

## SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

### 1. NÁZEV PŘÍPRAVKU

Lakosamid +pharma 50 mg potahované tablety  
Lakosamid +pharma 100 mg potahované tablety  
Lakosamid +pharma 150 mg potahované tablety  
Lakosamid +pharma 200 mg potahované tablety

### 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

#### Lakosamid +pharma 50 mg potahované tablety

Jedna potahovaná tableta obsahuje 50 mg lakovamidu.

#### Lakosamid +pharma 100 mg potahované tablety

Jedna potahovaná tableta obsahuje 100 mg lakovamidu.

#### Lakosamid +pharma 150 mg potahované tablety

Jedna potahovaná tableta obsahuje 150 mg lakovamidu.

#### Lakosamid +pharma 200 mg potahované tablety

Jedna potahovaná tableta obsahuje 200 mg lakovamidu.

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

### 3. LÉKOVÁ FORMA

Potahovaná tableta

#### Lakosamid +pharma 50 mg potahované tablety

Narůžovělý oválné potahované tablety s vyraženým „E1“ na jedné straně a hladké na druhé straně.  
Přibližná velikost: 10,50 mm x 5,00 mm.

#### Lakosamid +pharma 100 mg potahované tablety

Žluté oválné potahované tablety s vyraženým „E2“ na jedné straně a hladké na druhé straně.  
Přibližná velikost: 13,25 mm x 6,20 mm.

#### Lakosamid +pharma 150 mg potahované tablety

Béžové oválné potahované tablety s vyraženým „E3“ na jedné straně a hladké na druhé straně.  
Přibližná velikost: 15,25 mm x 7,15 mm.

#### Lakosamid +pharma 200 mg potahované tablety

Modré oválné potahované tablety s vyraženým „E4“ na jedné straně a hladké na druhé straně.  
Přibližná velikost: 16,70 mm x 7,75 mm.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikace







### *Nasycovací dávka*

Podávání nasycovací dávky nebylo u dětí hodnoceno. Použití nasycovací dávky u dospívajících a dětí s tělesnou hmotností nižší než 50 kg se nedoporučuje.

### *Děti do 4 let*

Bezpečnost a účinnost lacosamidu u dětí do 4 let nebyla dosud stanovena. Nejsou dostupné žádné údaje.

### Způsob podání

Lacosamid +pharma je určen k perorálnímu podání. Tablety se užívají s jídlem nebo bez jídla.

## **4.3 Kontraindikace**

Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku uvedenou v bodě 6.1.

Známá atrioventrikulární (AV) blokáda druhého nebo třetího stupně.

## **4.4 Zvláštní upozornění a opatření pro použití**

### Sebevražedné myšlenky a chování

U pacientů léčených antiepileptiky v různých indikacích byly hlášeny případy sebevražedných představ a chování. Metaanalýza randomizovaných placebem kontrolovaných klinických studií s antiepileptiky také prokázala mírně zvýšené riziko sebevražedných představ a chování. Mechanismus vzniku tohoto rizika není znám a dostupná data nevylučují možnost zvýšeného rizika ani pro lacosamid.

Z tohoto důvodu u pacientů mají být sledovány známky sebevražedných představ a chování a případně má být zvolena vhodná léčba. Pacientům (a jejich pečovatelům) má být doporučeno, aby okamžitě vyhledali lékařskou pomoc, pokud se u pacientů projeví známky sebevražedných představ či chování (viz bod 4.8).

### Srdeční rytmus a vedení vztahu

V klinických studiích s lacosamidem bylo pozorováno prodloužení PR intervalu v závislosti na dávce. Lacosamid je nutné podávat s opatrností pacientům s již existujícími proarytmickými stavami, například pacientům se známými poruchami srdečního převodu nebo závažným onemocněním srdce (např. ischemie/infarkt myokardu, srdeční selhání, strukturální onemocnění srdce nebo kanálopatie srdečních sodíkových kanálů) nebo pacientům léčeným přípravky ovlivňujícími srdeční převod, včetně antiarytmik a antiepileptik z řady blokátorů sodíkového kanálu (viz bod 4.5), a také starším pacientům. U těchto pacientů se má zvážit provedení EKG vyšetření před zvýšením dávky lacosamidu nad 400 mg/den a poté, co je lacosamid vytírován do rovnovážného stavu.

V placebem kontrolovaných klinických studiích s lacosamidem nebyly u pacientů s epilepsií hlášeny fibrilace nebo flutter síní, avšak obojí bylo hlášeno v otevřených studiích epilepsie a ze zkušeností po uvedení přípravku na trh.

Po uvedení přípravku na trh byla hlášena AV blokáda (včetně druhého nebo vyššího stupně AV blokády). U pacientů s proarytmickými stavami byla hlášena ventrikulární tachyarytmie. Ve vzácných případech tyto příhody vedly k asystolii, srdeční zástavě a úmrtí u pacientů s existujícími proarytmickými stavami.

Pacienti mají být informováni o příznacích srdeční arytmie (např. pomalý, zrychlený nebo nepravidelný tep, palpitace, dušnost, pocit točení hlavy a mdloby). Pacienti mají být poučeni, aby okamžitě vyhledali lékařskou pomoc, pokud se tyto příznaky objeví.

