

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Стиварга, 40 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: регорафениб.

Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 40 мг регорафениба.

Вспомогательные вещества, наличие которых надо учитывать в составе лекарственного препарата: суточная доза, равная 160 мг, содержит 2,427 ммоль (или 55,8 мг) натрия (см. раздел 4.4); суточная доза, равная 160 мг, содержит 1,68 мг лецитина (соевого) (см. раздел 4.4).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Овальные таблетки, покрытые пленочной оболочкой, светло-розового цвета, на одной стороне методом выдавливания нанесено «40», на другой стороне – «BAYER».

4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

4.1. Показания к применению

Препарат Стиварга показан к применению у взрослых в качестве монотерапии для лечения следующих заболеваний:

- метастатический колоректальный рак у пациентов, которым уже проводилась или не показана химиотерапия фторпиримидиновыми препаратами, терапия, направленная против сосудистого эндотелиального фактора роста (VEGF), и терапия, направленная против рецепторов эпидермального фактора роста (EGFR);
- неоперабельные или метастатические гастроинтестинальные стромальные опухоли у пациентов при прогрессировании на терапии иматинибом и сунитинибом или при непереносимости данного вида лечения;
- печеночно-клеточный рак у пациентов, которым уже проводилась терапия сорафенибом.

4.2. Режим дозирования и способ применения

Препарат Стиварга должен назначаться только врачом, имеющим опыт противоопухолевой терапии.

Режим дозирования

Рекомендуемая суточная доза препарата Стиварга составляет 160 мг (4 таблетки по 40 мг). Препарат назначается один раз в сутки в течение 3 недель. В последующую неделю (4-я неделя от начала лечения) следует перерыв в приеме препарата. Период продолжительностью 4 недели от начала приема является одним курсом лечения препаратом Стиварга.

Если очередной прием препарата пропущен, пациент должен принять таблетки в тот же день, как только об этом вспомнит. Не следует принимать двойную дозу препарата в течение одного дня с целью компенсировать пропущенный прием.

В случае рвоты после приема препарата Стиварга дополнительную таблетку принимать не следует.

Лечение продолжают до тех пор, пока сохраняется клиническая эффективность препарата или до появления его неприемлемого токсического действия (см. раздел 4.4).

Коррекция дозы

Индивидуальная переносимость и безопасность лечения может потребовать временного прекращения терапии и/или уменьшения дозы препарата Стиварга.

Коррекция дозы на каждом этапе снижения дозы составляет 40 мг (1 таблетка). Наименьшая рекомендуемая доза препарата Стиварга составляет 80 мг в сутки. Максимальная суточная доза 160 мг.

Таблица 1. Рекомендации по коррекции дозы препарата Стиварга при развитии ладонно-подошвенной эритродизестезии

<i>Степень токсичности</i>	<i>кожной</i>	<i>Эпизоды токсичности</i>	<i>кожной</i>	<i>Рекомендации по коррекции дозы препарата Стиварга</i>
1-я степень		Любой по счету		Лечение препаратом Стиварга продолжить в той же дозе и немедленно начать поддерживающую симптоматическую терапию.
2-я степень		1-й эпизод		Снизить дозу препарата Стиварга на 40 мг (1 таблетка) и немедленно начать поддерживающую терапию. В случае отсутствия улучшения

		<p>в течение 7 дней, приостановить терапию препаратом Стиварга до тех пор, пока кожная токсичность не снизится до степени 0-1.</p> <p>Повторное повышение дозы препарата производят по рекомендации врача.</p>
	Отсутствие уменьшения интенсивности кожной симптоматики в течение 7 дней или 2-й эпизод	<p>Приостановить терапию препаратом Стиварга до тех пор, пока кожная токсичность не снизится до степени 0-1.</p> <p>При возобновлении терапии снизить дозу препарата Стиварга на 40 мг (1 таблетка).</p> <p>Повторное повышение дозы препарата производят по рекомендации врача.</p>
	3-й эпизод	<p>Приостановить терапию препаратом Стиварга до тех пор, пока кожная токсичность не снизится до степени 0-1.</p> <p>При возобновлении терапии снизить дозу препарата Стиварга на 40 мг (1 таблетка).</p> <p>Повторное повышение дозы препарата производят по рекомендации врача.</p>
	4-й эпизод	Терапию препаратом Стиварга следует прекратить.
3-я степень	1-й эпизод	<p>Немедленно начать поддерживающую терапию.</p> <p>Приостановить терапию препаратом Стиварга минимум на 7 дней и до тех пор, пока кожная токсичность не снизится до степени 0-1.</p> <p>При возобновлении терапии снизить дозу препарата Стиварга на 40 мг (1 таблетка).</p> <p>Повторное повышение дозы препарата производят по рекомендации врача.</p>

	2-й эпизод	<p>Немедленно начать поддерживающую терапию. Приостановить терапию препаратом Стиварга минимум на 7 дней и до тех пор, пока кожная токсичность не снизится до степени 0-1.</p> <p>При возобновлении терапии снизить дозу препарата Стиварга на 40 мг (1 таблетка).</p>
	3-й эпизод	Терапию препаратом Стиварга следует прекратить.

Таблица 2. Рекомендации по коррекции дозы препарата Стиварга при ухудшении биохимических показателей функции печени (см. раздел 4.4).

Степень повышения активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) и/или аспаратаминотрансферазы (АСТ)	Эпизоды	Рекомендации по коррекции дозы препарата Стиварга
≤ 5 превышений верхней границы нормы (максимально 2-я степень)	Любой по счету	<p>Лечение препаратом Стиварга продолжают.</p> <p>Проводить еженедельный мониторинг функции печени до тех пор, пока степень повышения активности трансаминаз не вернется к исходному уровню или не составит < 3 превышений верхней границы нормы (1-я степень).</p>
от > 5 до ≤ 20 превышений верхней границы нормы (3-я степень)	1-й эпизод	<p>Приостановить терапию препаратом Стиварга. Проводить еженедельный мониторинг функции печени до тех пор, пока степень повышения активности трансаминаз не вернется к исходному уровню или не составит < 3 превышений верхней границы нормы.</p> <p>Терапию возобновить, если ожидаемая польза для пациента превышает риск</p>

		развития гепатотоксичности. Снизить дозу препарата Стиварга на 40 мг (1 таблетка). Проводить еженедельный мониторинг функции печени на протяжении минимум 4 недель.
	Повторный эпизод	Терапию препаратом Стиварга следует прекратить.
> 20 превышений верхней границы нормы (4-я степень)	Любой по счету	Терапию препаратом Стиварга следует прекратить.
> 3 превышений верхней границы нормы (2-я степень или выше) с превышением уровня билирубина > 2	Любой по счету	Терапию препаратом Стиварга следует прекратить. Проводить еженедельный мониторинг функции печени до состояния разрешения или до тех пор, пока показатели функции печени не вернуться к исходному уровню. <u>Исключение:</u> пациенты с синдромом Жильбера, у которых отмечено повышение активности трансаминаз, должны получать терапию в соответствии с рекомендациями, приведенными выше и касающимися повышения активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) и/или аспартатаминотрансферазы (АСТ).

Особые группы пациентов

Пациенты с нарушением функции печени

Печень имеет большое значение в выведении регорафениба. Не было выявлено клинически значимых различий в воздействии препарата Стиварга у пациентов с легким (класс А по классификации Чайлд-Пью) или средним (класс В по классификации Чайлд-Пью) нарушением функции печени в сравнении с пациентами с нормальной функцией печени. Пациентам с нарушением функции печени легкой или средней степени тяжести коррекция дозы не требуется. Следует проводить мониторинг функции печени на фоне терапии препаратом Стиварга у данной категории пациентов (см. разделы 4.4 и 5.2).

Не рекомендуется лечение препаратом Стиварга пациентов с тяжелым нарушением функции печени (класс С по классификации Чайлд-Пью), поскольку применение препарата у данной категории пациентов не изучено.

Пациенты с нарушением функции почек

Имеющиеся клинические данные свидетельствуют о схожей экспозиции регорафениба и его метаболитов М-2 и М-5 у пациентов с почечной недостаточностью в сравнении с пациентами с нормальной функцией почек. Пациентам с легкой, средней и тяжелой степенью почечной недостаточности коррекция дозы не требуется. Не рекомендуется лечение препаратом Стиварга пациентов с терминальной степенью почечной недостаточности, поскольку применение препарата у данных категорий пациентов не изучено (см. раздел 5.2).

Пациенты пожилого возраста

В клинических исследованиях не отмечалось значимых различий безопасности и эффективности препарата Стиварга у пожилых (65 лет и старше) пациентов в сравнении с более молодыми пациентами. Пациентам пожилого возраста коррекция дозы не требуется (см. раздел 5.2).

Пол

В клинических исследованиях не отмечалось значимых различий безопасности и эффективности препарата Стиварга между пациентами мужского и женского пола. Коррекция дозы препарата в зависимости от пола пациента не требуется (см. раздел 5.2).

Этническая принадлежность

В клинических исследованиях не отмечалось значимых различий безопасности и эффективности препарата Стиварга у пациентов разных этнических групп. Корректировка дозы препарата в зависимости от этнической принадлежности пациента не требуется (см. раздел 5.2).

Дети

Безопасность и эффективность препарата Стиварга у детей в возрасте до 18 лет не установлены. Данные отсутствуют.

Способ применения

Для приема внутрь.

Таблетки принимают каждый день (один раз в сутки) в одно и то же время после приема пищи, содержащей низкое (<30 %) количество жира. Пример блюд, содержащих низкое количество жира в одной порции: около 30 г хлопьев, стакан обезжиренного молока, ломтик

хлеба с джемом, стакан яблочного сока, чашка кофе или чая (520 калорий, 2 г жира).
Таблетки следует проглатывать целиком, запивая водой.

4.3. Противопоказания

Гиперчувствительность к регорафенибу или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1.

