

**PŘÍLOHA I**  
**SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU**

▼ Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky. Podrobnosti o hlášení nežádoucích účinků viz bod 4.8.

## 1. NÁZEV PŘÍPRAVKU

AQUIPTA 10 mg tablety  
AQUIPTA 60 mg tablety

## 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

### AQUIPTA 10 mg tablety

Jedna tableta obsahuje 10 mg atogepantu.

### AQUIPTA 60 mg tablety

Jedna tableta obsahuje 60 mg atogepantu.

### Pomocná látka se známým účinkem

Jedna 60mg tableta obsahuje 31,5 mg sodíku.

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

## 3. LÉKOVÁ FORMA

Tableta

### AQUIPTA 10 mg tablety

Bílá až téměř bílá, kulatá, bikonvexní tableta o průměru 6 mm s vyraženým „A“ a „10“ na jedné straně.

### AQUIPTA 60 mg tablety

Bílá až téměř bílá, oválná, bikonvexní tableta o rozměrech 16 mm × 9 mm s vyraženým „A60“ na jedné straně.

## 4. KLINICKÉ ÚDAJE

### 4.1 Terapeutické indikace

Přípravek AQUIPTA je indikován k profylaxi migrény u dospělých, kteří mívají nejméně 4 dny s migrénou za měsíc.

### 4.2 Dávkování a způsob podání

#### Dávkování

Doporučená dávka je 60 mg atogepantu jednou denně.

Tablety mohou být užívány s jídlem nebo bez jídla.

### Vynechaná dávka

Vynechanou dávku má pacient užít hned, jak si vzpomene. Pokud na ni zapomene po celý den, má se tato dávka vynechat a další dávka se má užít v plánovanou dobu.

### Úpravy dávky

Úpravy dávkování při souběžném používání určitých léčivých přípravků jsou uvedeny v tabulce 1 (viz bod 4.5).

**Tabulka 1: Úpravy dávky při interakcích**

Úpravy dávky	Doporučená dávka jedenkrát denně
Silné inhibitory CYP3A4	10 mg
Silné inhibitory OATP	10 mg

### Zvláštní populace

#### *Starší pacienti*

Populační farmakokinetické modelování nenaznačuje klinicky významné farmakokinetické rozdíly mezi staršími a mladšími subjekty. U starších pacientů není úprava dávky potřeba.

#### *Porucha funkce ledvin*

U pacientů s lehkou nebo středně těžkou poruchou funkce ledvin není doporučena žádná úprava dávky (viz bod 5.2). U pacientů s těžkou poruchou funkce ledvin (clearance kreatininu [ $Cl_{cr}$ ] 15–29 ml/min) a v konečném stádiu onemocnění ledvin (*end-stage renal disease*, ESRD) ( $Cl_{cr}$  < 15 ml/min) je doporučená dávka 10 mg jedenkrát denně. U pacientů s ESRD podstupujících intermitentní dialýzu se má přípravek AQUIPTA přednostně užívat po dialýze.

#### *Porucha funkce jater*

U pacientů s lehkou nebo středně těžkou poruchou funkce jater není doporučena žádná úprava dávky (viz bod 5.2). Je třeba se vyhnout podávání atogepantu u pacientů s těžkou poruchou funkce jater.

#### *Pediatrická populace*

Bezpečnost a účinnost atogepantu u dětí (ve věku < 18 let) nebyly dosud stanoveny. Nejsou dostupné žádné údaje.

### Způsob podání

Přípravek AQUIPTA je určen k perorálnímu podání. Tablety se mají polykat vcelku, nemají se dělit, drtit ani žvýkat.

## **4.3 Kontraindikace**

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

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

Použití atogepantu se u pacientů s těžkou poruchou funkce jater nedoporučuje (viz bod 4.2).

### Pomocné látky se známým účinkem

Přípravek AQUIPTA 10 mg tablety obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné tabletě, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

Přípravek AQUIPTA 60 mg tablety obsahuje 31,5 mg sodíku v jedné tabletě, což odpovídá 1,6 % doporučeného maximálního denního příjmu sodíku potravou podle WHO pro dospělého, který činí 2 g sodíku.

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

##### Inhibitory CYP3A4

Silné inhibitory CYP3A4 (např. ketokonazol, itrakonazol, klarithromycin, ritonavir) mohou významně zvýšit systémovou expozici atogepantu. Souběžné podávání atogepantu s itrakonazolem vedlo u zdravých subjektů ke zvýšení expozice atogepantu ( $C_{max}$  2,15krát a AUC 5,5krát) (viz bod 4.2). Neočekává se, že by změny v expozici atogepantu byly při souběžném podávání se slabými nebo středně silnými inhibitory CYP3A4 klinicky významné.

