

## ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

### 1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Аторвастатин, 10 мг, 20 мг, 40 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой

**Международное непатентованное наименование:** Аторвастатин/ Atorvastatin

### 2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: аторвастатин (в виде аторвастатина кальция)

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 10мг, 20 мг, 40 мг аторвастатина (в виде аторвастатина кальция).

*Вспомогательное вещество, наличие которого следует учитывать в составе лекарственного препарата:* лактоза моногидрат.

Полный список вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, круглые, с двояковыпуклой поверхностью.

### 4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

#### 4.1. Показания к применению

Аторвастатин назначается в качестве дополнения к диете для снижения повышенного уровня общего холестерина (ОХс), холестерина ЛПНП (Хс-ЛПНП), аполипопротеина В и триглицеридов у взрослых, подростков и детей в возрасте от 10 лет и старше с первичной гиперхолестеринемией, в том числе наследственной (гетерозиготной) гиперхолестеринемией или комбинированной (смешанной) гиперлипидемией (Фредриксонский тип IIa и IIb), когда диета и другие немедикаментозные меры не оказывают достаточного эффекта. Аторвастатин также назначается для снижения уровня ОХс и Хс-ЛПНП у взрослых с гомозиготной наследственной гиперхолестеринемией в дополнение к другим гиполипидемическим методам лечения (например, ЛПНП-аферез) или в случае, когда использование других методов невозможно.

#### Профилактика сердечно-сосудистых заболеваний

Профилактика сердечно-сосудистых событий у взрослых пациентов с высоким риском развития первого сердечно-сосудистого события (см. раздел 5.1) в качестве дополнительной меры на фоне коррекции других факторов риска.

#### 4.2 Режим дозирования и способ применения

##### Режим дозирования

Перед началом применения препарата Аторвастатин пациенту необходимо назначить стандартную гипохолестеринемическую диету, которую он должен соблюдать во время лечения.

Дозу препарата необходимо подбирать индивидуально с учетом исходного уровня Хс-ЛПНП, цели терапии и ответа пациента на проводимое лечение.

Стандартная начальная доза препарата 10 мг один раз в сутки. Коррекцию дозы следует проводить с интервалами в 4 недели или более. Максимальная доза препарата составляет 80 мг один раз в сутки.

##### Первичная гиперхолестеринемия и комбинированная (смешанная) гиперлипидемия

У большинства пациентов удастся добиться контроля состояния при применении препарата Аторвастатин в дозе 10 мг один раз в сутки. Терапевтический эффект проявляется в течение 2 недель и обычно достигает максимума через 4 недели. Достигнутый эффект сохраняется при проведении длительной терапии.

##### Гетерозиготная наследственная гиперхолестеринемия

Начальная доза препарата Аторвастатин составляет 10 мг один раз в сутки. Доза препарата должна подбираться индивидуально. Коррекцию дозы необходимо производить каждые 4 недели до достижения дозы 40 мг в сутки. После чего дозу препарата можно увеличить до максимальной дозы - 80 мг или назначить комбинированное лечение секвестрантами желчных кислот и аторвастатином в дозе 40 мг один раз в сутки.

#### Гомозиготная наследственная гиперхолестеринемия

Данные по применению ограничены (см. раздел 5.1).

Доза аторвастатина у пациентов с гомозиготной наследственной гиперхолестеринемией составляет от 10 до 80 мг в сутки (см. раздел 5.1). У этих пациентов аторвастатин следует применять в качестве вспомогательного средства в комбинации с другими гиполипидемическими методами лечения (например, ЛПНП-аферезом) или когда использование этих методов невозможно.

#### Профилактика сердечно-сосудистых заболеваний

В основных исследованиях по профилактике применялась доза препарата 10 мг в сутки. Для достижения уровней холестерина (ЛПНП), отвечающих требованиям современных руководств, может потребоваться применение более высоких доз препарата.

#### *Особые группы пациентов*

##### *Пациенты с нарушениями функции почек*

Коррекции дозы препарата не требуется (см. раздел 4.4).

##### *Пациенты с нарушениями функции печени*

Следует с осторожностью применять Аторвастатин у пациентов с нарушением функции печени (см. разделы 4.4 и 5.2). Применение препарата Аторвастатин противопоказано у пациентов с заболеваниями печени в активной фазе (см. раздел 4.3).

##### *Пациенты пожилого возраста*

При приеме препарата в рекомендуемых дозах его эффективность и безопасность у пациентов в возрасте старше 70 лет не отличаются от таковых в общей популяции.

##### *Дети и подростки*

##### *Гиперхолестеринемия*

Лечение должен проводить врач, имеющий опыт лечения гиперлипидемии у детей. Для достижения эффекта необходимо регулярно проводить повторное обследование пациентов.

Рекомендуемая начальная доза аторвастатина для пациентов с гетерозиготной семейной гиперхолестеринемией в возрасте 10 лет и старше составляет 10 мг в сутки (см. раздел 5.1). Дозу можно увеличивать до 80 мг ежедневно с учетом индивидуальной реакции на лечение и переносимости. Дозы должны быть индивидуализированы в соответствии с рекомендованной целью терапии. Корректировки следует делать с интервалами в 4 недели или больше. Титрация дозы до 80 мг ежедневно поддерживается данными исследований, проведенных с участием взрослых пациентов, и ограниченными клиническими данными исследований, проведенных с участием детей с гетерозиготной семейной гиперхолестеринемией (см. разделы 4.8 и 5.1).

Имеются ограниченные данные об эффективности и безопасности, полученные в ходе открытых исследований у детей с гетерозиготной семейной гиперхолестеринемией в возрасте от 6 до 10 лет. Аторвастатин не показан для лечения пациентов младше 10 лет. Имеющиеся на сегодняшний момент данные представлены в разделах 4.8, 5.1, 5.2, но рекомендации по дозированию не могут быть даны.

У пациентов данной категории может быть более целесообразным применение других лекарственных форм/дозировок.

#### Способ применения

Аторвастатин предназначен для приема внутрь. Всю суточную дозу аторвастатина следует принимать в один прием в любое время дня, независимо от приема пищи.

#### Одновременное применение с другими лекарственными препаратами

НД РБ  
2649Б-2023

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

У пациентов, которые одновременно принимают противовирусные препараты элбасвир/гразопревир для лечения гепатита С или препарат летермовир для профилактики цитомегаловирусной инфекции и аторвастатин, доза аторвастатина не должна превышать 20 мг/сут (см. разделы 4.4 и 4.5).

Не рекомендуется применение аторвастатина у пациентов, принимающих летермовир совместно с циклоспорином (см. разделы 4.4 и 4.5).

### 4.3 Противопоказания

Применение препарата Аторвастатин противопоказано пациентам:

- с гиперчувствительностью к действующему веществу или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1;
- с заболеванием печени в активной фазе или устойчивым повышением активности трансаминаз в сыворотке крови (более чем в 3 раза по сравнению с верхней границей нормы) неясного генеза;
- во время беременности, грудного вскармливания и у женщин репродуктивного возраста, не использующих надлежащие методы контрацепции (см. раздел 4.6).
- получающим противовирусные препараты глекапревир/пибрентасвир для лечения гепатита С.

### 4.4 Особые указания и меры предосторожности при применении

#### *Нарушение функции печени*

До начала лечения и периодически во время лечения необходимо контролировать показатели функции печени. При развитии у пациентов любых проявлений или симптомов, свидетельствующих о нарушении функции печени, следует провести у них определение биохимических показателей ее функции. При повышении активности трансаминаз их уровень следует контролировать вплоть до нормализации. Если активность трансаминаз более чем в три раза превышает верхнюю границу нормы (ВГН), сохраняется, рекомендуется снизить дозу или отменить прием препарата Аторвастатин (см. раздел 4.8).

Следует с осторожностью применять Аторвастатин у пациентов, злоупотребляющих алкоголем и/или имеющих в анамнезе заболевания печени.

#### *Профилактика инсульта путем интенсивного снижения уровня холестерина (исследование SPARCL)*

По данным post-hoc анализа подтипов инсульта у пациентов без ишемической болезни сердца (ИБС), недавно перенесших инсульт или транзиторную ишемическую атаку (ТИА), частота геморрагического инсульта была выше у пациентов, которые первоначально получали аторвастатин в дозе 80 мг, по сравнению с плацебо. Повышенный риск особенно часто отмечался у пациентов, перенесших геморрагический инсульт или лакунарный инфаркт на момент включения в исследование. Для пациентов, перенесших геморрагический инсульт или лакунарный инфаркт, соотношение риска и пользы аторвастатина в дозе 80 мг неизвестно, поэтому перед началом лечения необходимо тщательно проанализировать потенциальный риск возникновения геморрагического инсульта (см. раздел 5.1).

#### *Влияние на скелетную мускулатуру*

Как и другие ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы, аторвастатин в редких случаях может оказывать влияние на скелетные мышцы и вызывать развитие миалгии, миозита и миопатии, которые могут прогрессировать до рабдомиолиза (потенциально опасного для жизни состояния), который характеризуется выраженным повышением уровня креатинкиназы (КК) (в 10 раз выше ВГН), миоглобинемией и миоглобинурией, которые могут привести к развитию почечной недостаточности.

