

# **VALMISTEYHTEENVETO**

## **1. LÄÄKEVALMISTEESEN NIMI**

Revitelle 20 mg tabletit

## **2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT**

Yksi tabletti sisältää 20 mg bilastiinia.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

## **3. LÄÄKEMUOTO**

Tabletti.

Soikea, kaksoiskupera, jakouurrettu, valkoinen tabletti (pituus 10 mm, leveys 5 mm).

Jakouurre on tarkoitettu tabletin puolittamiseen vain sen nielemisen helpottamiseksi eikä sen jakamiseen kahteen yhtä suureen annokseen.

## **4. KLIININSET TIEDOT**

### **4.1 Käyttöaiheet**

Allergisen rinokonjunktiviitin (kausihuoneisen ja ympärikuutisen) ja urtikarian oireenmukainen hoito.

Revitelle on tarkoitettu aikuisten ja nuorten (vähintään 12-vuotiaiden) hoitoon.

### **4.2 Annostus ja antotapa**

#### **Annostus**

Aikuiset ja (vähintään 12-vuotiaat) nuoret:

20 mg bilastiinia (1 tabletti) kerran päivässä allergisen rinokonjunktiviitin (kausihuoneisen ja ympärikuutisen) ja urtikarian oireiden hoitoon.

Tabletti otetaan tuntia ennen ruokailua tai hedelmämehun nauttimista tai kaksi tuntia sen jälkeen (ks. kohta 4.5).

#### Hoidon kesto:

Allergisen rinokonjunktiviitin hoito on rajoitettava ajanjaksoon, jolloin altistumista allergeeneille tapahtuu. Kausihuoneisen allergisen riniitin hoito voidaan lopettaa, kun oireet ovat hävinneet, ja aloittaa uudelleen oireiden palatessa. Ympärikuutisen allergisen riniitin hoitoon potilaalle voidaan ehdottaa jatkuva hoitoa sen ajanjakson ajaksi, jolloin altistumista allergeeneille tapahtuu. Urtikarian hoidon kesto riippuu oireiden luonteesta, kestosta ja kulusta.

#### *Erityisryhmät*

## Jäkkäät

Annotusta ei tarvitse muuttaa jäkkääitä potilaita hoidettaessa (ks. kohdat 5.1 ja 5.2).

## Munuaisten vajaatoiminta

Aikuisten erityisryhmillä (munuaisten vajaatoimintaa sairastavat potilaat) tehdyt tutkimukset osoittavat, että bilastiini annostusta ei tarvitse muuttaa aikuisille (ks. kohta 5.2).

## Maksan vajaatoiminta

Maksan vajaatoimintaa sairastavien aikuispotilaiden hoidosta ei ole kliinistä kokemusta. Maksan vajaatoiminnan ei kuitenkaan odoteta suurentavan systeemistä altistusta turvallisuusmarginaalia suuremmaksi aikuispotilailla, koska bilastiini ei metaboloidu ja se eliminoituu muuttumattomana virtsaan ja ulosteisiin. Maksan vajaatoimintaa sairastavien aikuispotilaiden annostusta ei siksi tarvitse muuttaa (ks. kohta 5.2).

## *Pediatriset potilaat*

- 6–11-vuotiaat, vähintään 20 kg painavat lapset  
Tälle potilasryhmälle on tarkoitukseenmukaista antaa bilastiini 10 mg suussa hajoavia tabletteja ja bilastiini 2,5 mg/ml oraal suspensiota.
- Alle 6-vuotiaat, alle 20 kg painavat lapset  
Saatavissa olevan tiedon perusteella, joka on kuvattu kohdissa 4.4, 4.8, 5.1 ja 5.2, ei voida antaa suosituksia annostuksesta. Siksi bilastiinia ei saa käyttää tälle ikäryhmälle.

Bilastiinin turvallisuutta ja tehoa munuaisten tai maksan vajaatoimintaa sairastavien lapsien hoidossa ei ole varmistettu.

## Antotapa

Suun kautta.

Tabletti on nieltävä veden kanssa. Vuorokausiannos suositellaan otettavaksi kerta-annoksena.

## **4.3 Vasta-aiheet**

Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

## **4.4 Varoituset ja käyttöön liittyvät varotoimet**

### *Pediatriset potilaat*

Bilastiinin turvallisuutta ja tehoa alle 2-vuotiaiden lasten hoidossa ei ole varmistettu ja kliinistä kokemusta 2–5-vuotiaiden lasten hoidossa on vain vähän. Siksi bilastiinia ei saa käyttää näille ikäryhmille.

Jos potilaalla on keskivaика tai vaikea munuaisten vajaatoiminta, bilastiinin samanaikainen käyttö P-glykoproteiinin estäjien, kuten ketokonatsolin, erytromysiinin, sulkosporiinin, ritonavirin tai diltiatseemin, kanssa saattaa suurentaa bilastiinipitoisuutta plasmassa ja siten lisätä bilastiinista aiheutuvien haittavaikutusten riskiä. Bilastiinin ja P-glykoproteiinin estäjien samanaikaista käyttöä keskivaikeaa tai vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavien potilaiden hoitoon on vältettävä.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol (23 mg) natriumia per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

## **4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

Yhteisvaikutuksia on tutkittu vain aikuisilla tehdyissä tutkimuksissa ja niistä on esitetty yhteenvetö jäljempänä.

Yhteisvaikutukset ruoan kanssa: Ruoka vähentää bilastiinin oraalista hyötyosuutta huomattavasti (30 %).

Yhteisvaikutukset greippimehun kanssa: 20 mg:n bilastiinianoksen ja greippimehun samanaikainen käyttö pienensi bilastiinin hyötyosuutta 30 %. Tämä vaikutus saattaa koskea myös muita hedelmämehuja. Hyötyosuuden pienennemisaste saattaa vaihdella mehun valmistajan ja hedelmän mukaan. Tämän yhteisvaikutuksen mekanismi on OATP1A2:n estyminen. OATP1A2 on soluunoton kuljettajaproteiini ja bilastiini on sen substraatti (ks. kohta 5.2). Lääkeaineet, jotka ovat OATP1A2:n substraatteja tai estäjiä, kuten ritonavirri ja rifampisiini, saattavat samalla tavoin pienentää bilastiinipitoisuutta plasmassa.

Yhteisvaikutukset ketokonatsolin tai erytromysiiniin kanssa: Bilastiinianoksen 20 mg kerran päivässä ja ketokonatsoliannoksen 400 mg kerran päivässä tai erytromysiiniannoksen 500 mg kolme kertaa päivässä samanaikainen käyttö suurensi bilastiinin AUC-arvon kaksinkertaiseksi ja  $C_{max}$ -arvon 2–3-kertaiseksi. Nämä muutokset saattavat selittää suoliston efflux-kuljettajaproteiineihin liittyvillä yhteisvaikutuksilla, koska bilastiini on P-glykoproteiinin substraatti eikä metaboloudu (ks. kohta 5.2). Nämä muutokset eivät näytä vaikuttavan bilastiinin, ketokonatsolin eikä erytromysiiniin turvallisuusprofiiliin. Myös muut lääkevalmisteet, jotka ovat P-glykoproteiinin substraatteja tai estäjiä, kuten siklosporiini, saattavat suurentaa bilastiinipitoisuutta plasmassa.

Yhteisvaikutukset diltiatseemin kanssa: Bilastiinianoksen 20 mg kerran päivässä ja diltiatseemianoksen 60 mg kerran päivässä samanaikainen ottaminen suurensi bilastiinin  $C_{max}$ -arvoa 50 %. Yhteisvaikutukset suoliston efflux-kuljettajaproteiinien kanssa saattavat selittää tämän vaikutuksen (ks. kohta 5.2) eivätkä ne näytä vaikuttavan bilastiinin turvallisuusprofiiliin.

Yhteisvaikutukset alkoholin kanssa: Psykomotoristen toimintojen todettiin olleen alkoholin ja bilastiinianoksen 20 mg kerran päivässä samanaikaisen käytön jälkeen samankaltaiset kuin alkoholin ja lumelääkkeen ottamisen jälkeen.

Yhteisvaikutukset loratsepaaminiin kanssa: Bilastiinianoksen 20 mg kerran päivässä ja loratsepaamianoksen 3 mg kerran päivässä samanaikainen ottaminen 8 päivän ajan ei voimistanut loratsepaamin keskushermostoa lamaavaaa vaikutusta.

### Pediatriset potilaat

Yhteisvaikutuksia on tutkittu vain aikuisilla tehdyissä tutkimuksissa. Bilastiinin yhteisvaikutuksista muiden lääkevalmisteiden, ruoan tai hedelmämehujen kanssa ei ole klinistä kokemusta lapsilla, joten aikuisilla tehtyjen yhteisvaikutustutkimusten tulokset on tällä hetkellä otettava huomioon määrättääessä bilastiinia lapsille. Ei ole myöskään klinistä tietoa lapsipotilaiden hoidossa siitä, vaikuttavatko yhteisvaikutusten aiheuttamat AUC- ja  $C_{max}$ -arvojen muutokset bilastiinin turvallisuusprofiiliin.

## 4.6 Fertiliteetti, raskaus ja imetys

Raskaus: Ei ole olemassa tietoja tai on vain vähän tietoja Revitellen käytöstä raskaana oleville naisille.

Eläinkokeissa ei ole havaittu suoria tai epäsuoria lisääntymistoksisia, synnytykseen tai syntymän jälkeiseen kehitykseen kohdistuvia haitallisia vaikutuksia (ks. kohta 5.3). Varotoimenpiteenä on suositeltavaa välttää Revitellen käyttöä raskauden aikana.

