

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
**ИНСТРУКЦИЯ**  
**ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**  
**ЗЕНЛИСТИК™**

Регистрационный номер: ЛП-005715

Торговое наименование препарата: ЗЕНЛИСТИК™

Международное непатентованное или группированное наименование: абемациклиб

Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой

**Состав:**

1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 50 мг содержит:

*действующее вещество:* абемациклиб – 50 мг;

*вспомогательные вещества:* микрокристаллическая целлюлоза 102 – 49 мг; микрокристаллическая целлюлоза 101 – 14 мг; лактозы моногидрат – 14 мг; кроскармеллоза натрия – 7 мг; кремния диоксид – 2 мг; натрия стеарилфумарат – 4 мг;

*оболочка таблетки:* смесь красителей бежевая 85F97280 – 4,2 мг.

*Смесь красителей бежевая 85F97280:* поливиниловый спирт частично гидролизованный, титана диоксид, макрогол 4000/полиэтиленгликоль ММ 3350, тальк, железа оксид желтый, железа оксид красный.

1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 100 мг содержит:

*действующее вещество:* абемациклиб – 100 мг;

*вспомогательные вещества:* микрокристаллическая целлюлоза 102 – 98 мг; микрокристаллическая целлюлоза 101 – 28 мг; лактозы моногидрат – 28 мг; кроскармеллоза натрия – 14 мг; кремния диоксид – 4 мг; натрия стеарилфумарат – 8 мг;

*оболочка таблетки:* смесь красителей белая 85F18422 – 11,2 мг.

*Смесь красителей белая 85F18422:* поливиниловый спирт частично гидролизованный, титана диоксид, макрогол 4000/полиэтиленгликоль ММ 3350, тальк.

1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 150 мг содержит:

*действующее вещество: абемациклиб – 150 мг;*

*вспомогательные вещества: микрокристаллическая целлюлоза 102 – 147 мг; микрокристаллическая целлюлоза 101 – 42 мг; лактозы моногидрат – 42 мг; кроскармеллоза натрия – 21 мг; кремния диоксид – 6 мг; натрия стеарилфумарат – 12 мг;*

*оболочка таблетки: смесь красителей желтая 85F92473 – 12,6 мг.*

*Смесь красителей желтая 85F92473: поливиниловый спирт частично гидролизованный, титана диоксид, макрогол 4000/полиэтиленгликоль ММ 3350, тальк, железа оксид желтый.*

1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, 200 мг содержит:

*действующее вещество: абемациклиб – 200 мг;*

*вспомогательные вещества: микрокристаллическая целлюлоза 102 – 196 мг; микрокристаллическая целлюлоза 101 – 56 мг; лактозы моногидрат – 56 мг; кроскармеллоза натрия – 28 мг; кремния диоксид – 8 мг; натрия стеарилфумарат – 16 мг;*

*оболочка таблетки: смесь красителей бежевая 85F97280 – 16,8 мг.*

*Смесь красителей бежевая 85F97280: поливиниловый спирт частично гидролизованный, титана диоксид, макрогол 4000/полиэтиленгликоль ММ 3350, тальк, железа оксид желтый, железа оксид красный.*

### **Описание:**

Таблетки 50 мг:

овальные таблетки светло-оранжевого цвета с гравировкой «Lilly» на одной стороне и «50» на другой.

Таблетки 100 мг:

овальные таблетки от белого до почти белого цвета с гравировкой «Lilly» на одной стороне и «100» на другой.

Таблетки 150 мг:

овальные таблетки желтого цвета с гравировкой «Lilly» на одной стороне и «150» на другой.

Таблетки 200 мг:

овальные таблетки светло-оранжевого цвета с гравировкой «Lilly» на одной стороне и «200» на другой.

**Фармакотерапевтическая группа:** противоопухолевые средства, ингибиторы протеинкиназ.

**Код ATX: L01EF03.**

### **Фармакологические свойства**

#### **Механизм действия**

Абемациклиб является ингибитором циклин-зависимых киназ 4 и 6 (CDK4 и CDK6). Эти киназы активируются при связывании с D-циклинами. При раке молочной железы с положительным статусом эстрогеновых рецепторов (ER+) комплекс циклин D1 и CDK4/6 способствует фосфорилированию белка ретинобластомы (Rb), прогрессированию клеточного цикла и пролиферации клеток. Длительное воздействие абемациклиба в условиях *in vitro* ингибирует фосфорилирование Rb и блокирует прогрессирование клеточного цикла из фазы G1 в фазу S, что приводит к старению и апоптозу. В моделях ксенотрансплантата рака молочной железы абемациклиб ежедневно непрерывно вводился в клинически значимых концентрациях, в качестве монотерапии или в сочетании с антиэстрогенами, что приводило к уменьшению размера опухоли.

#### **Фармакодинамика**

У пациентов со злокачественными новообразованиями (ЗНО) абемациклиб в дозах от 50 мг до 200 мг 2 раза в день подавляет активность CDK4 и CDK6, ингибируя фосфорилирование Rb и топоизомеразу II альфа, что приводит к остановке клеточного цикла перед точкой рестрикции G1. При проведении анализа зависимости эффективности от экспозиции в исследованиях MONARCH 2 и MONARCH 3 была определена доза 150 мг 2 раза в день для начальной терапии в сочетании с эндокринной, и подтверждена необходимость снижения дозы до 50 мг 2 раза в день в случае плохой переносимости. При проведении анализа зависимости экспозиция - эффективность в исследовании MONARCH 1 была определена доза 200 мг 2 раза в день для начальной монотерапии абемациклибом.

Влияние абемациклиба на длительность интервала QT с корректировкой Фридериция (QTcF) оценивали у 144 пациентов с распространенным злокачественным процессом. Никаких значимых изменений (>20 мсек) длительности интервала QTcF не было обнаружено при среднем значении наблюдаемой максимальной равновесной концентрации абемациклиба после его применения в терапевтических дозах.

При проведении анализа зависимости эффективности от экспозиции у здоровых добровольцев при приеме препарата в наиболее высоких клинически значимых дозах было показано, что применение абемациклиба не приводило к клинически значимому увеличению интервала QTcF.