Имеются очень редкие сообщения о случаях иммуноопосредованной некротизирующей миопатии (ИОНМ) во время или после лечения некоторыми статинами. ИОНМ клиниче-

ски характеризуется стойкой слабостью проксимальной мускулатуры и повышенным уровнем креатинкиназы в сыворотке крови, которые сохраняются несмотря на отмену лечения статинами, наличие антител к ГМГ-КоА-редуктазы и улучшение на фоне приема иммунодепрессантов.

#### *До начала лечения*

Аторвастатин следует с осторожностью назначать пациентам с факторами риска развития рабдомиолиза. Перед началом приема статинов следует проводить определение уровня КК в следующих случаях:

- при нарушении функции почек;
- при гипотиреозе;
- при наличии в личном или семейном анамнезе наследственных заболеваний мышечной ткани;
- при наличии в анамнезе миотоксичности при применении статинов или фибратов;
- при наличии в анамнезе заболевания печени и/или злоупотребления алкоголем;
- у пожилых людей (в возрасте старше 70 лет) при наличии других факторов, предрасполагающих к развитию рабдомиолиза, следует рассмотреть вопрос о необходимости определения уровня КК;
- в ситуациях, которые могут приводить к повышению уровня препарата в плазме крови, например, в случае лекарственного взаимодействия (см. раздел 4.5) и при применении особыми популяциями пациентов, включая генетические субпопуляции (см. раздел 5.2).

В таких ситуациях необходим анализ риска по отношению к возможному положительному эффекту и показано проведение клинического мониторинга.

Если на начальном этапе уровень КК значительно повышен (более чем в 5 раз выше ВГН), не следует начинать лечение препаратом.

#### *Определение уровня креатинкиназы*

Уровень креатинкиназы (КК) не следует измерять после интенсивных физических нагрузок или при наличии любой другой вероятной причины повышения КК, поскольку это затрудняет интерпретацию полученных результатов. Если уровни КК на начальном этапе значительно повышены (более чем в 5 раз выше ВГН), следует провести повторное определение уровней КК через 5 - 7 дней для подтверждения результатов.

#### *Во время лечения*

Пациентов необходимо попросить сразу же сообщать о развитии мышечной боли, судорогах в мышцах или слабости, особенно если они сопровождаются недомоганием или повышением температуры тела.

Если такие симптомы возникают в период лечения пациента аторвастатином, следует определить уровень КК. Если окажется, что он значительно повышен (более чем в 5 раз выше ВГН), лечение следует прекратить.

Если симптомы со стороны мышечной ткани носят тяжелый характер и вызывают ежедневный дискомфорт, следует рассмотреть вопрос о прекращении лечения, даже если уровень КК менее чем в 5 раз превышает ВГН.

Если симптомы исчезли и нормализовался уровень КК, то можно рассмотреть вопрос о повторном применении аторвастатина или другого препарата из этой группы в самой низкой дозировке при тщательном мониторинге.

Необходимо прекратить прием аторвастатина, если наблюдается клинически значимое повышение уровня КК (более чем в 10 раз выше ВГН) или был выставлен диагноз рабдомиолиза или заподозрено его развитие.

#### *Сопутствующее лечение другими лекарственными препаратами*

Риск развития рабдомиолиза повышается при одновременном применении аторвастатина и некоторых лекарственных препаратов, которые могут увеличивать концентрацию аторвастатина в плазме крови, таких как мощные ингибиторы СYP3A4 или транспортных белков (например, циклоспорин, телитромицин, кларитромицин, делавирдин, стирипентол, кетоконазол, вориконазол, итраконазол, позаконазол, летермовир и ингибиторы про-

теазы ВИЧ, включая ритонавир, лопинавир, атазанавир, индинавир, дарунавир, типранавир/ритонавир и т. д.). Риск развития миопатии также может повышаться при одновременном применении гемфиброзила и других производных фиброевой кислоты, противовирусных препаратов для лечения гепатита С (HCV) (таких как боцепревира, телапревира, элбасвира/гразопревира, ледипасвира/софосбувира), эритромицина, ниацина или эзетимиба. По возможности вместо этих лекарственных препаратов рекомендуется назначать альтернативные препараты, не вступающие в лекарственное взаимодействие.

Риск развития миопатии и/или рабдомиолиза может быть повышен при одновременном применении ингибиторов HMG-CoA-редуктазы (например, аторвастатина) и даптомицина (см. раздел 4.5). Следует рассмотреть возможность временной приостановки приема Аторвастатина у пациентов, принимающих даптомицин, за исключением случаев, когда польза одновременного применения превышает риски. Если одновременное применение нельзя отменить, уровень креатинкиназы следует измерять 2–3 раза в неделю, а пациентов следует тщательно наблюдать на наличие любых признаков или симптомов миопатии.

В случае необходимости применения аторвастатина с указанными выше препаратами, следует провести тщательную оценку пользы и риска сопутствующего лечения. Если пациенты получают лекарственные препараты, повышающие концентрацию аторвастатина в плазме крови, рекомендуется использовать более низкую максимальную дозировку аторвастатина. Кроме того, в случае применения мощных ингибиторов СYP3A4 следует рассмотреть вопрос об использовании меньшей начальной дозы аторвастатина и проведении надлежащего клинического мониторинга состояния этих пациентов (см. раздел 4.5).

Аторвастатин нельзя применять одновременно с препаратами фузидиевой кислоты для системного применения либо в течение 7 дней после прекращения лечения фузидиевой кислотой. У пациентов, для которых системное применение фузидиевой кислоты является обязательным, лечение статинами должно быть прекращено на протяжении всего лечения фузидиевой кислотой. Поступали сообщения о рабдомиолизе (включая несколько смертельных случаев) среди пациентов, получавших совместно фузидиевую кислоту и статины (см. раздел 4.5). Пациентам следует порекомендовать немедленно обращаться за медицинской помощью, если они испытывают какие-либо симптомы мышечной слабости, боль или болезненные ощущения при касании.

Терапия статинами может быть повторно назначена спустя семь дней после получения последней дозы фузидиевой кислоты.

При исключительных обстоятельствах, когда необходимо продлить системное лечение фузидиевой кислотой, например, при лечении тяжелых инфекций, необходимость в совместном применении препарата Аторвастатин и фузидиевой кислоты следует рассматривать на индивидуальной основе и под пристальным медицинским наблюдением.

#### *Применение в детском возрасте*

Не наблюдалось клинически значимого влияния на рост и половое созревание в ходе трехлетнего исследования на основании оценки общего созревания и развития, оценки по шкале Таннера и измерения роста и массы тела (см. раздел 4.8).

#### *Интерстициальная болезнь легких*

При применении некоторых статинов, особенно при долгосрочной терапии, были зарегистрированы единичные случаи развития интерстициальной болезни легких (см. раздел 4.8). Симптомы данного заболевания могут включать диспноэ, непродуктивный кашель и ухудшение общего состояния (усталость, снижение массы тела и повышение температуры). При подозрении на развитие интерстициальной болезни легких у пациента терапию статинами следует отменить.

#### *Сахарный диабет*

Некоторые данные свидетельствуют о том, что статины повышают уровень глюкозы в крови и их прием пациентами с высоким уровнем риска развития сахарного диабета мо-

жет в некоторых случаях сопровождаться развитием гипергликемии такого уровня, при котором целесообразно проведение гипогликемических мер. Тем не менее, польза статинов для сосудистой системы перевешивает этот риск, и поэтому наличие данного риска не является основанием для прекращения терапии статинами. У пациентов группы риска (уровень глюкозы натощак 5,6 - 6,9 ммоль/л, ИМТ > 30 кг/м<sup>2</sup>, повышение уровня триглицеридов, артериальная гипертензия) показано динамическое наблюдение за состоянием здоровья и показателями биохимического исследования крови в соответствии с национальными рекомендациями.

Сообщалось о нескольких случаях дебюта миастении гравис, спровоцированной применением статинов, или обострения ранее существовавшей миастении гравис или глазной формы миастении (см. раздел 4.8). В случае ухудшения симптомов, применение препарата Аторвастатин следует прекратить. Сообщалось о развитии рецидива миастении при повторном применении того же или другого статина.

#### *Дополнительная информация*

Препарат Аторвастатин содержит:

Лактозу - пациентам с редко встречающейся наследственной непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы лопарей или глюкозо-галактозной мальабсорбцией не следует принимать этот препарат.

Натрия менее 1 ммоль (23 мг) на таблетку, то есть практически не содержит натрия.

### **4.5 Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия**

#### Влияние одновременно принимаемых лекарственных препаратов на аторвастатин

Аторвастатин метаболизируется цитохромом P450 3A4 (CYP3A4) и является субстратом для транспортеров ферментов печени, транспортного полипептида органических анионов 1B1 (OATP1B1) и 1B3 (OATP1B3). Метаболиты аторвастатина являются субстратами для OATP1B1. Аторвастатин также идентифицируется как субстрат Р-гликопротеина и белка резистентности рака молочной железы (БРРМЖ), которые могут ограничивать кишечную абсорбцию и билиарный клиренс аторвастатина (см. раздел 5.2).

Одновременный прием аторвастатина и ингибиторов изофермента CYP3A4 или белков-переносчиков может привести к повышению концентрации аторвастатина в плазме крови и повышению риска развития миопатии. Данный риск также может повышаться при одновременном применении аторвастатина с другими лекарственными препаратами, способными вызывать развитие миопатии, такими как производные фиброевой кислоты и эзетимиб (см. разделы 4.3 и 4.4).

