

## SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

### 1. NÁZEV PŘÍPRAVKU

Bevimlar 2,5 mg potahované tablety

### 2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Jedna potahovaná tableta obsahuje 2,5 mg rivaroxabanu.

#### Pomocná látka se známým účinkem

Jedna potahovaná tableta obsahuje 58 mg monohydrátu laktózy, viz bod 4.4.

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

### 3. LÉKOVÁ FORMA

Potahovaná tableta (tableta)

Světle žluté, kulaté, bikonvexní potahované tablety o průměru přibližně 6 mm.

### 4. KLINICKÉ ÚDAJE

#### 4.1 Terapeutické indikace

Přípravek Bevimlar, podávaný společně s kyselinou acetylsalicylovou (ASA) samotnou nebo s kombinací ASA plus klopidoogrel nebo tiklopidin, je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů po akutním koronárním syndromu (AKS) se zvýšenými hladinami srdečních biomarkerů (viz body 4.3, 4.4 a 5.1).

Přípravek Bevimlar, podávaný společně s kyselinou acetylsalicylovou (ASA), je indikován k prevenci aterotrombotických příhod u dospělých pacientů s vysokým rizikem ischemických příhod, kteří mají ischemickou chorobu srdeční (ICHS) nebo symptomatické onemocnění periferních tepen (PAD).

#### 4.2 Dávkování a způsob podání

##### Dávkování

Doporučená dávka je 2,5 mg dvakrát denně.

- AKS

Pacienti užívající Bevimlar 2,5 mg dvakrát denně mají rovněž užívat denní dávku 75-100 mg ASA nebo denní dávku 75-100 mg ASA současně s denní dávkou 75 mg klopidoogrelu nebo se standardní denní dávkou tiklopidinu.

Léčba má být u jednotlivých pacientů pravidelně hodnocena zvážením rizika ischemické příhody oproti riziku krvácení. Rozhodnutí o prodloužení léčby nad 12 měsíců má být provedeno individuálně u každého jednotlivého pacienta, protože zkušenosti s léčbou trvající až 24 měsíců jsou omezené (viz bod 5.1).

Léčbu přípravkem Bevimlar je třeba zahájit co nejdříve po stabilizaci AKS (včetně revaskularizačních

výkonů); nejdříve za 24 hodin po přijetí do nemocnice a v době, kdy by normálně byla ukončena parenterální antikoagulační léčba.

- ICHS/PAD

Pacienti užívající Bevimlar 2,5 mg dvakrát denně mají také užívat denní dávku 75-100 mg ASA.

U pacientů po úspěšném revaskularizačním výkonu na dolní končetině (chirurgickém nebo endovaskulárním, včetně hybridních výkonů) z důvodu symptomatického PAD léčba nemá být zahájena, dokud není dosaženo hemostázy (viz bod 5.1).

Délka léčby má být stanovena pro každého jednotlivého pacienta na základě pravidelných hodnocení a má být zváženo riziko trombotických příhod oproti riziku krvácení.

- AKS, ICHS/PAD

*Současné podávání s protidestičkovou léčbou*

U pacientů s akutní trombotickou příhodou nebo výkonem na cévách a potřebou duální protidestičkové léčby má být vyhodnoceno pokračování podávání přípravku Bevimlar 2,5 mg dvakrát denně v závislosti na typu příhody nebo výkonu a protidestičkovém režimu.

Bezpečnost a účinnost rivaroxabanu 2,5 mg dvakrát denně v kombinaci s duální protidestičkovou léčbou byla hodnocena u pacientů

- s nedávným AKS v kombinaci s ASA plus klopidoogrel/tiklopidin (viz bod 4.1) a
- po nedávné revaskularizaci dolní končetiny z důvodu symptomatického PAD v kombinaci s ASA a případně s krátkodobým užíváním klopidoogrelu (viz body 4.4 a 5.1).

*Vynechaná dávka*

Pokud dojde k vynechání dávky, má pacient pokračovat užitím příští pravidelné dávky dle doporučeného dávkovacího schématu. Dávka se nemá zdvojnásobovat, aby se nahradila vynechaná dávka.

*Převod z antagonistů vitamínu K (VKA) na přípravek Bevimlar*

Při převodu pacientů z antagonistů vitamínu K na přípravek Bevimlar mohou být po užití přípravku Bevimlar hodnoty mezinárodního normalizovaného poměru (INR) falešně zvýšeny. Test INR není pro měření antikoagulační aktivity přípravku Bevimlar validní, a proto nemá být používán (viz bod 4.5).

*Převod z přípravku Bevimlar na antagonisty vitamínu K (VKA)*

Během přechodu z přípravku Bevimlar na antagonisty vitamínu K existuje možnost neadekvátní antikoagulace. Během jakéhokoli převodu na alternativní antikoagulancia by měla být zajištěna kontinuální adekvátní antikoagulace. Je třeba uvést, že přípravek Bevimlar může přispět ke zvýšení INR.

U pacientů, kteří jsou převáděni z přípravku Bevimlar na antagonisty vitamínu K, mají být tito antagonisté podáváni současně, dokud není hodnota  $INR \geq 2,0$ .

Po dobu prvních dvou dnů fáze převodu má být použito standardní úvodní dávkování antagonistů vitamínu K s následným dávkováním těchto antagonistů na základě testování INR. Během doby, kdy pacienti užívají jak přípravek Bevimlar, tak antagonisty vitamínu K, nemá být prováděno testování INR dříve než 24 hodin po předchozí dávce, ale před další dávkou přípravku Bevimlar. Jakmile je přípravek Bevimlar vysazen, může být testování INR spolehlivě provedeno minimálně 24 hodin po poslední dávce (viz body 4.5 a 5.2).

*Převod z parenterálních antikoagulancií na přípravek Bevimlar*

U pacientů, kteří dostávají parenterální antikoagulancia, je třeba přerušit podávání parenterálního antikoagulancia a zahájit léčbu přípravkem Bevimlar v rozmezí 0 až 2 hodiny před tím, než by mělo dojít k dalšímu plánovanému podání parenterálního přípravku (např. nízkomolekulární hepariny) nebo v době vysazení kontinuálně podávaného parenterálního přípravku (např. intravenózní nefrakcionovaný heparin).

### *Převod z přípravku Bevimlar na parenterálně podávaná antikoagulantia*

První dávku parenterálního antikoagulantia podejte v době, kdy by měla být užita další dávka přípravku Bevimlar.

### Zvláštní skupiny pacientů

#### Porucha funkce ledvin

Omezené klinické údaje u pacientů s těžkou poruchou funkce ledvin (clearance kreatininu 15-29 ml/min) ukazují, že jsou plazmatické koncentrace rivaroxabanu významně zvýšeny. Přípravek Bevimlar je proto u těchto pacientů nutno používat s opatrností. Použití se nedoporučuje u pacientů s clearance kreatininu < 15 ml/min (viz body 4.4 a 5.2).

Úprava dávky není nutná u pacientů s lehkou poruchou funkce ledvin (clearance kreatininu 50-80 ml/min) nebo středně těžkou poruchou funkce ledvin (clearance kreatininu 30-49 ml/min) (viz bod 5.2).

#### Porucha funkce jater

Přípravek Bevimlar je kontraindikován u pacientů s jaterním onemocněním, které je spojeno s koagulopatií a klinicky relevantním rizikem krvácení, včetně pacientů s cirhózou s klasifikací Child-Pugh B a C (viz body 4.3 a 5.2).

#### Starší pacienti

Dávky bez úprav (viz body 4.4 a 5.2).

Riziko krvácení se zvyšuje se zvyšujícím se věkem (viz bod 4.4).

#### Tělesná hmotnost

Dávky bez úprav (viz body 4.4 a 5.2).

#### Pohlaví

Dávky bez úprav (viz bod 5.2).

#### Pediatrická populace

Bezpečnost a účinnost tablet přípravku Bevimlar o síle 2,5 mg u dětí ve věku 0 až 18 let nebyla stanovena. Nejsou dostupné žádné údaje. Podávání přípravku Bevimlar 2,5 mg tablety dětem do 18 let se proto nedoporučuje.

#### Způsob podání

Přípravek Bevimlar je určen pro perorální podání.

Tablety mohou být užívány s jídlem nebo bez jídla (viz body 4.5 a 5.2).

#### Rozdrcení tablet

Pacientům, kteří nejsou schopni spolknout tabletu vcelku, může být tableta přípravku Bevimlar těsně před užitím rozdrcena a smíchána s vodou nebo s jablečným pyré a poté podána perorálně.

Rozdrcená tableta může být také podána žaludeční sondou (viz body 5.2 a 6.6).

### **4.3 Kontraindikace**

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

Aktivní klinicky významné krvácení.

Léze nebo stavy, které jsou považovány za významné riziko závažného krvácení. Mohou mezi ně patřit současné nebo nedávno prodělané ulcerace gastrointestinálního traktu, přítomnost maligních nádorů s vysokým rizikem krvácení, nedávno prodělané poranění mozku nebo míchy, operace mozku, míchy nebo oka v nedávné době, intrakraniální krvácení v nedávné době, jícnové varixy nebo podezření na ně, arteriovenózní malformace, cévní aneurysmata nebo významné cévní abnormality v míše nebo mozku.

Souběžná léčba jinými antikoagulačními přípravky, např. nefracionovaným heparinem (UFH), nízkomolekulárními hepariny (enoxaparin, dalteparin, atd.), heparinovými deriváty (fondaparinux, atd.), perorálními antikoagulanty (warfarin, dabigatran etexilát, apixaban, atd.) s výjimkou specifické situace, kdy u pacienta dochází ke změně antikoagulační léčby (viz bod 4.2) nebo když je podáván UFH v dávkách nezbytných pro udržení průchodnosti centrálního žilního nebo arteriálního katetru (viz bod 4.5).

Souběžná léčba akutního koronárního syndromu (AKS) protidestičkovou léčbou u pacientů s anamnézou cévní mozkové příhody nebo tranzitorní ischemické ataky (TIA) (viz bod 4.4).

Souběžná léčba ICHS/PAD s ASA u pacientů s předchozím hemorhagickým nebo lakunárním typem cévní mozkové příhody (viz bod 4.4) nebo souběžná léčba ICHS/PAD s ASA u pacientů s jakoukoli cévní mozkovou příhodou během minulého měsíce (viz bod 4.4).

Jaterní onemocnění, které je spojeno s koagulopatií a klinicky relevantním rizikem krvácení včetně pacientů s cirhózou s klasifikací Child-Pugh B a C (viz bod 5.2).

Těhotenství a kojení (viz bod 4.6).

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

U pacientů s AKS byla účinnost a bezpečnost rivaroxabanu 2,5 mg dvakrát denně hodnocena v kombinaci s protidestičkovými léčivými přípravky: ASA samotná nebo ASA plus klopido-grel/tiklopidin. U pacientů s vysokým rizikem ischemických příhod s ICHS/PAD byla účinnost a bezpečnost rivaroxabanu 2,5 mg dvakrát denně hodnocena v kombinaci s ASA.

U pacientů po nedávné revaskularizaci dolní končetiny z důvodu symptomatického PAD byla zkoumána účinnost a bezpečnost rivaroxabanu 2,5 mg dvakrát denně v kombinaci s protidestičkovou léčbou ASA samotnou nebo ASA plus krátkodobě podávaným klopido-grelem. V případě potřeby má být duální protidestičková léčba klopido-grelem krátkodobá; je třeba se vyhnout dlouhodobé duální protidestičkové léčbě (viz bod 5.1).

Léčba v kombinaci s jinými protidestičkovými léčivými přípravky, např. prasugrelem nebo tikagrelorem, nebyla studována a nedoporučuje se.

V průběhu léčby se doporučuje pacienta klinicky sledovat v souladu s praxí běžnou při podávání antikoagulační léčby.

##### Riziko krvácení

Jako v případě jiných antikoagulantů, u pacientů užívajících rivaroxaban mají být pečlivě sledovány známky krvácení.

Doporučuje se opatrnost při použití přípravku v případě zvýšeného rizika krvácení. Pokud se objeví závažné krvácení, podávání rivaroxabanu je třeba přerušit (viz bod 4.9).

V klinických studiích bylo během dlouhodobé léčby rivaroxabanem podávaným spolu s léčbou jedním protidestičkovým lékem nebo duální protidestičkovou léčbou častěji pozorováno slizniční krvácení (tj. epistaxe, gingivální, gastrointestinální, urogenitální krvácení včetně abnormálního vaginálního nebo silnějšího menstruačního krvácení) a anémie. Proto kromě adekvátního klinického sledování, pokud je to vhodné, může být laboratorní vyšetření hemoglobinu/hematokritu přínosem pro detekci okultního krvácení a kvantifikaci klinického významu zjevného krvácení.

U několika podskupin pacientů (podrobně uvedených dále) hrozí zvýšené riziko krvácení. Proto při použití rivaroxabanu spolu s duální protidestičkovou léčbou u pacientů se známým zvýšeným rizikem krvácení je třeba zvažovat zvýšené riziko krvácení oproti přínosům léčby v prevenci aterosklerotických příhod. Tyto pacienty je navíc třeba pečlivě sledovat, zda se po zahájení léčby neobjeví známky a příznaky krvácivých komplikací a anémie (viz bod 4.8).

Při jakémkoli nevysvětlitelném poklesu hladin hemoglobinu nebo krevního tlaku je třeba hledat místo

krvácení.