#### Závrat'

Při léčbě lakosamidem se objevovaly závratě, které by mohly vést ke zvýšenému výskytu náhodných poranění nebo pádů. Pacienti mají být proto poučeni, aby zachovávali zvýšenou opatrnost, dokud se neseznámí s tím, jak na ně přípravek působí (viz bod 4.8).

#### Potenciál pro nový nástup nebo zhoršení myoklonických záchvatů

U dospělých i pediatrických pacientů s PGTCS byl hlášen nový nástup nebo zhoršení myoklonických záchvatů, zejména během titrace. U pacientů s více než jedním typem záchvatů je třeba zvážit pozorovaný přínos kontroly u jednoho typu záchvatu oproti pozorovanému zhoršení u jiného typu záchvatu.

#### Možné zhoršení EEG a klinického stavu u specifických pediatrických epileptických syndromů.

Bezpečnost a účinnost lakosamidu u pediatrických pacientů s epileptickými syndromy, u kterých se mohou současně vyskytovat fokální a generalizované záchvaty, nebyla dosud stanovena.

### **4.5 Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce**

Lakosamid je nutné podávat s opatrností pacientům léčeným léčivými přípravky, o kterých je známo, že mohou vyvolat prodloužení PR intervalu (včetně antiepileptik z řady blokátorů sodíkového kanálu) a pacientům léčeným antiarytmiky. Analýza podskupiny pacientů v klinických studiích současně užívajících carbamazepin nebo lamotrigin však neprokázala zvýšený výskyt prodloužení PR intervalu.

#### Data *in vitro*

Data obecně naznačují, že lakosamid má nízký potenciál k interakcím. Ve studiích *in vitro* nedocházelo k indukci enzymů CYP1A2, CYP2B6 a CYP2C9 ani k inhibici enzymů CYP1A1, CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2D6 a CYP2E1 lakosamidem při plazmatických hladinách dosahovaných během klinických studií. Jedna studie *in vitro* prokázala, že lakosamid není ve střevech transportován glykoproteinem-P. Data *in vitro* ukazují, že CYP2C9, CYP2C19 a CYP3A4 jsou schopné katalyzovat tvorbu O-desmethyl metabolitu.

#### Data *in vivo*

Lakosamid neinhibuje ani neindukuje enzymy CYP2C19 ani CYP3A4 v klinicky významném rozsahu. Lakosamid neovlivňoval AUC midazolamu (metabolizovaného CYP3A4, lakosamid podáván v dávce 200 mg 2x denně), ale C<sub>max</sub> midazolamu byla mírně zvýšena (30 %). Lakosamid neovlivňoval farmakokinetiku omeprazolu (metabolizován CYP2C19 a CYP3A4, lakosamid podáván v dávce 300 mg 2x denně).

Omeprazol, inhibitor CYP2C19 (40 mg jednou denně) klinicky významně nezvyšoval systémovou expozici lakosamidu. Tudíž z toho vyplývá, že středně silné inhibitory CYP2C19 pravděpodobně neovlivňují systémovou expozici lakosamidu v klinicky významném rozsahu.

Opatrnost se doporučuje při současné léčbě silnými inhibitory CYP2C9 (např. flukonazolem) a CYP3A4 (např. itrakonazolem, ketokonazolem, ritonavirem, klarithromycinem), která může vést ke zvýšené systémové expozici lakosamidu. Takové interakce nebyly stanoveny *in vivo*, ale jsou možné na základě údajů *in vitro*.

Silné induktory enzymů, jako jsou rifampicin nebo třezalka tečkovaná (*Hypericum perforatum*), mohou mírně redukovat systémovou expozici lacosamidu. Proto zahájení a ukončení léčby těmito enzymatickými induktory má být prováděno s opatrností.

### Antiepileptika

Ve studiích lékových interakcí neovlivňoval lacosamid statisticky významně plazmatické koncentrace karbamazepinu a kyseliny valproové ani plazmatické koncentrace lacosamidu nebyly karbamazepinem nebo kyselinou valproovou ovlivněny. Populační farmakokinetická analýza u různých věkových skupin prokázala, že současná léčba jinými antiepileptiky, která jsou známa jako induktory enzymů (např. karbamazepin, fenytoin, fenobarbital v různých dávkách), vyvolává snížení systémové expozice lacosamidu o 25 % u dospělých a o 17 % u pediatrických pacientů.

### Perorální kontraceptiva

Ve studii lékových interakcí nebyla pozorována žádná interakce mezi lacosamidem a perorálními kontraceptivami ethinylestradiolem a levonorgestrelem. Koncentrace progesteronu nebyly při současném podávání obou přípravků ovlivněny.

### Různé

Studie lékových interakcí neprokázaly žádné účinky lacosamidu na farmakokinetiku digoxinu, ani žádné klinicky významné interakce mezi lacosamidem a metforminem.

Současné podání warfarinu s lacosamidem nevede k žádné klinicky relevantní změně ve farmakokinetických a farmakodynamických vlastnostech warfarinu.

