogi

ATĶ kods: L02A E02

Leiprorelīna acetāts ir dabiskā gonadotropīnu atbrīvojošā hormona (GnAH) sintētisks nonapeptīda agonists. Ordinējot ilgstoši, tas nomāc hipofīzes gonadotropīna sekrēciju un sēklinieku steroīdu sintēzi vīriešiem. Pēc zāļu lietošanas pārtraukšanas, šī iedarbība ir atgriezeniska. Tomēr agonistam piemīt lielāka aktivitāte nekā dabiskajam hormonam, un laiks līdz testosterona līmeņa normalizācijai dažādiem pacientiem ir atšķirīgs.

Leiprorelīna acetāta ordinēšanas rezultātā sākumā palielinās lutinizējošā hormona (LH) un folikulus stimulējošā hormona (FSH) līmenis asinīs, kas īslaicīgi paaugstina gonādu steroīdu, testosterona un dihidrotestosterona līmeni vīriešiem. Turpinot leiprorelīna acetātu lietot ilgstoši, LH un FSH līmenis pazeminās. Vīriešiem testosterona līmenis pazeminās zem kastrācijas sliekšņa ( $\leq 50$  ng/dl). Šī pazemināšanās rodas 3 - 5 nedēļas pēc terapijas sākuma. Vidējais testosterona līmenis pēc 6 mēnešiem ir 10,4 ( $\pm 0,53$ ) ng/dl, kas ir salīdzināms ar testosterona līmeni pēc bilaterālas orhektomijas. Visi pacienti, izņemot vienu, kas pivotālā pētījuma laikā saņēma pilnu leiprorelīna 45 mg devu, pēc 4 nedēļām sasniedza testosterona līmeni, kas novērojams pēc kīrurgiskas kastrācijas. Vairumam pacientu testosterona līmenis bija zem 20 ng/dl, kaut arī pilns šāda zema līmeņa labvēlīgais efekts vēl nav noteikts. Sešu mēnešu laikā PSA līmenis samazinājās par 97%.

Ilgstošu pētījumu laikā konstatēja, ka, turpinot terapiju, testosterona līmenis saglabājas zem kastrācijas sliekšņa līdz pat 7 gadiem, iespējams šis laiks ir neierobežots.

Klīnisko pētījumu programmas laikā tieši audzēja lieluma mērījumi netika veikti, taču ELIGARD 45 mg lietošanas laikā novēroja netiešu labvēlīgu audzēja atbildes reakciju, kā vidējā PSA samazināšanās par 97%.

III fāzes, randomizētā klīniskā pētījumā, kurā piedalījās 970 pacienti ar lokāli progresējošu priekšdziedzera vēzi (galvenokārt T2c-T4 ar dažiem T1c-T2b pacientiem ar patoloģisku reģionālo limfmezglu slimību), no kuriem 483 tika nozīmēta īstermiņa androgēnu supresija (6 mēneši) kombinācijā ar staru terapiju un 487 – ilgtermiņa terapija (3 gadi), līdzvērtīguma analīzē salīdzināja īstermiņa un ilgtermiņa vienlaicīgu un adjuvantu hormonālo terapiju ar GnAH agonistu (triptorelīnu vai goserelīnu). Kopējā mirstība piecos gados bija 19,0% un 15,2% attiecīgi īstermiņa un ilgtermiņa grupās. Novērotā riska attiecība - 1,42 - ar vienpusēja 95,71% TI augšējo robežu 1,79 vai divpusēju 95,71% TI no 1,09 līdz 1,85 (līdzvērtīguma  $p = 0,65$ ), liecina, ka staru terapija kombinācijā ar 6 mēnešu androgēnu deprivācijas terapiju nodrošina mazāku dzīvīldzi, salīdzinot ar staru terapiju kombinācijā ar 3 gadu androgēnu deprivācijas terapiju. Kopējā dzīvīldze pēc 5 gadu ilgtermiņa un īstermiņa ārstēšanas bija attiecīgi 84,8% un 81,0%. Kopumā dzīves kvalitāte, lietojot QLQ-C30, abās grupās būtiski neatšķīras ( $p = 0,37$ ). Rezultāti pārsvarā iegūti no pacientu populācijas ar lokāli progresējošu vēzi.

