**PRÍLOHA I**

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV LIEKU

ELOCTA 250 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

ELOCTA 500 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

ELOCTA 750 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

ELOCTA 1000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

ELOCTA 1500 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

ELOCTA 2000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

ELOCTA 3000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

ELOCTA 4000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

**2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE**

ELOCTA 250 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Každá injekčná liekovka obsahuje nominálne 250 IU efmoroktokogu alfa (efmoroctocogum alfa).

ELOCTA obsahuje po rekonštitúcii približne 83 IU/ml rekombinantného ľudského koagulačného faktora VIII, efmoroktokogu alfa.

ELOCTA 500 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Každá injekčná liekovka obsahuje nominálne 500 IU efmoroktokogu alfa (efmoroctocogum alfa). ELOCTA obsahuje po rekonštitúcii približne 167 IU/ml rekombinantného efmoroktokogu alfa.

ELOCTA 750 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Každá injekčná liekovka obsahuje nominálne 750 IU efmoroktokogu alfa (efmoroctocogum alfa). ELOCTA obsahuje po rekonštitúcii približne 250 IU/ml rekombinantného efmoroktokogu alfa.

ELOCTA 1000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Každá injekčná liekovka obsahuje nominálne 1 000 IU efmoroktokogu alfa (efmoroctocogum alfa). ELOCTA obsahuje po rekonštitúcii približne 333 IU/ml rekombinantného efmoroktokogu alfa.

ELOCTA 1500 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Každá injekčná liekovka obsahuje nominálne 1 500 IU efmoroktokogu alfa (efmoroctocogum alfa). ELOCTA obsahuje po rekonštitúcii približne 500 IU/ml rekombinantného efmoroktokogu alfa.

ELOCTA 2000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Každá injekčná liekovka obsahuje nominálne 2 000 IU efmoroktokogu alfa (efmoroctocogum alfa). ELOCTA obsahuje po rekonštitúcii približne 667 IU/ml rekombinantného efmoroktokogu alfa.

ELOCTA 3000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Každá injekčná liekovka obsahuje nominálne 3 000 IU efmoroktokogu alfa (efmoroctocogum alfa). ELOCTA obsahuje po rekonštitúcii približne 1 000 IU/ml rekombinantného efmoroktokogu alfa.

ELOCTA 4000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Každá injekčná liekovka obsahuje nominálne 4 000 IU efmoroktokogu alfa (efmoroctocogum alfa). ELOCTA obsahuje po rekonštitúcii približne 1 333 IU/ml rekombinantného efmoroktokogu alfa.

Sila (v medzinárodných jednotkách (*International Units*, IU)) sa určuje použitím chromogénneho testu podľa Európskeho liekopisu. Špecifická aktivita ELOCTY je 4 000 – 10 200 IU/mg proteínu.

Efmoroktokog alfa (rekombinantný ľudský koagulačný faktor VIII, Fc fúzny proteín (rFVIIIFc)) obsahuje 1 890 aminokyselín. Vyrába sa technológiou rekombinantnej DNA v bunkovej línii ľudských zárodočných obličiek (Human Embryonic Kidney, HEK) bez pridania akýchkoľvek exogénnych proteínov ľudského alebo zvieracieho pôvodu do procesu bunkovej kultivácie, prečisťovania alebo konečnej úpravy.

Pomocná látka so známym účinkom

0,6 mmol (alebo 14 mg) sodíka v injekčnej liekovke.

Úplný zoznam pomocných látok, pozri časť 6.1.

**3. LIEKOVÁ FORMA**

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok.

Prášok: lyofilizovaný, biely až sivobiely prášok alebo koláč.

Rozpúšťadlo: voda na injekcie, číry bezfarebný roztok.

**4. KLINICKÉ ÚDAJE**

**4.1 Terapeutické indikácie**

Liečba a profylaxia krvácania u pacientov s hemofíliou A (vrodený deficit faktora VIII).

ELOCTA sa môže používať vo všetkých vekových skupinách.

**4.2 Dávkovanie a spôsob podávania**

Liečba sa má začať pod dohľadom lekára, ktorý má skúsenosti s liečbou hemofílie.

*Sledovanie liečby*

Počas liečby sa odporúča stanovovanie hladín faktora VIII vhodným spôsobom (jednostupňovým testom zrážanlivosti alebo chromogénnymi testami) na zistenie dávky, ktorá má byť podaná, a frekvencie opakovaných injekcií. Odpoveď jednotlivých pacientov na faktor VIII sa môže líšiť, čo sa prejavuje rôznymi biologickými polčasmi a úrovňami zlepšenia. Dávka odvodená od telesnej hmotnosti môže u  pacientov s nízkou telesnou hmotnosťou a u pacientov s nadváhou vyžadovať úpravu. Presné sledovanie substitučnej liečby pomocou analýzy koagulácie (aktivita plazmatického faktora VIII) je nevyhnutné najmä v prípade veľkých chirurgických zákrokov.