##### Inhibitory transportérů

Inhibitory polypeptidu transportujícího organické anionty (*organic anion transporting polypeptide*, OATP) (např. rifampicin, cyklosporin, ritonavir) mohou významně zvýšit systémovou expozici atogepantu. Souběžné podávání atogepantu s jednorázovou dávkou rifampicinu vedlo u zdravých subjektů ke zvýšení expozice atogepantu ( $C_{max}$  2,23krát a AUC 2,85krát) (viz bod 4.2).

##### Léčivé přípravky často používané souběžně

Souběžné podávání atogepantu se složkami perorální antikoncepce ethinylestradiolem a levonorgestrellem, paracetamolem, naproxenem, sumatriptanem nebo ubrogepantem nevedlo k významným farmakokinetickým interakcím ani u atogepantu, ani u souběžně podávaných léčivých přípravků. Souběžné podávání s famotidinem nebo esomeprazolem nevedlo ke klinicky relevantním změnám expozice atogepantu.

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

##### Těhotenství

Údaje o podávání atogepantu těhotným ženám jsou omezené. Studie na zvířatech prokázaly reprodukční toxicitu (viz bod 5.3). Podávání atogepantu se v těhotenství a u žen ve fertilním věku, které nepoužívají antikoncepci, nedoporučuje.

##### Kojení

Není známo, zda se atogepant vylučuje do lidského mateřského mléka. Dostupné toxikologické údaje u zvířat prokázaly vylučování atogepantu do mléka (viz bod 5.3). Riziko pro kojené novorozence/děti nelze vyloučit. Na základě posouzení prospěšnosti kojení pro dítě a prospěšnosti léčby pro ženu je nutno rozhodnout, zda přerušit kojení nebo ukončit/přerušit podávání atogepantu.

##### Fertilita

Údaje o vlivu atogepantu na fertilitu u člověka nejsou dostupné. Studie na zvířatech neprokázaly vliv léčby atogepantem na fertilitu samic a samců (viz bod 5.3).

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

Atogepant nemá žádný nebo má zanedbatelný vliv na schopnost řídit nebo obsluhovat stroje. U některých pacientů však může způsobit somnolenci. Pacienti mají dbát zvýšené opatrnosti před řízením dopravních prostředků nebo obsluhováním strojů, dokud si nebudou dostatečně jisti, že atogepant nemá nepříznivý vliv na jejich výkon.

## 4.8 Nežádoucí účinky

### Souhrn bezpečnostního profilu

Bezpečnost byla hodnocena u 2 657 pacientů s migrénou, kterým byla v klinických studiích podána alespoň jedna dávka atogepantu. Z těchto pacientů jich bylo 1 225 exponováno atogepantu po dobu nejméně 6 měsíců a 826 po dobu 12 měsíců.

V placebem kontrolovaných klinických studiích trvajících 12 týdnů dostalo 678 pacientů alespoň jednu dávku atogepantu 60 mg jednou denně a 663 pacientů dostalo placebo.

Nejčastěji hlášenými nežádoucími účinky byly nauzea (9 %), zácpa (8 %) a únava/somnolence (5 %). Většina nežádoucích účinků se vyskytla v mírné nebo středně těžké formě. Nežádoucím účinkem, který nejčastěji vedl k přerušení léčby, byla nauzea (0,4 %).

### Přehled nežádoucích účinků v tabulce

Nežádoucí účinky hlášené v klinických hodnoceních a po uvedení přípravku na trh jsou uvedeny níže podle tříd orgánových systémů a frekvence, přičemž nejčastěji pozorované účinky jsou na prvním místě. Frekvence jsou definovány následovně: velmi časté ( $\geq 1/10$ ), časté ( $\geq 1/100$  až  $< 1/10$ ), méně časté ( $\geq 1/1\,000$  až  $< 1/100$ ), vzácné ( $\geq 1/10\,000$  až  $< 1/1\,000$ ), velmi vzácné ( $< 1/10\,000$ ) a není známo (z dostupných údajů nelze určit). V každé skupině frekvence jsou nežádoucí účinky uvedeny v pořadí podle klesající závažnosti.