Pierādījumi augsta riska lokalizēta priekšdziedzera vēža indikācijai pamatojas uz publicētiem pētījumiem par staru terapijas lietošanu kombinācijā ar GnAH analogiem, tai skaitā leiprorelīna acetātu. Tika analizēti klīniskie dati no pieciem publicētiem pētījumiem (EORTC 22863, RTOG 85-31, RTOG 92-02, RTOG 8610, un D'Amico et al., JAMA, 2004), kas visi pierāda ieguvumu no GnAH analoga lietošanas kombinācijā ar staru terapiju. Publicētajos pētījumos nebija iespējams skaidri diferencēt attiecīgo pētījuma populāciju lokāli progresējoša priekšdziedzera vēža un augsta riska lokalizēta priekšdziedzera vēža indikācijai publicētajos pētījumos nebija iespējama.

Klīniskie dati liecina, ka staru terapija, kam seko 3 gadus ilga androgēnu deprivācijas terapija, ir vēlamāka par staru terapiju, kam seko 6 mēnešus ilga androgēnu deprivācijas terapija.

Ieteicamais androgēnu deprivācijas terapijas ilgums medicīniskajās vadlīnijās T3-T4 pacientiem, kuri saņem staru terapiju, ir 2 - 3 gadi.

## 5.2. Farmakokinētiskās īpašības

Absorbcija: pacientiem ar progresējošu priekšdziedzera vēzi vidējā leiprorelīna koncentrācija serumā 4,4 stundas pēc pirmās injekcijas paaugstinājās līdz 82 ng/ml ( $C_{max}$ ). Pēc sākotnējās paaugstināšanās, ko

novēroja pēc katras injekcijas (plato fāze 3 – 168 dienas pēc katras devas), koncentrācija serumā saglabājās relatīvi nemainīga (0,2 – 2 ng/ml). Lietojot atkārtoti, akumulācijas pazīmes nekonstatēja.

Izkliede: vidējais leiporelīna stabilas līdzvara koncentrācijas izkliedes tilpums pēc intravenozas *bolus* injekcijas veseliem brīvprātīgiem vīriešiem bija 27 litri. Saistīšanās ar cilvēka plazmas olbaltumvielām *in vitro* bija 43% - 49%.

Eliminācija: veseliem brīvprātīgiem vīriešiem pēc intravenozas 1 mg leiporelīna acetāta *bolus* injekcijas vidējais sistēmiskais klīrenss bija 8,34 l/h. Terminālais eliminācijas pusperiods, pamatojoties uz divu nodalījumu matemātisko modeli, bija apmēram 3 stundas.

ELIGARD 45 mg izdalīšanās nav pētīta.

Zāļu metabolisma pētījumi ar ELIGARD 45 mg nav veikti.

### **5.3. Preklīniskie dati par drošumu**

Leiporelīna acetāta preklīniskajos pētījumos konstatēja ietekmi uz abu dzimumu reproduktīvo sistēmu, kas bija sagaidāma, zinot tā farmakoloģiskās īpašības. Šī ietekme izrādījās atgriezeniska, pēc zāļu lietošanas pārtraukšanas un zināma reģenerācijas perioda. Leiporelīna acetātam nekonstatēja teratogēnu iedarbību. Trušiem konstatēja embriotoksicitāti/letalitāti, kas atbilst leiporelīna acetāta farmakoloģiskai iedarbībai uz reproduktīvo sistēmu.

Kancerogenitātes pētījumi tika veikti 24 mēnešus ar žurkām un pelēm. Žurkām pēc 0,6 līdz 4 mg/kg/dienā devu subkutānas lietošanas konstatēja no devas atkarīgu hipofīzes apopleksijas biežuma palielināšanos. Pelēm šādu iedarbību nenovēroja.