Pri použití jednostupňového testu zrážanlivosti na báze tromboplastínového času (aPTT) *in vitro* na stanovenie aktivity faktora VIII vo vzorkách krvi pacientov môžu byť výsledky aktivity plazmatického faktora VIII výrazne ovplyvnené typom reagenčného činidla aPTT aj referenčným štandardom použitým pri teste. Tiež môžu existovať významné rozdiely medzi výsledkami jednostupňového testu zrážanlivosti na báze aPTT a výsledkami chromogénneho testu podľa Európskeho liekopisu. To je dôležité najmä pri zmene laboratória a/alebo reagenčného činidla použitého pri teste.

Dávkovanie

Dávka a dĺžka substitučnej terapie závisia od závažnosti deficitu faktora VIII, miesta a rozsahu krvácania a klinického stavu pacienta.

Počet jednotiek podaného rekombinantného faktora VIII Fc sa vyjadruje v IU, ktoré súvisia so súčasným štandardom WHO pre lieky s obsahom faktora VIII. Plazmatická aktivita faktora VIII sa vyjadruje buď v percentách (v porovnaní s normálnou ľudskou plazmou), alebo v IU (v porovnaní s medzinárodným štandardom pre faktor VIII v plazme).

Aktivita jednej IU rekombinantného faktora VIII Fc zodpovedá množstvu faktora VIII nachádzajúcom sa v jednom ml normálnej ľudskej plazmy.

*Liečba podľa potreby*

Výpočet požadovanej dávky rekombinantného faktora VIII Fc sa zakladá na empirickom zistení, že 1 IU faktora VIII na kg telesnej hmotnosti zvyšuje aktivitu plazmatického faktora VIII o 2 IU/dl. Požadovaná dávka sa stanoví podľa nasledujúceho vzorca:

Požadované jednotky = telesná hmotnosť (kg) × požadované zvýšenie faktora VIII (%) (IU/dl) × 0,5 (IU/kg na IU/dl)

Množstvo, ktoré sa má podať a frekvencia podávania majú byť vždy založené na klinickej účinnosti v individuálnych prípadoch.

V prípade nasledujúcich krvácavých príhod nemá aktivita faktora VIII počas zodpovedajúceho obdobia klesnúť pod danú úroveň aktivity v plazme (v % normálnej hodnoty alebo IU/dl). Pri epizódach krvácania a chirurgických zákrokoch možno použiť ako návod na dávkovanie tabuľku 1:

**Tabuľka 1: Návod na dávkovanie ELOCTY na liečbu epizód krvácania a pri chirurgických zákrokoch**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Stupeň krvácania/typ chirurgického zákroku** | **Požadovaná hladina faktora VIII (%) IU/dl** | **Frekvencia dávok (hodiny)/dĺžka liečby (dni)** |
| Krvácanie |  |  |
| Začínajúca hemartróza, krvácanie do svalu alebo  do ústnej dutiny | 20 – 40 | Injekciu opakujte každých 12 až 24 hodín počas najmenej 1 dňa, až kým sa nezastaví krvácanie, čo sa prejaví ústupom bolesti alebo zahojením. 1 |
| Rozsiahlejšia hemartróza, krvácanie do svalu alebo hematóm | 30 – 60 | Injekciu opakujte každých 12 až 24 hodín počas 3 ‑ 4 dní alebo dlhšie, až kým neustúpi bolesť a akútna telesná nespôsobilosť. 1 |
| Život ohrozujúce krvácania | 60 – 100 | Injekciu opakujte každých 8 až 24 hodín, až kým neustúpi stav ohrozenia života. |
| Chirurgický zákrok |  |  |
| Menší chirurgický zákrok vrátane extrakcie zubov | 30 – 60 | Injekciu opakujte každých 24 hodín počas najmenej 1 dňa, až do zahojenia. |
| Veľký chirurgický zákrok | 80 – 100  (pred operáciou a po nej) | Injekciu podľa potreby opakujte každých 8 až 24 hodín, až kým sa dostatočne nevylieči rana, potom pokračujte v liečbe počas najmenej ďalších 7 dní na zachovanie aktivity faktora VIII v rozmedzí od 30 % do 60 % (IU/dl). |

1V prípade niektorých pacientov a okolností sa interval dávkovania môže predĺžiť až na 36 hodín. Farmakokinetické údaje sú uvedené v časti 5.2.

*Profylaxia*

Na dlhodobú profylaxiu sa odporúča dávka 50 IU faktora VIII na kg telesnej hmotnosti v intervaloch 3 až 5 dní. Táto dávka sa môže upraviť na základe odpovede pacienta v rozsahu od 25 do 65 IU/kg (pozri časť 5.1 a 5.2).

V niektorých prípadoch, najmä u mladších pacientov, môžu byť potrebné kratšie intervaly dávkovania alebo vyššie dávky.

*Starší pacienti*

U pacientov vo veku ≥ 65 rokov existujú iba obmedzené skúsenosti.