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

Действие на печень

У пациентов, получавших лечение препаратом Стиварга, часто регистрировались отклонения значений биохимических показателей функции печени (аланинаминотрансфераза (АЛТ), аспартатаминотрансфераза (АСТ) и билирубин). У небольшой части пациентов отмечались тяжелые нарушения показателей функции печени (3-4 степени тяжести) и клинически выраженные нарушения функции печени (в том числе с летальным исходом) (см. раздел 4.8).

До начала лечения препаратом Стиварга рекомендуется определить показатели функции печени (АСТ, АЛТ, билирубин). На протяжении первых двух месяцев терапии следует проводить контроль функции печени по меньшей мере каждые 2 недели, затем не реже 1 раза в месяц, а также согласно клиническим показателям.

Поскольку регорафениб является ингибитором уридиндифосфат-глюкуронилтрансферазы (УДФ-ГТ1А1), у пациентов с синдромом Жильбера возможно появление слабовыраженной непрямой (неконъюгированной) гипербилирубинемии (см. раздел 4.5).

Если у пациентов, получающих лечение препаратом Стиварга, отмечается ухудшение показателей функции печени, связанное с терапией (в отсутствие явной альтернативной причины, например, механической желтухи или прогрессирования основного заболевания), врачу следует изменить дозу препарата и наблюдать за состоянием пациента (см. раздел 4.2, таблица 1).

Печень имеет большое значение в выведении регорафениба. При применении препарата Стиварга у пациентов с легким и умеренным нарушением функции печени следует проводить тщательный контроль за состоянием пациента (см. раздел 4.2). Не рекомендуется применение препарата Стиварга у пациентов с тяжелым нарушением функции печени (класс С по классификации Чайлд-Пью), поскольку препарат Стиварга не изучен у данной категории пациентов (возможно увеличение экспозиции препарата).

Инфекции

У пациентов, получавших препарат Стиварга, было зарегистрировано повышение частоты возникновения инфекций, в некоторых случаях с летальным исходом (см. раздел 4.8). В случаях ухудшения состояния на фоне прогрессирования инфекции следует рассмотреть вопрос о приостановке лечения препаратом Стиварга.

Кровотечения

У больных, получавших препарат Стиварга, было зарегистрировано повышение частоты эпизодов кровотечений, в некоторых случаях с летальным исходом (см. раздел 4.8). При наличии факторов риска кровотечения, а также при совместном назначении с антикоагулянтами (например, варфарин, фенпрокумон) или другими лекарственными препаратами, повышающими риск кровотечения, следует контролировать показатели коагулограммы и общего анализа крови. Перед началом лечения препаратом Стиварга у пациентов с циррозом печени следует проводить обследование и последующее лечение варикозно расширенных вен пищевода в соответствии со стандартным подходом. При появлении тяжелого кровотечения, требующего экстренного медицинского вмешательства, следует рассмотреть вопрос о прекращении лечения препаратом Стиварга.

Прободение и свищ желудочно-кишечного тракта

У пациентов, получавших препарат Стиварга, были зарегистрированы случаи прободения желудочно-кишечного тракта (включая летальный исход) и образования свища желудочно-кишечного тракта (см. раздел 4.8). Эти события были связаны с опухолями в брюшной полости. В случае прободения желудочно-кишечного тракта или образования свища терапию препаратом Стиварга следует прекратить.

Ишемия миокарда и инфаркт миокарда

При приеме препарата Стиварга отмечалось увеличение частоты случаев ишемии миокарда и инфаркта миокарда (см. раздел 4.8).

Пациенты с нестабильной стенокардией или появлением стенокардии (в течение 3 месяцев до начала терапии препаратом Стиварга), недавним инфарктом миокарда (в период 6 месяцев до начала терапии препаратом Стиварга) и пациенты с сердечной недостаточностью 2 класса и выше по классификации Нью-Йоркской кардиологической ассоциации были исключены из клинических исследований.

У пациентов с ишемической болезнью сердца необходимо отслеживать клинические признаки и симптомы ишемии миокарда. При возникновении ишемии и/или инфаркта миокарда следует прекратить терапию препаратом Стиварга до нормализации состояния. При принятии решения о возобновлении терапии врач должен оценивать соотношение

пользы от приема препарата с потенциальным риском у каждого отдельного пациента. Если клинические проявления ишемии сохраняются, возобновлять терапию не следует.

Синдром задней обратимой энцефалопатии

У пациентов, получавших препарат Стиварга, были зарегистрированы случаи развития синдрома задней обратимой энцефалопатии (см. раздел 4.8). Синдром задней обратимой энцефалопатии проявлялся в виде судорог, головной боли, изменения сознания, нарушения зрения или корковой слепоты, иногда в сочетании с артериальной гипертензией. Для подтверждения диагноза пациентам следует провести томографию головного мозга. В случае развития синдрома задней обратимой энцефалопатии следует прекратить лечение препаратом Стиварга, проводить контроль артериального давления и поддерживающую терапию.

Повышение артериального давления

На фоне терапии препаратом Стиварга было зарегистрировано увеличение частоты повышения артериального давления (см. раздел 4.8). Перед началом и во время лечения препаратом Стиварга следует регулярно контролировать артериальное давление и корректировать его повышение в соответствии с принятыми стандартами лечения. В случаях развития тяжелой или стойкой артериальной гипертензии, устойчивой к проводимой адекватной антигипертензивной терапии, врач должен временно прервать терапию и/или снизить дозу препарата (см. раздел 4.2). В случае развития гипертонического криза лечение препаратом Стиварга следует отменить.

Аневризмы и расслоение стенок артерий

Применение ингибиторов сигнального пути фактора роста эндотелия сосудов (VEGF) у пациентов с артериальной гипертензией или без артериальной гипертензии может способствовать образованию аневризмы и/или расслоению стенок артерий. Перед началом применения препарата Стиварга следует тщательно оценить этот риск у пациентов с гипертензией или расслоением стенок артерий в анамнезе.

Нарушения заживления ран

В случае проведения обширных хирургических вмешательств рекомендуется временное прекращение терапии препаратом Стиварга, поскольку лекарственные препараты, обладающие антиангиогенными свойствами, могут подавлять или ухудшать заживление ран. Решение о возобновлении терапии после хирургических вмешательств должно основываться на клинической оценке адекватности заживления раны.

Кожная токсичность

Наиболее частыми нежелательными реакциями при приеме препарата Стиварга были ладонно-подошвенная эритродизестезия и сыпь (см. раздел 4.8). С целью профилактики развития ладонно-подошвенной эритродизестезии следует контролировать образование мозолей и использовать специальные вкладыши для обуви и перчатки для предотвращения давления на подошвы и ладони. Для лечения ладонно-подошвенной эритродизестезии можно использовать кератолитические кремы (например, кремы на основе мочевины, салициловой кислоты или альфа-гидроксильной кислоты, которые следует наносить только на пораженные участки кожи) и увлажняющие кремы в обильном количестве для облегчения симптомов. При необходимости временно прекращают лечение и/или снижают дозу препарата Стиварга или, в тяжелых или повторяющихся случаях кожных реакций, терапию препаратом Стиварга прекращают (см. раздел 4.2).

Отклонения значений лабораторных показателей

При применении препарата Стиварга было зарегистрировано повышение частоты электролитных нарушений (включая гипофосфатемию, гипокальциемию, гипонатриемию и гипокалиемию) и нарушений метаболизма (включая увеличение концентрации тиреотропного гормона, увеличение активности амилазы). Отклонения от нормы обычно носили легкий или умеренный характер и не сопровождалось клиническими проявлениями. В случае возникновения электролитных нарушений или нарушений метаболизма коррекция дозы или прекращение терапии не требуется. Во время терапии препаратом Стиварга рекомендуется контролировать биохимические и метаболические показатели. При необходимости назначают заместительную терапию в соответствии с принятыми стандартами лечения. В случаях устойчивых или рецидивирующих нарушений следует рассмотреть возможность временного прекращения лечения или снижения дозы, или полного прекращения терапии препаратом Стиварга (см. раздел 4.2).

Информация о некоторых ингредиентах

Суточная доза регорафениба 160 мг содержит 2,427 ммоль (или 55,8 мг) натрия. На это следует обратить внимание пациентов, соблюдающих диету, контролирующую потребление натрия. Суточная доза регорафениба 160 мг содержит 1,68 мг лецитина (получен из сои).

Меры предосторожности у пациентов с печеночно-клеточным раком

В ключевом плацебо-контролируемом исследовании III фазы было получено недостаточное количество данных в отношении пациентов, ранее получавших сорафениб, у которых терапия сорафенибом была отменена ввиду его токсичности или переносимости только

низкой дозы сорафениба (< 400 мг в сутки). Переносимость препарата Стиварга у этих пациентов не оценивалась.

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Индукторы CYP3A4/ингибиторы CYP3A4 и УДФ-ГТ1А9

In vitro было показано, что регорафениб метаболизируется цитохромом CYP3A4 и уридиндифосфат-глюкуронилтрансферазой 1A9 (УДФ-ГТ1А9).

Применение кетоконазола (400 мг в течение 18 дней), сильного ингибитора изофермента CYP3A4, в сочетании с однократным приемом регорафениба (160 мг на пятый день) приводило к увеличению среднего воздействия (площадь под кривой "концентрация/время" (AUC)) регорафениба приблизительно на 33% и снижению среднего воздействия его активных метаболитов, М-2 (N-оксид) и М-5 (N-оксид и N-дезметил) приблизительно на 90%. Не рекомендуется применять препарат Стиварга совместно с сильными ингибиторами CYP3A4 (например, кларитромицин, грейпфрутовый сок, итраконазол, кетоконазол, позаконазол, телитромицин и вориконазол), поскольку их влияние на воздействие регорафениба в равновесном состоянии и его метаболитов (М-2 и М-5) не изучалось.

Следует избегать одновременного приема сильного ингибитора УДФ-ГТ1А9 (например, мефенамовая кислота, дифлунисал и нифлумовая кислота) и регорафениба, так как их влияние на воздействие в равновесном состоянии регорафениба и его метаболитов не было изучено.