Testu sērijā *in vitro* un *in vivo* leiporelīna acetātam un viena mēneša zālēm ELIGARD 7,5 mg mutagēnisku iedarbību nekonstatēja.

## **6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA**

### **6.1. Palīgvielu saraksts**

Šķīdinātājs (A šķirce): poli(DL-pienskābe - glikolskābe) (85:15)  
N-metilpirolidons

Pulveris (B šķirce): nav

### **6.2. Nesaderība**

B šķirce esošo leiporelīnu drīkst jaukt tikai ar A šķirce esošo šķīdinātāju, un to nedrīkst jaukt (lietot maisījumā) ar citām zālēm.

### **6.3. Uzglabāšanas laiks**

2 gadi

Pēc izņemšanas no ledusskapja šīs zāles var uzglabāt oriģinālā iepakojumā istabas temperatūrā (līdz 25°C) līdz 4 nedēļām.

Pēc ārējā iepakojuma (paplātes) atvēšanas pulveris un šķīdinātājs injekciju šķiduma pagatavošanai nekavējoties jāsagatavo lietošanai un jāievada pacientam.

**Pēc atšķaidīšanas izlietot nekavējoties, jo šķidums ar laiku kļūst viskozāks.**

## 6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt ledusskapī (2°C – 8°C). Lai pasargātu no mitruma, uzglabāt oriģinālā iepakojumā.

Pirms injekcijas veikšanas šīs zāles jāuzglabā istabas temperatūrā. Izņemiet no ledusskapja 30 minūtes pirms lietošanas. Izņemtas no ledusskapja, šīs zāles var uzglabāt oriģinālā iepakojumā istabas temperatūrā (līdz 25°C) līdz 4 nedēļām.

## 6.5. Iepakojuma veids un saturs

Savienotu šķirču sistēma, kurā ietilpst:

- viena cikliskā olefīna kopolimēra pilnšķirce, kas satur pulveri (B šķirce)
- viena polipropilēna pilnšķirce, kas satur šķīdinātāju (A šķirce)
- A un B šķirces savienotājs ar fiksācijas pogu.

A šķirces virzuļa gals ir no termoplastiskas gumijas. B šķirces virzuļa gals ir izgatavots no hlorbutilgumijas.

Pieejami šādi iepakojuma lielumi:

- Komplekts, kas sastāv no termoplastiskas paplātes un 18. kalibra sterīlas adatas kartona kastītē. Paplātē ir viena savienotu šķirču sistēma un adsorbenta maisiņš.
- Vairāku paplāšu iepakojums ar 2 savienotu šķirču sistēmu komplektiem.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

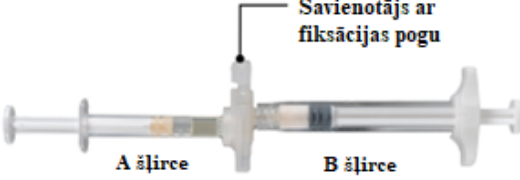
## 6.6. Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai un norādījumi par sagatavošanu lietošanai

**Ļaujiet zālēm sasilt līdz istabas temperatūrai, izņemot tās no ledusskapja apmēram 30 minūtes pirms lietošanas.**

**Vispirms sagatavojet pacientu injekcijai, bet pēc tam atbilstoši šeit dotajiem norādījumiem sagatavojet zāles. Ja zāles nav pareizi sagatavotas, tās nedrīkst ievadīt, jo nepareizas šķīdināšanas dēļ var zust klīniskā efektivitātē.**

