ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕНАРАТА 0002)

1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ПОТАРБИН, 200 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой ПОТАРБИН, 400 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: пазопаниб.

ПОТАРБИН, 200 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 200 мг пазопаниба (в виде гидрохлорида).

ПОТАРБИН, 400 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 400 мг пазопаниба (в виде гидрохлорида).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

ПОТАРБИН, 200 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой розового цвета с коричневатым оттенком. Ядро таблетки от белого до почти белого цвета.

ПОТАРБИН, 400 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета. Ядро таблетки от белого до почти белого цвета.

4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

4.1. Показания к применению

Лечение распространенного почечно-клеточного рака (ПКР).

Лечение распространенной саркомы мягких тканей (СМТ) (кроме гастроинтестинальных стромальных опухолей и липосаркомы) у пациентов, ранее получавших химиотерапию.

4.2. Режим дозирования и способ применения

Режим дозирования

Рекомендуемая доза препарата ПОТАРБИН составляет 800 мг внутрь 1 раз в сутки.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 13.03.2024 № 4832 (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0002)

Подбор дозы

В зависимости от индивидуальной переносимости суточная доза препарата может быть уменьшена или увеличена с шагом 200 мг, при этом максимальная суточная доза не должна превышать 800 мг.

Особые группы пациентов

Пациенты пожилого возраста

Коррекции режима дозирования и частоты приема у пациентов в возрасте старше 65 лет не требуется.

Пациенты с нарушением функции почек

В связи с низкой степенью выведения пазопаниба и его метаболитов почками, нарушение функции почек клинически значимо не влияет на фармакокинетику пазопаниба, поэтому коррекции режима дозирования у пациентов с клиренсом креатинина (КК) ≥30 мл/мин не требуется.

Опыт применения пазопаниба у пациентов с нарушением функции почек тяжелой степени или у пациентов, находящихся на перитонеальном диализе или гемодиализе, отсутствует, в связи с чем применение пазопаниба у таких пациентов противопоказано.

Пациенты с нарушением функции печени

Безопасность применения и фармакокинетика пазопаниба у пациентов с уже имеющимися нарушениями функции печени полностью не установлены. Пациентам с нарушением функции печени легкой степени (определяют по данным активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) и концентрации билирубина) коррекции дозы не требуется.

У пациентов с нарушениями функции печени средней степени следует снизить дозу пазопаниба до 200 мг в сутки.

Данных о применении пазопаниба у пациентов с нарушением функции печени, сопровождающейся повышением концентрации общего билирубина более чем в 3 раза выше верхней границы нормы (ВГН) (при любой активности АЛТ) недостаточно, в связи с чем применение пазопаниба у таких пациентов противопоказано.

Способ применения

Внутрь

Препарат ПОТАРБИН следует принимать не менее чем за 1 ч до или через 2 ч после приема пищи (см. разделы 4.2 и 5.2). Таблетки следует проглатывать целиком, не нарушая их целостности (не разламывать, не разжевывать). При пропуске приема очередной дозы

COOTBETCTBYET ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 13.03.2024 № 4832

препарата пропущенную дозу следует принять только в случае, если до следующего запланированного приема осталось более 12 ч.

4.3. Противопоказания

- Гиперчувствительность к пазопанибу или к любому из вспомогательных веществ,
 перечисленных в разделе 6.1;
- нарушение функции печени тяжелой степени (в связи с недостаточностью данных);
- нарушение функции почек тяжелой степени (в связи с недостаточностью данных);
- одновременное применение с другими противоопухолевыми препаратами;
- беременность и период кормления грудью;
- детский возраст (в связи с недостаточностью данных).

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

С осторожностью

Применять с осторожностью у пациентов с нарушениями функции печени легкой и средней степени тяжести; заболеваниями желудочно-кишечного тракта (ЖКТ); заболеваниями сердечно-сосудистой системы (включая артериальную гипертензию, удлинение интервала QT, желудочковую тахикардию типа «пируэт» в анамнезе, у пациентов, принимающих антиаритмические средства и препараты, удлиняющие интервал QT); цереброваскулярными заболеваниями; артериальным тромбозом; нарушениями функции щитовидной железы; у пациентов с повышенным риском развития кровотечений, а также у пациентов, несущих аллель HLA-В*57:01 (см. подраздел «Особые указания»).

Особые указания

Влияние на функцию печени

При применении пазопаниба отмечены случаи развития печеночной недостаточности (включая случаи с летальным исходом). В клинических исследованиях пазопаниба наблюдалось повышение активности трансаминаз (АЛТ, аспартатаминотрансферазы (АСТ)) и концентрации билирубина. В большинстве случаев отмечалось изолированное повышение активности АЛТ и АСТ, не сопровождавшееся одновременным повышением активности щелочной фосфатазы или концентрации билирубина. У пациентов старше 60 лет риск повышения активности АЛТ, в 3 раза превышающей ВГН, может возрастать. У пациентов, несущих аллель HLA-B57:01, также отмечалось увеличение риска, вызванного пазопанибом повышения активности АЛТ (19 % пациентов с аллелем HLA-B57:01 против 10 % без такового). Необходимо проводить контроль функции печени у пациентов, принимающих пазопаниб, независимо от их генотипа и возраста. В

COOTBETCTBУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 13.03.2024 № 4832

подавляющем большинстве случаев повышение активности трансаминаз любой степени

отмечалось в течение первых 18 недель терапии пазопанибом. Степень тяжести основывается на классификации СТСАЕ Национального института рака.

Необходимо проводить контроль активности ферментов печени перед применением пазопаниба и на 3, 5, 7 и 9 неделях терапии, затем на 3 и 4 месяцах терапии и по клиническим показаниям. Периодический контроль следует проводить после 4 месяцев терапии.

Следующие указания касаются пациентов с исходной концентрацией общего билирубина $\leq 1,5 \times B\Gamma H$, а также активностями АЛТ и АСТ $\leq 2 \times B\Gamma H$.

