

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Prograf 0.5 mg Hard capsules
Програф 0.5 mg твърди капсули

Prograf 1 mg Hard capsules
Програф 1 mg твърди капсули

Prograf 5 mg Hard capsules
Програф 5 mg твърди капсули

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1
Към Reg. № 26060599
Разрешение № 9468 / 27.04.2010
Одобрение № /

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Програф 0.5 mg твърди капсули

Всяка твърда капсула съдържа 0.5 mg такролимус (катоmonoхидрат).

Всяка твърда капсула съдържа 62.85 mg лактоза monoхидрат като помощна съставка.

Програф 1 mg твърди капсули

Всяка твърда капсула съдържа 1 mg такролимус (катоmonoхидрат).

Всяка твърда капсула съдържа 61.35 mg лактоза monoхидрат като помощна съставка.

Програф 5 mg твърди капсули

Всяка твърда капсула съдържа 5 mg такролимус (катоmonoхидрат).

Всяка твърда капсула съдържа 123.60 mg лактоза monoхидрат като помощна съставка.

За пълния списък на помощни съставки виж раздел 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Програф 0.5 mg твърди капсули

Твърда капсула

Бледожълти твърди желатинови капсули с отпечатано в червено "0.5 mg" върху капачката на капсулата и "(f) 607" върху тялото на капсулата, съдържаща бял прах.

Програф 1 mg твърди капсули

Твърда капсула

Непрозрачно бели твърди желатинови капсули с отпечатано в червено "1 mg" върху капачката на капсулата и "(f) 617" върху тялото на капсулата, съдържаща бял прах.

Програф 5 mg твърди капсули

Твърда капсула

Непрозрачни сивково-червени твърди желатинови капсули с отпечатано в бяло "5 mg" върху капачката на капсулата и "(f) 657" върху тялото на капсулата, съдържаща бял прах.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания



Профилактика на отхвърляне на трансплантанта при реципиенти на алографт – черен дроб, бъбрек или сърце.

Лечение на отхвърляне на алографта при случаи, резистентни на терапия с други имуносупресивни лекарствени продукти.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Лечението с Програф изисква внимателно мониториране от адекватно квалифициран и екипиран персонал. Лекарственият продукт трябва да се предписва и промените в имуносупресивната терапия да се правят само от лекари с опит в имуносупресивното лечение и третиране на трансплантирани пациенти.

Невнимателното, неумишленото или безконтролно преминаване към лекарствена форма на таクロлимуз с незабавно освобождаване или към лекарствена форма с удължено освобождаване не е безопасно. Това може да предизвика отхвърляне на присадката или увеличаване честотата на нежеланите реакции, включително недостатъчна имуносупресия или свръхимуносупресия, поради клинично значими разлики в системната експозиция на таクロлимуз. Пациентите трябва да се лекуват с една от лекарствените форми на таクロлимуз, при спазване на съответната дневна схема на прилагане; промяна на лекарствената форма или на схемата на прилагане трябва да се прави само под непосредствено наблюдение от специалист трансплантолог (вж. точки 4.4 и 4.8). След преминаване към която и да е алтернативна лекарствена форма трябва да се направи терапевтично лекарствено мониториране и коригиране на дозата, за да се осигури запазване на системната експозиция на таクロлимуз.

Общи съображения

Препоръчваните начални дози, представени по-долу, са предназначени да служат само като указание. Дозирането на Програф трябва преди всичко да се базира на клиничната оценка на отхвърлянето и поносимостта при всеки отделен пациент, подпомогната от мониторирането на концентрацията в кръвта (вж по-долу: препоръчителни концентрации в пълноценна кръв, които трябва да бъдат достигнати). Ако се появят признания на отхвърляне, трябва да се обмисли промяна на имуносупресивния режим.

Програф може да се прилага интравенозно или перорално. Обикновено се започва с перорално приложение; ако е необходимо, съдържанието на капсулата, сусpendирано във вода, може да се прилага чрез назогастрална сонда. Обикновено Програф се прилага в комбинация с други имуносупресивни средства в началния период след операцията. Дозата на Програф може да варира в зависимост от избрания имуносупресивен режим.

Начин на приложение

Препоръчва се пероралната дневна доза да се прилага в два отделни приема (например сутрин и вечер). Капсулите трябва да се приемат веднага след изваждане от блистера. Капсулите трябва да се приемат с течност (за предпочтение – вода). Капсулите се приемат обикновено на празен stomах или поне 1 час преди или 2-3 часа след хранене, за да се постигне максимална резорбция (вж раздел 5.2).

Продължителност на приема

За да се подтисне отхвърлянето на присадения орган, имуносупресията трябва да се поддържа, затова не може да се посочи ограничение за продължителността на пероралното лечение.



Препоръки за дозиране при: Чернодробна трансплантация

Профилактика на отхвърляне на трансплантанта – възрастни

Пероралното лечение с Програф трябва да започне в доза 0.10-0.20 mg/kg/дневно, разделена на два отделни приема (напр. сутрин и вечер). Приемът трябва да започне около 12 часа след завършване на операцията.

Ако пероралното приложение е невъзможно поради клиничното състояние на пациента, трябва да се започне интравенозна терапия с 0.01-0.05 mg/kg дневно под формата на непрекъсната 24-часова инфузия.

Профилактика на отхвърляне на трансплантанта – деца

Трябва да се приложи начална перорална доза 0.30 mg/kg/дневно разделена на два отделни приема (напр. сутрин и вечер). Ако клиничното състояние на пациента не позволява перорално приложение, трябва да се приложи начална интравенозна доза 0.05 mg/kg дневно под формата на непрекъсната 24-часова инфузия.

Адаптиране на дозата в периода след трансплантацията при възрастни и деца

Дозите Програф обичайно се понижават в периода след трансплантация. Възможно е в някои случаи да се прекрати съпътстващата имуносупресивна терапия, като се стигне до монотерапия с Програф. Подобренето на състоянието на пациента след трансплантацията може да промени фармакокинетиката на таクロлимуз и може да се наложи допълнително адаптиране на дозите.

Лечение на отхвърлянето – възрастни и деца

За овладяване епизодите на отхвърляне се използват увеличени дози Програф, допълнителна терапия с кортикоステроиди, както и кратки курсове с моно/поликлонални антитела. Ако се забележат признания на токсичност (напр. подчертани нежелани реакции - виж раздел 4.8), може да се наложи понижение на дозата Програф.

При преминаване към Програф лечението трябва да се започне с началната перорална доза, препоръчана за първична имуносупресия.

