

TƏSDİQ EDİLMİŞDİR
Azərbaycan Respublikası
Səhiyyə Nazirliyi
Farmakoloji və Farmakopeya
Ekspert Şurasının sədri

E.M. Ağayev

"16" avqust 2021-ci il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

Bu dərmanı istifadə etməyə başlamazdan əvvəl bu içlik vərəqəsini diqqətlə oxuyun, çünki burada Sizin üçün mühüm məlumatlar vardır.

- Bu içlik vərəqəsini atmayın. Daha sonra onu təkrar oxumağınız lazımlı galə bilər.
- Əgər əlavə suallarınız olarsa, lütfən, həkiminizi və ya əczaçıya müraciət edin.
- Bu dərman şəxsən Sizin üçün təyin edilmişdir, onu başqalarına verməyin.
- Bu dərmandan istifadə müddətində həkimə və ya xəstəxanaya getsəniz, həkiminizi bu dərmandan istifadə etdiyiniz barədə məlumat verin.
- Bu içlik vərəqədə yazılınlara dəqiq əməl edin. Dərmanın Sizin üçün tövsiyə olunan dozasından yüksək və ya aşağı doza istifadə etməyin.

LURAGEN 60 mq örtüklü tabletlər
LURAGEN

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Lurasidone

Tərkibi

Təsireddi maddə: 1 tabletin tərkibində 60 mq lurasidon hidrokslorid vardır.

Köməkçi maddələr: mannitol (160C) (E421), kroskarmelloza natrium, HPMC606, mannitol (200 SD) (E421), maqnezium stearat, ağ opadri.

Təsviri

Ağ və ya ağımtıl, parlaq, uzunsov örtüklü tabletlardır.

Farmakoterapevtik qrupu

Antipsixotik preparatlar.

ATC kodu: N05AE05.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Təsir mexanizmi

Lurasidonun şizofreniya və bipolar depressiya müalicəsində təsir mexanizmi məlum deyil. Lakin onun şizofreniya və bipolar depressiyada effektivliyi mərkəzi dopamin D₂ reseptorlarına və serotonin Tip2 (5T_{2A}) reseptoruna müştərək antoqonizmilə əlaqədar ola bilər.

Farmakodinamikası

Lurasidon, dopamin D₂ reseptorlarında (1 nM Ki), həmçinin serotonin 5-HT_{2A} (0.5 nM Ki) və 5-HT₇ (0.5 nM Ki) reseptorlarında bağlanma affinliyi yüksək olan bir antagonistdir. Bundan əlavə insan α_{2C} adrenergik reseptorlarına (11 nM Ki) orta dərəcə affinlik ilə bağlanır, serotonin 5-HT_{1A} (6.4 nM Ki) reseptorlarına qismən antaagonistdir, α_{2A} adrenergik reseptorlarda (41 nM Ki) da antaagonistdir. Lurasidonun histamin H₁ və muskarin M₁ reseptorlarına bağlanma affinliyi (IC₅₀ >1,000 nM) çox azdır və ya heç yoxdur.

Farmakokinetikası

LURAGEN in aktivliyi əsasən əsas dərman vasitəsi ilə əlaqədardır. LURAGEN in farmakokinetikası gündəlik ümumi 20 mq ilə 160 mq aralığında doza ilə mütlənasibdir. Sabit davamlı konsentrasiyalarına LURAGEN in istifadəsinə başlıdıqdan sonra 7 gün ərzində nail olunur. Absorbsiyası

LURAGEN təqribən 1-3 saat ərzində absorbsiya olunur və zərdabda ən yüksək konsentrasiyalara çatır. İstifadə olunan dozanın təqribən 9-19% i absorbsiya olunur.

Paylanması

40 mq LURAGEN istifadəsindən sonra orta (%CV) paylanması həcmi 6173 (17,2) l-dir. LURAGEN zərdab züləlləri ilə yüksək səviyyədə bağlanır (99%).

Qidanın təsirini öyrənən bir tədqiqatda LURAGEN in orta C_{max} və AUC göstəricisi acqarına olan göstəricilərlə müqayisədə qida ilə birlikdə istifadə olunduqda müşahidə olunan göstəricilərdən 3 və 2 dəfə yüksək idi. Qida dəyəri 350 kaloridən 1000 kaloriya qədər artması LURAGEN in ekspozisiyasına təsir etməmişdir və yeməyin yağı tərkibində asılı deyil.