Přestože léčba rivaroxabanem nevyžaduje rutinní monitorování expozice, hladiny rivaroxabanu měřené kalibrovanou kvantitativní analýzou anti-faktoru Xa mohou být užitečné ve výjimečných situacích, kdy znalost expozice rivaroxabanu může pomoci při klinickém rozhodování, např. při předávkování nebo při neodkladných chirurgických výkonech (viz body 5.1 a 5.2).

#### Porucha funkce ledvin

U pacientů s těžkou poruchou funkce ledvin (clearance kreatininu < 30 ml/min) mohou být plazmatické hladiny rivaroxabanu významně zvýšeny (v průměru 1,6násobně), což může vést ke zvýšenému riziku krvácení. Rivaroxaban je proto u pacientů s clearance kreatininu 15-29 ml/min nutno používat s opatrností. Použití se nedoporučuje u pacientů s clearance kreatininu < 15 ml/min (viz body 4.2 a 5.2).

U pacientů se středně těžkou poruchou funkce ledvin (clearance kreatininu 30-49 ml/min), kteří současně užívají jiné léčivé přípravky, zvyšující koncentraci rivaroxabanu v plazmě, musí být přípravek Bevimlar používán s opatrností (viz bod 4.5).

#### Interakce s jinými léčivými přípravky

Použití rivaroxabanu se nedoporučuje u pacientů současně léčených systémově podávanými azolovými antimykotiky (jako jsou ketokonazol, itraconazol, vorikonazol a posakonazol) nebo inhibitory HIV proteáz (například ritonavir). Tyto léčivé látky jsou silnými inhibitory systémů CYP3A4 a současně P-gp, a proto mohou klinicky významně zvyšovat plazmatické koncentrace rivaroxabanu (v průměru 2,6násobek), což může vést ke zvýšenému riziku krvácení (viz bod 4.5).

Je zapotřebí opatrnosti, pokud jsou pacienti současně léčeni léčivými přípravky ovlivňujícími hemostázu, jako jsou například nesteroidní antiflogistika (NSAID), kyselina acetylsalicylová (ASA) a inhibitory agregace trombocytů nebo selektivní inhibitory zpětného vychytávání serotoninu (SSRI) či inhibitory zpětného vychytávání serotoninu a noradrenalinu (SNRI). U pacientů s rizikem vředové gastrointestinální choroby lze zvážit vhodnou profylaktickou léčbu (viz body 4.5 a 5.1).

Pacienti léčení rivaroxabanem a protideštičkovými léčivými přípravky mají užívat souběžnou léčbu NSAID pouze tehdy, jestliže přínosy převáží riziko krvácení.

#### Jiné rizikové faktory krvácení

Rivaroxaban, podobně jako jiná antitrombotika, není doporučen u pacientů se zvýšeným rizikem krvácení, například:

- vrozené nebo získané krvácivé poruchy
- léčbou nekorigovaná těžká arteriální hypertenze
- jiné gastrointestinální onemocnění bez aktivní ulcerace, které může potenciálně vést ke krvácivým komplikacím (např. zánětlivé střevní onemocnění, ezofagitida, gastritida a gastroezofageální refluxní choroba)
- cévní retinopatie
- bronchiektázie nebo plicní krvácení v anamnéze

Přípravek musí být používán s opatrností u pacientů s akutním koronárním syndromem a ICHS/PAD:

- ve věku  $\geq 75$  let, pokud je podáván společně s kyselinou acetylsalicylovou (ASA) samotnou nebo s kombinací ASA plus klopido-rel nebo tiklopidin. Pravidelně má být hodnocen individuální poměr přínos-riziko léčby.
- s nižší tělesnou hmotností (< 60 kg), pokud je podáván společně s kyselinou acetylsalicylovou (ASA) samotnou nebo s kombinací ASA plus klopido-rel nebo tiklopidin.
- u pacientů s ICHS se závažným symptomatickým srdečním selháním. Data ze studie naznačují, že tito pacienti mohou mít menší prospěch z léčby rivaroxabanem (viz bod 5.1).

#### Pacienti s nádorovým onemocněním

Pacienti s maligním onemocněním mohou mít současně vyšší riziko krvácení a trombózy. Individuální přínos antitrombotické léčby musí být zvážen oproti riziku krvácení u pacientů s aktivním nádorovým

onemocněním v závislosti na umístění nádoru, protinádorové léčbě, a stádiu nemoci. Nádory lokalizované v gastrointestinálním nebo urogenitálním traktu jsou spojovány se zvýšeným rizikem krvácení během léčby rivaroxabanem. U pacientů s maligními nádory s vysokým rizikem krvácení je použití rivaroxabanu kontraindikováno (viz bod 4.3).

#### Pacienti s chlopenními náhradami

Rivaroxaban se nemá používat k tromboprophylaxi u pacientů, kteří nedávno podstoupili transkatérovou náhradu aortální chlopně (TAVR). Bezpečnost a účinnost rivaroxabanu nebyly hodnoceny u pacientů se srdečními chlopenními náhradami; proto neexistují žádné údaje podporující tvrzení, že rivaroxaban poskytuje odpovídající antikoagulaci u této skupiny pacientů. Léčba rivaroxabanem se u těchto pacientů nedoporučuje.

#### Pacienti s antifosfolipidovým syndromem

Přímo působící perorální antikoagulační léčiva (DOAC) zahrnující rivaroxaban nejsou doporučena u pacientů s trombózou v anamnéze, u nichž byl diagnostikován antifosfolipidový syndrom. Zvláště u pacientů s trojí pozitivitou (na lupus antikoagulans, antikardiolipinové protilátky a protilátky proti beta 2-glykoproteinu I) by mohla být léčba DOAC spojena se zvýšeným výskytem recidivujících trombotických příhod v porovnání s léčbou antagonisty vitamínu K.

#### Pacienti s anamnézou cévní mozkové příhody a/nebo tranzitorní ischemické ataky (TIA)

##### Pacienti s AKS

Podávání rivaroxabanu 2,5 mg je v léčbě akutního koronárního syndromu kontraindikováno u pacientů s anamnézou cévní mozkové příhody nebo tranzitorní ischemické ataky (TIA) (viz bod 4.3). Pacientů s akutním koronárním syndromem a anamnézou cévní mozkové příhody nebo TIA byl studován malý počet, omezené dostupné údaje o účinnosti však ukazují, že tito pacienti nemají z léčby prospěch.

##### Pacienti s ICHS/PAD

Pacienti s ICHS/PAD, kteří prodělali hemorhagický nebo lakunární typ cévní mozkové příhody, nebo ischemický nelakunární typ cévní mozkové příhody během minulého měsíce, nebyli studováni (viz bod 4.3). Pacienti po nedávné revaskularizaci dolní končetiny z důvodu symptomatického PAD s předchozí cévní mozkovou příhodou nebo TIA nebyli studováni. U těchto pacientů, kteří dostávají duální protidestičkovou léčbu, je třeba se léčbě rivaroxabanem 2,5 mg vyhnout.

#### Spinální /epidurální anestezie nebo punkce

Pokud je provedena neuroaxiální anestezie (spinální či epidurální anestezie) nebo spinální resp. epidurální punkce, hrozí u pacientů léčených antitrombotiky pro prevenci tromboembolických komplikací riziko vývoje epidurálního či spinálního hematomu, který může vyústit v dlouhodobou nebo trvalou paralýzu.

Riziko těchto příhod může dále zvýšit epidurální katetr dlouhodobě zavedený po operaci, nebo současné použití léčivých přípravků ovlivňujících hemostázu. Riziko může také zvýšit provedení traumatické nebo opakované epidurální či spinální punkce. Pacienty je třeba často monitorovat, zda nejeví známky a příznaky neurologické poruchy (například necitlivost nebo slabost dolních končetin, dysfunkce střev nebo močového měchýře). Pokud se zjistí neurologické potíže, je nutno urgentně stanovit diagnózu a zajistit léčbu. Před neuroaxiální intervencí má lékař zvážit potenciální přínos a riziko u pacientů na antikoagulační terapii i u pacientů, kde hodlá antikoagulační léčbu podat v rámci tromboprophylaxe. S použitím rivaroxabanu 2,5 mg v kombinaci s protidestičkovými léčivými přípravky v těchto situacích nejsou klinické zkušenosti. Inhibitory agregace krevních destiček je třeba vysadit podle pokynů výrobce pro předepisování přípravku.

Ke snížení možného rizika krvácení během současného užívání rivaroxabanu při neuroaxiální (spinální nebo epidurální) anestezii nebo spinální punkci zvažte farmakokinetický profil rivaroxabanu. Zavedení nebo odstranění epidurálního katetru nebo lumbální punkci je nejlépe provést, když je odhadovaný antikoagulační účinek rivaroxabanu nízký (viz bod 5.2). Přesný čas, kdy je u každého pacienta antikoagulační účinek dostatečně nízký, však není znám.

#### Doporučení pro dávkování před a po invazivních procedurách a chirurgickém výkonu

Pokud je nutná invazivní procedura nebo chirurgický výkon, má být rivaroxaban 2,5 mg vysazen

minimálně 12 hodin před zákrokem, pokud je to možné a na základě klinického posouzení lékařem. Pokud má pacient podstoupit elektivní operaci a antiagregační účinek není žádoucí, je třeba inhibitory agregace krevních destiček vysadit podle pokynů výrobce k předepisování přípravku. Pokud není možné výkon odložit, je třeba posoudit zvýšené riziko krvácení oproti neodkladnosti výkonu. Léčba rivaroxabanem má být znovu zahájena po invazivní proceduře nebo chirurgickém výkonu co nejdříve, pokud to situace umožní a pokud je podle úsudku ošetřujícího lékaře dosaženo odpovídající hemostázy (viz bod 5.2).

#### Starší pacienti

Se zvyšujícím se věkem se může zvyšovat riziko krvácení (viz body 5.1 a 5.2).

#### Kožní reakce

V souvislosti s užíváním rivaroxabanu byly hlášeny po uvedení na trh závažné kožní reakce, včetně Stevensova-Johnsonova syndromu/toxické epidermální nekrolýzy a DRESS syndromu (viz bod 4.8). Zdá se, že pacienti jsou nejvíce ohroženi výskytem těchto reakcí v rané fázi léčby: nástup reakce se objevil ve většině případů během prvních týdnů léčby. Rivaroxaban musí být vysazen při prvním výskytu závažné kožní vyrážky (např. při jejím šíření, intenzifikaci a/nebo tvorbě puchýřů), nebo při jakémkoliv jiné známce hypersenzitivity spolu se slizničními lézemi.

#### Pomocné látky

Přípravek Bevimlar obsahuje laktózu. Pacienti se vzácnými dědičnými problémy s intolerancí galaktózy, úplným nedostatkem laktázy nebo malabsorpcí glukózy a galaktózy nemají tento přípravek užívat.

Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné tabletě, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

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

#### Inhibitory CYP3A4 a P-gp

Současné podávání rivaroxabanu s ketokonazolem (400 mg jednou denně) nebo ritonavirem (600 mg dvakrát denně) vedlo k 2,6 resp. 2,5násobnému nárůstu průměrné hodnoty AUC rivaroxabanu a 1,7 resp. 1,6násobnému nárůstu jeho průměrné hodnoty  $C_{max}$ , s významným zesílením farmakodynamických účinků, což může vést ke zvýšenému riziku krvácení. Proto se použití rivaroxabanu nedoporučuje u pacientů užívajících současně systémově azolová antimykotika, jako je ketokonazol, itraconazol, vorikonazol a posakonazol, nebo inhibitory proteáz HIV. Tyto léčivé látky jsou silnými inhibitory systémů CYP3A4 a současně P-gp (viz bod 4.4).

Léčivé látky silně inhibující pouze jednu z metabolických cest eliminace rivaroxabanu (buď CYP3A4, nebo P-gp) budou pravděpodobně zvyšovat plazmatické koncentrace rivaroxabanu méně. Například klarithromycin (500 mg dvakrát denně), který je považován za silný inhibitor CYP3A4 a středně silný inhibitor P-gp, způsobuje 1,5násobný nárůst průměrných hodnot AUC rivaroxabanu a 1,4násobný nárůst  $C_{max}$ . Interakce s klarithromycinem pravděpodobně není u většiny pacientů klinicky významná, ale může být potenciálně významná u vysoce rizikových pacientů (pacienti s poruchou funkce ledvin: viz bod 4.4).

Erythromycin (500 mg třikrát denně), který středně silně inhibuje CYP3A4 a P-gp, způsobuje 1,3násobný nárůst průměrných hodnot AUC a  $C_{max}$  rivaroxabanu. Interakce s erythromycinem pravděpodobně není u většiny pacientů klinicky významná, ale může být potenciálně významná u vysoce rizikových pacientů.

U pacientů s lehkou poruchou funkce ledvin vedl erythromycin (500 mg třikrát denně) k 1,8násobnému nárůstu průměrné hodnoty AUC rivaroxabanu a 1,6násobnému nárůstu  $C_{max}$  ve srovnání s pacienty s normální renální funkcí. U pacientů se středně těžkou poruchou funkce ledvin vedl erythromycin k 2,0násobnému nárůstu průměrné hodnoty AUC rivaroxabanu a 1,6násobnému nárůstu v  $C_{max}$  ve srovnání s pacienty s normální renální funkcí. Účinek erythromycinu je aditivní k účinku způsobenému poruchou funkce ledvin (viz bod 4.4).