Применение рифампицина (600 мг в течение 9 дней), сильного индуктора CYP3A4, в сочетании с однократным приемом регорафениба (160 мг на седьмой день) приводило к снижению среднего воздействия (AUC) регорафениба приблизительно на 50%, увеличению среднего воздействия активного метаболита М-5 в 3-4 раза, при этом не отмечалось изменения экспозиции активного метаболита М-2. Другие сильные ингибиторы CYP3A4 (например, фенитоин, карбамазепин, фенобарбитал и препараты, содержащие зверобой продырявленный) могут увеличивать метаболизм регорафениба. Не рекомендуется применять препарат Стиварга совместно с сильными индукторами CYP3A4 или подбирать лекарственные средства, которые не влияют на CYP3A4 или индуцируют его в минимальной степени.

Субстраты УДФ-ГТ1А1 и УДФ-ГТ1А9

In vitro было показано, что регорафениб, также как и его активный метаболит М-2, подавляет глюкуронизацию под действием УДФ-ГТ1А1 и УДФ-ГТ1А9, в то время как

метаболит М-5 подавляет УДФ-ГТ1А1 только в концентрациях, которые достигаются в равновесном состоянии *in vivo*.

Применение регорафениба с последующим 5-дневным перерывом перед назначением иринотекана приводило к увеличению среднего воздействия (AUC) SN-38, субстрата УДФ-ГТ1А1 и активного метаболита иринотекана приблизительно на 44%. Также отмечалось увеличение среднего воздействия (AUC) иринотекана приблизительно на 28%. Эти данные показывают, что комбинированное применение регорафениба может увеличивать системную экспозицию субстратов УДФ-ГТ1А1 и УДФ-ГТ1А9.

Субстраты белка резистентности рака молочной железы (BCRP) и Р-гликопротеина

Применение регорафениба (160 мг в течение 14 дней) перед однократным приемом розувастатина (5 мг), который является субстратом BCRP, приводило к увеличению среднего воздействия (AUC) розувастатина в 3,8 раз и к увеличению его средней максимальной концентрации в плазме крови (C_{max}) в 4,6 раза. Комбинированное применение с регорафенибом может повышать концентрацию в плазме других субстратов BCRP (например, метотрексат, флувастатин, аторвастатин). Рекомендуется контролировать состояние пациентов с целью выявления признаков и симптомов увеличения экспозиции к субстратам BCRP.

В клинических исследованиях было показано, что регорафениб не оказывает влияния на фармакокинетические параметры дигоксина, поэтому его можно применять совместно с субстратами Р-гликопротеина, такими как дигоксин. При этом не отмечается клинически значимого взаимодействия между лекарственными препаратами.

Ингибиторы Р-гликопротеина и BCRP/стимуляторы Р-гликопротеина и BCRP

Исследования *in vitro* показывают, что метаболиты регорафениба М-2 и М-5 являются субстратами Р-гликопротеина и BCRP. Ингибиторы и стимуляторы BCRP и Р-гликопротеина могут препятствовать экспозиции М-2 и М-5. Клиническая значимость данных результатов исследований неизвестна.

Селективные субстраты изоформы СYP

In vitro было показано, что регорафениб является конкурентным ингибитором цитохромов СYP2С8, СYP2С9, СYP2В6 в концентрациях, которые достигаются *in vivo* в стабильном состоянии (максимальная концентрация в плазме 8,1 мкмоль). *In vitro* ингибирующее действие в отношении СYP3А4 и СYP2С19 менее выражено.

Было проведено исследование с целью оценки влияния приема регорафениба в дозе 160 мг в течение 14 дней на фармакокинетику маркерных субстратов СYP2С8 (розиглитазон), СYP2С9 (варфарин), СYP2С19 (омепразол) и СYP3А4 (мидазолам).

Фармакокинетические данные показывают, что регорафениб можно применять совместно с субстратами CYP2C8, CYP2C9, CYP3A4 и CYP2C19. При этом не отмечается клинически значимого взаимодействия между лекарственными препаратами.

Антибиотики

Профиль концентрация-время показывает, что регорафениб и его метаболиты могут подвергаться печеночно-кишечной циркуляции (см. раздел 5.2). Комбинированное применение регорафениба с неомицином (слабо абсорбируемый противомикробный препарат, применяемый с целью эрадикации флоры желудочно-кишечного тракта) не оказывает влияние на экспозицию регорафениба, но может нарушить его печеночно-кишечную циркуляцию. Тем не менее при сравнении фармакологической активности регорафениба *in vivo* и *in vitro* было показано уменьшение экспозиции его активных метаболитов М-2 и М-5 приблизительно на 80 %. Клиническая значимость взаимодействия с неомицином неизвестна, но оно может являться причиной снижения эффективности регорафениба. Фармакокинетическое взаимодействие регорафениба с другими антибиотиками не изучалось.

Комплексообразующие соединения солей желчных кислот

Существует вероятность, что регорафениб и его метаболиты М-2 и М-5 могут подвергаться печеночно-кишечной циркуляции (см. раздел 5.2). Комплексообразующие соединения солей желчных кислот, такие как холестирамин и холестагель, могут взаимодействовать с регорафенибом, образуя нерастворимые комплексы, которые оказывают влияние на абсорбцию (или реабсорбцию), что потенциально может привести к снижению экспозиции. Клиническое значение данных потенциальных взаимодействий неизвестно, но может привести к снижению эффективности регорафениба.

4.6. Фертильность, беременность и лактация

Женщины с детородным потенциалом (контрацепция у мужчин и женщин)

Женщин репродуктивного возраста необходимо проинформировать об опасности препарата Стиварга для плода. Во время лечения и в течение 8 недель после терапии препаратом Стиварга женщины и мужчины репродуктивного возраста должны применять надежные методы контрацепции.

Беременность

Данные о применении препарата Стиварга у беременных женщин отсутствуют.

Учитывая механизм действия регорафениба, возможно негативное влияние препарата Стиварга на плод. Исследования на животных продемонстрировали репродуктивную токсичность регорафениба (см. раздел 5.3).

Препарат Стиварга не следует принимать во время беременности, за исключением случаев, когда предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

Лактация

Не установлено, выделяются ли регорафениб и его метаболиты с женским молоком.

Исследования на животных показали, что регорафениб и его метаболиты выделяются с грудным молоком (см. раздел 5.3).

Поскольку нельзя исключить возможность негативного влияния регорафениба на рост и развитие детей раннего возраста, следует прекратить грудное вскармливание в период лечения препаратом Стиварга.

Фертильность

Не проводилось специальных исследований применения регорафениба для оценки его влияния на фертильность человека.

В исследованиях на животных наблюдалось снижение мужской и женской фертильности (см. раздел 5.3).

4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Специальные исследования не проводились, однако при возникновении нежелательных явлений, которые могут влиять на указанные способности, рекомендуется избегать управления транспортными средствами и занятий другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (до исчезновения данных симптомов).

4.8. Нежелательные реакции

Резюме профиля безопасности

Общий профиль безопасности препарата Стиварга оценивается на данных клинических исследований с участием более 4800 пациентов, получавших терапию в плацебо-контролируемых клинических исследованиях III фазы. Данная группа включала 636 пациентов с метастатическим колоректальным раком, 132 пациента с гастроинтестинальными стромальными опухолями и 374 пациента с печеночно-клеточным раком.

Наиболее серьезными нежелательными реакциями при приеме препарата Стиварга были поражения печени, кровотечения, прободение желудочно-кишечного тракта и инфекции.

В клинических исследованиях наиболее частыми нежелательными реакциями ($\geq 30\%$ пациентов) были боли, ладонно-подошвенная эритродизестезия, астения/усталость, диарея, снижение аппетита и потребления пищи, повышение артериального давления, инфекции.

Табличное резюме нежелательных реакций

Перечисленные ниже нежелательные явления, отмеченные при применении препарата Стиварга в ходе клинических исследований, распределены по частоте возникновения в соответствии со следующей градацией: очень часто ($\geq 1/10$), часто ($\geq 1/100$, но $< 1/10$), нечасто ($\geq 1/1000$, но $< 1/100$), редко ($\geq 1/10000$, но $< 1/1000$), частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно). Для классификации и описания конкретной реакции, ее синонимов и связанных с ней состояний, используется наиболее подходящий термин из Медицинского словаря для регуляторной деятельности (MedDRA). В каждой частотной группе нежелательные реакции представлены в порядке уменьшения их значимости.

Таблица 3. Нежелательные реакции, отмеченные при применении препарата Стиварга в ходе клинических исследований.

Системно-органный класс (MedDRA)	Очень часто	Часто	Нечасто	Редко	Частота неизвестна
Инфекции и инвазии	инфекции*				
Доброкачественные, злокачественные и неуточненные новообразования (включая кисты и полипы)				керато-акантома/ плоскоклеточный рак кожи	
Нарушения со стороны крови и лимфатической системы	тромбоцитопения, анемия	лейкопения			

Системно-органный класс (MedDRA)	Очень часто	Часто	Нечасто	Редко	Частота неизвестна
Нарушения со стороны иммунной системы			реакции гиперчувствительности		
Эндокринные нарушения		гипотиреоз			
Нарушения метаболизма и питания	снижение аппетита и потребления пищи	гипокалиемия, гипофосфатемия, гипокальциемия, гипонатриемия, гипомагниемия, гиперурикемия, дегидратация			
Психические нарушения		головная боль, тремор, периферическая нейропатия		синдром задней обратимой энцефалопатии	
Нарушения со стороны сердца			инфаркт миокарда, ишемия миокарда		
Нарушения со стороны сосудов	кровотечения*, повышение артериального давления		гипертонический криз		аневризмы, расслоения стенок артерий
Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения	дисфония				

Системно-органный класс (MedDRA)	Очень часто	Часто	Нечасто	Редко	Частота неизвестна
Желудочно-кишечные нарушения	диарея, стоматит, рвота, тошнота	нарушение вкуса, сухость слизистой оболочки полости рта, гастроэзофагеальный рефлюкс, гастроэнтерит	прободение желудочно-кишечного тракта *, свищ желудочно-кишечного тракта, панкреатит		
Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей	гипербилирубинемия, повышение активности трансаминаз		тяжелое нарушение функции печени*#		
Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей	ладонно-подошвенная кожная реакция **	алопеция, сухость кожи, эксфолиативный дерматит	поражение ногтей, мультиформная эритема	синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз	
Нарушения со стороны мышечной, скелетной и соединительной ткани		мышечные спазмы			
Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей		протеинурия			
Общие нарушения и реакции в месте введения	астения/общая слабость, боль различной локализации, повышение температуры тела, воспаление слизистых оболочек				

Системно-органный класс (MedDRA)	Очень часто	Часто	Нечасто	Редко	Частота неизвестна
Лабораторные и инструментальные данные	снижение массы тела	увеличение активности амилазы и липазы, отклонение от нормального значения международного нормализованного отношения (МНО)			

* сообщалось о летальном исходе в результате неблагоприятной реакции;

** ладонно-подошвенная кожная реакция соответствует синдрому ладонно-подошвенной эритродизестезии в словаре MedDRA;

в соответствии с критериями Международной рабочей группы экспертов по лекарственному поражению печени.

