ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Аторвастатин Канон

Регистрационный номер: ЛСР-007014/08 **Торговое наименование:** Аторвастатин Канон

Международное непатентованное наименование: аторвастатин Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

1 таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит Дозировка 10 мг:

действующее вещество: аторвастатин кальция 10,85 мг, в пересчете на аторвастатин 10,00 мг; вспомогательные вещества: кальция гидрофосфата дигидрат 27,00 мг, карбоксиметил-крахмал натрия 3,00 мг, крахмал картофельный 1,24 мг, магния стеарат 0,65 мг, повидон K-30 2,26 мг, целлюлоза микрокристаллическая 45,00 мг;

пленочная оболочка: Оболочка (может использоваться готовая смесь Опадрай белый или готовая смесь Вивакоат) 3,0000 мг, в том числе: гипромеллоза (гидроксипропилметилцел-полоза) 1,0125 мг, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза) 1,0125 мг, тальк 0,6000 мг, титана диоксид 0,3750 мг. Дозировка 20 мг:

 действующее вещество: аторвастатин кальция 21,70 мг, в пересчете на аторвастатин 20,00 мг; вспомогательные вещества: кальция гидрофосфата дигидрат 54,00 мг, карбоксиметил-крахмал натрия 6,00 мг, крахмал картофельный 2,48 мг, магния стеарат 1,30 мг, повидон K-30 4,52 мг, целлюлоза микрокристаллическая 90,00 мг;

пленочная оболочка: Оболочка (может использоваться готовая смесь Опадрай белый или готовая смесь Вивакоат) 6,0000 мг, в том числе: гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза) 2,0250 мг, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза) 2,0250 мг, тальк 1,2000 мг, титана диоксид 0,7500 мг.

Дозировка 40 мг: действующее вещество: аторвастатин кальция 43,40 мг, в пересчете на аторвастатин 40,00 мг;

вспомогательные вещества: кальция гидрофосфата дигидрат 108,00 мг, карбоксиметил-крахмал натрия 12,00 мг, крахмал картофельный 4,96 мг, магния стеарат 2,60 мг, повидон K-30 9,04 мг, целлюлоза микрокристаллическая 180,00 мг; пленочная оболочка: Оболочка (может использоваться готовая смесь Опадрай белый или готовая смесь Вивакоат) 12,0000 мг, в том числе: гипромеллоза (гидроксипропилметил-целлюлоза) 4,0500 мг, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза) 4,0500 мг, тальк 2,4000 мг,

Описание Таблетки круглые двояковыпуклые, покрытые пленочной оболочкой белого или почти

титана диоксид 1,5000 мг.

Фармакотерапевтическая группа: гиполипидемическое средство – ингибитор ГМГ-КоА-редуктазы. **Код АТХ:** C10AA05

Фармакологические свойства Фармакодинамика

Аторвастатин - селективный конкурентный ингибитор ГМГ-КоА-редуктазы, ключевого фермента, превращающего 3-гидрокси-3-метилглютарил-КоА в мевалонат - предшественник стероидов, включая холестерин. Синтетическое гиполипидемическое средство.

У пациентов с гомозиготной и гетерозиготной семейной гиперхолестеринемией, несемей-ными формами гиперхолестеринемии и смешанной дислипидемией аторвастатин снижает концентрацию в плазме крови общего холестерина (XC), холестерина липопротеинов низкой плотности (ХС-ЛПНП) и аполипопротенна В (апо-В), а также холестерина липопроте-инов очень низкой плотности (ХС-ЛПОНП) и триглицеридов (ТГ), вызывает повышение концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ХС-ЛПВП).

концентрации холестерина липопротеннов высокой плотности (ХС-ЛПВП). Аторвастатии снижает концентрацию ХС и ХС-ЛПНП в плазме крови, ингибируя ГМГ-КоАредуктазу и синтез холестерина в печени и увеличивая число «печеночных» рецепторов ЛПНП на поверхности клеток, что приводит к усилению захвата и катаболизма ХС-ЛПНП. Аторвастатин уменьшает образование ХС-ЛПНП и число частиц ЛПНП, вызывает выраженное и стойкое повышение активности ЛПНП-рецепторов в сочетании с благопри ятными качественными изменениями ЛПНП-частиц, а также снижает концентрацию ХС-ЛПНП у пациентов с гомозиготной наследственной семейной гиперхолестеринемией, устойчивой к терапии другими гиполипидемическими средствами. Аторвастатин в дозах от 10 мг до 80 мг снижает концентрацию ХС на 30-46 %, ХС-ЛПНП - на 41-61 %, апо-В - на 34-50 % и ТГ - на 14-33 %. Результаты терапии сходны у пациентов с гетерозиготной семейной гиперхолестеринемией, несемейными формами гиперхолестеринемии и кмешанной гиперлипидемией, в том числе, у пациентов с сахарным диабетом 2 типа. У пациентов с изолированной гипертриглицеридемией аторвастатин с нижает концентуми у пациентов с сахарным диабетом 2 типа.

У пациентов с изолированной гипертриглицеридемией аторвастатии снижает концентрацию общего холестерина, ХС-ЛПНП, ХС-ЛПОНП, апо-В и ТГ и повышает концентрацию ХС-ЛПВП. У пациентов с дисбеталипопротеинемией аторвастатии снижает концентрацию холестерина липопротеннов промежуточной плотности (XC-JIIIIII). У пациентов с гиперлипопротеннов промежуточной плотности (XC-JIIIIII). У пациентов с гиперлипопротеннемией типа IIа и IIb по классификации Фредриксона среднее значение повышения концентрации XC-JIIIBII при лечении аторвастатином (10-80 м) по сравьению с исходным показателем составляет 5,1-8,7 % и не зависит от дозы. Имеется значительное дозозависимое снижение величины соотношений: общий холестерин/

— XC-JIIIBII и XC-JIIIHII XC-JIIIBII на 29-44 % и 37-55 %, соответственно.

— Аторвастати в двеся 80 мг. постовеное снижен двеся двятиля внеимиеских осложно-

Аторвастатин в дозе 80 мг достоверно снижает риск развития ишемических осложнений и смертность на 16 % после 16-недельного курса, а риск повторной госпитализации по поводу стенокардии, сопровождающейся признаками ишемии миокарда, на 26Ко (исследование уменьшения выраженности ищемии мнокарда на фоне интенсивной гиполипидемической терапии (МІRACL)). У пациентов с различными исходными концентрациями ХС-ЛІНП аторвастатии вызывает снижение риска ищемических осложнений и смертность (у пациентов с инфарктом мнокарда без зубца Q и нестабильной стенокардией у мужчин, женщин и у пациентов в возрасте моложе и старше 65 лет). Снижение концентрации в плазме крови ХС-ЛІПНП лучше коррепрует с дозой аторвастатива мем с леть концентрации в плазме крови ХС-ЛІПНП лучше коррепрует с дозой аторвастатива мем с леть концентрации в плазме крови МС-ЛІПНП лучше коррепрует с дозой аторвастатина, чем с его концентрацией в плазме крови. Дозу подбирают с учетом терапевти-ческого эффекта (см. раздел «Способ применения и дозы»). Терапевтический эффект достигается через 2 недели после начала терапии, достигает мак-

симума через 4 недели и сохраняется в течение всего периода терапии. *Профилактика сердечно-сосудистых осложнений* Аторвастатин в дозе 10 мг снижает относительный риск развития коронарных осл

ний (ишемической болезни сердца (ИБС) с летальным исходом и нефатальный инфаркт миокарда (ИМ) на 36 %, общие сердечно-сосудистые осложнения на 29 %, фатальный и нефатальный инсульт на 26 % (исследование аторвастатина у пациентов с АГ и факторами риска (ASCOT LLA)). рнема (1800 1211). Сахарный диабет У пациентов с сахарным диабетом терапия аторвастатином снижает относительный р.