LURAGEN in təhlükəsizliyi və effektivliyini öyrənən klinik tədqiqatlarda xəstələrdən gündəlik dozunu yemək ilə birlikdə qəbul etmələri tələb olunmuşdur.

Biotransformasiya və xaric olunması

LURAGEN əsasən CYP3A4 vasitəsilə metabolizma uğrayır. Əsas biotransformasiya yolları oksidləşdirici N-dealkilləşmə, norbarnan halqasının hidroksilləşməsi və S-oksidləşmədir.

LURAGEN iki aktiv metabolit (ID-14283 və ID-14326) və iki əsas aktiv olmayan metabolit (ID-20219 və ID-20220) şəklində metabolizma uğrayır. *In vitro* tədqiqatlara əsasən LURAGEN,

CYP1A1, CYP1A2, CYP2A6, CYP4A11, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 və ya CYP2E1 fermentlərinin substrati deyil. LURAGEN CYP1A2 substrati olmadıqından, siqaretçəkmənin LURAGEN in farmakokinetikasına təsirinin olmaması ehtimal edilir.

Daşıyıcı züləllər: *In vitro* tədqiqatlarda LURAGEN in OATP1B1 və ya OATP1B3 substrati olmadığını, lakin böyük ehtimalla P-gp və BCRP substrati olduğunu göstərir. *In vitro* çalışmalar, LURAGEN in OATP1B1, OATP1B3, OCT1, OCT2, OAT1, OAT3, MATE1, MATE2-K və BSEP daşıyıcılarını klinik əhəmiyyətə malik konsentrasiyalarda inhibə etməməsini göstərir. LURAGEN klinik əhəmiyyəti olan P-gp inhibitoru deyil. Yalnız BCRP ni inhibə edə bilər.

[¹⁴C] ilə işarələnmiş LURAGEN in bir dəfəlik istifadəsindən sonra sidik və nəcisə xaric olunan radioaktivlik orta hesabla 89% idi, bunun 80% nəcisə, 9% isə sidikdə müşahidə olunmuşdur.

40 mq LURAGEN qəbulundan sonra orta ((% CV) klirens 3902 (18,0) ml/dəq-dir.

Xətti/qeyri-xətti vəziyyət

Populyasiya üzərində farmakokinetika analizi göstərmüşdür ki, 6 həftəyə qədər gündə 300-2400 mq litium və ya 300-2000 mq dozada lurasidon ilə birlikdə lurasidon qəbulunun lurasidon ekspozisiyasına təsiri minimaldır.

Populyasiya üzərində farmakokinetika analizi göstərmüşdür ki, gündə 300-2400 mq litium və ya 300-2000 mq valproatla birlikdə təyin olunduqda, lurasidon litium və valproatın ekspozisiyasına minimal dərəcədə təsir edir.

İstifadəsinə göstərişlər

LURAGEN aşağıdakı hallarda istifadə olunur:

- 13 yaş və daha yuxarı yaşlarda şizofreniya xəstəliyinin müalicəsi
- Bipolar I Pozulma (bipolar depresiya) ilə müşayiət olunan depressiv atakları olan 10 yaş və daha yuxarı yaşlı xəstələrin tək başına müalicəsi
- Bipolar I Pozulma (bipolar depressiya) ilə müşayiət olunan depressiv atakları olan yeniyetmələrin litium və valproat ilə birlikdə müalicəsi

LURAGEN in 10 yaşdan aşağı uşaqlarda təhlükəsiz və effektiv olub-olmaması məlum deyil.

Əks göstərişlər

- LURAGEN in tərkibindəki təsireddi maddəyə (lurasidon hidroxlorid) və ya digər köməkçi maddələrdən hər hansı birinə qarşı allergiyanız (hiperhəssashlıq) varsa.
- Ketokonazol, klaritromisin, ritonavir, vorikonazol, mibefradil, rifampin, avasimib, kantaron, fenitoin və ya karbamazepin kimi CYP3A4 inibitorları və ya induktorları adlandırılan digər bəzi dərmanları qəbul edirsinizsə

Bu dərmanlardan hər hansı birini qəbul edib-etmədiyinizə əmin deyilsinizsə, həkiminizlə danışın.