**Tabulka 2. Nežádoucí účinky hlášené při podávání atogepantu**

Třídy orgánových systémů	Frekvence	Nežádoucí účinek
Poruchy imunitního systému	Není známo	Hypersenzitivita (např. vyrážka, pruritus, kopřivka, edém obličeje)
Poruchy metabolismu a výživy	Časté	Snížená chuť k jídlu
Gastrointestinální poruchy	Časté	Nauzea, Zácpa
Celkové poruchy a reakce v místě aplikace	Časté	Únava/somnolence
Vyšetření	Časté	Snížení tělesné hmotnosti*
	Méně časté	Zvýšení hladiny ALT/AST**

\* V klinických hodnoceních je definováno jako pokles tělesné hmotnosti o nejméně 7 % v kterémkoli bodě.

\*\* V klinických hodnoceních byly pozorovány případy zvýšení hladin ALT/AST (definované jako  $\geq 3 \times$  horní hranice normálu) časově související s podáním atogepantu, včetně případů s potenciálně pozitivní dechallenge v anamnéze, které odezněly do 8 týdnů po ukončení léčby. Celkově však byla frekvence zvýšení hladiny jaterních enzymů ve skupině s atogepantem i ve skupině s placebem podobná.

### Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Hlášení podezření na nežádoucí účinky po registraci léčivého přípravku je důležité. Umožňuje 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

Atogepant byl v klinických studiích podáván v jednorázových dávkách až do 300 mg a ve více dávkách až do 170 mg jednou denně. Nežádoucí účinky byly srovnatelné s těmi, které byly pozorovány při nižších dávkách, a nebyla zjištěna žádná zvláštní toxicita. Antidotum pro atogepant není známo. Léčba předávkování spočívá v obecných podpurných opatřeních včetně monitorování životních funkcí a sledování klinického stavu pacienta.

## 5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

### 5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: Analgetika, antagonisté CGRP (calcitonin gene-related peptide), ATC kód: N02CD07

#### Mechanismus účinku

Neklinické studie vazby na receptory a funkční studie *in vitro* ukazují, že do farmakologických účinků atogepantu je zapojen více než jeden typ receptorů. Atogepant vykazuje afinitu k několika receptorům ze skupiny receptorů pro kalcitonin/kalcitoninu příbuzný peptid (CGRP). Vzhledem ke klinicky relevantním volným plazmatickým koncentracím atogepantu ( $C_{\max} > 20$  nmol při dávce 60 mg) a skutečnosti, že receptory pro CGRP a amylin-1 se považují za součást patofyziologie migrény, mohly by inhibiční účinky atogepantu na tyto receptory (hodnota  $K_i$  26 pmol, resp. 2,4 nmol) mít klinický význam. Dosud však nebyl stanoven přesný mechanismus účinku atogepantu v rámci profylaxe migrény.

#### Klinická účinnost a bezpečnost

Atogepant byl hodnocen v rámci profylaxe migrény ve dvou pívotních studiích napříč migrénovým spektrem u chronické a epizodické migrény. Do studie zabývající se epizodickou migrénou (ADVANCE) byli zařazeni pacienti, kteří splňovali kritéria Mezinárodní klasifikace bolestí hlavy (*International Classification of Headache Disorders*, ICHD) pro diagnózu migrény s aurou nebo bez aury. Do studie zabývající se chronickou migrénou (PROGRESS) byli zařazeni pacienti, kteří zároveň splňovali kritéria ICHD pro chronickou migrénu. Z obou studií byli vyloučeni pacienti s infarktem myokardu, cévní mozkovou příhodou nebo tranzitorní ischemickou atakou prodělanými během šesti měsíců před screeningem.

#### Epizodická migréna

Atogepant byl hodnocen v rámci profylaxe epizodické migrény (4 až 14 dní s migrénou za měsíc) v randomizované, multicentrické, dvojité zaslepené, placebem kontrolované studii (ADVANCE). Pacienti byli randomizováni do skupiny s přípravkem AQUIPTA 60 mg (n=235) nebo s placebem (n=223) jednou denně po dobu 12 týdnů. Pacientům bylo dovoleno podle potřeby používat léky k léčbě akutní bolesti hlavy (tj. triptany, ergotaminové deriváty, NSAID, paracetamol a opioidy). Souběžné použití léčivého přípravku, který působí na dráhu CGRP, nebylo povoleno ani k akutní, ani k preventivní léčbě migrény.