Imetyt: Bilastiinin eritymistä rintamaitoon ei ole tutkittu ihmisiä. Saatavilla ovat farmakokineettiset tiedot eläinkokeista ovat osoittaneet, että bilastiinia erityy rintamaitoon (ks. kohta 5.3). On päättävä, jatketaanko imetystä / lopetetaanko imetys tai lopetetaanko tai keskeytetäänkö Revitelle-hoito, ottaen huomioon rintaruokinnasta aiheutuvat hyödyt lapselle ja bilastiinihoidosta koituvat hyödyt äidille.

Hedelmällisyys: Ei ole olemassa tietoja tai on vain vähän kliinisiä tietoja. Rotilla tehdyt tutkimukset eivät viittaa hedelmällisyyteen kohdistuviin haitallisiin vaiktuksiin (ks. kohta 5.3).

#### **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn**

Bilastiinin vaikutusta ajokykyyn arvioitiin aikuisilla tehdyn tutkimuksessa, joka osoitti, ettei hoito 20 mg:n annoksella vaikuta ajokykyyn. Koska lääkevalmisteen vaikutus voi vaihdella yksilöllisesti, potilasta on kuitenkin kehotettava olemaan ajamatta tai käyttämättä koneita, kunnes potilaalle on selvinnyt, miten hän reagoi bilastiiniin.

#### **4.8 Hattavaikutukset**

##### Turvallisuusprofiiliin yhteenvetö aikuisilla ja nuorilla potilailla

Kliinisissä tutkimuksissa todettiin, että hattavaikusten ilmaantuvuus allergista rinokonjunktiviittia tai kroonista idiopaattista urtikariaa sairastavilla aikuisilla ja nuorilla potilailla, jotka saivat 20 mg bilastiinia oli samansuuruinen kuin lumelääkettä saaneilla potilailla (12,7 % vs. 12,8 %).

Vaiheen II ja III kliinisiin tutkimuksiin, jotka tehtiin kliinisen kehitysohjelman aikana, osallistui 2 525 aikuista ja nuorta potilasta, joita hoidettiin erisuuruisilla bilastiinianuoksilla. Näistä potilaista 1 697 sai 20 mg bilastiinia ja 1 362 lumelääkettä. 20 mg bilastiinia käyttöaiheissa allerginen rinokonjunktiviitti tai krooninen idiopaattinen urtikaria saaneilla potilailla yleisimmin raportoituja hattavaikutuksia olivat päänsärky, uneliaisuus, heitehuimaus ja uupumus. Näitä hattavaikutuksia esiintyi vastaavina esiintymistihenkisänä kuin lumelääkettä saaneilla potilailla.

##### Taulukko aikuisilla ja nuorilla potilailla todetuista hattavaikutuksista

Hattavaikutukset, joiden katsottiin vähintään mahdollisesti liittyneen bilastiinihoidtoon ja joita raportoitiin esiintyneen useammin kuin 0,1 %:lla 20 mg bilastiinia saaneista lääkkeen kliinisen kehitysvaiheen aikana (N = 1 697), on esitetty seuraavassa taulukossa.

Esiintymistihetydet ovat seuraavat:

Hyvin yleiset ( $\geq 1/10$ )  
Yleiset ( $\geq 1/100, < 1/10$ )  
Melko harvinaiset ( $\geq 1/1\ 000, < 1/100$ )  
Harvinaiset ( $\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$ )  
Hyvin harvinaiset ( $< 1/10\ 000$ )  
Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

Harvinaisia ja hyvin harvinaisia hattavaikutuksia sekä hattavaikutuksia, joiden esiintymistihleys on tuntematon, ei ole sisällytetty taulukkoon.

<b>Elinjärjestelmä</b> <b>Esiintymistihleys</b>	<b>Hattavaikutus</b>	<b>Bilastiini</b> <b>20 mg</b> <b>N = 1 697</b>	<b>Kaikki bilastiini- annokset</b> <b>N = 2 525</b>	<b>Lumelääke</b> <b>N = 1 362</b>
--	----------------------	---	--	--------------------------------------

Elinjärjestelmä Esiintymistiehey		Bilastiini 20 mg N = 1 697	Kaikki bilastiini- annokset N = 2 525	Lumelääke N = 1 362
<b>Infektiot</b>				
Melko harvinaiset	Suun herpesinfekti	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	0 (0,0 %)
<b>Aineenvaihdunta ja ravitsemus</b>				
Melko harvinaiset	Ruokahalun lisääntyminen	10 (0,59 %)	11 (0,44 %)	7 (0,51 %)
<b>Psykkiset häiriöt</b>				
Melko harvinaiset	Ahdistuneisuus	6 (0,35 %)	8 (0,32 %)	0 (0,0 %)
	Unettomuu	2 (0,12 %)	4 (0,16 %)	0 (0,0 %)
<b>Hermosto</b>				
Yleiset	Uneliaisuus	52 (3,06 %)	82 (3,25 %)	39 (2,86 %)
	Päänsärky	68 (4,01 %)	90 (3,56 %)	46 (3,38 %)
Melko harvinaiset	Heitehuimaus	14 (0,83 %)	23 (0,91 %)	8 (0,59 %)
<b>Kuulo ja tasapainoelin</b>				
Melko harvinaiset	Tinnitus	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	0 (0,0 %)
	Kiertohuimaus (vertigo)	3 (0,18 %)	3 (0,12 %)	0 (0,0 %)
<b>Sydän</b>				
Melko harvinaiset	Oikean puolen haarakatkos	4 (0,24 %)	5 (0,20 %)	3 (0,22 %)
	Sinusarytmia	5 (0,30 %)	5 (0,20 %)	1 (0,07 %)
	EKG:ssä havaittu pidentynyt QT-aika	9 (0,53 %)	10 (0,40 %)	5 (0,37 %)
	Muut EKG-poikkeamat	7 (0,41 %)	11 (0,44 %)	2 (0,15 %)
<b>Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina</b>				
Melko harvinaiset	Hengenahdistus	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	0 (0,0 %)
	Epämiellyttävä tunne nenässä	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	0 (0,0 %)
	Nenän kuivuus	3 (0,18 %)	6 (0,24 %)	4 (0,29 %)
<b>Ruoansulatuselimistö</b>				
Melko harvinaiset	Ylävatsakipu	11 (0,65 %)	14 (0,55 %)	6 (0,44 %)
	Vatsakipu	5 (0,30 %)	5 (0,20 %)	4 (0,29 %)
	Pahoinvointi	7 (0,41 %)	10 (0,40 %)	14 (1,03 %)
	Epämiellyttävät tuntemukset mahassa	3 (0,18 %)	4 (0,16 %)	0 (0,0 %)
	Ripuli	4 (0,24 %)	6 (0,24 %)	3 (0,22 %)

Elinjärjestelmä		Bilastiini 20 mg N = 1 697	Kaikki bilastiini-annokset N = 2 525	Lumelääke N = 1 362
Esiintymistihesys	Haittavaikutus			
	Suun kuivuminen	2 (0,12 %)	6 (0,24 %)	5 (0,37 %)
	Dyspepsia	2 (0,12 %)	4 (0,16 %)	4 (0,29 %)
	Gastriitti	4 (0,24 %)	4 (0,16 %)	0 (0,0 %)
<b>Iho ja ihonalainen kudos</b>				
Melko harvinaiset	Kutina	2 (0,12 %)	4 (0,16 %)	2 (0,15 %)
<b>Yleisoireet ja antipaikassa todettavat haitat</b>				
Melko harvinaiset	Uupumus	14 (0,83 %)	19 (0,75 %)	18 (1,32 %)
	Jano	3 (0,18 %)	4 (0,16 %)	1 (0,07 %)
	Aiemman sairauden paraneminen	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	1 (0,07 %)
	Kuume	2 (0,12 %)	3 (0,12 %)	1 (0,07 %)
	Voimattomuus	3 (0,18 %)	4 (0,16 %)	5 (0,37 %)
<b>Tutkimukset</b>				
Melko harvinaiset	Kohonnut gammaglutamyltransfераasi-pitoisuus	7 (0,41 %)	8 (0,32 %)	2 (0,15 %)
	Kohonnut alaniiniaminotransfераasi-pitoisuus	5 (0,30 %)	5 (0,20 %)	3 (0,22 %)
	Kohonnut aspartaattiaminotransfераasi-pitoisuus	3 (0,18 %)	3 (0,12 %)	3 (0,22 %)
	Kohonnut veren kreatiniipitoisuus	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	0 (0,0 %)
	Kohonnut veren triglyseridipitoisuus	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	3 (0,22 %)
	Painonnousu	8 (0,47 %)	12 (0,48 %)	2 (0,15 %)

Esiintymistihesys tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin): Sydämen tykytystä, takykardiaa, yliherkkyyssreaktioita (kuten anafylaksiaa, angioedeema, hengenahdistusta, ihottumaa, paikallista edeema / paikallista turvotusta ja eryteemaa) ja oksentelua on havaittu myyntiluvan myöntämisen jälkeen.

#### Aikuisilla ja nuorilla potilailla todettujen valikoitujen haittavaikutusten kuvaus

Uneliaisuutta, päänsärkyä, heitehuimausta ja uupumusta havaittiin joko 20 mg bilastiinia tai lumelääkettä saaneilla potilailla. Raportoidut esiintyvyydet olivat 3,06 % vs. 2,86 % uneliaisuuden osalta, 4,01 % vs. 3,38 % päänsärynen osalta, 0,83 % vs. 0,59 % heitehuimauksen osalta ja 0,83 % vs. 1,32 % uupumuksen osalta.

Kliinisen kehitysohjelman aikana havaittu turvallisuusprofiili on vahvistettu myyntiluvan myöntämisen jälkeisessä seurannassa kerättyjen tietojen perusteella.