Ačkoli nejsou k dispozici žádné farmakokinetické údaje o interakci lacosamidu s alkoholem, farmakodynamický účinek nemůže být vyloučen.

Lacosamid se váže na bílkoviny z méně než 15 %, proto se klinicky významné interakce s jinými léčivými přípravky z důvodů kompetice o vazebná místa na bílkovinách považují za nepravděpodobné.

## **4.6 Fertilita, těhotenství a kojení**

### Těhotenství

#### *Obecná rizika v souvislosti s epilepsií a užíváním antiepileptik*

Pro všechna antiepileptika platí, že prevalence malformací u potomků léčených žen s epilepsií je dvakrát až třikrát vyšší než přibližně 3% výskyt u obecné populace. V léčené populaci byl zvýšený výskyt malformací pozorován při polyterapii, rozsah vlivu léčby a/nebo vlastního onemocnění však zatím nebyl objasněn.

Učinná antiepileptická léčba se navíc nesmí přerušovat, protože zhoršení onemocnění působí negativně na matku i plod.

#### *Rizika v souvislosti s užíváním lacosamidu*

Adekvátní údaje o podávání lacosamidu těhotným ženám nejsou k dispozici. Studie na zvířatech nenaznačovaly teratogenní účinky u potkanů ani u králíků, ale při dávkách toxicických pro matky byla u potkanů a králíků pozorována embryotoxicita (viz bod 5.3). Potenciální riziko pro člověka není známo. Lacosamid nemá být během těhotenství podáván, pokud to není nezbytně nutné (pokud přínos pro matku jednoznačně převyšuje potenciální riziko pro plod). Pokud se žena rozhodne otěhotnit, je nutné užívání tohoto přípravku znova pečlivě zvážit.

### Kojení

Není známo, zda se lakosamid vyloučuje do lidského mateřského mléka. Riziko pro kojené novorozence/děti nelze vyloučit. Studie na zvířatech prokázaly, že se lakosamid do mateřského mléka vyloučuje. Z preventivních důvodů se proto doporučuje během léčby lakosamidem kojení přerušit.

#### Fertilita

Nebylo pozorováno žádné nežádoucí ovlivnění fertility ani reprodukce samců a samic potkanů v dávkách odpovídajících plazmatickým koncentracím (AUC) až do přibližně dvojnásobku plazmatických hladin AUC u člověka při maximální doporučené dávce.

#### **4.7 Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje**

Lakosamid má malý až mírný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. Léčba lakosamidem může vyvolat závratě nebo rozmazané vidění.

Proto je nutné pacientům doporučit, aby neřídili dopravní prostředky a neobsluhovali jiné potenciálně nebezpečné stroje až do doby, kdy se přesvědčí o účincích lakosamidu na jejich schopnost tyto činnosti vykonávat.

#### **4.8 Nežádoucí účinky**

##### Souhrnný bezpečnostní profil

Podle analýzy souhrnných výsledků placebem kontrolovaných klinických studií přídatné léčby u 1308 pacientů s parciálními záchvaty uvedlo celkem 61,9 % pacientů randomizovaných k léčbě lakosamidem a 35,2 % pacientů randomizovaných k užívání placebo alespoň jeden nežádoucí účinek. Nejčastěji uváděnými nežádoucími účinky ( $\geq 10\%$ ) při léčbě lakosamidem byly závratě, bolest hlavy, nauzea a diplopie, které byly obvykle mírné nebo střední intenzity. Některé souvisely s výší dávky a snížením dávky je bylo možné zmírnit. Výskyt a závažnost nežádoucích účinků na centrální nervový systém (CNS) a gastrointestinální trakt se obvykle časem snižovaly.

Ve všech těchto kontrolovaných klinických studiích byl lék vysazen kvůli nežádoucím účinkům u 12,2 % pacientů užívajících lakosamid a u 1,6 % pacientů ve skupině placebo. Nejčastějším nežádoucím účinkem vedoucím k ukončení léčby lakosamidem byly závratě.

Výskyt nežádoucích účinků postihujících CNS, jako je závratě, může být po nasycovací dávce vyšší.

Na základě analýzy údajů klinické studie non-inferiority monoterapie porovnávající lakosamid s karbamazepinem s prodlouženým uvolňováním (CR) byly nejčastěji pozorovanými nežádoucími účinky lakosamidu ( $\geq 10\%$ ) bolest hlavy a závratě. Frekvence přerušení léčby z důvodu nežádoucích účinků byla u pacientů léčených lakosamidem 10,6 %, u pacientů léčených karbamazepinem CR 15,6 %.

Bezpečnostní profil lakosamidu hlášený ve studii prováděné u pacientů ve věku od 4 let s idiopatickou generalizovanou epilepsií s primárně generalizovanými tonicko-klonickými záchvaty (PGTCS) byl v souladu s bezpečnostním profilem hlášeným ze souhrnných placebem kontrolovaných klinických studií s parciálními záchvaty. Mezi další nežádoucí účinky hlášené u pacientů s PGTCS patřila myoklonická epilepsie (2,5 % ve skupině s lakosamidem a 0 % ve skupině s placebo) a ataxie (3,3 % ve skupině s lakosamidem a 0 % ve skupině s placebo). Nejčastěji hlášené nežádoucí účinky byly závratě a somnolence. Nejčastějšími nežádoucími účinky vedoucími k ukončení léčby lakosamidem byly závratě a sebevražedné představy. Výskyt přerušení léčby v důsledku nežádoucích účinků byl 9,1 % u skupiny s lakosamidem a 4,1 % u skupiny s placebo.