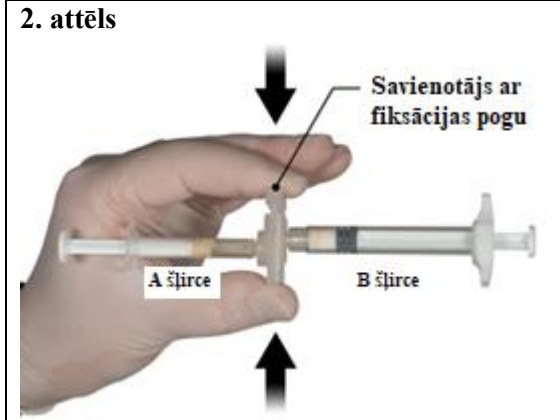
### 1. solis

Uz tūras virsmas atveriet paplāti, noplēšot foliju no stūriem, lai izņemtu saturu. Izmetiet adsorbenta maisiņu. Izņemiet savienoto šķirču sistēmu (1.1. attēls) no paplātes. Atveriet drošības adatas iepakojumu (1.2. attēls), paveikot papīra mēlīti. **Piezīme.** A šķirci un B šķirci vēl nedrīkst novietot vienā līnijā.

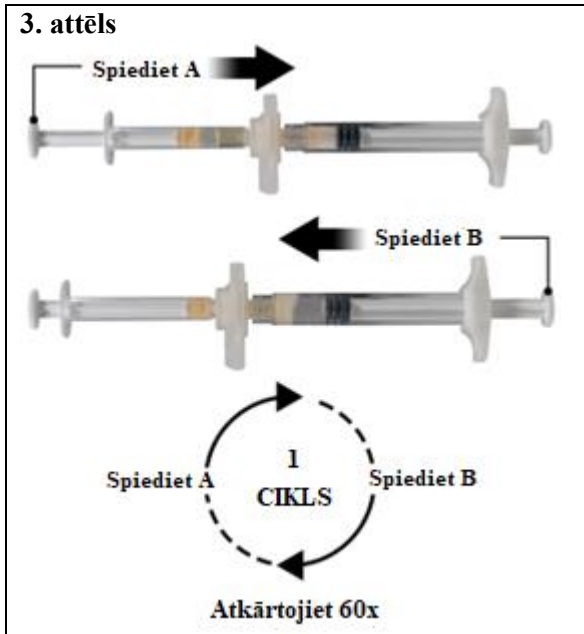
<p><b>1.1. attēls</b> Paplātes saturs: savienota šķirču sistēma</p> 	<p><b>1.2. attēls</b> Zem paplātes: drošības adata un vāciņš</p>  <p>Drošības adata un vāciņš</p>
---	---

### 2. solis

Ar rādītājpirkstu un īkšķi satveriet savienotāja fiksācijas pogu un nospiediet (2. attēls), **līdz atskan klikšķis.** Abas šķirces tiks novietotas taisnā līnijā viena pret otru. Lai aktivizētu savienotāju, nav nepieciešama īpaša šķirču sistēmas orientācija. Nelokiet šķirču sistēmu (lūdzu, nēmiet vērā, ka tas var izraisīt noplūdi, jo tā var notikt šķirču daļēja atskrūvēšanās).

**2. attēls****3. solis**

Turot šķirces horizontālā stāvoklī, injicējiet A šķirces šķidro saturu B šķircē ar leiproleīna acetāta pulveri. Rūpīgi samaisiet zāles 60 ciklus, viegli bīdot abu šķircu saturu uz priekšu un atpakaļ starp abām šķircēm (cikls ir viens A šķirces virzuļa spiediens un viens B šķirces virzuļa spiediens) horizontālā stāvoklī, lai iegūtu viendabīgu, viskozo šķidumu (3. attēls). Nelokiet šķircu sistēmu (lūdzu, nēmiet vērā, ka tas var izraisīt noplūdi, jo tā var notikt šķircu daļēja atskrūvēšanās).