#### Turvallisuusprofiilin yhteenvetö pediatrisilla potilailla

Kliinisen kehitysohjelman aikana nuorilla (12–17-vuotiailla) todettujen haittavaikutusten esiintymistä, tyyppi ja valkeusaste olivat samankaltaiset kuin aikuisilla. Myyntiluvan myöntämisen jälkeisessä seurannassa kerätty tiedot tästä potilasryhmästä (nuoret) ovat vahvistaneet klinisten tutkimusten löydökset.

12 viikon pituisessa kontrolloidussa klinisessä tutkimuksessa allergisen rinokonjunktiviitin tai kroonisen idiopaattisen urtiakian hoitoon bilastiinia 10 mg:n annoksella saaneilla 2–11-vuotiailla lapsilla raportoitujen haittavaikutusten prosentuaalinen osuus oli samansuuruisen (68,5 %) kuin lumelääkettä saaneilla potilailla (67,5 %). Yleisimpiä haittavaikutuksia, joita raportoitiin 291 lapsella, jotka saivat bilastiinia (suussa hajoavina tabletteina) klinisten tutkimusten aikana (#klinisessä turvallisuustutkimuksessa 260 altistunutta lasta, farmakokineettisessä tutkimuksessa 31 altistunutta lasta), olivat päänsärky, allerginen konjunktiviitti, riimetti ja vatsakipu. Näiden haittavaikutusten esiintymistä olivat vastaavat kuin lumelääkettä saaneilla 249 potilaalla.

#### Taulukko pediatrisilla potilailla todetuista haittavaikutuksista

Haittavaikutukset, joiden katsottuun vähintään mahdollisesti liittyneen bilastiinihoitoon ja joita raportoitiin esiintyneen useammin kuin 0,1 %:lla bilastiinia saaneista lapsista (2–11-vuotiaat) lääkkeen klinisen kehitysvaiheen aikana, on esitetty seuraavassa taulukossa.

Esiintymistäytet ovat seuraavat:

Hyvin yleiset ( $\geq 1/10$ )

Yleiset ( $\geq 1/100, < 1/10$ )

Melko harvinaiset ( $\geq 1/1\,000, < 1/100$ )

Harvinaiset ( $\geq 1/10\,000, < 1/1\,000$ )

Hyvin harvinaiset ( $< 1/10\,000$ )

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

Harvinaisia ja hyvin harvinaisia haittavaikutuksia sekä haittavaikutuksia, joiden esiintymistä on tuntematon, ei ole sisällytetty taulukkoon.

Elinjärjestelmä		Bilastiini 10 mg (n = 291) <sup>#</sup>	Lumelääke (n = 249)
<b>Esiintymistäytöt</b>			
Yleiset	Riimetti	3 (1,0 %)	3 (1,2 %)
<b>Hermosto</b>			
Yleiset	Päänsärky	6 (2,1 %)	3 (1,2 %)
Melko harvinaiset	Heitehuimaus	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
	Tajunnan menetys	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
<b>Silmät</b>			
Yleiset	Allerginen konjunktiviitti	4 (1,4 %)	5 (2,0 %)
Melko harvinaiset	Silmä-ärsytys	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
<b>Ruoansulatuselimistö</b>			
Yleiset	Vatsakipu/ylävatsakipu	3 (1,0 %)	3 (1,2 %)
Melko harvinaiset	Ripuli	2 (0,7 %)	0 (0,0 %)
	Pahoinvointi	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
	Huulten turvotus	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
<b>Iho ja ihonalainen kudos</b>			
Melko harvinaiset	Ekseema	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
	Urtikaria	2 (0,7 %)	2 (0,8 %)
<b>Yleisotireet ja antipaikassa todettavat haitat</b>			
Melko	Uupumus	2 (0,7 %)	0 (0,0 %)

harvinaiset			
-------------	--	--	--

# kliinisessä turvallisuustutkimuksessa 260 altistunutta lasta, farmakokineettisessä tutkimuksessa 31 altistunutta lasta

#### Pediatrisilla potilailla todettujen valikoitujen haittavaikutusten kuvaus

Päänsärkyä, vatsakipua, allergista konjunktiviittiä ja riniittiä havaittiin joko 10 mg bilastiinia tai lumelääkettä saaneilla lapsilla. Raportoidut esiintyvyydet olivat 2,1 % vs. 1,2 % päänsäryyn osalta, 1,0 % vs. 1,2 % vatsakivun osalta, 1,4 % vs. 2,0 % allergisen konjunktiviitin osalta ja 1,0 % vs. 1,2 % riniitin osalta.

#### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 Fimea

#### **4.9 Yliannostus**

Akuuttia yliannostusta koskeva tieto perustuu bilastiinin tuotekehitysvaiheen aikana tehdystä kliinisistä tutkimuksista saatuun kokemukseen ja myyntiluvan myöntämisen jälkeiseen seurantaan. Kun 26 terveelle vapaaehtoiselle koehenkilölle annettiin kliinisissä tutkimuksissa bilastiinia 10–11 kertaa terapeutisen annoksen (220 mg (kerta-annos) tai 200 mg/vrk 7 päivän ajan) suuruisia annoksia, hoidosta aiheutuneita haittavaikutuksia esiintyi kaksi kertaa yleisemmin kuin lumelääkkeen yhteydessä. Yleisimmin raportoituja haittavaikutuksia olivat heitehuimaus, päänsärky ja pahoinvointi. Vakavia haittavaikutuksia tai merkityksellistä QTc-ajan pitenemistä ei raportoitu. Myyntiluvan myöntämisen jälkeisessä seurannassa kerätty tiedot ovat yhdenmukaisia kliinisistä tutkimuksista saatujen tietojen kanssa.

Kriittinen arvio toistettujen bilastiinannosten (100 mg x 4 päivää) vaikutuksesta kammion repolarisaatioon ”perusteellisessa vaihtovuoroisessa QT/QTc-tutkimuksessa”, jossa oli mukana 30 tervettä aikuista vapaaehtoista koehenkilöä, ei havaittu merkityksellistä QTc-ajan pitenemistä. Tietoja yliannostuksesta lapsilla ei ole.

Yliannostuksen yhteydessä suositellaan oireenmukaista ja elintoimintoja tukevaa hoitoa.

Bilastiinille ei tunneta erityistä vasta-ainetta.

### **5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET**

#### **5.1 Farmakodynamiikka**

Farmakoterapeutinen ryhmä: Systeemiset antihistamiinit, muut systeemiset antihistamiinit ATC-koodi R06AX29.

#### Vaikutusmekanismi

Bilastiini on väsyttämätön, pitkävaikuttainen histamiiniantagonisti, jolla on selektiivinen perifeerinen H<sub>1</sub>-reseptoriantagonistinen affinitetti, mutta ei affinitettilä muskariinireseptoreihin.

Bilastiini esti histamiinin aikaansaamat paukamat ja voimakkaat ihoreaktiot 24 tunnin ajan kertannoksen ottamisesta.

#### Kliininen teho ja turvallisuus

Allergista rinokonjunktiviittiä (kausihuoneesta ja ympärikuotista) sairastaville aikuisille ja nuorille tehdyissä kliinisissä tutkimuksissa kerran päivässä 14–28 päivän ajan annettu 20 mg:n bilastiiniannos lievitti oireita, kuten aivastelua, nenän eritteitä, nenän kutinaa, nenän tukkoisuutta, silmien kutinaa, kynnelvuotoa ja silmien punoitusta. Bilastiini piti oireet tehokkaasti hallinnassa 24 tunnin ajan.

Kroonista idiopaattista urtikariaa sairastaville potilaalle tehdyissä kahdessa kliinisessä tutkimuksessa kerran päivässä 28 päivän ajan annettu bilastiini 20 mg:n annoksina lievitti kutinan voimakkuutta ja vähensi paukamien lukumääräät ja kokoa sekä urtikarian vuoksi esiintyntä epämiellyttää oloa. Potilaiden nukkuminen ja elämänlaatu paranivat.

Bilastiinilla tehdyissä kliinisissä tutkimuksissa ei havattu kliiniseksi merkityksellistä QT-ajan pitenemistä eikä muita kardiovaskulaarivaikeuksia, myöskään 200 mg:n vuorokausia annoksilla (10 kertaa kliininen annos) 7 päivän ajan 9 tutkimuspotilaalle annettuna eikä silloin, kun valmistetta annettiin samanaikaisesti P-glykoproteiinin estäjiin, esim. ketokonatsolin (24 potilasta) ja erytromysiiniin (24 potilasta), kanssa. Lisäksi tehtiin kattava QT-tutkimus 30 vapaaehtoiselle koehenkilölle.

Kontrolloidussa kliinisissä tutkimuksissa, joissa käytettiin suositeltua annosta 20 mg kerran päivässä, bilastiinin turvallisuusprofiili oli keskushermoston suhteen samankaltaisen kuin lumelääkkeen, eikä uneliaisuuden ilmaantuvuus poikennut tilastollisesti lumelääkkeestä. Bilastiini ei vaikuttanut kliinisissä tutkimuksissa annetuilla annoksilla enintään 40 mg joka päivä psykomotoriseen toimintakykyyn eikä vaikuttanut ajokykyyn tavallisessa ajokokeessa.

Vaiheen II ja III tutkimuksissa mukana olleissa iäkkäissä potilaissa ( $\geq 65$ -vuotiailla) lääkkeen tehossa tai turvallisuudessa ei ollut eroja nuorempien potilaiden verrattuna. Myyntiluvan myötämisen jälkeen iäkkäille potilaalle (146 potilasta) tehdyssä tutkimuksessa ei havaittu eroja turvallisuusprofilissa verrattuna aikuisväestöön.

#### Pediatriset potilaat

Kliiniseen kehitysohjelmaan osallistui nuoria (12–17-vuotiaita). 128 nuorta sai bilastiinia kliinisissä tutkimuksissa (81 kaksoissokkoutetuissa allergista rinokonjunktiviittiä koskevissa tutkimuksissa). Lisäksi 116 nuorta satunnaistettiin saamaan aktiivista vertailuvalmista tai lumelääkettä. Aikuisten ja nuorten välillä ei havaittu eroja tehossa ja turvallisuudessa.