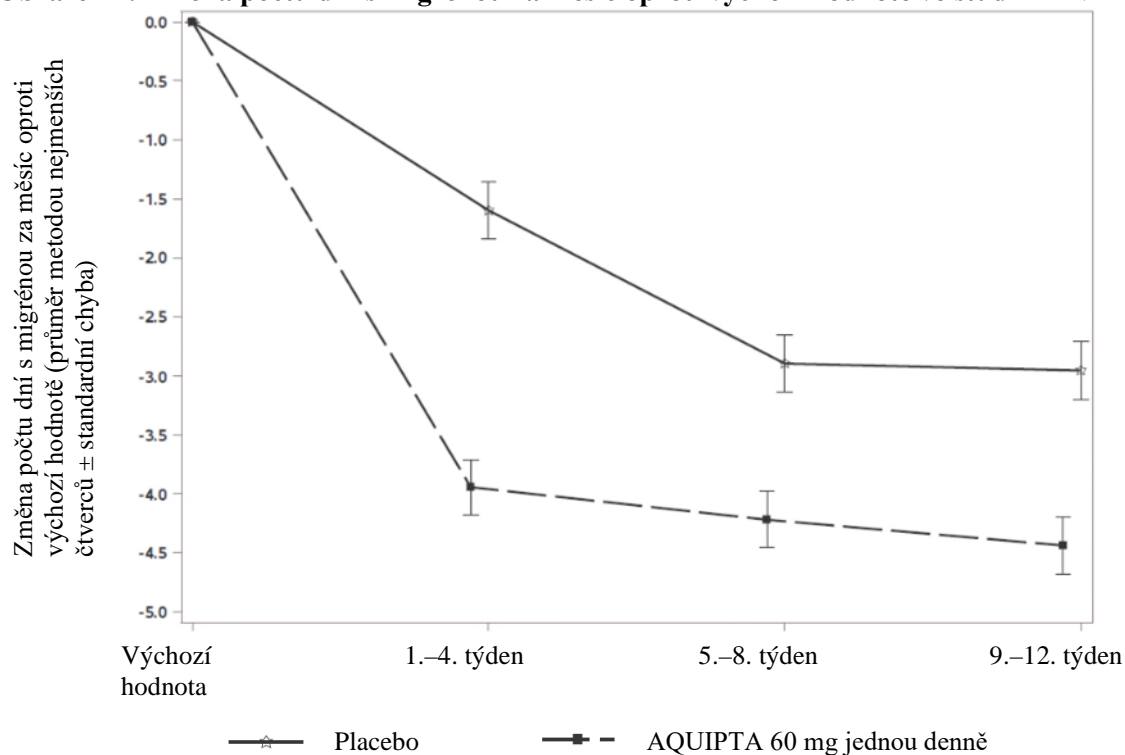
Celkem 88 % pacientů dokončilo dvojité zaslepenou studii trvající 12 týdnů. Průměrný věk pacientů byl 42 let (rozmezí: 18 let až 73 let), 4 % pacientů byla ve věku 65 let nebo starších, 89 % tvořily ženy a 83 % bělošská populace. Průměrná frekvence migrény na počátku léčby byla přibližně 8 dní s migrénou za měsíc a byla ve všech léčebných skupinách podobná.

Primárním cílovým parametrem účinnosti byla změna průměrného počtu dnů s migrénou (*monthly migraine days*, MMD) oproti výchozímu stavu během období 12 týdnů léčby. Sekundární cílové parametry korigované na multiplicitu zahrnovaly změnu oproti výchozí hodnotě v průměrném počtu dní s bolestí hlavy za měsíc, změnu oproti výchozí hodnotě v průměrném počtu dní za měsíc, kdy byla použita akutní medikace, podíl pacientů, kteří dosáhli alespoň 50% snížení průměrného počtu MMD oproti výchozí hodnotě (průměr za 3 měsíce) a několik výsledných ukazatelů hlášených pacientem hodnotících fungování. Jak je uvedeno v tabulce 3, ve studii ADVANCE byly při léčbě přípravkem AQUIPTA prokázány statisticky významné nálezy u primárních a sekundárních cílových parametrů účinnosti ve srovnání s placebem.