этацикатов с есакравыя дисстоя террация аторактатимом сильках отпостильный рик-развития основных сердечно-сосудистых осложнений (фатальный и нефатальный ИМ, безболевая ишемия миокарда, летальный исход в результате обострения ИБС, нестабиль-ная стенокардия, шунтирование коронарной артерии, чрескожная транслюминальная ко-ронарная антиолластика, процедуры реваскуляризации, инсульт) на 37 %, ИМ (фатальный и нефатальный) на 42 %, инсульт (фатальный и нефатальный) на 48 % вне зависимости от пола, возраста пациента или исходной концентрации ХС-ЛПНП (исследование аторакста-тива при сагариом диабъте 2 типа (САВТХ)). тина при сахарном диабете 2 типа (CARDS)). Атеросклероз У пациентов с ИБС аторвастатин в дозе 80 мг/сут приводит к уменьшению общего объема

атеромы на 0.4% за 1.8 месяца терапии (исследование обратного развития коронарного атеросклероза на фоне интенсивной гиполипидемической терапии (REVERSAL)). Повторный инсульт Аторвастатин в дозе 80 мг в сутки уменьшает риск повторного фатального или нефатального инсульта у пациентов, перенесших инсульт или транзиторную ишемическую атаку (ТИА) без ИБС в анамнезе (исследование по профилактике инсульта при интенсивном

стижении концентрации холестерина (SPARCL)), на 16 % по сравнению с плацебо. При этом значительно снижается риск основных сердечно-сосудистых осложнений и процедур реваскуляризации. Сокращение риска сердечно-сосудистых нарушений при терапии дур реваскуляризации. Совращение риска сердечно-сосудистых нарушении при герапии агоравстатином отмечается у всех групп пациентов, кроме той, куда вошли пациенты с первичным или повторным геморрагическим инсультом.

Вторичная профилактика сердечно-сосудистых осложенений
У пациентов с ИБС агоравстатин в дозе 80 мг, по сравнению с 10 мг, достоверно снижает относительный риск развития больших сердечно-сосудистых событий на 22 %, нефатального иМ (не связанного с процедурами реваскуляризации) на 22 %, фатального инсульта на 25 % (сравнение высокомительнымой тепалици аторавстатином и нефатального инсульта на 25 % (сравнение высокомительциямой тепалици аторавстатином и

нефатального инсульта на 25 % (сравнение высокоинтенсивной терапии аторвастатином и терапии умеренной интенсивности у пациентов с ИБС (по данным исследования TNT)). Фармакокинетика Всасывание

Аторвастатин быстро всасывается после приема внутрь: время достижения его максимальной концентрации (ТС_{тах.)} в плазме крови составляет 1-2 часа. У женщин максимальная концентрация аторвастатина (С_{тах.)} на 20 % выше, а плоиадь под кривой «концентрация-время» (АUС) — на 10 % ниже, чем у мужчин. Степень всасывания и концентрация в плазме крови повышаются пропорционально дозе. Биодоступность аторвастатина в форме таблеток составляет 95-99 % по сравнению с аторвастатином в виде раствора. Абсолютная биодоступность — около 14 %, а системная биодоступность интибирующей активности в отношении ГМГ-КоА-редуктазы — около 30 %. Низкая системная биодоступность обусловлена пресметемным метабольном метаблочку метаблоция с положе с приметом объектамили метабольном метаблочку метаблоция с приметом объектамили метабольном метаблочку метаблоция с приметом объектамили метабольном метаблочку метаблоция с приметом объектамили метабольном метаблочку метаблочку метабольном с приметом объектамили метабольном метабольном с приметабольном метабольном метабо пресистемным метаболизмом в слизистой оболочке желудочно-кишечного тракта и/или при «первичном прохождении» через печень. Прием пищи несколько снижает скорость и степень абсорбции препарата (на 25 % и 9 %, соответственно, о чем свидетельствуют и степень аосороции препарата (на 25 % и 9 %, соответственно, о чем свидетельствуют результаты определения С_{так} и АUС), однако снижение XC-ЛПНП сходно с таковым при приеме аторвастатина натощак. Несмотря на то, что после приема аторвастатина в вечернее время его концентрация в плазме крови ниже (С_{так} и АUС, примерно, на 30 %), чем после приема в утреннее время, снижение концентрации XC-ЛПНП не зависит от времени суток, в которое принимают препарат.

Распределение Средний объем распределения аторвастатина составляет около 381 л. Связь с белками плазмы крови не менее 98 %. Отношение содержания в эритроцитах/плазме крови составляет около 0,25, т.е. аторвастатин плохо проникает в эритроциты. Метаболизм

 10 денежник в значительной степени метаболизируется с образованием орто- и пара гидроксилированных производных и различных продуктов β -окисления. *In vitro* орто- ν парагидроксилированные метаболиты оказывают ингибирующее действие на ГМГ-КоА-редуктазу, сопоставимое с таковым аторвастатина. Примерно 70 % снижения активности ГМГ-КоА-редуктазы происходит за счет действия активных циркулирующих метаболитов.

Результаты исследований *in vitro* дают основания предположить, что изофермент СҮРЗА4 печени играет важную роль в метаболизме аторвастатина. В пользу этого факта свидетельствует повышение концентрации аторвастатина в плазме крови при одновременном приеме эритромицина, который является ингибитором этого изофермента. Исследования *in vitro* также показали, что аторвастатин является слабым ингибитором изофермента СҮРЗА4. Аторвастатин не оказывает клинически значимого влияния на концентрацию в плазме крови терфенадина, который метаболизируется, главным обра-зом, изоферментом СҮРЗА4, поэтому его существенное влияние на фармакокинетику других субстратов изофермента СҮРЗА4 маловероятно (см. раздел «Взаимодействие с

другими лекарственными средствами»).
Выведение
Аторвастатин и его метаболиты выводятся, главным образом, с желчью после печеночного и/или внепеченочного метаболизма (аторвастатии не подвергается выраженной кишечно-печеночной рециркуляции). Период полувыведения ($T_{1/2}$) составляет около 14 ч, при этом ингибирующий эффект препарата в отношении ГМГ-КоА-редуктазы примерно на 70 % определяется активностью циркулирующих метаболитов и сохраняется около 20-30 часов благодаря их наличию. После приема внутрь в моче обнаруживается менее 2 % от принятой дозы препарата.

Аторвастатин является субстратом для транспортеров ферментов печени, транспортером ОАТР1В1 и ОАТР1В3. Метаболитами аторвастатина являются субстраты ОАТР1В1. Аторвастатин также идентифицируется как субстрат транспортеров оттока МЛУ1 и белка резистентности рака молочной железы, которые могут ограничивать кишечную абсорбцию и билиарный клиренс аторвастатина. Особые группы пациентов Пожилые пациенты Концентрации аторвастатина в плазме крови у пациентов старше 65 лет выше (С $_{\rm mx}$ примерно на 40 %, AUC примерно на 30 %), чем у взрослых пациентов молодого воз

раста. Различий в эффективности и безопасности препарата, или достижении целей гиполипидемической терапии у пожилых пациентов по сравнению с общей популяцией Дети

дели В 8-недельном открытом исследовании дети (в возрасте 6-17 лет) с гетерозиготной семейной гиперхолестеринемией и исходной концентрацией холестерина-ЛПНП \geq 4 ммоль/л получали терапию аторвастатином в виде жевательных таблеток 5 мг или 10 мг или таблеток, лучали терапию аторвастатином в виде жевательных таолегох эм или 10 мг или таолегок, покрытых оболочкой в дозе 10 мг или 20 мг один раз в сутки, соответственно. Единственной значительной ковариатой в фармакокинетической модели популяции, получающей аторвастатин, была масса тела. Кажущийся клиренс аторвастатина у детей не отпичался от такового у вэрослых пациентов при аллометрическом измерении по массе тела. В диапазоне действия аторвастатина и о-гидроксиаторвастатина отмечалось после-

довательное снижение ХС-ЛПНП и ХС. Концентрации аторвастатина в плазме крови у женщин отличаются от аналогичных по-казателей у мужчин (примерно на 20 % выше для С_{тах} и на 10 % ниже для АUС). Однако каких-либо клинически значимых различий в действии на липиды между мужчинами и женщинами не наблюдалось.

<u>Недостаточность функции почек</u> Нарушение функции почек не влияет на концентрацию аторвастатина в плазме крови или его влияние на показатели липидного обмена, в связи с этим изменение дозы у пациентов с нарушением функции почек не требуется (см. раздел «Способ применения и дозь»). Ис-следований применения аторвастатина у пациентов с терминальной стадией почечной не-достаточности не проводилось. Аторвастатин не выводится в ходе гемодиализа вследствие

интенсивного связывания с белками плазмы крови.