- Пациенты с изолированным повышением активности АЛТ выше ВГН в 3–8 раз могут продолжать прием пазопаниба, при этом следует еженедельно контролировать показатели функции печени до уменьшения активности АЛТ до 1-ой степени токсичности или до исходного значения.
- Пациентам с повышением активности АЛТ более чем в 8 раз относительно ВГН следует прервать прием пазопаниба до снижения активности АЛТ до 1-ой степени токсичности или до исходного значения. Если потенциальная польза возобновления приема пазопаниба превышает риск развития гепатотоксичности, прием пазопаниба может быть возобновлен в дозе, уменьшенной до 400 мг 1 раз в сутки, с еженедельным контролем показателей функции печени в течение 8 недель. При последующих приемах пазопаниба в случае повторного повышения активности АЛТ более чем в 3 раза относительно ВГН пазопаниб следует полностью отменить.
- У пациентов с повышением активности АЛТ более чем в 3 раза относительно ВГН и одновременным повышением концентрации билирубина больше чем в 2 раза относительно ВГН пазопаниб следует полностью отменить. Пациента следует наблюдать до снижения активности АЛТ до 1-ой степени токсичности или до исходного значения. Пазопаниб является ингибитором UGT1A1. У пациентов с синдромом Жильбера может возникать непрямая (неконъюгированная) гипербилирубинемия легкой степени. У пациентов только с непрямой гипербилирубинемией легкой степени, с синдромом Жильбера или с подозрением на его наличие, с повышением активности АЛТ более чем в 3 раза относительно ВГН препарат следует применять так же, как и у пациентов с изолированным повышением активности АЛТ.

Одновременное применение пазопаниба и симвастатина увеличивает риск повышения активности АЛТ (см. раздел 4.5) и требует особой осторожности и тщательного наблюдения.

COOTBETCTBYET ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 13.03.2024 № 4832

Дополнительные рекомендации по коррекции дозы в процессе лечения на основании результатов печеночных тестов у пациентов с уже имеющимся нарушением функции печени отсутствуют.

Артериальная гипертензия

В ходе клинических исследований пазопаниба наблюдалось повышение артериального давления (АД) и случаи гипертонического криза. Перед применением пазопаниба следует определять исходный уровень АД. Не позднее одной недели после начала лечения, а также на протяжении всего лечения пазопанибом следует контролировать АД и при необходимости проводить гипотензивную терапию, при этом снижение дозы или перерыв в приеме пазопаниба должны быть клинически обоснованы (см. разделы 4.2 и 4.8).

Артериальная гипертензия (систолическое давление ≥150 мм рт. ст. или диастолическое давление ≥100 мм рт. ст.) возникает в начале курса лечения (примерно в 40 % случаев к 9-му дню и примерно в 90 % – в течение первых 18 недель). В случае появления признаков гипертонического криза или в случае тяжелой артериальной гипертензии или постоянно повышенных значений АД, резистентных к гипотензивным средствам и снижению дозы пазопаниба, пазопаниб следует отменить.

Синдром обратимой задней энцефалопатии (CO39)/ обратимый лейкоэнцефалопатический синдром (ЛЭПС)

При применении пазопаниба сообщалось о возникновении СОЗЭ/обратимого ЛЭПС.

СОЗЭ/обратимый ЛЭПС проявляются следующими симптомами: головная боль, артериальная гипертензия, судороги, сонливость, спутанность сознания, слепота, другие нарушения зрения и неврологические нарушения. Сообщалось о случаях с летальным исходом. Пазопаниб следует отменить у пациентов с развивающимся СОЗЭ/обратимым ЛЭПС.

Интерстициальная болезнь легких (ИБЛ)/пневмонит

При применении пазопаниба отмечено развитие ИБЛ с возможным летальным исходом. Необходимо проводить контроль состояния пациентов на предмет легочных симптомов, указывающих на ИБЛ/пневмонит, и прекратить применение пазопаниба у пациентов с развивающимися ИБЛ или пневмонитом.

Нарушения функции сердиа

В ходе клинических исследований пазопаниба были зарегистрированы следующие нарушения функции сердца: хроническая сердечная недостаточность и снижение фракции выброса левого желудочка (ФВЛЖ).

COOTBETCTBУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 13.03.2024 № 4832

Следует тщательно контролировать состояние пациентов для выявления клинических

признаков или симптомов застойной сердечной недостаточности. У пациентов с риском развития нарушения сердечной деятельности рекомендуется определять исходную ФВЛЖ, а также проводить регулярные повторные измерения ФВЛЖ.

Удлинение интервала QT и желудочковая тахикардия типа «пируэт» (torsade de pointes)
В ходе клинических исследований пазопаниба отмечались случаи удлинения интервала
ОТ и желудочковой тахикардии типа «пируэт» (см. раздел 4.8).

У пациентов с удлинением интервала QT в анамнезе, принимающих антиаритмические и другие препараты, удлиняющие интервал QT, а также у пациентов с заболеваниями сердца рекомендуется применять пазопаниб с осторожностью. Рекомендуется проводить исходный и последующий периодический контроль электрокардиограммы и содержания электролитов (кальций, магний, калий) при применении пазопаниба.

Артериальный тромбоз

В ходе клинических исследований пазопаниба были зарегистрированы случаи инфаркта миокарда, стенокардии, ишемического инсульта и преходящей ишемии головного мозга (см. раздел 4.8). Сообщалось о случаях с летальным исходом.

Следует с осторожностью применять препарат у пациентов с повышенным риском возникновения артериального тромбоза или с артериальным тромбозом в анамнезе. Пазопаниб не изучался у пациентов, у которых эти явления наблюдались в течение предшествующих 6 месяцев. Таким образом, решение о применении пазопаниба следует принимать индивидуально на основании оценки соотношения риска и пользы.

Тромботическая микроангиопатия

В ходе клинических исследований пазопаниба как в монотерапии, так и в комбинации с бевацизумабом или топотеканом были зарегистрированы случаи тромботической микроангиопатии (см. раздел 4.8).

Пазопаниб следует отменить в случае развития тромботической микроангиопатии. После отмены терапии препаратом отмечалось разрешение симптомов тромботической микроангиопатии. Пазопаниб не показан для применения в комбинации с другими противоопухолевыми препаратами.