Hoitosuositusten mukaan aikuisilla ja nuorilla osoitettu teho voidaan ekstrapoloida koskemaan lapsia, koska on osoitettu, että systeeminen altistus, joka saavutetaan bilastiinin 10 mg:n annoksella 6–11-vuotiailla vähintään 20 kg painavilla lapsilla, on yhtä suuri kuin aikuisilla bilastiinin 20 mg:n annoksella saavutettava altistus (ks. kohta 5.2). Ekstrapolointia aikuisista ja nuorista saatujen tietojen perusteella pidetään tämän valmisteen kohdalla tarkoituksenmukaisena, koska allergisen rinokonjunktiviitin ja urtikarian patofysiologia on samanlainen kaikissa ikäryhmässä.

12 viikkoa kestääneessä, 2–11-vuotiailla lapsilla [yhteensä 509 lasta, joista 260 sai bilastiinia 10 mg:n annoksella (58 vähintään 2- ja alle 6-vuotiasta, 105 vähintään 6- ja alle 9-vuotiasta ja 97 vähintään 9- ja alle 12-vuotiasta) ja 249 sai lumelääkettä (58 vähintään 2- ja alle 6-vuotiasta, 95 vähintään 6- ja alle 9-vuotiasta ja 96 vähintään 9- ja alle 12-vuotiasta)] tehdyssä kontrolloidussa kliiniseen tutkimuksessa, jossa käytettiin lapsille suositeltua annostusta 10 mg kerran päivässä, bilastiinin ( $n = 260$ ) turvallisuusprofiili oli samanlainen kuin lumelääkkeellä ( $n = 249$ ): haittavaikutuksia havaittiin 5,8 %:lla bilastiinia 10 mg:n annoksella saaneista potilaista ja 8,0 %:lla lumelääkettä saaneista potilaista. Sekä bilastiinia 10 mg:n annoksella saaneiden ryhmässä että lumelääkeryhmässä uneliaisuuden ja sedaation pistemäärit pediatrisessa unta kartoittavassa kyselyssä pienenvät hieman tämän tutkimuksen aikana ilman tilastollisesti merkitsevä eroa hoitoryhmien välillä. Näillä bilastiinia 10 mg:n annoksella kerran

päivässä saaneilla 2–11-vuotiailla lapsilla ei havaittu merkitseviä eroja QTc-ajassa verrattuna lumelääkettä saaneisiin. Erityisesti allergista rinokonjunktiviittiä tai kroonista urtikariaa sairastaville lapsille tarkoitetuissa elämänlaatua kartoittavissa kyselyissä pistemäärität yleisesti suurenivat 12 viikon aikana ilman tilastollisesti merkitsevää eroa bilastiini- ja lumelääkeryhmien välillä. Yhteensä 509 lasta osallistui tutkimukseen: 479 tutkittavaa, jotka sairastivat allergista rinokonjunktiviittiä, ja 30 tutkittavaa, joilla oli todettu krooninen urtikaria. 260 lasta sai bilastiinia: 252 (96,9 %) allergisen rinokonjunktiviitin hoitoon ja 8 (3,1 %) kroonisen urtikarian hoitoon. Vastaavasti 249 lasta sai lumelääkettä: 227 (91,2 %) allergisen rinokonjunktiviitin hoitoon ja 22 (8,8 %) kroonisen urtikarian hoitoon.

Euroopan lääkevirasto on myöntänyt vapautuksen velvoitteesta toimittaa tutkimustulokset bilastiinin käytöstä kaikkien alle 2-vuotiaiden pediatristen potilasryhmien hoidossa (ks. kohta 4.2 ohjeet käytöstä pediatristen potilaiden hoidossa).

## 5.2 Farmakokinetiikka

### Imeytyminen

Bilastiini imetyy nopeasti suun kautta annettuna, ja aika huippupitoisuuden saavuttamiseen plasmassa on noin 1,3 tuntia. Kumuloitumista elimistöön ei havaittu. Bilastiinin oraalinen biologinen hyötyosuuus on keskimäärin 61 %.

### Jakautuminen

Tutkimukset *in vitro* ja *in vivo* ovat osoittaneet, että bilastiini on P-glykoproteiinin (ks. kohta 4.5 Yhteisvaikutukset ketokonatsolin, erytromysiinin ja diltiatseemin kanssa) ja OATP-kuljettajaproteiinien substratti (ks. kohta 4.5 Yhteisvaikutukset greippimehun kanssa). Bilastiini ei vaikuta olevan muiden kuljettajaproteiinien (esim. BCRP:n tai munuaisissa esiintyvien kuljettajaproteiinien OCT2, OAT1 ja OAT3) substratti. Bilastiinin ei odoteta *in vitro* -tutkimusten perusteella estävän seuraavia kuljettajaproteiineja systeemisessä verenkierrossa: P-glykoproteiini, MRP2, BCRP, BSEP, OATP1B1, OATP1B3, OATP2B1, OAT1, OAT3, OCT1, OCT2, ja NTCP, koska estovaikutuksen P-glykoproteiiniin sekä OATP2B1- ja OCT1-kuljettajaproteiineihin havaittiin olevan vain vähäinen, jolloin arvioitu IC<sub>50</sub> ≥ 300 μM, joka on huomattavasti suurempi kuin laskennallinen kliininen plasman C<sub>max</sub>-arvo eivätkä nämä yhteisvaikutukset siksi ole kliinisesti merkityksellisiä. Näiden tulosten perusteella bilastiinin estovaikutusta suoliston limakalvolla esiintyviin kuljettajaproteiineihin, esim. P-glykoproteiiniin, ei voida sulkea pois.

Terapeutisina annoksina käytettyynä 84–90 % bilastiinista sitoutuu plasman proteiineihin.

### Biotransformaatio

Bilastiini ei indusoinkut eikä estänyt *in vitro* -tutkimuksissa CYP450-isoentsyyymejä.

### Eliminaatio

Terveille aikuisille vapaaehtoisille koehenkilöille tehyssä massatasututkimussessa <sup>14</sup>C-bilastiinin 20 mg:n kerta-annoksen antamisen jälkeen lähes 95 % annestusta annoksesta havaittiin virtsassa (28,3 %) ja ulosteissa (66,5 %) muuttumattomana bilastiinina, mikä vahvistaa sen, ettei bilastiini metaboloitu ihmisesä merkittävässä määrin. Laskennallinen eliminaation keskimääräinen puoliintumisaika terveiden vapaaehtoiset tutkimushenkilöiden elimistössä oli 14,5 tuntia.

### Lineaarisuus

Bilastiinin farmakokinetiikka on lineaarinen tutkitulla annosvällällä (5–220 mg), ja yksilöiden väliset erot ovat pieniä.

### Munuaisten vajaatoiminta:

Munuaisten vajaatoimintaa sairastaville potilaille tehyssä tutkimussessa keskimääräinen (keskihajonta) AUC<sub>0-∞</sub> oli 737,4 (± 260,8) ngxhr/ml mitattuna potilaista, joilla ei ollut munuaisten vajaatoimintaa

(glomerulussuodatus: > 80 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>), 967,4 ( $\pm$  140,2) ngxhr/ml mitattuna potilaista, joilla oli lievä munuaisten vajaatoiminta (glomerulussuodatus: 50–80 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>), 1384,2 ( $\pm$  263,23) ngxhr/ml mitattuna potilaist, joilla oli keskivaikea munuaisten vajaatoiminta (glomerulussuodatus: 30 – < 50 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>), ja 1708,5 ( $\pm$  699,0) ngxhr/ml mitattuna potilaista, joilla oli vaikea munuaisten vajaatoiminta (glomerulussuodatus: < 30 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>). Bilastiinin keskimääräinen (keskihajonta) puoliintumisaika oli 9,3 h ( $\pm$  2,8) mitattuna potilaista, joilla ei ollut munuaisten vajaatoimintaa, 15,1 h ( $\pm$  7,7) mitattuna potilaista, joilla oli lievä munuaisten vajaatoiminta, 10,5 h ( $\pm$  2,3) mitattuna potilaista, joilla oli keskivaikea munuaisten vajaatoiminta, ja 18,4 h ( $\pm$  11,4) mitattuna potilaista, joilla oli vaikea munuaisten vajaatoiminta. Bilastiini erityi virtsaan käytännöllisesti katsoen täydellisesti 48–72 tunnin kuluttua kaikkien potilaiden elimistöstä. Näillä farmakokineettisillä eroilla ei odoteta olevan kliinisesti merkityksellistä vaikutusta bilastiinin turvallisuuteen, koska bilastiinipitoisuus plasmassa on munuaisten vajaatoimintaa sairastavien elimistössä edelleen bilastiinin turvallisuusrajojen puitteissa.

#### Maksan vajaatoiminta:

Maksan vajaatoimintaa sairastavista potilaista ei ole farmakokineettisiä tietoja. Bilastiini ei metaboloidu ihmisen elimistössä. Koska munuaisten vajaatoimintaan liittyneiden tutkimusten tulokset osoittavat eliminaation munuaisten kautta olevan tärkein eliminaatioon vaikuttava tekijä, eritymisen sapen mukana odotetaan osallistuvan vain vähän bilastiinin eliminaatioon. Maksan toiminnan muutoksilla ei odoteta olevan kliinisesti merkityksellistä vaikutusta bilastiinin farmakokinetiikkaan.

#### Läkkääät:

Yli 65-vuotiaista potilaista on vain vähän farmakokineettistä tietoa saatavilla. Bilastiinin farmakokinetiikassa ei ole havaittu tilastollisesti merkitseviä eroja yli 65-vuotiailla potilailla verrattuna 18–35-vuotiaisiin aikuisiin.