**Tabulka 3: Cílové parametry účinnosti ve studii ADVANCE**

	<b>AQUIPTA 60 mg n=226</b>	<b>Placebo n=216</b>
<b>Počet dnů s migrénou za měsíc (MMD) během období 12 týdnů</b>		
Výchozí hodnota	7,8	7,5
Průměrná změna oproti výchozí hodnotě	-4,1	-2,5
Rozdíl oproti placebu	-1,7	
<i>p</i> -hodnota	< 0,001	
<b>Počet dnů s bolestí hlavy za měsíc během období 12 týdnů</b>		
Výchozí hodnota	9,0	8,5
Průměrná změna oproti výchozí hodnotě	-4,2	-2,5
Rozdíl oproti placebu	-1,7	
<i>p</i> -hodnota	< 0,001	
<b>Počet dnů za měsíc během období 12 týdnů, kdy byla použita akutní medikace</b>		
Výchozí hodnota	6,9	6,5
Průměrná změna oproti výchozí hodnotě	-3,8	-2,3
Rozdíl oproti placebu	-1,4	
<i>p</i> -hodnota	< 0,001	
<b>≥ 50 % respondérů s MMD během období 12 týdnů</b>		
% respondérů	59	29
Poměr šancí (95% CI)	3,55 (2,39; 5,28)	
<i>p</i> -hodnota	< 0,001	

Obrázek 1 zobrazuje průměrnou změnu počtu MMD oproti výchozí hodnotě ve studii ADVANCE. U pacientů léčených přípravkem AQUIPTA 60 mg jednou denně došlo během období 12 týdnů léčby k většímu průměrnému poklesu MMD oproti výchozí hodnotě ve srovnání s pacienty, kterým bylo podáváno placebo. Podávání přípravku AQUIPTA 60 mg jednou denně mělo za následek významné snížení průměrného počtu dní s migrénou za měsíc oproti výchozí hodnotě během období prvních 4 týdnů ve srovnání s pacienty, kterým bylo podáváno placebo.

**Obrázek 1: Změna počtu dní s migrénou za měsíc oproti výchozí hodnotě ve studii ADVANCE**

### *Dlouhodobá účinnost*

V otevřené studii, ve které bylo 546 pacientů s epizodickou migrénou randomizováno do skupiny užívající přípravek AQUIPTA 60 mg jednou denně, přetrvávala účinnost až po dobu jednoho roku. Léčebné období dokončilo 68 % (373/546) pacientů. Snížení průměrného počtu dní s migrénou zjištěné metodou nejmenších čtverců v prvním měsíci (1.–4. týden) činilo -3,8 dne a v posledním měsíci (49.–52. týden) se průměrné snížení zjištěné metodou nejmenších čtverců zlepšilo na -5,2 dne. V 49.–52. týdnu hlásilo přibližně 84 %, 70 % a 48 % pacientů  $\geq 50\%$ ,  $\geq 75\%$ , resp. 100% snížení počtu dní s migrénou.

### *Chronická migréna*

Atogepant byl hodnocen v rámci profylaxe chronické migrény (15 nebo více dní s bolestí hlavy za měsíc s nejméně 8 dní s migrénou) v randomizované, multicentrické, dvojité zaslepené, placebem kontrolované studii (PROGRESS). Pacienti byli randomizováni do skupiny s přípravkem AQUIPTA 60 mg (n=262) nebo s placebem (n=259) jednou denně po dobu 12 týdnů. Podskupina pacientů (11 %) mohla souběžně používat jeden léčivý přípravek k profylaxi migrény (např. amitriptylin, propranolol, topiramát). Pacientům bylo dovoleno podle potřeby používat přípravky k léčbě akutní bolesti hlavy (tj. triptany, ergotaminové deriváty, NSAID, paracetamol a opioidy). Do studie byli zařazeni také pacienti nadužívající akutní medikaci a pacienti s bolestí hlavy způsobenou nadužíváním léků. Souběžné použití léčivého přípravku, který působí na dráhu CGRP, nebylo povoleno ani k akutní, ani k preventivní léčbě migrény.

Celkem 463 (89 %) pacientů dokončilo dvojité zaslepenou studii trvající 12 týdnů. Průměrný věk pacientů byl 42 let (rozmezí: 18 let až 74 let), 3 % pacientů byla ve věku 65 let nebo starších, 87 % tvořily ženy a 59 % bělošská populace. Průměrná frekvence migrény na počátku léčby byla přibližně 19 dní s migrénou za měsíc a byla ve všech léčebných skupinách podobná.

Primárním cílovým parametrem účinnosti byla změna průměrného počtu MMD oproti výchozímu stavu během období 12 týdnů léčby. Sekundární cílové parametry korigované na multiplicitu zahrnovaly změnu oproti výchozí hodnotě v průměrném počtu dní s bolestí hlavy za měsíc, změnu oproti výchozí hodnotě v průměrném počtu dní za měsíc, kdy byla použita akutní medikace, podíl pacientů, kteří dosáhli alespoň 50% snížení průměrného počtu MMD oproti výchozí hodnotě (průměr za 3 měsíce) a několik výsledných ukazatelů hlášených pacientem hodnotících fungování. Jak je uvedeno v tabulce 4, ve studii PROGRESS byly při léčbě přípravkem AQUIPTA prokázány statisticky významné nálezy u primárních a sekundárních cílových parametrů účinnosti ve srovnání s placebem.