#### *Ингибиторы CYP3A4*

Известно, что мощные ингибиторы CYP3A4 приводят к значительному повышению концентрации аторвастатина (см. таблицу 1 и специальную информацию ниже). Необходимо, по возможности, избегать одновременного применения мощных ингибиторов CYP3A4 (например, циклоспорина, телитромицина, кларитромицина, делавирдина, стирипентола, кетоконазола, вориконазола, итраконазола, позаконазола, некоторых противовирусных препаратов, используемых в лечении HCV (например, элбасвир/гразопревил), и ингибиторов протеазы ВИЧ, включая ритонавир, лопинавир, атазанавир, индинавир, дарунавир и т.д.). Поэтому, если одновременного применения этих лекарственных препаратов с аторвастатином избежать нельзя, рекомендуется использовать более низкие начальные и более низкие максимальные дозировки аторвастатина, а также осуществлять надлежащий клинический мониторинг состояния пациента (см. таблицу 1).

Умеренные ингибиторы изофермента CYP3A4 (например, эритромицин, дилтиазем, верапамил и флуконазол) могут повышать концентрации аторвастатина в плазме крови (см. таблицу 1). При использовании эритромицина в сочетании со статинами отмечался

повышенный риск развития миопатии. Исследования по взаимодействию с оценкой влияния амиодарона или верапамила на аторвастатин не проводились. Известно, что как амиодарон, так и верапамил ингибируют активность СУР3А4, и их одновременное применение с аторвастатином может приводить к повышению воздействия аторвастатина. Таким образом, при одновременном применении аторвастатина и умеренных ингибиторов СУР3А4 рекомендуется назначать более низкие максимальные дозировки аторвастатина, а также осуществлять надлежащий клинический мониторинг состояния пациента. После начала применения или коррекции дозы ингибитора следует организовать надлежащее клиническое наблюдение за состоянием пациента.

#### *Индукторы СУР3А4*

При совместном применении аторвастатина с индукторами цитохрома Р450 3А (например, с эфавиренцем, рифампином, препаратами зверобоя) может наблюдаться переменное снижение концентрации аторвастатина в плазме крови. Благодаря двойному механизму действия рифампина (индукция цитохрома Р450 3А и ингибирование белка-переносчика ОАТР1В1, обеспечивающего захват гепатоцитами) рекомендуется одновременное применение аторвастатина и рифампина, поскольку отложенное применение аторвастатина после применения рифампина было связано с существенным снижением концентрации аторвастатина в плазме крови. Тем не менее, неизвестно, влияет ли применение рифампина на концентрацию аторвастатина в клетках печени. Поэтому, если одновременного применения аторвастатина и рифампина избежать нельзя, следует организовать надлежащее наблюдение за состоянием пациентов.

#### *Ингибиторы переносчиков*

При применении ингибиторов транспортных белков может отмечаться повышение системного воздействия аторвастатина. Циклоспорин и лертермовир являются ингибиторами переносчиков, которые участвуют в элиминации аторвастатина, таких как ОАТР1В1/1В3, ингибиторы Р-гликопротеина и БРРМЖ, приводящих к повышенной системной экспозиции аторвастатина (см. таблицу 1). Влияние процесса ингибирования транспортеров, участвующих в печеночном захвате, на экспозицию аторвастатина в клетках печени неизвестно. Если одновременное применение неизбежно, следует организовать клиническое наблюдение с целью оценки эффективности (см. таблицу 1).

*Не рекомендуется применение аторвастатина у пациентов, принимающих лертермовир совместно с циклоспорином (см. раздел 4.4).*

#### *Гемфиброзил / производные фиброевой кислоты*

При монотерапии фибратами отмечены редкие случаи мышечных нарушений, включая рабдомиолиз. Риск развития данных явлений может возрастать при одновременном применении производных фиброевой кислоты и аторвастатина. Если одновременного применения нельзя избежать, рекомендуется для достижения терапевтической цели применять минимальную дозу аторвастатина, а также следует организовать надлежащее наблюдение за состоянием пациентов (см. раздел 4.4).

#### *Эзетимиб*

При монотерапии эзетимибом отмечены случаи развития мышечных нарушений, включая рабдомиолиз. Следовательно, риск развития данных явлений может увеличиваться при одновременном применении эзетимиба и аторвастатина. У таких пациентов рекомендуется проведение надлежащего клинического мониторинга.

#### *Колестипол*

При одновременном применении препарата Аторвастатин с колестиполом отмечалось снижение концентрации аторвастатина и его активных метаболитов в плазме крови (отношение концентрации аторвастатина: 0,74). Вместе с тем, при совместном применении препарата Аторвастатин и колестипола липидные эффекты были более выраженными, чем в случае соответствующих монотерапий.

#### *Фузидиевая кислота*

Риск развития миопатии, в том числе рабдомиолиза, может быть повышен при одновре-

менном системном применении фузидиевой кислоты и статинов. Механизм этого взаимодействия (вне зависимости от того, является ли оно фармакодинамическим фармакокинетическим или обоих видов) все еще неизвестен. Поступали сообщения о рабдомиолизе (включая несколько смертельных случаев) у пациентов, принимающих препараты совместно.

Если необходимо лечение фузидиевой кислотой, лечение аторвастатином должно быть прекращено на протяжении всего лечения фузидиевой кислотой (см. раздел 4.4).

#### *Колхицин*

Несмотря на то, что исследования взаимодействия аторвастатина и колхицина не проводились, при одновременном применении аторвастатина и колхицина были зарегистрированы случаи развития миопатии. При совместном назначении аторвастатина с колхицином следует соблюдать осторожность.

#### *Даптомицин*

Сообщалось о случаях развития миопатии и/или рабдомиолиза при совместном применении ингибиторов *HMG-CoA*-редуктазы (например, аторвастатина) с даптомицином. Если совместное применение нельзя отменить, рекомендуется соответствующий клинический мониторинг (см. раздел 4.4).

#### Влияние аторвастатина на одновременно применяемые лекарственные препараты

##### *Дигоксин*

При совместном многократном применении дигоксина и 10 мг аторвастатина отмечено незначительное повышение концентрации дигоксина в равновесном состоянии. Пациентам, принимающим дигоксин, показано проведение надлежащего наблюдения.

##### *Оральные контрацептивы*

При совместном применении препарата Аторвастатин и оральных контрацептивов наблюдалось повышение концентрации норэтиндрона и этинилэстрадиола в плазме крови.

##### *Варфарин*

В ходе клинического исследования с участием пациентов, проходивших длительную терапию варфарином, при одновременном применении аторвастатина в дозе 80 мг в сутки с варфарином в течение первых 4 дней лечения наблюдалось незначительное снижение протромбинового времени (примерно на 1,7 секунды), которое возвращалось в норму в течение 15 дней терапии аторвастатином. Несмотря на то, что важные с клинической точки зрения случаи антикоагулянтного взаимодействия отмечались крайне редко, определение протромбинового времени следует проводить перед началом применения аторвастатина у пациентов, принимающих кумариновые антикоагулянты, и повторять его довольно часто на ранней стадии терапии с целью подтверждения отсутствия существенного изменения данного показателя. После документально подтвержденной стабилизации протромбинового времени можно продолжать контролировать его с интервалами, принятыми при лечении кумариновыми антикоагулянтами. При изменении дозировки аторвастатина или прекращении его применения следует повторно проводить эту же процедуру. При проведении терапии аторвастатином у пациентов, не принимающих антикоагулянты, случаи кровотечения или изменения протромбинового времени не отмечались.

##### Дети

Исследования лекарственного взаимодействия проводились только с участием взрослых пациентов. Степень лекарственного взаимодействия у пациентов детского возраста неизвестна. Приведенные выше сведения о лекарственном взаимодействии, а также предупреждения и меры предосторожности, указанные в разделе 4.4, следует учитывать и у пациентов детского возраста.

Лекарственные взаимодействия

Таблица 1. Влияние одновременно применяемых лекарственных препаратов на фармакокинетику аторвастатина

Одновременно принимаемый лекарственный препарат и режим дозирования	Аторвастатин		
	Доза (мг)	Отношение AUC <sup>&amp;</sup>	Клинические рекомендации <sup>#</sup>
Глекапревир 400 мг 1 раз/сут/ пибрентасвир 120 мг раз/сут, 7 дней	10 мг 1 раз/сут в течение 7 дней	8,3	Одновременное применение с препаратами, содержащими глекапревир или пибрентасвир, противопоказано (см. раздел 4.3)
Типранавир 500 мг 2 раза/сут/ ритонавир 200 мг 2 раза/сут, 8 дней (с 14 по 21 день)	40 мг в 1 день, 10 мг на 20 день	9,4	В случаях, когда необходимо проводить лечение одновременно с приемом аторвастатина, суточная доза аторвастатина не должна превышать 10 мг. У этих пациентов рекомендуется проведение клинического мониторинга.
Телапревир 750 мг раз/8 часов, 10 дней	20 мг, однократно	7,9	
Циклоспорин 5,2 мг/кг/сут, стабильная доза	10 мг 1 раз/сут в течение 28 дней	8,7	
Лопинавир 400 мг 2 раза/сут/ ритонавир 100 мг 2 раза/сут, 14 дней	20 мг 1 раз/сут в течение 4 дней	5,9	В случаях, когда необходимо проводить лечение одновременно с приемом аторвастатина, рекомендуется снижать поддерживающие дозы аторвастатина. При применении аторвастатина в дозах, превышающих 20 мг, показано проведение клинического мониторинга
Кларитромицин 500 мг 2 раза/сут, 9 дней	80 мг 1 раз/сут в течение 8 дней	4,54	
Саквинавир 400 мг 2 раза/сут/ ритонавир (300 мг 2 раза/сут с 5 - 7 день, с последующим повышением дозы до 400 мг 2 раза/сут на 8 день), на 4 - 18 день, через 30 минут после приема аторвастатина	40 мг 1 раз/сут в течение 4 дней	3,9	В случаях, когда необходимо проводить лечение одновременно с приемом аторвастатина, рекомендуется снижать поддерживающие дозы аторвастатина. При применении аторвастатина в дозах, превышающих 40 мг, показано проведение клинического мониторинга
Дарунавир 300 мг 2 раза/сут / ритонавир 100 мг 2 раза/сут 9 дней	10 мг 1 раз/сут в течение 4	3,4	