<u>.</u> <u>Недостаточность функции печени</u> Концентрация препарата значительно повышается (C_{max} примерно в 16 раз, AUC примерно в 11 раз) у пациентов с алкогольным циррозом печени (класс В по классификации Чайлд-Пью) (см. раздел «Противопоказания»). Полиморфизм SLCO1B1

Печеночный захват всех ингибиторов ГМГ-КоА-редуктазы, включая аторвастатин, про-исходит с участием транспортера ОАТР1В1. У пациентов с генетическим полиморфиз-мом SLCO1В1 имеется риск повышения экспозиции аторвастатина, что может привести к повышению риска развития рабдомиолиза. Полиморфизм гена, кодирующего ОАТР1В1 (SLCO1В1 с.521СС) связан с повышением экспозиции (AUC) аторвастатина в 2,4 раза по сравнению с пациентами без такого генотипического изменения (с.521ТТ). Нарушение захвата аторвастатина печенью, связанное с генетическими нарушениями, также наблюдаться у таких пациентов. Возможные последствия в отношении эффектив неизвестны. также может

Показания к применению

- Типерхолестеринемия:

 в качестве дополнения к диете для снижения повышенного общего холестерина XC-ЛПНП, апо-В и тритлицеридов у взрослых, подростков и детей в возрасте 10 лет или старше с первичной гиперхолестеринемией, включая семейную гиперхолестеринемию (гетерозиготный вариант) или комбинированную (смешанный) гиперлипиде-
- мию (соответственно тип Па и Пb по классификации Фредриксона), когда ответ на диету и другие немедикаментозные методы лечения недостаточны. для снижения повышенного общего холестерина, XC-ЛПНП у взрослых с гомозиготной семейной гиперхолестеринемией в качестве дополнения к другим гиполипидемическим методам лечения (например, ЛПНП-аферез) или если такие методы лечения
- недоступны
- Профилактика сердечно-сосудистых заболеваний:

 профилактика сердечно-сосудистых событий у взрослых пациентов, имеющих высокий риск развития первичных сердечно-сосудистых событий, в качестве дополнения в
- коррекции других факторов риска; вторичная профилактика сердечно-сосудистых осложнений у пациентов с ИБС с целью снижения смертности, инфарктов миокарда, инсультов, повторных госпитализа-
- ций по поводу стенокардии и необходимости в реваскуляризации.

Противопоказания

— Повышенная чувствительность к любому компоненту препарата

- Активное заболевание печени или повышение активности «печеночных» трансаминаз в плазме крови неясного генеза более чем в 3 раза по сравнению с верхней границей нормы. Беременность.
- ьеременность. Период грудного вскармливания. Женщины детородного возраста, не использующие адекватные методы контрацепции. Возраст до 18 лет (недостаточно клинических данных по эффективности и безопасности препарата в данной возрастной группе), за исключением гетерозитотной семейно гиперхолестеринемии (применение противопоказано у детей в возрасте до 10 лет).

вания печени.

мейном анамнезе, уже перенесенное токсическое влияние ингибиторов ГМГ-КоА-редук-тазы (статинов) или фибратов на мышечную ткань, заболевания печени в анамнезе и/или пациенты, употребляющие алкоголь в значительных количествах, возраст старше 70 лет, ситуации, в которых ожидается повышение концентрации аторвастатина в плазме крови (например, взаимодействия с другими лекарственными средствами)). Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Женщины детородного возраста Женщины детородного возраста во время лечения должны пользоваться соответствующими методами контрацепции (см. раздел «Противопоказания»). Беременность

ных женщин контролируемые клинические исследования с аторвастатином не проводились. Отмечались редкие случаи врожденных аномалий после воздействия ингибиторов ГМГ-КоА-редуктазы (статинов) на плод внутриутробно. В исследованиях на животных было показано токсическое влияние на репродуктивную функцию. При приеме аторвастатина беременной женщиной возможно снижение у плода уровней мевалоната, который является предшественником биосинтеза холестерина. Атеросклероз

беременности (см. раздел «Противопоказания»). *Период грудного вскармливания* Неизвестно, выделяются ли аторвастатин или его метаболиты в грудное молоко у ч

кормить своих детей грудью (см. раздел «Противопоказания»). Применение аторвастати-на противопоказано в период грудного вскармливания (см. раздел «Противопоказания»). . Фертильность В исследованиях на животных аторвастатин не оказывал влияния на фертильность у сам-

цов либо самок. Способ применения и дозы

массы тела у пациентов с ожирением, а также терапией основного заболевания. При назначении препарата пациенту необходимо рекомендовать стандартную гипохолестеринемическую диету, которой он должен придерживаться в течение всего периода

терапии. Доза препарата варьируется от 10 мг до 80 мг 1 раз в сутки и титруется с учетом концентрации XC-ЛПНП, цели терапии и индивидуального ответа на проводимую терапию.

Максимальная суточная доза препарата составляет 80 мг. В начале лечения и/или во время повышения дозы препарата Аторвастатин Канон необходимо каждые 2-4 недели контролировать концентрацию липидов плазмы крови и соответствующим образом корректировать дозу препарата. Первичная гиперхолестеринемия и комбинированная (смешанная) гиперлипидемия Для большинства пациентов рекомендуемая доза препарата Аторвастатин Канон со-

ставляет 10 мг 1 раз в сутки; терапевтическое действие проявляется в течение 2 недель и обычно достигает максимума через 4 недели. При длительном лечении эффект сохраняется.

Затем либо доза может быть увеличена до максимальной - 80 мг в сутки, либо возможно сочетать секвестранты желчных кислот с приемом аторвастатина в дозе 40 мг в сутки. Профилактика сердечно-сосудистых заболеваний

В исследованиях первичной профилактики доза аторвастатина составляла 10 мг в сутки. Может понадобиться повышение дозы с целью достижения значений ХС-ЛПНП, соответствующих современным рекомендациям.

Дозу препарата необходимо титровать в зависимости от цели гиполипидемической терапии. Коррекция дозы должна проводиться с интервалами 1 раз в 4 недели или больше.

нотрансферазы (ACT) и аланинаминотрансферазы (АЛТ). *Недостаточность функции почек*Нарушение функции почек не влияет на концентрацию аторвастатина в плазме крови или степень снижения концентрации ХС-ЛПНП, поэтому коррекции дозы препарата не тре-

Различий в терапевтической эффективности и безопасности аторвастатина у пожилых па-циентов по сравнению с общей популяцией не обнаружено, коррекции дозы не требуется (см. раздел «Фармакокинетика»).

Применение в комбинации с другими лекарственными средствами
При необходимости совместного применения с циклоспорином, телапревиром, комбинацией типранавир/ритонавир или глекапревир/пибрентасвир доза препарата Аторвастатин

Канон не должна превышать 10 мг/сут. Не рекомендуется применять аторвастатин пациентам, получающим терапию летермог ром совместно с циклоспорином. Фармакокинетические лекарственные взаимодействия, которые приводят к повышению системной концентрации аторвастатина в плазме крови, также были отмечены с другими ингибиторами протеазы вируса иммунодефицита человека (ВИЧ) (лопинавиром/ ри-

вир. Следует соблюдать осторожность при одновременном назначении с аторвастатином. Рекомендуется провести соответствующую клиническую оценку и применять самую низ-кую эффективную дозу аторвастатина (см. разделы «Особые указания» и «Взаимодействие

лобочные реакции распределены по частоте в соответствии со следующей классификацией: часто - \ge 1/100 до <1/10, нечасто - \ge 1/1000 до <1/100, редко - \ge 1/1000 до <1/100, очень едко - <1/10000, неизвестно – невозможно оценить на основании имеющихся данных.

редко - <1/10000, неизвестно – невозможно оце: Инфекционные и паразитарные заболевания: Часто – назофарингит. Нарушения со стороны крови и лимфатической системы: Редко – тромбоцитопения.

Нарушения со стороны обмена веществ и питания: Уасто – гипергликемия.

Нечасто – гипогликемия, увеличение массы тела, анорексия.

Неизвестно – сахарный диабет: частота развития зависит от наличия или отсутствия

Нарушения со стороны психики:

Нарушения со стороны нервной системы: Часто – головная боль. Нечасто – головокружение, парестезия, гипестезия, нарушение вкусового восприятия,

ходящие.

амнезия.

Редко – периферическая нейропатия.

Неизвестно – потеря или снижение памяти.

Нарушения со стороны органа зрения: Нечасто — возникновение «пелены» перед глазами. Редко — нарушения зрения.

Нарушения со стороны органа слуха и лабиринтные нарушения: Нечасто – шум в ушах. Очень редко – потеря слуха.