Кровотечения

В ходе клинических исследований пазопаниба зарегистрированы случаи кровотечений (см. раздел 4.8), в т.ч. с летальным исходом. Пациентам с высоким риском кровотечений пазопаниб следует применять с осторожностью.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 13.03.2024 № 4832 (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0002)

Аневризмы и расслоения артерий

Сообщалось о случаях возникновения аневризм и расслоений артерий на фоне приема ингибиторов VEGF, включая пазопаниб (см. раздел 4.8). Применение ингибиторов VEGF у пациентов с артериальной гипертензией или без нее может способствовать образованию аневризм и/или расслоению артерий. Перед началом применения пазопаниба следует в полной мере оценить риски развития данных осложнений у пациентов с такими факторами риска, как артериальная гипертензия или аневризма в анамнезе.

Перфорация и образование свищей желудочно-кишечного тракта

В ходе клинических исследований пазопаниба отмечались случаи перфорации ЖКТ и формирования свищей (см. раздел 4.8). Сообщалось о случаях с летальным исходом. В связи с этим пазопаниб следует с осторожностью применять пациентам с риском перфорации ЖКТ и формирования свищей.

Заживление ран

Влияние пазопаниба на заживление ран не изучено. Поскольку ингибиторы VEGF могут ухудшать заживление ран, пазопаниб следует отменить как минимум за 7 дней до планового оперативного вмешательства.

Решение о возобновлении лечения пазопанибом после оперативного вмешательства следует принимать на основании клинической оценки адекватности заживления послеоперационной раны. Пазопаниб следует отменить у пациентов с расхождением краев раны.

Гипотиреоз

В ходе клинических исследований пазопаниба наблюдались случаи гипотиреоза (см. раздел 4.8). Рекомендуется проводить профилактический контроль функции щитовидной железы.

Протеинурия

В ходе клинических исследований пазопаниба отмечены случаи возникновения протеинурии (см. раздел 4.8). Рекомендуется проводить периодический анализ мочи во время лечения пазопанибом на предмет появления протеинурии. В случае развития нефротического синдрома пазопаниб следует отменить.

Синдром лизиса опухоли (СЛО)

У пациентов, получающих терапию пазопанибом, отмечались случаи развития СЛО, в т.ч. и со смертельным исходом. Повышенный риск развития СЛО отмечается у пациентов с быстро растущими опухолями, высокой опухолевой нагрузкой, нарушением функции

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 13.03.2024 № 4832 До начала Стерании А пазопанибом Оследует

почек или симптомами дегидратации.

рассмотреть возможность проведения профилактических мероприятий, таких как коррекция высокого уровня мочевой кислоты в сыворотке крови, внутривенное введение регидратационных препаратов. Пациенты группы риска должны находиться под тщательным контролем и получать терапию в соответствии с клиническими проявлениями.

Пневмоторакс

В клинических исследованиях применения пазопаниба при распространенной СМТ наблюдались случаи пневмоторакса. Пациентов, получающих лечение пазопанибом, следует тщательно наблюдать в отношении возникновения признаков и симптомов пневмоторакса.

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Индукторы или ингибиторы системы цитохрома Р450 (изофермента СҮРЗА4)

На основании данных исследований *in vitro* можно полагать, что окислительный метаболизм пазопаниба в микросомах печени человека протекает, в основном, при участии изофермента CYP3A4, с незначительным участием изоферментов CYP1A2 и CYP2C8. Таким образом, ингибиторы и индукторы изофермента CYP3A4 могут изменять метаболизм пазопаниба.

Ингибиторы изофермента CYP3A4, P-gp и BCRP

Пазопаниб является субстратом для изофермента СҮРЗА4, P-gp и BCRP.

Одновременное применение пазопаниба (400 мг 1 раз в сутки) с мощным ингибитором изофермента СҮРЗА4 и Р-gp кетоконазолом (400 мг 1 раз в сутки) последовательно в течение 5 дней приводило к повышению средних значений АUС₍₀₋₂₄₎ и С_{тах} пазопаниба на 66 % и 45 % соответственно, по сравнению с применением пазопаниба без сопутствующих препаратов (400 мг 1 раз в сутки в течение 7 дней). При повышении дозы в диапазоне от 50 мг до 2000 мг величины С_{тах} и АUС пазопаниба возрастали в меньшей степени, чем пропорционально дозе. Таким образом, у большинства пациентов после снижения дозы пазопаниба до 400 мг 1 раз в сутки в присутствии мощных ингибиторов изофермента СҮРЗА4 системная экспозиция пазопаниба соответствовала таковой при применении пазопаниба в дозе 800 мг 1 раз в сутки без одновременного применения сопутствующих препаратов. Однако у некоторых пациентов величина системной экспозиции пазопаниба может увеличиться по сравнению с таковой при отдельном его применении в дозе 800 мг.

COOTBETCTBYET ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 13.03.2024 № 4832

Одновременное применение пазопаниба с другими мощными ингибиторами изофермента

СҮРЗА4 (такими как итраконазол, кларитромицин, атазанавир, индинавир, нефазодон, нелфинавир, ритонавир, саквинавир, телитромицин и вориконазол) может приводить к повышению концентрации пазопаниба. При приеме препарата с грейпфрутовым соком также может отмечаться увеличение концентрации пазопаниба.

Применение 1500 мг лапатиниба, субстрата и слабого ингибитора изофермента СҮРЗА4, P-gp и BCRP, одновременно с 800 мг пазопаниба приводит к увеличению средних величин AUC₍₀₋₂₄₎ и C_{тах} последнего примерно на 50–60 % по сравнению с отдельным применением пазопаниба в дозе 800 мг. Одновременное применение пазопаниба с ингибиторами изофермента СҮРЗА4, P-gp и BCRP (например, лапатиниб) приводит к повышению концентрации пазопаниба в плазме крови. Одновременное применение с мощными ингибиторами P-gp или BCRP может изменить экспозицию и распределение пазопаниба, в т.ч. распределение в центральной нервной системе (ЦНС). Следует избегать одновременного применения препарата с мощными ингибиторами P-gp или BCRP, либо применять альтернативные препараты, не обладающие указанным действием, или оказывающие минимальное ингибирующее действие на P-gp или BCRP.