Одновременно принимаемый лекарственный препарат и режим дозирования	Аторвастатин		
	Доза (мг)	Отношение AUC <sup>&amp;</sup>	Клинические рекомендации <sup>#</sup>
	дней		
Итраконазол 200 мг 1 раз/сут, 4 дня	40 мг однократно	3,3	
Фосампренавир 700 мг 2 раза/сут / ритонавир 100 мг 2 раза/сут, 14 дней	10 мг 1 раз/сут в течение 4 дней	2,5	
Фосампренавир 1400 мг 2 раза/сут, 14 дней	10 мг 1 раз/сут в течение 4 дней	2,3	
Элбасвир 50 мг 1 раз/сут / grazопревир 200 мг 1 раз/сут, 13 дней	10 мг однократно	1,95	Доза аторвастатина не должна превышать суточную дозу 20 мг в период одновременного применения с препаратами, содержащими элбасвир или газопревир
Летермовир 480 мг 1 раз/сут, 10 дней	20 мг однократно	3,29	Доза аторвастатина не должна превышать суточную дозу 20 мг в период одновременного применения с препаратами, содержащими летермовир
Нелфинавир 1250 мг 2 раза/сут, 14 дней	10 мг 1 раз/сут в течение 28 дней	1,74	Особых рекомендаций нет.
Грейпфрутовый сок, 240 мл 1 раз/сут*	40 мг однократно	1,37	Не рекомендовано применять аторвастатин одновременно с большими количествами грейпфрутового сока.
Дилтиазем 240 мг 1 раз/сут, 28 дней	40 мг однократно	1,51	После начала приема дилтиазема или коррекции его дозировки показано проведение надлежащего клинического мониторинга.
Эритромицин 500 мг 4 раза/сут, 7 дней	10 мг, однократно	1,33	У этих пациентов рекомендуется более низкая максимальная доза, а также проведение клинического мониторинга.
Амлодипин 10 мг, однократно	80 мг однократно	1,18	Особых рекомендаций нет.
Циметидин 300 мг 4 раза/сут, 2 недели	10 мг 1 раз/сут в те-	1,0	Особых рекомендаций нет.

Одновременно принимаемый лекарственный препарат и режим дозирования	Аторвастатин		
	Доза (мг)	Отношение AUC <sup>&amp;</sup>	Клинические рекомендации <sup>#</sup>
	чение 2 недель		
Колестипол в дозе 10 г 2 р./сут, 24 недели	40 мг 1 раз/сут. в те- чение 8 недель	0,74**	Специальные рекомендации отсутствуют.
Антацидный препарат, в форме суспензии, содержащий гидроксиды магния и алюминия, 30 мл 4 раза/сут, 2 недели	10 мг раз/сут в течение 15 дней	0,66	Особых рекомендаций нет.
Эфавиренз 600 мг 1 раз/сут, 14 дней	10 мг в тече- ние 3 дней	0,59	Особых рекомендаций нет.
Рифампин 600 мг 1 раз/сут, 7 дней (одно- временное приме- ние)	40 мг однократно	1,12	Если одновременного применения избежать невозможно, рекомендуется применять аторвастатин и рифампин одновременно и проводить клинический мониторинг состояния пациента.
Рифампин 600 мг раз/сут, 5 дней (раздельный при- ем)	40 мг однократно	0,20	
Гемфиброзил 600 мг 2 ра- за/сут, 7 дней	40 мг однократно	1,35	У этих пациентов рекомендуется более низкая начальная дозировка и проведение клинического мониторинга.
Фенофибрат 160 мг 1 раз/сут, 7 дней	40 мг однократно	1,03	У этих пациентов рекомендуется более низкая начальная дозировка и проведение клинического мониторинга.
Боцепревир 800 мг 3 ра- за/сут, 7 дней	40 мг однократно	2,3	У этих пациентов рекомендуется более низкая начальная дозировка и проведение клинического мониторинга. При одновременном применении с боцепревиrom суточная доза аторвастатина не должна превышать 20 мг.

& Представляет собой соотношение для типов лечения (совместное применение препарата и аторвастатина в сравнении с приемом только аторвастатина).

# Информация по клинической значимости приведена в разделах 4.4 и 4.5.

\* В состав входит один или несколько компонентов, угнетающих активность CYP3A4, которые могут повышать концентрации в плазме крови лекарственных препаратов, под-

вергающихся метаболическим превращениям под влиянием этого фермента. Употребление одного стакана грейпфрутового сока (240 мл) также приводило к снижению AUC орто-гидроксилированного активного метаболита на 20,4%. Употребление значительного количества грейпфрутового сока (более 1,2 л в день в течение 5 дней) приводило к повышению AUC аторвастатина в 2,5 раза и AUC активных соединений (аторвастатина и его метаболитов).

\*\* Значение отношения основывается на данных, полученных при анализе единственного образца, взятого через 8 - 16 ч после приема дозы.

1 раз/сут - 1 раз в сутки; 2 раза/сут - 2 раза в сутки, 3 раза/сут - 3 раза в сутки; 4 раза/сут - 4 раза в сутки.

Таблица 2. Влияние аторвастатина на фармакокинетику одновременно принимаемых лекарственных препаратов

Аторвастатин и режим дозирования	Совместно принимаемый лекарственный препарат		
	Лекарственный препарат / доза (мг)	Отношение AUC <sup>&amp;</sup>	Клинические рекомендации
80 мг раз/сут в течение 10 дней	Дигоксин 0,25 мг 1 раз/сут, 20 дней	1,15	Следует проводить надлежащий мониторинг состояния пациентов, принимающих дигоксин.
40 мг раз/сут в течение 22 дней	Пероральный противозачаточный препарат, 1 раз/сут, 2 месяца - норэтиндрон, 1 мг - этинилэстрадиол, 35 мкг	1,28 1,19	Особых рекомендаций нет.
80 мг 1 раз/сут в течение 15 дней	* Феназон, 600 мг, однократно	1,03	Особых рекомендаций нет.
10 мг однократно	Типранавир 500 мг 2 раза/сут / ритонавир 200 мг 2 раза/сут, 7 дней	1,08	Особых рекомендаций нет.
10 мг 1 раз/сут в течение 4 дней	Фосампренавир 1400 мг 2 раза/сут, 14 дней	0,73	Особых рекомендаций нет.
10 мг 1 раз/сут в течение 4 дней	Фосампренавир 700 мг 2 раза/сут / ритонавир 100 мг 2 раза/сут, 14 дней	0,99	Особых рекомендаций нет.

& Представляет собой соотношение для типов лечения (совместное применение препарата и аторвастатина в сравнении с приемом только аторвастатина).

\* Одновременное многократное применение аторвастатина и феназона практически не оказывало или оказывало незначительное влияние на клиренс феназона.

1 раз/сут - 1 раз в сутки; 2 раза/сут - 2 раза в сутки.

#### 4.6 Фертильность, беременность и лактация

##### Женщины с детородным потенциалом

Женщины с детородным потенциалом должны использовать надежные методы контрацепции во время терапии (см. раздел 4.3)

### Беременность

Применение препарата Аторвастатин противопоказано в период беременности (см. раздел 4.3). Безопасность применения препарата у беременных женщин не установлена. Контролируемых клинических исследований применения аторвастатина у беременных женщин не проводилось. Были получены редкие сообщения о врожденных аномалиях развития после внутриутробного воздействия ингибиторов ГМГ-КоА-редуктазы.

Исследования на животных продемонстрировали наличие токсического воздействия на репродуктивную функцию.

При приеме беременной женщиной аторвастатина возможно снижение у плода уровней мевалоната, который является предшественником биосинтеза холестерина. Атеросклероз является хроническим процессом, и, как правило, отмена гиполипидемических лекарственных средств во время беременности не оказывает существенного влияния на долгосрочный риск, связанный с первичной гиперхолестеринемией.

В связи с этим, Аторвастатин не следует назначать беременным женщинам, женщинам, планирующим беременность или при подозрении на беременность. Необходимо приостановить прием препарата Аторвастатин на время беременности или до тех пор, пока не будет установлено, что женщина не беременна (см. раздел 4.3).

### Лактация

Неизвестно, выделяются ли аторвастатин или его метаболиты в грудное молоко у человека. У крыс концентрации аторвастатина и его активных метаболитов в плазме крови аналогичны таковым в молоке. В связи с возможностью развития серьезных нежелательных реакций женщинам, принимающим Аторвастатин, следует прекратить грудное вскармливание (см. раздел 4.3). Применение аторвастатина в период грудного вскармливания противопоказано (см. раздел 4.3).