##### Seznam nežádoucích účinků v tabulce

V následující tabulce je uvedena frekvence výskytu nežádoucích účinků hlášených v klinických studiích a po uvedení přípravku na trh. Frekvence jsou definovány následovně: velmi časté ( $\geq 1/10$ ),

časté ( $\geq 1/100$  až  $<1/10$ ), méně časté ( $\geq 1/1\,000$  až  $<1/100$ ) a není známo (četnost nelze z dostupných údajů určit). V každé skupině četností jsou nežádoucí účinky seřazeny podle klesající závažnosti.

Třídy orgánových systémů	Velmi časté	Časté	Méně časté	Není známo
Poruchy krve a lymfatického systému				Agranulocytóza <sup>(1)</sup>
Poruchy imunitního systému			Léková hypersenzitivita <sup>(1)</sup>	Léková reakce s eozinofilií a systémovými příznaky (DRESS) <sup>(1,2)</sup>
Psychiatrické poruchy		Deprese Stavy zmatenosti Insomnie <sup>(1)</sup>	Agresivita Agitovanost <sup>(1)</sup> Euforická nálada <sup>(1)</sup> Psychotická porucha <sup>(1)</sup> Sebevražedný pokus <sup>(1)</sup> Sebevražedné představy Halucinace <sup>(1)</sup>	
Poruchy nervového systému	Závratě Bolest hlavy	Myoklonické záchvaty <sup>(3)</sup> Ataxie Poruchy rovnováhy Poruchy paměti Kognitivní poruchy Somnolence Třes Nystagmus Hypoestezie Dysartrie Poruchy pozornosti Parestezie	Synkopa <sup>(2)</sup> Poruchy koordinace Dyskinezia	Konvulze
Poruchy oka	Diplopie	Rozmazané vidění		
Poruchy ucha a labyrintu		Vertigo Tinitus		
Srdeční poruchy			Atrioventrikulární blokáda <sup>(1,2)</sup> Bradykardie <sup>(1,2)</sup> Fibrilace síní <sup>(1,2)</sup> Flutter síní <sup>(1,2)</sup>	Ventrikulární tachyarytmie <sup>(1)</sup>
Poruchy gastrointestinálního traktu	Nauzea	Zvracení Zácpa Flatulence Dyspepsie Sucho v ústech Průjem		

Poruchy jater a žlučových cest			Abnormální výsledky jaterních testů <sup>(2)</sup> Zvýšené hodnoty jaterních enzymů (> 2x ULN) <sup>(1)</sup>	
Poruchy kůže a podkožní tkáně		Pruritus Vyrážka <sup>(1)</sup>	Angioedém <sup>(1)</sup> Kopřivka <sup>(1)</sup>	Stevensův-Johnsonův syndrom <sup>(1)</sup> Toxická epidermální nekrolýza <sup>(1)</sup>
Poruchy svalové a kosterní soustavy a pojivové tkáně		Svalové křeče		
Celkové poruchy a reakce v místě aplikace		Poruchy chůze a držení těla Astenie Únava Podrážděnost Pocit opilosti		
Poranění, otravy a procedurální komplikace		Pády Lacerace kůže Pohmožděniny		

<sup>(1)</sup> Nežádoucí účinky hlášené po uvedení přípravku na trh.

<sup>(2)</sup> Viz Popis vybraných nežádoucích účinků.

<sup>(3)</sup> Hlášeno ve studiích PGTCS.

#### Popis vybraných nežádoucích účinků

Užívání lakosamidu je spojeno s prodloužením PR intervalu v závislosti na dávce. Mohou se vyskytnout nežádoucí účinky související s prodloužením PR intervalu (např. atrioventrikulární blokáda, synkopa, bradykardie).

V klinických studiích přídatné terapie u pacientů s epilepsií je výskyt atrioventrikulární blokády prvního stupně méně častý a dosahuje hodnot 0,7 % pro lakosamid v dávce 200 mg, 0 % pro lakosamid v dávce 400 mg, 0,5 % pro lakosamid v dávce 600 mg a 0 % pro placebo. V těchto studiích nebyl zaznamenán výskyt AV blokády druhého nebo vyššího stupně. Po uvedení přípravku na trh však byly ve spojení s léčbou lakosamidem hlášeny případy AV blokády druhého nebo třetího stupně. V klinických studiích monoterapie porovnávající lakosamid s karbamazepinem CR byl rozsah prodloužení PR intervalu u lakosamidu a karbamazepinu srovnatelný.

Frekvence výskytu synkopy hlášená ze souhrnných klinických studií přídatné terapie je méně častá a neliší se u pacientů s epilepsií (n=944), kterým byl podáván lakosamid (0,1 %) a pacientů s epilepsií (n=364) s placebem (0,3 %). V klinických studiích monoterapie porovnávajících lakosamid s karbamazepinem CR byla synkopa hlášena u 7/444 (1,6 %) pacientů s lakosamidem a u 1/442 (0,2 %) pacientů s karbamazepinem CR.