Следует избегать одновременного применения пазопаниба с мощным ингибитором изофермента СҮРЗА4. Если клинически приемлемой альтернативы мощному ингибитору изофермента СҮРЗА4 не имеется, доза пазопаниба должна быть снижена до 400 мг в сутки на весь период применения одновременной терапии (см. раздел 4.4, подраздел «Особые указания»). В случае развития нежелательных явлений, связанных с лекарственными препаратами, может рассматриваться возможность дальнейшего снижения дозы.

Индукторы изофермента СҮРЗА4

Индукторы изофермента СҮРЗА4, например, рифампицин, могут уменьшать концентрацию пазопаниба в плазме крови. Одновременное применение пазопаниба с мощными индукторами P-gp или BCRP может изменить экспозицию и распределение пазопаниба, в т.ч. распределение в ЦНС. Рекомендуется применение альтернативных препаратов, не обладающих указанным действием или имеющих минимальную ингибирующую активность в отношении изофермента СҮРЗА4.

Влияние пазопаниба на субстраты системы цитохрома Р450

В исследованиях *in vitro* было показано, что пазопаниб ингибирует изоферменты цитохрома 1A2, 3A4, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19 и 2E1. В исследованиях фармакологических свойств пазопаниба, где препарат применялся в дозе 800 мг 1 раз в сутки показано, что

COOTBETCTBYET ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 13.03.2024 № 4832

пазопаниб не имеет клинически значимого влияния на фармакокинетику кофеина

(субстрат изофермента CYP1A2), варфарина (субстрат изофермента CYP2C9) или омепразола (субстрат изофермента CYP2C19) у пациентов со злокачественными новообразованиями.

Пазопаниб приводил к увеличению средних значений AUC и C_{max} мидазолама (субстрат изофермента CYP3A4) примерно на 30 % и повышению на 33–64 % соотношения концентраций декстрометорфана и декстрорфана в моче после приема внутрь декстрометорфана (субстрат изофермента CYP2D6).

Одновременное применение $800 \, \text{мг}$ пазопаниба 1 раз в сутки и паклитаксела $80 \, \text{мг/м}^2$ (субстрат изоферментов CYP3A4 и CYP2C8) 1 раз в неделю приводило, в среднем, к повышению AUC и C_{max} паклитаксела на $26 \, \%$ и $31 \, \%$ соответственно.

Одновременное применение пазопаниба с субстратами изоферментов CYP3A4, 2D6, 2C8 с узким терапевтическим диапазоном не рекомендуется.

Влияние пазопаниба на другие ферменты и транспортные белки

Исследования *in vitro* показали, что пазопаниб является мощным ингибитором UGT1A1 и OATP1B1 с IC₅₀ 1,2 мкМ и 0,79 мкМ соответственно. Пазопаниб может повышать концентрации лекарственных препаратов, выведение которых осуществляется в основном при участии UGT1A1 и OATP1B1.

Одновременное применение пазопаниба и симвастатина

Одновременное применение пазопаниба и симвастатина увеличивает частоту повышения активности АЛТ (27 % против 14 %). Если у пациента, принимающего симвастатин одновременно с пазопанибом, повышается активность АЛТ, следует выполнить рекомендации по дозированию пазопаниба и отменить симвастатин. Данных для оценки риска одновременного применения альтернативных статинов и пазопаниба недостаточно.

Влияние приема пищи на фармакокинетику пазопаниба

Прием пазопаниба вместе с насыщенной или бедной жирами пищей приводит к примерно двукратному увеличению AUC и C_{max} пазопаниба.

Лекарственные препараты, которые повышают рН желудочного сока

Одновременное применение пазопаниба и эзомепразола снижает биодоступность пазопаниба приблизительно на 40 % (AUC и C_{max}). Следует избегать одновременного применения пазопаниба с лекарственными препаратами, которые повышают рН желудочного сока. При необходимости одновременного применения ингибиторов протонной помпы (ИПП) рекомендуется принимать дозу пазопаниба вне приема пищи, 1 раз в день вечером, одновременно с ИПП. При необходимости одновременного

применения антагонистов Н2-рецепторов, пазопаниб следует принимать не во время

приема пищи, как минимум, за 2 ч до или, по меньшей мере, через 10 ч после приема антагониста H₂-рецепторов. Пазопаниб следует принимать, по меньшей мере, за 1 ч до или через 2 ч после применения антацидов короткого действия. Рекомендации по одновременному применению ИПП и антагонистов Н₂-рецепторов основаны физиологических особенностях человеческого организма.

4.6. Фертильность, беременность и лактация

Женщины с детородным потенциалом (контрацепция у мужчин и женщин)

Пациенткам с сохраненным репродуктивным потенциалом следует использовать надежные методы контрацепции в период лечения пазопанибом и в течение 2 недель после приема последней дозы.

При половых контактах мужчинам, в т.ч. с вазэктомией в анамнезе, получающим лечение пазопанибом, и их половым партнерам (беременным, женщинам, вероятность беременности у которых не исключена, или женщинам с сохраненным репродуктивным потенциалом) необходимо использовать презерватив в течение всего периода лечения мужчины, а также в течение 2 недель после приема последней дозы препарата.

Беременность

Противопоказано применение препарата Потарбин при беременности и в период грудного вскармливания.

По данным исследований на животных и исходя из механизма действия, пазопаниб может наносить вред плоду при применении у беременных. В исследованиях у животных вызывал самопроизвольное прерывание беременности тератогенный эффект у крыс и кроликов при системной экспозиции меньшей, чем при применении в максимальной рекомендованной дозе у человека – 800 мг (исходя из AUC). Следует информировать беременных, а также пациенток с сохраненным репродуктивным потенциалом о потенциальном риске для плода.

Лактация

Неизвестно, проникает ли пазопаниб или его метаболиты в грудное молоко, нет данных о влиянии пазопаниба на младенцев, получающих грудное молоко, а также о влиянии на продукцию грудного молока.

В связи с возможностью развития серьезных нежелательных реакций у младенцев, получающих грудное молоко, связанных с воздействием пазопаниба, в период лактации пациентке следует рекомендовать отказаться от грудного вскармливания на время терапии препаратом.