#### Pediatriset potilaat:

Tästä valmisteesta ei ole saatavilla farmakokineettisiä tietoja nuorilla (12–17-vuotiailla), sillä katsottiin, että aikuisista saadut tiedot oli mahdollista ekstrapolointa.

Lapsia koskevia farmakokineettisiä tietoja saatuiin vaiheen II farmakokineettisestä tutkimuksesta, johon osallistui 31 4–11-vuotiaasta allergista rinokonjunktiviittia tai kroonista urtiariaa sairastavaa lasta, joille annettiin bilastiinia 10 mg suussa hajoavana tabletina kerran päivässä. Plasmassa todettujen pitoisuksien farmakokineettinen analyysi osoitti, että bilastiinin pediatrinen annos 10 mg kerran päivässä saa aikaan yhtä suuren systeemisen altistuksen (AUC-arvon keskiarvo oli 1 014 ng·h/ml 6–11-vuotiailla lapsilla) kuin 20 mg:n annos aikuisilla ja nuorilla. Nämä tulokset olivat lääkkeen turvallisuusprofiilin mukaisesti pääasiassa alle turvallisen kynnysarvon, joka perustuu tietoihin aikuisille annetusta annoksesta 80 mg kerran päivässä. Nämä tulokset vahvistivat, että bilastiinin 10 mg:n annos suun kautta kerran päivässä sopii 6–11-vuotiaalle vähintään 20 kg painaville pediatrisille potilaille terapeutiseksi annokseksi.

### **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

Farmakologista turvallisuutta, toistuvan altistuksen toksisuutta, geenitoksisuutta ja karsinogeenisuutta koskevien konventionaalisten tutkimusten bilastiinia koskevat tulokset eivät viittaa erityiseen vaaraan ihmisiille.

Reproduktiotutkimuksissa bilastiinista aiheutuneita sikiöön kohdistuneita vaiktuksia (rotilla pre- ja postimplantaation aikaisia alkiokuolemia ja kaniineilla kallon luiden, sternebran ja raajojen epätäydellistä luutumista) havaittiin vain emolle toksisilla annoksilla. Suurimpien haitattomien annosten (NOAEL) altistustaso on riittävän paljon suurempi (yli 30-kertainen) ihmisen suositelluilla terapeuttisilla annoksilla saamaan altistukseen nähden.

Imetystutkimuksessa bilastiinia havaittiin imettävien rottien maidossa, kun sitä oli annettu yksi kertamäärä suun kautta (20 mg/kg). Bilastiinipitoisuudet maidossa olivat noin puolet pitoisuksista emon plasmassa. Näiden tulosten merkitystä ihmisille ei tunneta.

Rotilla tehdyissä hedelmällisyystutkimuksissa suun kautta annettu bilastiiniannos enintään 1000 mg/kg/vrk ei aiheuttanut vaikuttuksia naaraiden ja urosten lisääntymiseliimiin. Vaikuttuksia parittelun, hedelmällisyteen ja tiineyteen ei esiintynyt.

Rotilla tehdessä jakautumistutkimuksessa autoradiografialla tehdessä lääkeaineepitoisuusmääritysessä havaittiin, ettei bilastiini kumuloidu keskushermostoon.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

Selluloosa, mikrokiteinen  
Natriumtärkelysglykolaatti (tyyppi A) (peräisin perunasta)  
Piidioksidi, kolloidinen, vedetön  
Magnesiumstearaatti

### **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei oleellinen.

### **6.3 Kestoaika**

5 vuotta

### **6.4 Säilytys**

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

### **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko (pakkauskoot)**

Lääkevalmiste on pakattu läpipainopakkaukseen, joka koostuu kahdesta osasta: laminaattiosasta, joka koostuu polyamidista (laminaatin ulkopuoli), alumiinista ja PVC-muovista (laminaatin sisäpuoli) sekä alumiininifolio-osasta. Alumiininifolio on kuumasauvattu kuumasauvaulakalla (PVC-PVAC-kopolymeeri ja butyylimetakrylaattihartsi) kiinni laminaattiin, joka on ensin painettu muotoon ja tabletit täytetty pakkaukseen.

Yksi läpipainoliuska sisältää 10 tablettia. Läpipainopakkaukset on pakattu kartonkirasioihin.

Pakkauskoot 10, 20, 30, 40 tai 50 tablettia. Kaikkia pakkauskokoja ei väittämättä ole myynnissä.

### **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiseelle**

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälteet on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Menarini International Operations Luxembourg S.A.  
1, Avenue de la Gare  
L-1611 Luxembourg  
Luxemburg

**8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

27335

**9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 28.12.2010  
Myyntiluvan uudistamisen päivämäärä: 25.5.2016

**10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

18.5.2021

## **PRODUKTRESUMÉ**

### **1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Revitelle 20 mg tablett

### **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Varje tablett innehåller 20 mg bilastin.

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1

### **3. LÄKEMEDELSFORM**

Tablett.

Ovala bikonvexa vita tablett med brytskåra (längd 10 mm, bredd 5 mm).

Brytskåran är inte till för att dela tabletten i lika stora doser utan enbart för att underlätta nedsväljning.

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Terapeutiska indikationer**

För symptomatisk behandling av allergisk rinokonjunktivit (säsongsbetonad och perenn) och urticaria. Revitelle är avsett för vuxna och ungdomar från 12 års ålder.

#### **4.2 Dosering och administreringssätt**

##### **Dosering**

###### **Vuxna och ungdomar från 12 års ålder**

20 mg bilastin (1 tablett) en gång dagligen för att mildra symptomen av allergisk rinokonjunktivit (SAR och PAR) och urticaria.

Tabletten skall tas en timme före eller två timmar efter intag av föda eller fruktjuice (se avsnitt 4.5).

###### **Behandlingstid:**

Vid allergisk rinokonjunktivit bör behandlingen begränsas till perioden av exponering för allergener. Vid säsongrelaterad allergisk rinit kan behandlingen avbrytas efter att symtomen upphört och återupptas när de återkommer. Vid perenn allergisk rinit kan fortsatt behandling föreslås till patienterna under de perioder de exponeras för allergener. Vid urticaria beror behandlingstiden på typen, varaktigheten och förfloppet av symptomen.

###### ***Särskilda populationer***

###### **Äldre**

Inga dosjusteringar krävs hos äldre (se avsnitt 5.1 och 5.2).

###### **Nedsatt njurfunktion**

Studier utförda på vuxna patienter (med nedsatt njurfunktion) med speciellt stor risk visar att dosen av bilastin inte behöver justeras för vuxna (se avsnitt 5.2).

#### Nedsatt leverfunktion

Det finns ingen klinisk erfarenhet från vuxna patienter med nedsatt leverfunktion. Eftersom bilastin inte metaboliseras och elimineras oförändrat i urinen och avföringen förväntas inte nedsatt leverfunktion öka den systemiska exponeringen utöver säkerhetsmarginalen hos vuxna patienter. Av denna anledning krävs ingen dosjustering hos vuxna patienter med nedsatt leverfunktion (se avsnitt 5.2).

#### Pediatrisk population

- Barn från 6 till 11 år som väger minst 20 kg  
Bilastin 10 mg munsönderfallande tabletter och bilastin 2,5 mg/ml oral lösning är lämpliga läkemedelsformer för administrering till denna patientgrupp.
- Barn under 6 år som väger mindre än 20 kg  
Tillgänglig information finns i avsnitt 4.4, 4.8, 5.1 och 5.2, men ingen doseringsrekommendation kan fastställas. Därför ska bilastin inte användas i denna åldersgrupp.

Effekt och säkerhet för bilastin hos barn med nedsatt njur- eller leverfunktion har inte fastställts.

#### **Administringsätt**

Oral användning.

Tabletten ska sväljas med vatten. Det rekommenderas att hela dagsdosen tas på en gång.

#### **4.3 Kontraindikationer**

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpmämne som anges i avsnitt 6.1.

#### **4.4 Varningar och försiktighet**

##### *Pediatrisk population*

Effekt och säkerhet för bilastin hos barn under 12 år har inte fastställts och det finns lite klinisk erfarenhet från barn från 2 till 5 år och därför ska bilastin inte användas i dessa åldersgrupper.

Hos patienter med måttligt eller kraftigt nedsatt njurfunktion kan samtidig administrering av bilastin och inhibitörer av P-glykoprotein såsom t ex ketokonazol, erytromycin, cyklosporin, ritonavir eller diltiazem, öka plasmanivåerna av bilastin och därför öka risken för biverkningar av bilastin. Därför bör samtidig behandling med bilastin och P-glykoproteinhämmare undvikas hos patienter med måttligt eller kraftigt nedsatt njurfunktion.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

#### **4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Interaktionsstudier har endast utförts på vuxna och en sammanfattning av dessa ges nedan.

Interaktion med mat: Mat försämrar påtagligt den orala biotillgängligheten av bilastin med 30%.

Interaktion med grapefruktjuice: Samtidigt intag av bilastin 20 mg och grapefruktjuice minskade biotillgängligheten med 30%. Denna effekt kan också vara relevant för andra fruktjuicer. Graden av minskad biotillgänglighet kan variera mellan olika tillverkare och frukter. Mekanismen för denna interaktion är en hämning av upptagstransportören OATP1A2, som bilastin är substrat för (se avsnitt 5.2). Läkemedel såsom ritonavir eller rifampicin som är substrat eller hämmare av OATP1A2 kan likaledes ha potential att reducera plasmakoncentrationerna av bilastin.