Flukonazol (400 mg jednou denně), který je považován za středně silný inhibitor CYP3A4, vedl k 1,4násobnému zvýšení průměrných hodnot AUC rivaroxabanu a k 1,3násobnému zvýšení průměrné  $C_{max}$ . Interakce s flukonazolem pravděpodobně není u většiny pacientů klinicky významná, ale může být potenciálně významná u vysoce rizikových pacientů (pacienti s poruchou funkce ledvin: viz bod 4.4).

Kombinaci dronedaronu s rivaroxabanem je třeba se vyhnout vzhledem k omezeným klinickým údajům, které jsou k dispozici.

#### Antikoagulační přípravky

Po kombinovaném podávání enoxaparinu (40 mg, jednorázová dávka) s rivaroxabanem (10 mg, jednorázová dávka) byl zjištěn aditivní vliv na inhibici faktoru Xa, a to bez dalších účinků na výsledky testů srážení krve (PT, aPTT). Enoxaparin neovlivňoval farmakokinetiku rivaroxabanu.

Vzhledem ke zvýšenému riziku krvácení je třeba postupovat opatrně, pokud jsou pacienti současně léčeni jakýmkoli jinými antikoagulačními přípravky (viz body 4.3 a 4.4).

#### NSAID/inhibitory agregace trombocytů

Při současném podávání rivaroxabanu (15 mg) a 500 mg naproxenu nebylo zjištěno klinicky relevantní prodloužení doby krvácení. Některé osoby však mohou mít silnější farmakodynamickou odezvu.

Žádné klinicky významné farmakokinetické ani farmakodynamické interakce nebyly zjištěny při současném podání rivaroxabanu s 500 mg kyseliny acetylsalicylové.

Klopidogrel (úvodní dávka 300 mg, poté udržovací dávka 75 mg) nevykazoval farmakokinetické interakce s rivaroxabanem (15 mg), ale u části populace pacientů došlo k relevantnímu nárůstu doby krvácení, který nekoreloval s agregací trombocytů, ani hladinami P-selektinu nebo receptoru GPIIb/IIIa.

Je třeba postupovat opatrně, pokud jsou pacienti současně léčeni NSAID (včetně kyseliny acetylsalicylové) a inhibitory agregace trombocytů, protože tyto léčivé přípravky obvykle zvyšují riziko krvácení (viz bod 4.4).

#### SSRI/SNRI

Stejně jako u jiných antikoagulačních přípravků je možné, že pacienti budou v případě současného užívání s přípravky SSRI nebo SNRI v důsledku jejich hlášeného účinku na krevní destičky vystaveni zvýšenému riziku krvácení. Při současném užívání v klinickém programu s rivaroxabanem byla u všech léčebných skupin pozorována numericky vyšší četnost závažného i méně závažného klinicky významného krvácení.

#### Warfarin

Převod pacientů z antagonisty vitamínu K warfarinu (INR 2,0 až 3,0) na rivaroxaban (20 mg) nebo z rivaroxabanu (20 mg) na warfarin (INR 2,0 až 3,0) zvýšil protrombinový čas/INR (Neoplastin) více než aditivně (mohou být pozorovány jednotlivé hodnoty INR až 12), přičemž vliv na aPTT, inhibici aktivity faktoru Xa a potenciál endogenního trombinu byl aditivní.

Pokud je třeba testovat farmakodynamické účinky rivaroxabanu během fáze převodu, mohou se použít testy aktivity anti-faktoru Xa, PiCT a Heptest, protože tyto testy nebyly warfarinem ovlivněny. Čtvrtý den po poslední dávce warfarinu odrážely všechny testy (včetně testů PT, aPTT, inhibice aktivity faktoru Xa a ETP) pouze účinek rivaroxabanu.

Pokud je třeba testovat farmakodynamické účinky warfarinu během fáze převodu, lze použít měření INR při  $C_{min}$  rivaroxabanu (24 hodin po předchozím užití rivaroxabanu), protože tento test je v daný okamžik minimálně ovlivněn rivaroxabanem.

Mezi warfarinem a rivaroxabanem nebyla pozorována žádná farmakokinetická interakce.

#### Induktory CYP3A4

Současné podávání rivaroxabanu se silným induktorem CYP3A4 rifampicinem vedlo k přibližně 50% poklesu průměrné hodnoty AUC rivaroxabanu, s odpovídajícím poklesem farmakodynamického účinku. Současné podání rivaroxabanu s jinými silnými induktory CYP3A4 (například fenytoinem,



karbamazepinem, fenobarbitalem nebo třezalkou tečkovanou (*Hypericum perforatum*)) může také vést ke snížení plazmatických koncentrací rivaroxabanu. Proto je třeba se vyhnout současnému podávání silných induktorů CYP3A4, pokud není pacient pozorně sledován kvůli známkám a příznakům trombózy.

#### Jiné současně podávané léky

Žádné klinicky významné farmakokinetické nebo farmakodynamické interakce nebyly zjištěny při současném podávání rivaroxabanu s midazolamem (substrát CYP3A4), digoxinem (substrát P-gp), atorvastatinem (substrát CYP3A4 a P-gp) nebo omeprazolem (inhibitor protonové pumpy).

Rivaroxaban neinhibuje ani neindukuje významné izoformy CYP jako je CYP3A4.

Žádné klinicky relevantní interakce s jídlem nebyly zjištěny (viz bod 4.2).

#### Laboratorní parametry

Parametry srážení krve (například PT, aPTT, Heptest) jsou ovlivněny podle očekávání na základě mechanismu působení rivaroxabanu (viz bod 5.1).

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

#### Těhotenství

Bezpečnost a účinnost rivaroxabanu u těhotných žen nebyly stanoveny. Studie na zvířatech prokázaly reprodukční toxicitu (viz bod 5.3). Vzhledem k možné reprodukční toxicitě, známému riziku krvácení a důkazu, že rivaroxaban prochází placentou, je přípravek Bevimlar kontraindikován v těhotenství (viz bod 4.3).

Ženy ve fertilním věku musí během léčby rivaroxabanem zabránit otěhotnění.

#### Kojení

Bezpečnost a účinnost rivaroxabanu u kojících žen nebyly stanoveny. Údaje ze studií na zvířatech naznačují, že je rivaroxaban vylučován do mléka. Podávání přípravku Bevimlar je proto v období kojení kontraindikováno (viz bod 4.3). Je nutno rozhodnout, zda přerušit kojení nebo ukončit/přerušit léčbu.

#### Fertilita

Nebyly provedeny žádné specifické studie užívání rivaroxabanu u lidí s cílem vyhodnotit účinky na fertilitu. Ve studii samčí a samičí fertility na potkanech nebyly pozorovány žádné účinky (viz bod 5.3).

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

Rivaroxaban má malý vliv na schopnost řídit a obsluhovat stroje. Byly hlášeny nežádoucí účinky jako synkopa (frekvence výskytu: méně časté) a závrať (frekvence výskytu: časté) (viz bod 4.8). Pacienti, kteří zaznamenají tyto nežádoucí účinky, nemají řídit vozidla a obsluhovat stroje.

### **4.8 Nežádoucí účinky**

#### Souhrn bezpečnostního profilu

Bezpečnost rivaroxabanu byla hodnocena ve třinácti pivotních studiích fáze III (viz tabulka 1).

Celkem bylo léčeno rivaroxabanem 69 608 dospělých pacientů v devatenácti studiích fáze III a 488 pediatrických pacientů ve dvou studiích fáze II a dvou studiích fáze III.

**Tabulka 1: Počet hodnocených pacientů, celková denní dávka a maximální délka léčby ve studiích fáze III u dospělých a pediatrických pacientů**

| Indikace                                                                                                                         | Počet pacientů* | Celková denní dávka | Maximální délka léčby |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------|---------------------|-----------------------|
| Prevence žilního tromboembolismu (VTE) u dospělých pacientů podstupujících elektivní operativní náhradu kyčelního nebo kolenního | 6 097           | 10 mg               | 39 dnů                |

|                                                                                                                                       |         |                                                                                                                                                                 |           |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------|
| kloubu                                                                                                                                |         |                                                                                                                                                                 |           |
| Prevence žilního tromboembolismu (VTE) u hospitalizovaných nechirurgických pacientů                                                   | 3 997   | 10 mg                                                                                                                                                           | 39 dnů    |
| Léčba hluboké žilní trombózy (HŽT) a plicní embolie (PE) a prevence jejich recidivy                                                   | 6 790   | 1.–21. den: 30 mg<br>22. den a dále: 20 mg<br>Po minimálně 6 měsících:<br>10 mg nebo 20 mg                                                                      | 21 měsíců |
| Léčba VTE a prevence recidivy VTE u donošených novorozenců a dětí ve věku méně než 18 let po zahájení standardní antikoagulační léčby | 329     | Dávka upravená vzhledem k tělesné hmotnosti s cílem dosáhnout podobné expozice, jaká byla pozorována u dospělých s HŽT léčených 20 mg rivaroxabanu jednou denně | 12 měsíců |
| Prevence cévní mozkové příhody a systémové embolizace u pacientů s nevalvulární fibrilací síní                                        | 7 750   | 20 mg                                                                                                                                                           | 41 měsíců |
| Prevence aterotrombotických příhod u pacientů po AKS                                                                                  | 10 225  | 5 mg nebo 10 mg, podávaných společně s ASA nebo s kombinací ASA plus klopido­grel či tiklopidin                                                                 | 31 měsíců |
| Prevence aterotrombotických příhod u pacientů s ICHS/PAD                                                                              | 18 244  | 5 mg podávaných společně s ASA nebo 10 mg v monoterapii                                                                                                         | 47 měsíců |
|                                                                                                                                       | 3 256** | 5 mg podávaných společně s ASA                                                                                                                                  | 42 měsíců |

\* Pacienti, kteří dostali alespoň jednu dávku rivaroxabanu

\*\* Ze studie VOYAGER PAD

Nejčastěji hlášenými nežádoucí účinky u pacientů, kteří dostávali rivaroxaban, bylo krvácení (tabulka 2) (viz také bod 4.4 a níže uvedený „Popis vybraných nežádoucích účinků“). Nejčastěji hlášeným krvácením byla epistaxe (4,5 %) a gastrointestinální krvácení (3,8 %).

**Tabulka 2: Četnost příhod krvácení\* a anémie u dospělých a pediatrických pacientů vystavených rivaroxabanu v dokončených studiích fáze III**

| Indikace                                                                                                                                | Jakékoli krvácení | Anémie         |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|----------------|
| Prevence žilního tromboembolismu (VTE) u dospělých pacientů podstupujících elektivní operativní náhradu kyčelního nebo kolenního kloubu | 6,8 % pacientů    | 5,9 % pacientů |
| Prevence žilního tromboembolismu u hospitalizovaných nechirurgických pacientů                                                           | 12,6 % pacientů   | 2,1 % pacientů |
| Léčba hluboké žilní trombózy a plicní embolie a prevence jejich recidivy                                                                | 23 % pacientů     | 1,6 % pacientů |

|                                                                                                                                       |                                       |                                          |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|------------------------------------------|
| Léčba VTE a prevence recidivy VTE u donošených novorozenců a dětí ve věku méně než 18 let po zahájení standardní antikoagulační léčby | 39,5 % pacientů                       | 4,6 % pacientů                           |
| Prevence cévní mozkové příhody a systémové embolizace u pacientů s nevalvulární fibrilací síní                                        | 28 na 100 pacientoroků                | 2,5 na 100 pacientoroků                  |
| Prevence aterotrombotických příhod u pacientů po AKS                                                                                  | 22 na 100 pacientoroků                | 1,4 na 100 pacientoroků                  |
| Prevence aterotrombotických příhod u pacientů s ICHS/PAD                                                                              | 6,7 na 100 pacientoroků               | 0,15 na 100 pacientoroků**               |
|                                                                                                                                       | 8,38 na 100 pacientoroků <sup>#</sup> | 0,74 na 100 pacientoroků*** <sup>#</sup> |

\* Pro všechny studie s rivaroxabanem byly sbírány, hlášeny a posouzeny všechny příhody krvácení.

\*\* Ve studii COMPASS byla nízká incidence anémie, protože byl použit selektivní přístup při sběru nežádoucích příhod.

\*\*\* Byl použit selektivní přístup ke shromažďování nežádoucích příhod.

<sup>#</sup> Ze studie VOYAGER PAD.

#### Tabulkový přehled nežádoucích účinků

Výskyt nežádoucích účinků hlášený u rivaroxabanu podávaného dospělým a pediatrickým pacientům je shrnutý v tabulce 3 níže podle tříd orgánových systémů (v MedDRA) a podle frekvence výskytu.