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

LURAGEN aşağıdakı hallarda ehtiyatla istifadə edilməlidir

Əgər,

- Keçmişdə və ya hal-hazırda hər hansı bir ürək probleminiz və ya insult olubsa,
- Qan təzyiqiniz aşağı və ya yuxarıdırsa, yaxud keçmişdə bu problem olubsa,
- Şəkər xəstəliyiniz varsa və ya qanda şəkərin miqdarı yüksəkdirsa, yaxud ailə üzvlərinizdə şəkər xəstəliyi və qanda şəkərin artmasına meyillilik varsa
- Xolesterin və ya triqliserid göstəriciləri yüksəkdirsa və ya keçmişdə yüksək olubsa,
- Prolaktin göstəriciləri hal-hazırda və ya keçmişdə yüksək olubsa,
- Ağ qan hüceyrələrinin miqdarı azdırsa və ya keçmişdə az olubsa,
- Hal-hazırda və ya keçmişdə qıçılma tutmalarınız olubsa,
- Hal-hazırda və ya keçmişdə qaraciyər, yaxud böyrək probleminiz olubsa,
- Hamiləsinizsə və ya hamiləlik planlaşdırırsınızsa.

Yuxarıda göstərilən vəziyyətlərdən hər hansı biri varsa, LURAGEN qəbul etməmişdən əvvəl həkiminiz və əczaçınızı məsləhətləşin.

LURAGEN ilə müalicə alığınız müddətdə istiyə çox məruz qalmamağa və susuz qalmamağa çalışın.

- Həddən çox fiziki məşqlər etməyin.
- İsti havalarda mümkün olduqca içəridə, sərin yerdə qalın.
- Gündən əzaq durun.
- Həddən çox qalın geyinməyin.
- Bol su için.

Bu xəbərdarlıqlar, hətta keçmişdə olsa belə sizə aiddirsə, lütfən həkiminizlə məsləhətləşin.

LURAGEN-in tərkibində olan bəzi köməkçi maddələr haqqında mühüm məlumatlar

Bu dərman vasitəsinin hər dozasında 1mmol-dan (23 mq) az sodium vardır, yəni sodium "yoxdur" deməkdir.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Reseptlə və reseptsiz buraxılan, vitaminlər və ya bitki tərkibli əlavələr də daxil olmaqla istifadə etdiyiniz bütün dərmanlar haqqında həkiminizə məlumat verin.

Xüsusilə ketokonazol, klaritromisin, ritonavir, vorikonazol, mibefradil, rifampin, avasimib, kantaron, fenitoin və ya karbamazepin kimi CYP3A4 inhibitorları və ya induktorları adlandırılan digər bəzi dərmanları qəbul edirsinizsə, həkiminizə bildirin.

LURAGEN və digər dərmanlar bir-biri ilə qarşılıqlı təsirə keçərək əlavə təsirlərə səbəb ola bilər. LURAGEN digər dərmanların təsirini və digər dərmanlar da LURAGEN in təsirini dəyişə bilər.

Həkiminiz LURAGEN in digər dərmanlarla birlikdə istifadəsinin təhlükəsiz olub-olmadığını sizə deyəcəkdir. LURAGEN la müalicəyə davam edərkən, həkiminizlə məsləhətləşmədən hər hansı bir dərmanı qəbul etməyin və ya istifadəsini dayandırmayın.

Qəbul etdiyiniz dərmanları bilin. Yeni bir dərman qəbul etdiyiniz halda həkim və ya əczaçıya göstərmək üçün dərmanlarınızın siyahısını tutun.

Əgər reseptli və ya reseptsiz hər hansı bir dərmanı qəbul edirsinizsə və ya son zamanlarda istifadə etmisinizsə, lütfən həkiminizə və ya əczaçıya məlumat verin.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Dərmanı istifadə etməzdən əvvəl həkim və ya əczaçınızı danışın.

LURAGEN in döлə zərər verib-verməyəcəyi məlum deyil. Hamiləlik zamanı LURAGEN istifadə etdiyiniz halda döл üçün ehtimal olunan risklər haqqında həkiminizlə məsləhətləşin.

LURAGEN ilə müalicə müddətində hamilə qalarsınızsa və ya hamilə ola biləcəyinizi düşünürsünüzsə, həkiminizlə danışın.

Müalicə dövründə hamilə olduğunuuzu aşkar etsəniz, dərhal həkiminizə və əczaçınızı müraciət edin.

Laktasiya

Dərmanı istifadə etməmişdən əvvəl həkiminiz və ya əczaçınızı məsləhətləşin.

Əgər süd verirsinizsə və ya başlamaq istəyirsinizsə, həkiminizi bildirin. LURAGEN in ana südünə keçib-keçmədiyi məlum deyil. Süd verməyə davam edilib-edilməməsinə və ya müalicə müddətində körpənin necə bəslənməsinə dair həkiminizlə məsləhətləşin.