### Фертильность

В исследованиях на животных аторвастатин не оказывал влияния на мужскую или женскую фертильность.

## **4.7 Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

Аторвастатин оказывает несущественное влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

## **4.8 Нежелательные реакции**

Согласно сведениям базы данных плацебо-контролируемых клинических исследований аторвастатина, в которых приняли участие 16 066 пациентов (8755 пациентов принимали Липитор vs 7311 пациентов - плацебо), проходивших лечение в среднем в течение 53 недели, 5,2% пациентов в группе аторвастатина прекратили терапию в связи с развитием нежелательных реакций, по сравнению с 4,0% пациентов в группе плацебо.

Ниже приведены нежелательные реакции, зафиксированные при приеме аторвастатина, в ходе клинических исследований и обширного пострегистрационного применения аторвастатина.

Нежелательные реакции на препарат описаны в следующем порядке по частоте с применением следующей градации: часто ( $\geq 1/100$ , но  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$ , но  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10000$ , но  $< 1/1000$ ), очень редко ( $< 1/10000$ ), частота неизвестна (не может быть оценена на основе имеющихся данных).

Инфекции и инвазии: часто: назофарингит

Нарушения со стороны крови и лимфатической системы: редко: тромбоцитопения

Нарушения со стороны иммунной системы: часто: аллергические реакции; очень редко: анафилаксия

Нарушения обмена веществ и питания: часто: гипергликемия; нечасто: гипогликемия, увеличение массы тела, анорексия

Психические нарушения: нечасто: ночные кошмары, бессонница

Нарушения со стороны нервной системы: часто: головная боль; нечасто: головокружение, парестезии, гипестезии, дисгевзия, амнезия; редко: периферическая нейропатия; частота неизвестна: миастения

Нарушения со стороны органа зрения: нечасто: нечеткое зрение; редко: нарушение зрения; частота неизвестна: глазная миастения

Нарушения со стороны органа слуха и лабиринта: нечасто: шум в ушах; очень редко: потеря слуха

Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения: часто: фаринголарингеальная боль, носовое кровотечение

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: часто: запор, метеоризм, диспепсия, тошнота, диарея; нечасто: рвота, боль в верхней и нижней части живота, отрыжка, панкреатит

Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей: нечасто: гепатит; редко: холестаз; очень редко: печеночная недостаточность

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей: нечасто: крапивница, кожная сыпь, зуд, алопеция; редко: васкулит, лихеноидная лекарственная реакция, ангионевротический отек, буллезный дерматит, включая мультиформную эритему, синдром Стивенса - Джонсона и токсический эпидермальный некролиз

Нарушения со стороны мышечной, скелетной и соединительной ткани: часто: миалгия, артралгия, боль в конечности, мышечные спазмы, опухание суставов, боль в спине; нечасто: боль в шее, мышечная утомляемость; редко: миопатия, миозит, рабдомиолиз, разрыв мышц, тендинопатия, иногда осложнявшаяся разрывом сухожилия; очень редко: волчаноподобный синдром; частота неизвестна: иммуноопосредованная некротизирующая миопатия

Нарушения со стороны репродуктивной системы и молочных желез: очень редко: гинекомастия

Общие нарушения и реакции в месте введения: нечасто: недомогание, астения, боль в грудной клетке, периферический отек, повышенная утомляемость, лихорадка

Лабораторные и инструментальные данные: часто: нарушения показателей, отражающих функцию печени, увеличение уровня креатинфосфокиназы; нечасто: положительный результат анализа на содержание лейкоцитов в моче.

Как и при применении других ингибиторов ГМГ-КоА-редуктазы, у пациентов, получавших аторвастатин, были зарегистрированы случаи повышения уровня трансаминаз в сыворотке крови. Эти изменения были, как правило, мягкими, преходящими и не требовали прерывания лечения. Клинически значимое повышение уровня трансаминаз в сыворотке крови (в > 3 раза превышающее верхнюю границу нормы) было зафиксировано у 0,8 % пациентов, получавших лечение аторвастатином. Эти повышения носили дозозависимый характер и претерпевали обратное развитие у всех пациентов.

В ходе клинических исследований у 2,5% пациентов, принимавших аторвастатин, наблюдалось повышение уровней креатинкиназы в сыворотке крови (в 3 раза выше верхней границы нормы), характерное и для других ингибиторов ГМГ-КоА-редуктазы. Уровни, в 10 раз превышающие верхнюю границу нормы, выявляли у 0,4% пациентов, принимавших аторвастатин (см. раздел 4.4).

#### Пациенты детского возраста

У пациентов детского возраста, которым было от 10 до 17 лет, лечившихся аторвастатином, профиль нежелательных реакций был в целом схож с профилем у пациентов, получавших плацебо. Наиболее часто наблюдаемыми нежелательными реакциями у обеих групп вне зависимости от оценки причинно-следственной связи были инфекции. Не наблюдалось клинически значимого влияния на рост и половое созревание в ходе трехлетнего исследования на основании оценки общего созревания и развития, оценки по шкале Таннера и измерения роста и массы тела. Профиль безопасности и переносимости

среди пациентов детского возраста был схож с известным профилем безопасности среди взрослых пациентов.

Клиническая база данных по безопасности включает данные по безопасности 520 пациентов детского возраста, получавших аторвастатин, среди которых 7 пациентов были в возрасте < 6 лет, 121 пациент были в возрасте от 6 до 9 лет и 392 пациента были в возрасте от 10 до 17 лет. Согласно имеющимся данным, частота, тип и серьезность нежелательных реакций у детей схожи с таковыми у взрослых.

При приеме некоторых статинов были зарегистрированы следующие нежелательные реакции:

- половая дисфункция;
- депрессия;
- единичные случаи интерстициальной болезни легких, особенно при долгосрочной терапии (см. раздел 4.4);
- сахарный диабет: частота будет зависеть от наличия или отсутствия факторов риска (уровень глюкозы в крови натощак  $\geq 5,6$  ммоль/л, ИМТ  $> 30$  кг/м<sup>2</sup>, повышение уровня триглицеридов, артериальная гипертензия в анамнезе).

#### Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза - риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств-членов Евразийского экономического союза.

Республика Беларусь

220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а.

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

телефон отдела фармаконадзора +375(17)242-00-29

факс: +375(17)242-00-29

электронная почта: rcpl@rceth.by, rceth@rceth.by

www.rceth.by

#### **4.9 Передозировка**

Специфического антидота для лечения передозировки препаратом Аторвастатин нет.

В случае передозировки, при необходимости, следует проводить симптоматическое и поддерживающее лечение. Следует контролировать показатели функции печени, а также уровень КК в сыворотке крови. Учитывая активное связывание препарата с белками плазмы, гемодиализ вряд ли способен значительно ускорить клиренс аторвастатина.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

#### **5.1 Фармакодинамические свойства**

Фармакотерапевтическая группа: Гиполипидемические средства. Ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы

Код АТХ: С10АА05

Аторвастатин является селективным, конкурентным ингибитором ГМГ-КоА редуктазы ключевого фермента, который регулирует преобразование 3-гидрокси-3-метилглутарилкоэнзима А в мевалонат, который является предшественником стеролов, включая холестерин. В печени триглицериды и холестерин включаются в состав липопротеинов очень низкой плотности (ЛПОНП), поступают в плазму и транспортируются в периферические ткани. Из ЛПОНП образуются липопротеины низкой плотности (ЛПНП), которые катаболизируются при взаимодействии с высокоаффинными рецепторами липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-рецептор).

Аторвастатин снижает уровни холестерина и липопротеинов в плазме крови, ингибируя ГМГ-КоА-редуктазу и соответственно биосинтез холестерина в печени и увеличивая число ЛПНП-рецепторов на мембранах гепатоцитов, что приводит к усилению захвата и катаболизма ЛПНП.

Аторвастатин снижает образование ЛПНП и число частиц ЛПНП. Аторвастатин вызывает выраженное и стойкое повышение активности ЛПНП-рецепторов в сочетании с благоприятными изменениями качества циркулирующих частиц ЛПНП. Аторвастатин эффективно снижает уровень Хс-ЛПНП у больных с гомозиготной наследственной гиперхолестеринемией, которые обычно не отвечают на лечение гиполипидемическими средствами.

В ходе исследования доза-эффект аторвастатин снижал концентрации общего холестерина (на 30 - 46%), Хс-ЛПНП (на 41 - 61%), аполипопротеина В (на 34 - 50%) и триглицеридов (на 14 - 33%), при этом вызывая увеличение концентрации холестерина ЛПВП и аполипопротеина А1 различной степени выраженности. Эти результаты согласуются с таковыми у пациентов с гетерозиготной наследственной гиперхолестеринемией, ненаследственными формами гиперхолестеринемии и смешанной гиперлипидемией, включая пациентов с инсулиннезависимым сахарным диабетом.

Было продемонстрировано, что снижение уровня ОХс, Хс-ЛПНП и аполипопротеина В приводит к снижению риска сердечно-сосудистых явлений и смертности.

#### Гомозиготная наследственная гиперхолестеринемия

В многоцентровое 8-недельное открытое благотворительное исследование с дополнительной необязательной фазой переменной продолжительности было включено 335 пациентов, у 89 из которых была диагностирована гомозиготная наследственная гиперхолестеринемия. У этих 89 пациентов среднее снижение уровня Хс-ЛПНП составило примерно 20%. В данном исследовании аторвастатин назначали в дозах, достигавших 80 мг/сут.