Редко – холестаз.

(синдром Лайелла).

Очень редко – почечная недостаточность.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:

Нечасто – крапивница, кожный зуд, кожная сыпь, алопеция.
Редко – ангионевротический отек, буллезная сыпь, полиморфная экссудативная эритема (в том числе синдром Стивенса-Джонсона), токсический эпидермальный некролиз

Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани: Часто – миалгия, артралгии, боль в конечностях, судороги мышц, припухлость суставов, боль в спине, мышечно-скелетные боли.

вом сухомина). Неизвестию – иммуноопосредованная некротизирующая миопатия. Нарушения со стороны половых органов и молочной железы: Нечасто - импотенция.

Нечасто - недомогание, астенический синдром, боль в груди, периферические отеки повышенная утомляемость, пихорадка. Влияние на результаты лабораторных и инструментальных исследа

<u>Дети</u>
Побочные реакции, связанные с приемом аторвастанина, по количеству не отличались от реакций на фоне приема плацебо. Наиболее частыми реакциями, вне зависимости от частоты контроля, являлись инфекции. Дети и подростки в возрасте от 10 до 17 лет, которые лечились аторвастатином, имели про-

него исследования для оценки общего созревания и развития, стадии по Таннеру, а также измерения роста и веса, не наблюдалось клинически значимого влияния на рост и половое созревание. Профиль безопасности и переносимости у детей и подростков в основном соот-

При применении отдельных статинов наблюдались следующие нежелательные побочные нарушение половой функции;

сахарный диабет: частота зависит от наличия или отсутствия факторов риска (сахар в крови натощак \geq 5,6 ммоль/л, ИМТ >30 кг/м², повышенные уровни содержания триглицеридов, имеющаяся гипертония).

провести функциональные тесты печени и контролировать активность КФК. Поскольку препарат активно связывается с белками плазмы крови, гемодиализ неэффективен. Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Во время лечения ингибиторами ГМГ-КоА-редуктазы при одновременном применении циклоспорина, фибратов, никотиновой кислоты в липидснижающих дозах (более 1 г/сут) или ингибиторов изофермента СҮРЗА4/транспортного белка (например, эритромицина,

кларитромицина, противогрибковых средств – производных азола) повышается риск мио-патии (см. разделы «Способ применения и дозы», «Особые указания»). <u>Ингибиторы изофермента СҮРЗА4</u> Поскольку аторвастатин метаболизируется изоферментом СҮРЗА4, совместное применение аторвастатина с ингибиторами изофермента СҮРЗА4 может приводить к увеличению концентрации аторвастатина в плазме крови. Степень взаимодействия и эффекта потенци-

избегать одновременного применения мощных ингибиторов изофермента СҮРЗА4 (например, циклоспорин, телитромицин, кларитромицин, делавирдин, стирипентол, кетоконазол, вориконазол, итраконазол, позаконазол и ингибиторы протеазы ВИЧ, включая ритонавир, лопинавир, атазанавир, индинавир, дарунавир, и др.). Если одновременный прием этих препаратов необходим, следует рассмотреть возможность начала терапии с минимальной дозы, а также следует оценить возможность снижения максимальной дозы аторвастатина. Умеренные ингибиторы изофермента СҮРЗА4 (например, эритромицин, дилтиазем, вера-памил и флуконазол) могут приводить к увеличению концентрации аторвастатина в плазме крови. На фоне одновременного применения ингибиторов ГМГ-КоА-редуктазы (статинов) и эритромицина отмечали повышенный риск развития миопатии. Исследования взаимо-действия амиодарона или верапамила и аторвастатина не проводились. Известно, что и амиодарон, и верапамил ингибируют активность изофермента С

Одновременное применение с фузидовой кислотой. остороживостью
пациентов, злоупотребляющих алкоголем; у пациентов, имеющих в анамнезе заболе-

вышим в сели. У пациентов с наличием факторов риска развития рабдомиолиза (нарушение функции по-чек, гипотиреоз, наследственные мышечные нарушения у пациента в анамнезе или в се-

де-де-киносило Аторвастатин Канон противопоказан при беременности (см. раздел «Противопоказания»). Безопасность применения во время беременности не была подтверждена. Среди беремен-

является хроническим процессом, и, как правило, отмена гиполипидемических лекар-ственных средств во время беременности оказывает лишь незначительное влияние на дол-госрочный риск, связанный с первичной гиперхолестеринемией.

В связи с этим, Аторвастатин Канон не следует назначать беременным женщинам, жен-щинам, планирующим беременность, или при подозрении на беременность. Необходимо отменить прием аторвастатина на время беременности или до установления отсутствия беременности (см. разделя «Протирома»ания».

века. В исследованиях на крысах концентрации аторвастатина и его активных метаболи-тов в плазме крови аналогичны таковым в молоке. По причине развития риска серьезных побочных эффектов, женщины, принимающие препарат Аторвастатин Канон, не должны

Внутрь. Принимать в любое время суток независимо от приема пищи. Перед началом лечения препаратом Аторвастатин Канон следует попытаться добиться контроля гиперхолестеринемии с помощью диеты, физических упражнений и снижения

Гомозиготная семейная гиперхолестеринемия В большинстве случаев назначают по 80 мг 1 раз в сутки (снижение концентрации XC-ЛПНП на 18-45 %). Гетерозиготная семейная гиперхолестеринемия
Начальная доза составляет 10 мг в сутки. Дозу следует подбирать индивидуально и оценивать актуальность дозы каждые 4 недели с возможным повышением до 40 мг в сутки.

Применение у детей с 10 до 18 лет при гетерозиготной семейной гиперхолестеринемии Рекомендуемая начальная доза - 10 мг 1 раз в сутки. Доза может быть увеличена до 80 мг в сутки в зависимости от клинического эффекта и переносимости.

Недостаточность функции печени При недостаточности функции печени дозу препарата Аторвастатин Канон необходимо снижать, при регулярном контроле активности «печеночных» трансаминаз: аспартатами-

тонавиром, саквинавиром/ритонавиром, дарунавиром/ритонавиром, фосампренавиром, фосампренавиром, фосампренавиром и нельфонавиром), ингибиторами протеазы гепатита С (боцепревир, элбасвир/гразопревир, симепревир), кларитромицин, итраконазол и летермос другими лекарственными средствами»). Побочное действие Аторвастатин обычно хорошо переносится; побочные реакции, как правило, легкие и пре-

Нарушения со стороны иммунной системы: Часто – аллергические реакции.

факторов риска (концентрация глюкозы крови натощак \geq 5,6 ммоль/л, индекс массы тела (ИМТ) >30 кг/м², повышенная концентрация триглицеридов, артериальная гипертензия в Нечасто – «кошмарные» сновидения, бессонница Неизвестно – депрессия.

Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения: Часто – боль в горле, носовое кровотечение. Неизвестно – единичные случаи интерстициального заболевания легких (обычно при длигельном применении). Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракт Часто — запор, метеоризм, диспепсия, тошнота, диарея.

Нечасто – рвота, боль в животе, отрыжка, панкреатит, дискомфорт в животе. Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей: Нечасто – гепатит.

Нечасто – боль в шее, мышечная слабость. Редко – миопатия, миозит, рабдомиолиз, тендинопатия (в некоторых случаях с разрывом сухожилия).

Почень редко – гинекомастия. Общие расстройства и нарушения в месте введения:

 $\begin{subarray}{l} \it Vacmo-$ отклонение от нормы результатов «печеночных» тестов (АСТ и АЛТ), повышение активности сывороточной креатинфосфокиназы (КФК). $\it Hevacmo-$ лейкоцитурия. Heuзвестно - повышение концентрации гликозилированного гемоглобина (HbAl).