Nəqliyyat vasitələrini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri
LURAGEN in sizə necə təsir etdiyini hiss etməyənə qədər nəqliyyat vasitələri və digər potensial təhlükəli mexanizmlərdən istifadə etməyin. Luragen sizə başgicəllənmə verə bilər.

İstifadə qaydası və dozasi

Uyğun istifadə və dozalanma üçün təlimatlar

Göstəriş	Başlanğıc doza	Təvsiyə olunan doza
Şizofreniya - böyüklər	Gündə 40 mg	Gündə 40 mg - 160 mg
Şizofreniya - yeniyetmələr (13-17 yaş)	Gündə 40 mg	Gündə 40 mg - 80 mg
Bipolar depressiya - böyüklər	Gündə 20 mg	Gündə 20 mg - 120 mg
Bipolar depressiya - pediatrik xəstələr (10-17 yaş)	Gündə 20 mg	Gündə 20 mg - 80 mg

Istifadə qaydası

LURAGEN qida ilə birlikdə qəbul edilməlidir (ən azı 350 kalori). Qida ilə birlikdə qəbul edilən zaman LURAGEN in sorulması əhəmiyyətli dərəcədə artır.

Uzun müddətli, yəni 6 həftədən çox istifadə müddətində LURAGEN in effektivliyi nəzarətli tədqiqatlarda tədqiq olunmamışdır. Buna görə də, həkiminiz hər bir xəstədə uzun müddətli müalicəni periodik olaraq yenidən dəyərləndirəcəkdir.

Müxtəlif yaş gruppuları

Uşaqlarda istifadəsi

LURAGEN in 10 yaşdan aşağı uşaqlarda təhlükəsizliyi və effektivliyi məlum deyil.

Yaşlılarda istifadəsi

Yalnız yaşa əsaslanaraq dozanın dəyişdirilməsinin lazımlığı olub-olmadığı məlum deyil.

Xüsusi hallarda istifadəsi

Böyrək çatışmazlığı

Orta və ağır dərəcəli böyrək çatışmazlığı

Təvsiyə olunan başlanğıc doza gündə 20 mq və gözlənilən maksimal doza gündə 80 mq-dır.

Qaraciyər çatışmazlığı

Orta və ağır dərəcəli qaraciyər çatışmazlığı

Təvsiyə olunan başlanğıc doza gündə 20 mq-dır. Təvsiyə olunan maksimal doza orta dərəcəli qaraciyər çatışmazlığında gündə 80 mq, ciddi dərəcəli qaraciyər çatışmazlığında isə gündə 40 mq-dır.

Digər xüsusi gruppalar

Orta dərəcəli CYP3A4 inhibitoru (mas., diltiazem) ilə birlikdə istifadəsi

LURAGEN in dozası əvvəl təyin olunan dozanın yarısı qədər olmalıdır. Təvsiyə olunan başlanğıc doza 20 mq-dır. Maksimal gündəlik doza isə 80 mq-dır.

Orta Dərəcəli CYP3A4 induktorları ilə birlikdə istifadəsi

LURAGEN in dozasını artırmaq lazımlı ola bilər.

Xəstənin cinsiyyəti, irqi və ya siqaret istifadə edib-etməməsinə əsasən LURAGEN dozasında dəyişiklik etməyə gərək yoxdur.

LURAGEN in qida və içkilərlə istifadəsi

LURAGEN ilə müalicə müddətində qreypfrut yeməyin və ya qreypfrut şirəsi içməyin. Qreypfrut və qreypfrut şirəsi qanınızda LURAGENin miqdarına təsir edə bilər.

Qida ilə birlikdə qəbul edildikdə LURAGEN in sorulması əhəmiyyətli dərəcədə arta bilər.

LURAGEN'i qəbul etməyi unutsanız

Həkiminiz unudulan dozani nə zaman qəbul edəcəyinizi Sizə deyəcəkdir.

Növbəti dozanın yeni istifadə vaxtı üçün həkiminizin təlimatlarına əməl etməniz vacibdir.

Unudulan dozannın əvəzinə ikiqat doza qəbul etməyin.

LURAGEN ilə müalicə bitdikdən sonra yarana biləcək təsirlər

LURAGEN ilə müalicə bitdikdən sonra hər hansı bir narahatlıq gözlənilmir.