механизмами

Влияние пазопаниба на способность управлять транспортными средствами не изучалось. Учитывая фармакологические свойства препарата, влияния на деятельность такого рода не ожидается. Следует принимать во внимание общее состояние пациента и профиль побочного действия препарата.

4.8. Нежелательные реакции

Резюме профиля безопасности

Ниже представлены нежелательные лекарственные реакции (НЛР), возникавшие при применении препарата в клинических исследованиях с указанием частоты их возникновения (таблица 1). НЛР сгруппированы в соответствии с классификацией органов и систем органов MedDRA.

Частота встречаемости определяется следующим образом: очень часто (≥1/10), часто $(\geq 1/100$, но <1/10), нечасто $(\geq 1/1000$, но <1/100), редко $(\geq 1/10000$, но <1/1000), очень редко (<1/10000), частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Табличное резюме нежелательных реакций

Таблииа 1

		Тиолици
	ПКР	CMT
Инфекции и инвазии	·	
Инфекции (с или без нейтропении) ¹	Часто	*
Инфекции десен	Нечасто	Часто
Доброкачественные, злокачественные и неуточненные новооб	бразования (включа	я кисты и
полипы)	T	Т-
Боль в новообразованиях	Нечасто	Очень часто
Синдром лизиса опухоли	♦	♦
Нарушения со стороны крови и лимфатической системы		
Нейтропения	Часто	Очень часто
Громбоцитопения	Часто	Очень часто
Лейкопения	Часто	Очень часто
Полицитемия	Нечасто	*
Эндокринные нарушения		
Гипотиреоз ¹	Часто	Часто
Повышение активности тиреотропных гормонов в крови	Часто	*
Снижение концентрации глюкозы в крови	Нечасто	*
Нарушения метаболизма и питания		
Снижение массы тела	Часто	Очень часто
Снижение аппетита	Очень часто	Очень часто
Гипофосфатемия	Часто	*
Обезвоживание	Часто	Часто
Гипомагниемия	Нечасто	Нечасто
Психические нарушения	•	
Бессонница	*	Часто
Нарушения со стороны нервной системы	•	•
Головокружение	Часто	Часто

(ПОСЛЕ	ПОВ АТЕЛЬНО	СМ т 0002)
Гипестезия	Нечасто	*
Периферическая сенсорная нейропатия	Часто	Часто
Парестезия	Часто	Нечасто
Заторможенность	Часто	*
Сонливость	Нечасто	Нечасто
Дисгевзия (расстройство вкуса)	Очень часто ²	Очень часто
Головная боль	Очень часто	Очень часто
Ишемический инсульт ¹	Нечасто	Нечасто
Транзиторная ишемическая атака ¹	Нечасто	*
Синдром обратимой задней энцефалопатии ¹	Редко	*
Геморрагический инсульт	Нечасто	Нечасто
Нарушения со стороны органа зрения		1
Нечеткость зрения	Часто	Часто
Обесцвечивание ресниц	Нечасто	*
Отслойка/разрыв сетчатки	Нечасто	*
Нарушения со стороны сердца		1
Нарушения сердечной деятельности (снижение фракции выброса	Нечасто	Часто
левого желудочка, хроническая сердечная недостаточность,		
ограниченная кардиомиопатия)1		
Брадикардия	Нечасто ³	Часто ³
Инфаркт миокарда ¹	Нечасто	Нечасто
Ишемия миокарда ¹	Нечасто	*
Желудочковая тахикардия типа «пируэт» (torsade de pointes) ¹	Нечасто	*
Нарушения со стороны сосудов		1
Артериальная гипертензия ¹	Очень часто	Очень часто
Ощущение прилива жара к лицу	Часто	Часто
Венозная тромбоэмболия	Часто	Часто
Геморрагия	Нечасто	Нечасто
Кровотечение из верхних отделов желудочно-кишечного тракта	Нечасто	Нечасто
Ретроперитонеальное кровотечение	Нечасто	Нечасто
Ректальное кровотечение	Нечасто	Нечасто
Тромботическая микроангиопатия (в т.ч. тромботическая		Нечасто
тромбоцитопеническая пурпура и гемолитико-уремический		
$[$ синдром $)^1$		
Кровотечение из полости рта	Нечасто	Часто
Геморроидальное кровотечение	Нечасто	*
Анальное кровотечение	Нечасто	Часто
Бронхиальное кровотечение	*	Нечасто
Кровотечения из мочевыводящих путей	Нечасто	*
«Приливы»	Часто	Часто
Гипертонический криз	Нечасто	*
Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной кл	етки и средост	ения
Кашель	*	Часто
Дисфония	Часто	Часто
Диспноэ (одышка)	Часто	Часто
Пневмоторакс	Нечасто	Часто
Ринорея	Нечасто	Нечасто
Боли в ротоглотке	*	Нечасто
Икота	*	Часто
Кровохарканье	Часто	Нечасто
Интерстициальная болезнь легких/пневмонит ¹	Редко	Редко
Носовое кровотечение	Часто	Часто
Легочное кровотечение	Нечасто	Часто
Желудочно-кишечные нарушения		