Interaktion med ketokonazol och erytromycin: Samtidigt intag av bilastin 20 mg en gång dagligen och ketokonazol 400 mg en gång dagligen eller erytromycin 500 mg tre gånger dagligen fördubblade AUC och ökade C<sub>max</sub> 2-3 gånger för bilastin. Dessa förändringar kan förklaras av en interaktion med effluxtransportörer i tarmen, eftersom bilastin är substrat för P-gp och inte metaboliseras (se avsnitt 5.2). Dessa förändringar verkar inte påverka säkerhetsprofilen för bilastin och ketokonazol respektive erytromycin. Andra läkemedel såsom cyklosporin som är substrat eller hämmare av P-gp, kan likaledes ha potential att öka plasmakoncentrationen av bilastin.

Interaktion med diltiazem: Samtidigt intag av bilastin 20 mg en gång dagligen och diltiazem 60 mg en gång dagligen ökade C<sub>max</sub> för bilastin med 50%. Denna effekt kan förklaras av interaktion med effluxtransportörer i tarmen (se avsnitt 5.2) och verkar inte påverka säkerhetsprofilen för bilastin.

Interaktion med alkohol: Den psykomotoriska förmågan efter samtidigt intag av alkohol och 20 mg en gång dagligen bilastin var liknande den som observerades efter intag av alkohol och placebo.

Interaktion med lorazepam: Samtidigt intag av bilastin 20 mg en gång dagligen och lorazepam 3 mg en gång dagligen under 8 dagar förstärkte inte den dämpande CNS-effekten av lorazepam.

#### *Pediatrisk population*

Interaktionsstudier har endast utförts på vuxna. Eftersom det inte finns någon klinisk erfarenhet av interaktionen mellan bilastin och andra läkemedel, mat eller fruktjuicer hos barn, ska resultaten av interaktionsstudier på vuxna för tillfället beaktas när bilastin ordineras för barn. Det finns inga kliniska data från barn för att fastställa huruvida förändringar i AUC eller C<sub>max</sub> som orsakats av interaktioner påverkar säkerhetsprofilen för bilastin.

#### **4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

Graviditet: Det finns inga eller begränsad mängd data från användningen av bilastin i gravida kvinnor.

Djurstudier visar inga direkta eller indirekta skadliga effekter med avseende på reproductionstoxicitet, födelse eller postnatal utveckling (se avsnitt 5.3). Som en försiktighetsåtgärd bör man undvika användning av Revitelle under graviditet.

Amning: Utsöndringen av bilastin i mjölk har inte studerats hos mäniskor. Tillgängliga farmakokinetiska data hos djur har visat utsöndring av bilastin i mjölk (se avsnitt 5.3). Ett beslut måste fattas om man ska fortsätta/avbryta amningen eller avbryta/avstå från behandling med Revitelle, med hänsyn tagen till fördelen med amning för barnet och fördelen med bilastinbehandling för kvinnan.

Fertilitet: Det finns ingen eller begränsad mängd klinisk data. Studier på råtta visade ingen negativ effekt på fertilitet (se avsnitt 5.3).

#### **4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

En studie utförd på vuxna för att utvärdera effekterna av bilastin på förmågan att framföra fordon visade att behandling med 20 mg inte påverkade körförståelsen. Eftersom svaret på läkemedlet kan

variera individuellt, ska patienterna rådas att inte framföra fordon eller använda maskiner förrän deras svar på läkemedlet har fastställts.

#### 4.8 Biverkningar

##### Sammanfattning av säkerhetsprofilen hos vuxna och unga patienter

Förekomsten av biverkningar hos vuxna och unga patienter som lider av allergisk rinokonjunktivit eller kronisk idiopatisk urtikaria behandlade med 20 mg bilastin i kliniska studier var jämförbar med förekomsten av biverkningar hos patienter som fick placebo (12,7% mot 12,8%).

De kliniska studier i fas II och III som utfördes under den kliniska utvecklingen omfattade 2 525 vuxna och unga patienter, som behandlades med olika doser av bilastin, varav 1 697 fick bilastin 20 mg. I dessa studier fick 1 362 patienter placebo. De vanligast rapporterade biverkningarna hos patienter som fick 20 mg bilastin för indikationen allergisk rinokonjunktivit eller kronisk idiopatisk urtikaria var huvudvärk, sömnighetskänsla, yrsel och trötthet. Dessa biverkningar uppträdde med en jämförbar frekvens hos patienter som fick placebo.

Lista över biverkningar i tabellformat hos vuxna och unga patienter

Biverkningar som bedömdes åtminstone möjligt vara relaterade till bilastin, och rapporterades hos fler än 0,1 % av patienterna som fick 20 mg bilastin under det kliniska utvecklingsprogrammet (N = 1697), listas nedan.

Biverkningsfrekvenserna klassificeras enligt följande:

- Mycket vanliga ( $\geq 1/10$ )
- Vanliga ( $\geq 1/100, < 1/10$ )
- Mindre vanliga ( $\geq 1/1\ 000, < 1/100$ )
- Sällsynta ( $\geq 1/10\ 000, < 1/1\ 000$ )
- Mycket sällsynta ( $< 1/10\ 000$ )
- Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

Sällsynta, mycket sällsynta och biverkningar utan känd frekvens har inte inkluderats i tabellen.

Klassificering av organсистем Frekvens      Biverkning		Bilastin <b>20 mg</b> <b>n=1697</b>	Alla doser av bilastin <b>n=2525</b>	Placebo <b>n=1362</b>
<b>Infektioner och infestationer</b>				
Mindre vanliga	Oral herpes	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	0 (0,0 %)
<b>Metabolism och nutrition</b>				
Mindre vanliga	Ökad aptit	10 (0,59 %)	11 (0,44 %)	7 (0,51 %)
<b>Psykiska störningar</b>				
Mindre vanliga	Oro	6 (0,35 %)	8 (0,32 %)	0 (0,0 %)
	Sömnsvårigheter	2 (0,12 %)	4 (0,16 %)	0 (0,0 %)
<b>Centrala och perifera nervsystemet</b>				
Vanliga	Somnolens	52 (3,06 %)	82 (3,25 %)	39 (2,86 %)

Klassificering av organsystem		Bilastin 20 mg n=1697	Alla doser av bilastin n=2525	Placebo n=1362
Frekvens	Biverkning			
	Huvudvärk	68 (4,01 %)	90 (3,56 %)	46 (3,38 %)
Mindre vanliga	Yrsel	14 (0,83 %)	23 (0,91 %)	8 (0,59 %)
<b>Öron och balansorgan</b>				
Mindre vanliga	Tinnitus	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	0 (0,0 %)
	Vertigo	3 (0,18 %)	3 (0,12 %)	0 (0,0 %)
<b>Hjärtat</b>				
Mindre vanliga	Högergrenblock	4 (0,24 %)	5 (0,20 %)	3 (0,22 %)
	Sinusarytmia	5 (0,30 %)	5 (0,20 %)	1 (0,07 %)
	Elektrokardiogram QT-förslängning	9 (0,53 %)	10 (0,40 %)	5 (0,37 %)
	Andra EKG-avvikelse	7 (0,41 %)	11 (0,44 %)	2 (0,15 %)
<b>Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum</b>				
Mindre vanliga	Dyspné	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	0 (0,0 %)
	Obehag i näsan	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	0 (0,0 %)
	Torrhet i näsan	3 (0,18 %)	6 (0,24 %)	4 (0,29 %)
<b>Magtarmkanalen</b>				
Mindre vanliga	Smärta i övre delen av magen	11 (0,65 %)	14 (0,55 %)	6 (0,44 %)
	Magsmärter	5 (0,30 %)	5 (0,20 %)	4 (0,29 %)
	Illamående	7 (0,41 %)	10 (0,40 %)	14 (1,03 %)
	Obehag från magtrakten	3 (0,18 %)	4 (0,16 %)	0 (0,0 %)
	Diarré	4 (0,24 %)	6 (0,24 %)	3 (0,22 %)
	Muntorrhet	2 (0,12 %)	6 (0,24 %)	5 (0,37 %)
	Dyspepsi	2 (0,12 %)	4 (0,16 %)	4 (0,29 %)
	Gastrit	4 (0,24 %)	4 (0,16 %)	0 (0,0 %)
<b>Hud och subkutan vävnad</b>				
Mindre vanliga	Pruritus	2 (0,12 %)	4 (0,16 %)	2 (0,15 %)
<b>Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället</b>				
Mindre vanliga	Trötthet	14 (0,83 %)	19 (0,75 %)	18 (1,32 %)
	Törst	3 (0,18 %)	4 (0,16 %)	1 (0,07 %)
	Förbättrat tidigare tillstånd	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	1 (0,07 %)
	Pyrexia	2 (0,12 %)	3 (0,12 %)	1 (0,07 %)
	Asteni	3 (0,18 %)	4 (0,16 %)	5 (0,37 %)

Klassificering av organstyg		Bilastin 20 mg n=1697	Alla doser av bilastin n=2525	Placebo n=1362
Frekvens	Biverkning			
<b>Undersökningar</b>				
Mindre vanliga	Ökat gamma-glutamyltransferas	7 (0,41 %)	8 (0,32 %)	2 (0,15 %)
	Ökat alaninaminotransferas	5 (0,30 %)	5 (0,20 %)	3 (0,22 %)
	Ökat aspartataminotransferas	3 (0,18 %)	3 (0,12 %)	3 (0,22 %)
	Ökat blodkreatinin	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	0 (0,0 %)
	Ökade triglycerider i blodet	2 (0,12 %)	2 (0,08 %)	3 (0,22 %)
	Ökad kroppsvikt	8 (0,47 %)	12 (0,48 %)	2 (0,15 %)

**Ingen känd frekvens** (kan inte beräknas från tillgängliga data): Palpitationer, takykardi, övervänskligetsreaktioner (såsom anafylaxi, angioödem, dyspné, hudutslag, lokaliseringat ödem/lokala svullnad och erytem) samt kräkningar har observerats efter godkännande för försäljning.