### **Фармакокинетика**

#### *Всасывание*

Абемациклиб характеризуется медленным всасыванием с медианой времени достижения максимальной концентрации ( $T_{max}$ ), равной 8,0 ч. Абсолютная биодоступность абемациклиба составляет 45%. В диапазоне терапевтических доз от 50 мг до 200 мг увеличение экспозиции площади под кривой «концентрация-время» (AUC) и максимальной концентрации ( $C_{max}$ ) является пропорциональным дозе препарата. Равновесное состояние достигается в течение 5 дней при приеме абемациклиба 2 раза в день. Абемациклиб накапливается со средним геометрическим значением  $C_{max}$  3,7 (коэффициент вариации (CV) 58%) и AUC 5,8 (65% CV). Прием пищи с высоким содержанием жиров увеличивал AUC абемациклиба и его активных метаболитов на 9%, а  $C_{max}$  - на 26%. Эти изменения не считались клинически значимыми, поэтому абемациклиб можно принимать независимо от приема пищи.

#### *Распределение*

Абемациклиб обладает высокой степенью связывания с белками плазмы человека (среднее значение связанной фракции составляет 96–98%), при этом степень связывания не зависит от концентрации абемациклиба в диапазоне от 152 нг/мл до 5066 нг/мл. Абемациклиб связывается как с сывороточным альбумином человека, так и с альфа-1-кислым гликопротеином. Среднее геометрическое значение системного объема распределения составляет приблизительно 750 л (69% CV).

У пациентов с распространенным ЗНО концентрация абемациклиба и его активных метаболитов N-дезэтилабемациклиба (M2) и гидроксиабемациклиба (M20) в спинномозговой жидкости сравнимы с концентрациями несвязанных метаболитов в плазме.

#### *Метabolизм*

Абемациклиб подвергается метаболизму в основном в печени, главным образом, при участии цитохрома P450 (CYP) 3A4 с образованием основного метаболита M2 и дополнительных

метаболитов: M20, гидрокси-N-дезэтилабемациклиба (M18) и окисленного метаболита (M1).

Активность метаболитов M2, M18 и M20 сходна с активностью абемациклиба.

#### *Выведение*

Среднее геометрическое значение печеночного клиренса (CL) абемациклиба составляет 21,8 л/ч (39,8% CV), средний период полувыведения из плазмы крови - 24,8 ч (52,1% CV). После приема внутрь однократной дозы меченного изотопом [<sup>14</sup>C] абемациклиба приблизительно 81% от принятой дозы выводится через кишечник и приблизительно 3,4% - почками. Большую часть дозы, выведенной через кишечник, составляли метаболиты.

#### *Особые группы пациентов*

##### Возраст, пол и масса тела

Возраст, пол и масса тела не оказывали влияния на экспозицию абемациклиба в анализе популяционной фармакокинетики у пациентов с ЗНО (135 мужчин и 859 женщин в возрасте от 24 лет до 91 года и массой тела от 36 до 175 кг).

##### Пациенты с нарушением функции печени

Абемациклиб подвергается метаболизму в печени. Нарушение функции печени легкой (класс А по классификации Чайлд-Пью) и средней (класс В по классификации Чайлд-Пью) степени тяжести не оказывало влияния на экспозицию абемациклиба. У пациентов с нарушением функции печени тяжелой степени (класс С по классификации Чайлд-Пью) показатель AUC<sub>0-∞</sub> абемациклиба и несвязанного абемациклиба и его активных метаболитов с поправкой на активность увеличивался в 2,1 и 2,4 раза, соответственно. Период полувыведения абемациклиба увеличивался с 24 до 55 часов.

##### Пациенты с нарушением функции почек

Абемациклиб и его метаболиты не выводятся через почки в значительной степени. Нарушение функции почек легкой или умеренной степени не оказывало влияния на экспозицию абемациклиба. Нет данных о применении препарата у пациентов с почечной недостаточностью тяжелой степени, терминальной стадией почечной недостаточности, а также у пациентов, находящихся на диализе.

#### *Доклинические данные по безопасности*

##### *Канцерогенность*

Абемациклиб вызывал гиперплазию интерстициальных (Лейдига) клеток и доброкачественные аденомы в яичках у самцов крыс, получавших абемациклиб в течение примерно двух лет при уровнях экспозиции менее или аналогичных тем, что наблюдались у пациентов, получавших абемациклиб в дозе 150 мг или 200 мг 2 раза в день. Значимость этих эффектов для человека неизвестна.

#### *Мутагенез*

Исследования генотоксичности абемациклиба и его основных активных метаболитов человека были отрицательными.

#### *Нарушение фертильности*

В исследованиях токсичности многократных доз изучали влияние абемациклиба на основные репродуктивные органы мышей, крыс и собак, на фертильность самцов крыс, а также на фертильность самок и раннее эмбриональное развитие у крыс.

Несмотря на то, что не было отмечено воздействия на фертильность самцов крыс, цитотоксическое действие на половые пути самцов мышей, крыс и собак свидетельствует о том, что абемациклиб может нарушать фертильность у самцов. Не наблюдалось воздействия на половые пути самок мышей, крыс и собак. Не наблюдалось влияния на фертильность у самок и раннее эмбриональное развитие у крыс.

#### **Показания к применению**

##### Рак молочной железы на ранних стадиях

Зенлистик™ в комбинации с эндокринной терапией показан для адъювантного лечения положительного по гормональным рецепторам (HR+) и отрицательного по рецептору эпидермального фактора роста человека 2-го типа (HER2-) рака молочной железы на ранних стадиях с поражением регионарных лимфатических узлов и высоким риском рецидива.

У женщин в пре- или перименопаузе эндокринную терапию ингибиторами ароматазы необходимо комбинировать с назначением агониста лютеинизирующего гормона рилизинг-гормона.

##### Местно-распространенный или метастатический рак молочной железы

Зенлистик™ показан для лечения положительного по гормональным рецепторам (HR+) и отрицательного по рецептору эпидермального фактора роста человека 2-го типа (HER2-) местно-распространенного или метастатического рака молочной железы:

- в комбинации с ингибитором ароматазы в качестве первой линии эндокринной терапии;
- в комбинации с фулвестрантом в качестве первой или второй линии эндокринной терапии;
- в монотерапии у пациентов с прогрессированием заболевания после эндокринной терапии и одной или двух линий предшествующей химиотерапии по поводу метастатической стадии заболевания.

У женщин в пре- или перименопаузе терапию необходимо комбинировать с назначением агониста лютеинизирующего гормона рилизинг-гормона.

### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к абемациклибу или любому компоненту, входящему в состав препарата; беременность и период грудного вскармливания.

Детский возраст, почечная недостаточность тяжелой степени, терминальная стадия почечной недостаточности, пациенты, находящиеся на гемодиализе (эффективность и безопасность не установлены).