Frekvence jsou definovány takto:

|              |                                  |
|--------------|----------------------------------|
| velmi časté  | (≥ 1/10)                         |
| časté        | (≥ 1/100 až < 1/10)              |
| méně časté   | (≥ 1/1 000 až < 1/100)           |
| vzácné       | (≥ 1/10 000 až < 1/1 000)        |
| velmi vzácné | (< 1/10 000)                     |
| není známo   | (z dostupných údajů nelze určit) |

**Tabulka 3: Všechny nežádoucí účinky hlášené u dospělých pacientů ve studiích fáze III nebo při používání po uvedení na trh\* a u pediatrických pacientů ve dvou studiích fáze II a dvou studiích fáze III**

| Časté                                            | Méně časté                                                                      | Vzácné | Velmi vzácné                                     | Není známo |
|--------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------|--------|--------------------------------------------------|------------|
| <b>Poruchy krve a lymfatického systému</b>       |                                                                                 |        |                                                  |            |
| Anémie (vč. příslušných laboratorních parametrů) | Trombocytóza (včetně zvýšeného počtu trombocytů) <sup>A</sup> , trombocytopenie |        |                                                  |            |
| <b>Poruchy imunitního systému</b>                |                                                                                 |        |                                                  |            |
|                                                  | Alergická reakce, alergická dermatitida, angioedém a alergický edém             |        | Anafylaktické reakce včetně anafylaktického šoku |            |
| <b>Poruchy nervového systému</b>                 |                                                                                 |        |                                                  |            |
| Závrať, bolest hlavy                             | Mozkové a intrakraniální krvácení, synkopa                                      |        |                                                  |            |
| <b>Poruchy oka</b>                               |                                                                                 |        |                                                  |            |
| Oční krvácení (včetně krvácení do spojivek)      |                                                                                 |        |                                                  |            |

|                                                                                                                                                                                                          |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Srdeční poruchy</b>                                                                                                                                                                                   |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
|                                                                                                                                                                                                          | Tachykardie                                                                                                                  |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
| <b>Cévní poruchy</b>                                                                                                                                                                                     |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
| Hypotenze, hematom                                                                                                                                                                                       |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
| <b>Respirační, hrudní a mediastinální poruchy</b>                                                                                                                                                        |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
| Epistaxe, hemoptýza                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       | Eozinofilní pneumonie                                                    |                                                                                                                                         |
| <b>Gastrointestinální poruchy</b>                                                                                                                                                                        |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
| Gingivální krvácení, krvácení z gastrointestinálního traktu (včetně rektálního krvácení), gastrointestinální a abdominální bolest, dyspepsie, nauzea, zácpa <sup>A</sup> , průjem, zvracení <sup>A</sup> | Sucho v ústech                                                                                                               |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
| <b>Poruchy jater a žlučových cest</b>                                                                                                                                                                    |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
| Zvýšení aminotransferáz                                                                                                                                                                                  | Porucha funkce jater, zvýšení hladiny bilirubinu, zvýšení alkalické fosfatázy v krvi <sup>A</sup> , zvýšení GGT <sup>A</sup> | Žloutenka, zvýšení hladiny konjugovaného bilirubinu (s přidruženým zvýšením ALT nebo bez jejího zvýšení), cholestáza, hepatitida (včetně hepatocelulárního poškození) |                                                                          |                                                                                                                                         |
| <b>Poruchy kůže a podkožní tkáň</b>                                                                                                                                                                      |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
| Pruritus (včetně méně častých případů generalizovaného pruritu), vyrážka, ekchymóza, kožní a podkožní krvácení                                                                                           | Kopřivka                                                                                                                     |                                                                                                                                                                       | Stevensův-Johnsonův syndrom/toxická epidermální nekrolýza, DRESS syndrom |                                                                                                                                         |
| <b>Poruchy svalové a kosterní soustavy a pojivové tkáň</b>                                                                                                                                               |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
| Bolest v končetině <sup>A</sup>                                                                                                                                                                          | Hemartros                                                                                                                    | Krvácení do svalů                                                                                                                                                     |                                                                          | Kompartment syndrom sekundárně po krvácení                                                                                              |
| <b>Poruchy ledvin a močových cest</b>                                                                                                                                                                    |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       |                                                                          |                                                                                                                                         |
| Urogenitální krvácení (včetně hematurie a menoragie <sup>B</sup> ), porucha funkce ledvin (včetně zvýšení hladin kreatininu a močoviny v krvi)                                                           |                                                                                                                              |                                                                                                                                                                       |                                                                          | Renální selhání/akutní renální selhání vzniklé sekundárně po krvácení natolik silném, aby způsobilo hypoperfuzi, nefropatie související |

|                                                                                                       |                                                                                                               |                                    |  |                   |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------|--|-------------------|
|                                                                                                       |                                                                                                               |                                    |  | s antikoagulancii |
| <b>Celkové poruchy a reakce v místě aplikace</b>                                                      |                                                                                                               |                                    |  |                   |
| Horečka <sup>A</sup> , periferní edém, pokles celkové síly a energie (včetně únavy, tělesné slabosti) | Pocit indispozice (včetně malátnosti)                                                                         | Lokalizovaný edém <sup>A</sup>     |  |                   |
| <b>Vyšetření</b>                                                                                      |                                                                                                               |                                    |  |                   |
|                                                                                                       | Zvýšení hladiny LDH <sup>A</sup> , zvýšení hladiny lipázy <sup>A</sup> , zvýšení hladiny amylázy <sup>A</sup> |                                    |  |                   |
| <b>Poranění, otravy a procedurální komplikace</b>                                                     |                                                                                                               |                                    |  |                   |
| Pooperační krvácení (včetně pooperační anémie a krvácení z rány), kontuze, sekrece z ran <sup>A</sup> |                                                                                                               | Cévní pseudoaneurysma <sup>C</sup> |  |                   |

- <sup>A</sup> pozorováno u prevence žilního tromboembolismu u dospělých pacientů po elektivní náhradě kyčelního nebo kolenního kloubu
- <sup>B</sup>: pozorováno u léčby hluboké žilní trombózy, plicní embolie a u prevence jejich recidivy jako velmi časté u žen < 55 let
- <sup>C</sup>: pozorováno jako méně časté u prevence aterotrombotických příhod u pacientů po akutním koronárním syndromu (po perkutánní koronární intervenci)
- \* Ve vybraných studiích fáze III byl použit předem specifikovaný selektivní přístup ke shromažďování nežádoucích příhod. Výskyt nežádoucích účinků se nezvýšil a po analýze těchto studií nebyl zjištěn žádný nový nežádoucí účinek.

#### Popis vybraných nežádoucích účinků

Vzhledem k farmakologickému mechanismu působení může být užívání rivaroxabanu spojeno se zvýšeným rizikem okultního nebo zjevného krvácení z jakékoli tkáně nebo orgánu s možným následkem posthemoragické anémie. Znamky, příznaky a závažnost (včetně fatálního zakončení) se mohou lišit podle místa a stupně nebo rozsahu krvácení a/nebo anémie (viz bod 4.9 „Léčba krvácení“). V klinických studiích bylo během dlouhodobé léčby rivaroxabanem v porovnání s léčbou VKA častěji pozorováno slizniční krvácení (tj. epistaxe, krvácení z dásní, gastrointestinální krvácení, urogenitální krvácení včetně abnormálního vaginálního nebo silnějšího menstruačního krvácení) a anémie. Proto, kromě adekvátního klinického sledování, pokud je shledáno vhodným, může laboratorní vyšetření hemoglobinu/hematokritu být přínosem pro detekci okultního krvácení a kvantifikaci klinického významu zjevného krvácení. Riziko krvácení může být zvýšeno u některých skupin pacientů, například osob s nekontrolovanou těžkou arteriální hypertenzí a/nebo souběžnou léčbou ovlivňující hemostázu (viz bod 4.4 „Riziko krvácení“). Menstruační krvácení může být intenzivnější a/nebo prodloužené.

Hemoragické komplikace se mohou projevovat jako celková slabost, bledost, závrať, bolest hlavy nebo nevysvětlitelné otoky, dušnost a nevysvětlitelný šok. V některých případech byly v důsledku anémie pozorovány příznaky srdeční ischemie, jako je například bolest na hrudi nebo angina pectoris. V souvislosti s užíváním rivaroxabanu byly hlášeny známé sekundární komplikace závažného

krvácení, jako je například kompartment syndrom a renální selhání v důsledku hypoperfuze nebo nefropatie související s antikoagulancii. Možnost krvácení je proto třeba zvážit při posuzování stavu pacientů s jakoukoli antikoagulační léčbou.

#### 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: [www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek)

## **4.9 Předávkování**

Byly hlášeny vzácné případy předávkování dávkou až 1960 mg. V případě předávkování má být pacient pečlivě sledován pro možnost krvácivých komplikací nebo jiných nežádoucích účinků (viz odstavec „Léčba krvácení“). Z důvodu omezené absorpce se očekává efekt stropu bez dalšího zvýšení průměrné plazmatické expozice v případě supratherapeutické dávky 50 mg rivaroxabanu nebo dávek vyšších.

K dispozici je specifická reverzní látka (andexanet alfa) antagonizující farmakodynamický účinek rivaroxabanu (viz Souhrn údajů o přípravku pro andexanet alfa).

Lze zvážit podání aktivního uhlí ke snížení absorpce v případě předávkování rivaroxabanem.

#### Léčba krvácení

Pokud dojde ke krvácivým komplikacím u pacienta léčeného rivaroxabanem, musí se podání další dávky rivaroxabanu odložit nebo se léčba musí ukončit, dle potřeby. Rivaroxaban má biologický poločas přibližně 5 až 13 hodin (viz bod 5.2). Léčba má být individuální podle závažnosti a lokalizace krvácení. Podle potřeby je třeba použít vhodnou symptomatickou léčbu, jako je mechanická komprese (např. u závažné epistaxe), chirurgická hemostáza se zajištěním kontroly krvácení, náhrada tekutin a zajištění hemodynamické podpory, krevní deriváty (erytrocyty nebo čerstvá zmrazená plazma, v závislosti na související anémii nebo koagulopatii) nebo trombocyty.

Pokud krvácení nelze kontrolovat výše uvedenými opatřeními, lze zvážit podávání buď specifické reverzní látky inhibitoru faktoru Xa (andexanet alfa), která antagonizuje farmakodynamický účinek rivaroxabanu, nebo specifické prokoagulační látky, jako je koncentrát protrombinového komplexu (PCC), aktivovaný koncentrát protrombinového komplexu (APCC) nebo rekombinantní faktor VIIa (r-FVIIa). V současnosti jsou však k dispozici velmi omezené klinické zkušenosti s použitím těchto léčivých přípravků u osob užívajících rivaroxaban. Doporučení je též podloženo omezenými neklinickými údaji. Opakované podání rekombinantního faktoru VIIa je třeba zvážit a titrovat v závislosti na zlepšování krvácení. V případě závažného krvácení je třeba zvážit konzultaci s odborníkem na koagulaci, pokud je odborník v místě dostupný (viz bod 5.1).

Protamin sulfát a vitamin K podle všeho nebudou ovlivňovat antikoagulační aktivitu rivaroxabanu.

U osob užívajících rivaroxaban jsou omezené zkušenosti s použitím kyseliny tranexamové a neexistují zkušenosti s použitím kyseliny aminokaproové a aprotininu. Neexistují ani vědecké důvody přínosu ani zkušenosti s použitím systémového hemostatika desmopressinu u osob užívajících rivaroxaban. Vzhledem k vysoké vazbě na plazmatické proteiny se u rivaroxabanu neočekává možnost odstranění dialýzou.

## **5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

### **5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: antikoagulancia, antitrombotika; přímé inhibitory faktoru Xa; ATC kód:

Mechanismus účinku

Rivaroxaban je vysoce selektivní přímý inhibitor faktoru Xa biologicky dostupný při perorálním podání. Inhibice faktoru Xa blokuje vnitřní a vnější cestu koagulační kaskády a inhibuje vznik trombinu i vytváření trombů. Rivaroxaban neinhibuje trombin (aktivovaný faktor II) a nebyly prokázány žádné účinky na trombocyty.

Farmakodynamické účinky

U lidí byla zjištěna inhibice faktoru Xa přímo úměrná dávce. Protrombinový čas (PT) je rivaroxabanem ovlivňován úměrně dávkou, a pokud je pro test použit Neoplastin, objevuje se vysoká korelace s plazmatickými koncentracemi (hodnota R je 0,98). Jiné reagenty mohou přinést jiné výsledky.

Hodnotu PT je nutno odečíst v sekundách, protože INR (mezinárodní normalizovaný poměr) je kalibrován a validován pouze pro kumariny a nelze jej používat pro jiná antikoagulantia.

V klinické farmakologické studii sledující reverzi farmakodynamického účinku rivaroxabanu u zdravých dospělých osob (n = 22) byl hodnocen účinek jednotlivé dávky (50 IU/kg) u dvou rozdílných typů PCC, 3-faktorového PCC (faktory II, IX a X) a 4-faktorového PCC (II, VII, IX a X). 3-faktorový PCC redukoval průměrnou hodnotu PT času (protrombinového času) při použití Neoplastinu přibližně o 1,0 sekundy během 30 minut ve srovnání s přibližně 3,5 sekundami pozorovanými u 4-faktorového PCC. Naproti tomu, 3-faktorový PCC měl větší a rychlejší celkový účinek na zvrácení změny tvorby endogenního trombinu než 4-faktorový PCC (viz bod 4.9). Aktivovaný parciální tromboplastinový čas (aPTT) a hodnoty analýzy HepTest jsou také prodlouženy úměrně dávkou; nedoporučuje se však tyto metody používat k hodnocení farmakodynamických účinků rivaroxabanu. Během léčby rivaroxabanem v běžné klinické praxi není třeba monitorovat parametry koagulace. Pokud však je to klinicky indikováno, lze hladiny rivaroxabanu měřit pomocí kalibrovaných kvantitativních testů anti-faktoru Xa (viz bod 5.2).