**Tabulka 4: Cílové parametry účinnosti ve studii PROGRESS**

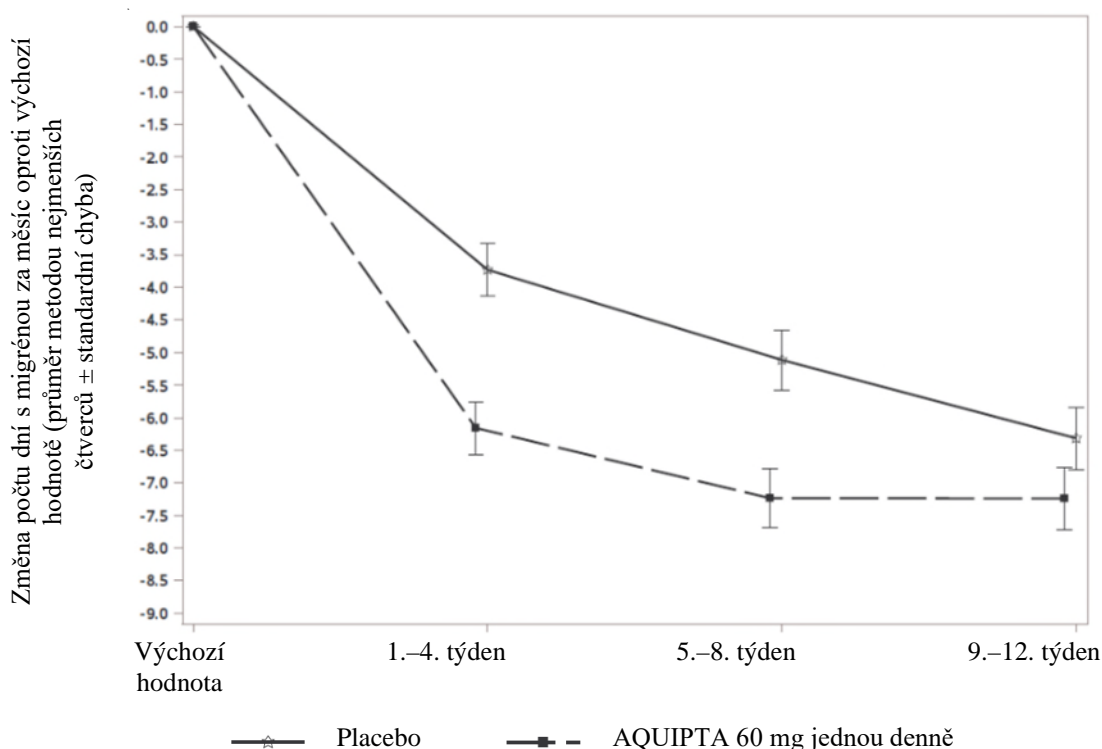
	<b>AQUIPTA 60 mg n=257</b>	<b>Placebo n=249</b>
<b>Počet dnů s migrénou za měsíc (MMD) během období 12 týdnů</b>		
Výchozí hodnota	19,2	19,0
Průměrná změna oproti výchozí hodnotě	-6,8	-5,1
Rozdíl oproti placebu	-1,7	
p-hodnota	0,002	
<b>Počet dnů s bolestí hlavy za měsíc během období 12 týdnů</b>		
Výchozí hodnota	21,5	21,4
Průměrná změna oproti výchozí hodnotě	-6,9	-5,2
Rozdíl oproti placebu	-1,7	
p-hodnota	0,002	
<b>Počet dnů za měsíc během období 12 týdnů, kdy byla použita akutní medikace</b>		
Výchozí hodnota	15,5	15,3
Průměrná změna oproti výchozí hodnotě	-6,2	-4,1
Rozdíl oproti placebu	-2,1	
p-hodnota	0,002	



	AQUIPTA 60 mg n=257	Placebo n=249
<b>≥ 50 % respondérů s MMD během období 12 týdnů</b>		
% respondérů	40	27
Poměr šancí (95% CI)	1,90 (1,29; 2,79)	
p-hodnota	0,002	

Obrázek 2 zobrazuje průměrnou změnu počtu MMD oproti výchozí hodnotě ve studii PROGRESS. U pacientů léčených přípravkem AQUIPTA 60 mg jednou denně došlo během období 12 týdnů léčby k většímu průměrnému poklesu počtu MMD oproti výchozí hodnotě ve srovnání s pacienty, kterým bylo podáváno placebo.