### **С осторожностью**

Пациенты с дефицитом лактазы, непереносимостью лактозы или глюкозно-галактозной мальабсорбией, пациенты с нарушением функции печени тяжелой степени тяжести, одновременное применение с сильными ингибиторами изофермента CYP3A4. Следует избегать одновременного применения индукторов изофермента CYP3A4 ввиду риска снижения эффективности абемациклиба.

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

#### **Беременность**

Данные доклинических исследований на животных показали, что препарат Зенлистик™ при применении во время беременности может оказывать вред для плода. В исследованиях репродуктивной функции у животных применение абемациклиба в период органогенеза оказывало тератогенное действие и приводило к снижению массы плода во время

беременности, что было сходно с данными о воздействии на человека, основанными на значении AUC при применении максимально рекомендованной человеку дозы. Данные о риске, связанном с применением препарата у человека, отсутствуют. Следует сообщить беременной женщине о возможном риске для плода.

#### ***Период грудного вскармливания***

Данные о возможности проникновения абемациклиба в грудное молоко, влиянии абемациклиба на ребенка, находящегося на грудном вскармливании, или о влиянии на выработку молока, отсутствуют. Поскольку у ребенка, находящегося на грудном вскармливании, возможно развитие серьезных нежелательных реакций, связанных с проникновением абемациклиба в грудное молоко, следует рекомендовать кормящим женщинам прекратить грудное вскармливание на время приема препарата Зенлистиκ™ и как минимум в течение 3 недель после завершения терапии.

#### ***Женщины и мужчины с репродуктивным потенциалом***

##### ***Тестирование на беременность***

Данные доклинических исследований на животных показали, что применение препарата Зенлистиκ™ во время беременности может причинить вред плоду. Проведение теста на беременность рекомендуется женщинам детородного возраста до начала терапии препаратом Зенлистиκ™.

##### ***Контрацепция у женщин***

Применение препарата Зенлистиκ™ во время беременности может причинить вред плоду. Женщинам репродуктивного возраста следует рекомендовать использование эффективных методов контрацепции (например, двойной барьерный метод контрацепции) во время терапии препаратом Зенлистиκ™ и в течение как минимум 3 недель после приема его последней дозы.

##### ***Фертильность***

На основании данных исследований на животных препарат Зенлистиκ™ может влиять на фертильность мужчин репродуктивного возраста.

#### ***Способ применения и дозы***

##### ***Рекомендуемые дозы и режим дозирования***

В комбинации с эндокринной терапией рекомендуемая доза препарата Зенлистиκ™ составляет 150 мг 2 раза в день внутрь.

При проведении монотерапии рекомендуемая доза препарата Зенлистиκ™ составляет 200 мг 2 раза в день внутрь.

При раке молочной железы ранней стадии препарат Зенлистиκ™ следует применять непрерывно на протяжении 2 лет или до возникновения рецидива заболевания или развития непереносимой токсичности.

При распространенном или метастатическом раке терапию следует продолжать до прогрессирования заболевания или развития непереносимой токсичности.

Следует обратиться к инструкции по медицинскому применению препарата эндокринной терапии для получения информации о рекомендуемой дозе препарата.

Препарат Зенлистиκ™ можно принимать независимо от приема пищи. Следует избегать одновременного употребления грейпфрутов или грейпфрутового сока (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными препаратами»). Необходимо принимать назначенные дозы препарата Зенлистиκ™ примерно в одно и то же время каждый день.

При возникновении рвоты у пациента или при пропуске приема препарата Зенлистиκ™ необходимо принять следующую запланированную дозу в обычное время. Таблетку необходимо проглатывать целиком, не следует разжевывать, дробить или делить таблетку. Не следует принимать поврежденные таблетки, разломанные, с трещинами или другими признаками повреждения.

### **Коррекция режима дозирования**

#### *Коррекция режима дозирования при развитии нежелательных реакций*

Рекомендации по коррекции дозы при развитии нежелательных реакций представлены в таблицах 1–7. Следует отменить прием препарата Зенлистиκ™ при непереносимости дозы 50 мг 2 раза в день.

*Таблица 1. Коррекция дозы препарата Зенлистиκ™ при развитии нежелательных реакций.*

Уровень снижения дозы	Доза Зенлистиκ™ в комбинации с эндокринной терапией	Доза Зенлистиκ™ при монотерапии
Рекомендуемая начальная доза	150 мг 2 раза в день	200 мг 2 раза в день
Первое снижение дозы	100 мг 2 раза в день	150 мг 2 раза в день
Второе снижение дозы	50 мг 2 раза в день	100 мг 2 раза в день
Третье снижение дозы	Не применимо	50 мг 2 раза в день

*Таблица 2. Коррекция дозы препарата Зенлистиκ™ при гематологической токсичности<sup>1</sup>.*

Необходимо контролировать показатели общего анализа крови перед началом терапии Зенлистиκ™, каждые 2 недели в течение первых 2 месяцев, ежемесячно в течение следующих 2 месяцев и затем в соответствии с клиническими показаниями.	
<b>Степень тяжести в соответствии с CTCAE</b>	<b>Коррекция дозы Зенлистиκ™</b>
1 или 2 степень	Коррекция дозы не требуется.
3 степень	Временная отмена терапии до восстановления показателя на уровне степени 2 или ниже. Уменьшение дозы не требуется.
Повторное развитие 3 степени или 4 степень	Временная отмена терапии до восстановления показателя на уровне степени 2 или ниже. Возобновить прием в дозе, сниженной до следующего уровня.

CTCAE (Common Terminology Criteria for Adverse Events) - Общая терминология критериев нежелательных реакций.

<sup>1</sup> – В случае необходимости применения гемопоэтических ростовых факторов следует отменить терапию препаратом Зенлистиκ™ как минимум на 48 часов после последнего введения гемопоэтических ростовых факторов до восстановления показателя до ≤2 степени.

Возобновить прием в дозе, сниженной до следующего уровня, если доза еще не была снижена ввиду токсичности, потребовавшей применение гемопоэтических ростовых факторов. Применение гемопоэтических ростовых факторов следует проводить согласно существующим стандартам лечения.