#### Атеросклероз

В ходе исследования REVERSAL (Reversing Atherosclerosis with Aggressive Lipid-Lowering Study - Обратное развитие атеросклероза при интенсивной гиполипидемической терапии) с помощью внутрисосудистого ультразвукового исследования (ВСУЗИ), проводимого во время ангиографии, сравнивалась эффективность интенсивного и стандартного режима снижения уровня липидов (аторвастатин в дозе 80 мг/сут и правастатин в дозе 40 мг/сут, соответственно) на выраженность коронарного атеросклероза у пациентов с ИБС. В данном рандомизированном, двойном слепом, многоцентровом, контролируемом клиническом исследовании ВСУЗИ было выполнено в начале лечения и через 18 месяцев у 502 пациентов. В группе аторвастатина ( $n=253$ ) прогрессирования атеросклероза выявлено не было.

В группе аторвастатина медиана изменения общего объема атеросклеротической бляшки от исходного уровня в процентах (первичный критерий исследования) составила -0,4% ( $p=0,98$ ), а в группе правастатина ( $n=249$ ) +2,7% ( $p=0,001$ ). По сравнению с правастатином эффекты аторвастатина являлись статистически значимыми ( $p=0,02$ ). Влияние интенсивного снижения уровней липидов на сердечно-сосудистые конечные точки (например, потребность в реваскуляризации, нелетальный инфаркт миокарда, коронарная смерть) в этом исследовании не изучалось.

В группе аторвастатина Хс-ЛПНП снизился в среднем на 2,04 ммоль/л  $\pm$  0,8 (78,9 мг/дл  $\pm$  30) от исходного уровня 3,89 ммоль/л  $\pm$  0,7 (150 мг/дл  $\pm$  28), а в группе правастатина Хс-ЛПНП снизился в среднем на 2,85 ммоль/л  $\pm$  0,7 (110 мг/дл  $\pm$  26) от исходного уровня 3,89 ммоль/л  $\pm$  0,7 (150 мг/дл  $\pm$  26) ( $p < 0,0001$ ). Кроме того, аторвастатин значительно снижал средний уровень ОХс на 34,1% (правастатин: -18,4%,  $p < 0,0001$ ), средний уровень ТГ на 20% (правастатин: -6,8%,  $p < 0,0009$ ) и средний уровень апопротеина-В на 39,1% (правастатин: -22%,  $p < 0,0001$ ). Аторвастатин повышал средний уровень Хс-ЛПВП на 2,9% (правастатин: +5,6%,  $p=NS$ ). В группе аторвастатина содержание СРБ (С-реактивного

белка) снизилось в среднем на 36,4% по сравнению со снижением на 5,2% в группе правастатина ( $p < 0,0001$ ).

Данные результаты были получены при использовании дозировки 80 мг. Таким образом, результаты, полученные в этом исследовании, нельзя экстраполировать на более низкие дозировки.

Профиль безопасности и переносимости препаратов был сопоставим в обеих лечебных группах.

Влияние интенсивного снижения уровней липидов на основные сердечно-сосудистые конечные точки в этом исследовании не изучалось. Таким образом, клиническая значимость этих результатов визуализации в отношении первичной и вторичной профилактики сердечно-сосудистых явлений неизвестна.

#### Острый коронарный синдром

В ходе исследования MIRACL (Myocardial Ischemia Reduction with Aggressive Cholesterol Lowering - Уменьшение Ишемии Миокарда при Агрессивном Снижении уровня Холестерина) проводилась оценка воздействия аторвастатина в дозе 80 мг/сут у 3 086 пациентов ( $n = 1 538$  в группе аторвастатина;  $n = 1 548$  в группе плацебо) с острым коронарным синдромом (инфарктом миокарда без зубца Q или нестабильной стенокардией). Лечение начиналось во время острой фазы при поступлении в стационар и продолжалось в течение 16 недель. Прием аторвастатина в дозе 80 мг/сут удлинял время до возникновения комбинированной первичной конечной точки (включавшей летальный исход по любой причине, нелетальный ИМ, остановку сердца, потребовавшую реанимационных мероприятий, или стенокардию с признаками ишемии миокарда, потребовавшую госпитализации), при этом снижение риска составляло 16% ( $p = 0,048$ ), что было главным образом обусловлено снижением частоты повторной госпитализации по поводу стенокардии с подтвержденной ишемией миокарда на 26% ( $p = 0,018$ ). Другие вторичные конечные точки самостоятельно не достигли уровня статистической значимости (в целом, плацебо - 22,2%, аторвастатин - 22,4%).

Профиль безопасности аторвастатина в исследовании MIRACL соответствовал профилю, описанному в разделе 4.8.

#### Профилактика сердечно-сосудистых заболеваний

В ходе исследования ASCOT-LLA (Anglo-Scandinavian Cardiac Outcomes Trial Lipid Lowering Arm - Англо-скандинавское исследование исходов сердечно-сосудистых заболеваний, гиполипидемическая ветвь) с участием пациентов с артериальной гипертензией в возрасте 40 - 79 лет, у которых в анамнезе не было инфаркта миокарда или лечения стенокардии, а уровень общего холестерина составлял  $< 6,5$  ммоль/л (251 мг/дл), изучалось влияние аторвастатина на вероятность летальной и нелетальной ИБС. У всех пациентов отмечалось не менее 3 факторов риска возникновения сердечно-сосудистых заболеваний: мужской пол, возраст  $\geq 55$  лет, курение, сахарный диабет, ИБС в анамнезе у родственника первой степени родства, соотношение ОХс/Хс-ЛПВП  $> 6$ , заболевание периферических сосудов, гипертрофия левого желудочка, случаи цереброваскулярных проявлений в прошлом, специфические отклонения на ЭКГ, протеинурия/альбуминурия. Не у всех пациентов, включенных в исследование, имелся высокий риск развития первого сердечно-сосудистого явления.

В ходе данного исследования пациенты получали антигипертензивную терапию (режим лечения на основе амлодипина или ателолола) и либо аторвастатин в дозе 10 мг в сутки ( $n = 5 168$ ), либо плацебо ( $n = 5 137$ ).

Таблица 3. Абсолютные и относительные показатели влияния аторвастатина на снижение риска развития заболеваний.

Явление	Снижение относительного	Кол-во явлений (аторва-	Снижение абсолютно го риска <sup>1</sup>	p-значение

	риска (%)	статин в сравнении с плацебо)	(%)	
ИБС с летальным исходом и нелетальный ИМ	36%	100 vs.	1,1%	0,0005
Общее количество сердечно-сосудистых явлений и процедур по реваскуляризации	20%	389 vs.	1,9%	0,0008
Общее количество коронарных явлений	29%	178 vs.	1,4%	0,0006

<sup>1</sup>По разнице приблизительных значений частоты явлений, возникающих в течение медианы наблюдения 3,3 года.

ИБС — ишемическая болезнь сердца; ИМ — инфаркт миокарда.

Существенного снижения общей и сердечно-сосудистой смертности не отмечалось (185 vs. 212 явлений,  $p = 0,17$  и 74 vs. 82 явления,  $p = 0,51$ ). При анализе подгрупп пациентов, разделенных по половому признаку (81% мужчин, 19% женщин), было установлено, что положительный эффект аторвастатина наблюдался у мужчин и не выявлялся у женщин, вероятно, в связи с низкой частотой развития данных явлений в женской подгруппе. Общая смертность и смертность от сердечно-сосудистых заболеваний была численно выше у женщин (38 vs. 30 и 17 vs. 12), но данные различия не были статистически значимыми. Отмечались значимые различия результатов лечения в зависимости от антигипертензивной терапии на исходном уровне. При приеме аторвастатина удалось получить значимое снижение первичных конечных точек (летальной ИБС плюс нелетального ИМ) у пациентов, получавших амлодипин (ОР 0,47 (0,32 - 0,69),  $p = 0,00008$ ), в отличие от пациентов, получавших атенолол (ОР 0,83 (0,59 - 1,17),  $p = 0,287$ ).

Оценку влияния аторвастатина на фатальные и нефатальные сердечно-сосудистые заболевания также проводили в ходе рандомизированного, двойного слепого, многоцентрового, плацебоконтролируемого исследования CARDS (Collaborative Atorvastatin Diabetes Study - Объединенное исследование влияния аторвастатина на пациентов с сахарным диабетом) с участием пациентов с сахарным диабетом 2 типа в возрасте 40 - 75 лет, без наличия сердечно-сосудистых заболеваний в анамнезе и уровнем Хс-ЛПНП  $\leq 4,14$  ммоль/л (160 мг/дл) и ТГ  $\leq 6,78$  ммоль/л (600 мг/дл). Кроме этого, у всех пациентов отмечался, по меньшей мере, 1 фактор риска: артериальная гипертензия, курение в настоящее время, ретинопатия, микроальбуминурия или макроальбуминурия.

В ходе исследования пациенты получали аторвастатин в дозе 10 мг в сутки ( $n=1\ 428$ ) или плацебо ( $n=1\ 410$ ) с медианой наблюдения 3,9 лет.