(ПОСЛЕ	ПОВ АТЕЛЬНО	ем т 0002)
Метеоризм	Часто	Часто
Вздутие живота	Часто	Часто
Язвенный стоматит	Часто	*
Частая дефекация	Нечасто	*
Рвота с кровью	Нечасто	*
Гематохезия	Нечасто	*
Перфорация толстой кишки	Нечасто	*
Перфорация подвздошной кишки	Нечасто	Нечасто
Мелена	Нечасто	Нечасто
Панкреатит	Нечасто	♦
Перитонит	Нечасто	Нечасто
Боль в животе (в т.ч. в эпигастрии и по ходу кишечника)	Очень часто	Очень часто
Диарея	Очень часто	Очень часто
Диспепсия	Часто	Часто
Перфорация желудка или кишечника ¹	Нечасто	*
Образование желудочных и/или кишечных свищей ¹	Нечасто	Нечасто
Наружный брюшной свищ	Нечасто	Нечасто
Повышение активности липазы	Часто ⁴	*
Тошнота	Очень часто	Очень часто
Стоматит	Часто	Очень часто
Рвота	Очень часто	Очень часто
Сухость слизистой оболочки полости рта	Часто	Часто
Кровотечение из желудочно-кишечного тракта	Часто	Часто
Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей	14010	14010
Гепатотоксичность	Часто	•
Желтуха	Нечасто	•
Лекарственное поражение печени	Нечасто	•
Печеночная недостаточность	Нечасто	•
Отклонение печеночной функции от нормы ¹	Часто	Нечасто
Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей	14010	110 10010
Поражения кожи	Нечасто	Часто5
Алопеция	Очень часто	Часто
Эксфолиация кожи	Нечасто	♦
Генерализованный зуд	Нечасто	•
Сухость кожи	Часто	Часто
Эксфолиативная сыпь	↑	Очень часто
Изменение цвета волос	Очень часто	Очень часто
Поражение ногтей	Нечасто	Часто
Пальмарно-плантарная эритродизестезия (ладонно-подошвенный		Нечасто
синдром)		
Подошвенная эритема	Нечасто	•
Язвы кожи	♦	Нечасто
Реакция фотосенсибилизации	Нечасто	Нечасто
Гипергидроз	Часто	Часто
Кожная сыпь	Очень часто	Нечасто
Везикулярная сыпь	Нечасто	*
Папулезная сыпь	Нечасто	Нечасто
Эритематозная сыпь	Нечасто	♦
Генерализованная сыпь	Нечасто	•
Макулярная сыпь	Нечасто	•
Зудящая сыпь	Нечасто	•
Кожный зуд	Часто	Часто
Эритема	Часто	Часто
Депигментация кожи	Часто	•
Дении ментиции коми	14010	1,

	(ПОСЛЕ	ПОВ АТЕЛЬНО	е <mark>мт 0002)</mark>		
Гипопигментация кожи		Часто	Очень часто		
Нарушения со стороны мышечной, скелетной и соединительной ткани					
Скелетно-мышечная боль		Нечасто	Часто		
Мышечный спазм		Часто	Часто		
Артралгия		Часто	Нечасто		
Миалгия		Часто	Часто		
Нарушения со стороны почек и мочевыводящих п	<i>утей</i>				
Протеинурия ¹		Очень часто	Нечасто		
Гематурия		Часто	Нечасто		
Нарушения со стороны репродуктивной системы	ы и молочных жел	ез			
Меноррагия		Нечасто	Нечасто		
Метроррагия		Нечасто	♦		
Влагалищное кровотечение		Нечасто	Нечасто		
Общие нарушения и реакции в месте введения					
Воспаление слизистой оболочки		Часто	Нечасто		
Отеки		Часто ⁶	Часто ⁷		
		Часто	Нечасто		
177		Часто	Часто		
эноб		Нечасто	Часто		
Повышенная утомляемость		Очень часто	Очень часто		
Лабораторные и инструментальные данные					
Повышение активности АЛТ ¹		Очень часто	Часто		
Повышение активности ACT ¹		Очень часто	Часто		
Гипербилирубинемия ¹		Часто	Нечасто		
Изменение концентрации холестерина в крови		*	Часто		
Повышение концентрации креатинина в крови		Часто	*		
Повышение активности амилазы		Часто	*		
Товышение концентрации мочевины в крови		Часто	*		
ипоальбуминемия		*	Очень часто		
Повышение активности гамма-глютамилтранспе	птидазы	Часто	Часто		
Изменение активности гормонов щитовидной же		Нечасто	*		
Удлинение интервала QT ¹		Нечасто	Нечасто		
Снижение веса		Часто	Очень часто		
A D VOTE SECTION IN THE HALL BOTTOM OF THE SECTION					

- ◆ в ходе регистрационных клинических исследований связь нежелательного явления с приемом пазопаниба не установлена;
- 1 подробная информация приведена в подразделе «Особые указания» раздела 4.4;
- ² агевзия (утрата вкусовой чувствительности), гипогевзия (понижение вкусовой чувствительности);
- ³ брадикардия определяется на основании частоты сердечного ритма (менее 60 ударов в минуту). Брадикардия с клиническими проявлениями встречается реже, и ее частота основана на отчетах баз данных о безопасности пазопаниба;
- ⁴ для показания ПКР частота встречаемости основана на данных, полученных при проведении дополнительных исследований;
- ⁵ в большинстве случаев пальмарно-плантарная эритродизестезия (ладонно-подошвенный синдром);
- 6— периферические отеки, локальные отеки, отеки глаз, лица;
- ⁷— периферические отеки, отечность век.

Нейтропения, тромбоцитопения и пальмарно-плантарная эритродизестезия (ладонно-подошвенный синдром) чаще наблюдались у пациентов восточноазиатского происхождения.

В таблице 2 представлены отклонения лабораторных показателей, встречавшиеся у ≥15 %

пациентов с ПКР, принимавших пазопаниб в ходе клинических исследований. Степень отклонения основывается на классификации общих критериев терминологии нежелательных явлений (СТСАЕ) Национального института рака.

Таблица 2

Параметры	Пазопаниб (N=290)		Плацебо (N=145)			
	Bce	Степень	Степень	Bce	Степень	Степень
	степени,	3,	4,	степени,	3,	4,
	%	%	%	%	%	%
Гематологические						
Лейкопения	37	0	0	6	0	0
Нейтропения	34	1	<1	6	0	0
Тромбоцитопения	32	<1	<1	5	0	<1
Лимфоцитопения	31	4	<1	24	1	0
Биохимические						
Повышение активности АЛТ	53	10	2	22	1	0
Повышение активности АСТ	53	7	<1	19	<1	0
Гипергликемия	41	<1	0	33	1	0
Повышение концентрации	36	3	<1	10	1	<1
общего билирубина						
Гипофосфатемия	34	4	0	11	0	0
Гипокальциемия	33	1	1	26	1	<1
Гипонатриемия	31	4	1	24	4	1
Гиперкалиемия	27	4	<1	23	5	0
Гиперкреатининемия	26	0	<1	25	<1	0
Гипомагниемия	26	<1	1	14	0	0
Гипогликемия	17	0	<1	3	0	0

В таблице 3 представлены отклонения лабораторных показателей, встречавшиеся у ≥15 % пациентов с СМТ, получавших пазопаниб в ходе клинических исследований. Степень отклонения основывается на классификации СТСАЕ Национального института рака.