Bu dərman ilə bağlı hər hansı bir sualınız olarsa, həkim və ya əczaçıya müraciət edin

Əgər LURAGEN in təsirinin zəif və ya güclü olduğunu hiss etsiniz, həkiminizi və ya əczaçıya məlumat verin.

Əlavə təsirləri

Bütün dərmanlarda olduğu kimi LURAGEN in də tərkibindəki maddələrə qarşı həssas olan xəstələrdə əlavə təsirlər ola bilər.

Demensiya ilə bağlı psixozu olan yaşlı xəstələrdə insult (serebrovaskulyar problemlər) ölümlə nəticələnə bilər.

Bədxassəli neyroleptik sindrom ölümlə nəticələnə bilən ciddi bir patologiyadır. Aşağıda göstərilən BNS əlamətlərinin biri və hamısı sizdə varsa, dərhal həkiminizi və ya ən yaxın təcili yardım şöbəsinə müraciət edin.

- yüksək temperatur
- əzələ sərtliyi
- huşun pozulması
- həddən artıq tərləmə
- nəfəsalmada, ürək döyüntülərinin sayında və qan təzyiqində dəyişikliklər

Klinik tədqiqatlarda və/va ya postmarketinq istifadə müddətində rast gəlinən əlavə təsirlər ayrı-ayrı təsvir olunmuşdur və MedDRA təsnifatına əsasən rastgəlmə tezliyinə görə təsnif olunmuşdur: Çox tez-tez ($\geq 1/10$); tez-tez ($\geq 1/100$ ilə $<1/10$ arasında); bəzən ($\geq 1/1.000$ ilə $<1/100$ arasında); nadir ($\geq 1/10.000$ ilə $<1/1.000$ arasında); çox nadir ($<1/10.000$), naməlum (əldə olunan məlumatlara əsasən təyin olunmayan).

Tez-tez:

- iştahın azalması
- bulanıq görmə
- taxikardiya
- qarında ağrı, ishal
- sərgi, qaşınma
- KFK (kreatinfosfokinaza) artması

Bəzən:

- anemiya
- anormal yuxular, panik atak, yuxu pozğunluğu
- serebrovaskulyar atak (beyni qidalandıran damarların tıxanması və ya qanaması ilə müşayiət olunan vəziyyət, dizartriya (nitqin pozulması)
- vertigo (başgicallənmə)
- AV blokada, stenokardiya, bradikardiya (ritm pozulmaları)
- qastrit
- dizuriya (sidik yollarında yanma)
- amenoreya (menstruasiyanın gecikməsi), dismenoreya (menstruasiyanın pozulması)

Nadir:

- hipertoniya
- rabdomioliz (əzələ toxumasında parçalanma nəticəsində (lizis) skelet əzələlərində meydana çıxan ani pozulmalar)
- böyrək çatışmazlığı
- süd vəzilərinin böyüməsi, ağrılı olması, qalaktoreya, erektil funksiyanın pozulması
- ani ölüm
- angioödem

Əgər bu içlik vərəqədə qeyd olunmayan hər hansı bir əlavə rastlaşsanız, həkiminizi və ya əczaçıya məlumat verin.

Doza həddinin aşılması

Lazım olduğundan artıq LURAGEN istifadə etmisinizə həkim və ya əczaçı ilə məsləhətləşin.

Lazım olduğundan artıq LURAGEN istifadə etmisinizə ən yaxın xəstəxananın təcili yardım şöbəsinə müraciət edin.

Buraxılış forması

28 örtüklü tablet blisterdə. Blisterlər içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

Saxlanma şəraiti

25°C-dən aşağı otaq temperaturunda, orijinal qutusunda və uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır.

Yararlılıq müddəti

Yararlılıq müddəti qutunun üzərində göstərilmişdir.

Qutu üzərindəki son istifadə tarixi bitdikdən sonra istifadə etməyin.

Əgər preparatda və/və ya qablaşdırmasında dəyişiklik görsəniz, LURAGEN i istifadə etməyin.
Son istifadə tarixi bitmiş və ya istifadə olunmayan dərmanları zibil qabına atmayın.

Aptekdən buraxılma şərti

Resept əsasında buraxılır.

İstehsalçı

GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. ve TİC. A.Ş..

ASO 2. ve 3. OSB Alıcı OSB Mah. 2013 Cad. No.24

Sincan/ANKARA.

Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi

GEN İLAÇ VE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. ve TİC. A.Ş.

Mustafa Kemal Mah., 2119.Sok. No:3 D:2-3 06520,

Çankaya/ANKARA.