**3. attēls**

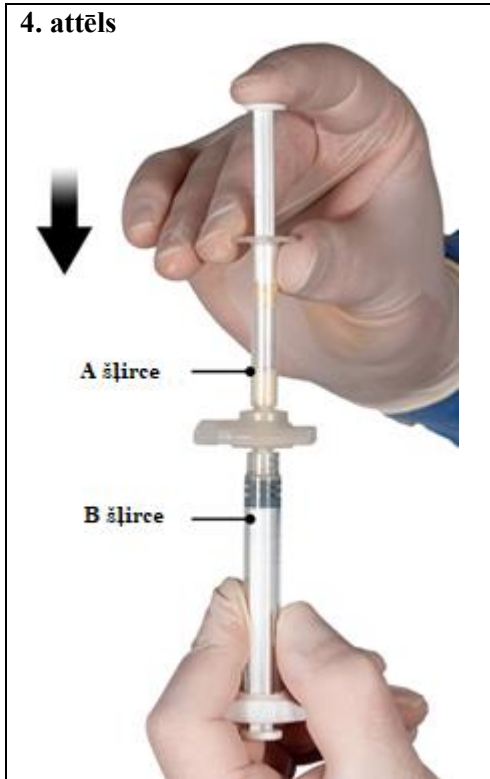
Pēc pilnīgas sajaukšanas viskozā šķiduma krāsa būs diapazonā no bezkrāsainas līdz baltai vai gaiši dzeltenai (iespējama no baltas līdz gaiši dzeltenai nokrāsai).

**Svarīgi:** pēc sajaukšanas nekavējoties veiciet nākamo darbību, jo šķidums laika gaitā klūst arvien viskozāks. Neuzglabājiet sagatavoto šķidumu ledusskapī.

Lūdzu, nēmiet vērā: zāles jāsajauc, kā aprakstīts; kratīšana NENODROŠINĀS zāļu atbilstošu sajaukšanos.

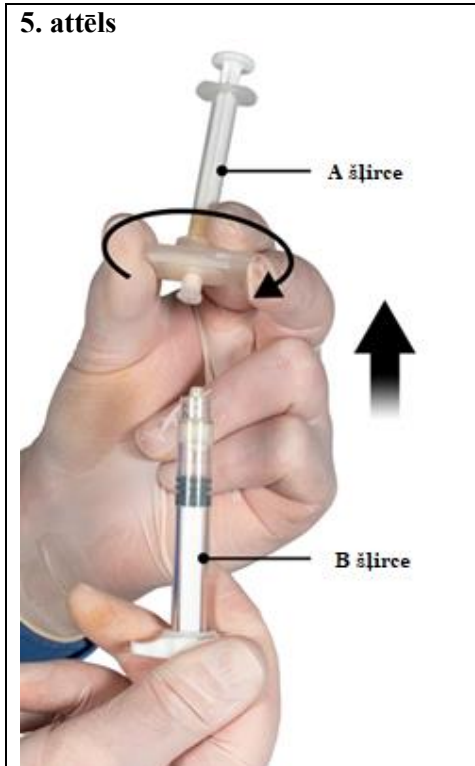
**4. solis**

Pēc sajaukšanas turiet šķirces vertikāli ar B šķirci apakšā. Šķircēm jāpaliek droši savienotām. Ivelciet visas sajauktās zāles B šķircē (resnākajā šķircē), nospiežot A šķirces virzuli un nedaudz atvelkot B šķirces virzuli (4. attēls).

**4. attēls****5. solis**

Pārliecinieties, vai A šķirces virzulis ir pilnībā nospiests uz leju. Turiet savienotāju un atskrūvējiet to no B šķirces. A šķirce paliks pievienota savienotājam (5. attēls). Pārliecinieties, ka zāles netek ārā, jo tad adata pēc piestiprināšanas nebūs stabili fiksēta.

Lūdzu, ņemiet vērā: šķīdumā var palikt viens liels vai daži mazi gaisa burbuļi – tas ir pieņemami.  
**Lūdzu, neizvadiet gaisa burbuļus no B šķirces šajā posmā, jo var tikt izvadītas arī zāles!**