Таблица 3

Параметры	Пазопаниб (N=240)		Плацебо (N=123)			
	Bce	Степень	Степень	Bce	Степень	Степень
	степени,	3,	4,	степени,	3,	4,
	%	%	%	%	%	%
Гематологические						
Лейкопения	44	1	0	15	0	0
Нейтропения	33	4	0	7	0	0
Тромбоцитопения	36	3	<1	6	0	0
Лимфоцитопения	43	10	0	36	9	2
Анемия	27	5	2	23	<1	<1
Биохимические						
Повышение активности	32	3	0	23	<1	0
щелочной фосфатазы (ЩФ)						
Повышение активности АЛТ	46	8	2	18	2	<1
Повышение активности АСТ	51	5	3	22	2	0
Гипоальбуминемия	34	<1	0	21	0	0
Гипергликемия	45	<1	0	35	2	0

Параметры	Пазопани	5 (N=240)	(HOCHE	Плацебо (N±123)	0002)
	Bce	Степень	Степень	Bce	Степень	Степень
	степени,	3,	4,	степени,	3,	4,
	%	%	%	%	%	%
Повышение концентрации	29	1	0	7	2	0
общего билирубина						
Гипонатриемия	31	4	0	20	3	0
Гипокалиемия	16	1	0	11	0	0

В таблице 4 представлены нежелательные реакции, выявленные во время пострегистрационного применения пазопаниба. Данные нежелательные реакции включают в себя спонтанные сообщения о нежелательных явлениях, а также серьезные нежелательные реакции, выявленные в результате продолжающихся исследований, исследований клинической фармакологии и поисковых исследований по неутвержденным показаниям.

Таблица 4

Инфекции и инвазии			
Инфекции (с или без нейропении)	Часто		
Нарушения со стороны крови и лимфатической системы	•		
Полицитемия	Нечасто		
Тромботическая микроангиопатия (в т.ч. тромботическая	Нечасто		
тромбоцитопеническая пурпура и гемолитикоуремический синдром)1			
Нарушения метаболизма и питания			
Синдром лизиса опухоли (в т.ч. и со смертельным исходом)1	Частота неизвестна		
Нарушения со стороны нервной системы			
Синдром обратимой задней энцефалопатии ¹	Редко		
Нарушения со стороны органа зрения			
Отслойка сетчатки	Нечасто		
Разрыв сетчатки	Нечасто		
Нарушения со стороны сосудов			
Аневризмы и расслоения артерии	Редко		
Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетк	и и средостения		
Интерстициальная болезнь легких (ИБЛ)/пневмонит ¹ Редко			
Желудочно-кишечные нарушения			
Метеоризм	Часто		
Панкреатит	Нечасто		
Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей			
Язва кожи	Нечасто		
Нарушения со стороны мышечной, скелетной и соединительной ткан	u		
Артралгия	Очень часто		
Мышечный спазм	Часто		
Лабораторные и инструментальные данные			
Повышение активности гамма-глютамилтранспептидазы	Часто		

¹ – подробная информация приведена в разделе 4.4, подразделе «Особые указания».

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза — риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых

подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные

системы сообщения о нежелательных реакциях государств — членов Евразийского экономического союза:

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 (800) 550-99-03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт: www.roszdravnadzor.gov.ru

4.9. Передозировка

В клинических исследованиях пазопаниб применялся в дозах до 2000 мг.

Симптомы

Дозолимитирующая токсичность (повышенная утомляемость 3-ей степени) и артериальная гипертензия 3-ей степени наблюдались у 1 из 3 пациентов, принявших 2000 мг и 1000 мг пазопаниба в сутки соответственно. Возможно усиление вышеописанных нежелательных явлений.

Лечение

Симптоматическое. Только незначительная часть пазопаниба может выводиться посредством гемодиализа, поскольку высока степень его связывания с белками плазмы крови.

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамические свойства

Фармакотерапевтическая группа: противоопухолевые средства, ингибиторы протеинкиназ; другие ингибиторы протеинкиназ

Код ATX: L01EX03

Механизм действия

Пазопаниб является мощным ингибитором множества тирозинкиназ для приема внутрь, в т.ч., тирозинкиназ рецепторов эндотелиальных факторов роста сосудов (VEGFR) -1, -2, -3; рецепторов фактора роста тромбоцитов (PDGFR)-α и -β; рецепторов фактора роста фибробластов (FGFR) -1 и -3; рецептора фактора стволовых клеток (Kit), а также Т-клеточной киназы, индуцируемой интерлейкином 2 (Itk); лейкоцитспецифической протеин-тирозинкиназы (Lck) и тирозинкиназы рецептора колониестимулирующего фактора макрофагов (c-Fms). *In vitro* пазопаниб ингибирует лиганд-индуцируемое

аутофосфорилирование VEGFR-2, Кіт и PDGFR-β. *In vivo* назопаниб ингибирует VEGF-индуцируемое фосфорилирование VEGFR-2 в тканях легкого у животных, ангиогенез у животных и рост некоторых человеческих опухолевых ксенотрансплантатов у животных. Значения ингибирующей концентрации в 50 % (IC₅₀) при связывании пазопаниба с рецепторами эндотелиального фактора роста сосудов, фактора роста тромбоцитов и фактора стволовых клеток составляют 10, 30, 47, 71, 84 и 74 нмоль/л соответственно.

5.2. Фармакокинетические свойства

Абсорбция

Максимальная концентрация (C_{max}) пазопаниба, в среднем, достигается через 2–4 ч после приема внутрь. Ежедневный прием приводит к 1-, 2-, 3-, 4-кратному увеличению площади под фармакокинетической кривой «концентрация-время» (AUC). При ежедневном приеме 800 мг пазопаниба значение AUC и C_{max} составляли 1,037 мкг×ч/мл и 58,1 мкг/мл (эквивалентно 132 мкмоль/л) соответственно. Существенного увеличения AUC и C_{max} не наблюдалось при повышении дозы пазопаниба более 800 мг.