филь побочных эффектов, который соответствовал обычно пациенту, получавшему плацебо. Наиболее распространенными побочными эффектами, которые наблюдались независимо от оценки причинно-следственных связей в обеих группах, были инфекции. В ходе 3-лет-

ветствовал известному профилю безопасности торвастатина у взрослых пациентов. База данных по клинической безопасности также включает в себя данные, полученные от 520 пациентов детского возраста, получавших аторвастатин. Из них: 7 пациентов были младше 6 лет, 121 пациент в возрасте от 6 до 9 лет, и 392 пациента вклудились в возрасте от 10 до 17 лет. На основании имеющихся данных частота, тип и степень тяжести побочных эффектов у детей схожи с аналогичными показателями у взрослых. депрессия;
 в исключительных случаях, особенно при длительной терапии, интерстициальная болезнь легких (см. раздел «Особые указания»);

ПередозировкаСпецифического антидота для лечения передозировки аторвастатином нет. В случае передозировки следует проводить симптоматическое лечение по мере необходимости. Следует

рования определяются вариабельностью воздействия на изофермент СҮРЗА4. Было установлено, что мощные ингибиторы изофермента СҮРЗА4 приводят к значительному повышению концентрации аторвастатина в плазме крови. Следует по возможности

[‡] Дозы саквинавира/ритонавира, применявшиеся в данном исследовании отличаются от до-

зировок, которые используются в клинической практике. Следует учитывать, что повышение экспозиции аторвастатина при клиническом применении скорее всего выше, чем наблюдаемое

Аторвастатин Препарат, применяемый одновременно с аторвастатином,							
порыстатия	дозировка						
	Препарат/Доза (мг)	Изменение	Изменение				
		AUC&	C _{max} &				
80 мг один раз в сутки, в течение 15 дней	Антипирин, 600 мг, одно- кратно	↑ в 1,03 раза	↓ в 0,89 раза				
80 мг один раз в сутки, в течение 10 дней	Дигоксин 0,25 мг один раз в сутки в течение 20 дней	↑ в 1,15 раза	↑ в 1,20 раза				
40 мг один раз в сутки, в течение 22 дней	Пероральные контрацептивы один раз в сутки в течение 2 месяцев - норэтиндрон 1 мг - этинилэстрадиол 35 мкг	↑ в 1,28 раза	↑ в 1,23 раза				
10 мг, однократно	Типранавир 500 мг 2 раза в сутки/ритонавир 200 мг 2 раза в сутки, в течение 7 дней	↑ в 1,08 раза	↑ в 0,96 раза				
10 мг один раз в сутки, в течение 4 дней	Фосампренавир 1400 мг 2 раза в сутки, в течение 14 дней	↓ в 0,73 раза	↓ в 0,82 раза				
10 мг один раз в сутки, в течение 4 дней	Фосампренавир 700 мг 2 раза в сутки/ритонавир 100 мг 2 раза в сутки, в течение	↑ в 0,99 раза	↑ в 0,94 раза				

 Представлено отношение типов терапии (совместное применение препарата вместе с ат рвастатином в сравнении с применением только аторвастатина). Особые указания Влияние на печень

Как и при применении других гиполипидемических средств этого класса, при применении

аторвастатина отмечали умеренное повышение (более чем в 3 раза по сравнению с верхней границей нормы) активности «печеночных» трансаминаз АСТ и АЛТ. Стойкое повышение сывороточной активности «печеночных» трансаминаз (более чем в 3 раза по сравнению с верхней границей нормы) наблюдалось у 0,7 % пациентов, получавших аторвастатин. Частота подобных изменений при применении препарата в дозах 10 мг, 20 мг, 40 мг и 80 мг составляла 0,2%,0,2%,0,6% и 2,3%, соответственно. Повышение активности «печеночных» трансаминаз обычно не сопровождалось желтухой или другими клиническими проявлениями. При снижении дозы аторвастатина, временной или полной отмене препарата активность «печеночных» трансаминаз возвращалась к исходному уровню. Большинство пациентов продолжали прием аторвастатина в сниженной дозе без каких-либо клинических последствий.

до начала герапии, через 6 недель и 12 недель после начала применения препарата Ато-рвастатин Канон или после увеличения его дозы необходимо контролировать показатели функции печени. Функцию печени следует контролировать также при появлении клиниче-ских признаков поражения печени. В случае повышения активности «печеночных» транских признаков поражения печени. В случае повышения активности «печеночных» гран-саминаз, АЛТ и АСТ следует контролировать до тех пор, пока она не нормализуется. Если повышение активности АСТ или АЛТ более чем в 3 раза по сравнению с верхней границей нормы сохраняется, рекомендуется снижение дозы или отмена препарата Аторвастатин Канон (см. раздел «Побочное действие»).

Асторастатии Канон следует применть с осторожностью у пациентов, которые потребля-ют значительные количества алкоголя и/или имеют в анамнезе заболевание печени. Активное заболевание печени или постоянно повышенная активность «печеночных» трансаминаз плазмы крови неясного генеза являются противопоказанием к применению препарата Аторвастатин Канон (см. раздел «Противопоказания»). Действие на скелетные мышцы

Дасильное из осключественной упациентов, получавших аторывастатин, отмечалась миалгия (см. раздел «Побочное действие»). Диагноз миопатии следует предполагать у пациентов с диффузной миалгией, болезненностью или слабостью мышц и/или выраженным повышением активгией, болезненностью или слабостью мышц и/или выраженным повышением активности КФК (более чем в 10 раз по сравнению с верхней границей нормы). Терапию препаратом Аторвастатин Канон следует прекратить в случае выраженного повышения активности КФК, при наличии подтвержденной миопатии или подозрении на ее развитие. Риск миопатии повышался при одновременном применении лекарственных средств, повышающих системную концентрацию аторвастатина (см. разделы «Взаимодействие с другими лекарственными средствами» и «Фармакокинетика»). Многие из этих препаратов ингибируют метаболизм, опосредованный изофермент ОСУРЗА4, и/или транспорт лекарственных веществ. Известно, что изофермент СУРЗА4 - основной изофермент печени, участвующий в биотрансформации аторвастатина. Применяя Аторвастатин Канон в сочетании с фибратами, эритромицином, иммунодепрессантами, азольными противогрибковыми средствами, ингибиторами протеазы ВИЧ/ВГС, ингибиторами неструктурного белка вирусного гепатита С (NS5A/NS5B), летермовиром или никотиновой кислотой в липиденижающих дозах (более 1 г/сут), врач должен тщательно взвесить ожидаемую пользу лечения и возможный риск. Следует регулярно наблюдать пациентов с целью выявления болей или слабости в мышпах, особенно в течение первых месяцев терапии и в период увеличения дозы любого из указанных средств. В случае месяцев терапии и в период увеличения дозы любого из указанных средств. В случае необходимости комбинированной терапии следует рассматривать возможность применения более низких начальных и поддерживающих доз вышеперечисленных средств (см. раздел «Способ применения и дозы»). Не рекомендуется одновременное использование аторвастатина и фузидовой кислоты, поэтому во время лечения фузидовой кислотой рекомендована временная отмена аторвастатина. В подобных ситуациях можно рекомендовать периодический контроль активности КФК хотя такое мониторирование не позволяет предотвратить развитие тяжелой миопатии (см. раздел «Взаимодействие с

другими лекарственными средствами»). Зарегистрированы очень редкие сообщения о развитии иммуно-опосредованной некроти-зирующей миопатии (ИОНМ) во время или после лечения некоторыми статинами (см. раз-дел «Побочное действие»). ИОНМ клинически характеризуется стойкой проксимальной мышечной слабостью и повышенным уровнем креатинкиназы в сыворотке крови, которые сохраняются несмотря на прекращение лечения статинами, наличием антител к НМG CoA редуктазе и улучшением при применении иммунодепрессантов. Аторвастатин следует с осторожностью назначать пациентам с факторами, предрасполагающими к развитию рабдомиолиза. Контроль активности КФК следует проводить в следу-

ющих случаях до начала терапии аторвастатином:
- нарушение функции почек, гипотиреоз, наследственные мышечные нарушения у пациента в анамнезе или в семейном ана-

- уже перенесенное токсическое влияние ингибиторов ГМГ-КоА-редуктазы (статинов) или фибратов на мышечную ткань
- заболевания печени в анамнезе и/или пациенты, употребляющие алкоголь в значительных количествах,
- у пациентов в возрасте старше 70 лет следует оценить необходимость контроля КФК, учитывая то, что у этих пациентов уже имеются факторы, предрасполагающие к раз-
- витию рабдомиолиза, витию раодомнолиза, ситуации, в которых ожидается повышение концентрации аторвастатина в плазме крови, такие как взаимодействия с другими лекарственными средствами (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»). В таких ситуациях сле-

дует оценить соотношение риск/польза и осуществлять медицинское наблюдение за

В случае значительного повышения активности КФК (более чем в 5 раз выше верхней границы нормы), не следует начинать терапию агорвастатином. При применении агорвастатина, как и других ингибиторов ГМГ-КоА-редуктазы, описа-

ны редкие случаи рабдомиолиза с острой почечной недостаточностью, обусловленной миоглобинурией. Фактором риска развития рабдомиолиза может быть предшествующее нарушение функции почек. Таким пациентам следует обеспечить более тщательный контроль за состоянием скелетно-мышечной системы. При появлении симптомов возможной миопатии или наличии факторов риска развития почечной недостаточности на фоне рабдо-миолиза (например, тяжелая острая инфекция, артериальная гипотензия, обширное хирур-гическое вмешательство, травмы, метаболические, эндокринные и водно-электролитные нарушения, неконтролируемые судороги) терапию препаратом Аторвастатин Канон следует временно прекратить или полностью отменить.