*Таблица 3. Коррекция дозы препарата Зенлистиκ™ при диарее.*

При первых признаках жидкого стула следует начать прием противодиарейных препаратов.	
Степень тяжести в соответствии с СТСАЕ	Коррекция дозы Зенлистиκ™
1 степень	Коррекция дозы не требуется.
2 степень	Если токсичность не разрешается в течение 24 часов до ≤1 степени, временно отменить прием до разрешения симптомов. Коррекция дозы не требуется.
Сохранение или повторное развитие 2 степени после возобновления приема прежней дозы, несмотря на полный комплекс симптоматической терапии	Временная отмена терапии до восстановления состояния до ≤1 степени. Возобновить прием в дозе, сниженной до следующего уровня.
3 или 4 степень или диарея, требующая госпитализации	Временная отмена терапии до восстановления состояния до ≤1 степени. Возобновить прием в дозе, сниженной до следующего уровня.

*Таблица 4. Коррекция дозы препарата Зенлистиκ™ при гепатотоксичности.*

Необходимо контролировать уровень АЛТ, АСТ и общего билирубина перед началом терапии Зенлистиκ™, каждые 2 недели в течение первых 2 месяцев, ежемесячно в течение следующих 2 месяцев и затем в соответствии с клиническими показаниями.	
Степень тяжести в соответствии с СТСАЕ для показателей АЛТ и АСТ	Коррекция дозы Зенлистиκ™
1 степень (>ВГН – 3,0 x ВГН)	Коррекция дозы не требуется.

2 степень ( $>3,0-5,0 \times \text{ВГН}$ ) БЕЗ увеличения концентрации общего билирубина выше 2 $\times$ ВГН	
Сохранение или повторное развитие 2 степени или 3 степень ( $>5,0-20,0 \times \text{ВГН}$ ) БЕЗ увеличения концентрации общего билирубина выше 2 $\times$ ВГН	Временная отмена терапии до восстановления показателя до исходных данных или 1 степени. Возобновить прием в дозе, сниженной до следующего уровня.
Повышение показателя АСТ и/или АЛТ $>3 \times$ ВГН с увеличением концентрации общего билирубина $>2 \times$ ВГН при отсутствии холестаза	Полная отмена препарата.
4 степень ( $>20,0 \times \text{ВГН}$ )	Полная отмена препарата.

АСТ – аспартатаминотрансфераза, АЛТ – аланинаминотрансфераза, ВГН – верхняя граница нормы.

*Таблица 5. Коррекция дозы препарата Зенлистиκ™ при интерстициальной легочной болезни/пневмоните.*

Степень тяжести в соответствии с СТСАЕ	Коррекция дозы Зенлистиκ™
1 или 2 степень	Коррекция дозы не требуется.
Сохранение или повторное развитие токсичности 2 степени, которая не снижается до исходного уровня или 1 степени в течение 7 дней, несмотря на полный комплекс симптоматической терапии	Временная отмена терапии до восстановления показателя до исходных данных или до $\leq 1$ степени. Возобновить прием в дозе, сниженной до следующего уровня.
3 или 4 степень	Полная отмена препарата.

*Таблица 6. Коррекция дозы препарата Зенлистиκ™ при явлениях венозной тромбоэмболии.*

Степень тяжести в соответствии с СТСАЕ	Коррекция дозы Зенлистиκ™
<b>Рак молочной железы на ранних стадиях</b>	
Любая степень	Временная отмена терапии и проведение терапии согласно существующим стандартам

	лечения. Возобновить прием препарата, когда состояние пациента станет клинически стабильным.
<b>Местно-распространенный или метастатический рак молочной железы</b>	
1 или 2 степень	Коррекция дозы не требуется.
3 или 4 степень	Временная отмена терапии и проведение терапии согласно существующим стандартам лечения. Возобновить прием препарата, когда состояние пациента станет клинически стабильным.

*Таблица 7. Коррекция дозы препарата Зенлистик™ при других проявлениях токсичности<sup>1</sup>.*

Степень тяжести в соответствии с CTCAE	Коррекция дозы Зенлистик™
1 или 2 степень	Коррекция дозы не требуется.
Сохранение или повторное развитие токсичности 2 степени, которая не снижается до исходного уровня или 1 степени в течение 7 дней, несмотря на полный комплекс симптоматической терапии	Временная отмена терапии до восстановления показателя до исходных данных или до ≤1 степени. Возобновить прием в дозе, сниженной до следующего уровня.
3 или 4 степень	Временная отмена терапии до восстановления показателя до исходных данных или до ≤1 степени. Возобновить прием в дозе, сниженной до следующего уровня.

<sup>1</sup> – Кроме диареи, гематологической токсичности, гепатотоксичности, интерстициальной легочной болезни/пневмонита и явлений венозной тромбоэмболии.

Следует обратиться к инструкции по медицинскому применению препарата эндокринной терапии для получения информации о коррекции дозы и другой информации по безопасности.

Коррекция дозы препарата Зенлистик™ при применении с ингибиторами изофермента CYP3A

Следует избегать одновременного применения препарата Зенлистиκ™ и сильных ингибиторов изофермента CYP3A (например, вориконазола). Если одновременного применения препарата Зенлистиκ™ и сильного ингибитора изофермента CYP3A нельзя избежать, то у пациентов, которым показана начальная доза 200 мг 2 раза в день или 150 мг 2 раза в день, необходимо снизить дозу препарата Зенлистиκ™ до 100 мг 2 раза в день, или, в случае одновременного применения с кетоконазолом, до 50 мг 2 раза в день. Если доза была снижена до 100 мг ввиду нежелательных реакций, необходимо дополнительно снизить дозу до 50 мг 2 раза в день.

Следует избегать употребления грейпфрутов или грейпфрутового сока. При отмене сильного ингибитора изофермента CYP3A (выдержав время, сопоставимое с длительностью 3–5 периодов полувыведения ингибитора) дозу препарата Зенлистиκ™ следует увеличить до дозы, которую пациент принимал до начала применения сильного ингибитора изофермента CYP3A (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными препаратами»).

Следует с осторожностью применять препарат Зенлистиκ™ одновременно со слабыми (например, ранитидином) или умеренными (например, ципрофлоксацином) ингибиторами изофермента CYP3A.

#### *Особые группы пациентов*

##### Пациенты с печеночной недостаточностью

Не требуется коррекции дозы при применении препарата у пациентов с нарушением функции печени легкой или средней степени тяжести (класс А или В по классификации Чайлд-Пью).

У пациентов с нарушением функции печени тяжелой степени (класс С по классификации Чайлд-Пью) необходимо снижать частоту приема препарата Зенлистиκ™ до 1 раза в день.

Следует обратиться к инструкции по медицинскому применению препарата эндокринной терапии для получения информации о коррекции дозы этих препаратов у пациентов с нарушением функции печени тяжелой степени.