#### Beskrivning av utvalda biverkningar hos vuxna och unga patienter

Somnolens, huvudvärk, yrsel och trötthet observerades hos patienter som antingen behandlats med bilastin 20 mg eller med placebo. Den rapporterade förekomsten var 3,06 % vs. 2,86 % för somnolens, 4,01 % vs. 3,38 % för huvudvärk, 0,83 % vs. 0,59 % för yrsel och 0,83 % vs. 1,32 % för trötthet.

Den information som samlades in under uppföljningen efter godkännande för försäljning har bekräftat säkerhetsprofilen som observerades under den kliniska utvecklingen.

#### *Sammanfattning av säkerhetsprofilen för den pediatrika populationen*

Under den kliniska utvecklingen var förekomsten, typen och svårighetsgraden av biverkningar hos ungdomar (mellan 12 och 17 år) samma som hos vuxna. Den information som samlats in om denna population (ungdomar) under uppföljningen efter godkännande för försäljning har bekräftat resultaten av de kliniska studierna.

Andelen rapporterade biverkningar hos barn från 2 till 11 år som fick bilastin 10 mg för behandling av allergisk rinokonjunktivit eller kronisk idiopatisk urtikaria i en 12-veckors kontrollerad klinisk studie var jämförbar hos patienter som fick placebo (68 % vs. 67,5 %). De vanligast rapporterade biverkningarna hos 291 barn (2–11 år) som fick bilastin (munsönderfallande tabletter) under de kliniska studierna (#260 exponerade barn i den kliniska säkerhetsstudien, 31 exponerade barn i den farmakokinetiska studien) var huvudvärk, allergisk konjunktivit, rinit och magsmärkor. Dessa biverkningar inträffade med en jämförbar frekvens hos 249 patienter som fick placebo.

#### Tabell över biverkningar i den pediatrika populationen

Biverkningar som bedömdes åtnjärligen möjliga vara relaterade till bilastin, och rapporterades hos fler än 0,1 % av barnen (2–11 år) som fick bilastin under den kliniska utvecklingen sammanfattas i nedanstående tabell.

Frekvenserna anges enligt följande:

Mycket vanliga ( $\geq 1/10$ )

Vanliga ( $\geq 1/100, < 1/10$ )

Mindre vanliga ( $\geq 1/1,000$  to  $< 1/100$ )

Sällsynta ( $\geq 1/10,000$  to  $< 1/1,000$ )

Mycket sällsynta ( $< 1/10,000$ )

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)  
 Sällsynta och mycket sällsynta biverkningar och biverkningar med ingen känd frekvens har inte tagits med i tabellen.

\*260 exponerade barn i den kliniska säkerhetsstudien, 31 exponerade barn i den farmakokinetiska

Klassificering av organsystem		Bilastin 10 mg (n=291) <sup>#</sup>	Placebo (n=249)
Frekvens	Biverkning		
<b>Infektioner och infestationer</b>			
Vanliga	Rinit	3 (1,0 %)	3 (1,2 %)
<b>Centrala och perifera nervsystemet</b>			
Vanliga	Huvudvärk	6 (2,1 %)	3 (1,2 %)
Mindre vanliga	Yrsel	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
	Medvetandeförlust	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
<b>Ögon</b>			
Vanliga	Allergisk konjunktivit	4 (1,4 %)	5 (2,0 %)
Mindre vanliga	Ögonirritation	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
<b>Magtarmkanalen</b>			
Vanliga	Magsmärter/smärta i övre delen av magen	3 (1,0 %)	3 (1,2 %)
Mindre vanliga	Diarré	2 (0,7 %)	0 (0,0 %)
	Illamående	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
	Svullnad i läppar	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
<b>Hud och subkutan vävnad</b>			
Mindre vanliga	Eksem	1 (0,3 %)	0 (0,0 %)
	Urtikaria	2 (0,7 %)	2 (0,8 %)
<b>Allmänna symptom och/eller symptom vid administreringsstället</b>			
Mindre vanliga	Trötthet	2 (0,7 %)	0 (0,0 %)

studien

Beskrivning av utvalda biverkningar i den pediatriska populationen

Huvudvärk, magsmärter, allergisk konjunktivit och rinit observerades hos barn som antingen behandlats med bilastin 10 mg eller med placebo. Den rapporterade förekomsten var 2,1 % vs. 1,2 % för huvudvärk, 1,0 % vs. 1,2 % för magsmärter, 1,4 % vs. 2,0 % för allergisk konjunktivit och 1,0 % vs. 1,2 % för rinit.

#### Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till (se detaljer nedan).

Webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 Fimea

#### **4.9 Överdosering**

Information om akut överdos är baserad på erfarenhet av kliniska studier utförda under utvecklingen och uppföljningen efter godkännande för försäljning. Administration av bilastin vid doser 10-11 gånger högre än terapeutiska doser (220 mg som singeldos; eller 200 mg/dag under 7 dagar) till 26 friska frivilliga vuxna var frekvensen av biverkningar som uppkom i samband med behandlingen dubbelt så hög jämfört med placebo. De vanligaste biverkningarna var yrsel, huvudvärk och illamående. Inga

allvarliga biverkningar och ingen signifikant förlängning av QTc-intervallet rapporterades. Den information som samlades in under uppföljningen efter godkännandet för försäljning stämde överens med den information som rapporterades i de kliniska studierna.

Kritisk utvärdering av bilastins flerdoseffekt (100 mg x4 dagar) på ventrikulär repolarisering med en ”grundlig QT/QTc cross-over-studie” på 30 friska vuxna frivilliga visade ingen signifikant QTc-förlängning.

Det finns inga data om överdosering hos barn.

I fall av överdosering rekommenderas symptomatisk och supportrande behandling.

Det finns ingen känd specifik antidot mot bilastin.

## 5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

### 5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Antihistaminer för systemiskt bruk, andra antihistaminer för systemiskt bruk, ATC-kod R06AX29.

#### Verkningsmekanism

Bilastin är en icke-sederande, långverkande histaminantagonist med selektiv perifer H<sub>1</sub>-receptorantagonistaffinitet och har ingen affinitet för muskarina receptorer.

Bilastin inhiberade histamininducerade hudreaktioner under 24 timmar efter singeldoser.

#### Klinisk effekt och säkerhet

I kliniska studier utförda på vuxna och ungdomar med allergisk rinokonjunktivit (säsongsbetonad och perenn), var bilastin 20 mg administrerat en gång dagligen under 14-28 dagar effektivt för att mildra symptom såsom nysningar, rinnande näsa, kliande näsa, täppt näsa, kliande ögon, tårar i ögonen och röda ögon. Bilastin behandlade effektivt symptom i 24 timmar.

I två kliniska studier genomförda på patienter med kronisk idiopatisk urtikaria var bilastin 20 mg administrerat en gång dagligen under 28 dagar effektivt för att mildra intensiteten av klådan samt antalet och storleken av utslag, liksom patienternas obehag på grund av urtikaria. Patienterna förbättrade sina sömnförhållanden och livskvaliteten.

Ingen klinisk relevant förlängning av QTc-intervall eller andra kardiovaskulära effekter har observerats i kliniska studier utförda med bilastin, även vid doser på 200 mg dagligen (10 gånger den kliniska dosen) under 7 dagar hos 9 individer eller ens vid samtidig administrering tillsammans med P-gp-inhibitorer som ketokonazol, (24 individer) och erytromycin (24 individer). Utöver detta har en grundlig QT-studie utförts på 30 frivilliga individer.

I kontrollerade studier med den rekommenderade dosen 20 mg en gång dagligen var säkerhetsprofilen av bilastin i centrala nervsystemet jämförbar med placebo och incidensen av somnolens inte statistiskt skild från placebo. Bilastin vid doser upp till 40 mg per dag påverkade inte den pskykomotoriska förmågan i kliniska studier och påverkade inte körförstationen i ett standardtest av körförstånden.

Äldre patienter ( $\geq 65$  år) inkluderade i fas II- och fas III-studier uppvisade ingen skillnad i effektivitet eller säkerhet jämfört med yngre patienter. En studie efter godkännandet för försäljning på 146 äldre patienter uppvisade inga skillnader i säkerhetsprofilen jämfört med den vuxna populationen.

### Pediatrisk population

Ungdomar (mellan 12 och 17 år) deltog i den kliniska utvecklingen. 128 ungdomar fick bilastin under de kliniska studierna (81 i dubbelblinda studier av allergisk rinokonjunktivit). Ytterligare 116 patienter randomiseras till jämförelsessubstans eller placebo. Inga skillnader i säkerheten och effekten upptäcktes mellan vuxna och ungdomar.

Enligt behandlingsrekommendationerna kan den bevisade effekten hos vuxna och ungdomar extrapolaseras till barn, eftersom det har påvisats att den systemiska exponeringen som uppnås med 10 mg bilastin hos barn från 6 till 11 år som väger minst 20 kg är likartad med den exponering som uppnås med 20 mg bilastin hos vuxna (se avsnitt 5.2). Extrapoleringen av data från vuxna och ungdomar anses vara lämplig för detta läkemedel eftersom patofysiologin för allergisk rinokonjunktivit och urtikaria är densamma för alla åldersgrupper.