За информация относно преминаване от циклоспорин към Програф виж по-долу:
“Адаптиране на дозата при специфични популации пациенти”.

Препоръки за дозиране при: Бъбречна трансплантация

Профилактика на отхвърляне на трансплантанта – възрастни

Пероралното лечение с Програф трябва да започне с доза 0.20-0.30 mg/kg/дневно, разделена в два отделни приема (напр. сутрин и вечер). Приемът трябва да започне до 24 часа след приключване на операцията.

Ако поради клиничното състояние на пациента дозата не може да се приложи перорално, трябва да започне интравенозна терапия с 0.05-0.10 mg/kg/дневно под формата на непрекъсната 24-часова инфузия.

Профилактика на отхвърлянето на трансплантанта – деца

Трябва да се прилага начална перорална доза от 0.30 mg/kg/дневно, разделена на два приема (напр. сутрин и вечер). Ако клиничното състояние на пациента не позволява перорален прием, трябва да се приложи начална интравенозна доза 0.075 - 0.10 mg/kg/дневно под формата на продължителна 24-часова инфузия.

Адаптиране на дозата в периода след трансплантация при възрастни и деца

Обикновено дозите Програф се понижават в периода след трансплантация. В някои случаи е възможно да се спре съпътстващата имуносупресивна терапия и да се стигне до базирана на Програф двойна терапия. Подобренето на състоянието на пациента след трансплантацията може да промени фармакокинетиката на таクロлимуз и да се наложи по-нататъшно адаптиране на дозата.

Лечение на отхвърлянето – възрастни и деца

Обикновено за овладяване епизодите на отхвърляне се използват увеличени дози Програф, допълваша терапия с кортикостероиди и въвеждане на кратки курсове с



моно/поликлонални антитела. Ако се забележат признания на токсичност (т.е подчертани нежелани реакции – виж раздел 4.8), дозата Програф може би трябва да се понизи. При преминаване към лечение с Програф то трябва да започне с началната перорална доза, препоръчана за първична имуносупресия. За информация относно преминаването от циклоспорин към Програф виж по-долу: “Адаптиране на дозировката при специфични популации пациенти“.

Препоръки за дозиране при: Сърдечна трансплантация

Профилактика на отхвърлянето на транспланта – възрастни

Програф може да се използва заедно с индукция на антитела (позволяващо по-късен старт на терапията с Програф) или алтернативно, при клинично стабилни пациенти, без индукция на антитела.

След индукция на антитела пероралното лечение с Програф трябва да започне с доза 0.075 mg/kg/дневно, разделена на два приема (напр. сутрин и вечер). Приложението трябва да започне до 5 дни след приключване на операцията, веднага щом клиничното състояние на пациента се стабилизира. Ако поради клиничното състояние на пациента пероралният прием е невъзможен, трябва да започне интравенозна терапия с 0.01 до 0.02 mg/kg/дневно под формата на непрекъсната 24-часова инфузия. Публикувана е алтернативна стратегия, при която перорален такролимус се прилага в рамките на 12 часа след трансплантацията. Този подход е запазен за пациенти без функционални смущения на органи (напр. бъбречна дисфункция). В такъв случай се използва начална перорална доза такролимус 2-4 mg дневно в комбинация с микофенолат мофетил и кортикоステроиди или в комбинация със сиролимус и кортикостероиди.

Профилактика на отхвърлянето на транспланта – деца

Програф се използва с или без индукция на антитела при сърдечни трансплантации на деца. При пациенти без индукция на антитела, ако лечението с Програф започне интравенозно, препоръчваната начална доза е 0.03-0.05 mg/kg/дневно под формата на непрекъсната 24-часова инфузия с цел да се постигне концентрация на такролимус в кръвта 15-25 ng/ml. Пациентите трябва да преминат към перорална терапия веднага щом това е клинически възможно. Първата доза от пероралното лечение трябва да бъде 0.30 mg/kg дневно и да бъде започната 8 до 12 часа след прекратяване на интравенозното приложение.

След индуциране на антитела, ако терапията с Програф е започната с перорално приложение, препоръчваната начална доза е 0.10-0.30 mg/kg/дневно, разделена на два приема (напр. сутрин и вечер).

Адаптиране на дозите в периода след трансплантацията при възрастни и деца

Обичайно дозите Програф се понижават в периода след трансплантацията. Подобренето на състоянието на пациента в този период може да промени фармакокинетиката на такролимус и може да се наложи по-нататъшно адаптиране.

Лечение на отхвърлянето – възрастни и деца

За овладяване епизодите на отхвърляне се използват увеличени дози Програф, допълнителна терапия с кортикоステроиди и въвеждане на кратки курсове с моно/поликлонални антитела.

При възрастни пациенти, преминали на Програф, трябва да се прилага начална перорална доза 0.15 mg/kg/дневно, разделени на 2 приема (напр. сутрин и вечер).

При деца, преминали към Програф, трябва да се приложи начална перорална доза 0.20-0.30 mg/kg/дневно, разделена на два приема (напр. сутрин и вечер).

За информация относно преминаване от циклоспорин към Програф виж по-долу:

“Адаптиране на дозата при специфични популации пациенти“.

Препоръки за дозиране: Лечение на отхвърляне на други алографти



Препоръките за дозиране при трансплантация на бял дроб, панкреас и черва се базират на данните от ограничени изследователски клинични проучвания. При пациенти с трансплантиран бял дроб Програф е използван в начална перорална доза 0.10 - 0.15 mg/kg/дневно, при пациенти с трансплантиран панкреас в начална дневна доза 0.20 mg/kg/дневно, а при чревна трансплантация - начална перорална доза 0.30 mg/kg/дневно.

Адаптиране на дозировката при специфични популации пациенти

Пациенти с чернодробна недостатъчност

При пациенти с тежка чернодробна недостатъчност може да се наложи понижение на дозата с цел да се поддържат концентрациите в кръвта в препоръчания порядък.

Пациенти с бъбреchna недостатъчност

Тъй като фармакокинетиката на такролимус не се влияе от бъбреchna функция, не се налага адаптиране на дозировката. Все пак поради нефротоксичния потенциал на такролимус се препоръчва внимателно мониториране на бъбреchna функция (включително серийни serumни концентрации на креатинин, изчисление на креатининов клирънс и мониториране на образуването на урина).

Пациенти - деца

Обикновено тези пациенти се нуждаят от дози 1½ -2 пъти по-високи от дозите за възрастни, за да се достигнат подобни концентрации в кръвта.

Пациенти в напредната възраст

Досега няма налични доказателства, че при пациенти в напредната възраст е необходимо адаптиране на дозирането.

Преминаване от циклоспорин

Трябва да се внимава, когато пациентите преминават от базирана на циклоспорин терапия към такава, базирана на Програф (виж раздели 4.4 и 4.5). Терапията с Програф трябва да започне след като се вземат предвид концентрациите на циклоспорин в кръвта и клиничното състояние на пациента. При високи концентрации на циклоспорин лечението с Програф трябва да се забави. На практика то трябва да започне 12-24 часа след прекратяване на циклоспорина. Мониторирането на концентрацията на циклоспорин в кръвта трябва да продължи и след преминаването към Програф, тъй като клирънсът на циклоспорин може да е повлиян.

Препоръки за концентрациите в кръвта, които трябва да се достигнат

Дозировката трябва преди всичко да е основана на клиничната преценка за отхвърлянето и поносимостта при всеки отделен пациент.

С цел да се оптимизира дозирането се предлагат различни имуноанализи за определяне концентрациите на такролимус в кръвта, включително и полуавтоматичен ензимен имуноанализ с микрочастици (МЕИА). Сравненията на концентрациите, публикувани в литературата с индивидуалните стойности в клиничната практика, трябва да се преценяват внимателно, като се познават и методите за анализ, които се използват в съвременната лабораторна практика. В съвременната клинична практика концентрациите в кръвта се мониторират, като се използват методи за имуноанализ.

Кръвните нива на такролимус трябва да се мониторират по време на периода след трансплантацията. При перорално приложение кръв за определяне концентрацията на такролимус трябва да се вземе около 12 часа след приема, точно преди приема на следващата доза. Честотата на мониториране на кръвните нива трябва да се базира на клиничните нужди. Тъй като Програф е лекарствен продукт с нисък клирънс, адаптирането към схемата на дозиране може да отнеме няколко дни преди да се появят промени в кръвните нива. Кръвните нива трябва да се определят приблизително 2 пъти седмично в ранния период след трансплантацията и след това периодично по време на поддържащата



терапия. Кръвните нива на такролимус трябва също да се мониторират след адаптиране на дозата, промени в имуносупресивната схема или след едновременно приложение на субстанции, които могат да променят концентрациите на такролимус в кръвта (вж раздел 4.5).

Анализите на клиничните проучвания показват, че мнозинството пациенти се повлияват успешно, ако концентрациите на такролимус в кръвта се поддържат под 20 ng/ml. Необходимо е да се има предвид клиничното състояние на пациента, когато се интерпретират нивата в кръвта.

В клиничната практика кръвните нива обикновено са в порядъка 5-20 ng/ml при реципиенти с чернодробни трансплантанти и 10-20 ng/ml при пациенти с бъбречни и сърдечни трансплантанти в ранния период след трансплантацията. Впоследствие, по време на поддържащата терапия, концентрациите в кръвта са от порядъка 5-15 ng/ml при реципиенти на чернодробни, бъбречни и сърдечни трансплантанти.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към такролимус или други макролиди.
Свръхчувствителност към някоя от помощните съставки.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

По време на началния период след трансплантацията рутинно трябва да се мониторират следните показатели: кръвно налягане, ЕКГ, неврологичен и очен статус, концентрация на глюкоза в кръвта на гладно, електролити (по-специално калий), функционални чернодробни и бъбречни преби, хематологични параметри, коагулационни стойности и определяне на плазмен протеин. Ако се наблюдават клинично релевантни промени, трябва да се има предвид адаптиране на имуносупресивния режим.

Наблюдавани са лекарствени грешки, включително невнимателно, неумишлено или безконтролно заместване на лекарствените форми на такролимус с независимо освобождаване или с удължено освобождаване. Това е довело до проява на сериозни нежелани събития, включително отхвърляне на присадката или на други нежелани реакции, които биха могли да са следствие както на недостатъчна експозиция така и на свръхекпозиция на такролимус. Пациентите трябва да се лекуват с една от лекарствените форми на такролимус, при спазване на съответната дневна схема на прилагане; промяна на лекарствената форма или на схемата на прилагане трябва да се прави само под непосредствено наблюдение от специалист трансплантолог (вж. точки 4.2 и 4.8).

Растителни препарати, съдържащи жълт кантарион (*Hypericum perforatum*) или други растителни продукти, трябва да се избягват по време на прием на Програф поради риска от взаимодействия, които водят до понижение на концентрацията на такролимус в кръвта и до намаляване на клиничния му ефект (вж раздел 4.5: Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействия).

Тъй като нивата на такролимус в кръвта може значително да се променят по време на диария, се препоръчва извънредно мониториране на концентрациите му в кръвта по време на диария.

Комбинираното приложение на циклоспорин и такролимус трябва да се избягва и да се внимава когато такролимус се прилага при пациенти, които преди са получавали циклоспорин (вж раздел 4.2 и 4.5).



В редки случаи се наблюдават вентрикуларна хипертрофия или хипертрофия на септума, съобщавани като кардиомиопатии. Повечето случаи са обратими и се срещат най-вече при деца с концентрации на такролимус в кръвта много по-високи от препоръчаните максимални нива. Други фактори, които увеличават риска от тези клинични състояния, включват съществуващо преди това сърдечно заболяване, употреба на кортикоステроиди, хипертония, бъбречна или чернодробна функционална недостатъчност, инфекции, претоварване с течности и едем. В съгласие с това пациентите с висок риск, особено малки деца и такива, които са получавали значителна имуносупресия, трябва да се мониторират с помощта на ехокардиография или ЕКГ преди и след трансплантирането (напр. в началото на 3 месеца и след това на 9-12 месеца). Ако се развият аномалии, трябва да се има предвид понижение на дозите Програф или смяна на лечението с друго имуносупресивно средство. Такролимус може да удължи QT интервала, но засега няма съществено доказателство, че може да причини *Torsades de Pointes*. Специално трябва да се внимава при пациенти с диагностициран или със съмнение за вродено удължен QT синдром.

Съобщава се, че при пациенти, лекувани с Програф, се развиват свързани с Епщайн-Бар вирус (EBV) лимфопролиферативни смущения. Пациентите, преминали към терапия с Програф, не трябва едновременно да получават и антилимфоцитно лечение. Съобщава се, че при много малките (под 2 години), EBV-VCA (Epstein-Barr viral capsid antigen) отрицателни деца има увеличен рисков от развиване на лимфопролиферативни смущения. Поради това, в тази група пациенти, преди да започне лечението с Програф трябва да се проведат серологични изследвания на EBV-VCA. По време на лечението се препоръчва внимателно мониториране с EBV-PCR (ЕБВ-полимеразна верижна реакция). Положително EBV-PCR може да се наблюдава в продължение на месеци и само по себе си не говори за лимфопролиферативно заболяване или лимфома.

Има съобщения за развитие на обратим синдром на задна енцефалопатия (PRES) при пациенти, лекувани с такролимус. Ако пациенти, приемащи такролимус, развият симптоми, насочващи към PRES, като: главоболие, увредено умствено състояние, гърчове и зрителни нарушения, трябва да бъде направено радиологично изследване (напр. ЯМР). Ако бъде диагностициран PRES, се препоръчва адекватен контрол на кръвното налягане и гърчовете и незабавно прекратяване на системно прилагания такролимус. Повечето пациенти се възстановяват напълно след прилагането на подходящи мерки.

Пациенти, на които са прилагани имуносупресори, включително Програф, са изложени на повишен рисков от опортюнистични инфекции (бактериални, гъбични, вирусни и протозойни). Такива заболявания са нефропатия, причинена от ВК вирус и прогресивна мултифокална левкоенцефалопатия (ПМЛ), причинена от JC вирус. Тези инфекции често са свързани с високо общо имуносупресорно натоварване и могат да доведат до сериозни или фатални заболявания, които лекарите трябва да имат предвид в диференциалната диагноза при имуносупресирани пациенти с влошаваща се бъбречна функция или неврологични симптоми.

Както и при другите имуносупресивни средства, поради потенциалния рисков от злокачествени кожни промени излагането на слънчева светлина и УВ лъчи трябва да се ограничи чрез обличане на предпазни дрехи и употреба на средства срещу слънчево изгаряне с висок защитен фактор.

Както и с другите активни имуносупресивни съединения, рисът от вторичен рак е неизвестен (вж. раздел 4.8).



Тъй като Програф твърди капсули съдържа лактоза, специално внимание трябва да се обърне на пациенти с редки наследствени проблеми на непоносимост към галактоза, недостиг на Lapp лактоза или малабсорбция на глюкоза-галактоза.

4.5 Взаимодействия с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Метаболитни взаимодействия

Системно наличният такролимус се метаболизира чрез чернодробния СУРЗА4. Има доказателства също и за стомашно-чревен метаболизъм чрез СУРЗА4 в чревната стена. Едновременната употреба на лекарствени или растителни продукти, които инхибират или продуцират СУРЗА4, може да влияе върху такролимус и чрез това да увеличи или да намали кръвните му нива. Затова се препоръчва мониториране на концентрациите на такролимус в кръвта, когато се използват едновременно субстанции, които може да променят метаболизма на СУРЗА4 и да се адаптира дозировката на такролимус, както е необходимо, за да се поддържа подобна концентрация в кръвта (вж. раздели 4.2 и 4.4).

Инхибитори на метаболизма

Клинически е показано, че следните субстанции увеличават кръвните нива на такролимус: Силни взаимодействия се наблюдават с противогъбичкови средства като кетоконазол, флуконазол, интраконазол и вориконазол, макролидния антибиотик еритромицин или HIV протеазни инхибитори (напр. ритонавир). Едновременната употреба на тези субстанции може да изиска по-ниски дози такролимус при почти всички пациенти.

По-слаби взаимодействия са наблюдавани с клотrimазол, кларитромицин, йозамицин, нифедипин, никардипин, дилтиазем, верапамил, диназол, етинил-естрадиол, омепразол, нефазодон.

In vitro следните субстанции се оказват потенциални инхибитори на метаболизма на такролимус: бромокриптин, кортизон, дапсон, ерготамин, гестоден, лидокаин, мефенитоин, миконазол, мидазолам, нилвадипин, норетиндрон, хинидин, тамоксифен, (триацетил)олеандомицин. Съобщава се, че сокът от грейпфрут увеличава кръвното ниво на такролимус и затова трябва да се избягва.

Индуктори на метаболизма

Клинически следните субстанции намаляват кръвните нива на такролимус:

Силни взаимодействия се наблюдават с рифампицин, фенитоин или жъlt кантарион (*Hypericum perforatum*), което може да наложи увеличение на дозите такролимус при почти всички пациенти. Клинически значими взаимодействия се наблюдават също и с фенобарбитал. Поддържащите дози кортикоステроиди намаляват концентрациите на такролимус в кръвта.

Високи дози преднизолон или метилпреднизолон, приложени за лечение на острото отхвърляне, имат потенциал да увеличават или намаляват кръвните нива на такролимус. Карбамазепин, метамизол и изонизазид имат потенциал да понижават концентрациите на такролимус.

Ефект на такролимус върху метаболизма на други лекарствени продукти

Такролимус е известен инхибитор на СУРЗА4; затова едновременната му употреба с лекарствени продукти, за които е известно, че се метаболизират чрез СУРЗА4, може да влияе върху техния метаболизъм. Времето на полуживот на циклоспорин е удължено, когато се приема заедно с такролимус. Освен това може да се появят синергистични/адитивни нефротоксични ефекти. Поради това не се препоръчва комбинирано приложение на циклоспорин и такролимус и трябва да се внимава, когато



такролимус се прилага при пациенти, които преди това са получавали циклоспорин (вж. раздел 4.2 и 4.4).

Такролимус увеличава кръвната концентрация на фенитоин.

Тъй като такролимус може да понижи клирънса на контрацептиви на базата на стероиди, а това води до увеличена хормонална експозиция, трябва особено да се внимава, когато се взима решение за контрацептивни мерки.

Съществуват ограничени знания за взаимодействието между такролимус и статини.

Наличните данни говорят, че фармакокинетиката на статините не се променя при едновременно прилагане на такролимус.

Данни от опити с животни показват, че такролимус може потенциално да намали клирънса и да увеличи времето на полуживот на фенобарбитал и феназон.

Други взаимодействия, които водят до клинически вредни ефекти

Едновременната употреба на такролимус с лекарствени продукти, за които е известно, че притежават нефротоксичен или невротоксичен ефект може да засили тези ефекти (напр. аминогликозиди, инхибитори на гираза, ванкомицин, клотrimоксазол, НСПВС, ганцикловир или ацикловир).

Засилена нефротоксичност се наблюдава след прилагане на амфотерицин В и ибупрофен в комбинация с такролимус.

Тъй като лечението с такролимус може да се свърже с хиперкалиемия, или може да увеличи вече съществуваща хиперкалиемия, трябва да се избягва приема на високи дози калий или калий-съхраняващи диуретици (напр. амилорид, триамтерен или спиронолактон).

Имуносупресивните средства може да повлияят отговора на ваксиниране и ваксинирането по време на лечение с такролимус може да бъде по-малко ефективно. Употребата на живи, атенюирани ваксини трябва да се избягва.

Съображения относно свързването с протеин

Такролимус се свързва екстензивно с плазмените протеини. Трябва да се имат предвид възможните взаимодействия с други лекарствени продукти, известни с високия си афинитет към плазмените протеини (напр. НСПВС, орални антикоагуланти или орални антидиабетични средства).

4.6 Бременност и кърмене

Бременност

Данните, получени при хора, показват, че такролимус е способен да преминава през плацентата. Ограничени данни от реципиенти на органни трансплантати не показват по-висок риск от нежелани реакции върху протичането и изхода на бременността при лечение с такролимус в сравнение с другите имуносупресивни продукти. Досега няма налични други релевантни епидемиологични данни. Поради необходимостта от лечение такролимус може да се има предвид при бременни жени, когато няма по-безопасна алтернатива и когато очакваната полза оправдава потенциалния рисък за плода. В случай на излагане към такролимус *in utero* се препоръчва мониториране на новороденото за потенциални нежелани реакции (особено ефекти върху бъбреците). Съществува рисък за преждевременно раждане (< 37 седмици), както и за хиперкалиемия при новороденото, която се нормализира спонтанно.

При пъльхове и зайци такролимус предизвиква ембриофетална токсичност при дози, които са демонстрирали токсичност за майката (вж. раздел 5.3). Такролимус оказва влияние върху мъжкия фертилитет при пъльхове (вж. раздел 5.3).



Кърмене

Данните при хора показват, че такролимус преминава в кърмата. Тъй като вредното му действие върху новороденото не може да бъде изключено, жените не трябва да кърмят докато приемат Програф.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Такролимус може да предизвика зрителни и неврологични смущения. Този ефект може да се засили, ако заедно с Програф се консумира и алкохол.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Профилът на нежеланите лекарствени реакции, свързани с имуносупресивни средства, често се определя трудно, поради основното заболяване и едновременната употреба на многобройни медикации.

Много от нежеланите лекарствени реакции, споменати по-долу, са обратими и/или се повлияват при намаляване на дозата. Пероралното приложение изглежда е свързано с пониска честота на нежелани лекарствени реакции в сравнение с интравенозната употреба. Нежеланите лекарствени реакции са изброени по-долу в низходящ ред в зависимост от честотата на появата: много чести ($>1/10$); чести ($>1/100, < 1/10$); нечести ($>1/1000, < 1/100$); редки ($>1/10000, < 1/1000$); много редки ($< 1/10000$); с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Сърдечни нарушения

Чести:	исхемични смущения на коронарните артерии, тахикардия
Нечести:	вентрикуларни аритмии и сърдечен арест, сърдечна недостатъчност, кардиомиопатии, вентрикуларна хипертрофия, суправентрикуларни аритмии, палпитации, абнормни находки в ЕКГ, абнормни пулс и сърдечна честота
Редки:	перикарден излив
Много редки:	абнормна ехокардиография

Нарушения на кръвната и лимфната система

Чести:	анемия, левкопения, тромбоцитопения, левкоцитоза, абнормни еритроцити.
Нечести:	коагулопатия, абнормни анализи на кръвосъсирване и кървене, панцитопения, неутропения.
Редки:	тромботична, тромбоцитопенична пурпура, хипопротромбинемия.

Нарушения на нервната система

Много чести:	тремор, главоболие
Чести:	припадъци, смущения на съзнанието, парестезии и дизестезии, периферни невропатии, замаяност, влошено писане, смущения на нервната система
Нечести:	кома, хеморагии в ЦНС и мозъчно-съдови инциденти, парализа и пареза, енцефалопатия, смущения в речта и езика, амнезия
Редки:	хипертония
Много редки:	миастения

Нарушения на очите

Чести:	замъглено зрение, фотофобия, очни смущения
--------	--



Нечести: катаракта
Редки: слепота

Нарушения на ухoto и лабиринта

Чести: шум в ушите
Нечести: намален слух
Редки: приемно намаление на слуха
Много редки: влощено чуване

Дихателни, гръден и медицински нарушения

Чести: диспнея, паренхимни белодробни смущения, плеврален излив, фарингит, кашлица, конгестия на носа и възпаления
Нечести: респираторна недостатъчност, смущения в респираторните пътища, астма
Редки: синдром на оствър респираторен дистрес

Стомашно-чревни нарушения

Много чести: диария, гадене
Чести: стомашно-чревни възпалителни състояния, стомашно-чревна улцерация и перфорация, стомашно-чревни хеморагии, стоматит и улцерация, асцит, повръщане, стомашно-чревни и абдоминални болки, диспептични признаки и симптоми, констипация, флатуленция, подуване и разширяване, кашави изпражнения, стомашно-чревни признаки и симптоми
Нечести: паралитичен илеус, перитонит, оствър и хроничен панкреатит, увеличена кръвна амилаза, гастроезофагеален рефлукс, смутено изпразване на стомаха
Редки: субиурус, псевдокиста на панкреаса

Нарушения на бъбреците и пикочните пътища

Много чести: бъбречно увреждане
Чести: бъбречна недостатъчност, остра бъбречна недостатъчност, олигурия, некроза на бъбречните тубули, токсична нефропатия, пикочни аномалии, симптоми от страна на пикочния мехур и уретрата
Нечести: анурия, хемолитичен уремичен синдром
Много редки: нефропатия, хеморагичен цистит

Нарушения на кожата и подкожната тъкан

Чести: пруритус, обрив, алопеция, акне, увеличено изпотяване
Нечести: дерматит, фоточувствителност
Редки: токсична епидермална некролиза (синдром на Lyell).
Много редки: синдром на Stevens Johnson

Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан

Чести: артрактура, мускулни крампи, болка в крайниците и болка в гърба
Нечести: ставни смущения

Нарушения на ендокринната система

Редки: хирзутизъм



Нарушения на метаболизма и храненето

- Много чести: хипергликемични състояния, захарен диабет, хиперкалиемия
- Чести: хипомагнезиемия, хипофосфатемия, хипокалиемия, хипокалциемия, хипонатриемия, претоварване с течност, хиперурикемия, понижен апетит, анорексия, метаболитна ацидоза, хиперлипидемия, хиперхолестеролемия, хипертриглицеридемия и други електролитни аномалии
- Нечести: дехидратиране, хипопротеинемия, хиперфосфатемия, хипогликемия

Инфекции и инфекции

Както е добре известно за други ефективни имуносупресивни средства, пациентите, получаващи таクロлимус, са с увеличен рисков от инфекции (вирусни, бактериални, протозойни). Протичането на съществуващи инфекции може да се влоши. Може да се появят и генерализирани и локализирани инфекции.

Има съобщения за случаи на нефропатия, причинена от ВК вирус, както и за случаи на прогресивна мултифокална левкоенцефалопатия (ПМЛ), причинена от JC вирус при пациенти, на които са прилагани имуносупресори, включително Програма.

Наранявания, отравяния и усложнения, възникнали в резултат на интервенции

- Чести: първично нарушение функцията на присадката
- Наблюдавани са лекарствени грешки, включително невнимателно, неумишлено или безконтролно заместване на лекарствените форми на таクロлимус с независимо освобождаване или с удължено освобождаване. Докладвани са свързани с тях случаи на отхвърляне на транспланта (честотата не може да бъде определена от наличните данни).

Неоплазми - доброкачествени, злокачествени и неопределени

Пациентите, подложени на имуносупресивна терапия, са с по-висок рисков за развитие на злокачествени заболявания. Съобщава се за доброкачествени, както и за злокачествени неоплазми, включително и свързаните с EBV лимфопролиферативни нарушения и кожни злокачествени образувания във връзка с лечение с таクロлимус.

Съдови нарушения

- Много чести: хипертония
- Чести: хеморагия, тромбоемболични и исхемични събития, периферни съдови смущения, съдови хипотензивни смущения
- Нечести: инфаркт, дълбока венозна тромбоза на крайник, шок

Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение

- Чести: астенични състояния, фебрилни смущения, едем, болка и дискомфорт, увеличена алкална фосфатаза, увеличено телесно тегло, смутено възприемане на телесната температура
- Нечести: мултиорганна недостатъчност, заболяване подобно на инфлуенца, нарушенна поносимост към температура, усещане за натиск в гърдите, чувство за нервност и тревожност, повишен лактат-дехидрогеназа в кръвта, намаление на телесното тегло
- Редки: жажда, падане, стягане в гърдите, намалена подвижност, язва
- Много редки: увеличена мастна тъкан

Нарушения на имунната система

Алергични и анафилактоидни реакции са наблюдавани при пациенти, получаващи таクロлимус (вж. точка 4.4).



Хепато-билиарни нарушения

- Чести: абнормни чернодробни ензими и функция, холестаза и жълтеница, увреждане на чернодробните клетки и хепатит, холангит
Редки: тромбоза на чернодробната артерия, венооклузивно чернодробно заболяване
Много редки: чернодробна недостатъчност, стеноза на жълчния канал

Нарушения на възпроизводителната система и гърдата

- Нечести: дисменорея и маточно кървене

Психични нарушения

- Много чести: безсъние.
Чести: симптоми на беспокойство, обърканост и дезориентация, депресия, депресивно настроение, смущения в настроението, кошмари, халюцинации, психични смущения
Нечести: психотични смущения

4.9 Предозиране

Опитът с предозиране е ограничен. Съобщава се за няколко случая на случайно предозиране; симптомите са включвали трепор, главоболие, гадене и повръщане, инфекции, уртикарня, летаргия, увеличение на нивата на кръвен уреен азот, серумен креатинин и аланин аминотрансфераза.

Няма специфичен антидот за Програф. При предозиране трябва да се проведат общи поддържащи мерки и симптоматично лечение.

Поради високата му молекулна маса, малката разтворимост във вода и екстензивното свързване с еритроцити и плазмени протеини се очаква, че такролимус не може да се диализира. При отделни пациенти с много високи плазмени нива, хемофильтрация или диафильтрация са били ефективни за понижаване на токсичните концентрации. В случай на орална интоксикация може да помогне стомашна промивка и/или употреба на адсорбенти (като активен въглен), ако се приложат скоро след поглъщането.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Калциневринови инхибитори, ATC код: L04AD02

Механизъм на действие и фармакодинамични ефекти

На молекулно ниво ефектите на такролимус изглежда се медиират чрез свързване с цитозолен протеин (FKBP12), който отговаря за вътреклетъчното акумулиране на съединението. FKBP12-такролимус комплексът специфично и компетитивно се свързва с калциневрин, инхибира го, води до калций-зависимо инхибиране на пътищата на Т-клетъчната сигнална трансдукция и така предотвратява транскрипцията на дискретен комплект лимфокинови гени.

Такролимус е високо ефективно имуносупресивно средство и е с доказана активност в опити *in vitro* и *in vivo*.



По-специално таクロлимуз инхибира образуването на цитотоксичните лимфоцити, които са отговорни за отхвърляне на присадката. Таクロлимуз потиска активирането на Т-клетките и зависимата от Т-хелперни клетки пролиферация на В-клетки, както и образуването на лимфокини (като интерлевкини-2, -3 и γ -интерферон) и експресията на интерлевкин-2 рецептора.

Резултати от публикуваните данни за трансплантации на други органи

Програф е включен в приетото лечение като първичен имуносупресивен лекарствен продукт след трансплантация на панкреас, бял дроб и черва. В научните публикации таクロлимуз е изпитван като първично имуносупресивно средство при около 175 пациенти след белодробна, 475 пациенти след панкреасна и 630 пациенти след чревна трансплантация. Профилът на безопасност на таクロлимуз при тези публикации е подобен на този, за който се съобщава при по-големи проучвания, където таクロлимуз се използва като първично лечение при трансплантация на черен дроб, бъбрец и сърце. Резултатите от най-големите проучвания за всяка индикация са обобщени по-долу.

Трансплантация на бял дроб

Междинният анализ на едно скорошно мултицентрично проучване обсъжда 110 пациенти, подложени на рандомизиране 1:1 с таクロлимуз или циклоспорин. Таクロлимуз е започнат като непрекъсната интравенозна инфузия в доза от 0.01-0.03 mg/kg/дневно, а оралният таクロлимуз е приложен в доза от 0.05-0.3 mg/kg/дневно. В първата година след трансплантацията е докладвана по-ниска честота на случаите на остро отхвърляне за пациентите на таクロлимуз в сравнение с тези на циклоспорин (11.5% срещу 22.6%) и по-ниска честота на хронично отхвърляне - бронхиолитис облитеранс синдром (2.86% срещу 8.57%). Преживяемостта в първата година на пациентите е 80.8 % в групата на таクロлимуз и 83% в циклоспориновата група (Treede et al., 3rd ICI San Diego US, 2004; Abstract 22).

Друго рандомизирано проучване включва 66 пациенти на таクロлимуз сравнени с 67 пациенти на циклоспорин. Таクロлимуз е приложен в началото под форма на непрекъсната интравенозна инфузия в доза 0.025 mg/kg/дневно и перорално в доза 0.15 mg/kg/дневно, с последващо адаптиране на дозата до желаните концентрации в кръвта от 10 до 20 ng/ml. Преживяемостта на пациентите за първата година в групата с таクロлимуз е 83% и 71% в циклоспориновата група, а за втората година – съответно 76% и 66%. Епизодите на остро отхвърляне за 100 пациентодни са по-малко на брой в групата с таクロлимуз (0.85 епизода) отколкото в циклоспориновата група (1.09 случая). Облитеративен бронхиолит се развива при 21.7% от пациентите в групата с таクロлимуз спрямо 38% при пациентите в циклоспориновата група ($p=0.025$). Значително повече пациенти, лекувани с циклоспорин ($n=13$), е трябвало да преминат на таクロлимуз в сравнение с пациентите, лекувани с таクロлимуз и преминали на циклоспорин ($n=2$), ($p=0.02$) (Keenan et al.; Ann Thoracic Surg 1995; 60:580).

В друго двуцентрово проучване 26 пациенти са рандомизирани в група с таクロлимуз спрямо 24 пациенти в група с циклоспорин. В началото таクロлимуз е приложен под форма на непрекъсната интравенозна инфузия в доза 0.05 mg/kg/дневно, а перорално се прилага доза от 0.1 до 0.3 mg/kg/дневно, с последващо адаптиране на дозата до желаните нива в кръвта от 12 до 15 ng/ml. Преживяемостта в първата година е 73.1% в групата с таクロлимуз и 79.2 % в циклоспориновата група. В групата на таクロлимуз липсата на остро отхвърляне е по-висока на шестия месец (57.7% спрямо 45.8%) и 1 година след белодробната трансплантация (50% спрямо 33%). (Treede et al., J Heart Lung Transplant 2001; 20:511).

Трите проучвания показват сходна степен на преживяемост. Случаите на остро отхвърляне са по брой по-малко в групата с таクロлимуз и в трите проучвания, а едно от тези проучвания съобщава за значително по-малко случаи с бронхиолитис облитеранс синдром в групата с таクロлимуз.



Трансплантиация на панкреас

Едно мултицентрично проучване включва 205 пациенти, претърпели едновременно трансплантиация на панкреас и бъбрец, рандомизирани на таクロлимус ($n=103$) и на циклоспорин ($n=102$). Началната орална доза таクロлимус по протокол е 0.2 mg/kg /дневно, с последващо адаптиране на дозата до желаните концентрации в кръвта от 8 до 15 ng/ml до 5-ия ден и $5-10 \text{ ng/ml}$ след 6 месеца. Преживяемостта при панкреаса за първата година е значимо по-висока при таクロлимус: 91.3% спрямо 74.5% при циклоспорин ($p < 0.0005$), а преживяемостта на присадения бъбрец е сравнима в двете групи. Общо 34 пациенти преминават от циклоспорин на таクロлимус, докато само при 6 пациенти, лекувани с таクロлимус, е била необходима алтернативна терапия (Bechstein et al., Transplantation 2004; 77:1221).

Трансплантиация на черва

Публикуваният клиничен опит на един център за употреба на таクロлимус за първично лечение след трансплантиация на черва показва, че статистическата степен на преживяемост на 155 пациенти (65 - само черва, 75 - черен дроб и черва и 25 - мултивисцерални), приемали таクロлимус и преднизон, е 75% на първата година, 54% на петата и 42% на 10-та година.

В ранните години началната орална доза таクロлимус е 0.3 mg/kg дневно. Резултатите непрекъснато се подобряват с натрупването на опит в течение на 11 години. Различни нововъведения, като техники за ранно откриване на Epstein-Barr (EBV) и CMV (cytomegalo-virus) инфекциите, костно-мозъчно стимулиране, едновременно прилагане на интерлевкин-2-антагониста даклизумаб, по-ниски начални дози таクロлимус с желани концентрации в кръвта 10 до 15 ng/ml и напоследък обльчване на трансплантираната, се смята, че допринасят за подобрението резултати за това показание с времето (Abu Elmagd et al., Ann Surg 2001; 234:404).

5.2 Фармакокинетични свойства

Резорбция

Показано е, че при човек таクロлимус се резорбира в stomashno-chrevnia тракт. След перорално приложение на Програф капсули максимални концентрации (C_{max}) на таクロлимус в кръвта се достигат за около 1-3 часа. При някои пациенти изглежда, че таクロлимус се резорбира непрекъснато в по-дълъг период, като профилът на резорбция е относително равен. Средната бионаличност след перорален прием е от порядъка на 20-25%.

След перорално приложение (0.30 mg/kg /дневно) при пациенти с чернодробна трансплантиация, равновесни концентрации Програф се достигат за 3 дни при мнозинството пациенти.

При здрави доброволци Програф твърди капсули 0.5 mg , 1 mg и 5 mg са биоеквивалентни, когато се прилагат в еквивалентна доза. Скоростта и степента на резорбция на таクロлимус е по-голяма, когато се приема на гладно. Присъствието на храна намалява и скоростта и степента на резорбция на таクロлимус, като този ефект е най-силно изразен след прием на храна с високо съдържание на мазнини. Храна с високо съдържание на въглехидрати оказва по-малко изразен ефект.

При стабилизирани пациенти с чернодробна трансплантиация оралната бионаличност на Програф намалява, когато се прилага след прием на храна с умерено съдържание на мазнини (34% от калорите). Понижението на AUC (27%) и на C_{max} (50%) и увеличението на t_{max} (173%) в пълноценна кръв е очевидно.

В проучване, в което участват стабилизирани пациенти с бъбречна трансплантиация, на които е приложен Програф веднага след стандартна континентална закуска, ефектът върху



бионаличността е по-малко изразен. Пониженията на AUC (2 до 12%) и на C_{max} (15 до 38%) и увеличението на t_{max} (38 до 80%) в пълноценна кръв са очевидни. Притокът на жълчка не влияе върху резорбцията на Програф. Съществува силна корелация между AUC и равновесните концентрации в кръвта. Поради това мониторирането на концентрациите в пълноценната кръв дава добра представа за системното излагане на таクロлимуз.

Разпределение и елиминиране

При човек разпределението на таクロлимуз след интравенозна инфузия може да се опише като двуфазово. В системното кръвообращение таクロлимуз се свързва стабилно с еритроцитите, което води до съотношение в разпределението на концентрациите около 20:1 за пълноценна кръв:плазма. В плазмата таクロлимуз е свързан в голяма степен (>98.8%) с плазмените протеини, главно със серумния албумин и α -1-кисел гликопротеин. Таクロлимуз е широко разпределен в тялото. Постоянният обем на разпределение на база плазмени концентрации е около 1300 l. (здрави доброволци). Съответните данни на база пълноценна кръв са средно 47.6 l.

Таクロлимуз е субстанция с нисък клирънс. При здрави доброволци средният тотален клирънс от тялото (TBC), определен чрез концентрациите на пълноценна кръв, е 2.25 l./h. При възрастни пациенти с трансплантирана на черен дроб, бъбрек и сърце се наблюдават стойностите от 4.1 l./h, 6.7 l./h и 3.9 l./h съответно. Деца-реципиенти с чернодробна трансплантирана имат TBC, приблизително двоен на този при възрастни пациенти с чернодробна трансплантирана. Счита се, че фактори като ниски хематокрит и протеинови нива, които предизвикват увеличение на несвързаната фракция таクロлимуз, както и увеличеният под действието на кортикоステроиди метаболизъм, са отговорни за по-високия клирънс, наблюдаван след трансплантирането.

Времето на полуживот на таクロлимуз е дълго и променливо. При здрави доброволци средното време на полуживот от пълноценна кръв е около 43 часа. При възрастни и деца с чернодробна трансплантирана той е средно 11.7 часа и 12.4 часа съответно, сравнен с 15.6 часа при възрастни реципиенти на бъбречен трансплантиран. Увеличените стойности на клирънса допринасят за по-краткото време на полуживот, наблюдавано при пациентите с трансплантирана.

Метаболизъм и биотрансформация

Таクロлимуз се метаболизира основно в черния дроб, предимно чрез цитохром P450-3A4. Той се метаболизира значително и в чревната стена. Идентифицирани са няколко метаболита. Само един от тях обаче *in vitro* има имуносупресивна активност, подобна на таクロлимуз. Другите метаболити имат много слаба или въобще нямат имуносупресивна активност. В системното кръвообращение присъства само един от неактивните метаболити в ниска концентрация. Затова метаболитите не допринасят за фармакологичната активност на таクロлимуз.

Екскреция

След интравенозно и перорално приложение на таクロлимуз, белязан с C^{14} , повечето радиоактивност се елиминира с изпражненията, а около 2% - с урината. По-малко от 1% непроменен таクロлимуз се открива в изпражненията и урината, което показва, че таクロлимуз се метаболизира почти напълно преди елиминирането, като жълчката е главният път на елиминиране.

5.3 Предклинични данни за безопасност



Бъбреците и панкреасът са органите, първично засегнати при изследванията за токсичност, извършени с плъхове и бабуини. При плъхове такролимус оказва токсични ефекти върху нервната система и очите. Обратими кардиотоксични ефекти се наблюдават при зайци след интравенозно приложение на такролимус.

При плъхове и зайци е наблюдавана ембриофетална токсичност и е била ограничена до дози, които предизвикват значителна токсичност при животните-майки. При плъхове женската репродуктивна функция, включително раждане, се уврежда при токсични дози и в котилото се наблюдава по-ниско тегло при раждане, намалени жизнеспособност и растеж.

При плъхове е наблюдаван отрицателен ефект на такролимус върху мъжкия фертилитет под форма на намален брой сперматозоиди и намалена подвижност.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Програф 0.5 mg твърди капсули

Капсулно съдържимо:

Хипромелоза

Кроскармелоза натрий

Лактозаmonoхидрат

Магнезиев стеарат.

Капсулна обвивка:

Титанов диоксид (E171)

Жъlt железен оксид (E172)

Желатин

Печатарско мастило върху капсулната обвивка: шеллак, лецитин (соя),
хидроксипропилцелулоза, симетикон, червен железен оксид (E172).

Програф 1 mg твърди капсули

Капсулно съдържимо:

Хипромелоза

Кроскармелоза натрий

Лактоза monoхидрат

Магнезиев стеарат

Капсулна обвивка:

Титанов диоксид (E171)

Желатин

Печатарско мастило върху капсулната обвивка: шеллак, лецитин (соя),
хидроксипропилцелулоза, симетикон, червен железен оксид (E172).

Програф 5 mg твърди капсули

Капсулно съдържимо:

Хипромелоза

Кроскармелоза натрий

Лактоза monoхидрат



Магнезиев стеарат.

Капсулна обвивка:
Титанов диоксид (Е171)
Червен железен оксид (Е172)
Желатин

Печатарско мастило върху капсулната обвивка: шеллак, лецитин (соя),
хидроксипропилцелулоза, симетикон, титанов диоксид (Е171).

6.2 Несъвместности

Такролимус е несъвместим с PVC (поливинилхлорид). Тръбичките, спринцовките и другото оборудване, използвани за приготвяне на суспензия от съдържанието на Програф, не трябва да съдържат PVC.

6.3 Срок на годност

3 години

След отваряне на алуминиевата обвивка: 1 година

6.4 Специални условия за съхранение

Този лекарствен продукт не изиска специални температурни условия за съхранение.
Да се съхранява в оригиналната опаковка за да се предпази от влага.
Твърдите капсули трябва да се погълнат веднага след изваждането от блистера.

6.5 Данни за опаковката

PVC/PVDC алуминиев блистер, опакован в алуминиева обвивка със сушител.
Един блистер съдържа 10 капсули.

Програф 0.5 mg твърди капсули
Големина на опаковката: опаковка с 30 твърди капсули.

Програф 1 mg твърди капсули
Големина на опаковките: опаковка с 30 и с 60 твърди капсули.

Програф 5 mg твърди капсули
Големина на опаковките: опаковка с 30 и с 60 твърди капсули.

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

Astellas Pharma Europe B.V.



Elisabethhof 19
2353 EW Leiderdorp
Холандия

8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Програф 0.5 mg твърди капсули
II-14670

Програф 1 mg твърди капсули
II-14671

Програф 5 mg твърди капсули
II-14672

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

31.10.2006

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

М. НОЕМВРИ 2009