**Obrázek 2: Změna počtu dní s migrénou za měsíc oproti výchozí hodnotě ve studii PROGRESS**



### Pediatrická populace

Evropská agentura pro léčivé přípravky udělila odklad povinnosti předložit výsledky studií s přípravkem AQUIPTA u jedné nebo více podskupin pediatrické populace v indikaci profylaxe migrenózních bolestí hlavy (informace o použití u pediatrické populace viz bod 4.2).

## 5.2 Farmakokinetické vlastnosti

### Absorpce

Atogepant se po perorálním podání absorbuje s vrcholem plazmatických koncentrací přibližně za 1 až 2 hodiny. Při podávání jednou denně vykazuje atogepant farmakokinetiku úměrnou dávce až do dávky 170 mg (přibližně trojnásobek nejvyšší doporučené dávky) bez kumulace.

### Vliv jídla

Při podávání atogepantu s jídlem s vysokým obsahem tuku se AUC a  $C_{max}$  snížily přibližně o 18 %, resp. 22 %, přičemž toto nemělo vliv na medián času do dosažení maximální plazmatické koncentrace atogepantu. Ve studiích klinické účinnosti byl atogepant podáván bez ohledu na jídlo.

## Distribuce

Vazba atogepantu na plazmatické bílkoviny nebyla v rozmezí 0,1 až 10  $\mu\text{mol}$  závislá na koncentraci; volná frakce atogepantu v lidské plazmě byla přibližně 4,7 %. Po perorálním podání je průměrný zdánlivý distribuční objem atogepantu ( $V_z/F$ ) přibližně 292 l.

## Biotransformace

Atogepant je eliminován především metabolickými pochody, primárně prostřednictvím CYP3A4. Převažujícími cirkulujícími složkami v lidské plazmě byly mateřská sloučenina (atogepant) a konjugovaný glukuronidový metabolit (M23).

## Induktory CYP3A4

Souběžné podávání atogepantu s rifampicinem, silným induktorem CYP3A4, v ustáleném stavu vedlo u zdravých subjektů k významnému snížení expozice atogepantu ( $C_{\text{max}}$  o 30 % a AUC o 60 %).

Souběžné podávání atogepantu s topiramátem, slabým induktorem CYP3A4, v ustáleném stavu vedlo ke snížení expozice atogepantu ( $C_{\text{max}}$  o 24 % a AUC o 25 %).

*In vitro* není atogepant v klinicky relevantních koncentracích inhibítorem CYP3A4, 1A2, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, MAO-A ani UGT1A1. Atogepant v klinicky relevantních koncentracích také není induktorem CYP1A2, CYP2B6 ani CYP3A4.

## Eliminace

Eliminační poločas atogepantu je přibližně 11 hodin. Průměrná zdánlivá perorální clearance atogepantu ( $Cl/F$ ) je přibližně 19 l/h. Po jednorázovém perorálním podání  $^{14}\text{C}$ -atogepantu v dávce 50 mg zdravým mužům bylo 42 % dávky zachyceno ve formě nezměněného atogepantu ve stolici a 5 % v moči.

## Transportéry

Atogepant je substrátem P-gp, BCRP, OATP1B1, OATP1B3 a OAT1. Při souběžném používání silných inhibitorů OATP se na základě klinické interakční studie se silným inhibítorem OATP doporučuje úprava dávky. Atogepant není substrátem OAT3, OCT2 ani MATE1.

V klinicky relevantních koncentracích není atogepant inhibítorem P-gp, BCRP, OAT1, OAT3, NTCP, BSEP, MRP3 ani MRP4. Atogepant je slabým inhibítorem OATP1B1, OATP1B3, OCT1 a MATE1, ale klinicky významné interakce se neočekávají.

## Zvláštní populace

### Porucha funkce ledvin

Renální cesta eliminace hraje v clearance atogepantu malou roli. Na základě populační farmakokinetické analýzy nebyl zjištěn významný rozdíl ve farmakokinetice atogepantu u pacientů s lehkou nebo středně těžkou poruchou funkce ledvin ( $Cl_{\text{cr}}$  30–89 ml/min) ve srovnání s pacienty s normální funkcí ledvin ( $Cl_{\text{cr}} \geq 90$  ml/min). Jelikož použití u pacientů s těžkou poruchou funkce ledvin nebo v konečném stádiu onemocnění ledvin (ESRD;  $Cl_{\text{cr}} < 30$  ml/min) nebylo dosud hodnoceno, je u těchto pacientů doporučováno použití 10 mg atogepantu.