Fibrilace nebo flutter síní nebyly hlášeny v krátkodobých klinických studiích, nicméně obojí bylo hlášeno v otevřených studiích epilepsie a po uvedení přípravku na trh.

#### *Abnormální výsledky laboratorních testů*

V placebem kontrolovaných klinických studiích s lakosamidem u dospělých pacientů s parciálními záchvaty, kteří užívali současně 1 až 3 antiepileptika, byly pozorovány abnormální výsledky testů

jaterních funkcí. U 0,7 % (7/935) pacientů léčených lacosamidem a u 0 % (0/356) pacientů, kterým bylo podáváno placebo, se vyskytovalo zvýšení ALT na  $\geq 3$  ULN.

#### *Multioragnové hypersenzitivní reakce*

U pacientů léčených některými antiepileptiky byly hlášeny multioragnové hypersenzitivní reakce (také známé jako léková reakce s eozinofilií a systémovými příznaky, DRESS). Tyto reakce se projevují různě, obvykle však horečkou a vyrážkou a mohou být spojeny s postižením různých orgánových systémů. Při podezření na multioragnovou hypersenzitivní reakci se má lacosamid vysadit.

#### Pediatrická populace

Bezpečnostní profil lacosamidu v placebem kontrolovaných (detailly studie viz bod 5.1) a otevřených klinických studiích ( $n = 408$ ) u přídatné léčby u pediatrických pacientů ve věku od 4 let s parciálními záchvaty odpovídá bezpečnostnímu profilu u dospělých, i když byla frekvence některých nežádoucích účinků (somnia, zvracení a konvulze) zvýšena a byly pozorovány dodatečné nežádoucí účinky (nazofaryngitida, horečka, faryngitida, snížená chuť k jídlu, letargie a abnormální chování) u pediatrické populace: nazofaryngitida (15,7 %), zvracení (14,7 %), somnia (14,0 %), závratě (13,5 %), horečka (13,0 %), konvulze (7,8 %), snížená chuť k jídlu (5,9 %), faryngitida (4,7 %), letargie (2,7 %) a abnormální chování (1,7 %).

Celkem 67,8 % pacientů randomizovaných do skupiny s lacosamidem a 58,1 % pacientů randomizovaných do skupiny s placebem nahlásilo alespoň 1 nežádoucí účinek.

Behaviorální, kognitivní a emoční funkce byly hodnoceny pomocí dotazníku Achenbachova dotazníku problémového chování dítěte (CBCL) a dotazníku hodnocení exekutivních funkcí u dětí (BRIEF), které byly vyplňovány na začátku léčby a v průběhu studií a byly převážně stabilní v průběhu studií.

#### Starší pacienti

Ve studii monoterapie srovnávající lacosamid s karbamazepinem CR se typy nežádoucích účinků ve vztahu k lacosamidu u starších pacientů ( $\geq 65$  let) jevily jako srovnatelné s těmi pozorovanými u pacientů mladších než 65 let. U starších pacientů byl však ve srovnání s mladšími dospělými pacienty pozorován vyšší výskyt pádu, průjmu a třesu (rozdíl  $\geq 5$  %). Nejčastějším kardiálním nežádoucím účinkem pozorovaným u starších pacientů ve srovnání s mladší dospělou populací byla AV blokáda prvního stupně. Ta byla hlášena u lacosamidu ve 4,8 % (3/62) u starších pacientů v porovnání s 1,6 % (6/382) u mladších dospělých pacientů. Četnost přerušení léčby v důsledku nežádoucích účinků byla pozorovaná u lacosamidu v 21,0 % (13/62) u starších pacientů oproti 9,2 % (35/382) u mladších dospělých pacientů. Tyto rozdíly mezi staršími a mladšími dospělými pacienty byly podobné těm pozorovaným v aktivní srovnávací skupině.

#### Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Hlášení podezření na nežádoucí účinky po registraci léčivého přípravku je důležité.umožnuje to pokračovat ve sledování poměru přínosů a rizik léčivého přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Šrobárova 48

100 41 Praha 10

Webové stránky: <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>

## 4.9 Předávkování

#### Příznaky

Příznaky pozorované po náhodném nebo úmyslném předávkování lacosamidem jsou primárně spojeny s CNS a gastrointestinálním systémem.

- Typy nežádoucích účinků u pacientů vystavených dávkám nad 400 mg až do 800 mg nebyly klinicky odlišné od nežádoucích účinků u pacientů, kterým byly podávány doporučené dávky lakosamidu.
- Účinky hlášené po podání více než 800 mg jsou závratě, nauzea, zvracení, epileptické záchvaty (generalizované tonicko-klonické záchvaty, status epilepticus). Poruchy vedení srdečního vztahu, šok a kóma byly také pozorovány. Byla hlášena úmrtí u pacientů po akutním jednorázovém předávkování několika gramy lakosamidu.