*Pediatrická populácia*

U detí vo veku do 12 rokov sa môžu vyžadovať častejšie alebo vyššie dávky (pozri časť 5.1). Pre dospievajúcich vo veku od 12 rokov sa odporúčajú rovnaké dávky ako u dospelých.

Spôsob podávania

ELOCTA je určená na intravenózne použitie.

ELOCTA sa má podávať injekčne intravenóznou cestou v priebehu niekoľkých minút. Rýchlosť podávania má zabezpečiť pohodlie pacienta a nemá prekročiť 10 ml/minútu*.*

Pokyny na rekonštitúciu lieku pred podaním, pozri časť 6.6.

**4.3 Kontraindikácie**

Precitlivenosť na liečivo alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok uvedených v časti 6.1.

**4.4 Osobitné upozornenia a opatrenia pri používaní**

Precitlivenosť

ELOCTA môže spôsobovať reakcie z precitlivenosti alergického typu. Pacienti musia byť poučení, aby v prípade výskytu symptómov precitlivenosti, okamžite prestali užívať tento liek a kontaktovali svojho lekára.

Pacienti majú byť informovaní o prejavoch reakcií z precitlivenosti, ako sú žihľavka, generalizovaná urtikária, tlak na hrudníku, sipot, hypotenzia a anafylaxia.

V prípade šoku sa musí okamžite začať štandardná protišoková liečba.

Inhibítory

U pacientov s hemofíliou A je známou komplikáciou tvorba neutralizačných protilátok (inhibítorov) proti faktoru VIII. Týmito inhibítormi sú zvyčajne IgG imunoglobulíny, ktoré pôsobia proti koagulačnej aktivite faktora VIII a sú kvantifikované použitím modifikovaného testu v jednotkách Bethesda (BU) na ml plazmy. Riziko vzniku inhibítorov koreluje so závažnosťou ochorenia, ako aj s expozíciou faktoru VIII, toto riziko býva najvyššie počas prvých 50 dní expozície, ale pokračuje po celý život, aj keď toto riziko je menej časté.

Klinický význam tvorby inhibítorov bude závisieť od titra inhibítora, pričom v prípade nízkeho titra hrozí menšie riziko nedostatočnej klinickej odpovede než v prípade vysokého titra inhibítorov.

Vo všeobecnosti sa majú všetci pacienti liečení koagulačným faktorom VIII dôkladne sledovať kvôli tvorbe inhibítorov, a to prostredníctvom klinických pozorovaní a laboratórnych testov. Ak sa nedosiahnu očakávané hladiny aktivity faktora VIII v plazme alebo ak sa nedarí zastaviť krvácanie podávaním vhodných dávok, je nutné vykonať testovanie na prítomnosť inhibítora faktora VIII. U pacientov s vysokými hladinami inhibítora nemusí byť liečba faktorom VIII účinná a majú sa zvážiť iné terapeutické možnosti. Liečbu takýchto pacientov majú vykonávať lekári so skúsenosťami s liečbou hemofílie a s inhibítormi faktora VIII.

Kardiovaskulárne udalosti

U pacientov s existujúcimi kardiovaskulárnymi rizikovými faktormi môže substitučná liečba pomocou FVIII zvyšovať kardiovaskulárne riziko.

Komplikácie súvisiace s katétrom

Ak sa vyžaduje zariadenie na centrálny venózny prístup (*Central Venous Access Device,* CVAD), má sa zvážiť riziko komplikácií súvisiacich s CVAD vrátane lokálnych infekcií, bakterémie a trombózy v mieste zavedenia katétra.

Sledovateľnosť

Aby sa zlepšila (do)sledovateľnosť biologického lieku, má sa zrozumiteľne zaznamenať názov a číslo šarže podaného lieku.

Pediatrická populácia

Uvedené upozornenia a opatrenia platia pre dospelých, deti aj dospievajúcich.

Aspekty týkajúce sa pomocných látok

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v injekčnej liekovke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

V závislosti od telesnej hmotnosti a dávkovania však pacient môže dostať viac ako jednu injekčnú liekovku (informácie o obsahu každej injekčnej liekovky, pozri časť 2). Musí sa to vziať do úvahy u pacientov na diéte s kontrolovaným obsahom sodíka.

**4.5 Liekové a iné interakcie**

Neboli hlásené žiadne interakcie liekov obsahujúcich ľudský koagulačný faktor VIII (rDNA) s inými liekmi. Neuskutočnili sa žiadne interakčné štúdie.

**4.6 Fertilita, gravidita a laktácia**

Žiadne štúdie reprodukcie na zvieratách s faktorom VIII vykonané neboli. S ELOCTOU sa uskutočnila štúdia prechodu placentou u myší (pozri časť 5.3). Z dôvodu zriedkavého výskytu hemofílie A u žien nie sú k dispozícii žiadne skúsenosti týkajúce sa používania faktora VIII počas gravidity a dojčenia. Preto sa má faktor VIII používať počas gravidity a dojčenia iba v prípade, ak je jednoznačne indikovaný.