Klinická účinnost a bezpečnostAKS

Klinický program rivaroxabanu byl koncipován tak, aby byla prokázána účinnost rivaroxabanu při prevenci kardiovaskulárního úmrtí, infarktu myokardu (IM) nebo cévní mozkové příhody u pacientů s nedávným akutním koronárním syndromem – AKS (infarkt myokardu s elevací segmentu ST [STEMI], infarkt myokardu bez elevace segmentu ST [NSTEMI] nebo nestabilní angina pectoris [NSAP]). V pivotním dvojité zaslepeném klinickém hodnocení ATLAS ACS 2 TIMI 51 bylo 15 526 pacientů náhodně zařazeno v poměru 1:1:1 do jedné ze tří léčebných skupin: skupiny užívající rivaroxaban 2,5 mg perorálně dvakrát denně, skupiny užívající rivaroxaban 5 mg perorálně dvakrát denně nebo do skupiny užívající placebo dvakrát denně spolu s ASA samotnou nebo s ASA plus thienopyridin (klopidogrel nebo tiklopidin). Pacienti s akutním koronárním syndromem ve věku do 55 let měli buď diabetes mellitus, nebo prodělali infarkt myokardu. Medián léčby byl 13 měsíců a celková délka léčby byla téměř 3 roky. 93,2 % pacientů užívalo souběžně ASA plus thienopyridin a 6,8 % pouze ASA. Z pacientů, kteří užívali duální protidestičkovou léčbu, 98,8 % užívalo klopidogrel, 0,9 % užívalo tiklopidin a 0,3 % užívalo prasugrel. Pacienti obdrželi první dávku rivaroxabanu nejméně za 24 hodin a nejvýše za 7 dní (průměr 4,7 dne) po přijetí do nemocnice, vždy však co nejdříve po stabilizaci akutního koronárního syndromu (AKS), včetně revaskularizačních výkonů, a v době obvyklého ukončení parenterální antikoagulační léčby.

Oba dávkovací režimy, 2,5 mg rivaroxabanu dvakrát denně a 5 mg rivaroxabanu dvakrát denně, byly účinné při dalším snižování incidence kardiovaskulárních příhod na pozadí standardní protidestičkové léčby. V režimu s podáváním 2,5 mg dvakrát denně byla snížena mortalita a prokázalo se, že při nižším dávkování bylo riziko krvácení nižší; proto je dávka rivaroxabanu 2,5 mg dvakrát denně souběžně podávaných s kyselinou acetylsalicylovou (ASA) samotnou nebo s kombinací ASA plus klopidogrel nebo tiklopidin doporučována jako prevence aterotrombotických příhod u dospělých pacientů po akutním koronárním syndromu se zvýšenými hladinami srdečních biomarkerů.

Ve srovnání s placebem rivaroxaban signifikantně snížil primární kompozitní cílový parametr kardiovaskulárního úmrtí, infarktu myokardu nebo cévní mozkové příhody. Prospěch byl dán redukcí výskytu kardiovaskulárního úmrtí a infarktu myokardu a objevil se brzy s konstantním léčebným

účinkem během celého sledovaného období (viz tabulka 4 a obrázek 1). Také první sekundární cílový parametr (úmrtí z jakékoli příčiny, infarkt myokardu nebo cévní mozková příhoda) byl signifikantně snížen. Další retrospektivní analýza prokázala nominální signifikantní snížení incidence trombózy stentu v porovnání s placebem (viz tabulka 4). Incidence hlavního cílového bezpečnostního parametru (závažné krvácivé příhody dle TIMI nesouvisející s koronárním arteriálním bypassesem CABG) byla vyšší u pacientů léčených rivaroxabanem než u pacientů užívajících placebo (viz tabulka 6). Incidence pro komponenty fatální krvácivé příhody, hypotenze vyžadující léčbu intravenózními inotropními látkami a chirurgický zákrok kvůli probíhajícímu krvácení byly však u rivaroxabanu a placeba srovnatelné.

V tabulce 5 jsou uvedeny výsledky účinnosti u pacientů podstupujících perkutánní koronární intervenci (PCI). Bezpečnostní výsledky v této podskupině pacientů podstupujících PCI byly srovnatelné s celkovými bezpečnostními výsledky.

Osmdesát procent studijní populace tvořili pacienti se zvýšenými biomarkery (troponin nebo CK-MB) a bez předchozí cerebrovaskulární příhody/transzitorní ischemické ataky. Výsledky této skupiny byly také konsistentní s celkovými výsledky účinnosti a bezpečnosti.

**Tabulka 4: Výsledky účinnosti ze studie fáze III ATLAS ACS 2 TIMI 51**

| <b>Populace studie</b>                                                | <b>Pacienti s nedávným akutním koronárním syndromem <sup>a)</sup></b>                                                   |                                        |
|-----------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------|
| <b>Dávkování</b>                                                      | <b>Rivaroxaban 2,5 mg, dvakrát denně,<br/>n = 5 114<br/>n (%)<br/>Poměr rizik (HR) (95% CI) p-hodnota <sup>b)</sup></b> | <b>Placebo<br/>n = 5 113<br/>n (%)</b> |
| Kardiovaskulární úmrtí, infarkt myokardu nebo cévní mozková příhoda   | 313 (6,1 %)<br>0,84 (0,72; 0,97) p = 0,020*                                                                             | 376 (7,4 %)                            |
| Úmrtí z jakékoli příčiny, infarkt myokardu nebo cévní mozková příhoda | 320 (6,3 %)<br>0,83 (0,72; 0,97) p = 0,016*                                                                             | 386 (7,5 %)                            |
| Kardiovaskulární úmrtí                                                | 94 (1,8 %)<br>0,66 (0,51; 0,86) p = 0,002**                                                                             | 143 (2,8 %)                            |
| Úmrtí z jakékoli příčiny                                              | 103 (2,0 %)<br>0,68 (0,53; 0,87) p = 0,002**                                                                            | 153 (3,0 %)                            |
| Infarkt myokardu                                                      | 205 (4,0 %)<br>0,90 (0,75; 1,09) p = 0,270                                                                              | 229 (4,5 %)                            |
| Cévní mozková příhoda                                                 | 46 (0,9 %)<br>1,13 (0,74; 1,73) p = 0,562                                                                               | 41 (0,8 %)                             |
| Trombóza stentu                                                       | 61 (1,2 %)<br>0,70 (0,51; 0,97) p = 0,033**                                                                             | 87 (1,7 %)                             |

a) modifikovaná intent-to-treat analýza (intent-to-treat celková analýza pro trombózu stentu)

b) oproti placebu; Log-Rank p-hodnota

\* statisticky superiorní

\*\* nominálně významné

**Tabulka 5: Výsledky účinnosti ze studie fáze III ATLAS ACS 2 TIMI 51 u pacientů podstupujících PCI**



| Populace studie                                                     | Pacienti s nedávným akutním koronárním syndromem podstupující PCI <sup>a)</sup>                 |                             |
|---------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------|
| Dávkování                                                           | Rivaroxaban 2,5 mg, dvakrát denně,<br>n = 3 114<br>n (%)<br>HR (95% CI) p-hodnota <sup>b)</sup> | Placebo<br>n=3 096<br>n (%) |
| Kardiovaskulární úmrtí, infarkt myokardu nebo cévní mozková příhoda | 153 (4,9 %)<br>0,94 (0,75; 1,17) p = 0,572                                                      | 165 (5,3 %)                 |
| Kardiovaskulární úmrtí                                              | 24 (0,8 %)<br>0,54 (0,33; 0,89) p = 0,013**                                                     | 45 (1,5 %)                  |
| Úmrtí z jakékoli příčiny                                            | 31 (1,0 %)<br>0,64 (0,41; 1,01) p = 0,053                                                       | 49 (1,6 %)                  |
| Infarkt myokardu                                                    | 115 (3,7 %)<br>1,03 (0,79; 1,33) p = 0,829                                                      | 113 (3,6 %)                 |
| Cévní mozková příhoda                                               | 27 (0,9 %)<br>1,30 (0,74; 2,31) p = 0,360                                                       | 21 (0,7 %)                  |
| Trombóza stentu                                                     | 47 (1,5 %)<br>0,66 (0,46; 0,95) p = 0,026**                                                     | 71 (2,3 %)                  |

a) modifikovaná intent-to-treat analýza (intent-to-treat celková analýza pro trombózu stentu)

b) oproti placebo; Log-Rank p-hodnota

\*\* nominálně významné

**Tabulka 6: Bezpečnostní výsledky ze studie fáze III ATLAS ACS 2 TIMI 51**

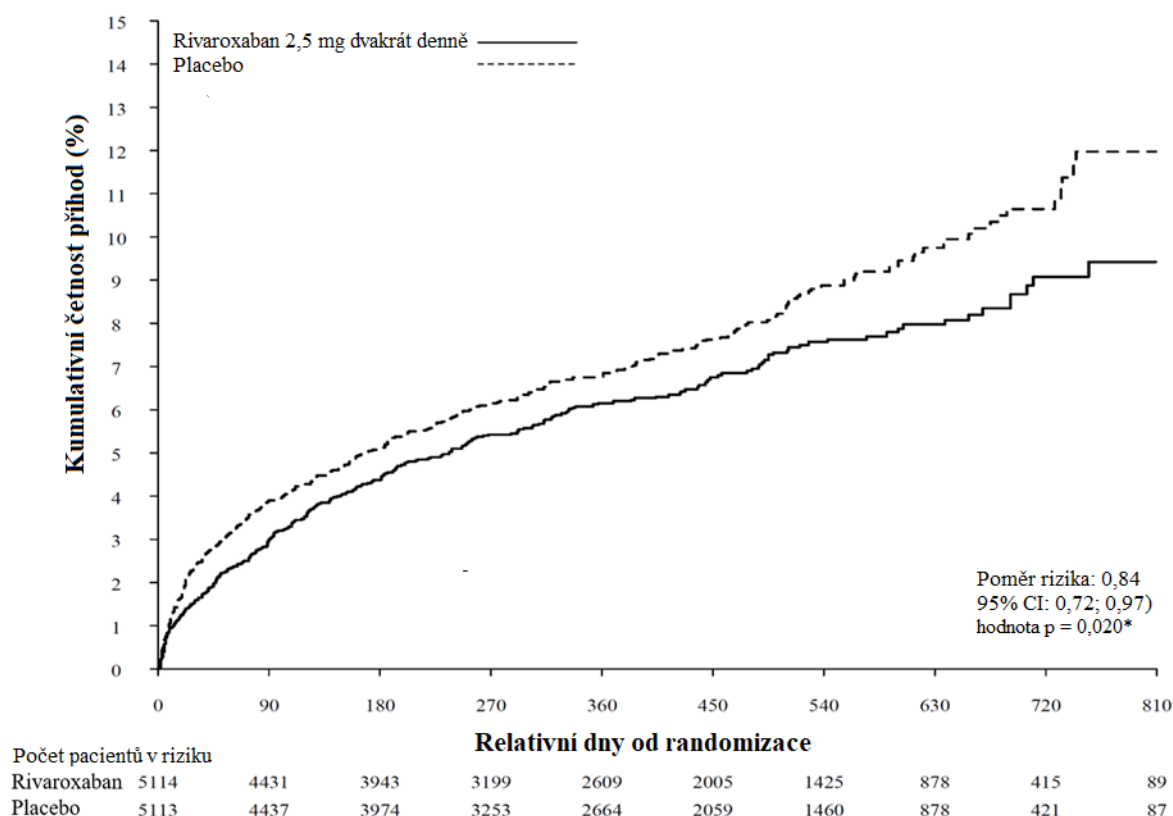
| Populace studie                                               | Pacienti s nedávným akutním koronárním syndromem <sup>a)</sup>                                 |                               |
|---------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------|
| Dávkování                                                     | Rivaroxaban 2,5 mg, dvakrát denně<br>n = 5 115<br>n (%)<br>HR (95% CI) p-hodnota <sup>b)</sup> | Placebo<br>n = 5 125<br>n (%) |
| Závažné TIMI krvácivé příhody nesouvisějící s CABG            | 65 (1,3 %)<br>3,46 (2,08; 5,77) p = < 0,001*                                                   | 19 (0,4 %)                    |
| Fatální krvácivé příhody                                      | 6 (0,1 %)<br>0,67 (0,24; 1,89) p = 0,450                                                       | 9 (0,2 %)                     |
| Symptomatické intrakraniální krvácení                         | 14 (0,3 %)<br>2,83 (1,02; 7,86) p = 0,037                                                      | 5 (0,1 %)                     |
| Hypotenze vyžadující léčbu intravenózními inotropními látkami | 3 (0,1 %)                                                                                      | 3 (0,1 %)                     |
| Chirurgický zákrok kvůli pokračujícímu krvácení               | 7 (0,1 %)                                                                                      | 9 (0,2 %)                     |
| Transfúze 4 nebo více krevních jednotek za 48 hodin           | 19 (0,4 %)                                                                                     | 6 (0,1 %)                     |

a) “Safety“ populace, „on treatment“ (populace, ve které byla hodnocena bezpečnost po dobu léčby)

b) oproti placebo; Log-Rank p-hodnota

\* statisticky významné

**Obrázek 1: Doba do prvního výskytu primárního cílového parametru účinnosti (kardiovaskulární úmrtí, infarkt myokardu nebo cévní mozková příhoda)**



### ICHS/PAD

Studie fáze III COMPASS (27 395 pacientů, 78,0 % mužů a 22,0 % žen) prokázala účinnost a bezpečnost rivaroxabanu v prevenci kompozitu KV úmrtí, IM a cévní mozkové příhody u pacientů s vysokým rizikem ischemických příhod s ICHS nebo symptomatickým PAD. Pacienti byli sledováni v mediánu 23 měsíců a maximálně 3,9 roku.