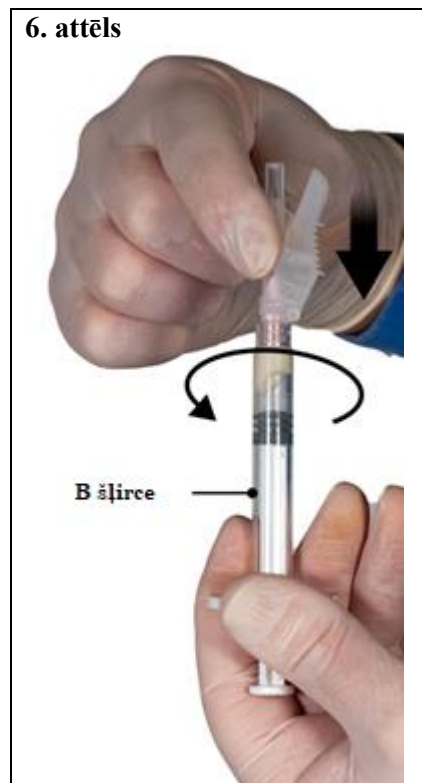
**5. attēls**

**6. solis**

- Turiet B šķirci vertikāli un atvelciet balto virzuli, lai novērstu zāļu zudumu.
  - Piestipriniet drošības adatu B šķircei, turot šķirci un viegli pagriežot adatu pulksteņrādītāja virzienā apmēram trīs ceturtdaļas no apgrieziena, līdz adata ir nostiprināta (6. attēls).
- Nepievelciet pārāk cieši**, jo tas var izraisīt adatas pamatnes plaisāšanu ar zāļu noplūdi injekcijas laikā. Ja adata tiek pieskrūvēta ar pārāk lielu spēku, var tikt bojāts arī drošības pārsegs.

Ja adatas pamatne saplaisā, šķiet bojāta vai ir noplūde, zāles nedrīkst lietot. Bojāto adatu nedrīkst nomainīt/aizstāt un zāles nedrīkst injicēt. Zāles ir jāiznīcina drošā veidā.

Ja ir bojāta adatas pamatne, jāizmanto jaunas zāles.

**7. solis**

Noņemiet no adatas drošības pārsegu un tieši pirms zāļu ievadīšanas noņemiet adatas aizsargvāciņu (7. attēls).

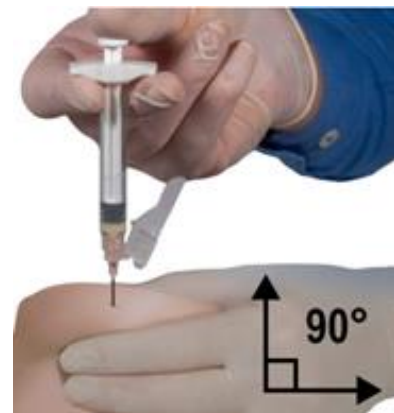
**Svarīgi!** Pirms zāļu ievadīšanas nedarbiniet drošības adatas mehānismu. Ja adatas pamatne ir bojāta vai ir noplūde, zāles NEDRĪKST lietot. Bojāto adatu NEDRĪKST nomainīt un zāles NEDRĪKST injicēt. Ja adatas pamatne ir bojāta, jālieto cits ELIGARD komplekts.

**7. attēls****8. solis**

Pirms zāļu ievadišanas izvadiet no B šlirces lielos gaisa burbuļus. Ievadiet zāles zemādā, vienlaikus turot drošības pārsegu noņemtu no adatas.

Zāļu ievadišanas procedūra:

- Izvēlieties injekcijas vietu uz vēdera, sēžamvietas augšdaļā vai citu vietu ar pietiekamu zemādas audu slāni, kur nav pārmērīgas pigmentācijas, mezgliņu, bojājumu vai apmatojuma un kur nesen nav veikta injekcija.
- Notīriet injekcijas vietu ar spirta tamponu (nav pievienot).
- Ar īkšķi un rādītājpirkstu satveriet un turiet ādas laukumu ap injekcijas vietu.
- Ar dominējošo roku ātri ieduriet adatu  $90^{\circ}$  lenķī pret ādas virsmu. Ieduršanas dziļums būs atkarīgs no zemādas audu daudzuma un pilnuma un adatas garuma. Pēc adatas ieduršanas atlaidiet ādu.
- Injicējet zāles, lēni, vienmērīgi nospiežot virzuli, līdz šlirce ir tukša. Pirms adatas izvilkšanas, lūdzu, pārliecinieties, ka ir injicēts viss B šlircē esošais zāļu daudzums.
- Ātri izvelciet adatu tajā pašā  $90^{\circ}$  lenķī, ko izmantojāt ieduršanai, vienlaikus saglabājot spiedienu uz virzuli.