Таблица 4. Абсолютные и относительные показатели влияния аторвастатина на снижение риска развития заболеваний

Явления	Снижение относительного риска (%)	Кол-во явлений (аторвастатин vs плацебо)	Снижение абсолютного риска <sup>1</sup> (%)	р-значение
Основные сердечно-сосудистые осложнения (летальная и нелетальная форма ОИМ, бессимптомный ИМ, смерть)	37%	83 vs. 127	3,2%	0,0010

вследствие острой ИБС, нестабильная стенокардия, АКШ, ЧТКА, реваскуляризация, инсульт)				
ИМ (летальная и нелетальная форма ОИМ, бессимптомный ИМ)	42%	38 vs. 64	1,9%	0,0070
Инсульт (летальный и нелетальный)	48%	21 vs. 39	1,3%	0,0163

<sup>1</sup>По разнице приблизительных значений частоты явлений, возникающих в течение медианы наблюдения 3,9 года.

ОИМ = острый инфаркт миокарда; АКШ = аортокоронарное шунтирование; ИМ= инфаркт миокарда; ЧТКА = чрезкожная транслюминальная коронарная ангиопластика.

Различий в терапевтическом эффекте в зависимости от пола пациента, возраста или исходного уровня Хс-ЛПНП не наблюдалось. Отмечалась положительная тенденция в отношении смертности (82 смертельных исхода в группе плацебо по сравнению с 61 в группе, принимавшей аторвастатин,  $p=0,0592$ ).

#### Повторный инсульт

В ходе исследования SPARCL (Stroke Prevention by Aggressive Reduction in Cholesterol Levels - Профилактика инсульта путем интенсивного снижения уровня холестерина) изучалось влияние аторвастатина в дозе 80 мг в сутки и плацебо на инсульт у 4 731 пациента, перенесшего инсульт или транзиторную ишемическую атаку (ТИА), без ИБС в анамнезе в течение 6 месяцев до исследования. 60% пациентов были лицами мужского пола, возраст пациентов варьировал от 21 года до 92 лет (средний возраст составил 63 года), средний исходный уровень ЛПНП составлял 133 мг/дл (3,4 ммоль/л). При лечении аторвастатином средний уровень Хс-ЛПНП составлял 73 мг/дл (1,9 ммоль/л) и 129 мг/дл (3,3 ммоль/л) при приеме плацебо. Медиана продолжительности последующего наблюдения составила 4,9 года.

Прием аторвастатина в дозе 80 мг в сутки уменьшал риск первичной конечной точки в виде фатального или нефатального инсульта на 15% (отношение рисков 0,85; 95% ДИ, 0,72 - 1,00;  $p=0,05$  или 0,84; 95% ДИ, 0,71 - 0,99;  $p=0,03$  после поправки на исходные факторы) по сравнению с плацебо. Общая смертность составила 9,1% (216/2365) для аторвастатина vs 8,9% (211/2366) для плацебо.

По данным post-hoc анализа аторвастатин в дозе 80 мг снижал частоту развития ишемического инсульта (218/2365, 9,2% vs. 274/2366, 11,6%,  $p=0,01$ ) и повышал частоту геморрагического инсульта (55/2365, 2,3% vs. 33/2366, 1,4%,  $p=0,02$ ) по сравнению с плацебо.

- Риск развития геморрагического инсульта был повышен у пациентов, включенных в исследование, которые ранее перенесли геморрагический инсульт (7/45 в группе аторвастатина vs. 2/48 в группе плацебо; ОР = 4,06, 95% ДИ: 0,84 - 19,57), риск развития ишемического инсульта был одинаковым в обеих группах (3/45 в группе аторвастатина vs. 2/48 в группе плацебо; ОР = 1,64, 95% ДИ: 0,27 - 9,82).

- Риск развития геморрагического инсульта был повышен у пациентов, включенных в исследование, которые ранее перенесли лакунарный инфаркт (20/708 в группе аторвастатина vs. 4/701 в группе плацебо; ОР = 4,99, 95% ДИ: 1,71 - 14,61 риск ишемического инсульта у этих пациентов был снижен (79/708 в группе аторвастатина vs. 102/701 в группе плацебо; ОР = 0,76, 95% ДИ: 0,57 - 1,02). Вполне возможно, что чистый риск ин-

сульты повышается у пациентов, ранее перенесших лакунарный инфаркт и получающих аторвастатин в дозе 80 мг/сут.

Общая смертность в подгруппе пациентов, ранее перенесших геморрагический инсульт, составила 15,6% (7/45) для аторвастатина vs. 10,4% (5/48) для плацебо. Общая смертность в подгруппе пациентов, ранее перенесших лакунарный инфаркт, составила 10,9% (77/708) для аторвастатина vs. 9,1% (64/701) для плацебо.

#### Пациенты детского возраста

*Гетерозиготная наследственная гиперхолестеринемия (ГНСГ2 у детей в возрасте от 6 до 17 лет)*

8-недельное, открытое исследование по оценке фармакокинетики, фармакодинамики, безопасности и переносимости аторвастатина было проведено у детей и подростков с генетически подтвержденной гетерозиготной наследственной гиперхолестеринемией и исходным уровнем Хс-ЛПНП  $\geq 4$  ммоль/л. В общей сложности в данное исследование было включено 39 детей и подростков в возрасте от 6 до 17 лет. Когорта А включала 15 детей в возрасте от 6 до 12 лет с 1 стадией полового развития по Таннеру. Когорта В включала 24 ребенка в возрасте от 10 до 17 лет с  $\geq 2$  стадией полового развития по Таннеру.

Начальная доза аторвастатина в форме жевательных таблеток в когорте А составила 5 мг в сутки и 10 мг в сутки в форме таблеток в когорте В. В случае хорошей переносимости аторвастатина разрешалось увеличить дозу аторвастатина в два раза, если пациент не достигал целевого значения уровня Хс-ЛПНП  $< 3,35$  ммоль/л на неделе 4.

У всех пациентов ко 2 неделе исследования наблюдалось снижение средних значений Хс-ЛПНП, ОХс, Хс-ЛПОНП и Апо-В. У пациентов, получавших увеличенную в два раза дозу препарата, уже при первой оценке после повышения дозы на 2 неделе исследования отмечалось дополнительное снижение значений данных показателей. Снижение значений фракций липидного профиля (в %), в среднем, было одинаковым в обеих когортах, независимо от того, получали ли пациенты первоначальную дозу препарата или их доза удваивалась. На 8-й неделе исследования процентное изменение уровня Хс-ЛПНП и ОХс по сравнению с исходным уровнем в диапазоне воздействия составило, в среднем, примерно 40% и 30%, соответственно.

271 ребенок мужского и женского пола в возрасте от 6 до 15 лет, страдающий ГНСГ, был включен во второе открытое несравнительное исследование и получал лечение аторвастатином в течение трех лет. Критериями включения в исследование являлось подтверждение наличия ГНСГ, а также исходный уровень Хс-ЛПНП  $\geq 4$  ммоль/л (приблизительно 152 мг/дл). В исследовании участвовало 139 детей с 1-й стадией развития по шкале Таннера (как правило, в возрасте от 6 до 10 лет). Аторвастатин (жевательная таблетка) в дозе, составляющей 5 мг, принимался (1 раз в сутки) детьми младше 10 лет. Дети в возрасте 10 лет и старше принимали аторвастатин в дозе 10 мг (1 раз в сутки). Всем детям могли увеличивать дозу до более высоких значений, чтобы достичь уровня холестерина Хс-ЛПНП  $< 3,35$  ммоль/л. Средняя взвешенная доза для детей в возрасте от 6 до 9 лет составляла 19,6 мг, а средняя взвешенная доза для детей в возрасте 10 лет и старше составляла 23,9 мг.

Среднее исходное значение Хс-ЛПНП (+/- СО) составляло 6,12 (1,26) ммоль/л, которое приблизительно составляло 233 (48) мг/дл. Итоговые результаты представлены в таблице 3 ниже.

Данные подтверждали отсутствие воздействия препарата на какой-либо из параметров роста и развития (т.е. рост, массу тела, индекс массы тела, стадию полового развития по шкале Таннера, оценку исследователем общего созревания и развития) у пациентов дет-

ского и подросткового возраста, страдающих ГНСГ, которые получали лечение аторвастатином в ходе трехлетнего исследования. Согласно оценке исследователем на визитах не было отмечено воздействия препарата на рост, вес и индекс массы тела в зависимости от возраста или пола.

Таблица 5. Гиполипидемические эффекты аторвастатина у мальчиков и девочек подросткового возраста, страдающих гетерозиготной семейной гиперхолестеринемией (ммоль/л)

Момент времени	N	ОХ (СО)	Хс-ЛПНП (СО)	Х-ЛПНП (СО)	ТГ (СО)	Апо-В (СО)#
Исходный уровень	271	7,86 (1,30)	6,12 (1,26)	1,314 (0,2663)	0,93 (0,47)	1,42 (0,28)**
Месяц 30	206	4,95 (0,77)*	3,25 (0,67)	1,327 (0,2796)	0,79 (0,38)*	0,90 (0,17)*
Месяц 36/ОЛ	240	5,12 (0,86)	3,45 (0,81)	1,308 (0,2739)	0,78 (0,41)	0,93 (0,20)***

ОХ — общий холестерин; Хс-ЛПНП — холестерин липопротеинов низкой плотности; Х-ЛПНП — холестерин липопротеинов высокой плотности; ТГ — триглицериды; Апо-В — аполипопротеин В; «Месяц 36/ОЛ» — включены данные последнего визита пациентов, прекративших участие до истечения запланированных 36 месяцев, а также все данные за 36 месяцев в отношении пациентов, завершивших участие в исследовании в течение 36 месяцев; «\*» — на 30-й месяц для этого параметра составляло 207; «\*\*» — на исходном уровне для этого параметра составляло 270; «\*\*\*» — N для месяца 36/ОЛ для этого параметра составляло 243; «#» — г/л для Апо-В.