##### Пациенты с почечной недостаточностью

Не требуется коррекции дозы при применении препарата у пациентов с нарушением функции почек легкой или средней степени тяжести (клиренс креатинина  $\geq 30-89$  мл/мин).

Фармакокинетика абемациклиба у пациентов с почечной недостаточностью тяжелой степени (клиренс креатинина  $< 30$  мл/мин), терминальной стадией почечной недостаточности, а также у пациентов, которым требуется проведение гемодиализа, не изучалась.

### Дети и подростки до 18 лет

Безопасность и эффективность Зенлистика<sup>TM</sup> при применении у детей и подростков в возрасте до 18 лет не установлены, данные отсутствуют.

### Пациенты пожилого возраста

Не требуется коррекции дозы в зависимости от возраста пациента (см. раздел «Фармакологические свойства»).

### **Побочное действие**

#### ***В комбинации с эндокринной терапией***

Наиболее распространенными нежелательными реакциями являются диарея, инфекции, нейтропения, лейкопения, анемия, утомляемость, тошнота, рвота, алопеция и снижение аппетита.

Среди наиболее частых нежелательных реакций было отмечено менее 5% явлений  $\geq 3$  степени тяжести, за исключением нейтропении, лейкопении и диареи.

Нежелательные реакции приведены в соответствии с классами систем органов и частотой, представленными в Медицинском словаре для нормативно-правовой деятельности (MedDRA).

Нежелательные реакции распределены и представлены по частоте развития: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто (от  $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ), нечасто (от  $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ), редко (от  $\geq 1/10000$  до  $< 1/1000$ ), очень редко ( $< 1/10000$ ), с неизвестной частотой (частота не может быть определена на основании имеющихся данных). В каждой группе нежелательные реакции расположены в порядке убывания степени тяжести.

Нежелательные реакции, зарегистрированные в ходе клинических исследований 3 фазы при применении препарата Зенлистика<sup>TM</sup> в комбинации с эндокринной терапией (анастрозолом, летrozолом, эксеместаном, тамоксиленом или фулвистрантом):

*Инфекционные и паразитарные заболевания:* очень часто: инфекции<sup>1</sup>.

*Нарушения со стороны крови и лимфатической системы:* очень часто - нейтропения, лейкопения, анемия, тромбоцитопения, снижение числа лимфоцитов<sup>2</sup>; нечасто – фебрильная нейтропения<sup>3</sup>.

*Нарушения со стороны обмена веществ и питания:* очень часто – снижение аппетита.

*Нарушения со стороны нервной системы:* очень часто – головная боль<sup>4</sup>, дисгевзия<sup>5</sup>, головокружение<sup>5</sup>.

*Нарушения со стороны органа зрения:* часто – повышенное слезотечение.

*Нарушения со стороны сосудов:* часто – венозная тромбоэмболия<sup>6</sup>.

*Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:* часто – интерстициальная легочная болезнь/пневмонит<sup>7</sup>.

*Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:* очень часто – диарея, рвота, тошнота, стоматит<sup>4</sup>, часто – диспепсия<sup>4</sup>.

*Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:* очень часто – алопеция<sup>5</sup>, зуд<sup>5</sup>, сыпь<sup>5</sup>; часто – поражение ногтей<sup>4</sup>, сухость кожи<sup>3</sup>.

*Нарушения со стороны костно-мышечной системы и соединительной ткани:* часто – мышечная слабость<sup>3</sup>.

*Общие расстройства и нарушения в месте введения:* очень часто – пирексия<sup>3</sup>, утомляемость.

*Лабораторные и инструментальные данные:* очень часто – повышение показателя АЛТ<sup>5</sup>, повышение показателя АСТ<sup>5</sup>.

<sup>1</sup> – Включают все предпочтительные термины, которые являются частью класса системы органов «Инфекционные и паразитарные заболевания».

<sup>2</sup> – Сообщалось часто в исследованиях MONARCH 2 и MONARCH 3 и очень часто – в исследовании monarchE.

<sup>3</sup> – Наблюдаемые нежелательные реакции только в исследованиях MONARCH 2 и MONARCH 3.

<sup>4</sup> – Наблюдаемые нежелательные реакции только в исследовании monarchE.

<sup>5</sup> – Сообщалось часто в исследовании monarchE и очень часто – в исследованиях MONARCH 2 и MONARCH 3.

<sup>6</sup> - Явления венозной тромбоэмболии включали: тромбоз глубоких вен, тромбоэмболию легочной артерии, тромбоз синусов твердой мозговой оболочки, тромбоз подключичной вены, тромбоз подмышечной вены, тромбоз глубоких вен системы нижней полой вены и вен малого таза.

<sup>7</sup> - При раке молочной железы на ранних стадиях интерстициальная легочная болезнь /пневмонит включают все зарегистрированные предпочтительные термины, применяемые

к интерстициальной легочной болезни в Стандартизованном запросе MedDRA. При метастатическом раке молочной железы предпочтительные термины включают интерстициальную легочную болезнь, пневмонит, организующуюся пневмонию, фиброз легких и облитерирующий бронхиолит.

#### Описание отдельных нежелательных реакций

##### *Нейтропения*

В ходе исследований часто сообщалось о случаях развития нейтропении. В исследовании monarchE сообщалось о случаях развития нейтропении у 45,8% пациентов. У 19,1% пациентов, получавших препарат Зенлистик™ в комбинации с эндокринной терапией, наблюдалось развитие нейтропении 3 или 4 степени (на основании лабораторных исследований). Медиана времени до развития первого эпизода нейтропении 3 или 4 степени составляла 30 дней, при этом медиана продолжительности нейтропении — 16 дней. Сообщалось о развитии фебрильной нейтропении у 0,3% пациентов. Ни у одного пациента не наблюдалось нейтропенического сепсиса. В исследованиях MONARCH 2 и MONARCH 3 сообщалось о случаях развития нейтропении у 45,1% пациентов. У 28,2% пациентов, получавших препарат Зенлистик™ в комбинации с ингибитором ароматазы или фулвестрантом, наблюдалось развитие нейтропении 3 и 4 степени (на основании лабораторных исследований). Медиана времени до развития первого эпизода нейтропении 3 или 4 степени составляла от 29 до 33 дней, при этом медиана продолжительности нейтропении - от 11 до 15 дней. Сообщалось о развитии фебрильной нейтропении у 0,9% пациентов. Нейтропенический сепсис наблюдался у <1% пациентов с метастатическим раком молочной железы. При нейтропении 3 или 4 степени тяжести рекомендуется коррекция дозы (см. раздел «Способ применения и дозы»).

##### *Диарея*

Диарея была наиболее часто сообщаемой нежелательной реакцией. Частота развития диареи была выше в течение первого месяца терапии препаратом Зенлистик™, после чего снижалась. В исследовании monarchE медиана времени до развития первого эпизода диареи любой степени составляла 8 дней, а медиана продолжительности диареи – 7 дней (для диареи 2 степени тяжести) и 5 дней (для диареи 3 степени тяжести). В исследованиях MONARCH 2 и MONARCH 3 медиана времени до развития первого эпизода диареи любой степени составляла примерно от 6 до 8 дней, а медиана продолжительности диареи – от 9 до 12 дней (для диареи 2 степени

тяжести) и от 6 до 8 дней (для диареи 3 степени тяжести). Купирование диареи достигалось с помощью сопутствующей терапии такими лекарственными препаратами, как лоперамид, и/или посредством коррекции дозы (см. раздел «Способ применения и дозы»).

#### *Повышение активности аминотрансфераз*

В исследовании monarchE часто сообщалось о случаях повышения показателей АЛТ и АСТ (12,3% и 11,8%, соответственно) у пациентов, получавших препарат Зенлистиκ™ в комбинации с эндокринной терапией, при этом повышение показателя АЛТ или АСТ 3 или 4 степени тяжести (на основании лабораторных исследований) наблюдалось у 2,6% и 1,6% пациентов, соответственно. У пациентов с повышением показателя АЛТ 3 или 4 степени медиана времени до развития данного явления составляла 118 дней, медиана времени до его разрешения – 14,5 дней. У пациентов с повышением показателя АСТ 3 или 4 степени медиана времени до развития данного явления составляла 90,5 дней, медиана времени до его разрешения – 11 дней. В исследованиях MONARCH 2 и MONARCH 3 часто сообщалось о случаях повышения показателя АЛТ и АСТ (15,1% и 14,2%, соответственно) у пациентов, получавших препарат Зенлистиκ™ в комбинации с ингибитором ароматазы или фулвистрантом, при этом повышение показателя АЛТ или АСТ 3 или 4 степени тяжести (на основании лабораторных исследований) наблюдалось у 6,1% и 4,2% пациентов, соответственно. У пациентов с повышением показателя АЛТ 3 или 4 степени медиана времени до развития данного явления составляла от 57 дней до 61 дня, медиана времени до его разрешения – 14 дней. У пациентов с повышением показателя АСТ 3 или 4 степени медиана времени до развития данного явления составляла от 71 дня до 185 дней, медиана времени до его разрешения – от 13 до 15 дней. При повышении показателя АЛТ или АСТ 3 или 4 степени тяжести рекомендуется коррекция дозы (см. раздел «Способ применения и дозы»).

#### *Повышение концентрации креатинина*

Было показано, что при применении препарата Зенлистиκ™ происходит повышение концентрации креатинина. В исследовании monarchE было показано, что у 99,3% пациентов повышалась концентрация креатинина в сыворотке крови (на основании лабораторных исследований), при этом повышение концентрации креатинина 3 или 4 степени тяжести отмечалось у 0,5% пациентов. Среди пациентов, получавших только эндокринную терапию, повышение концентрации креатинина в сыворотке крови (все степени тяжести) было

зарегистрировано у 91,0% пациентов. В исследованиях MONARCH 2 и MONARCH 3 было показано, что у 98,3% пациентов при применении препарата Зенлистиκ™ повышается концентрация креатинина в сыворотке крови (на основании лабораторных исследований), при этом повышение концентрации креатинина 3 или 4 степени тяжести отмечалось у 1,9% пациентов. Среди пациентов, получавших только монотерапию ингибитором ароматазы или фулвестврантом, повышение концентрации креатинина в сыворотке крови (все степени тяжести) было зарегистрировано у 78,4% пациентов. Было показано, что абемациклиб повышает концентрацию креатинина в сыворотке крови ввиду ингибирования переносчиков тубулярной секреции почек без влияния на скорость клубочковой фильтрации (СКФ), определяемой по клиренсу йогексола. В клинических исследованиях повышение концентрации креатинина в сыворотке отмечалось в течение первого месяца применения препарата Зенлистиκ™, и концентрация креатинина оставалась повышенной, но стабильной в течение всего периода лечения, причем это повышение было обратимым после прекращения лечения и не сопровождалось изменениями в маркерах функции почек, таких как азот мочевины крови, цистатин С или СКФ, рассчитанная на основании уровня цистатина С.

#### ***В качестве монотерапии***

Наиболее распространенными нежелательными реакциями 3 или 4 степени тяжести, о которых сообщалось в ходе клинического исследования с частотой  $\geq 5\%$ , были диарея, нейтропения, утомляемость и лейкопения.

Случаи летального исхода из-за нежелательных реакций, произошедшие во время лечения или во время 30-дневного периода последующего наблюдения, были зарегистрированы у 2% пациентов. Причиной смерти этих пациентов была инфекция (2 пациента) или пневмонит (1 пациент).

Десять пациентов (8%) прекратили лечение исследуемым препаратом из-за нежелательных реакций (по 1 пациенту по поводу каждой нежелательной реакции), таких как боль в животе, тромбоз артерий, повышение уровня АСТ, повышение концентрации креатинина в сыворотке крови, хроническое заболевание почек, диарея, увеличение интервала QT на ЭКГ, утомляемость, перелом бедра и снижение числа лимфоцитов.

Пропуск приема препарата Зенлистиκ™ по причине нежелательной реакции наблюдался у 58% пациентов. Наиболее частыми ( $\geq 5\%$ ) нежелательными реакциями, повлекшими

пропуск приема препарата, были диарея (24%), нейтропения (16%), утомляемость (10%), рвота (6%) и тошнота (5%).

У 49% пациентов снизили дозу препарата из-за нежелательной реакции. Наиболее частыми нежелательными реакциями, влекущими снижение дозы, были диарея (20%), нейтропения (11%) и утомляемость (9%).

Наиболее распространенными нежелательными реакциями, о которых сообщалось в ходе клинического исследования с частотой  $\geq 20\%$ , были диарея, утомляемость, тошнота, снижение аппетита, боль в животе, нейтропения, рвота, инфекции, анемия, головная боль и тромбоцитопения.