Системная экспозиция пазопаниба увеличивалась при приеме с пищей. Применение пазопаниба с пищей с высоким и низким содержанием жиров приводит приблизительно к 2-кратному увеличению AUC и C_{max} . Таким образом, пазопаниб следует принимать по меньшей мере за 1 ч до или через 2 ч после приема пищи (см. раздел 4.2).

Применение $400 \, \mathrm{mr}$ пазопаниба в виде раскрошенной таблетки вызывает увеличение $\mathrm{AUC}_{(0\text{-}72)}$ и $\mathrm{C}_{\mathrm{max}}$ приблизительно в 2 раза и вызывает уменьшение $\mathrm{t}_{\mathrm{max}}$ (время достижения максимальной концентрации в плазме крови) приблизительно на $1,5 \, \mathrm{v}$ по сравнению с применением в виде целой таблетки. Биодоступность и степень абсорбции пазопаниба при пероральном приеме увеличивается при приеме раскрошенной таблетки по сравнению с целой таблеткой. В связи с вышесказанным таблетки пазопаниба не следует измельчать (см. раздел 4.2).

Распределение

Связывание пазопаниба с белками плазмы крови *in vivo* составляло более 99 % вне зависимости от концентрации в диапазоне 10–100 мкг/мл.

Данные *in vitro* позволяют предполагать, что пазопаниб является субстратом для Р-гликопротеина (P-gp) и белка резистентности рака молочной железы (BCRP).

Биотрансформация

Исследования *in vitro* показали, что метаболизм пазопаниба опосредован преимущественно изоферментом CYP3A4, а также в незначительной степени изоферментами CYP1A2 и CYP2C8.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 13.03.2024 № 4832 (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0002)

Элиминация

Пазопаниб выводится медленно со средним значением периода полувыведения $(T_{1/2})$ 30,9 ч после приема в рекомендованной дозе 800 мг. Выведение осуществляется в основном через кишечник, и только менее 4 % принятой дозы выводится почками.

Фармакокинетика в особых группах пациентов

Пациенты с нарушением функции почек

Выведение пазопаниба не зависит от КК (30–150 мл/мин).

Не ожидается изменения системной экспозиции пазопаниба у пациентов с КК ≥30 мл/мин, в связи с чем коррекции дозы у пациентов данной категории не требуется.

Пациенты с нарушением функции печени

У пациентов с нарушением функции печени легкой степени (концентрация билирубина в пределах нормы при повышении активности АЛТ любой степени или повышение концентрации билирубина менее чем в 1,5 раза выше ВГН независимо от активности АЛТ) после однократного приема пазопаниба в дозе 800 мг 1 раз в сутки средние значения фармакокинетических параметров (C_{max} 30,9 мкг/мл (12,5–47,3 мкг/мл) и AUC₍₀₋₂₄₎ 841,8 мкг×ч/мл (600,4–1078 мкг×ч/мл)) сопоставимы со средними значениями у пациентов с нормальной функцией печени (C_{max} 49,4 мкг/мл (17,1–85,7 мкг/мл) и AUC₍₀₋₂₄₎ 888,2 мкг×ч/мл (345,5–1482 мкг×ч/мл)).

Максимальная переносимая доза пазопаниба у пациентов с умеренным нарушением функции печени (повышение концентрации билирубина от 1,5 до 3 раз выше ВГН независимо от активности АЛТ) составляла 200 мг 1 раз в сутки. Средние значения С_{тах} (22,4 мкг/мл (6,4—32,9 мкг/мл)) и АUС₍₀₋₂₄₎ (350,0 мкг×ч/мл (131,8—487,7 мкг×ч/мл)) после приема 200 мг пазопаниба 1 раз в сутки у пациентов с умеренным нарушением функции печени составляли приблизительно 45 % и 39 % соответственно по сравнению со средними значениями у пациентов с нормальной функцией печени после приема препарата в дозе 800 мг 1 раз в сутки. Недостаточно данных о применении пазопаниба у пациентов с нарушением функции печени тяжелой степени (концентрация общего билирубина более чем в 3 раза превышает ВГН, независимо от активности АЛТ), в связи с чем применение у пациентов данной категории не рекомендовано (см. раздел 4.3).

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6.1. Перечень вспомогательных веществ

ПОТАРБИН, 200 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Целлюлоза микрокристаллическая 102

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 13.03.2024 № 4832 (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0002)

Карбоксиметилкрахмал натрия

Повидон-К30

Магния стеарат

Пленочная оболочка — Опадрай розовый YS-1-14762-A:

Гипромеллоза

Титана диоксид (Е171)

Макрогол

Полисорбат-80

Краситель железа оксид красный (Е172)

ПОТАРБИН, 400 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой:

Целлюлоза микрокристаллическая 102

Карбоксиметилкрахмал натрия

Повидон-К30

Магния стеарат

Пленочная оболочка — Опадрай белый YS-1-7706-G:

Гипромеллоза

Титана диоксид (Е171)

Макрогол,

Полисорбат-80

6.2. Несовместимость

Не применимо.

6.3. Срок годности (срок хранения)

3 года.

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

Хранить при температуре не выше 25 °C.

6.5. Характер и содержание первичной упаковки

<u>Для дозировки 200 мг:</u> по 30, 60 или 90 таблеток в полиэтиленовый флакон, укупоренный полипропиленовой крышкой с влагопоглотителем, с защитой от детей и контролем первого вскрытия.

<u>Для дозировки 400 мг:</u> по 30 или 60 таблеток в полиэтиленовый флакон, укупоренный полипропиленовой крышкой с влагопоглотителем, с защитой от детей и контролем первого вскрытия.

Флакон с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку картонную.

6.6 Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата и другие манипуляции с препаратом

Нет особых требований к утилизации.

7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

Российская Федерация

ооо «ИИХР»

141401, Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2А, стр. 1

Тел./факс: +7 (495) 995-49-41

7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

ооо «ИИХР»

141401, Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2A, стр. 1

Тел./факс: +7 (495) 995-49-41

E-mail: iihr@iihr.ru

8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ (ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РЕГИСТРАЦИИ, ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ)

Дата первой регистрации:

10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА

Общая характеристика лекарственного препарата ПОТАРБИН доступна на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет» http://eec.eaeunion.org/