**8. attēls****9. solis**

Pēc injekcijas noslēdziet drošības pārsegu, izmantojot kādu no tālāk minētajām aktivizācijas metodēm.

## 1. Noslēgšana uz līdzzenas virsmas

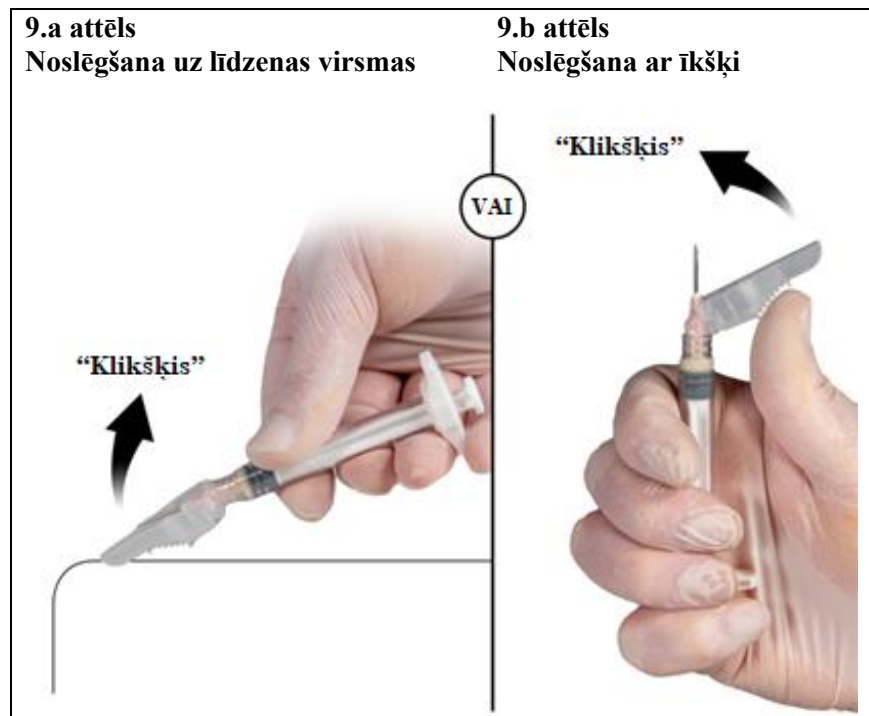
Piespiediet drošības pārsegu ar sviras pusi uz leju pret līdzenu virsmu (9.a attēls), lai nosegtu adatu un noslēgtu pārsegu.

Par noslēgšanos liecina dzirdams un sajūtams klikšķis. Noslēgtā pozīcijā adatas gals ir pilnībā nosegts.

## 2. Noslēgšana ar īkšķi

Novietojiet īkšķi uz drošības pārsega (9.b attēls), nosedziet adatas galu un noslēdziet pārsegu.

Par noslēgšanos liecina dzirdams un sajūtams klikšķis. Noslēgtā pozīcijā adatas gals ir pilnībā nosegts.



Kad drošības pārsegs ir noslēgts, nekavējoties izmetiet adatu un šķirci tvertnē, kas paredzēta un apstiprināta asiem priekšmetiem.

## 7. REGISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A.

Via Matteo Civitali 1

20148 Milan

Itālija

## 8. REGISTRĀCIJAS NUMURS

07-0345

## 9. REGISTRĀCIJAS/PĀRREGISTRĀCIJAS DATUMS

Reģistrācijas datums: 2007.gada 5.decembris

Pēdējās pārregistrācijas datums: 2011.gada 28.septembris

**10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

10/2022