### Porucha funkce jater

U pacientů s již existující lehkou (třída A podle Childa-Pugha), středně těžkou (třída B podle Childa-Pugha) nebo těžkou (třída C podle Childa-Pugha) poruchou funkce jater se celková expozice atogepantu zvýšila o 24 %, 15 %, resp. 38 %. U pacientů s těžkou poruchou funkce jater však byla

expozice nevázanému atogepantu přibližně 3krát vyšší. Vyhněte se podávání přípravku AQUIPTA u pacientů s těžkou poruchou funkce jater.

#### Další specifické skupiny pacientů

Pohlaví, rasa a tělesná hmotnost neměly na základě populační farmakokinetické analýzy významný vliv na farmakokinetiku atogepantu ( $C_{\max}$  a AUC). Proto nejsou úpravy dávek na základě těchto faktorů opodstatněné.

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

Bez ohledu na výrazné mezidruhové rozdíly v afinitě atogepantu k receptoru CGRP, neodhalily neklinické údaje žádné zvláštní riziko atogepantu u člověka na základě konvenčních studií farmakologické bezpečnosti, toxicity po opakovaném podávání, genotoxicity, fototoxicity nebo kancerogenního potenciálu.

#### Porucha fertility

Perorální podávání atogepantu samcům a samicím potkanů před pářením a v jeho průběhu a pokračující podávání u samic až do 7. dne březosti nemělo žádné nepříznivé účinky na fertilitu nebo reprodukční výkonnost. Plazmatické expozice (AUC) jsou přibližně až 15krát vyšší než u člověka při podání maximální doporučené dávky pro člověka (*maximum recommended human dose*, MRHD).

#### Reprodukční a vývojová toxikologie

Perorální podávání atogepantu březím potkanům a králíkům v období organogeneze mělo za následek snížení tělesné hmotnosti plodu u potkanů a zvýšený výskyt viscerálních a skeletálních variací plodu u dávek spojených i s minimální toxicitou pro matku. Při dávce bez nežádoucího účinku na embryofetální vývoj byla plazmatická expozice (AUC) u potkanů přibližně čtyřikrát vyšší a u králíků třikrát vyšší než u člověka při MRHD 60 mg/den.

Perorální podávání atogepantu potkanům v období březosti a laktace nemělo za následek nežádoucí významné snížení tělesné hmotnosti mláďat přetrvávající až do dospělosti. Plazmatická expozice (AUC) při dávce bez účinku pro prenatální a postnatální vývoj byla přibližně 5krát vyšší než u člověka při MRHD. U laktujících potkanů vedlo perorální podávání atogepantu k přibližně 2krát vyšším hladinám atogepantu v mléce než v mateřské plazmě.

## **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **6.1 Seznam pomocných látek**

Kopovidon  
Tokofersolan  
Mannitol  
Mikrokrystalická celulóza  
Chlorid sodný  
Sodná sůl kroskarmelózy  
Koloidní bezvodý oxid křemičitý  
Natrium-stearyl-fumarát

### **6.2 Inkompatibility**

Neuplatňuje se.

### **6.3 Doba použitelnosti**

3 roky

### **6.4 Zvláštní opatření pro uchovávání**

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

### **6.5 Druh obalu a obsah balení**

#### AQUIPTA 10 mg tablety

Hliníková fólie a PVC/PE/PCTFE blistry, jeden blister obsahuje 7 tablet.  
Balení obsahuje 28 nebo 98 tablet.

#### AQUIPTA 60 mg tablety

Hliníková fólie a PVC/PE/PCTFE blistry, jeden blister obsahuje 7 tablet.  
Balení obsahuje 28 nebo 98 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**

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG  
Knollstrasse  
67061 Ludwigshafen  
Německo

## **8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO / REGISTRAČNÍ ČÍSLA**

EU/1/23/1750/001  
EU/1/23/1750/002  
EU/1/23/1750/003  
EU/1/23/1750/004

## **9. DATUM PRVNÍ REGISTRACE / PRODLOUŽENÍ REGISTRACE**

Datum první registrace: 11. srpna 2023

## **10. DATUM REVIZE TEXTU**

08/2023

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <http://www.ema.europa.eu>.