Внимание! Пациентов необходимо предупредить о том, что им следует немедленно обнимых болей или

если они сопро Геморрагический инсульт После специального анализа клинического исследования с участием 4 731 пациентов без ИБС, перенесших инсульт или транзиторную ишемическую атаку (ТИА) в течение предыдущих 6 месяцев, которым был назначен аторвастатин 80 мг/сут, выявили более высокую

частоту геморрагических инсультов в группе аторвастатина 80 мг по сравнению с группой плацебо (55 в группе аторвастатина против 33 в группе плацебо). Пациенты с геморрагинеским инсультом на момент включения в исследование имели более высокий риск для повторного геморрагического инсульта (7 в группе аторвастатина против 2-х в группе пла-цебо). Однако у пациентов, получавших аторвастатин 80 мг/сут было меньше инсультов любого типа (265 против 311) и меньше сердечно-сосудистых событий (123 против 204) (см. раздел «Фармакодинамика»). Сахарный диабет Некоторые данные подтверждают, что ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы (статины), как класс, могут приводить к повышению концентрации глюкозы в плазме крови, а у отдельных пациентов с высоким риском развития сахарного диабета может развиться состояние

гипергликемии, требующее коррекции как при сахарном диабете. Тем не менее, этот риск не превышает пользу от терапии ингибиторами ГМГ-КоА-редуктазы (статинами) с точки зрения сосудистых рисков, поэтому это не может являться причиной для отмены терапии. Пациенты, относящиеся к группе риска (концентрация глюкозы в крови натощак от 5,6 до 6,9 ммоль/л, ИМТ >30 кг/м², повышенная концентрация триглицеридов в плазме крови, артериальная гипертензия), должны находиться под медицинским контролем, включая контроль биохимических параметров крови, в соответствии с местными рекомендациями. растициальное заболевание легких На фоне терапии некоторыми ингибиторами ГМГ-КоА-редуктазы (статинами), особенно на фоне длительной терапии, отмечались единичные случаи интерстициального забо левания легких. Могут наблюдаться одышка, непродуктивный кашель и ухудшение общего состояния здоровья (утомляемость, снижение массы тела и лихорадка). В случае,

если у пациента подозревается интерстициальное заболевание легких, следует отменить терапию аторвастатином. Эндокринная функция При применении ингибиторов ГМГ-КоА-редуктазы (статинов), в том числе и аторвастатина, отмечались случаи повышения гликозилированного гемоглобина (HbAl концентрации глюкозы в плазме крови натощак. Тем не менее, риск гипергликет ованного гемоглобина (HbA1) и чем степень снижения риска сосудистых осложнений на фоне приема ингибито-

ров ГМГ-КоА-редуктазы (статины).
Вспомогательные вещества
Препарат Аторвастатин Канон содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на одну таблетку, то ть по сути не содержит натрия Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизм

Выпускающий контроль качества:
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 11.
Тел.: (495) 797-99-54, факс: (495) 797-96-63. www canonpharma ru

применение этих препаратов с аторвастатином может привести к повышению экспозиции применение этих препаратов с эпорвастатином может привести к повышению экспозиции агоравастатина. В связи с этим рекомендуется снизить максимальную дозу аторвастатина и проводить соответствующий мониторинг состояния пациента при одновременном применении с умеренными ингибиторами изофермента СҮРЗА4. Контроль следует осуществлять после начала терапии и на фоне изменения дозы ингибитора. Гемфиброзил / фибраты

На фоне применения фибратов в монотерапии периодически отмечали нежелательные реакции, в том числе рабдомиолиз, касающиеся скелетно-мышечной системы. Риск таких реакций возрастает при одновременном применении фибратов и аторвастатина. В случае если одновременного применения этих препаратов невозможно избежать, то следует при-

менять миниальную эффективную дозу аторвастатина, а также следует проводить регулярный контроль состояния пациентов.

Эзетимиб Применение эзетимиба связано с развитием нежелательных реакций, в том числе рабдомиолиза, со стороны скелетно-мышечной системы. Риск таких реакций повышается при

одновременном применении эзетимиба и аторвастатина. Для таких пациентов рекоменду ется тщательное наблюдение. Эритромицин/кларитромицин

При одновременном применении аторвастатина и эритромицина (по 500 мг 4 раза в сутки) или кларитромицина (по 500 мг 2 раза в сутки), ингибиторов изофермента СҮРЗА4, наблюдалось повышение концентрации аторвастатина в плазме крови (см. разделы «Особые

указания» и «Фармакокинетика»). Ингибиторы протеаз Одновременное применение аторвастатина с ингибиторами протеаз, известными как ингибиторы изофермента СҮРЗА4, сопровождается увеличением концентрации аторвастатина в плазме крови.

Дилтиазем Совместное применение аторвастатина в дозе 40 мг с дилтиаземом в дозе 240 мг, приводит к увеличению концентрации аторвастатина в плазме крови (см. раздел «Фармакокинетика»). Циметидин

Клинически значимого взаимодействия аторвастатина с циметидином не обнаружено (см. аздел «Фармакокинетика»). раздел «Фарм Итраконазол

Одновременное применение аторвастатина в дозах от 20 мг до 40 мг и итраконазола в дозе 200 мг приводило к увеличению значения AUC аторвастатина (см. раздел «Фармакокинетика»).

Грейпфрутповый сок Поскольку грейпфрутовый сок содержит один или более компонентов, которые ингибируют изофермент СҮРЗА4, его чрезмерное потребление (более 1,2 л в день) может вызвать увеличение концентрации аторвастатина в плазме крови (см. раздел «Фармакокинетика»). Ингибиторы транспортного белка Аторвастатин представляет собой субстрат транспортеров ферментов печени (см. раздел

«Фармакокинетика»). Совместное применение аторвастатина в дозе 10 мг и циклоспорина в дозе 5,2 мг/кг/сут приводило к повышению уровня воздействия аторвастатина (соотношение AUC: 8,7)

пункомлю в Иореал «Фармакокинетика»). Циклоспорин является ингибитором транспортного по-липентида органических анионов 1В1 (ОАТР1В1), ОАТР1В3, протеина, ассоциированного с множественной лекарственной устойчивостью 1 (МЛУ1) и белка резистентности рака молочной железы, а также СҮРЗА4, следовательно, он повышает уровень воздействия ато-растатина. Суточная доза аторвастатина не должна превышать 10 мг (см. раздел «Способ применения и дозы»).

Глекапревир и пибрентасвир являются ингибиторами ОАТР1В1, ОАТР1В3, МЛУ1 и белка резистентности рака молочной железы, следовательно, они повышают уровень воздействия аторвастатина. Суточная доза аторвастатина не должна превышать 10 мг (см. раздел «Способ применения и дозы»). Совместное применение аторвастатина в дозе 20 мг и летермовира в дозе 480 мг в сутки приводило к повышению уровня воздействия аторвастатина (соотношение AUC: 3,29)

(см. раздел «Фармакокинетика»). Летермовир является ингибитором транспортеров Р-gp, BCRP, MRP2, ОАТ2 и печеночного транспортера ОАТР1В1/1В3, таким образом, он уси-ливает уровень воздействия аторвастатина. Суточная доза аторвастатина не должна превышать 20 мг (см. раздел «Способ применения и дозы»). Величина опосредованных лекарственных взаимодействий СҮРЗА и ОАТР1В1/1В3 на совместное применение препаратов может отличаться при одновременном назначении

летермовира с циклоспорином. Не рекомендуется применять аторвастатин пациентам, получающим терапию летермовиром совместно с циклоспорином.
Элбасвир и гразопревир являются ингибиторами ОАТР1В1, ОАТР1В3, МЛУ1 и белка резистентности рака молочной железы, следовательно, они повышают уровень воздействия аторвастатина. Следует применять с осторожностью и в самой низкой необходимой дозе (см. раздел «Способ применения и дозы»).