Описание отдельных нежелательных реакций

Поражения печени

В большинстве случаев тяжелого поражения печени дисфункция печени начиналась в течение первых двух месяцев терапии и характеризовалась повреждением гепатоцитов с повышением активности трансаминаз > 20 x ВГН (верхняя граница нормы), сопровождаемым увеличением концентрации билирубина. В клинических исследованиях тяжелые поражения печени со смертельным исходом чаще наблюдались у пациентов японской национальности, получавших препарат Стиварга (около 1,5 %), в сравнении с пациентами не японской национальности ($<0,1$ %).

Кровотечения

В плацебо-контролируемых исследованиях III фазы общая частота кровотечений составила 18,2 % у пациентов, получавших препарат Стиварга, и 9,5 % у пациентов, получавших плацебо. Большинство случаев кровотечения имели легкую или умеренную степень тяжести (1-я и 2-я степень: 15,2 %). Наиболее часто отмечалось носовое кровотечение (6,1 %). Летальные исходы у пациентов, получавших препарат Стиварга, отмечались нечасто (0,7 %) и чаще были связаны с поражением церебральной, дыхательной, пищеварительной и мочеполовой систем.

Инфекции

В плацебо-контролируемых исследованиях III фазы инфекционные заболевания чаще отмечались у пациентов, получавших лечение препаратом Стиварга, по сравнению с пациентами, получавшими плацебо (все степени: 31,6 % относительно 17,2 %). Чаще инфекции у пациентов, получавших препарат Стиварга, имели легкую или умеренную степень выраженности (1-я и 2-я степень: 23,0 %) и включали инфекции мочевыводящих путей (5,7 %), назофарингит (4,0 %), кандидоз кожи и слизистых и системный микоз (3,3%), а также пневмонию (2,6 %). Летальные исходы в связи с развитием инфекции отмечались чаще у пациентов, получавших препарат Стиварга (1,0 %), чем у пациентов, получавших плацебо (0,3 %), и преимущественно были связаны с поражением дыхательной системы.

Ладонно-подошвенная эритродизестезия

В плацебо-контролируемых исследованиях III фазы общая частота возникновения ладонно-подошвенной эритродизестезии была выше у пациентов, принимавших препарат Стиварга, в сравнении с пациентами, получавшими плацебо (все степени: 51,4 % относительно 6,5 % у пациентов с метастатическим колоректальным раком; 66,7 % относительно 15,2 % у пациентов с гастроинтестинальными стромальными опухолями; 51,6 % относительно 7,3 % у пациентов с печеночно-клеточным раком). Большинство случаев ладонно-подошвенной эритродизестезии у пациентов, получавших препарат Стиварга, отмечалось во время первого цикла лечения и имело легкую или среднюю степень тяжести (1-я и 2-я степени: 34,3 % у пациентов с метастатическим колоректальным раком, 44,7 % у пациентов с гастроинтестинальными стромальными опухолями и 39,3 % у пациентов с печеночно-клеточным раком). Частота возникновения ладонно-подошвенной эритродизестезии 3-й степени составила 17,1 % у пациентов с метастатическим колоректальным раком, 22,0 % у пациентов с гастроинтестинальными стромальными опухолями и 12,3 % у пациентов с печеночно-клеточным раком.

Повышение артериального давления

В плацебо-контролируемых исследованиях III фазы общая частота случаев повышения артериального давления была выше у пациентов, принимавших препарат Стиварга, в сравнении с пациентами, принимавшими плацебо (29,6 % относительно 7,5 % у пациентов с метастатическим колоректальным раком; 60,6 % относительно 25,8 % у пациентов с гастроинтестинальными стромальными опухолями; 31,0 % относительно 6,2 % у пациентов с печеночно-клеточным раком). Большинство случаев повышения артериального давления у пациентов, получавших препарат Стиварга, было зарегистрировано в течение первого цикла лечения. При этом случаи повышения артериального давления имели легкую и умеренную степень тяжести (1-я и 2-я степень: 20,9 % у пациентов с метастатическим

колоректальным раком, 31,1 % у пациентов с гастроинтестинальными стромальными опухолями и 15,8 % у пациентов с печеночно-клеточным раком). Частота случаев повышения артериального давления 3-й степени составила 8,7 % (у пациентов с колоректальным раком), 27,3 % (у пациентов с гастроинтестинальными стромальными опухолями) и 15,2 % (у пациентов с печеночно-клеточным раком). Был зарегистрирован один случай повышения артериального давления 4-й степени у пациента с гастроинтестинальной стромальной опухолью.

Протеинурия

В плацебо-контролируемых исследованиях III фазы общая частота случаев протеинурии, связанной с лечением, составила 9,1 % у пациентов, получавших терапию препаратом Стиварга, в сравнении с 1,9 % у пациентов, принимавших плацебо. После развития протеинурии у 35,6 % пациентов из группы препарата Стиварга и 54,5 % пациентов из группы плацебо состояние не вернулось к исходным значениям.

Нарушения со стороны сердца и сосудов

Во всех проводимых клинических исследованиях нежелательные явления в виде нарушений со стороны сердца (все степени) чаще регистрировались (13,7 % относительно 6,5 %) у пациентов, получавших терапию препаратом Стиварга, в возрасте 75 лет или старше (N=410), чем у пациентов, получавших терапию препаратом Стиварга, в возрасте до 75 лет (N=4108).

Лабораторные и инструментальные данные

В плацебо-контролируемых исследованиях III фазы у 34,6 % пациентов, получавших терапию препаратом Стиварга, и у 17,2 % пациентов, получавших плацебо, концентрация тиреотропного гормона (ТТГ) была выше верхней границы нормы. Значения ТТГ в 4 раза превышающие верхнюю границу нормы были зарегистрированы у 6,5 % пациентов, получавших терапию препаратом Стиварга, и у 1,3 % пациентов, принимавших плацебо. Концентрация свободного трийодтиронина (Т3 свободный) меньше нижней границы нормы отмечалась у 29,2 % пациентов, получавших терапию Стиварга, и у 20,4 % пациентов, получавших плацебо. Концентрация свободного тироксина (Т4 свободный) меньше нижней границы нормы отмечалась у 8,1 % пациентов в группе терапии препаратом Стиварга и у 5,6 % пациентов из группы плацебо. В целом, приблизительно у 4,6 % пациентов, получающих терапию препаратом Стиварга, развился гипотиреоз, требующий применения заместительной гормонотерапии.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

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

Российская Федерация

Адрес: 109012, Москва, Славянская площадь, д.4, стр.1

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Телефон: +7-495-698-45-38, +7-499-578-02-30

Факс: +7-495-698-15-73

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

<https://roszdravnadzor.gov.ru/>

Республика Казахстан

Адрес: 010000, г. Нур-Султан, ул. А. Иманова, 13

«Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий»
Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства Здравоохранения
Республики Казахстан

Телефон: + 7 (7172) 78-99-11

Электронная почта: farm@dari.kz

<http://www.ndda.kz>

Республика Беларусь

Адрес: 220045, г. Минск, пр-т Дзержинского, 83, корпус 15, 8 этаж

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», Республиканская клинико-фармакологическая лаборатория

Телефон: +375-17-242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

<http://www.rceth.by>

4.9. Передозировка

Симптомы

В клинических исследованиях максимальная суточная доза препарата Стиварга составляла 220 мг. Наиболее частыми нежелательными реакциями при данной дозе препарата были нежелательные реакции со стороны кожи, дисфония, диарея, воспаление слизистых оболочек, сухость слизистой оболочки полости рта, снижение аппетита, повышение артериального давления, общая слабость.

Лечение

Специфический антидот неизвестен.

В случае передозировки прием препарата Стиварга следует немедленно прекратить и применять стандартную симптоматическую терапию. Пациент должен находиться под наблюдением врача до стабилизации состояния.

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамические свойства

Фармакотерапевтическая группа: Противоопухолевый препарат, ингибитор протеинкиназы.
Код АТХ: L01XE21.

Механизм действия

Регорафениб является ингибитором многочисленных протеинкиназ, включая киназы, участвующие в ангиогенезе опухоли (VEGFR1,-2,-3, TIE2), онкогенезе (KIT, RET, RAF-1, BRAF, BRAF^{V600E}), метастазировании (VEGFR3, PDGFR, FGFR), а также в противоопухолевом иммунном ответе (CSF1R). В частности, регорафениб ингибирует мутантную киназу KIT, ключевой онкогенный фактор в развитии стромальных опухолей желудочно-кишечного тракта. Благодаря этому регорафениб блокирует пролиферацию опухолевых клеток. В доклинических исследованиях было показано, что регорафениб оказывает выраженное противоопухолевое действие на широком спектре опухолевых моделей, включая колоректальный рак, гастроинтестинальные стромальные опухоли и печеночно-клеточный рак. Эффект препарата возможно связан с его антиангиогенным и антипролиферативным воздействием. Кроме того, регорафениб снижает уровень макрофагов, ассоциированных с опухолью, и показывает антиметастатическое действие *in vivo*. Основные метаболиты препарата в организме человека (M-2 и M-5) по своей эффективности на моделях *in vitro* и *in vivo* сопоставимы с регорафенибом.