Pacienti bez kontinuální potřeby léčby inhibitory protonové pumpy byly randomizováni k podávání pantoprazolu nebo placeba. Všichni pacienti byli následně randomizováni k podávání rivaroxabanu 2,5 mg dvakrát denně/ASA 100 mg jednou denně, rivaroxabanu 5 mg dvakrát denně nebo ASA 100 mg jednou denně a jejich odpovídajícího placeba v poměru 1:1:1.

Pacienti s ICHS měli ICHS s postižením více cév a/nebo předchozí IM. U pacientů ve věku < 65 let byla vyžadována ateroskleróza alespoň dvou cévních povodí nebo alespoň dva další kardiovaskulární rizikové faktory.

U pacientů s PAD byly provedeny zákroky, jako např. bypass nebo perkutánní transluminální angioplastika nebo amputace končetiny nebo chodidla pro arteriální onemocnění nebo měli pacienti intermitentní klaudikaci s poměrem krevního tlaku na kotníku/paži < 0,90 a/nebo významnou stenózu periferní tepny nebo předchozí revaskularizaci karotidy nebo asymptomatickou stenózu karotidy  $\geq 50\%$ .

Vylučující kritéria zahrnovala potřebu duální protidestičkové léčby nebo protidestičkové léčby jiné než ASA nebo perorální antikoagulační léčby, pacienty s vysokým rizikem krvácení, pacienty se srdečním selháním s ejekční frakcí < 30 % nebo třídy III nebo IV dle New York Heart Association, pacienty s jakýmkoli typem ischemického, nelakunárního typu cévní mozkové příhody během minulého 1 měsíce nebo s anamnézou hemoragického nebo lakunárního typu cévní mozkové příhody.

Rivaroxaban 2,5 mg dvakrát denně v kombinaci s ASA 100 mg jednou denně byl ve srovnání s ASA 100 mg superiority ve snížení primárního kompozitního cíle KV úmrtí, IM a cévní mozkové příhody (viz tabulka 7 a obrázek 2).

U pacientů léčených rivaroxabanem 2,5 mg dvakrát denně v kombinaci s ASA 100 mg jednou denně ve srovnání s pacienty, kteří dostávali ASA 100 mg (viz tabulka 8) došlo k významnému zvýšení příhod primárního bezpečnostního cíle (modifikované ISTH příhody závažného krvácení).

U primárního cíle účinnosti byl pozorovaný přínos rivaroxabanu 2,5 mg dvakrát denně plus ASA 100 mg jednou denně ve srovnání s ASA 100 mg jednou denně s HR=0,89 (95% CI 0,7–1,1) u pacientů ve věku  $\geq 75$  let (incidence: 6,3 % vs 7,0 %) a s HR=0,70 (95 % CI 0,6–0,8) u pacientů ve věku  $< 75$  let (3,6 % vs 5,0 %). U modifikovaného ISTH závažného krvácení bylo pozorováno zvýšení rizika s HR=2,12 (95% CI 1,5–3,0) u pacientů ve věku  $\geq 75$  let (5,2 % vs 2,5 %) a s HR=1,53 (95% CI 1,2–1,9) u pacientů ve věku  $< 75$  let (2,6 % vs 1,7 %).

Přidání 40 mg pantoprazolu jednou denně k antitrombotické studijní medikaci u pacientů bez klinické potřeby inhibitoru protonové pumpy neprokázalo žádný přínos v prevenci gastrointestinálních příhod v horní části (tj. kombinace krvácení v horní části gastrointestinálního traktu, ulcerace v horní části gastrointestinálního traktu nebo obstrukce nebo perforace v horní části gastrointestinálního traktu); incidence gastrointestinálních příhod v horní části byla 0,39/100 pacientoroků ve skupině s pantoprazolem 40 mg jednou denně a 0,44/100 pacientoroků ve skupině s placebem jednou denně.

**Tabulka 7: Výsledky účinnosti studie fáze III COMPASS**

| Populace studie             | Pacienti s ICHS/PAD <sup>a)</sup>                                                   |        |                                      |        |                   |                         |
|-----------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|--------|--------------------------------------|--------|-------------------|-------------------------|
| Léčebná dávka               | Rivaroxaban 2,5 mg dvakrát denně v kombinaci s ASA 100 mg jednou denně<br>n = 9 152 |        | ASA 100 mg jednou denně<br>n = 9 126 |        |                   |                         |
|                             | Pacienti s příhodami                                                                | KM %   | Pacienti s příhodami                 | KM %   | HR (95% CI)       | p-hodnota <sup>b)</sup> |
| CMP, IM nebo KV úmrtí       | 379 (4,1 %)                                                                         | 5,20 % | 496 (5,4 %)                          | 7,17 % | 0,76 (0,66; 0,86) | p = 0,00004*            |
| - CMP                       | 83 (0,9 %)                                                                          | 1,17 % | 142 (1,6 %)                          | 2,23 % | 0,58 (0,44; 0,76) | p = 0,00006             |
| - IM                        | 178 (1,9 %)                                                                         | 2,46 % | 205 (2,2 %)                          | 2,94 % | 0,86 (0,70; 1,05) | p = 0,14458             |
| - KV úmrtí                  | 160 (1,7 %)                                                                         | 2,19 % | 203 (2,2 %)                          | 2,88 % | 0,78 (0,64; 0,96) | p = 0,02053             |
| Mortalita ze všech příčin   | 313 (3,4 %)                                                                         | 4,50 % | 378 (4,1 %)                          | 5,57 % | 0,82 (0,71; 0,96) |                         |
| Akutní končetinová ischemie | 22 (0,2 %)                                                                          | 0,27 % | 40 (0,4 %)                           | 0,60 % | 0,55 (0,32; 0,92) |                         |

a) soubor pro intention-to-treat analýzu, primární analýzy

b) vs. ASA 100 mg; Log-Rank p-hodnota

\* Snížení primárního parametru účinnosti bylo statisticky superiority.

CI: interval spolehlivosti; KM %: Kaplan-Meierovy odhady kumulativní incidence (rizika) za 900 dnů; KV: kardiovaskulární; IM: infarkt myokardu

**Tabulka 8: Bezpečnostní výsledky studie fáze III COMPASS**

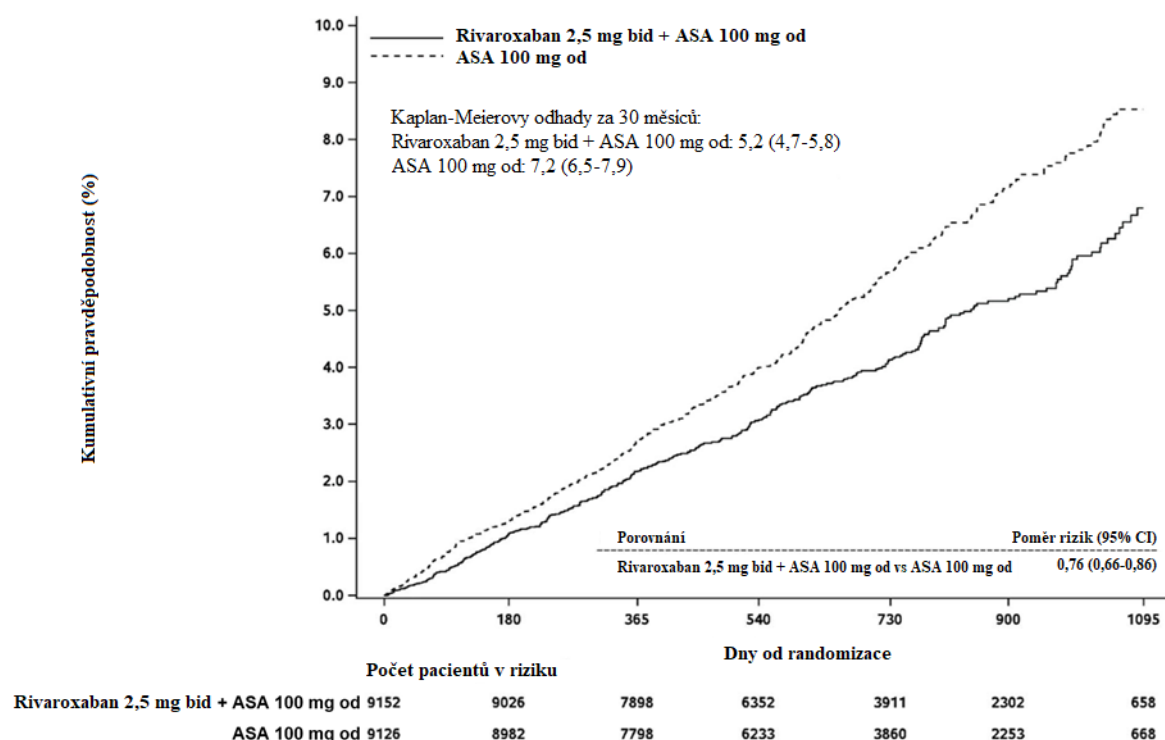
| <b>Populace studie</b>                                                                          | <b>Pacienti s ICHS/PAD <sup>a)</sup></b>                                                                         |                                                                           |                                                              |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------|
| <b>Dávkování</b>                                                                                | <b>Rivaroxaban 2,5 mg dvakrát denně v kombinaci s ASA 100 mg jednou denně, n = 9 152<br/>n (kumul. riziko %)</b> | <b>ASA 100 mg jednou denně<br/><br/>n = 9 126<br/>n (kumul. riziko %)</b> | <b>Poměr rizik (95% CI)<br/><br/>p-hodnota <sup>b)</sup></b> |
| Modifikované ISTH závažné krvácení                                                              | 288 (3,9 %)                                                                                                      | 170 (2,5 %)                                                               | 1,70 (1,40; 2,05)<br>p < 0,00001                             |
| - Příhoda fatálního krvácení                                                                    | 15 (0,2 %)                                                                                                       | 10 (0,2 %)                                                                | 1,49 (0,67; 3,33)<br>p = 0,32164                             |
| - Symptomatické krvácení do kritického orgánu (nefatální)                                       | 63 (0,9 %)                                                                                                       | 49 (0,7 %)                                                                | 1,28 (0,88; 1,86)<br>p = 0,19679                             |
| - Krvácení do operačního místa vyžadující reoperaci (nefatální, ne do kritického orgánu)        | 10 (0,1 %)                                                                                                       | 8 (0,1 %)                                                                 | 1,24 (0,49; 3,14)<br>p = 0,65119                             |
| - Krvácení vedoucí k hospitalizaci (nefatální, ne do kritického orgánu, nevyžadující reoperaci) | 208 (2,9 %)                                                                                                      | 109 (1,6 %)                                                               | 1,91 (1,51; 2,41)<br>p < 0,00001                             |
| - S hospitalizací přes noc                                                                      | 172 (2,3 %)                                                                                                      | 90 (1,3 %)                                                                | 1,91 (1,48; 2,46)<br>p < 0,00001                             |
| - Bez hospitalizace přes noc                                                                    | 36 (0,5 %)                                                                                                       | 21 (0,3 %)                                                                | 1,70 (0,99; 2,92)<br>p = 0,04983                             |
| Závažné gastrointestinální krvácení                                                             | 140 (2,0 %)                                                                                                      | 65 (1,1 %)                                                                | 2,15 (1,60; 2,89)<br>p < 0,00001                             |
| Závažné intrakraniální krvácení                                                                 | 28 (0,4 %)                                                                                                       | 24 (0,3 %)                                                                | 1,16 (0,67; 2,00)<br>p = 0,59858                             |

a) soubor pro intention-to-treat analýzu, primární analýzy

b) vs. ASA 100 mg; Log-Rank p-hodnota

CI: interval spolehlivosti; kumul. riziko: kumulativní incidence (riziko) (Kaplan-Meierovy odhady) za 30 měsíců; ISTH: Mezinárodní společnost pro trombózu a hemostázu (International Society on Thrombosis and Haemostasis);

**Obrázek 2: Čas do prvního výskytu primárního parametru účinnosti (cévní mozková příhoda, infarkt myokardu, kardiovaskulární úmrtí) ve studii COMPASS**



bid: dvakrát denně; od: jednou denně; CI: interval spolehlivosti

#### Pacienti po nedávné revaskularizaci dolní končetiny z důvodu symptomatického PAD

V pivotalní dvojité zaslepené studii fáze III **VOYAGER PAD** bylo 6 564 pacientů po nedávném úspěšném revaskularizačním zákroku na dolní končetině (chirurgickém nebo endovaskulárním včetně hybridních postupů) z důvodu symptomatického PAD náhodně zařazeno do jedné ze dvou skupin antitrombotické léčby: rivaroxaban 2,5 mg dvakrát denně v kombinaci s ASA 100 mg jednou denně nebo ASA 100 mg jednou denně, a to v poměru 1:1. Pacienti mohli navíc dostávat standardní dávku klopidoogrelu jednou denně po dobu až 6 měsíců. Cílem studie bylo prokázat účinnost a bezpečnost rivaroxabanu plus ASA v prevenci infarktu myokardu, ischemické cévní mozkové příhody, KV úmrtí, akutní končetinové ischemie nebo závažné amputace cévní etiologie u pacientů po nedávných úspěšných revaskularizačních výkonech na dolních končetinách z důvodu symptomatického PAD. Do studie byli zařazeni pacienti ve věku  $\geq 50$  let s dokumentovaným středně závažným až závažným symptomatickým aterosklerotickým PAD na dolních končetinách prokázaným všemi následujícími znaky: klinicky (tj. funkčním omezením), anatomicky (tj. zobrazovacími důkazy PAD distálně od zevní ilické tepny) a hemodynamicky (kotníkový brachiální index [ABI]  $\leq 0,80$  nebo index palec-paže [TBI]  $\leq 0,60$  u pacientů bez předchozí revaskularizace končetin nebo ABI  $\leq 0,85$  nebo TBI  $\leq 0,65$  u pacientů s předchozí revaskularizací končetin). Vyloučení byli pacienti, kteří potřebovali duální protidestičkovou léčbu po dobu  $> 6$  měsíců nebo jakoukoli další protidestičkovou léčbu jinou než ASA a klopidoogrel nebo perorální antikoagulační léčbu, a také pacienti s intrakraniálním krvácením, cévní mozkovou příhodou nebo TIA v anamnéze nebo pacienti s eGFR  $< 15$  ml/min.