I en 12-veckors kontrollerad klinisk studie på barn från 2 till 11 år [totalt 509 barn, varav 260 fick bilastin 10 mg (58 i åldern 2 till < 6 år, 105 i åldern 6 till < 9 år och 97 i åldern 9 till < 12 år) och 249 fick placebo (58 i åldern 2 till < 6 år, 95 i åldern 6 till < 9 år och 96 i åldern 9 till < 12 år)] med den rekommenderade dosen för barn 10 mg en gång dagligen, var säkerhetsprofilen för bilastin (n=260) jämförbar med placebo (n=249): biverkningar observerades hos 5,8 % av patienterna som fick bilastin 10 mg och hos 8,0 % av patienterna som fick placebo. Poängantalet för somnolens och sedering i en pediatrisk enkät som kartlägger sömn minskade lite under denna studie både i den grupp som fick bilastin 10 mg och i den grupp som fick placebo. Det fanns inga statistiskt signifikanta skillnader mellan behandlingsgrupperna. Hos dessa barn från 2–11 år som fick 10 mg bilastin en gång dagligen observerades inga signifikanta skillnader i QTc-tiden jämfört med barn som fick placebo. I enkäter som kartlägger livskvaliteten särskilt avsedda för barn med allergisk rinokonjunktivit eller kronisk urtikaria ökade poängantalet i allmänhet under 12 veckor utan statistiskt signifikanta skillnader mellan bilastin- och placebogrupperna. Totalt 509 barn deltog i studien: 479 barn hade allergisk rinokonjunktivit och 30 barn hade kronisk urtikaria. 260 barn fick bilastin: av dessa fick 252 (96,9 %) behandling för allergisk rinokonjunktivit och 8 (3,1 %) för kronisk urtikaria. På motsvarande sätt fick 249 barn placebo: av dessa fick 227 (91,2 %) behandling för allergisk rinokonjunktivit och 22 (8,8 %) för kronisk urtikaria.

Europeiska läkemedelsmyndigheten har beviljat undantag från kravet att skicka in studieresultat för bilastin för alla grupper av den pediatriska populationen under 2 år (information om pediatrisk användning finns i avsnitt 4.2).

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

### Absorption

Bilastin absorberas snabbt efter oral administration och når maximala plasmakoncentrationer efter cirka 1,3 timmar. Ingen ackumulation har noterats. Medelvärdet av bilastins perorala biotillgänglighet är 61 %.

### Distribution

Studier *in vitro* och *in vivo* har visat att bilastin är substrat för P-gp (se avsnitt 4.5, Interaktion med ketokonazol, erytromycin och diltiazem) och OATP (se avsnitt 4.5, Interaktion med grapefruktsaft). Bilastin verkar inte vara substrat för transportören BCRP eller de renala transportörerna OCT2, OAT1 och OAT3. Baserat på *in vitro* studier förväntas bilastin inte hämma följande transportörer i den systemiska cirkulationen: P-gp, MRP2, BCRP, BSEP, OATP1B1, OATP1B3, OATP2B1, OAT1, OAT3, OCT1, OCT2 och NTCP, eftersom bara en svag inhibering noterades för P-gp, OATP2B1 och OCT1, med ett uppskattat IC<sub>50</sub> på  $\geq 300 \mu\text{M}$ , mycket högre än det beräknade kliniska C<sub>max</sub> i plasma. Därför kommer dessa interaktioner inte att vara kliniskt relevanta. Baserad på dessa resultat kan det inte utslutas att bilastin hämmar transportörer i tarmslemhinnan, t.ex. P-gp.

I terapeutiska doser är bilastin till 84-90% bundet till plasmaproteiner.

## Biotransformation

Bilastin varken inducerade eller inhiberade aktiviteten av CYP450-isoenzymer i studier *in vitro*.

## Eliminering

I en massbalansstudie utförd på friska vuxna frivilliga återfanns efter administrering av en singeldos 20 mg  $^{14}\text{C}$ -bilastin nästan 95% av den givna dosen i urin (28,3%) och i faeces (66,5%) som oförändrat bilastin. Detta bekräftar att bilastin inte metaboliseras i någon signifikant utsträckning i mänsklig kropp. Den genomsnittliga halveringstiden för elimineringen beräknades hos friska frivilliga vara 14,5 timmar.

## Linjäritet

Bilastin visar linjär farmakokinetik i det undersökta dosområdet (5 till 220 mg), med låg interindividuell variation.

## Nedsatt njurfunktion

I en studie på individer med nedsatt njurfunktion ökade genomsnittligt (SD)  $\text{AUC}_{0-\infty}$  från 737,4 ( $\pm 260,8$ ) ng $\cdot$ hr/ml hos individer utan nedsatt funktion (GFR: >80 ml/min/1,73 m $^2$ ) till: 967,4 ( $\pm 140,2$ ) ng $\cdot$ hr/ml hos individer med endast något nedsatt funktion (GFR: 50-80 ml/min/1,73 m $^2$ ), 1384,2 ( $\pm 263,23$ ) ng $\cdot$ hr/ml hos individer med måttligt nedsatt funktion (GFR: 30 - <50 ml/min/1,73 m $^2$ ), och 1708,5 ( $\pm 699,0$ ) ng $\cdot$ hr/ml hos individer med kraftigt nedsatt funktion (GFR: <30 ml/min/1,73 m $^2$ ). Genomsnittlig (SD) halveringstid av bilastin var 9,3 h ( $\pm 2,8$ ) hos individer utan nedsatt funktion, 15,1 h ( $\pm 7,7$ ) hos individer med endast något nedsatt funktion, 10,5 h ( $\pm 2,3$ ) hos individer med måttligt nedsatt funktion och 18,4 h ( $\pm 11,4$ ) hos individer med kraftigt nedsatt funktion. Utsöndring via urinen av bilastin var i huvudsak avslutad efter 48-72 timmar hos samtliga individer. Dessa farmakokinetiska förändringar förväntas inte ha någon kliniskt relevant påverkan på säkerheten vid användning av bilastin eftersom plasmanivåerna av bilastin hos patienter med nedsatt njurfunktion fortfarande ligger inom säkerhetsmarginalerna för bilastin.

## Nedsatt leverfunktion

Det finns inga farmakokinetiska data från individer med nedsatt leverfunktion. Bilastin metaboliseras inte i mänsklig kropp. Eftersom resultaten från studien på individer med nedsatt njurfunktion indikerar att utsöndring via njurarna bidrar stort vid elimineringen, så förväntas utsöndring via gallan endast spela en marginell roll vid elimineringen av bilastin. Förändringar i leverfunktionen förväntas inte ha en kliniskt relevant påverkan på bilastins farmakokinetik.

## Äldre

Endast begränsade farmakokinetiska data finns tillgängliga från individer äldre än 65 år. Inga statistiskt signifikanta skillnader har observerats med avseende på bilastins farmakokinetik hos äldre patienter över 65 år jämfört med vuxna mellan 18 och 35 år.

## Pediatrisk population

Ingen farmakokinetisk data finns tillgänglig hos ungdomar (mellan 12 och 17 år), då extrapolering från data hos vuxna ansågs lämplig för detta läkemedel.

Farmakokinetiska data för barn inhämtades från en fas II farmakokinetisk studie som inkluderade 31 barn från 4 till 11 år med allergisk rinokonjunktivit eller kronisk urticaria som behandlades med bilastin 10 mg munsönderfallande tablett en gång dagligen. En farmakokinetisk analys av data gällande plasmakoncentrationerna visade att den pediatrika dosen av bilastin 10 mg en gång dagligen resulterar i en likartad systemisk exponering (genomsnittligt  $\text{AUC} 1\ 014 \text{ ng}\cdot\text{hr}/\text{ml}$  för barn från 6 till 11 år) som en dos på 20 mg hos vuxna och ungdomar. Dessa resultat var i huvudsak under säkerhetströskelvärdet som baseras på data om doser på 80 mg en gång dagligen hos vuxna enligt läkemedlets säkerhetsprofil. Dessa resultat bekräftade att bilastin 10 mg via munnen en gång dagligen är en lämplig terapeutisk dos för barn från 6 till 11 år som väger minst 20 kg.

### **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Icke-kliniska data på bilastin avslöjar inte några speciella risker för människor baserat på gängse studier avseende säkerhetsfarmakologi, upprepad dotoxicitet, gentoxicitet och karcinogenicitet.

I reproduktionstoxicitetsstudier har effekterna av bilastin på fostret (fostermortalitet pre- och postimplantation hos råtta och inkomplett ossifikation av skallbenen, sternebrae och extremiteter hos kanin) endast observerats vid för modern toxiska doser. Exponeringsnivåerna vid NOAEL överskrider tillräckligt (>30-faldig) exponeringen hos människor vid rekommenderad terapeutisk dos.

I en studie identifierades bilastin i mjölken från digivande råttor, som administrerats en enda oral dos (20 mg/kg). Koncentrationen av bilastin i mjölk var cirka hälften av den i moderns plasma. Relevansen för dessa resultat hos människor är okänd.

I fertilitetsstudier på råtta inducerade bilastin inga effekter på honliga och hanliga reproduktionsorgan när det gavs oralt upp till 1000 mg/kg/dag. Parning, fertilitet och dräktighet påverkades inte.

Det framgår i en distributionsstudie hos råtta med bestämning av läkemedelskoncentrationer med autodiografi att bilastin inte ackumuleras i centrala nervsystemet.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpmän**

Mikrokristallin cellulosa

Natriumstärkelseglykolat typ A (från potatis)

Vattenfri kolloidal silika

Magnesiumstearat

### **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

### **6.3 Hållbarhet**

5 år.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

### **6.5 Förpackningstyp och innehåll**

Produkten är paketerad i en blisterförpackning som består av två delar:

Laminat som består av orienterad polyamid (utsidan av laminatet), aluminium och PVC (insidan av laminatet).

Aluminiumfolie

Aluminiumfolien är termoförseglad med en värmelack (PVC-PVAC-kopolymer och hartser av butylmetakrylat) på laminatet efter gjutning och fyllning med tabletter.

Varje blisterförpackning innehåller 10 tabletter. Blisterförpackningarna är paketerade i ytterkartonger.

Förpackningsstorlekar: 10, 20, 30, 40 och 50 tablett(er). Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

#### **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

### **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Menarini International Operations Luxembourg S.A.

1, Avenue de la Gare

L-1611 Luxembourg

Luxemburg

### **8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

27335

### **9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för det första godkännandet: 28.12.2010

Datum för den senaste förnyelsen: 25.5.2016

### **10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

18.5.2021