#### *Гетерозиготная наследственная гиперхолестеринемия у детей в возрасте от 10 до 17 лет*

В двойном слепом, плацебо-контролируемом исследовании с последующей открытой фазой 187 мальчиков и девочек в постменархиальный период в возрасте 10-17 лет (средний возраст 14,1 год), страдавших гетерозиготной наследственной гиперхолестеринемией (НГ) или тяжелой гиперхолестеринемией были рандомизированы на получение либо аторвастатина (n=140), либо плацебо (n=47) в течение 26 недель, после чего все дети получали аторвастатин еще в течение 26 недель. Доза аторвастатина (1 раз/сут) составляла 10 мг в течение первых 4 недель с последующим титрованием до 20 мг в том случае, если уровень холестерина ЛПНП был > 3,36 ммоль/л. Аторвастатин достоверно снижал уровень общего холестерина, Хс-ЛПНП, ТГ и апопротеина В в плазме крови в течение 26 недель двойной слепой фазы исследования. Среднее достигнутое в ходе 26 недельной двойной слепой фазы исследования значение Хс-ЛПНП составило 3,38 ммоль/л (диапазон: 1,81 - 6,26 ммоль/л) в группе пациентов, принимавших аторвастатин, по сравнению с 5,91 ммоль/л (диапазон: 3,93 - 9,96 ммоль/л) в группе пациентов, получавших плацебо. Дополнительное исследование с участием пациентов с гиперхолестеринемией в возрасте 10 - 18 лет, в ходе которого проводилось сравнение аторвастатина и колестипола показало, что прием аторвастатина (N = 25) приводил к значительному снижению Хс-ЛПНП на 26 неделе (p < 0,05) по сравнению с колестиполом (N = 31).

В благотворительное исследование у пациентов с тяжелой гиперхолестеринемией (включая гомозиготную гиперхолестеринемию) были включены 46 пациентов детского возраста, получавших аторвастатин с титрацией дозы в соответствии с ответом на лечение (некоторые пациенты получали аторвастатин в дозе 80 мг в сутки). Данное исследование продолжалось 3 года: уровень Хс-ЛПНП снижался на 36%.

Долговременная эффективность терапии аторвастатином в детском возрасте в отношении снижения заболеваемости и смертности во взрослом состоянии не установлена. Европейское агентство по лекарственным средствам отказалось от права требования выполнения обязательств в отношении предоставления результатов исследований применения аторвастатина у детей в возрасте от 0 до 6 лет в лечении гетерозиготной гиперхолестеринемии и у детей в возрасте от 0 до 18 лет в лечении гомозиготной наследственной гиперхолестеринемии, комбинированной (смешанной) гиперхолестеринемии, первичной гиперхолестеринемии и для профилактики сердечно-сосудистых явлений (для получения информации по применению препарата в детском возрасте см. раздел 4.2).

## 5.2. Фармакокинетические свойства

### Абсорбция

Аторвастатин быстро всасывается после приема внутрь; максимальные концентрации (С<sub>max</sub>) в плазме крови достигаются в течение 1-2 часов. Степень всасывания аторвастатина повышается пропорционально дозе препарата. Биодоступность таблеток аторвастатина, покрытых оболочкой, по сравнению с раствором для приема внутрь составляет 95 – 99%. Абсолютная биодоступность аторвастатина составляет примерно 12%, а системная доступность ингибирующей активности в отношении ГМГ-КоА редуктазы - около 30%. Низкую системную биодоступность связывают с пресистемным клиренсом в слизистой оболочке желудочно-кишечного тракта и/или биотрансформацией при первом прохождении через печень.

### Распределение

Средний объем распределения аторвастатина составляет около 381 л. Связывание с белками плазмы составляет  $\geq 98\%$ .

### Биотрансформация

Аторвастатин метаболизируется при участии изофермента CYP3A4 с образованием орто- и парагидроксилированных производных и различных продуктов бета-окисления. Помимо других способов метаболизма, эти продукты подвергаются дальнейшей глюкуронизации. *In vitro* орто- и парагидроксилированные метаболиты проявляют ингибирующую активность в отношении ГМГ-КоА редуктазы, сопоставимую с таковой аторвастатина. Ингибирующий эффект препарата в отношении ГМГ-КоА редуктазы примерно на 70% определяется активностью циркулирующих метаболитов.

### Элиминация

Аторвастатин выводится, главным образом, с желчью после печеночной и/или внепеченочной биотрансформации, не подвергаясь кишечно-печеночной рециркуляции. Средний период полувыведения аторвастатина у человека составляет примерно 14 часов. Ингибирующая активность в отношении ГМГ-КоА редуктазы сохраняется примерно в течение 20 - 30 часов в связи с наличием активных метаболитов.

Аторвастатин является субстратом для транспортеров ферментов печени, OATP1B1 и OATP1B3. Метаболиты аторвастатина являются субстратами для OATP1B1. Аторвастатин также идентифицируется как субстрат Р-гликопротеина и БРРМЖ, которые могут ограничивать кишечную абсорбцию и билиарный клиренс аторвастатина.

### *Особые группы пациентов*

#### *Пациенты пожилого возраста*

У здоровых пациентов пожилого возраста концентрации аторвастатина и его активных метаболитов в плазме крови выше, чем у взрослых пациентов молодого возраста, в то время как действие на липидный профиль сопоставимо в таковым, наблюдаемым у лиц более молодого возраста.

#### *Дети*

В открытом 8-недельном исследовании пациенты детского возраста 1 стадии полового развития по Таннеру (n=15) и  $\geq 2$  стадии полового развития по Таннеру (n=24) в возрасте

6 -17 лет с гетерозиготной наследственной гиперхолестеринемией и исходным уровнем Хс-ЛПНП  $\geq 4$  ммоль/л получали аторвастатин соответственно по 5 или 10 мг в жевательных таблетках, или 10 и 20 мг в таблетках, покрытых оболочкой, 1 раз в сутки. В популяционной модели фармакокинетики аторвастатина единственной значимой ковариатой была масса тела. Кажущийся клиренс аторвастатина после перорального приема у пациентов детского возраста был подобен таковому у взрослых при аллометричном масштабировании данных по массе тела.

В диапазоне экспозиции аторвастатина и о-гидроксиаторвастатина отмечалось устойчивое снижение уровней Хс-ЛПНП и общего Хс.

#### *Пол*

Концентрации аторвастатина и его активных метаболитов в плазме у женщин отличаются от таковых у мужчин (у женщин *С<sub>max</sub>* примерно на 20 % выше и AUC на 10 % ниже). Однако эти различия не имеют клинического значения, а гиполипидемический эффект препарата у мужчин и женщин почти одинаков.

#### *Пациенты с нарушением функции почек*

Заболевание почек не оказывает влияния на концентрации аторвастатина и его активных метаболитов в плазме крови или их действие на показатели липидного обмена.

#### *Пациенты с нарушением функции печени*

У пациентов с хронической алкогольной болезнью печени (класс В по Чайлд - Пью) концентрации аторвастатина и его активных метаболитов в плазме крови значительно повышены (*С<sub>max</sub>* приблизительно в 16 раз и AUC в 11 раз).

#### *Полиморфизм SLC1B1*

Печеночный захват всех ингибиторов ГМГ-КоА-редуктазы, в том числе аторвастатина, осуществляется с помощью транспортера OATP1B1. У пациентов с полиморфизмом по гену SLC1B1 существует риск увеличения экспозиции аторвастатина, что может приводить к повышению риска развития рабдомиолиза (см. раздел 4.4). Полиморфизм по гену, кодирующему OATP1B1 (SLC1B1 с.521CC), ассоциировался с ростом AUC аторвастатина в 2,4 раза по сравнению с AUC аторвастатина у лиц, не имеющих этого варианта генотипа (с.521TT). Также у этих пациентов возможно генетически обусловленное нарушение печеночного захвата аторвастатина. Возможные последствия для эффективности препарата неизвестны.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

### **6.1. Перечень вспомогательных веществ**

Лактоза моногидрат

Целлюлоза микрокристаллическая

Кросповидон (тип А)

Гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза)

Полисорбат 80

Натрия лаурилсульфат

Магния стеарат

Кальция карбонат

Пленкообразователь (Опадрай II серии 85 (F)): спирт поливиниловый, частично гидролизованый; макрогол 3350 (полиэтиленгликоль); тальк; окрашивающий пигмент титана диоксид E171.

### **6.2 Несовместимость**

Не применимо.

### **6.3 Срок годности**

2 года.

НД РБ  
2649Б-2023



#### **6.4 Особые меры предосторожности при хранении**

Хранить в оригинальной упаковке (контурная ячейковая упаковка) для защиты от влаги при температуре не выше 25°C.

#### **6.5 Характер и содержание первичной упаковки**

10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. 3 или 6 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем помещают в картонную пачку (№ 10x3, № 10x6).

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

#### **6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата, и другие манипуляции с препаратом**

Весь оставшийся лекарственный препарат и отходы следует уничтожить в установленном порядке.

#### **Условия отпуска из аптек**

По рецепту

#### **7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов»

Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64,

тел +375(177)735612, 744280

электронная почта: market@borimed.com

#### **8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

#### **9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ 29.10.2018**

#### **10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА**