

**ANEKS I**  
**CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU LECZNICZEGO**

▼ Niniejszy produkt leczniczy będzie dodatkowo monitorowany. Umożliwi to szybkie zidentyfikowanie nowych informacji o bezpieczeństwie. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane. Aby dowiedzieć się, jak zgłaszać działania niepożądane - patrz punkt 4.8.

## **1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Veozą 45 mg tabletki powlekane

## **2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY**

Każda tabletka powlekana zawiera 45 mg fezolinetantu.

Pełny wykaz substancji pomocniczych, patrz punkt 6.1.

## **3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA**

Tabletka powlekana (tabletką).

Okrągłe, jasnoczerwone tabletki (o średnicy około 7 mm × 3 mm grubości), z wytłoczonymi po tej samej stronie logo firmy oraz liczbą „645”.

## **4. SZCZEGÓŁOWE DANE KLINICZNE**

### **4.1 Wskazania do stosowania**

Produkt leczniczy Veozą jest wskazany do leczenia umiarkowanych do ciężkich objawów naczynioruchowych (ang. vasomotor symptom, VMS) związanych z menopauzą (patrz punkt 5.1).

### **4.2 Dawkowanie i sposób podawania**

#### Dawkowanie

Zalecana dawka to 45 mg raz na dobę.

Należy okresowo oceniać korzyści z długoterminowego leczenia, ponieważ czas trwania VMS może różnić się zależnie od pacjentki.

#### *Pominięta dawka*

W przypadku pominięcia dawki produktu leczniczego Veozą lub nieprzyjęcia jej o zwykłej porze pominiętą dawkę należy przyjąć tak szybko jak to możliwe, chyba że do przyjęcia kolejnej zaplanowanej dawki pozostało mniej niż 12 godzin. Należy powrócić do zaleconego dawkowania kolejnego dnia.

#### *Osoby w podeszłym wieku*

Nie badano bezpieczeństwa stosowania ani skuteczności fezolinetantu u kobiet rozpoczynających leczenie produktem leczniczym Veozą w wieku powyżej 65 lat. Nie można określić zalecanej dawki dla tej populacji.

#### *Zaburzenia czynności wątroby*

Nie zaleca się dostosowania dawki u osób z przewlekłymi zaburzeniami czynności wątroby klasy A w skali Childa-Pugha (łagodnymi) (patrz punkt 5.2).

Nie zaleca się stosowania produktu leczniczego Veoza u osób z przewlekłymi zaburzeniami czynności wątroby klasy B (umiarkowanymi) lub C (ciężkimi) w skali Childa-Pugha. Fezolinetant nie był badany u osób z przewlekłymi zaburzeniami czynności wątroby klasy C (ciężkimi) w skali Childa-Pugha (patrz punkt 5.2).

#### *Zaburzenia czynności nerek*

Nie zaleca się dostosowania dawki u osób z łagodnymi (eGFR od 60 do mniej niż 90 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) lub umiarkowanymi (eGFR od 30 do mniej niż 60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) zaburzeniami czynności nerek (patrz punkt 5.2).

Nie zaleca się stosowania produktu leczniczego Veoza u osób z ciężkimi (eGFR mniej niż 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) zaburzeniami czynności nerek. Fezolinetant nie był badany u osób ze schyłkową niewydolnością nerek (eGFR mniej niż 15 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) i nie jest zalecany do stosowania w tej grupie pacjentów (patrz punkt 5.2).

#### *Dzieci i młodzież*

Stosowanie produktu leczniczego Veoza u dzieci i młodzieży nie jest właściwe w leczeniu umiarkowanych do ciężkich VMS związanych z menopauzą.

#### Sposób podawania

Produkt leczniczy Veoza należy przyjmować doustnie raz na dobę, mniej więcej o tej samej porze każdego dnia, niezależnie od posiłku, popijając płynami. Tabletki należy połykać w całości i nie należy ich łamać, kruszyć ani żuć, ponieważ nie ma danych klinicznych dotyczących stosowania w takich warunkach.

### **4.3 Przeciwwskazania**

- Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą wymienioną w punkcie 6.1.
- Jednoczesne stosowanie umiarkowanych lub silnych inhibitorów CYP1A2 (patrz punkt 4.5).
- Stwierdzona lub podejrzana ciąża (patrz punkt 4.6).

### **4.4 Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności dotyczące stosowania**

#### Badanie/konsultacja medyczna

Przed rozpoczęciem lub wznowieniem leczenia produktem leczniczym Veoza należy przeprowadzić dokładne rozpoznanie i pełny wywiad medyczny (w tym wywiad rodzinny). W trakcie leczenia należy przeprowadzać okresowe kontrole zgodnie ze standardową praktyką kliniczną.

#### Choroba wątroby

Nie zaleca się stosowania produktu leczniczego Veoza u osób z przewlekłymi zaburzeniami czynności wątroby klasy B (umiarkowanymi) lub C (ciężkimi) w skali Childa-Pugha. Kobiety z czynną chorobą wątroby lub przewlekłymi zaburzeniami czynności wątroby klasy B (umiarkowanymi) lub C (ciężkimi) w skali Childa-Pugha nie były włączone do badań klinicznych skuteczności i bezpieczeństwa stosowania fezolinetantu (patrz punkt 4.2) i informacji tych nie można ekstrapolować w wiarygodny sposób. Farmakokinetykę fezolinetantu badano u kobiet z przewlekłymi zaburzeniami czynności wątroby klasy A (łagodnymi) lub B (umiarkowanymi) w skali Childa-Pugha (patrz punkt 5.2). U kobiet z rozpoznaniem lub podejrzanym zaburzeniem czynności wątroby zaleca się monitorowanie czynności wątroby w trakcie leczenia.

#### Zwiększenia aktywności ALAT i AspAT

Zwiększenie aktywności aminotransferazy alaninowej (ALAT) w surowicy co najmniej 3 razy powyżej górnej granicy normy (GGN) wystąpiło u 2,1% kobiet otrzymujących fezolinetant w porównaniu z 0,8% kobiet otrzymujących placebo. Zwiększenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej

(AspAT) w surowicy co najmniej 3 razy powyżej GGN wystąpiło u 1,0% kobiet otrzymujących fezolinetant w porównaniu z 0,4% kobiet otrzymujących placebo (patrz punkt 4.8). Zwiększeniu aktywności AlAT i (lub) AspAT nie towarzyszyło zwiększenie stężenia bilirubiny (więcej niż dwukrotność GGN, tj. nie było przypadków prawa Hy'a) związane z fezolinetantem. U kobiet ze zwiększeniem aktywności AlAT lub AspAT na ogół nie występowały objawy. Aktywności aminotransferaz powróciły do wartości sprzed leczenia (lub zbliżonych do nich) bez następstw związanych z kontynuacją dawki i po przerwaniu leczenia lub odstawieniu. Wyniki testów wątrobowych wskazujące na ostrą niewydolność wątroby mogą wymusić odstawienie produktu leczniczego Veoza do czasu powrotu wyników do normy.

#### Stwierdzony lub wcześniejszy rak piersi bądź nowotwory złośliwe zależne od estrogenów

Do badań klinicznych nie włączono kobiet poddawanych leczeniu onkologicznemu (np. chemoterapii, radioterapii, terapii antyhormonalnej) z powodu raka piersi lub innych nowotworów złośliwych zależnych do estrogenów. Dlatego nie zaleca się stosowania produktu leczniczego Veoza w tej grupie pacjentek, ponieważ nie są znane bezpieczeństwo stosowania ani skuteczność.

Do badań klinicznych nie włączono kobiet, które w przeszłości chorowały na raka piersi lub inne nowotwory złośliwe zależne od estrogenów i nie stosowały już żadnego leczenia onkologicznego. Decyzję o leczeniu tych kobiet produktem leczniczym Veoza należy podjąć po rozważeniu stosunku korzyści do ryzyka dla każdej z nich.

#### Jednoczesne stosowanie hormonalnej terapii zastępczej estrogenami (z wyjątkiem miejscowych produktów dopochwowych)

Nie badano jednoczesnego stosowania fezolinetantu i hormonalnej terapii zastępczej estrogenami i dlatego nie zaleca się ich jednoczesnego stosowania.

#### Drgawki lub inne zaburzenia drgawkowe

Nie badano stosowania fezolinetantu u kobiet z drgawkami lub innymi zaburzeniami drgawkowymi w wywiadzie. Nie odnotowano przypadków drgawek lub innych zaburzeń drgawkowych w trakcie badań klinicznych. Decyzję o leczeniu tych kobiet produktem leczniczym Veoza należy podjąć po rozważeniu stosunku korzyści do ryzyka dla każdej z nich.

### **4.5 Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji**

#### Wpływ innych produktów leczniczych na fezolinetant

##### *Inhibitory CYP1A2*

Fezolinetant jest metabolizowany głównie przez CYP1A2 i w mniejszym stopniu przez CYP2C9 oraz CYP2C19. Jednoczesne stosowanie fezolinetantu z produktami leczniczymi, które są umiarkowanymi lub silnymi inhibitorami CYP1A2 (np. środki antykoncepcyjne zawierające etynyloestradiol, meksyletyna, enoksacyna, fluwoksamina) zwiększało wartości  $C_{max}$  oraz AUC fezolinetantu w osoczu.

Jednoczesne stosowanie umiarkowanych lub silnych inhibitorów CYP1A2 z produktem leczniczym Veoza jest przeciwwskazane (patrz punkt 4.3).

Jednoczesne podawanie z fluwoksaminą, silnym inhibitorem CYP1A2, powodowało ogólne 1,8-krotne zwiększenie wartości  $C_{max}$  fezolinetantu oraz 9,4-krotne zwiększenie wartości AUC; nie zaobserwowano zmiany wartości  $t_{max}$ . Biorąc pod uwagę duży wpływ silnego inhibitora CYP1A2 i wspomagające modelowanie, oczekuje się, że zwiększenie stężenia fezolinetantu będzie budziło obawy kliniczne również po jednoczesnym stosowaniu z umiarkowanymi inhibitorami CYP1A2 (patrz punkt 4.3). Nie przewidywano jednak, że zwiększenie narażenia na fezolinetant będzie istotne klinicznie po jednoczesnym stosowaniu ze słabymi inhibitorami CYP1A2.

### *Induktory CYP1A2*

#### *Dane pochodzące z badań in vivo*

Palenie (umiarkowany induktor CYP1A2) zmniejszało wartość  $C_{max}$  fezolinetantu do wartości, przy której stosunek średnich geometrycznych obliczonych metodą najmniejszych kwadratów wynosi 71,74%, podczas gdy wartość AUC zmniejszyła się do wartości, przy której stosunek średnich geometrycznych obliczonych metodą najmniejszych kwadratów wynosi 48,29%. Dane dotyczące skuteczności nie wskazują na istotne różnice między osobami palącymi i osobami, które nie palą. Nie zaleca się dostosowania dawki u palaczy.

### *Transportery*

#### *Dane pochodzące z badań in vivo*

Fezolinetant nie jest substratem glikoproteiny P (P-gp). Główny metabolit ES259564 jest substratem P-gp.

### Wpływ fezolinetantu na inne produkty lecznicze

### *Enzymy cytochromu P450 (CYP)*

#### *Dane pochodzące z badań in vitro*

Fezolinetant i ES259564 nie są inhibitorami CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 oraz CYP3A4. Fezolinetant i ES259564 nie są induktorami CYP1A2, CYP2B6 oraz CYP3A4.

### *Transportery*

#### *Dane pochodzące z badań in vitro*

Fezolinetant i ES259564 nie są inhibitorami P-gp, BCRP, OATP1B1, OATP1B3, OCT2, MATE1 i MATE2-K ( $IC_{50} > 70 \mu\text{mol/l}$ ). Fezolinetant hamował OAT1 oraz OAT3 z wartościami  $IC_{50}$  odpowiednio  $18,9 \mu\text{mol/l}$  ( $30 \times C_{max,u}$ ) oraz  $27,5 \mu\text{mol/l}$  ( $44 \times C_{max,u}$ ). ES259564 nie hamował OAT1 oraz OAT3 ( $IC_{50} > 70 \mu\text{mol/l}$ ).

## **4.6 Wpływ na płodność, ciążę i laktację**

### Ciąża

Produkt leczniczy Veoza jest przeciwwskazany do stosowania w okresie ciąży (patrz punkt 4.3). W przypadku zajścia w ciążę w trakcie stosowania produktu leczniczego Veoza, leczenie należy natychmiast odstawić.

Brak danych lub istnieją tylko ograniczone dane dotyczące stosowania fezolinetantu u kobiet w ciąży. Badania na zwierzętach wykazały szkodliwy wpływ na reprodukcję (patrz punkt 5.3). Kobiety w wieku rozrodczym w okresie perimenopauzalnym powinny stosować skuteczną metodę antykoncepcji. W tej grupie zalecane są niehormonalne środki antykoncepcyjne.

### Karmienie piersią

Produkt leczniczy Veoza nie jest wskazany w okresie karmienia piersią.

Nie wiadomo, czy fezolinetant i jego metabolity przenikają do mleka ludzkiego. Na podstawie dostępnych danych farmakokinetycznych dotyczących zwierząt stwierdzono przenikanie fezolinetantu i (lub) jego metabolitów do mleka zwierząt (patrz punkt 5.3). Nie można wykluczyć zagrożenia dla dziecka karmionego piersią. Należy podjąć decyzję czy przerwać karmienie piersią czy przerwać/wstrzymać podawanie produktu leczniczego Veoza biorąc pod uwagę korzyści z karmienia piersią dla dziecka i korzyści z leczenia dla matki.

## Płodność

Brak danych dotyczących wpływu fezolinetantu na płodność u ludzi. W badaniach płodności u samic szczurów fezolinetant nie wpływał na płodność (patrz punkt 5.3).

### **4.7 Wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn**

Fezolinetant nie ma wpływu lub wywiera nieistotny wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

### **4.8 Działania niepożądane**

#### Podsumowanie profilu bezpieczeństwa

Najczęstszymi działaniami niepożądanymi związanymi ze stosowaniem fezolinetantu w dawce 45 mg były: biegunka (3,2%) i bezsenność (3,0%).

W całej badanej populacji nie zgłoszono ciężkich działań niepożądanych występujących z częstością większą niż 1%. Podczas stosowania fezolinetantu w dawce 45 mg zgłoszono cztery ciężkie działania niepożądane. Najcięższym działaniem niepożądanym był gruczolakorak endometrium (0,1%).

Najczęstszymi działaniami niepożądanymi prowadzącymi do przerwania leczenia fezolinetantem w dawce 45 mg były: zwiększenie aktywności aminotransferazy alaninowej (AlAT) (0,3%) oraz bezsenność (0,2%).

#### Tabelaryczne zestawienie działań niepożądanych

Bezpieczeństwo stosowania fezolinetantu badano u 2 203 kobiet z VMS związanymi z menopauzą, otrzymujących fezolinetant raz na dobę w badaniach klinicznych 3. fazy.

Działania niepożądane zaobserwowane w trakcie badań klinicznych są wymienione poniżej według kategorii częstości występowania w każdej klasie układów i narządów. Kategorie częstości są zdefiniowane następująco: bardzo często ( $\geq 1/10$ ); często ( $\geq 1/100$  do  $< 1/10$ ); niezbyt często ( $\geq 1/1\ 000$  do  $< 1/100$ ); rzadko ( $\geq 1/10\ 000$  do  $< 1/1\ 000$ ); bardzo rzadko ( $< 1/10\ 000$ ); i częstość nieznana (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych).

**Tabela 1. Działania niepożądane fezolinetantu w dawce 45 mg**

Klasyfikacja układów i narządów MedDRA	Kategoria częstości	Działanie niepożądane
Zaburzenia psychiczne	Często	Bezsennność
Zaburzenia żołądka i jelit	Często	Biegunka, ból w jamie brzusznej
Badania diagnostyczne	Często	Zwiększenie aktywności aminotransferazy alaninowej (AlAT), zwiększenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej (AspAT)

#### Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych

Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem krajowego systemu zgłaszania wymienionego w załączniku V.

### **4.9 Przedawkowanie**

W badaniach klinicznych z udziałem zdrowych kobiet badano dawki fezolinetantu do 900 mg. Przy dawce 900 mg obserwowano ból głowy, nudności i parestezje.

W przypadku przedawkowania należy ściśle monitorować stan pacjentki oraz rozważyć leczenie wspomagające w zależności od objawów podmiotowych i przedmiotowych.

## 5. WŁAŚCIWOŚCI FARMAKOLOGICZNE

### 5.1 Właściwości farmakodynamiczne

Grupa farmakoterapeutyczna: Inne leki ginekologiczne, inne leki ginekologiczne, kod ATC: G02CX06.

#### Mechanizm działania

Fezolinetant jest niehormonalnym, selektywnym antagonistą receptora neurokininy 3 (NK3). Blokuję wiązanie neurokininy B (NKB) na neuronie kisspeptyny/neurokininy B/dynorfiny (KNDy), co jak się postuluje przywraca równowagę aktywności neuronalnej KNDy w ośrodku termoregulacyjnym podwzgórza.

#### Działanie farmakodynamiczne

U kobiet po menopauzie leczonych fezolinetantem obserwowano przejściowe zmniejszenie stężenia hormonu luteinizującego (ang. luteinizing hormone, LH). U kobiet po menopauzie nie zaobserwowano wyraźnych trendów ani istotnych klinicznie zmian w oznaczeniu hormonów płciowych (hormonu folikulotropowego (ang. follicle-stimulating hormone, FSH), testosteronu, estrogeny i siarczanu dehydroepiandrosteronu).

#### Skuteczność kliniczna i bezpieczeństwo stosowania

##### *Skuteczność: wpływ na VMS*

Wpływ fezolinetantu badano u kobiet po menopauzie, u których występowały umiarkowane do ciężkich VMS, w trakcie dwóch randomizowanych, kontrolowanych placebo, prowadzonych metodą podwójnie ślepej próby, zaprojektowanych w taki sam sposób badań 3.fazy trwających 12 tygodni, po których następował 40-tygodniowy okres leczenia przedłużonego (SKYLIGHT 1 — 2693-CL-0301 oraz SKYLIGHT 2 — 2693-CL-0302). Do badań włączono kobiety, u których występowało średnio co najmniej 7 umiarkowanych lub ciężkich VMS na dobę.

Badana populacja obejmowała kobiety po menopauzie, u których stwierdzono brak miesiączki przez  $\geq 12$  kolejnych miesięcy (70,1%) lub brak miesiączki przez  $\geq 6$  miesięcy z FSH  $> 40$  j.m./l (4,1%) lub u których wykonano obustronne wycięcie jajników  $\geq 6$  tygodni przed wizytą przesiewową (16,1%).

Badana populacja obejmowała kobiety po menopauzie z jedną lub więcej następującymi cechami: wcześniejsze stosowanie hormonalnej terapii zastępczej (HTZ) (19,9%), wcześniejsze wycięcie jajnika (21,6%) lub wcześniejsza histerektomia (32,1%).

W badaniach łącznie 1 022 kobiety po menopauzie (81% rasy białej, 17% rasy czarnej, 1% rasy azjatyckiej, 24% rasy latynoskiej w wieku  $\geq 40$  lat oraz  $\leq 65$  lat ze średnią wieku 54 lat) randomizowano i stratyfikowano według statusu palenia (17% kobiet palących).

4 równoważne pierwszorzędowe punkty końcowe skuteczności w obu badaniach obejmowały zmianę częstości i ciężkości VMS o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego od wartości początkowej do tygodnia 4. i 12. zgodnie z wytycznymi Amerykańskiej Agencji ds. Żywności i Leków (ang. Food and Drug Administration, FDA) oraz Europejskiej Agencji Leków (ang. European Medicines Agency, EMA). Każde badanie wykazało istotne statystycznie i znaczące klinicznie ( $\geq 2$  uderzenia gorąca w ciągu 24 godzin) zmniejszenie VMS o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w stosunku do wartości początkowej do tygodnia 4. i 12. w przypadku fezolinetantu w dawce 45 mg w porównaniu do placebo. Dane z badań wykazały istotne statystycznie zmniejszenie ciężkości VMS o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w stosunku do wartości początkowej do tygodnia 4. i 12. w przypadku fezolinetantu w dawce 45 mg w porównaniu do placebo.

Wyniki równoważnych pierwszorzędowych punktów końcowych dotyczących zmiany od wartości początkowej do tygodnia 4. i 12. w zakresie średniej częstości VMS o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w ciągu 24 godzin uzyskane w badaniach SKYLIGHT 1 i 2 oraz zbiorczą analizę danych z badań przedstawiono w tabeli 2.

**Tabela 2. Średnia wartość początkowa oraz zmiana od wartości początkowej do tygodnia 4. i 12. dla średniej częstości VMS o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego na 24 godziny**

Parametr	SKYLIGHT 1		SKYLIGHT 2		Zbiorcza analiza danych z badań (SKYLIGHT 1 i 2)	
	Fezolinetant 45 mg (n=174)	Placebo (n=175)	Fezolinetant 45 mg (n=167)	Placebo (n=167)	Fezolinetant 45 mg (n=341)	Placebo (n=342)
<b>Wartość początkowa</b>						
Średnia (SD)	10,44 (3,92)	10,51 (3,79)	11,79 (8,26)	11,59 (5,02)	11,10 (6,45)	11,04 (4,46)
<b>Zmiana od wartości początkowej do tygodnia 4.</b>						
Średnia obliczona metodą najmniejszych kwadratów (SE)	-5,39 (0,30)	-3,32 (0,29)	-6,26 (0,33)	-3,72 (0,33)	-5,79 (0,23)	-3,51 (0,22)
Średnie zmniejszenie % <sup>2</sup>	50,63%	30,46%	55,16%	33,60%	52,84%	31,96%
Różnica w stosunku do placebo (SE)	-2,07 (0,42)	--	-2,55 (0,46)	--	-2,28 (0,32)	--
Wartość p	< 0,001 <sup>1</sup>	--	< 0,001 <sup>1</sup>	--	< 0,001	--
<b>Zmiana od wartości początkowej do tygodnia 12.</b>						
Średnia obliczona metodą najmniejszych kwadratów (SE)	-6,44 (0,31)	-3,90 (0,31)	-7,50 (0,39)	-4,97 (0,39)	-6,94 (0,25)	-4,43 (0,25)
Średnie zmniejszenie % <sup>2</sup>	61,35%	34,97%	64,27%	45,35%	62,80%	40,18%
Różnica w stosunku do placebo (SE)	-2,55 (0,43)	--	-2,53 (0,55)	--	-2,51 (0,35)	--
Wartość p	< 0,001 <sup>1</sup>	--	< 0,001 <sup>1</sup>	--	< 0,001	--

<sup>1</sup> Statystycznie istotna większa wartość w porównaniu do placebo dla poziomu istotności 0,05, z korektą uwzględniającą liczebność (ang. multiplicity adjustment).

Średnia obliczona metodą najmniejszych kwadratów: średnia obliczona metodą najmniejszych kwadratów oszacowana w przypadku analizy kowariancji powtórzonych pomiarów w modelu mieszanym; SD: odchylenie standardowe; SE: błąd standardowy.

<sup>2</sup> Średnie zmniejszenie % to statystyka opisowa i nie pochodzi z modelu mieszanego.

Wyniki pierwszorzędowego punktu końcowego dotyczącego zmiany od wartości początkowej do tygodnia 4. i 12. w zakresie średniej ciężkości VMS o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego w ciągu 24 godzin uzyskane w badaniach SKYLIGHT 1 i 2 oraz zbiorczą analizę danych z badań przedstawiono w tabeli 3.



**Tabela 3. Średnia wartość początkowa oraz zmiana od wartości początkowej do tygodnia 4. i 12. dla średniej ciężkości VMS o nasileniu umiarkowanym do ciężkiego na 24 godziny**

Parametr	SKYLIGHT 1		SKYLIGHT 2		Zbiorcza analiza danych z badań (SKYLIGHT 1 i 2)	
	Fezolinetant 45 mg (n=174)	Placebo (n=175)	Fezolinetant 45 mg (n=167)	Placebo (n=167)	Fezolinetant 45 mg (n=341)	Placebo (n=342)
<b>Wartość początkowa</b>						
Średnia (SD)	2,40 (0,35)	2,43 (0,35)	2,41 (0,34)	2,41 (0,32)	2,40 (0,35)	2,42 (0,34)
<b>Zmiana od wartości początkowej do tygodnia 4.</b>						
Średnia obliczona metodą najmniejszych kwadratów (SE)	-0,46 (0,04)	-0,27 (0,04)	-0,61 (0,05)	-0,32 (0,05)	-0,53 (0,03)	-0,30 (0,03)
Różnica w stosunku do placebo (SE)	-0,19 (0,06)	--	-0,29 (0,06)	--	-0,24 (0,04)	--
Wartość p	0,002 <sup>1</sup>	--	< 0,001 <sup>1</sup>	--	< 0,001	--
<b>Zmiana od wartości początkowej do tygodnia 12.</b>						
Średnia obliczona metodą najmniejszych kwadratów (SE)	-0,57 (0,05)	-0,37 (0,05)	-0,77 (0,06)	-0,48 (0,06)	-0,67 (0,04)	-0,42 (0,04)
Różnica w stosunku do placebo (SE)	-0,20 (0,08)	--	-0,29 (0,08)	--	-0,24 (0,06)	--
Wartość p	0,007 <sup>1</sup>	--	< 0,001 <sup>1</sup>	--	< 0,001	--

<sup>1</sup> Statystycznie istotna większa wartość w porównaniu do placebo dla poziomu istotności 0,05, z korektą uwzględniającą liczebność (ang. multiplicity adjustment).  
Średnia obliczona metodą najmniejszych kwadratów: średnia obliczona metodą najmniejszych kwadratów oszacowana w przypadku analizy kowariancji powtórzonych pomiarów w modelu mieszanym;  
SD: odchylenie standardowe; SE: błąd standardowy.

#### *Bezpieczeństwo stosowania: bezpieczeństwo endometrium*

W analizie danych dotyczących bezpieczeństwa pochodzących z długoterminowej obserwacji (SKYLIGHT 1, 2 i 4) bezpieczeństwo stosowania fezolinetantu w dawce 45 mg dla endometrium oceniano za pomocą przezpochwowego badania ultrasonograficznego oraz biopsji błony śluzowej macicy (u 304 kobiet wykonano biopsje endometrium w punkcie początkowym i w trakcie 52 tygodni leczenia).

Na podstawie oceny biopsji błony śluzowej macicy nie zidentyfikowano zwiększonego ryzyka rozrostu lub nowotworu endometrium według wcześniej określonych kryteriów bezpieczeństwa endometrium. W przezpochwowym badaniu ultrasonograficznym nie stwierdzono zwiększonej grubości endometrium.

#### Dzieci i młodzież

Europejska Agencja Leków uchyliła obowiązek dołączania wyników badań produktu leczniczego fezolinetant we wszystkich podgrupach populacji dzieci i młodzieży w leczeniu umiarkowanych do ciężkich VMS związanych z menopauzą (stosowanie u dzieci i młodzieży, patrz punkt 4.2).

## **5.2 Właściwości farmakokinetyczne**

U zdrowych kobiet wartości  $C_{max}$  oraz AUC fezolinetantu zwiększały się proporcjonalnie do dawek od 20 do 60 mg raz na dobę.

Po podaniu leku raz na dobę stężenie fezolinetantu w osoczu w stanie stacjonarnym było na ogół osiągnięte do 2. dnia przy minimalnej kumulacji fezolinetantu. Farmakokinetyka fezolinetantu nie zmieniała się z czasem.

### Wchłanianie

Wartość  $C_{\max}$  fezolinetantu jest zazwyczaj osiągnięta od 1 do 4 godzin po podaniu dawki. Po podaniu z wysokokalorycznym, wysokotłuszczowym posiłkiem nie obserwowano istotnych klinicznie różnic w farmakokinetyce fezolinetantu. Produkt leczniczy Veoza można podawać niezależnie od posiłków (patrz punkt 4.2).

### Dystrybucja

Średnia pozorna objętość dystrybucji ( $V_z/F$ ) fezolinetantu wynosi 189 l. Fezolinetant wiąże się z białkami w osoczu w małym stopniu (51%). Dystrybucja fezolinetantu do krwinek czerwonych jest niemal równa tej do osocza.

### Metabolizm

Fezolinetant jest metabolizowany głównie przez CYP1A2, do utlenionego głównego metabolitu ES259564. ES259564 jest około 20-krotnie słabszy wobec ludzkiego receptora NK3. Stosunek metabolitu do związku macierzystego wynosi od 0,7 do 1,8.

### Eliminacja

Pozorny klirens fezolinetantu w stanie stacjonarnym wynosi 10,8 l/h. Po podaniu doustnym fezolinetant jest eliminowany głównie w moczu (76,9%) i w mniejszym stopniu z kałem (14,7%). W moczu średnio 1,1% podanej dawki fezolinetantu było wydalone w postaci niezmienionej, a 61,7% podanej dawki było wydalone jako ES259564. Efektywny okres półtrwania ( $t_{1/2}$ ) fezolinetantu u kobiet z VMS wynosi 9,6 godziny.

### Szczególne grupy pacjentów

#### *Wpływ wieku, rasy, masy ciała i statusu menopauzy*

Nie ma istotnego klinicznie wpływu wieku (od 18 do 65 lat), rasy (czarna, azjatycka, inne), masy ciała (od 42 do 126 kg) lub statusu menopauzy (przed menopauzą, po menopauzie) na farmakokinetykę fezolinetantu.

#### *Zaburzenia czynności wątroby*

Po podaniu pojedynczej dawki 30 mg fezolinetantu kobietom z przewlekłymi zaburzeniami czynności wątroby klasy A w skali Childa-Pugha (łagodne) średnia wartość  $C_{\max}$  fezolinetantu zwiększyła się 1,2-krotnie, a wartość  $AUC_{\text{inf}}$  zwiększyła się 1,6-krotnie w porównaniu z kobietami z prawidłową czynnością wątroby. U kobiet z przewlekłymi zaburzeniami czynności wątroby klasy B w skali Childa-Pugha (umiarkowane) średnia wartość  $C_{\max}$  fezolinetantu zmniejszyła się o 15%, a wartość  $AUC_{\text{inf}}$  zwiększyła się 2-krotnie. Wartość  $C_{\max}$  ES259564 zmniejszyła się zarówno w grupach z łagodnymi, jak i umiarkowanymi przewlekłymi zaburzeniami czynności wątroby, natomiast wartości  $AUC_{\text{inf}}$  i  $AUC_{\text{last}}$  nieznacznie zwiększyły się, mniej niż 1,2-krotnie.

Nie badano fezolinetantu u osób z przewlekłymi zaburzeniami czynności wątroby klasy C (ciężkimi) w skali Childa-Pugha.

#### *Zaburzenia czynności nerek*

Po podaniu pojedynczej dawki 30 mg fezolinetantu nie stwierdzono istotnego klinicznie wpływu na narażenie na fezolinetant ( $C_{\max}$  oraz  $AUC$ ) u kobiet z łagodnymi (eGFR od 60 do mniej niż 90 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) do ciężkich (eGFR mniej niż 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) zaburzeniami czynności nerek. Wartość  $AUC$  ES259564 nie uległa zmianie u kobiet z łagodnymi zaburzeniami czynności nerek, ale zwiększyła się o około od 1,7 do 4,8-krotnie w przypadku umiarkowanych (eGFR od 30 do mniej niż

60 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>) i ciężkich zaburzeń czynności nerek. Nie zaleca się stosowania produktu leczniczego Veoza u kobiet z ciężkimi zaburzeniami czynności nerek lub schyłkową chorobą nerek z powodu braku długoterminowych danych dotyczących bezpieczeństwa stosowania w tej grupie.

Nie badano fezolinetantu u osób ze schyłkową chorobą nerek (eGFR mniej niż 15 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>).

### 5.3 Przedkliniczne dane o bezpieczeństwie

W badaniach nieklinicznych działania obserwowano jedynie w przypadku narażenia uznawanego za przekraczające w wystarczającym stopniu maksymalne narażenie występujące u ludzi, co wskazuje na niewielkie znaczenie tych obserwacji w praktyce klinicznej.

#### Toksyczność po podaniu wielokrotnym

Wielokrotne podawanie fezolinetantu szczurom i małpom wykazało skutki zgodne z głównym działaniem farmakologicznym (zaburzenia cyklu miesięczkowego, brak aktywności jajników, zmniejszona masa macicy i (lub) jajników, atrofia macicy). Działania te obserwowano przy dużych poziomach narażenia (> 10-krotnie większych niż przewidywane narażenie kliniczne po podaniu dawki terapeutycznej dla ludzi wynoszącej 45 mg). Ponadto u szczurów zaobserwowano wtórne działanie na wątrobę i tarczycę, co uważa się za odpowiedź adaptacyjną na indukowanie enzymu oraz przy braku zaburzeń czynności i towarzyszących zmian martwiczych nie jest uznawane za niepożądane. Stwierdzenie rozrostu komórek pęcherzykowych tarczycy uważa się za wtórne do indukcji enzymów wątrobowych z powodu zwiększonego metabolizmu hormonów tarczycy powodującego dodatnie sprzężenie zwrotne na przysadkę w celu stymulacji wytwarzania hormonu stymulującego tarczycę i zwiększonej aktywności tarczycy. Ogólnie przyjmuje się, że gryzonie są bardziej wrażliwe na ten rodzaj wywoływanego przez wątrobę toksycznego działania na tarczycę niż ludzie, dlatego nie oczekuje się, że wyniki te będą istotne klinicznie.

U małp, po wielokrotnym podaniu dużych dawek (> 60-krotność narażenia występującego u ludzi po zastosowaniu dawki terapeutycznej dla ludzi), obserwowano małopłytkowość, czasami związaną z epizodami krwotocznymi oraz regeneracyjną niedokrwistością.

#### Genotoksyczność

Fezolinetant i jego główny metabolit ES259564 nie wykazywały działania genotoksycznego w badaniu odwrotnych mutacji w komórkach bakteryjnych w warunkach *in vitro*, teście aberracji chromosomalnych w warunkach *in vitro* oraz teście mikrojąderkowym w warunkach *in vivo*.

#### Rakotwórczość

Zwiększenie częstości występowania gruczolaka komórek pęcherzykowych tarczycy stwierdzono w 2-letnim badaniu rakotwórczości u szczurów (186-krotnie większe narażenie niż występujące u ludzi po dawce terapeutycznej dla ludzi). Uważa się to za właściwe dla szczurów działanie wtórne w stosunku do indukowania enzymów metabolicznych hepatocytów i nie stanowi klinicznego ryzyka rakotwórczości.

Dodatkowo u obu gatunków zaobserwowano zwiększoną częstość występowania grasiczaków, która nieznacznie przekraczała historyczny zakres kontroli. Jednakże wyniki te odnotowano jedynie przy poziomach narażenia znacznie przekraczających (> 50-krotność) narażenie kliniczne po dawce terapeutycznej dla ludzi, w związku z tym nie oczekuje się, że będą miały znaczenie w przypadku ludzi.

#### Toksyczny wpływ na rozrodczość i rozwój

Fezolinetant nie miał wpływu na płodność samic ani wczesny rozwój embrionalny w badaniu szczurów przy poziomach narażenia stanowiących 143-krotność narażenia występującego przy dawce terapeutycznej stosowanej u ludzi.

W badaniach toksycznego wpływu na rozwój zarodka i płodu śmiertelność zarodków u szczurów i królików stwierdzono przy poziomach narażenia odpowiednio 128- oraz 174-krotnie większych od narażenia występującego przy dawce terapeutycznej stosowanej u ludzi. U królików wykazano również zwiększenie późnej resorpcji i zmniejszoną masę ciała płodu przy poziomach narażenia 28-krotnie większych od narażenia występującego po dawce terapeutycznej stosowanej u ludzi. Fezolinetant nie wykazywał działania teratogenego u szczurów ani królików. W badaniach rozwoju pre- i postnatalnego u szczurów zaobserwowano zależne od dawki zwiększenie utraty miotów/poronień przy poziomach narażenia 36-krotnie większych od przewidywanego narażenia klinicznego występującego przy maksymalnej dawce zalecanej u ludzi, podczas gdy niedorozwój płciowy samców zaobserwowano przy poziomach narażenia 204-krotnie większych niż narażenie występujące przy maksymalnej dawce zalecanej u ludzi.

Po podaniu znakowanego radioaktywnie fezolinetantu samicom szczurów w okresie laktacji poziom radioaktywności w mleku był większy niż w osoczu we wszystkich punktach czasowych, co wskazuje na przenikanie fezolinetantu i (lub) jego metabolitów do mleka.

### Ocena ryzyka dla środowiska

Badania oceny ryzyka dla środowiska wykazały, że fezolinetant może stanowić ryzyko dla środowiska wodnego (patrz punkt 6.6).

## **6. DANE FARMACEUTYCZNE**

### **6.1 Wykaz substancji pomocniczych**

#### Rdzeń tabletki

Mannitol (E421)  
Hydroksypropyloceluloza (E463)  
Hydroksypropyloceluloza niskopodstawiona (E463a)  
Celuloza mikrokrystaliczna (E460)  
Magnezu stearynian (E470b)

#### Otoczka tabletki

Hypromeloza (E464)  
Talk (E553b)  
Makrogol (E1521)  
Tytanu dwutlenek (E171)  
Żelaza tlenek czerwony (E172)

### **6.2 Niezgodności farmaceutyczne**

Nie dotyczy.

### **6.3 Okres ważności**

3 lata

### **6.4 Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania**

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania produktu leczniczego.

## **6.5 Rodzaj i zawartość opakowania**

Blistry jednodawkowe z PA/Aluminium/PVC/Aluminium w tekturowych pudełkach.

Wielkości opakowań: 10 x 1, 28 x 1, 30 x 1 oraz 100 x 1 tabletek powlekanych.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

## **6.6 Specjalne środki ostrożności dotyczące usuwania i przygotowania produktu leczniczego do stosowania**

Ten produkt leczniczy może stanowić ryzyko dla środowiska wodnego (patrz punkt 5.3).

Wszelkie niewykorzystane resztki produktu leczniczego lub jego odpady należy usunąć zgodnie z lokalnymi przepisami.

## **7. PODMIOT ODPOWIEDZIALNY POSIADAJĄCY POZWOLENIE NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

Astellas Pharma Europe B.V.  
Sylviusweg 62  
2333 BE Leiden  
Holandia

## **8. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

EU/1/23/1771/0001  
EU/1/23/1771/0002  
EU/1/23/1771/0003  
EU/1/23/1771/0004

## **9. DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU I DATA PRZEDŁUŻENIA POZWOLENIA**

Data wydania pierwszego pozwolenia na dopuszczenie do obrotu: 7 grudzień 2023

## **10. DATA ZATWIERDZENIA LUB CZĘŚCIOWEJ ZMIANY TEKSTU CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU LECZNICZEGO**

Szczegółowe informacje o tym produkcie leczniczym są dostępne na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków <http://www.ema.europa.eu>.

## **ANEKS II**

- A. WYTWÓRCA ODPOWIEDZIALNY ZA ZWOLNIENIE SERII**
- B. WARUNKI LUB OGRANICZENIA DOTYCZĄCE ZAOPATRZENIA I STOSOWANIA**
- C. INNE WARUNKI I WYMAGANIA DOTYCZĄCE DOPUSZCZENIA DO OBROTU**
- D. WARUNKI LUB OGRANICZENIA DOTYCZĄCE BEZPIECZNEGO I SKUTECZNEGO STOSOWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO**

## **A. WYTWÓRCA ODPOWIEDZIALNY ZA ZWOLNIENIE SERII**

Nazwa i adres wytwórcy odpowiedzialnego za zwolnienie serii

Delpharm Meppel B.V.  
Hogemaat 2  
7942 JG Meppel  
Holandia

## **B. WARUNKI LUB OGRANICZENIA DOTYCZĄCE ZAOPATRZENIA I STOSOWANIA**

Produkt leczniczy wydawany na receptę.

## **C. INNE WARUNKI I WYMAGANIA DOTYCZĄCE DOPUSZCZENIA DO OBROTU**

- **Okresowe raporty o bezpieczeństwie stosowania (ang. Periodic safety update reports, PSURs)**

Wymagania do przedłożenia okresowych raportów o bezpieczeństwie stosowania tego produktu leczniczego są określone w wykazie unijnych dat referencyjnych (wykaz EURD), o którym mowa w art. 107c ust. 7 dyrektywy 2001/83/WE i jego kolejnych aktualizacjach ogłaszanych na europejskiej stronie internetowej dotyczącej leków.

Podmiot odpowiedzialny powinien przedłożyć pierwszy okresowy raport o bezpieczeństwie stosowania (PSUR) tego produktu w ciągu 6 miesięcy po dopuszczeniu do obrotu.

## **D. WARUNKI LUB OGRANICZENIA DOTYCZĄCE BEZPIECZNEGO I SKUTECZNEGO STOSOWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO**

- **Plan zarządzania ryzykiem (ang. Risk Management Plan, RMP)**

Podmiot odpowiedzialny podejmie wymagane działania i interwencje z zakresu nadzoru nad bezpieczeństwem farmakoterapii wyszczególnione w RMP, przedstawionym w module 1.8.2 dokumentacji do pozwolenia na dopuszczenie do obrotu, i wszelkich jego kolejnych aktualizacjach.

Uaktualniony RMP należy przedstawiać:

- na żądanie Europejskiej Agencji Leków;
- w razie zmiany systemu zarządzania ryzykiem, zwłaszcza w wyniku uzyskania nowych informacji, które mogą istotnie wpłynąć na stosunek ryzyka do korzyści, lub w wyniku uzyskania istotnych informacji, dotyczących bezpieczeństwa stosowania produktu leczniczego lub odnoszących się do minimalizacji ryzyka.

**ANEKS III**  
**OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ I ULOTKA DLA PACJENTA**



## **A. OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ**

**MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH**

**BLISTER**

**1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Veozą 45 mg tabletki  
fezolinetant

**2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Astellas

**3. TERMIN WAŻNOŚCI**

EXP

**4. NUMER SERII**

Lot

**5. INNE**

**INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIACH ZEWNĘTRZNYCH****TEKTUROWE PUDEŁKO NA BLISTRY****1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO**

Veozą 45 mg tabletki powlekane  
fezolinetant

**2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ**

Każda tabletką powlekana zawiera 45 mg fezolinetantu

**3. WYKAZ SUBSTANCJI POMOCNICZYCH****4. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA I ZAWARTOŚĆ OPAKOWANIA**

Tabletki powlekane (tabletki)

28 × 1 tabletką

30 × 1 tabletką

100 × 1 tabletką

10 x 1 tabletką

**5. SPOSÓB I DROGA PODANIA**

Nie należy łamać, kruszyć ani żuć tabletek.  
Należy zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku.  
Podanie doustne.

**6. OSTRZEŻENIE DOTYCZĄCE PRZECHOWYWANIA PRODUKTU LECZNICZEGO W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI**

Lek przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

**7. INNE OSTRZEŻENIA SPECJALNE, JEŚLI KONIECZNE****8. TERMIN WAŻNOŚCI**

Termin ważności (EXP):

**9. WARUNKI PRZECHOWYWANIA****10. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI WŁAŚCIWE**

**11. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO**

Astellas Pharma Europe B.V.  
Sylviusweg 62  
2333 BE Leiden  
Holandia

**12. NUMERY POZWOLEŃ NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU**

EU/1/23/1771/0001	28 tabletek powlekanych
EU/1/23/1771/0002	30 tabletek powlekanych
EU/1/23/1771/0003	100 tabletek powlekanych
EU/1/23/1771/0004	10 tabletek powlekanych

**13. NUMER SERII**

Nr serii (Lot)

**14. OGÓLNA KATEGORIA DOSTĘPNOŚCI****15. INSTRUKCJA UŻYCIA****16. INFORMACJA PODANA SYSTEMEM BRAILLE’A**

Veozą 45 mg

**17. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR — KOD 2D**

Obejmuje kod 2D będący nośnikiem niepowtarzalnego identyfikatora.

**18. NIEPOWTARZALNY IDENTYFIKATOR — DANE CZYTELNE DLA CZŁOWIEKA**

PC  
SN  
NN

## **B. ULOTKA DLA PACJENTA**

## Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla użytkownika

### Veozza 45 mg tabletki powlekane

fezolinetant

▼ Niniejszy produkt leczniczy będzie dodatkowo monitorowany. Umożliwi to szybkie zidentyfikowanie nowych informacji o bezpieczeństwie. Użytkownik leku też może w tym pomóc, zgłaszając wszelkie działania niepożądane, które wystąpiły po zastosowaniu leku. Aby dowiedzieć się, jak zgłaszać działania niepożądane – patrz punkt 4.

**Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zażyciem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.**

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakichkolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.
- Lek ten przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.

#### Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Veozza i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed przyjęciem leku Veozza
3. Jak przyjmować lek Veozza
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Veozza
6. Zawartość opakowania i inne informacje

#### 1. Co to jest lek Veozza i w jakim celu się go stosuje

Substancją czynną leku Veozza jest fezolinetant. Lek Veozza jest lekiem niehormonalnym stosowanym u kobiet w okresie menopauzy w celu zmniejszenia umiarkowanych do ciężkich objawów naczynioruchowych (VMS) związanych z menopauzą. VMS są również znane jako uderzenia gorąca lub nocne poty.

Przed menopauzą występuje równowaga między estrogenami, żeńskimi hormonami płciowymi, i wytwarzanym przez mózg białkiem znanym jako neurokinina B (NKB), która reguluje ośrodek kontroli temperatury mózgu. Gdy organizm pacjentki przechodzi menopauzę, stężenia estrogenów zmniejszają się i ta równowaga zostaje zaburzona, co prowadzi do VMS. Blokując wiązanie NKB w ośrodku kontroli temperatury, lek Veozza zmniejsza liczbę oraz intensywność uderzeń gorąca i nocnych potów.

#### 2. Informacje ważne przed przyjęciem leku Veozza

##### Kiedy nie przyjmować leku Veozza

- jeśli pacjent ma uczulenie na fezolinetant lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).
- z lekami znanymi jako umiarkowane lub silne inhibitory CYP1A2 (np. środki antykoncepcyjne zawierające etynyloestradiol, meksyletyna, enoksacyna, fluwoksamina). Leki te mogą spowodować spowolnienie rozkładu leku Veozza w organizmie, prowadząc do większej liczby działań niepożądanych. Patrz „Veozza a inne leki” poniżej.
- jeśli pacjentka jest w ciąży lub przypuszcza, że może być w ciąży.

### **Ostrzeżenia i środki ostrożności**

Przed rozpoczęciem przyjmowania leku Veoza należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą

- lekarz może zapytać o pełny wywiad medyczny, w tym rodzinny;
- jeżeli u pacjentki obecnie występuje choroba wątroby lub problemy z wątrobą. Lekarz może zalecić okresowe kontrolowanie aktywności enzymów wątrobowych;
- jeżeli pacjentka ma problemy z nerkami. Lekarz może jej nie przepisać tego leku;
- jeżeli pacjentka ma obecnie lub miała wcześniej nowotwór piersi lub inny nowotwór związany z estrogenami. W trakcie leczenia lekarz może jej nie przepisać tego leku;
- jeżeli pacjentka przyjmuje hormonalną terapię zastępczą estrogenami (leki stosowane do leczenia objawów niedoboru estrogenów). Lekarz może jej nie przepisać tego leku;
- jeżeli u pacjentki występowały w przeszłości napady drgawek. Lekarz może jej nie przepisać tego leku.

### **Dzieci i młodzież**

Tego leku nie należy podawać dzieciom i młodzieży w wieku poniżej 18 lat, ponieważ lek ten jest przeznaczony wyłącznie dla kobiet w okresie menopauzy.

### **Veoza a inne leki**

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceutce o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje przyjmować, w tym lekach dostępnych bez recepty.

Niektóre leki mogą zwiększać ryzyko wystąpienia działań niepożądanych leku Veoza zwiększając ilość leku Veoza we krwi. Leków tych nie wolno przyjmować podczas przyjmowania leku Veoza i są to:

- fluwoksamina (lek stosowany w leczeniu depresji i lęku)
- enoksacyna (lek stosowany w leczeniu zakażeń)
- meksyletyna (lek stosowany w leczeniu objawów sztywności mięśni)
- środki antykoncepcyjne zawierające etynyloestradiol (leki stosowane w celu zapobiegania ciąży)

### **Ciąża i karmienie piersią**

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, lub przypuszcza, że może być w ciąży, nie powinna przyjmować tego leku. Lek ten jest przeznaczony do stosowania wyłącznie przez kobiety w okresie menopauzy. Jeżeli pacjentka zajdzie w ciążę w trakcie przyjmowania tego leku, musi natychmiast przerwać przyjmowanie go i powiedzieć o tym lekarzowi. Kobiety w wieku rozrodczym powinny stosować skuteczną metodę antykoncepcji niehormonalnej.

### **Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn**

Veoza nie ma wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

## **3. Jak przyjmować lek Veoza**

Ten lek należy zawsze przyjmować zgodnie z zaleceniami lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Zalecana dawka to jedna tabletką 45 mg przyjmowana doustnie raz na dobę.

### **Instrukcja prawidłowego stosowania**

- Lek ten należy przyjmować w przybliżeniu o tej samej porze każdego dnia.
- Tabletkę należy połknąć w całości, popijając płynem. Nie należy łamać, kruszyć ani żuć tabletki.
- Przyjmować niezależnie od posiłków.

### **Przyjęcie większej niż zalecana dawki leku Veoza**

W przypadku przyjęcia większej niż zalecana liczby tabletek lub przypadkowego przyjęcia tabletek przez inną osobę należy natychmiast skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą.

Objawami przedawkowania mogą być: ból głowy, nudności bądź uczucie klucia lub mrowienia (parestezje).

### **Pominięcie przyjęcia leku Veoza**

W przypadku pominięcia przyjęcia leku należy przyjąć pominiętą dawkę jak najszybciej tego samego dnia i co najmniej 12 godzin przed kolejną zaplanowaną dawką. Jeżeli do przyjęcia kolejnej zaplanowanej dawki pozostało mniej niż 12 godzin, nie należy przyjmować pominiętej dawki. Kolejnego dnia należy powrócić do zwykłego harmonogramu. Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki pojedynczej.

W przypadku pominięcia kilku dawek leku należy powiedzieć o tym lekarzowi i postępować zgodnie z jego zaleceniami.

### **Przerwanie przyjmowania leku Veoza**

Nie należy przerywać przyjmowania tego leku dopóki nie zaleci tego lekarz. W przypadku podjęcia decyzji o zaprzestaniu przyjmowania tego leku przed zakończeniem przepisane go cyklu leczenia należy najpierw omówić to z lekarzem.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku, należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

## **4. Możliwe działania niepożądane**

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

### **Często (mogą wystąpić rzadziej niż u 1 na 10 pacjentek)**

- biegunka,
- trudności ze snem (bezsenność),
- zwiększenie aktywności niektórych enzymów wątrobowych (AlAT lub AspAT) wykazane w badaniach krwi,
- ból brzucha.

### **Zgłaszanie działań niepożądanych**

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do „krajowego systemu zgłaszania” wymienionego w załączniku V. Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

## **5. Jak przechowywać lek Veoza**

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na pudełku i blistrze po: EXP. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania leku.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.



## 6. Zawartość opakowania i inne informacje

### Co zawiera lek Veoza

- Substancją czynną leku jest fezolinetant. Każda tabletkowa powlekana zawiera 45 mg fezolinetantu.
- Pozostałe składniki to:  
Rdzeń tabletki: mannitol (E421), hydroksypropyloceluloza (E463), hydroksypropyloceluloza niskopodstawiona (E463a), celuloza mikrokrystaliczna (E460), magnezu stearynian (E470b).  
Otoczka tabletki: hypromeloza (E464), talk (E553b), makrogol (E1521), tytanu dwutlenek (E171), żelaza tlenek czerwony (E172).

### Jak wygląda lek Veoza i co zawiera opakowanie

Tabletki leku Veoza 45 mg to okrągłe, jasnoczerwone tabletki powlekane (tabletki) z wytłoczonym po tej samej stronie logo firmy i liczbą „645”.

Lek Veoza jest dostępny w blistrach jednodawkowych z PA/Aluminium/PVC/Aluminium w tekturowych pudełkach.

Wielkości opakowań: 10 x 1, 28 x 1, 30 x 1 oraz 100 x 1 tabletek powlekanych.

Nie wszystkie wielkości opakowań muszą znajdować się w obrocie.

### Podmiot odpowiedzialny

Astellas Pharma Europe B.V.  
Sylviusweg 62  
2333 BE Leiden  
Holandia

### Wytwórca

Delpharm Meppel B.V.  
Hogemaat 2  
7942 JG Meppel  
Holandia

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji dotyczących tego leku należy zwrócić się do miejscowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego:

### België/Belgique/Belgien

Astellas Pharma B.V. Branch  
Tél/Tel: +32 (0)2 5580710

### Lietuva

Astellas Pharma d.o.o.  
Tel.: +370 37 408 681

### България

Астелас Фарма ЕООД  
Тел.: +359 2 862 53 72

### Luxembourg/Luxemburg

Astellas Pharma B.V. Branch  
Belgique/Belgien  
Tél/Tel: +32 (0)2 5580710

### Česká republika

Astellas Pharma s.r.o.  
Tel: +420 221 401 500

### Magyarország

Astellas Pharma Kft.  
Tel.: +36 1 577 8200

### Danmark

Astellas Pharma a/s  
Tlf: +45 43 430355

### Malta

Astellas Pharmaceuticals AEBE  
Tel: +30 210 8189900

**Deutschland**

Astellas Pharma GmbH  
Tel.: +49 (0)89 454401

**Eesti**

Astellas Pharma d.o.o.  
Tel: +372 6 056 014

**Ελλάδα**

Astellas Pharmaceuticals AEBE  
Τηλ: +30 210 8189900

**España**

Astellas Pharma S.A.  
Tel: +34 91 4952700

**France**

Astellas Pharma S.A.S.  
Tél: +33 (0)1 55917500

**Hrvatska**

Astellas d.o.o.  
Tel: +385 1670 0102

**Ireland**

Astellas Pharma Co. Ltd.  
Tel: +353 (0)1 4671555

**Ísland**

Vistor hf  
Sími: +354 535 7000

**Italia**

Astellas Pharma S.p.A.  
Tel: +39 (0)2 921381

**Κύπρος**

Ελλάδα  
Astellas Pharmaceuticals AEBE  
Τηλ: +30 210 8189900

**Latvija**

Astellas Pharma d.o.o.  
Tel: +371 67 619365

**Nederland**

Astellas Pharma B.V.  
Tel: +31 (0)71 5455745

**Norge**

Astellas Pharma  
Tlf: +47 66 76 46 00

**Österreich**

Astellas Pharma Ges.m.b.H.  
Tel.: +43 (0)1 8772668

**Polska**

Astellas Pharma Sp. z .o.o.  
Tel.: +48 225451 111

**Portugal**

Astellas Farma, Lda.  
Tel: +351 21 4401300

**România**

S.C. Astellas Pharma SRL  
Tel: +40 (0)21 361 04 95

**Slovenija**

Astellas Pharma d.o.o.  
Tel: +386 14011400

**Slovenská republika**

Astellas Pharma s.r.o.  
Tel: +421 2 4444 2157

**Suomi/Finland**

Astellas Pharma  
Puh/Tel: +358 (0)9 85606000

**Sverige**

Astellas Pharma AB  
Tel: +46 (0)40-650 15 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Astellas Pharma Co., Limited  
Tel.: +353 (0)1 4671555  
Free call from Northern Ireland: 0800 783 5018

**Data ostatniej aktualizacji ulotki:**

Szczególne informacje o tym leku znajdują się na stronie internetowej Europejskiej Agencji Leków:  
<http://www.ema.europa.eu>.