## Léčba

Pro případ předávkování lakosamidem není k dispozici specifické antidotum. Léčba má spočívat v obecně podpůrných opatřeních a v případě potřeby je možné provést i hemodialýzu (viz bod 5.2).

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: antiepileptika, jiná antiepileptika, ATC kód: N03AX18

#### Mechanismus účinku

Léčivá látka lakosamid (R-2-acetamido-N-benzyl-3-methoxypropionamid) je funkcionálizovaná aminokyselina.

Přesný mechanismus účinku lakosamidu u člověka je třeba ještě plně objasnit. Podle elektrofiziologických studií *in vitro* lakosamid selektivně zesiluje pomalou inaktivaci napěťově řízených (*voltage-gated*) sodíkových kanálů a stabilizuje tak hyperexcitabilní membrány neuronů.

#### Farmakodynamické účinky

Lakosamid poskytoval u širokého spektra zvířecích modelů ochranu před parciálními i primárně generalizovanými záchvaty a zpomaloval rozvoj „kindlingu“.

V kombinaci s levetiracetamem, karbamazepinem, fenytoinem, valproátem, lamotriginem, topiramátem nebo gabapentinem vykazoval lakosamid v preklinických studiích synergické nebo aditivní antikonvulzivní účinky.

#### Klinická účinnost a bezpečnost (parciální záchvaty)

#### Dospělá populace

##### *Monoterapie*

Účinnost lakosamidu v monoterapii byla stanovena na základě dvojtě-zaslepené studie non-inferiority, ve které byl porovnáván s karbamazepinem CR při paralelním uspořádání skupin u 886 pacientů ve věku od 16 let, u nichž byla nově či nedávno diagnostikována epilepsie. Pacienti museli vykazovat nevyprovokované parciální záchvaty se sekundární generalizací nebo bez ní. Pacienti byli randomizováni v poměru 1:1 k užívání karbamazepinu CR a lakosamidu ve formě tablet. Dávkování bylo založeno na odpovědi na dávku a pohybovalo se v rozmezí od 400 do 1200 mg/den u karbamazepinu CR a od 200 do 600 mg/den u lakosamidu. Léčba trvala až 121 týdnů podle závislosti na odpovědi.

Odhadovaný výskyt 6měsíčního období bez záchvatů byl 89,8 % u pacientů léčených lakosamidem a 91,1 % u pacientů léčených karbamazepinem CR za použití analýzy přežití podle Kaplana–Meiera. Adjustovaný absolutní rozdíl mezi oběma způsoby léčby byl -1,3 % (95% CI: -5,5; 2,8). Odhad výskytu 12měsíčního období bez záchvatů podle Kaplana–Meiera byly 77,8 % pro pacienty léčené lakosamidem a 82,7 % pro pacienty léčené karbamazepinem CR.





## Absorpce

Po perorálním podání se lakosamid vstřebává rychle a úplně. Perorální biologická dostupnost tablet lakosamidu je přibližně 100 %. Po perorálním podání se plazmatická koncentrace nezměněného lakosamidu rychle zvyšuje a  $C_{max}$  dosahuje přibližně 0,5 až 4 hodiny po podání dávky. Potrava neovlivňuje rychlosť ani rozsah vstřebávání.

## Distribuce

Distribuční objem lakosamidu je přibližně 0,6 l/kg, na plazmatické bílkoviny se váže z méně než 15 %.

## Biotransformace

95 % dávky se vylučuje močí jako lakosamid nebo ve formě metabolitů. Celý průběh metabolismu lakosamidu nebyl zcela charakterizován.

Hlavními sloučeninami v moči je nezměněný lakosamid (asi 40 % dávky) a O-desmethyl metabolit lakosamidu (méně než 30 % dávky).

Polární frakce, pravděpodobně serinové deriváty, tvoří v moči přibližně 20 %, v plazmě byla ale zjištěna pouze v malých množstvích (0-2 %), a to jen u některých jedinců. Další metabolity byly nalezeny v moči pouze v malých množstvích (0,5-2 %).

Údaje *in vitro* ukazují, že CYP2C9, CYP2C19 a CYP3A4 jsou schopny katalyzovat tvorbu O-desmethyl metabolitu, ale hlavní izoenzym, který se na reakci podílel, nebyl potvrzen *in vivo*. Při srovnání farmakokinetiky lakosamidu mezi jedinci s rychlým metabolismem (*extensive metaboliser*, EMs, s funkčním CYP2C19) a jedinci s pomalým metabolismem (*poor metaboliser*, PMs, s chybějícím funkčním CYP2C19) nebyl pozorován žádný klinicky významný rozdíl. Ve studii interakcí s omeprazolem (inhibitorem CYP2C19) nebyly navíc prokázány žádné klinicky významné změny v plazmatických koncentracích lakosamidu, což dokazuje zanedbatelnou důležitost této metabolické cesty. Plazmatická koncentrace O-desmethyl-lakosamidu tvoří asi 15 % plazmatické hladiny lakosamidu. Tento hlavní metabolit lakosamidu nemá vlastní farmakologickou účinnost.