Наиболее частыми нежелательными реакциями, о которых сообщалось в исследовании MONARCH 1 с частотой  $\geq 10\%$  были:

*нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:* диарея, тошнота, боль в животе, рвота, запор, сухость во рту, стоматит;

*инфекционные и паразитарные заболевания:* инфекции;

*общие расстройства и нарушения в месте введения:* утомляемость<sup>1</sup>, пирексия;

<sup>1</sup> – Включает астению, утомляемость;

*нарушения со стороны крови и лимфатической системы:* нейтропения, анемия, снижение числа лимфоцитов, тромбоцитопения, лейкопения;

*нарушения со стороны обмена веществ и питания:* снижение аппетита, обезвоживание;

*нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:* кашель;

*нарушения со стороны костно-мышечной системы и соединительной ткани:* артрапатия;

*нарушения со стороны нервной системы:* головная боль, дисгевзия, головокружение;

*нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:* алопеция;

*лабораторные и инструментальные данные:* повышение концентрации креатинина в сыворотке крови, снижение массы тела, повышение показателя АЛТ, повышение показателя АСТ.

#### Описание отдельных нежелательных реакций

### *Повышение концентрации креатинина*

Было показано, что при применении абемациклиба повышается концентрация креатинина в сыворотке крови, что связано с ингибирированием переносчиков тубулярной секреции почек без нарушения гломерулярной функции. В клинических исследованиях повышение концентрации креатинина в сыворотке (среднее увеличение на 0,2–0,3 мг/дл) отмечалось в течение первого 28-дневного цикла применения препарата Зенлистика<sup>TM</sup>, и концентрация креатинина оставалась повышенной, но стабильной в течение всего периода лечения, причем это повышение было обратимым после прекращения лечения. Для определения нарушения функции почек могут использоваться альтернативные маркеры, такие как азот мочевины крови, цистатин С или рассчитанная СКФ, которые не основаны на креатинине.

### Пострегистрационный опыт применения

*Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:* интерстициальная легочная болезнь/пневмонит (с частотой ≥1,0% - <10%).

### **Передозировка**

Антидоты препарата Зенлистика<sup>TM</sup> не известны. В случае передозировки следует проводить общую симптоматическую терапию.

### **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

#### *Влияние других лекарственных препаратов на фармакокинетику Зенлистика<sup>TM</sup>*

Зенлистика<sup>TM</sup> подвергается метаболизму преимущественно с помощью изофермента CYP3A4.

#### *Ингибиторы изофермента CYP3A4*

При одновременном применении ингибиторов изофермента CYP3A4 и препарата Зенлистика<sup>TM</sup> отмечалось увеличение концентрации абемациклиба в плазме крови. У пациентов с местно-распространенным и/или метастатическим раком одновременное применение ингибитора изофермента CYP3A4 кларитромицина увеличивало экспозицию абемациклиба в плазме крови в 3,4 раза и сочетанную свободную экспозицию абемациклиба и его активных метаболитов с поправкой на активность в плазме крови в 2,5 раза.

Следует избегать одновременного приема сильных ингибиторов изофермента CYP3A4 и Зенлистика<sup>TM</sup>. Если сопутствующая терапия ингибиторами изофермента CYP3A4 необходима,

следует уменьшить дозу препарата Зенлистиκ™ (см. раздел «Способ применения и дозы») и далее тщательно проводить мониторинг токсичности.. Примеры сильных ингибиторов изофермента CYP3A4 включают, но не ограничиваются следующими: кларитромицин, итраконазол, кетоконазол, лопинавир/ритонавир, позаконазол и вориконазол. Следует избегать употребления грейпфрутов или грейпфрутового сока.

Коррекция дозы не требуется у пациентов, получающих терапию умеренными или слабыми ингибиторами изоферментами CYP3A4. Однако следует проводить мониторинг признаков токсичности.

#### *Индукторы изофермента CYP3A4*

Одновременное применение сильного индуктора изофермента CYP3A4 рифампицина и препарата Зенлистиκ™ приводило к снижению концентрации абемациклиба в плазме крови на 95% и свободной концентрации абемациклиба и его активных метаболитов с поправкой на активность в плазме крови на 77% на основании показателя AUC<sub>0-∞</sub>. Следует избегать одновременного применения препарата Зенлистиκ™ с сильными индукторами изофермента CYP3A4 (включая, но не ограничиваясь, следующими: карбамазепин, фенитоин, рифампицин и зверобой) ввиду риска снижения эффективности абемациклиба.

#### *Влияние Зенлистиκ™ на фармакокинетику других лекарственных препаратов*

##### *Лекарственные препараты, являющиеся субстратами белков-переносчиков*

Абемациклиб и его основные активные метаболиты ингибируют белки-переносчики органических катионов 2 (OCT2), находящихся преимущественно в почках, и белки-переносчики, выводящие лекарства и токсины 1 и 2-К (MATE1 и MATE2-K). *In vivo* может происходить взаимодействие абемациклиба и клинически значимых субстратов этих переносчиков, таких как дофетилид или креатинин. В клиническом исследовании лекарственного взаимодействия с метформином (субстратом OCT2, MATE1 и 2) его одновременный прием с абемациклибом в дозе 400 мг приводил к небольшому клинически незначимому увеличению (37%) экспозиции метформина в плазме крови. Было показано, что это было вызвано уменьшением почечной секреции при неизменной клубочковой фильтрации. У здоровых добровольцев одновременное применение абемациклиба и субстрата Р-гликопротеина (P-gp) лоперамида приводило к увеличению экспозиции лоперамида в плазме крови на 9% на основании показателя AUC<sub>0-∞</sub> и на 35% на основании показателя C<sub>max</sub>. Данное

увеличение не считалось клинически значимым. Однако, основываясь на ингибиравании *in vitro* P-grp и белка резистентности рака молочной железы (BCRP) в присутствии абемациклиба, возможны взаимодействия *in vivo* абемациклиба с субстратами данных переносчиков с узким терапевтическим индексом, такими как дигоксин или дабигатрана этексилат.

В ходе клинических исследований с участием пациентов с раком молочной железы не было выявлено клинически значимого влияния препарата Зенлистиκ™ на фармакокинетику анастrozола, фулвестранта, эксеместана, летрозола или тамоксифена.

На данный момент неизвестно, способен ли препарат Зенлистиκ™ снижать эффективность гормональных контрацептивов системного действия.