Průměrná doba sledování byla 24 měsíců a maximální doba sledování byla 4,1 roku. Průměrný věk zařazených pacientů byl 67 let a 17 % pacientů bylo starších 75 let. Medián doby od indexového revaskularizačního výkonu do zahájení studijní léčby byl v celé populaci 5 dní (6 dní po chirurgické a 4 dny po endovaskulární revaskularizaci včetně hybridních výkonů). Celkem 53,0 % pacientů dostávalo krátkodobou léčbu klopidoogrelem s mediánem trvání 31 dní. Podle protokolu studie bylo možné zahájit léčbu co nejdříve, nejpozději však 10 dní po úspěšném kvalifikovaném revaskularizačním výkonu a po zajištění hemostázy.

Rivaroxaban 2,5 mg dvakrát denně v kombinaci s ASA 100 mg jednou denně prokázal superioritu ve snížení primárního kompozitního cílového parametru složeného z infarktu myokardu, ischemické

cévní mozkové příhody, KV úmrtí, akutní končetinové ischemie a závažné amputace cévní etiologie ve srovnání se samotnou ASA (viz tabulka 9). Primární cílový bezpečnostní parametr, závažné krvácivé příhody dle TIMI definice, byl u pacientů léčených rivaroxabanem a ASA numericky vyšší v porovnání s ASA samotnou, přičemž nedošlo k nárůstu fatálních nebo intrakraniálních krvácení (viz tabulka 10).

Sekundární cílové parametry účinnosti byly testovány v předem specifikovaném hierarchickém pořadí (viz tabulka 9).

**Tabulka 9: Výsledky účinnosti ze studie fáze III VOYAGER PAD**

| Populace studie                                                                            | Pacienti po nedávné revaskularizaci dolní končetiny z důvodu symptomatického PAD <sup>a)</sup>                                |                                                                                |                                                        |
|--------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------|
| Dávkování                                                                                  | Rivaroxaban 2,5 mg dvakrát denně v kombinaci s ASA 100 mg jednou denně<br>n = 3 286<br>n (kumulativní riziko %) <sup>c)</sup> | ASA 100 mg jednou denně<br>n = 3 278<br>n (kumulativní riziko %) <sup>c)</sup> | Poměr rizik (95% CI) <sup>d)</sup>                     |
| <b>Primární cílový parametr účinnosti <sup>b)</sup></b>                                    | <b>508 (15,5 %)</b>                                                                                                           | <b>584 (17,8 %)</b>                                                            | <b>0,85 (0,76; 0,96)<br/>p = 0,0043 <sup>e)*</sup></b> |
| - IM                                                                                       | 131 (4,0 %)                                                                                                                   | 148 (4,5 %)                                                                    | 0,88 (0,70; 1,12)                                      |
| - Ischemická CMP                                                                           | 71 (2,2 %)                                                                                                                    | 82 (2,5 %)                                                                     | 0,87 (0,63; 1,19)                                      |
| - KV úmrtí                                                                                 | 199 (6,1 %)                                                                                                                   | 174 (5,3 %)                                                                    | 1,14 (0,93; 1,40)                                      |
| - Akutní končetinová ischemie <sup>f)</sup>                                                | 155 (4,7 %)                                                                                                                   | 227 (6,9 %)                                                                    | 0,67 (0,55; 0,82)                                      |
| - Závažná amputace cévní etiologie                                                         | 103 (3,1 %)                                                                                                                   | 115 (3,5 %)                                                                    | 0,89 (0,68; 1,16)                                      |
| <b>Sekundární cílový parametr účinnosti</b>                                                |                                                                                                                               |                                                                                |                                                        |
| Neplánovaná revaskularizace indexové končetiny pro recidivující končetinovou ischemii      | 584 (17,8 %)                                                                                                                  | 655 (20,0 %)                                                                   | 0,88 (0,79; 0,99) p = 0,0140 <sup>e)*</sup>            |
| Hospitalizace z koronární nebo periferní příčiny (obě dolní končetiny) trombotické povahy. | 262 (8,0 %)                                                                                                                   | 356 (10,9 %)                                                                   | 0,72 (0,62; 0,85) p < 0,0001 <sup>e)*</sup>            |
| Mortalita ze všech příčin                                                                  | 321 (9,8 %)                                                                                                                   | 297 (9,1 %)                                                                    | 1,08 (0,92; 1,27)                                      |
| Příhody VTE                                                                                | 25 (0,8 %)                                                                                                                    | 41 (1,3 %)                                                                     | 0,61 (0,37; 1,00)                                      |

<sup>a)</sup> Soubor pro analýzu intention-to-treat, primární analýzy; posouzené výběrem ICAC.

<sup>b)</sup> Kompozit infarktu myokardu, ischemické cévní mozkové příhody, KV úmrtí (KV úmrtí a neznámá příčina úmrtí), ALI a závažné amputace cévní etiologie.

<sup>c)</sup> v úvahu se bere pouze první výskyt analyzované výsledné příhody v rámci rozsahu údajů od pacienta.

<sup>d)</sup> HR (95% CI) vychází z Coxova modelu proporcionálních rizik stratifikovaného podle typu zákroku a užívání klopidoogrelu s léčbou jako jedinou kovariátou.

<sup>e)</sup> Jednostranná p-hodnota je založena na log-rank testu stratifikovaném podle typu zákroku a užívání klopidoogrelu s léčbou jako faktorem.

<sup>f)</sup> Akutní končetinová ischemie je definována jako náhlé významné zhoršení perfuze končetiny, buď s novým pulzním deficitem, nebo vyžadující terapeutický zásah (tj. trombolýzu nebo trombektomii nebo urgentní revaskularizaci) a vedoucí k hospitalizaci.

\* Snížení cílového parametru účinnosti bylo statisticky superiorní.

ALI: akutní končetinová ischemie; CI: interval spolehlivosti; IM: infarkt myokardu; KV:

kardiovaskulární; ICAC: nezávislý výbor pro klinické posuzování.

**Tabulka 10: Výsledky bezpečnosti ze studie fáze III VOYAGER PAD**

| Populace studie                                                                    | Pacienti po nedávné revaskularizaci dolní končetiny z důvodu symptomatického PAD. <sup>a)</sup>                               |                                                                                    |                                                                   |
|------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------|
| Dávkování                                                                          | Rivaroxaban 2,5 mg dvakrát denně v kombinaci s ASA 100 mg jednou denně<br>N = 3 256<br>n (kumulativní riziko %) <sup>b)</sup> | ASA 100 mg jednou denně<br><br>N = 3 248<br>n (kumulativní riziko %) <sup>b)</sup> | Poměr rizik (95% CI) <sup>c)</sup><br><br>p-hodnota <sup>d)</sup> |
| TIMI závažné krvácení (CABG / non-CABG)                                            | 62 (1,9 %)                                                                                                                    | 44 (1,4 %)                                                                         | 1,43 (0,97; 2,10)<br>p = 0,0695                                   |
| - Fatální krvácení                                                                 | 6 (0,2 %)                                                                                                                     | 6 (0,2 %)                                                                          | 1,02 (0,33; 3,15)                                                 |
| - Intrakraniální krvácení                                                          | 13 (0,4 %)                                                                                                                    | 17 (0,5 %)                                                                         | 0,78 (0,38; 1,61)                                                 |
| - Zjevné krvácení související s poklesem Hb $\geq 5$ g/dl / hematokrit $\geq 15$ % | 46 (1,4 %)                                                                                                                    | 24 (0,7 %)                                                                         | 1,94 (1,18; 3,17)                                                 |
| ISTH závažné krvácení                                                              | 140 (4,3 %)                                                                                                                   | 100 (3,1 %)                                                                        | 1,42 (1,10; 1,84)<br>p = 0,0068                                   |
| - Fatální krvácení                                                                 | 6 (0,2 %)                                                                                                                     | 8 (0,2 %)                                                                          | 0,76 (0,26; 2,19)                                                 |
| - Nefatální krvácení do kritického orgánu                                          | 29 (0,9 %)                                                                                                                    | 26 (0,8 %)                                                                         | 1,14 (0,67; 1,93)                                                 |
| ISTH klinicky významné malé krvácení                                               | 246 (7,6 %)                                                                                                                   | 139 (4,3 %)                                                                        | 1,81 (1,47; 2,23)                                                 |

<sup>a)</sup> Soubor pro analýzu bezpečnosti (všichni randomizovaní pacienti s alespoň jednou dávkou hodnoceného léčiva), ICAC: nezávislý výbor pro klinické posuzování.

<sup>b)</sup> n = počet pacientů s příhodami, N = počet pacientů s rizikem, % =  $100 * n/N$ , n/100pacientoroků = poměr počtu pacientů s příhodami / kumulativní doba s rizikem.

<sup>c)</sup> HR (95% CI) vychází z Coxova modelu proporcionálních rizik stratifikovaného podle typu zákroku a užívání klopidoogrelu s léčbou jako jedinou kovariátou.

<sup>d)</sup> Dvoustranná p-hodnota je založena na log rank-testu stratifikovaném podle typu zákroku a užívání klopidoogrelu s léčbou jako faktorem.

#### ICHHS se srdečním selháním

Studie **COMMANDER HF** zahrnovala 5 022 pacientů se srdečním selháním a významnou ICHS po hospitalizaci z důvodu dekompenzovaného srdečního selhání. Pacienti byli randomizováni do jedné ze dvou léčebných skupin: léčba rivaroxabanem 2,5 mg dvakrát denně (n = 2 507) nebo odpovídajícím placebem (n=2 515). Celkový medián trvání studie byl 504 dnů. Pacienti museli mít symptomatické srdeční selhání po dobu nejméně 3 měsíců a ejekční frakci levé komory  $\leq 40$  % během jednoho roku před zařazením do studie. Na počátku studie byl medián ejekční frakce 34 % (IQR: 28 %-38 %) a 53 % subjektů mělo srdeční selhání třídy NYHA III nebo IV.

Analýza primárního parametru účinnosti (tj. kompozit úmrtí ze všech příčin, infarktu myokardu, anebo CMP) neprokázala statisticky významný rozdíl mezi skupinou léčenou rivaroxabanem 2,5 mg dvakrát denně a placebem s HR 0,94 (95% CI 0,84-1,05), p=0,270. U úmrtí ze všech příčin nebyl rozdíl v počtu příhod u pacientů léčených rivaroxabanem nebo placebem (četnost příhod u rivaroxabanu 11,41 na 100 pacientoroků; četnost příhod u placeba 11,63 na 100 pacientoroků; HR 0,98; 95% CI 0,87-1,10; p=0,743). Četnost příhod infarktu myokardu u rivaroxabanu byla 2,08 na 100 pacientoroků a u placeba 2,52 na 100 pacientoroků (HR 0,83; 95% CI 0,63-1,08; p=0,165) a pro CMP u rivaroxabanu 1,08 na 100 pacientoroků a u placeba 0,62 na 100 pacientoroků (HR 0,66; 95% CI 0,47-0,95; p=0,023). Hlavní bezpečnostní cíl (tj. kompozit fatálního krvácení nebo krvácení do kritického místa s potenciálem trvalého poškození) se vyskytl u 18 pacientů (0,7 %) na léčbě

rivaroxabanem 2,5 mg dvakrát denně a u 23 pacientů (0,9 %) na placebo (HR 0,80; 95% CI 0,43-1,49;  $p=0,484$ ). Ve skupině s rivaroxabanem bylo statisticky významné zvýšení ISTH závažného krvácení ve srovnání s placebem (četnost příhod u rivaroxabanu 2,04 na 100 pacientoroků; četnost příhod u placeba 1,21 na 100 pacientoroků; HR 1,68; 95% CI 1,18-2,39;  $p=0,003$ ). Léčebné účinky u subpopulace pacientů s mírným a středně závažným srdečním selháním ve studii COMPASS byly podobné účinkům celé studované populace (viz bod ICHS/PAD).

#### Pacienti s vysoce rizikovým antifosfolipidovým syndromem s trojí pozitivitou

V randomizované otevřené multicentrické studii sponzorované zkoušejícím se zaslepeným rozhodnutím o sledovaném cílovém parametru byl porovnáván rivaroxaban s warfarinem u pacientů s trombózou v anamnéze, kteří měli diagnostikovaný antifosfolipidový syndrom a vysoké riziko tromboembolických příhod (pozitivních ve všech 3 antifosfolipidových testech: na lupus antikoagulans, antikardiolipinové protilátky a protilátky proti beta 2-glykoproteinu I). Studie byla po zařazení 120 pacientů předčasně ukončena z důvodu příliš vysokého výskytu příhod u pacientů zařazených do ramene s rivaroxabanem. Průměrná délka sledování byla 569 dní. Randomizováno bylo 59 pacientů k užívání rivaroxabanu 20 mg (15 mg u pacientů s clearance kreatininu ( $\text{CrCl}$ )  $< 50 \text{ ml/min}$ ) a 61 k užívání warfarinu (INR 2,0–3,0). K tromboembolickým příhodám došlo u 12 % pacientů randomizovaných k užívání rivaroxabanu (4 ischemické cévní mozkové příhody a 3 infarkty myokardu). U pacientů randomizovaných k užívání warfarinu nebyly hlášeny žádné příhody. K velkému krvácení došlo u 4 pacientů (7 %) ve skupině s rivaroxabanem a u 2 pacientů (3 %) ve skupině s warfarinem.