## Eliminace

Lakosamid je ze systémového oběhu vylučován primárně ledvinami a biotransformací. Po perorálním a intravenózním podání radioaktivně značeného lakosamidu bylo přibližně 95 % radioaktivity zjištěno v moči a méně než 0,5 % ve stolici. Eliminační poločas lakosamidu je přibližně 13 hodin.

Farmakokinetika je úměrná dávce a je časově konstantní s nízkou intra- a interindividuální variabilitou. Při dávkování dvakrát denně je po 3 dnech dosaženo rovnovážné plazmatické koncentrace (*steady-state*). Plazmatická koncentrace se zvyšuje s akumulačním faktorem 2.

Jednorázová nasycovací dávka 200 mg se blíží ustáleným koncentracím srovnatelným s perorálním podáváním 100 mg dvakrát denně.

## Farmakokinetika u zvláštních skupin pacientů

### *Pohlaví*

Klinické studie prokázaly, že pohlaví klinicky významně neovlivňuje plazmatické koncentrace lakosamidu.

### *Porucha funkce ledvin*

U pacientů s lehkou a středně těžkou poruchou funkce ledvin se AUC lakosamidu v porovnání se zdravými jedinci zvětšila přibližně o 30 %, u pacientů s těžkou poruchou funkce ledvin a u pacientů s terminálním selháním ledvin s potřebou hemodialýzy přibližně o 60 %, hodnota maximální koncentrace  $C_{max}$  však nebyla ovlivněna.

Lakosamid je z plazmy účinně odstraňován hemodialýzou. Po 4hodinové hemodialýze se AUC lakovsamidu zmenší přibližně o 50 %, proto se doporučuje po hemodialýze doplnit dávkování (viz bod 4.2). U pacientů se středně těžkou nebo těžkou poruchou funkce ledvin se několikanásobně zvýšila koncentrace O-desmethyl metabolitu. Pokud se u pacientů s terminálním renálním onemocněním neprováděla hemodialýza, zvýšené hladiny metabolitu neustále rostly během 24hodinového odebíráni vzorků. Zatím není známo, že by u pacientů s terminálním renálním onemocněním tyto zvýšené hladiny vyvolaly nějaké nežádoucí účinky, ale vlastní farmakologická účinnost metabolitu nebyla prokázána.

#### *Porucha funkce jater*

Jedinci se středně těžkou poruchou funkce jater (Child-Pugh B) vykazovali vyšší plazmatické koncentrace lakovsamidu ( $AUC_{norm}$  zvýšena asi o 50 %), což bylo zčásti důsledkem snížené funkce ledvin u těchto jedinců. Podle odhadu vedl pokles nerénální clearance u pacientů ve studii k přibližně 20% zvětšení AUC lakovsamidu. Farmakokinetika lakovsamidu nebyla u těžké poruchy funkce jater hodnocena (viz bod 4.2).

#### *Starší pacienti (nad 65 let)*

AUC byla ve studii se staršími muži a ženami (včetně 4 pacientů ve věku nad 75 let) v porovnání s mladou populací zvětšena o 30 % u mužů a o 50 % u žen, což bylo částečně způsobeno nižší tělesnou hmotností. Pokud je tento rozdíl spočten s ohledem na tělesnou hmotnost, činí 26 % u mužů a 23 % u žen. Pozorována byla také zvýšená variabilita v plazmatických koncentracích lakovsamidu. Renální clearance byla v této studii u starších pacientů jen mírně snížena.

Plošné snížení dávky se nepovažuje za nutné, pokud není indikováno z důvodu poruchy funkce ledvin (viz bod 4.2).

#### *Pediatrická populace*

Pediatrický farmakokinetický profil lakovsamidu byl stanoven v populační farmakokinetické analýze využívající údaje o koncentraci z příležitostně odebraných vzorků získaných v jedné placebem kontrolované, randomizované klinické studii a třech otevřených studiích u 414 pediatrických pacientů s epilepsií ve věku od 6 měsíců do 17 let. Podávané dávky lakovsamidu pediatrickým pacientům s tělesnou hmotností 50 kg a více se pohybovaly od 2 do 17,8 mg/kg/den při podávání 2x denně a nepřekročily 600 mg/den.

Typická plazmatická clearance byla odhadnuta na 1,04 l/h u pediatrických pacientů s tělesnou hmotností 20 kg, 1,32 l/h u pediatrických pacientů s tělesnou hmotností 30 kg a 1,86 l/h u pediatrických pacientů s tělesnou hmotností 50 kg. Ve srovnání s tím byla plazmatická clearance u dospělých odhadnuta na 1,92 l/h (tělesná hmotnost 70 kg).

Populační farmakokinetická analýza pomocí řídkých farmakokinetických vzorků ze studie PGTCS ukázala podobnou expozici u pacientů s PGTCS a u pacientů s parciálními záchvaty.

### **5.3 Předklinické údaje vztahující se k bezpečnosti**

Plazmatické koncentrace lakovsamidu byly ve studiích toxicity na zvířatech podobné nebo je nepatrně vyšší než koncentrace pozorované u pacientů, což ponechává velmi nízké nebo žádný hranice pro expozici u člověka.