Клиническая эффективность и безопасность

Метастатический колоректальный рак

Клиническая эффективность и безопасность препарата Стиварга были оценены в международном, многоцентровом, рандомизированном, двойном слепом плацебо - контролируемом исследовании III фазы (CORRECT) у пациентов с метастатическим колоректальным раком, у которых наблюдалось прогрессирование заболевания после стандартной терапии.

Первичной конечной точкой оценки эффективности являлась общая выживаемость (ОВ). Вторичными критериями являлись выживаемость без прогрессирования (ВБП), уровень объективного ответа опухоли и частота контроля заболевания.

Всего было рандомизировано 760 пациентов в соотношении 2:1. Пациенты получали либо регорафениб 160 мг перорально (4 таблетки препарата Стиварга, содержащие 40 мг регорафениба каждая) один раз в день (N=505) плюс оптимальная поддерживающая терапия (ОПТ) (N=255), либо плацебо плюс ОПТ, в течение 3-х недель и перерывом терапии в одну неделю. Средняя суточная доза регорафениба составила 147 мг.

Лечение продолжалось до прогрессирования заболевания или возникновения клинически неприемлемых признаков токсичности. Предварительно запланированный промежуточный анализ эффективности осуществлялся после регистрации 432 летальных случаев. Исследование было выведено из слепого метода после того, как результаты данного запланированного промежуточного анализа ОВ вышли за пределы предварительно определенных границ эффективности.

Среди 760 пациентов, средний возраст которых составлял 61 год, 61% составляли мужчины, 78% пациентов принадлежали к европеоидной расе, общее состояние всех пациентов в начале исследования оценивали как 0 или 1 по шкале общего состояния (ОС) ECOG. Во время лечения препаратом Стиварга показатель общего состояния ≥ 2 был отмечен у 11,4% пациентов. Средняя продолжительность лечения и суточная доза, а также частота коррекции дозы и снижение дозы были такими же, как у пациентов ОС ≥ 2 получавших плацебо (8,3%). Большинство пациентов с ОС ≥ 2 прервали лечение в связи с прогрессированием заболевания. Первичной локализацией опухоли являлась толстая кишка (65%), прямая кишка (29%) или обе (6%). На момент включения в исследование мутации KRAS отмечались у 57% пациентов.

Большинство пациентов (52%) получили 3 или меньше предыдущих курсов противоопухолевой терапии при метастазах. Терапия включала в себя химиотерапию на основе фторпиримидинов, лечение ингибиторами фактора роста эндотелия сосудов (VEGF), и при диком типе KRAS терапию ингибиторами рецептора эпидермального фактора роста (EGFR).

Добавление препарата Стиварга к ОПТ показало значительное увеличение выживаемости по сравнению с плацебо плюс ОПТ при значении $p = 0,005178$ согласно стратифицированному тесту логарифмических рангов, относительный риск (ОР) составил: 0,774 (95% ДИ 0,636; 0,942) и средней ОВ равной 6,4 месяца по сравнению с 5,0 месяцами. ВБП была значительно дольше среди пациентов, принимавших препарат Стиварга плюс ОПТ (ОР: 0,494, $p < 0,000001$). Частота ответа (полный ответ или частичный ответ) составила 1% и 0,4% для пациентов, принимающих препарат Стиварга и плацебо соответственно ($p = 0,188432$). Частота контроля заболевания (полный ответ, частичный ответ или стабильное заболевание) была значительно выше для пациентов, принимающих препарат Стиварга (41,0% против 14,9%, $p < 0,000001$).

Таблица 4. Результаты эффективности в исследовании CORRECT

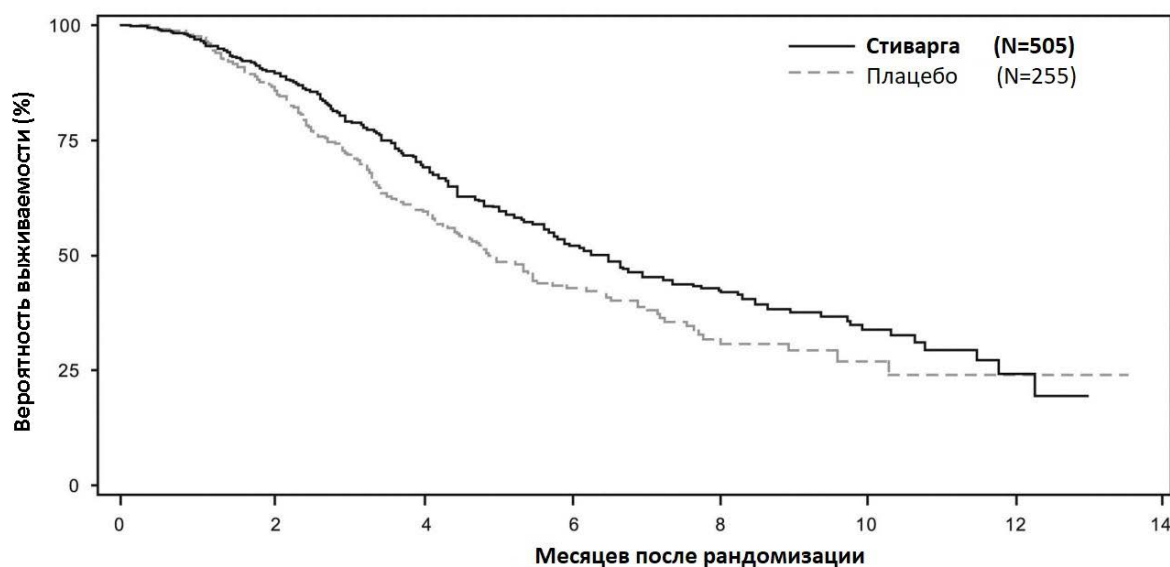
Показатель эффективности	Отношение рисков* (95% ДИ)	Значение Р (одно-стороннее)	Медиана (95% ДИ)	
			Стиварга плюс ОПТ *** (N=505)	Плацебо плюс ОПТ*** (N=255)
Общая выживаемость	0.774 (0.636, 0.942)	0.005178	6.4 месяца (5.9, 7.3)	5.0 месяцев (4.4, 5.8)
Выживаемость без прогрессирования **	0.494 (0.419, 0.582)	<0.000001	1.9 месяцев (1.9, 2.1)	1.7 месяцев (1.7, 1.7)

* Отношение рисков < 1 – в пользу препарата Стиварга

** на основании оценки ответа опухоли исследователем

*** ОПТ – оптимальная поддерживающая терапия

Рисунок 1. Кривая Каплана Мейера общей выживаемости



Пациенты, подверженные риску

Стиварга	452	352	187	93	33	7
Плацебо	221	150	75	32	9	3

Анализ подгрупп в отношении общей выживаемости и выживаемости без прогрессирования показал эффективность регорафениба по сравнению с плацебо вне зависимости от возраста (<65; ≥65), пола, статуса по шкале ECOG, первичного очага заболевания, времени от установления диагноза до выявления метастазов, предшествующей противоопухолевой терапии, предшествующих линий терапии метастатического рака и мутации в гене KRAS.

Анализ подгрупп в отношении статуса мутаций в гене KRAS в анамнезе пациентов свидетельствует о том, что у пациентов, имеющих опухоли, содержащие ген KRAS дикого типа, регорафениб оказывал положительное влияние на показатели ОБ в отличие от плацебо, в то время как у пациентов, имеющих опухоли с мутациями в гене KRAS, наблюдался низкий эффект в числовом эквиваленте; положительное влияние на ВБП в группе регорафениба отмечалось независимо от статуса мутаций в гене KRAS. Относительный риск (95% ДИ) к показателям общей выживаемости составил 0,653 (от 0,476 до 0,895) у пациентов с опухолями, содержащими ген KRAS дикого типа и 0,867 (от 0,670 до 1,123) у пациентов, которые имели опухоли с мутациями в гене KRAS, без каких-либо признаков неоднородности терапевтического эффекта (тест на незначимые взаимодействия). Относительный риск (95% ДИ) к показателям выживаемости без прогрессирования составило 0,475 (0,362-0,623) у пациентов с опухолями, содержащими ген KRAS дикого типа, и 0,525 (0,425-0,649) у пациентов с опухолями, имеющими мутации в гене KRAS.

Клиническую эффективность и безопасность применения препарата Стиварга у пациентов монголоидной расы оценивали в ходе международного, многоцентрового, рандомизированного, двойного слепого плацебо-контролируемого исследования (CONCUR) III фазы, на 204 пациентах (> 90% из Восточной Азии), с метастатическим колоректальным раком, предварительно получавших лечение, у которых наблюдалось прогрессирование заболевания после химиотерапии на основе фторпиримидинов. Только 59,5% пациентов, включенных в исследование CONCUR, предварительно получали VEGF и EGFR терапию. Основной конечной точкой эффективности была общая выживаемость (ОБ). Добавление препарата Стиварга к ОПТ привело к достоверному повышению выживаемости пациентов по сравнению с комбинацией плацебо и ОПТ, относительный риск составил 0,550 ($p = 0,000159$ по стратифицированному тесту логарифмических рангов), а средняя ОБ составляла 8,8 месяца и 6,3 месяца (95 % ДИ 0,395; 0,765).

Показатель ВВП был значительно выше у пациентов, получавших препарат Стиварга и ОПТ (ОР: 0,311, $p < 0,000001$), средняя ВВП составила 3,2 месяца с препаратом Стиварга и 1,9 месяца с плацебо. Профиль безопасности препарата Стиварга плюс ОПТ в исследовании CONCUR был сопоставим с профилем безопасности, полученным в исследовании CORRECT.

Неоперабельные или метастатические гастроинтестинальные стромальные опухоли

Клиническая эффективность и безопасность препарата Стиварга при лечении пациентов с гастроинтестинальными стромальными опухолями, ранее получавших терапию двумя ингибиторами тирозинкиназы (иматинибом и сунитинибом), были оценены в международном, многоцентровом, рандомизированном, двойном слепом плацебо - контролируемом исследовании III фазы.

Анализ основного показателя эффективности - выживаемости без прогрессирования заболевания (ВВП) - проводили после регистрации 144 случаев ВВП. Также оценивали вторичные показатели, в том числе время до прогрессирования заболевания (ВДП) и общую выживаемость (ОВ).

Всего было рандомизировано 199 пациентов с гастроинтестинальными стромальными опухолями в соотношении 2:1, принимавших регорафениб в дозе 160 мг плюс ОПТ или плацебо плюс ОПТ (N=66) перорально один раз в день (N=133) в течение 3 недель, с последующим перерывом в приеме продолжительностью в 1 неделю. Средняя суточная принимаемая доза регорафениба составила 140 мг.

Лечение продолжалось до прогрессирования заболевания или появления клинически неприемлемых признаков токсичности. Пациентам, получавшим плацебо, у которых наблюдалось возобновление заболевания, было предложено открытое применение регорафениба (перекрестный вариант). Пациенты, получавшие регорафениб, у которых наблюдалось возобновление заболевания и для кого, по мнению исследователя, терапия регорафенибом приносила клиническую пользу, имели возможность продолжить прием регорафениба в открытом исследовании.

Среди 199 рандомизированных пациентов, средний возраст которых составил 58 лет, 64% составляли мужчины, 68% пациентов составляли представители европеоидной расы, все пациенты имели показатель общего состояния 0 или 1 на исходном уровне по шкале общего состояния (ОС) ECOG. Общее среднее время с момента последнего возобновления заболевания или рецидива до момента рандомизации составило 6 недель.

ВБП была значительно выше среди пациентов, принимавших регорафениб плюс ОПТ, чем плацебо плюс ОПТ с ОР 0,268 [95% ДИ 0,185; 0,388] и средней ВБП 4,8 месяцев по сравнению с 0,9 месяцами ($p < 0,000001$). Относительный риск возобновления заболевания или смерти снизился примерно на 73,2% у пациентов, принимавших регорафениб, по сравнению с пациентами, принимавшими плацебо. Увеличение ВБП носило постоянный характер независимо от возраста, пола, географического региона, ранее проводимого лечения, ОС по шкале ECOG.

ВДП было значительно продолжительнее у пациентов, получавших регорафениб плюс ОПТ, чем у пациентов, получавших плацебо плюс ОПТ с ОР 0,248 [95% ДИ 0,170; 0,364], и среднее ВДП составило 5,4 месяца по сравнению с 0,9 месяцами ($p < 0,000001$).

ОР для ОВ составило 0,772 (95% ДИ 0,423; 1,408; $p = 0,199$); 85% пациентов, изначально рандомизированных в группу плацебо, после возобновления заболевания получали лечение регорафенибом.

Таблица 5. Результаты эффективности в исследовании GRID

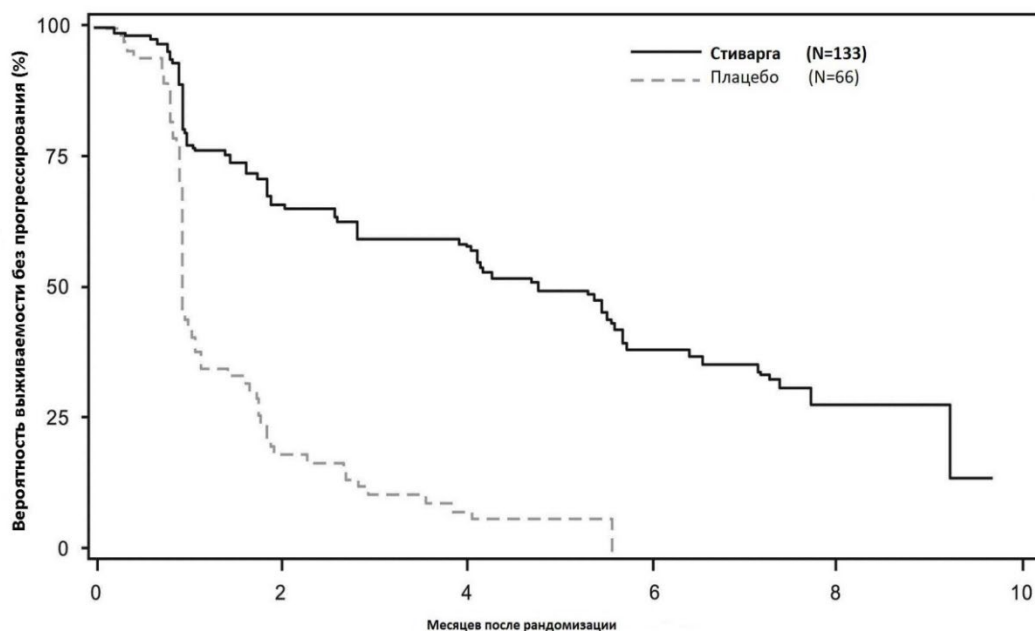
Показатель эффективности	Отношение рисков* (95% ДИ)	Значение Р (одно-стороннее)	Медиана (95% ДИ)	
			Стиварга плюс ОПТ *** (N=133)	Плацебо плюс ОПТ*** (N=66)
Выживаемость без прогрессирования	0.268 (0.185, 0.388)	<0.000001	4.8 месяцев (4.0, 5.7)	0.9 месяцев (0.9, 1.1)
Время до прогрессирования	0.248 (0.170, 0.364)	<0.000001	5.4 месяца (4.1, 5.7)	0.9 месяцев (0.9, 1.1)
Общая выживаемость	0.772 (0.423, 1.408)	0.199	НД**	НД**

* Отношение рисков < 1 – в пользу препарата Стиварга

** НД: не достигнута

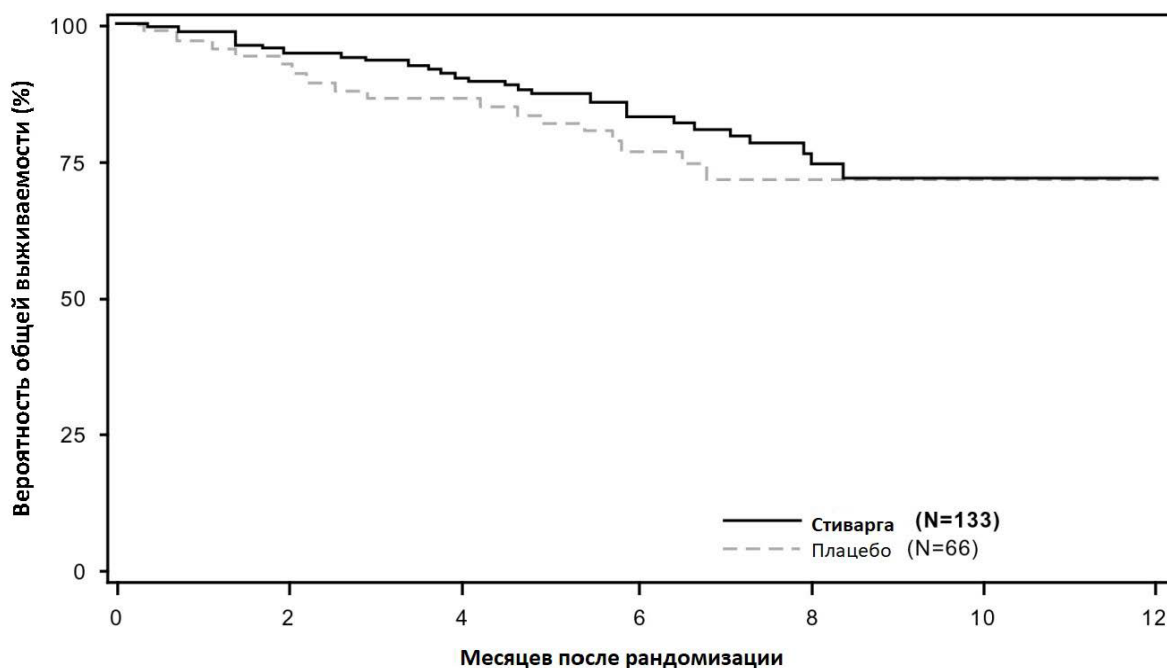
*** ОПТ – оптимальная поддерживающая терапия

Рисунок 2. Кривые Каплана Мейера выживаемости без прогрессирования



Пациенты, подверженные риску	0	2	4	6	8	10
Стиварга	82	72	27	9		
Плацебо	12	5	0	0		

Рисунок 3. Кривые Каплана Мейера общей выживаемости.



Пациенты, подверженные риску	0	2	4	6	8	10	12
Стиварга	126	119	94	39	10	1	
Плацебо	61	57	41	16	3	1	

Кроме того, 56 пациентов, получавших плацебо плюс ОПТ, в рамках открытого исследования, после перекреста принимали препарат Стиварга вследствие возобновления заболевания, и всего 41 пациент, принимавший препарат Стиварга плюс ОПТ, продолжили

лечение препаратом Стиварга после возобновления заболевания. Средняя вторичная ВБП (измеренная согласно оценке исследователя) составила 5,0 и 4,5 месяца соответственно.

Печеночно-клеточный рак

Клиническая эффективность и безопасность препарата Стиварга при лечении пациентов с печеночно-клеточным раком, ранее получавших терапию сорафенибом, были оценены в международном многоцентровом рандомизированном двойном слепом плацебо - контролируемом исследовании III фазы (RESORCE).

Первичной конечной точкой оценки эффективности являлась общая выживаемость (ОВ). Вторичными критериями являлись выживаемость без прогрессирования (ВБП), время до прогрессирования заболевания (ВДП), уровень объективного ответа опухоли и частота контроля заболевания.

Всего было рандомизировано 573 пациента с ПКР в соотношении 2:1, принимавших регорафениб в дозе 160 мг плюс ОПТ (N=379) или плацебо плюс ОПТ (N=194) перорально один раз в день в течение 3 недель, с последующим перерывом в приеме продолжительностью в 1 неделю. Средняя суточная принимаемая доза регорафениба составила 144 мг.

В исследование включались пациенты, у которых наблюдалось прогрессирование заболевания после терапии сорафенибом, и пациенты с печеночной недостаточностью легкой степени (класс A по шкале Чайлд-Пью). Из исследования исключались пациенты, полностью прекратившие терапию вследствие развития токсичности, вызванной приемом сорафениба, или переносившие менее 400 мг сорафениба один раз в день до отмены терапии. Рандомизация проводилась в течение 10 недель после прекращения терапии сорафенибом. Пациенты продолжали прием препарата Стиварга до радиологического или клинического прогрессирования заболевания или выявления признаков неприемлемой токсичности. Однако пациенты могли продолжить терапию препаратом Стиварга после выявления прогрессирования по усмотрению исследователя.

Для всех 573 рандомизированных пациентов демографические и базовые характеристики заболевания, представленные ниже, были сопоставимы между группами, получавшими терапию препаратом Стиварга и плацебо:

- Медиана возраста: 63 года
- Мужчины: 88%
- Европейская раса: 36%, монголоидная раса: 41%
- ОС по шкале ECOG: 0 баллов – 66%, 1 балл – 34

- Печеночная недостаточность: класс А по шкале Чайлд-Пью – 98%, класс В по шкале Чайлд-Пью – 2%
- Этиология включала гепатит В (38%), гепатит С (21%), неалкогольный стеатогепатит АSH (7%)
- Отсутствие как макроскопической сосудистой инвазии, так и внепеченочного распространения опухоли: 19%
- Рак печени: стадия В – 13% (по BCLC - Барселонская классификация рака печени), стадия С – 87%
- Локально-региональная трансартериальная эмболизация или инфузионная химиотерапия: 61%
- Лучевая терапия до применения регорафениба: 15%
- Медиана продолжительности лечения: 7,8 месяцев

Добавление препарата Стиварга к ОПТ показало статистически значимое увеличение выживаемости по сравнению с плацебо плюс ОПТ с ОР 0,624 (95% ДИ 0,498; 0,7852), $p=0,000017$ по стратифицированному тесту логарифмических рангов, и медианой общей выживаемости 10,6 месяцев против 7,8 месяцев.

Таблица 6. Результаты эффективности в исследовании RESORCE

Показатель эффективности	Отношение рисков* (95% ДИ)	Значение Р (одностороннее)	Медиана (95% ДИ)	
			Стиварга плюс ОПТ§ (N=379)	Плацебо плюс ОПТ § (N=194)
Общая выживаемость	0.624 (0.498,0.782)	0.000017	10.6 месяцев (9.1, 12.1)	7.8 месяцев (6.3, 8.8)
Выживаемость без прогрессирования**	0.453 (0.369, 0.555)	<0.000001	3.1 месяцев (2.8, 4.2)	1.5 месяцев (1.4, 1.6)
Время до прогрессирования**	0.439 (0.355,0.542)	<0.000001	3.2 месяцев (2.9, 4.2)	1.5 месяцев (1.4, 1.6)
			Проценты	
Уровень объективного ответа опухоли**#	НП	0.003650	11%	4%
Частота контроля заболевания**#	НП	<0.000001	65%	36%

§ ОПТ – оптимальная поддерживающая терапия

* Отношение рисков <1 – в пользу препарата Стиварга

** Основан на оценке исследователем ответа опухоли с помощью модифицированных критериев RECIST

Уровень ответа (полный или частичный ответ), частота контроля заболевания (полный, частичный ответ и стабилизация заболевания на протяжении 6 недель)

Рисунок 4: Кривая Каплана Мейера общей выживаемости

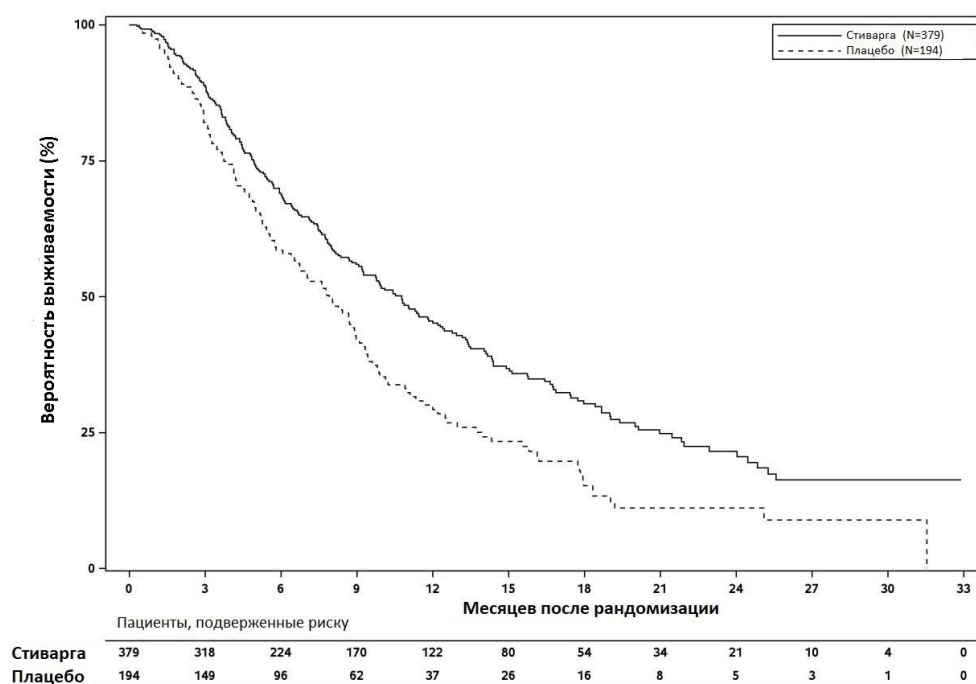
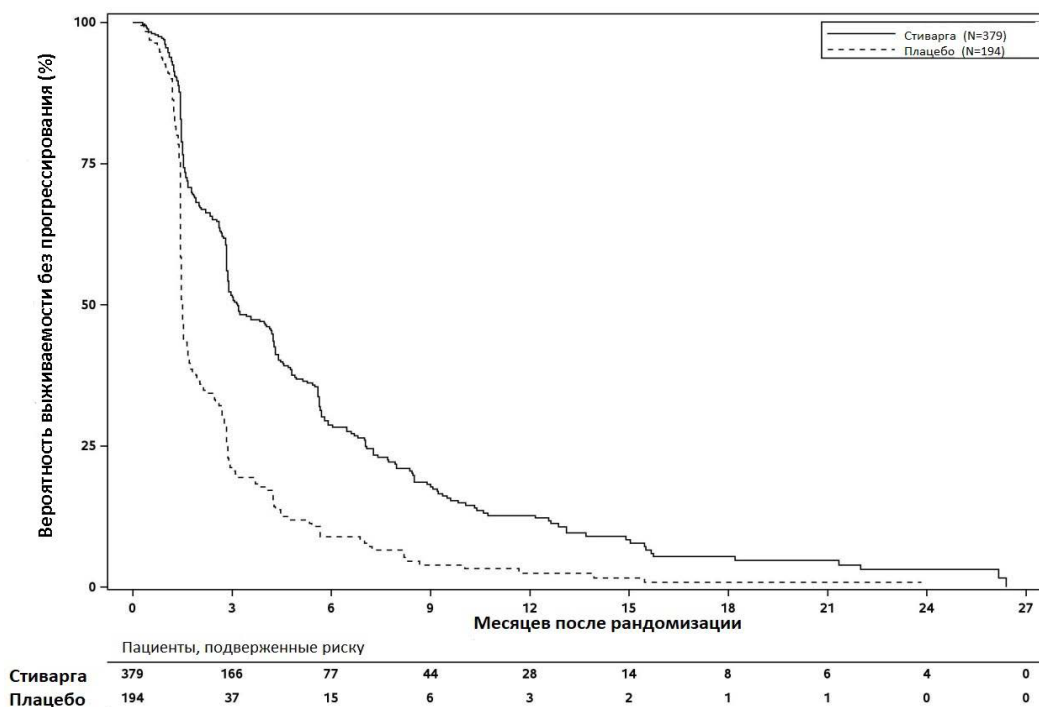


Рисунок 5: Кривая Каплана Мейера выживаемости без прогрессирования



Применение в педиатрии

Европейское агентство по лекарственным средствам отменило обязательство по

предоставлению результатов исследований препарата Стиварга для лечения аденокарциномы толстой и прямой кишки во всех подгруппах детей (см. раздел 4.2).

Европейское агентство по лекарственным средствам отсрочило обязательство по предоставлению результатов исследований препарата Стиварга для лечения солидных злокачественных опухолей во всех подгруппах детей (см. раздел 4.2).

Европейское агентство по лекарственным средствам отменило обязательство по предоставлению результатов исследований препарата Стиварга для лечения печеночно-клеточного рака во всех подгруппах детей (см. раздел 4.2).

5.2. Фармакокинетические свойства

Абсорбция

После приема таблеток регорафениба его средняя относительная биодоступность по сравнению с раствором для приема внутрь составляет 69-83 %.

Среднее значение максимальной концентрации регорафениба в плазме крови (C_{max}) составляет около 2,5 мг/л приблизительно через 3-4 часа после однократной пероральной дозы регорафениба 160 мг (4 таблетки по 40 мг).

Наибольшая концентрация регорафениба и его основных фармакологически активных метаболитов М-2 (N-оксид) и М-5 (N-оксид и N-дезметил) достигается после приема завтрака с низким содержанием жиров по сравнению с приемом после завтрака с высоким содержанием жиров или приемом натощак. По сравнению с приемом натощак экспозиция регорафениба увеличивается на 48 % при приеме после завтрака с высоким содержанием жиров и на 36 % при приеме после завтрака с низким содержанием жиров. По сравнению с приемом натощак, экспозиция метаболитов М-2 и М-5 выше при приеме регорафениба после завтрака с низким содержанием жиров и ниже при приеме после завтрака с высоким содержанием жира.

Распределение

Кривая зависимости «концентрация-время» демонстрирует несколько пиков как для регорафениба, так и для его основных циркулирующих метаболитов, в течение 24 часов после приема дозы, что связано с печеночно-кишечной рециркуляцией препарата. Связь регорафениба с белками плазмы крови *in vitro* высокая и составляет 99,5 %.

Биотрансформация

Метаболизм регорафениба осуществляется главным образом в печени путем окисления, опосредованного изоферментом CYP3A4, а также путем глюкуронирования, опосредованного УДФ-ГТ1A9. В плазме выявляются два основных и шесть

второстепенных метаболитов регорафениба. Основные циркулирующие в плазме крови метаболиты регорафениба М-2 (N-оксид) и М-5 (N-оксид и N-дезметил) обладают фармакологической активностью и в равновесном состоянии имеют концентрации, сходные с концентрацией регорафениба.

In vitro связь М-2 и М-5 с белками крови выше, чем у регорафениба и составляет 99,8 % и 99,95 % соответственно.

Метаболиты могут быть восстановлены и гидролизированы микрофлорой желудочно-кишечного тракта, при этом возможно повторное всасывание неконъюгированного препарата и его метаболитов (печеночно-кишечная рециркуляция).

Элиминация

Период полувыведения регорафениба и его метаболита М-2 из плазмы составляет от 20 до 30 часов после приема внутрь. Средний период полувыведения метаболита М-5 составляет около 60 часов (40 - 100 часов).

Приблизительно 90 % дозы препарата, меченого радиоактивным изотопом, выводится в течение 12 дней после его приема, при этом 71 % выводится через кишечник (47 % в виде исходного соединения и 24 % в виде метаболитов) и около 19 % – почками в виде глюкуронидов. В равновесном состоянии выведение глюкуронидов почками уменьшается и составляет меньше 10 %. Исходное соединение, обнаруженное в каловых массах, может быть продуктом желудочно-кишечного расщепления глюкуронидов, или продуктом восстановления метаболита М-2 (N-оксида), или остатком неабсорбированного препарата.

Линейность (нелинейность)

Системное воздействие регорафениба при равновесной концентрации возрастает пропорционально дозе при дозе до 60 мг и менее пропорционально при дозах более 60 мг. Накопление препарата при равновесной концентрации приблизительно в два раза превышает концентрацию в плазме, которая соответствует периоду полувыведения и частоте приема лекарственного средства.

После перорального приема регорафениба в дозе 160 мг его средняя максимальная концентрация в плазме крови (C_{max}) в равновесном состоянии достигает 3,9 мг/л (8,1 мкмоль). Соотношение максимальной и минимальной концентрации регорафениба в плазме крови составляет менее 2.

Для обоих метаболитов М-2 и М-5 свойственно нелинейное накопление в плазме крови. После однократного приема регорафениба концентрации метаболитов М-2 и М-5 намного ниже, чем у исходного соединения. В равновесном состоянии концентрации М-2 и М-5 сопоставимы с концентрацией регорафениба.

Фармакокинетика у различных групп пациентов

Пациенты с нарушением функции печени

У пациентов с легкой (класс А по классификации Чайлд-Пью) степенью печеночной недостаточности экспозиция регорафениба и его метаболитов М-2 и М-5 была такой же, как у пациентов с нормальной печеночной функцией.

Имеющиеся ограниченные данные свидетельствуют о схожей экспозиции у пациентов с нормальной функцией печени и пациентов со средней (класс В по классификации Чайлд-Пью) степенью печеночной недостаточности при однократном приеме регорафениба в дозе 100 мг.

У пациентов с тяжелой степенью печеночной недостаточности (класс С по классификации Чайлд-Пью) фармакокинетика регорафениба не изучена. Поскольку печень имеет большое значение в выведении регорафениба, у пациентов с тяжелым нарушением функции печени возможно усиление действия препарата (*см. раздел 4.4*).

Пациенты с нарушением функции почек

У пациентов с легкой, средней или тяжелой степенью почечной недостаточности экспозиция регорафениба и его метаболитов М-2 и М-5 в равновесном состоянии являлась такой же, как у пациентов с нормальной функцией почек. У пациентов с тяжелой степенью почечной недостаточности экспозиция регорафениба в равновесном состоянии была такой же, как и у пациентов с нормальной функцией почек, в то время как экспозиция М-2 и М-5 уменьшалась приблизительно на 30 %, что не является клинически значимым. У пациентов с терминальной степенью почечной недостаточности фармакокинетика регорафениба не изучена. Данные, полученные при моделировании фармакокинетических процессов, не дают оснований предполагать значимые изменения экспозиции у таких пациентов.

Пациенты пожилого возраста

Влияние возраста на фармакокинетику регорафениба у пациентов от 29 до 85 лет не обнаружено.

Пол

Не выявлено различий в фармакокинетики регорафениба в зависимости от пола.

Этническая принадлежность

Не выявлено различий в фармакокинетических параметрах регорафениба в зависимости от принадлежности к этнической группе.

Электрофизиология сердца/удлинение QT

У пациентов с онкологическими заболеваниями не было выявлено удлинение интервала QT в равновесном состоянии при приеме регорафениба в дозе 160 мг.

5.3. Данные доклинической безопасности

Системная токсичность

После повторного введения дозы у мышей, крыс и собак наблюдались нежелательные реакции со стороны ряда органов, прежде всего почек, печени, пищеварительного тракта, щитовидной железы, лимфатической/кроветворной системы, эндокринной системы, репродуктивной системы и кожи. В 26-недельном исследовании токсичности при введении повторных доз у крыс наблюдалось небольшое увеличение частоты случаев утолщения атриовентрикулярных клапанов сердца. Причиной данного явления может служить ускорение возрастного физиологического процесса. Данные реакции наблюдались при системных экспозициях, находящихся в диапазоне или ниже диапазона предполагаемой экспозиции у человека (основано на сравнении AUC).

Изменения зубов и костей, а также нежелательные явления в репродуктивной системе были наиболее выражены у молодых и растущих животных, а также у молодых крыс, что указывает на потенциальный риск для детей и подростков.

Тератогенность и эмбриотоксичность

Специальные исследования влияния регорафениба на фертильность не проводились. Следует учитывать способность регорафениба оказывать неблагоприятное воздействие на репродуктивную систему мужчин и женщин. В исследовании на крысах и собаках после многократного применения регорафениба при экспозициях ниже предполагаемой экспозиции у человека (при сравнении AUC) наблюдались морфологические изменения в яичках, яичниках и матке. Наблюдаемые изменения были обратимы только частично.

В исследовании на кроликах при экспозиции ниже предполагаемой экспозиции у человека наблюдалась эмбриотоксичность (при сравнении AUC). В основном были обнаружены нарушения формирования мочевыделительной системы, сердца и крупных сосудов, костей.

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6.1. Перечень вспомогательных веществ

Ядро таблетки:

Целлюлоза микрокристаллическая

Кроскармеллоза натрия

Магния стеарат

Повидон-25

Кремния диоксид коллоидный

Оболочка таблетки:

Опадрай П™ 85G35294 розовый:

Железа оксид красный (E172)

Железа оксид желтый (E172)

Лецитин (соевый)

Макрогол/PEG 3350

Поливиниловый спирт частично гидролизированный

Тальк

Титана диоксид (E171)

6.2. Несовместимость

Не применимо.

6.3. Срок годности (срок хранения)

3 года.

Не применять по истечении 7 недель после первого вскрытия.

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

Хранить при температуре ниже 30°C.

Хранить в оригинальном флаконе для защиты от влаги.

Хранить флакон плотно закрытым.

Влагопоглотитель оставить во флаконе.

6.5. Характер и содержание первичной упаковки

По 28 таблеток с влагопоглотителем в непрозрачном флаконе белого цвета из полиэтилена высокой плотности с завинчивающейся крышкой с герметизирующей вставкой и устройством против вскрытия флакона детьми. 3 флакона с листком-вкладышем в картонной пачке, имеющей контроль первого вскрытия.

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

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

7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

Байер АГ, Кайзер-Вильгельм-Аллее, 1, 51373 Лёверкузен, Германия
Bayer AG, Kaiser-Wilhelm-Allee, 1, 51373 Leverkusen, Germany

7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей направлять по адресу:

В Российской Федерации:

АО «БАЙЕР»

107113 Москва, 3-я Рыбинская ул., д.18, стр.2

тел.: +7 (495) 231 12 00

www.bayer.ru

В Республике Казахстан:

ТОО «Байер КАЗ»

050057 Алматы, ул. Тимирязева, 42, пав. 15, офис 301

тел. +7 727 258 80 40

факс: +7 727 258 80 39

e-mail: kz.claims@bayer.com

www.bayer.ru

В Республике Беларусь:

ООО «Байер ВР»

220089, г. Минск, пр. Дзержинского 57, помещение 54

Тел.: +375 17 239 -54-20

www.bayer.ru

8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

ЛП-№(000334)-(РГ-RU)

9. ДАТА ПЕРВИЧНОЙ РЕГИСТРАЦИИ (ПОДТВЕРЖДЕНИЯ РЕГИСТРАЦИИ, ПЕРЕРЕГИСТРАЦИИ)

Дата первой регистрации: 02.08.2021

10. ДАТА ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА

Общая характеристика лекарственного препарата Стиварга доступна на информационном портале Евразийского экономического союза в информационно-коммуникационной сети «Интернет»

<http://www.eurasiancommission.org>.

Данная версия общей характеристики лекарственного препарата действует с 02.08.2021