<u>Инфукторы изофермента СҮРЗА4</u>
Совместное применение аторвастатина с индукторами изофермента СҮРЗА4 (например, эфавирензом, рифампицином или препаратами зверобоя продырявленного) может приводить к снижению концентрации аторвастатина в плазме крови. Вследствие двойственного механизма взаимодействия с рифампицином (индуктором изофермента СҮРЗА4 и ингибитором транспортного белка гепатоцитов ОАТР1В1), рекомендуется одновременное

применение аторвастатина и рифампицина, поскольку отсроченный прием аторвастатина после приема рифампицина приводит к существенному снижению концентрации аторвастатина в плазме крови (см. раздел «Фармакокинетика»). Однако влияние рифампицина на концентрацию агорвастатина в гепатоцитах неизвестно и в случае, если одновременного применения невозможно избежать, следует тщательно контролировать эффективность такой комбинации во время терапии. Антациды липациою Одновременный прием внутрь суспензии, содержащей магния гидроксид и алюминия гидроксид, снижал концентрацию аторвастатина в плазме крови (изменение AUC:

0,66), однако степень снижения концентрации ХС-ЛПНП при этом не изменялась Аторвастатин не влияет на фармакокинетику феназона, поэтому взаимодейств

тими препаратами, метаболизирующимися теми же изоферментами цитохрома, не ожидается. Колестипол
При одновременном применении колестипола концентрация аторвастатина в плазме крови снижалась (изменение AUC: 0,74); однако гиполипидемический эффект комбинации ато-рвастатина и колестипола превосходил таковой каждого препарата в отдельности.

При повторном приеме дигоксина и аторвастатина в дозе 10 мг равновесные концентрации дигоксина в плазме крови не менялись. Однако при применении дигоксина в комбинации с аторвастатином в дозе 80 мг/сут концентрация дигоксина увеличивалась (изменение AUC: 1,15). Пациенты, получающие дигоксин в сочетании с аторвастатином, требуют соответцего наблюдения При одновременном применении аторвастатина в дозе $10~\mathrm{m}^-1$ раз в сутки и азитромицина в дозе $500~\mathrm{m}^-1$ раз в сутки концентрация аторвастатина в плазме крови не изменялась.

Пероральные контрацептивы При одновременном применении аторвастатина и пероральных контрацептивов, содержащих норэтистерон и этинилэстрадиол, наблюдалось повышение концентрации норэтистерона (изменение AUC 1,28) и этинилэстрадиола (изменение AUC 1,19). Этот эффект

следует учитывать при выборе перорального контрацептива для женщины, принимающей аторвастатин *Терфенадин* При одновременном применении аторвастатина и терфенадина клинически значимых изменений фармакокинетики терфенадина не выявлено.

В клиническом исследовании у пациентов, регулярно получающих терапию варфарином при одновременном применении аторвастатина в дозе 80 мг в сутки, приводило к небольшому увеличению протромбинового времени приблизительно на 1,7 с в течение первых 4 дней терапии. Показатель возвращался к норме в течение 15 дней терапии аторвастатином. Несмотря на то, что только в редких случаях отмечали значительное взаимодействие, затрагивающее антикоагулянтную функцию, следует определить протромбиновое время до начала терапии аторвастатином у пациентов, получающих терапию кумариновыми антикоагулянтами, и до-статочно часто в период терапии, чтобы предотвратить значительное изменение протромби-нового времени. Как только отмечаются стабильные цифры протромбинового времени, его контроль можно проводить также, как рекомендуют для пациентов, получающих кумари-новые антикоагулянты. При изменении дозы аторвастатина или прекращении терапии кон-троль протромбинового времени следует провести по тем же принципам, что были описаны выше. Терапия аторвастатином не была связана с развитием кровотечения или изменениями протромбинового времени у пациентов, которые не получали лечение антикоагулянтами. Колхицин Несмотря на то, что исследования одновременного применения колхицина и аторваста

тина не проводились, имеются сообщения о развитии миопатии при применении данной комбинации. При одновременном применении аторвастатина и колхицина следует соблюдать осторожность В исследовании лекарственного взаимодействия у здоровых испытуемых, совместное применение аторвастатина в дозе 80 мг и амлодипина 10 мг привело к клинически незначимо-му увеличению концентрации аторвастатина (изменение AUC: 1,18) му увеличению коні Фузидовая кислота ию концентрации аторвастатина (измен

Во время постмаркетинговых исследований отмечали случаи развития рабдомиолиза у па-циентов, принимающих одновременно статины, включая аторвастатин и фузидовую кисло-ту. Механизм данного взаимодействия неизвестен. У пациентов, для которых использование фузиловой кислоты считают необходимым, лечение статинами должно быть прекращено уу лимом. и под применения фузидовой кислоты. Терапия статинами может быть возобновлена через 7 дней после последнего приема фузидовой кислоты. В исключительных случаях, где необходима продолжительная системная терапия фузидовой кислотой, например, для лечения тяжелых инфекций, необходимость совместного применения аторвастатина и фузидовой кислоты должна быть рассмотрена в каждом конкретном случае и под строгим наблюдением врача. Пациент должен немедленно обратиться за медицинской помощью при появлении симптомов мышечной слабости, чувствительности или боли. Другая сопутствующая терапия В клинических исследованиях агорвастатин применяли в сочетании с гипотензивными средствами и эстрогенами в рамках заместительной гормональной терапии. Признаков клинически значимого нежелательного взаимодействия не отмечено; исследования взаи-

модействия со специфическими препаратами не проводились. Кроме того, отмечалось повышение концентрации аторвастатина при одновременном при-менении с ингибиторами протеазы ВИЧ (комбинации лопинавира и ритонавира, саквинавира и ритонавира, дарунавира и ритонавира, фосампренавир, фосампренавир с ритонавиром и нелфинавир), ингибиторами протеазы гепатита С (боцепревир, элбасвир/гразопревир, симепревир), кларитромицином и итраконазолом. Следует соблюдать осторожность при одновременном применении этих препаратов, а также применять самую низкую эффективную дозу аторвастатина.

Аторвастатин

Доза (мг)

Изменение

↑ в 10,7 раза

 C_{m}

Изменение AUC& Циклоспорин 5,2 мг/кг/сут, по-10 мг один раз в сут-ки, в течение 28 дней ↑ в 8,7 раза