## Особые указания

### Нейтропения

Сообщалось о случаях развития нейтропении у пациентов, получавших препарат Зенлистиκ™. При нейтропении 3 или 4 степени тяжести рекомендуется коррекция дозы (см. раздел «Способ применения и дозы»). Сообщалось о случаях нейтропенического сепсиса с летальным исходом у <1% пациентов с метастатическим раком молочной железы. Пациентам следует незамедлительно сообщать обо всех случаях лихорадки лечащему врачу.

### Инфекции/паразитарные заболевания

Частота сообщений о развитии инфекций у пациентов, получавших препарат Зенлистиκ™ в комбинации с эндокринной терапией, была выше по сравнению с группой, получавшей эндокринную терапию. Сообщалось о случаях развития инфекции легких у пациентов без сопутствующей нейтропении. Сообщалось о случаях летального исхода у <1% пациентов с метастатическим раком молочной железы. Необходимо следить за признаками и симптомами развития инфекции и, в случае необходимости, провести соответствующую терапию, следуя существующим стандартам лечения.

### Венозная тромбоэмболия

Явления венозной тромбоэмболии наблюдались у пациентов, получавших препарат Зенлистиκ™ в комбинации с эндокринной терапией. Необходимо следить за признаками и симптомами развития тромбоза глубоких вен и тромбоэмболии легочной артерии и, в случае необходимости, провести соответствующую терапию, следуя существующим стандартам

лечения. В зависимости от степени тяжести явлений венозной тромбоэмболии может потребоваться коррекция дозы препарата Зенлистиκ™ (см. раздел «Способы применения и дозы»).

#### *Артериальная тромбоэмболия*

Потенциальный повышенный риск серьезных артериальных тромбоэмболических осложнений (ATO), включая ишемический инсульт и инфаркт миокарда, наблюдался в исследованиях комбинации абемациклиба с эндокринной терапией в лечении метастатического рака молочной железы. Следует учитывать преимущества и риски продолжения лечения абемациклибом у пациентов с АТО тяжелой степени.

#### *Повышение показателя аминотрансфераз*

Сообщалось о случаях повышения показателя АЛТ и АСТ у пациентов, получавших препарат Зенлистиκ™. В зависимости от степени повышения показателя АЛТ или АСТ может потребоваться коррекция дозы (см. раздел «Способы применения и дозы»).

#### *Диарея*

Диарея является самой распространенной нежелательной реакцией. В ходе исследований медиана времени до развития первого эпизода диареи составляла от 6 до 8 дней, а медиана продолжительности диареи – от 6 до 11 дней (для диареи 2 степени тяжести) и от 5 до 8 дней (для диареи 3 степени тяжести). Эпизоды диареи могут быть связаны с дегидратацией. При первых признаках жидкого стула следует начать прием противодиарейных препаратов, таких как лоперамид, увеличить потребление жидкости и сообщить о проблеме лечащему врачу. При развитии диареи  $\geq 2$  степени тяжести рекомендуется коррекция дозы (см. раздел «Способы применения и дозы»).

#### *Интерстициальная легочная болезнь/пневмонит*

Сообщалось о случаях развития интерстициальной легочной болезни/пневмонита у пациентов, получавших препарат Зенлистиκ™. Необходимо следить за симптомами интерстициальной легочной болезни/пневмонита со стороны легких и, в случае необходимости, провести соответствующую терапию, следя существующим стандартам лечения. В зависимости от степени тяжести интерстициальной легочной болезни/пневмонита может потребоваться коррекция дозы (см. раздел «Способы применения и дозы»). При развитии интерстициальной легочной болезни/пневмонита 3 или 4 степени терапию следует отменить.

*Одновременный прием индукторов изофермента CYP3A4*

Следует избегать одновременного приема индукторов изофермента CYP3A4 по причине риска снижения эффективности абемациклиба (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными препаратами»).

*Висцеральный криз*

Данные об эффективности и безопасности препарата Зенлистик™ у пациентов, имеющих висцеральный криз, отсутствуют.

*Лактоза*

Не следует принимать данный препарат пациентам, имеющим редкие наследственные состояния непереносимости галактозы, абсолютного дефицита лактазы или глюкозно-галактозной мальабсорбции.

*Натрий*

Каждая таблетка препарата Зенлистик™ содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг), т.е. практически не содержит натрия.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

Исследования по влиянию препарата на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами не проводились. Однако пациентам, у которых при приеме препарата возникают нежелательные явления со стороны нервной системы, следует проявлять осторожность при управлении автотранспортными средствами и работе с механизмами.

**Форма выпуска**

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Для лекарственного препарата, упакованного на площадке Эли Лилли энд Компани, США:  
14 таблеток в блистер из ПВХ/ПЭ/ПХТФЭ и алюминиевой фольги, покрытой термолаком. По 1 блистеру в обложку картонную. По 1 обложке картонной вместе с инструкцией по медицинскому применению в упаковку картонную.

Для лекарственного препарата, упакованного на площадке Лилли С.А., Испания или ОАО «Фармстандарт-УфаВИТА», Россия:

14 таблеток в блистер из ПВХ/ПЭ/ПХТФЭ и алюминиевой фольги, покрытой термолаком. По 1 или 4 блистера вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную.

**Хранение**

Хранить при температуре не выше 30°C.

Хранить в местах, недоступных для детей.

**Срок годности**

36 месяцев.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

**Производитель**

*Производство готовой лекарственной формы:*

Лилли дель Карибе, Инк.

12,6 км 65 Инфантри Роуд, Каролина, Пуэрто-Рико

*Первичная упаковка:*

Эли Лилли энд Компани, США

Корпоративный Центр Лилли, Индианаполис, Индиана, 46285, США

или

Лилли С.А., Испания

Авда де ла Индустрия, 30, 28108 Алкобендас, Мадрид, Испания

*Вторичная/потребительская упаковка и выпускающий контроль качества:*

Эли Лилли энд Компани, США

Корпоративный Центр Лилли, Индианаполис, Индиана, 46285, США

или

Лилли С.А., Испания

Авда де ла Индустрия, 30, 28108 Алкобендас, Мадрид, Испания

или

Открытое акционерное общество “Фармстандарт-Уфимский витаминный завод”

(ОАО «Фармстандарт-УфаВИТА»), Россия,

Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28

**Организация, принимающая претензии потребителей:**

ООО «Свикс Хэлскеа»

105064, Москва, ул. Земляной вал, дом 9

Телефон: +7 495 229 06 61

Адрес эл. почты: russia.info@swixxbiopharma.com

Старший специалист по регистрации

ООО «Свикс Хэлскеа»

А.В. Савинова