#### Pediatrická populace

Evropská agentura pro léčivé přípravky rozhodla o zproštění povinnosti předložit výsledky studií s referenčním léčivým přípravkem obsahujícím rivaroxaban v prevenci tromboembolických příhod u všech podskupin pediatrické populace (informace o použití u pediatrické populace viz bod 4.2).

## **5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

#### Absorpce

Rivaroxaban je rychle absorbován; maximální koncentrace ( $C_{\text{max}}$ ) se objeví 2-4 hodiny po užití tablety.

Bez ohledu na stav na lačno nebo po jídle je u dávky 2,5 mg a 10 mg rivaroxabanu ve formě tablety perorální absorpce téměř kompletní a perorální biologická dostupnost vysoká (80-100 %). Užívání při jídle neovlivňuje při dávce 2,5 mg a 10 mg AUC ani  $C_{\text{max}}$  rivaroxabanu. Rivaroxaban 2,5 mg a 10 mg tablety lze užívat při jídle nebo bez jídla.

Farmakokinetické vlastnosti rivaroxabanu jsou až do dávky přibližně 15 mg jednou denně přibližně lineární. Ve vyšších dávkách je absorpce rivaroxabanu omezena disolucí, dochází ke snížení biologické dostupnosti a míra absorpce se snižuje se zvyšující se dávkou. To se výrazněji projevuje ve stavu na lačno než po jídle. Variabilita farmakokinetiky rivaroxabanu je střední, s interindividuální variabilitou v rozmezí od 30 % do 40 %.

Absorpce rivaroxabanu je závislá na místě jeho uvolnění v gastrointestinálním traktu. Bylo hlášeno 29% a 56% snížení AUC a  $C_{\text{max}}$  ve srovnání s tabletou, pokud byl rivaroxaban v granulátu uvolněn v proximální části tenkého střeva. Expozice je dále snížena, když je rivaroxaban uvolněn v distální části tenkého střeva nebo ve vzestupné části tračníku. Proto je třeba zabránit podání rivaroxabanu distálně od žaludku, jelikož to může vést ke snížení absorpce a související expozice rivaroxabanu.

Biologická dostupnost (AUC a  $C_{\text{max}}$ ) 20 mg rivaroxabanu podaného per os ve formě rozdrcené tablety vmíchané do jablečného pyré nebo suspendované ve vodě a podané žaludeční sondou s následnou tekutou stravou byla v porovnání s podáním celé tablety srovnatelná. Vzhledem k předvídatelnému, dávce úměrnému farmakokinetickému profilu rivaroxabanu jsou výsledky biologické dostupnosti z této studie spíše aplikovatelné na nižší dávky rivaroxabanu.

#### Distribuce

Vazba na plazmatické proteiny u lidí je vysoká, přibližně 92 % až 95 %, přičemž hlavní část se váže



na sérový albumin. Distribuční objem je střední,  $V_{ss}$  činí přibližně 50 litrů.

### Biotransformace a eliminace

Z podané dávky rivaroxabanu se přibližně 2/3 metabolicky degradují, z čehož je polovina vylučována ledvinami a druhá polovina stolicí. Zbývající 1/3 podané dávky je vylučována ledvinami přímo jako nezměněná léčivá látka, hlavně prostřednictvím aktivní ledvinové sekrece.

Rivaroxaban je metabolizován prostřednictvím systémů CYP3A4 a CYP2J2 i mechanismy na CYP nezávislými. Hlavními cestami transformace je oxidativní degradace morfolinonové části a hydrolýza amidových vazeb. Na základě *in vitro* experimentů je zřejmé, že rivaroxaban slouží jako substrát transportních proteinů – P-gp (P-glykoprotein) a BCRP (breast cancer resistance protein).

Nezměněný rivaroxaban je nejvýznamnější formou přípravku v lidské plazmě; v krevním oběhu nejsou žádné významné nebo aktivní metabolity. Rivaroxaban lze vzhledem ke systémové clearance asi 10 l/h klasifikovat jako látku s nízkou clearance. Po intravenózním podání dávky 1 mg je eliminační poločas asi 4,5 hodiny. Po perorálním podání je eliminace omezoována mírou absorpce.

K eliminaci rivaroxabanu z plazmy dochází s terminálním poločasem 5 až 9 hodin u mladších osob a s terminálním poločasem 11 až 13 hodin u starších osob.

### Zvláštní skupiny pacientů

#### *Pohlaví*

Mezi muži a ženami nebyl žádný klinicky relevantní rozdíl ve farmakokinetice a farmakodynamice přípravku.

#### *Starší pacienti*

Starší pacienti vykazovali vyšší plazmatické koncentrace než mladší, s průměrnou hodnotou AUC přibližně 1,5násobně vyšší, hlavně vzhledem ke snížené (zdánlivé) celkové a ledvinové clearance. Žádná úprava dávky není nutná.

#### *Různé kategorie tělesné hmotnosti*

Extrémy v tělesné hmotnosti (< 50 kg nebo > 120 kg) měly pouze malý vliv na plazmatické koncentrace rivaroxabanu (méně než 25 %). Žádná úprava dávky není nutná.

#### *Rozdíly mezi etniky*

Žádné klinicky relevantní rozdíly mezi etniky nebyly ve farmakokinetice a farmakodynamice rivaroxabanu zjištěny u pacientů z řad bělochů, Afroameričanů, Hispánců, Japonců ani Číňanů.

#### *Porucha funkce jater*

Pacienti s cirhózou s lehkou poruchou funkce jater (Child-Pugh A) vykazovali pouze menší změny ve farmakokinetice rivaroxabanu (v průměru 1,2násobný nárůst AUC rivaroxabanu) a výsledky byly téměř srovnatelné s kontrolní skupinou zdravých jedinců. U pacientů trpících cirhózou se středně těžkou poruchou funkce jater (Child-Pugh B) průměrná AUC rivaroxabanu významně stoupla – 2,3násobně v porovnání se zdravými dobrovolníky. AUC nevázané látky stoupla 2,6násobně. U těchto pacientů dochází také ke snížení renální eliminace rivaroxabanu, podobně jako u pacientů se středně těžkou poruchou funkce ledvin. O účinku u pacientů s těžkou poruchou funkce jater nejsou k dispozici žádné údaje.

Inhibice aktivity faktoru Xa byla u pacientů se středně těžkou poruchou funkce jater zvýšena ve srovnání se zdravými dobrovolníky 2,6násobně; prodloužení PT bylo obdobně zvýšeno 2,1násobně. Pacienti se středně těžkou poruchou funkce jater byli na rivaroxaban citlivější a PK/PD vztah mezi koncentrací a PT měl tak strmější průběh. Rivaroxaban je kontraindikován u pacientů s jaterním onemocněním, které je spojeno s koagulopatií a klinicky relevantním rizikem krvácení, včetně pacientů s cirhózou s klasifikací Child-Pugh B a C (viz bod 4.3).

#### *Porucha funkce ledvin*

Byl zjištěn nárůst expozice rivaroxabanu související s poklesem funkce ledvin, která byla posuzována prostřednictvím hodnot clearance kreatininu. U osob s lehkou (clearance kreatininu 50-80 ml/min), středně těžkou (clearance kreatininu 30-49 ml/min) a těžkou (clearance kreatininu 15-29 ml/min) poruchou funkce ledvin byly plazmatické koncentrace rivaroxabanu (AUC) zvýšeny 1,4, 1,5 resp. 1,6násobně. Odpovídající zesílení farmakodynamických účinků bylo výraznější. U osob s lehkou,

středně těžkou a těžkou poruchou funkce ledvin byla celková inhibice faktoru Xa ve srovnání se zdravými dobrovolníky zvýšena 1,5, 1,9 resp. 2,0násobně; prodloužení PT bylo obdobně zvýšeno 1,3, 2,2 resp. 2,4násobně. O použití u pacientů s clearance kreatininu < 15 ml/min nejsou žádné údaje. Vzhledem k vysoké vazbě na plazmatické proteiny se u rivaroxabanu neočekává možnost odstranění dialýzou.

Použití se nedoporučuje u pacientů s clearance kreatininu < 15 ml/min. Rivaroxaban je u pacientů s clearance kreatininu 15-29 ml/min nutno používat s opatrností (viz bod 4.4).

#### Farmakokinetické údaje u pacientů

U pacientů užívajících rivaroxaban 2,5 mg dvakrát denně jako prevenci aterotrombotických příhod u pacientů s akutním koronárním syndromem (AKS) byl geometrický průměr koncentrace (90% interval předpovědi) 2-4 h a asi 12 h po podání dávky (představující zhruba maximální a minimální koncentrace během dávkovacího intervalu) 47 (13-123) resp. 9,2 (4,4-18) µg/l.

#### Farmakokinetické/farmakodynamické vztahy

Po podání velkého rozmezí dávek (5-30 mg dvakrát denně) byl hodnocen farmakokinetický a farmakodynamický (PK/PD) vztah mezi plazmatickou koncentrací rivaroxabanu a několika cílovými parametry PD (inhibice faktoru Xa, PT, aPTT, Heptest). Vztah mezi plazmatickou koncentrací rivaroxabanu a aktivitou faktoru Xa byl nejlépe popsán pomocí modelu  $E_{max}$ . U PT byly údaje lépe vyjádřeny pomocí lineárního ohraničeného modelu. Hodnoty PT se významně lišily v závislosti na použitých reagentech. Při použití Neoplastinu byl výchozí PT asi 13 sekund a odchylka hodnot přibližně 3 až 4 s/(100 µg/l). Výsledky analýz PK/PD ve studiích fáze II a III byly v souladu s údaji získanými u zdravých jedinců.

#### Pediatrická populace

Bezpečnost a účinnost nebyly stanoveny u dětí a dospívajících do 18 let věku v indikacích AKS a ICHS/PAD.

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

Neklinické údaje získané na základě konvenčních farmakologických studií bezpečnosti a toxicity po jednorázovém podání, fototoxicity, genotoxicity, kancerogenního potenciálu a juvenilní toxicity neodhalily žádné zvláštní riziko pro člověka.

Účinky pozorované ve studii toxicity při opakovaném podání byly způsobeny hlavně zesílenou farmakologickou aktivitou rivaroxabanu. Při klinicky relevantních úrovních expozice byly u potkanů pozorovány zvýšené plazmatické hladiny IgG a IgA.

U potkanů nebyly pozorovány žádné účinky na fertilitu samců nebo samic. Studie na zvířatech prokázaly reprodukční toxicitu související s farmakologickým mechanismem působení rivaroxabanu (např. hemoragickými komplikacemi). Při klinicky relevantních plazmatických koncentracích byla pozorována embryonální a fetální toxicita (post-implantační ztráty, opožděná nebo progredující osifikace, hepatální mnohočetné světle zbarvené skvrny) a zvýšený výskyt běžných malformací a také placentárních změn. V prenatalních a postnatalních experimentech u potkanů byla zjištěna snížená životaschopnost potomků, a to v dávkách toxických pro matky.

## **6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE**

### **6.1 Seznam pomocných látek**

#### Jádro tablety

Mikrokrystalická celulóza

Monohydrát laktózy

Povidon

Předbobtnalý škrob

Krosopovidon

Natrium-lauryl-sulfát  
Magnesium-stearát

Potahová vrstva tablety

Hypromelóza (E 464)  
Oxid titaničitý (E 171)  
Makrogol 4000 (E 1521)  
Žlutý oxid železitý (E 172)

## **6.2 Inkompatibility**

Neuplatňuje se.

## **6.3 Doba použitelnosti**

3 roky

Rozdrcené tablety

Rozdrcené tablety rivaroxabanu jsou stabilní ve vodě nebo jablečném pyré po dobu až 4 hodin.

## **6.4 Zvláštní opatření pro uchovávání**

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

## **6.5 Druh obalu a obsah balení**

PVC/PVdC/Al blistry

Balení obsahuje 10, 10x1, 14, 14x1, 15, 15x1, 20, 20x1, 28, 28x1, 30, 30x1, 42, 42x1, 56, 56x1, 60, 60x1, 98, 98x1, 100, 100x1, 168, 168x1, 196 a 196x1 potahovanou tabletu.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

## **6.6 Zvláštní opatření pro likvidaci přípravku a pro zacházení s ním**

Žádné zvláštní požadavky.

Drcení tablet

Tablety rivaroxabanu lze rozdrtit a suspendovat v 50 ml vody a podávat nazogastrickou sondou nebo gastrickou vyživovací sondou poté, kdy bylo potvrzeno správné umístění sondy v žaludku. Sondy je pak třeba propláchnout vodou. Jelikož absorpce rivaroxabanu závisí na místě uvolňování léčivé látky, je třeba předejít podání rivaroxabanu distálně od žaludku, protože to může způsobit sníženou absorpci a tedy sníženou expozici léčivé látky. Po podání 2,5mg tablet není nutná bezprostřední aplikace enterální výživy.

## **7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Německo

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

16/155/21-C

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

Datum první registrace: 1. 8. 2023

**10. DATUM REVIZE TEXTU**

22. 9. 2023