Влияние других препаратов на фармакокинетику аторвастатина

Препарат, дозировка

	стоянная доза	ки, в течение 28 дней	1 = 0,7 F===	1 =,- F===	Препарат Аторвастатин Канон содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на одну таблетку, то
	Типранавир 500 мг 2 раза в				есть по сути не содержит натрия.
	сутки/ритонавир 200 мг 2 раза	10 мг, однократно	↑ в 9,4 раза	↑ в 8,6 раза	Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами
ł	в сутки, в течение 7 дней Глекапревир 400 мг 1 раз в сут-				Данных о влиянии аторвастатина на способность управлять транспортными средствами и
	ки/пибрентасвир 120 мг 1 раз в сут-	10 мг один раз в сут-	↑ в 8,3 раза	↑ в 22,00 раза	заниматься потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций, нет. Однако, учитывая
=	сутки, в течение 7 дней	ки, в течение 7 дней	в о,э раза	в 22,00 раза	возможность развития головокружения, следует соблюдать осторожность при выпол-
: I	Телапревир 750 мг каждые 8 ч,				нении перечисленных видов деятельности.
-	в течение 10 дней	20 мг, однократно	↑ в 7,9 раза	↑ в 10,6 раза	Форма выпуска
	Элбасвир в дозе 50 мг 1 раз в				Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг, 20 мг и 40 мг.
- 1	сутки/гразопревир 200 мг 1 раз	10 мг, однократно	↑ в 1,95 раза	↑ в 4,3 раза	Производство и упаковка на ЗАО «Канонфарма продакшн».
- 1	в сутки, в течение 13 дней				Дозировки 10 мг и 20 мг: по 10 или 30 таблеток в контурную ячейковую упаковку из
	Боцепревир 800 мг 3 раза в сут-	40 мг, однократно	↑ в 2,3 раза	* - 2.7	пленки поливинилхлоридной или пленки ПВХ/ПВДХ и фольги алюминиевой печат-
	ки, в течение 7 дней	40 мі; однократно	в 2,5 раза	↑ в 2,7 раза	ной лакированной. По 30, 60, 90, 120 таблеток в банку полимерную для лекарственных
	Симепревир в дозе 150 мг 1 раз	40 мг, однократно	↑ в 2,12 раза	↑ в 1,7 раза	средств из полиэтилентерефталата или полиэтилена. Крышка из полипропилена или полиэтилена.
	в сутки, в течение 10 дней	40 мі, однократно	B 2,12 pasa	в 1,7 раза	По 1, 2 или 3 контурных ячейковых упаковки или по 1 банке полимерной для лекарствен-
	Лопинавир 400 мг 2 раза в сут-	20 мг один раз в сут-			ных средств вместе с инструкцией по применению в пачку из картона для потребительской
	ки/ритонавир 100 мг 2 раза в	ки, в течение 4 дней	↑ в 5,9 раза	↑ в 4,7 раза	тары.
-	сутки, в течение 14 дней	,			Дозировка 40 мг: по 10 или 15 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поли-
	‡ Саквинавир 400 мг 2 раза в	40 мг один раз в сут-			винилхлоридной или пленки ПВХ/ПВДХ и фольги алюминиевой печатной лакированной.
	сутки/ритонавир 400 мг 2 раза	ки, в течение 4 дней	↑ в 3,9 раза	↑ в 4,3 раза	По 30, 60, 90 или 120 таблеток в банку полимерную для лекарственных средств из полиэти-
ŀ	в сутки, в течение 15 дней	00			лентерефталата или полиэтилена. Крышка из полипропилена или полиэтилена.
	Кларитромицин 500 мг 2 раза в сутки, в течение 9 дней	80 мг один раз в сут- ки, в течение 8 дней	↑ в 4,5 раза	↑ в 5,4 раза	По 1, 2 или 3 контурных ячейковых упаковки или по 1 банке полимерной для лекарствен-
ł	Дарунавир 300 мг 2 раза в сут-	ки, в течение о днеи			ных средств вместе с инструкцией по применению в пачку из картона для потребительской тары
	ки/ритонавир 100 мг 2 раза в сут-	10 мг один раз в сут-	↑ в 3,4 раза	↑ в 2,2 раза	тары Производство и упаковка на ЗАО «Радуга Продакшн».
	сутки, в течение 9 дней	ки, в течение 4 дней	B 5,4 pasa	B 2,2 pasa	Дозировки 10 мг и 20 мг: по 10 или 30 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки
ŀ	Итраконазол 200 мг один раз в				поливинилхлоридной или пленки ПВХ/ПВДХ и фольги алюминиевой печатной лакиро-
	сутки, в течение 4 дней	40 мг, однократно	↑ в 3,3 раза	↑ в 1,20 раза	ванной.
Ì	Летермовир 480 мг один раз в	20		. 217	По 1, 2 или 3 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению поме-
	сутки, в течение 10 дней	20 мг, однократно	↑ в 3,29 раза	↑ в 2,17 раза	щают в пачку из картона.
	Фосампренавир 700 мг два раза	10			Дозировка 40 мг: по 10 или 15 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поли-
	в сутки/ритонавир 100 мг 2	10 мг один раз в сут- ки, в течение 4 дней	↑ в 2,5 раза	↑ в 2,8 раза	винилхлоридной или пленки ПВХ/ПВДХ и фольги алюминиевой печатной лакированной.
ļ	раза в сутки, в течение 14 дней	ки, в течение ч днеи			По 1, 2 или 3 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.
	Фосампренавир 1400 мг 2 раза	10 мг один раз в сут-	↑ в 2,3 раза	↑ в 4,0 раза	Условия хранения
-	в сутки, в течение 14 дней	ки, в течение 4 дней	1 - =,e F	1 = 1,0 F===	Хранить при температуре не выше 25 °C.
	Нелфинавир 1250 мг 2 раза в	10 мг один раз в сут-	↑ в 1,74 раза	↑ в 2,2 раза	Хранить в недоступном для детей месте.
- }	сутки, в течение 14 дней	ки, в течение 28 дней	1 / 1	1 / 1	Срок годности
	Грейпфрутовый сок, 240 мл	40 мг, однократно	↑ в 1,37 раза	↑ в 1,16 раза	3 года. Не применять по истечении срока годности.
ŀ	один раз в сутки*				Условия отпуска
	Дилтиазем 240 мг один раз в сутки, в течение 28 дней	40 мг, однократно	↑ в 1,51 раза	↑ в 1,00 раза	Отпускают по рецепту.
ł	Эритромицин 500 мг 4 раза в				Владелец регистрационного удостоверения/
	оритромицин 300 мг 4 раза в сутки, в течение 7 дней	10 мг, однократно	↑ в 1,33 раза	↑ в 1,38 раза	Организация, принимающая претензии потребителей
ł	Амлодипин 10 мг, однократно	80 мг, однократно	↑ в 1,18 раза	↑ в 0,91 раза	ЗАО «Канонфарма продакши», Россия
ł	Циметидин 300 мг 4 раза в сут-	10 мг один раз в сут-			141100, Московская обл., Щелковский район, г. Щелково, ул. Заречная, д. 105.
	ки, в течение 2 недель	ки, в течение 2 недель	↓ в 1,00 раза	↓ в 0,89 раза	Тел.: (495) 797-99-54, факс: (495) 797-96-63.
ŀ	Колестипол 10 мг 2 раза в сут-	40 мг один раз в сут-	Не установ-	↓ в 0,74**	Электронный адрес: safety@canonpharma.ru
	ки, в течение 24 недель	ки, в течение 8 недель	лено	раза	Получить дополнительные данные о препарате, направить претензию на его качество,
ı	Маалокс ТС® 30 мл один раз в	10 мг один раз в сут-			безопасность, сообщить о нежелательных лекарственных реакциях можно по
	сутки, в течение 17 дней	ки, в течение 15 дней	↓ в 0,66 раза	↓ в 0,67 раза	<i>телефону</i> : 8 (800) 700-59-99 (бесплатная линия 24 часа) или на сайте www.canonpharma.ru в разделе «Политика в области качества» - «Безопасность препаратов».
Ī	Эфавиренз 600 мг один раз в	10 2 2	. 0.50	1.01	в разделе «политика в области качества» - «везонасноств препаратов».
	сутки, в течение 14 дней	10 мг, в течение 3 дней	↓ в 0,59 раза	↓ в 1,01 раза	Производитель
	Рифампицин 600 мг один раз в				ЗАО «Канонфарма продакшн», Россия,
	сутки, в течение 7 дней (одно-	40 мг, однократно	↑ в 1,12 раза	↑ в 2,9 раза	Производство готовой лекарственной формы:
ļ	временное применение) †				Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105;
	Рифампицин 600 мг один раз				Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 12.
	в сутки, в течение 5 дней (раз-	40 мг, однократно	↓ в 0,20 раза	↓ в 0,60 раза	Первичная упаковка:
-	дельный прием) †				Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105; Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 12.
	Гемфиброзил 600 мг 2 раза в	40 мг, однократно	↑ в 1,35 раза	↓ в 1,00 раза	московская оол., т.о. щелково, г. щелково, ул. заречная, стр. 1036, к. 12. Вторичная (потребительская) упаковка:
}	сутки, в течение 7 дней Фенофибрат 160 мг один раз в				Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105;
	сутки, в течение 7 дней	40 мг, однократно	↑ в 1,03 раза	↑ в 1,02 раза	Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 12;

[®] Представлено отношение типов терапии (совместное применение препарата вместе с аторвастатином в сравнении с применением только аторвастатина). При значительном потреблении грейпфрутового сока (≥ 750 мл – 1,2 л в сутки) отмечали

три выписания порежения $\frac{1}{2}$ и в бутму сма большее увеличение AUC (до 2,5) и/или $C_{\rm max}$ (до 1,71); " На основании образца, взятого однократно через 8-16 часов после приема препарата; † Так как рифампицин обладает двойным механизмом взаимодействия, рекомендуется вводить

аторвастатин и рифампицин одновременно. Более поздний прием аторвастатина после рифампицин с вязан со значительным снижением концентрации аторвастатина в плазме крови.

Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105; Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 12; Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 1.

ЗАО «Радуга Продакшн», Россия, г. Санкт-Петербург, ул. 3-я Конная Лахта, д. 48, корп. 7, лит. А. Тел.: (812) 324-31-86, факс: (812) 324-31-87 e-mail: info@raduga-production.ru