**4.7 Ovplyvnenie schopnosti viesť vozidlá a obsluhovať stroje**

ELOCTA nemá žiadny vplyv na schopnosť viesť vozidlá a obsluhovať stroje.

**4.8 Nežiaduce účinky**

Súhrn bezpečnostného profilu

Zriedkavo sa pozorovali reakcie z precitlivenosti alebo alergické reakcie (ktoré môžu zahŕňať angioedém, pálenie a štípanie v mieste podania infúzie, triašku, sčervenanie, generalizovanú urtikáriu, bolesť hlavy, žihľavku, hypotenziu, letargiu, nevoľnosť, nepokoj, tachykardiu, tlak na hrudníku, tŕpnutie, vracanie, sipot) a v niektorých prípadoch môžu prejsť až do závažnej anafylaxie (vrátane šoku).

U pacientov s hemofíliou A, ktorí sú liečení pomocou faktora VIII vrátane ELOCTY, môžu vzniknúť neutralizačné protilátky (inhibítory).Ak sa vytvoria takéto inhibítory, tento stav sa prejaví ako nedostatočná klinická odpoveď. V takýchto prípadoch sa odporúča obrátiť sa na špecializované hemofilické centrum.

Tabuľkový zoznam nežiaducich reakcií

Tabuľka 2 uvedená nižšie zodpovedá klasifikácii orgánových systémov MedDRA (trieda orgánových systémov a preferovaný pojem miery výskytu). Frekvencie výskytu nežiaducich reakcií sa zakladajú na klinických štúdiách zahŕňajúcich spolu 379 pacientov so závažnou hemofíliou A, z ktorých 276 bolo predtým liečených pacientov (*previously treated patients*, PTP) a 103 bolo predtým neliečených pacientov (*previously untreated patients*, PUP). Ďalšie informácie o týchto klinických štúdiách nájdete v časti 5.1.

Frekvencie výskytu boli hodnotené podľa nasledujúcej konvencie: veľmi časté (≥1/10), časté (≥1/100 až <1/10), menej časté (≥1/1 000 až <1/100), zriedkavé (≥1/10 000 až <1/1 000), veľmi zriedkavé (<1/10 000), neznáme (z dostupných údajov).

V rámci jednotlivých skupín frekvencií sú nežiaduce reakcie usporiadané v poradí s klesajúcou závažnosťou.

**Tabuľka 2: Nežiaduce reakcie hlásené pre ELOCTU v klinických skúšaniach1**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Trieda orgánových systémov podľa databázy MedDRA** | **Nežiaduce reakcie** | **Kategória frekvencie1** |
| Poruchy krvi a lymfatického systému | inhibícia faktora VIII | menej časté (PTP)2  veľmi časté (PUP)2 |
| Poruchy nervového systému | bolesť hlavy | menej časté |
| závrat | menej časté |
| dysgeúzia | menej časté |
| Poruchy srdca a srdcovej činnosti | bradykardia | menej časté |
| Poruchy ciev | hypertenzia | menej časté |
| návaly tepla | menej časté |
| angiopatia4 | menej časté |
| Poruchy dýchacej sústavy, hrudníka a mediastína | kašeľ | menej časté |
| Poruchy gastrointestinálneho traktu | bolesť v dolnej časti brucha | menej časté |
| Poruchy kože a podkožného tkaniva | papulárna vyrážka | časté (PUP)3 |
| vyrážky | menej časté |
| Poruchy kostrovej a svalovej sústavy a spojivového tkaniva | artralgia | menej časté |
| myalgia | menej časté |
| bolesť chrbta | menej časté |
| opuch kĺbov | menej časté |
| Celkové poruchy a reakcie v mieste podania | trombóza súvisiaca s pomôckou | časté (PUP)3 |
| malátnosť | menej časté |
| bolesť v hrudi | menej časté |
| pocit chladu | menej časté |
| pocit horúčavy | menej časté |
| Úrazy, otravy a komplikácie liečebného postupu | procedurálna hypotenzia | menej časté |

PTP = predtým liečení pacienti (*previously-treated patients*), PUP = predtým neliečení pacienti (*previously-untreated patients*)

1Nežiaduce liekové reakcie a frekvencie výskytu sú založené iba na výskyte u PTP, pokiaľ nie je uvedené inak.

2Frekvencia vychádza zo štúdií so všetkými liekmi FVIII, ktoré zahŕňali pacientov so závažnou hemofíliou A.

3Nežiaduce liekové reakcie a frekvencie výskytu sú založené iba na výskyte u PUP.

4Pojem uvedený skúšajúcim: *bolesť cievy (vaskulárneho pôvodu) po podaní injekcie ELOCTY.*

Pediatrická populácia

U pediatrických a dospelých pacientov sa nepozorovali žiadne osobitné rozdiely v nežiaducich reakciách, ktoré by súviseli s vekom. Predpokladá sa, že frekvencia, typ a závažnosť nežiaducich reakcií u detí sú rovnaké ako u dospelých.

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Predávkovanie**

Neboli hlásené žiadne symptómy predávkovania.

**5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI**

**5.1 Farmakodynamické vlastnosti**

Farmakoterapeutická skupina: antihemoragiká, krvný koagulačný faktor VIII, ATC kód: B02BD02

Mechanizmus účinku

Komplex faktora VIII/von Willebrandovho faktora sa skladá z dvoch molekúl (faktor VIII a von Willebrandov faktor) s rôznymi fyziologickými funkciami. Pri podávaní infúzie pacientovi s hemofíliou sa faktor VIII viaže na von Willenbrandov faktor v krvnom obehu pacienta. Aktivovaný faktor VIII pôsobí ako kofaktor pre aktivovaný faktor IX, ktorý urýchľuje konverziu faktora X na aktivovaný faktor X. Aktivovaný faktor X mení protrombín na trombín. Trombín potom mení fibrinogén na fibrín a môže dôjsť ku vytvoreniu zrazeniny.

Hemofília A je dedičná porucha koagulácie krvi viazaná na chromozóm X, ktorá je spôsobená zníženými hladinami funkčného faktora VIII:C a ktorej následkom je krvácanie do kĺbov, svalov alebo vnútorných orgánov, či už spontánne alebo v dôsledku náhodného poranenia alebo chirurgického zákroku. Substitučnou liečbou sa zvýšia hladiny faktora VIII v plazme, čím sa umožní prechodná korekcia deficitu faktora a korekcia náchylnosti na krvácanie.

Treba poznamenať, že ročná miera krvácania (*annualized bleeding rate*, ABR) nie je porovnateľná medzi rôznymi koncentrátmi faktorov a medzi rôznymi klinickými štúdiami.

ELOCTA (efmoroktokog alfa) je úplne rekombinantný fúzny proteín s predĺženým polčasom. ELOCTA pozostáva z rekombinantného ľudského koagulačného faktora VIII s deléciou B-domény kovalentne naviazaného na Fc doménu ľudského imunoglobulínu G1. Fc doména ľudského imunoglobulínu G1 sa viaže na neonatálny Fc receptor. Tento receptor je exprimovaný počas celého života a je súčasťou prirodzene sa vyskytujúcej dráhy, ktorá chráni imunoglobulíny pred lyzozómovou degradáciou cyklickým návratom týchto proteínov späť do krvného obehu, čo má za následok ich dlhý polčas v plazme. Efmoroktokog alfa sa viaže na neonatálny Fc receptor, čím využíva túto rovnakú prirodzene sa vyskytujúcu dráhu na oneskorenie lyzozómovej degradácie a umožňuje dlhší polčas v plazme než endogénny faktor VIII.

Klinická účinnosť a bezpečnosť

Bezpečnosť, účinnosť a farmakokinetické vlastnosti ELOCTY u predtým liečených pacientov (PTP) sa vyhodnocovali v 2 medzinárodných, otvorených, pivotných štúdiách fázy 3, štúdii I a štúdii II (pozri časť „Pediatrická populácia“) a v rozširujúcej štúdii (štúdia III) trvajúcej najviac štyri roky. Spolu bolo sledovaných 276 PTP po celkovú dobu 80 848 dní expozície s mediánom 294 (rozsah 1 – 735) dní expozície na pacienta. Okrem toho bola vykonaná štúdia fázy 3 (štúdia IV) na vyhodnotenie bezpečnosti a účinnosti ELOCTY u predtým neliečených pacientov (PUP) (pozri časť „Pediatrická populácia“).

Do štúdie I bolo zaradených spolu 165 predtým liečených pacientov mužského pohlavia (vo veku od 12 do 65 rokov) so závažnou hemofíliou A. Pacienti podstupujúci profylaktické liečebné režimy pred zaradením do štúdie boli zaradení do skupiny s individualizovanou profylaxiou. Pacienti podstupujúci liečbu podľa potreby pred zaradením do štúdie boli zaradení buď do skupiny s individualizovanou profylaxiou, alebo boli randomizovaní do skupín s týždennou profylaxiou alebo liečbou podľa potreby.

Profylaktické režimy:

Individualizovaná profylaxia: 25 až 65 IU/kg každých 3 až 5 dní.

Týždenná profylaxia: 65 IU/kg.

Zo 153 osôb, ktoré dokončili štúdiu I, bolo 150 zaradených do štúdie III (rozširujúcej štúdie). Medián celkového času v štúdiách I + III bol 4,2 roka a medián počtu dní expozície bol 309.

*Individualizovaná profylaxia:* Medián ročnej spotreby faktorov bol 4 212 IU/kg (min. 2 877, max. 7 943) v štúdii I a 4 223 IU/kg (min. 2 668, max. 8 317) v štúdii III. Príslušné mediány ročnej miery krvácania boli (*Annualized Bleed Rate*, ABR) boli 1,60 (min. 0, max. 18,2) a 0,74 (min. 0, max. 15,6).

*Týždenná profylaxia:* Medián ročnej spotreby faktorov bol 3 805 IU/kg (min. 3 353, max. 6 196) v štúdii I a 3 510 IU/kg (min. 2 758, max. 3 984) v štúdii III. Príslušné mediány ABR boli 3,59 (min. 0, max. 58,0) a 2,24 (min. 0, max. 17,2).

*Liečba podľa potreby:* Medián ročnej spotreby faktorov bol 1 039 IU/kg (min. 280, max. 3 571) pre 23 pacientov randomizovaných do skupiny s liečbou podľa potreby v štúdii I a 671 IU/kg (min. 286, max. 913) pre 6 pacientov pokračujúcich v liečbe podľa potreby po dobu najmenej jedného roka v štúdii III.

Osoby, ktoré prešli z liečby podľa potreby na týždennú profylaxiu počas štúdie III, mali medián ABR 1,67.

*Liečba krvácania:* V štúdiách I a III bolo liečených 2 490 prípadov krvácania s mediánom dávky 43,8 IU/kg (min. 13,0, max. 172,8) na zastavenie každého krvácania. 79,2 % prvých injekcií pacienti hodnotili ako vynikajúce alebo dobré.

*Perioperačná liečba (chirurgická profylaxia):* V štúdiách I a III sa vykonalo a vyhodnotilo spolu 48 veľkých chirurgických zákrokov u 34 osôb. Hemostatickú odpoveď hodnotili lekári ako vynikajúcu u 41 a dobrú u 3 zo 44 veľkých chirurgických zákrokov. Medián dávky na udržanie hemostázy počas chirurgického zákroku bol 60,6 IU/kg (min. 38, max. 158).

Pediatrická populácia

Do štúdie II bolo zaradených spolu 71 predtým liečených pediatrických pacientov mužského pohlavia vo veku < 12 rokov so závažnou hemofíliou A. Zo 71 zaradených osôb dostalo 69 najmenej 1 dávku ELOCTY a dala sa u nich vyhodnotiť účinnosť (35 bolo vo veku < 6 rokov a 34 bolo vo veku od 6 do < 12 rokov). Počiatočný profylaktický liečebný režim pozostával z dávky 25 IU/kg v prvý deň a následne z dávky 50 IU/kg na štvrtý deň. U obmedzeného počtu pacientov bolo povolené a používalo sa dávkovanie do 80 IU/kg s intervalom dávkovania v dĺžke iba 2 dní. Zo 67 osôb, ktoré dokončili štúdiu II, bolo 61 zaradených do štúdie III (rozširujúcej štúdie). Medián celkového času v štúdiách II + III bol 3,4 roka a medián počtu dní expozície bol 332.

*Profylaxia, vek < 6 rokov:* Medián dávkovacieho intervalu bol 3,50 dňa v štúdii II a štúdii III. Medián ročnej spotreby faktorov bol 5 146 IU/kg (min. 3 695, max. 8 474) v štúdii II a 5 418 IU/kg (min. 3 435, max. 9 564) v štúdii III. Príslušné mediány ročnej miery krvácania (ABR) boli 0,00 (min. 0, max. 10,5) a 1,18 (min. 0, max. 9,2).

*Profylaxia vo veku 6 až 12 rokov:* Medián dávkovacieho intervalu bol 3,49 dňa v štúdii II a 3,50 dňa v štúdii III. Medián ročnej spotreby faktorov bol 4 700 IU/kg (min. 3 819, max. 8 230 IU/kg) v štúdii II a 4 990 IU/kg (min. 3 856, max. 9 527) v štúdii III. Príslušné mediány ABR boli 2,01 (min. 0, max. 27,2) a 1,59 (min. 0, max. 8,0).

*12 dospievajúcich osôb vo veku 12 až 18 rokov* bolo zaradených do dospelej populácie štúdie na profylaktickú liečbu. Medián ročnej spotreby faktorov bol 5 572 IU/kg (min. 3 849, max. 7 035) v štúdii I a 4 456 IU/kg (min. 3 563, max. 8 011) v štúdii III. Príslušné mediány ABR boli 1,92 (min. 0, max. 7,1) a 1,25 (min. 0, max. 9,5).

*Liečba krvácania:* Počas štúdií II a III bolo liečených 447 prípadov krvácania s mediánom dávky 63 IU/kg (min. 28, max. 186) na zastavenie každého krvácania. 90,2 % prvých injekcií hodnotili pacienti a ich opatrovatelia ako vynikajúce alebo dobré.

V štúdii IV sa vyhodnocovalo 103 predtým neliečených pacientov (PUP) mužského pohlavia vo veku < 6 rokov so závažnou hemofíliou A. Pacienti boli sledovaní po dobu spolu 11 225 dní expozície s mediánom 100 (rozsah 0 ‑ 649) dní expozície na pacienta. Väčšina osôb začala epizodickou liečbou (N = 81) s následnýcm prechodom na profylaktickú liečbu (N = 69). V akomkoľvek čase počas štúdie dostalo 89 PUP profylaktickú liečbu. Odporúčaná počiatočná dávka pri profylaktickej liečbe bola 25 ‑ 80 IU/kg v 3 ‑ 5‑denných intervaloch. U pacientov podstupujúcich profylaktickú liečbu bol medián priemernej týždennej dávky 101,4 IU/kg (rozsah 28,5 – 776,3 IU/kg) a medián dávkovacieho intervalu bol 3,87 dňa (rozsah 1,1 až 7 dní). Medián ročnej spotreby faktorov bol 3 971 IU/kg. Ročná miera krvácania bola 1,49 (min. 0,0, max. 18,7).

**5.2 Farmakokinetické vlastnosti**

Všetky farmakokinetické štúdie ELOCTY sa vykonali u predtým liečených pacientov so závažnou hemofíliou A. Údaje uvedené v tejto časť boli získané pomocou chromogénneho testu a jednostupňového testu zrážavosti. Farmakokinetické parametre z údajov chromogénneho testu boli podobné tým, ktoré sa odvodili z jednostupňového testu.

Farmakokinetické vlastnosti sa vyhodnocovali u 28 osôb (≥ 15 rokov) dostávajúcich ELOCTU (rFVIIIFc). Po období vyplavovania lieku z tela trvajúcom najmenej 96 hodín (4 dni) dostali pacienti jednu dávku 50 IU/kg ELOCTY. Farmakokinetické vzorky boli odobraté pred podaním dávky, a potom následne v 7 časových bodoch až do 120 hodín (5 dní) po dávke. Farmakokinetické parametre po dávke 50 IU/kg ELOCTY sú uvedené v tabuľkách 3 a 4.

**Tabuľka 3: Farmakokinetické parametre ELOCTY stanovené pomocou jednostupňového testu zrážavosti**

|  |  |
| --- | --- |
| **Farmakokinetické parametre1** | **ELOCTA**  **(95 % IS)** |
| N = 28 |
| Prírastková obnova (IU/dl na IU/kg) | 2,24 (2,11 – 2,38) |
| AUC/dávku  (IU\*h/dl na IU/kg) | 51,2 (45,0 – 58,4) |
| Cmax (IU/dl) | 108 (101 – 115) |
| CL (ml/h/kg) | 1,95 (1,71 – 2,22) |
| t½ (h) | 19,0 (17,0 – 21,1) |
| MRT (h) | 25,2 (22,7 – 27,9) |
| Vss (ml/kg) | 49,1 (46,6 – 51,7) |

1Farmakokinetické parametre sú uvedené ako geometrická priemerná hodnota (95 % IS).

Skratky: IS = interval spoľahlivosti, Cmax = maximálna aktivita, AUC = plocha pod krivkou časového priebehu aktivity FVIII, t**½** = terminálny polčas, CL = klírens, Vss = distribučný objem v ustálenom stave, MRT = priemerná doba zdržania.

**Tabuľka 4: Farmakokinetické parametre ELOCTY stanovené pomocou chromogénneho testu**

|  |  |
| --- | --- |
| **Farmakokinetické parametre1** | **ELOCTA**  **(95 % IS)** |
| N = 27 |
| Prírastková obnova (IU/dl na IU/kg) | 2,49 (2,28 – 2,73) |
| AUC/dávku  (IU\*h/dl na IU/kg) | 47,5 (41,6 – 54,2) |
| Cmax (IU/dl) | 131 (104 – 165) |
| CL (ml/h/kg) | 2,11 (1,85 – 2,41) |
| t½ (h) | 20,9 (18,2 – 23,9) |
| MRT (h) | 25,0 (22,4 – 27,8) |
| Vss (ml/kg) | 52,6 (47,4 – 58,3) |

1Farmakokinetické parametre sú uvedené ako geometrická priemerná hodnota (95 % IS).

Skratky: IS = interval spoľahlivosti, Cmax = maximálna aktivita, AUC = plocha pod krivkou časového priebehu aktivity FVIII, t**½** = terminálny polčas, CL = klírens, Vss = distribučný objem v ustálenom stave, MRT = priemerná doba zdržania.

FK údaje preukázali, že ELOCTA má predĺžený polčas cirkulácie v krvnom obehu.

Pediatrická populácia

Farmakokinetické parametre ELOCTY sa stanovili pre dospievajúcich v štúdii I (farmakokinetickýodber vzoriek sa vykonal pred podaním dávky, a potom sa vykonalo vyhodnotenie vo viacerých časových bodoch až do 120 hodín (5 dní) po dávke) a pre deti v štúdii II (farmakokinetickýodber vzoriek sa vykonal pred podaním dávky, a potom sa vykonalo vyhodnotenie vo viacerých časových bodoch až do 72 hodín (3 dni) po dávke). V tabuľkách 5 a 6 sú uvedené farmakokinetické parametre vypočítané z údajov pediatrických pacientov vo veku do 18 rokov.