Farmakologická studie bezpečnosti přípravku prokázala u psů v anestezii s intravenózním podáním lakovsamidu přechodné zvýšení PR intervalu a doby trvání QRS komplexu, při současném poklesu krevního tlaku (pravděpodobně kardiodepresivním účinkem). Výskyt těchto přechodných změn začínal v rozmezí koncentrací na úrovni maximálního doporučeného dávkování u člověka. U psů a opic makaků jávských v anestezii bylo po intravenózních dávkách 15-60 mg/kg pozorováno zpomalení atriální a ventrikulární konduktivity, atrioventrikulární blok a atrioventrikulární disociace. Ve studiích toxicity s opakovaným podáváním byly u potkanů pozorovány lehké reverzibilní jaterní změny od dávky 3x vyšší, než je dávka terapeutická. Mezi tyto změny patřily zvýšená hmotnost orgánu, hypertrofie hepatocytů, zvýšení sérových koncentrací jaterních enzymů a zvýšení hodnot

celkového cholesterolu a triglyceridů. Kromě hypertrofie hepatocytů nebyly pozorovány žádné jiné histopatologické změny.

Ve studiích reprodukční a vývojové toxicity u hlodavců a králíků nebyly pozorovány žádné teratogenní účinky. U potkanů ale docházelo po dávkách toxických pro matky, odpovídajících předpokládaným systémovým hodnotám expozice u člověka, k navýšení počtu mrtvě narozených mláďat a počtu úmrtí mláďat v peripartálním období a k mírnému snížení velikosti i tělesné hmotnosti živých mláďat. Vyšší hladiny expozice přípravku nemohly být z důvodu toxicity pro matky u zvířat vyzkoušeny, proto získané údaje nejsou dostatečné pro úplnou charakteristiku embryofetotoxických nebo teratogenních vlastností lakosamidu.

Jak prokázaly studie u potkanů, lakosamid a/nebo jeho metabolity snadno procházejí placentární bariérou.

U juvenilních potkanů a psů se typy toxicity kvalitativně nelíší od typů toxicity pozorovaných u dospělých zvířat. U juvenilních potkanů bylo při podobné systémové expozici, jaká se očekává při klinické expozici, pozorováno snížení tělesné hmotnosti. U juvenilních psů byly pozorovány přechodné a na dávce závislé klinické příznaky zasažení CNS, které se začaly objevovat při systémové expozici pod očekávanými hladinami klinické expozice.

## 6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

### 6.1 Seznam pomocných látek

#### Jádro tablety

Mikrokryštalická celulosa

Krospovidon typu B

Částečně substituovaná hyprolosa

Hyprolosa

Koloidní bezvodý oxid křemičitý

Magnesium-stearát

#### Potahová vrstva

##### Lakosamid +pharma 50 mg potahované tablety

Polyvinylalkohol

Oxid titaničitý (E 171)

Makrogol 3350

Mastek

Červený oxid železitý (E 172)

Černý oxid železitý (E 172)

FD&C Blue hlinitý lak indigokarmínu (E 132)

##### Lakosamid +pharma 100 mg potahované tablety

Polyvinylalkohol

Oxid titaničitý (E 171)

Makrogol 3350

Mastek

Žlutý oxid železitý (E 172)

Červený oxid železitý (E 172)

##### Lakosamid +pharma 150 mg potahované tablety

Polyvinylalkohol

Oxid titaničitý (E 171)

Makrogol 3350

Mastek

Žlutý oxid železitý (E 172)

Červený oxid železitý (E 172)  
Černý oxid železitý (E 172)

Lakosamid +pharma 200 mg potahované tablety

Polyvinylalkohol  
Oxid titaničitý (E171)  
Makrogol 3350  
Mastek  
FD&C Blue hlinitý lak indigokarmínu (E 132)

## 6.2 Inkompatibility

Neuplatňuje se.

## 6.3 Doba použitelnosti

3 roky

Doba použitelnosti po prvním otevření HDPE lahvičky:

28 potahovaných tablet: 28 dní  
100 potahovaných tablet: 100 dní

## 6.4 Zvláštní opatření pro uchovávání

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

## 6.5 Druh obalu a obsah balení

OPA/Al/PVC//Al blistr nebo PVC/PVdC//Al blistr obsahující 14, 56 nebo 168 potahovaných tablet.  
HDPE lahvička uzavřená dětským bezpečnostním uzávěrem obsahující 28 nebo 100 potahovaných tablet.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

## 6.6 Zvláštní opatření pro likvidaci přípravku

Veškerý nepoužitý léčivý přípravek nebo odpad musí být zlikvidován v souladu s místními požadavky.

## 7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

+pharma arzneimittel gmbh, Hafnerstrasse 211, 8054 Graz, Rakousko

## 8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO/REGISTRAČNÍ ČÍSLA

Lakosamid +pharma 50 mg potahované tablety: 21/174/22-C  
Lakosamid +pharma 100 mg potahované tablety: 21/175/22-C  
Lakosamid +pharma 150 mg potahované tablety: 21/176/22-C  
Lakosamid +pharma 200 mg potahované tablety: 21/177/22-C

## 9. DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 5. 1. 2023

Datum posledního prodloužení registrace:

**10. DATUM REVIZE TEXTU**

5. 1. 2023