**Tabuľka 5: Farmakokinetické parametre ELOCTY pre pediatrických pacientov stanovené pomocou jednostupňového testu zrážavosti**

| Farmakokinetické parametre1 | Štúdia II | |  | Štúdia I\* |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| <6 rokov | 6 až <12 rokov | 12 až <18 rokov |
| N = 23 | N = 31 | N = 11 |
| Prírastková obnova (IU/dl na IU/kg) | 1,90 (1,79 – 2,02) | 2,30 (2,04 – 2,59) | 1,81 (1,56 – 2,09) |
| AUC/dávku (IU\*h/dl na IU/kg) | 28,9 (25,6 – 32,7) | 38,4 (33,2 – 44,4) | 38,2 (34,0 – 42,9) |
| t½ (h) | 12,3 (11,0 – 13,7) | 13,5 (11,4 – 15,8) | 16,0 (13,9 – 18,5) |
| MRT (h) | 16,8 (15,1 – 18,6) | 19,0 (16,2 – 22,3) | 22,7 (19,7 – 26,1) |
| CL (ml/h/kg) | 3,46 (3,06 – 3,91) | 2,61 (2,26 – 3,01) | 2,62 (2,33 – 2,95) |
| Vss (ml/kg) | 57,9 (54,1 – 62,0) | 49,5 (44,1 – 55,6) | 59,4 (52,7 – 67,0) |
| 1 Farmakokinetické parametre sú uvedené ako geometrická priemerná hodnota (95 % IS).  Skratky: IS = interval spoľahlivosti, AUC = oblasť pod krivkou časového priebehu aktivity FVIII, t½ = terminálny polčas,  CL = klírens, MRT = priemerná doba zdržania, Vss = distribučný objem v ustálenom stave  \*Farmakokinetické parametre vo vekovej skupine od 12 do <18 rokov zahŕňali pacientov zo všetkých liečebných skupín v štúdii I s rôznymi rozvrhmi odberu vzoriek. | | | | |

**Tabuľka 6: Farmakokinetické parametre ELOCTY pre pediatrických pacientov stanovené pomocou chromogénneho testu**

| Farmakokinetické parametre1 | Štúdia II | |  | Štúdia I\* |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| <6 rokov | 6 až <12 rokov | 12 až <18 rokov |
| N = 24 | N = 27 | N = 11 |
| Prírastková obnova (IU/dl na IU/kg) | 1,88 (1,73 – 2,05) | 2,08 (1,91 – 2,25) | 1,91 (1,61 – 2,27) |
| AUC/dávku (IU\*h/dl na IU/kg) | 25,9 (23,4 – 28,7) | 32,8 (28,2 – 38,2) | 40,8 (29,3 – 56,7) |
| t½ (h) | 14,3 (12,6 – 16,2) | 15,9 (13,8 – 18,2) | 17,5 (12,7 – 24,0) |
| MRT (h) | 17,2 (15,4 – 19,3) | 20,7 (18,0 – 23,8) | 23,5 (17,0 – 32,4) |
| CL (ml/h/kg) | 3,86 (3,48 – 4,28) | 3,05 (2,62 – 3,55) | 2,45 (1,76 – 3,41) |
| Vss (ml/kg) | 66,5 (59,8 – 73,9) | 63,1 (56,3 – 70,9) | 57,6 (50,2 – 65,9) |
| 1 Farmakokinetické parametre sú uvedené ako geometrická priemerná hodnota (95 % IS).  Skratky: IS = interval spoľahlivosti, AUC = oblasť pod krivkou časového priebehu aktivity FVIII, t½ = terminálny polčas,  CL = klírens, MRT = priemerná doba zdržania, Vss = distribučný objem v ustálenom stave  \*Farmakokinetické parametre vo vekovej skupine od 12 do <18 rokov zahŕňali pacientov zo všetkých liečebných skupín v štúdii I s rôznymi rozvrhmi odberu vzoriek. | | | | |

V porovnaní s dospievajúcimi a dospelými môžu mať deti vo veku do 12 rokov vyšší klírens a kratší polčas, čo je v súlade s pozorovaniami iných koagulačných faktorov. Tieto rozdiely treba zohľadniť pri dávkovaní.

**5.3 Predklinické údaje o bezpečnosti**

Predklinické údaje získané na základe štúdií akútnej toxicity a toxicity po opakovanom podávaní (ktoré zahŕňali vyhodnotenie lokálnej toxicity a farmakologickej bezpečnosti) neodhalili žiadne osobitné riziko pre ľudí. Neuskutočnili sa žiadne štúdie skúmajúce genotoxicitu, karcinogenitu, reprodukčnú toxicitu ani embryofetálny vývin. V štúdii prechodu placentou sa zistilo, že u myší prechádza ELOCTA placentou v malých množstvách.

**6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE**

**6.1 Zoznam pomocných látok**

Prášok

sacharóza

chlorid sodný

histidín

dihydrát chloridu vápenatého

polysorbát 20

hydroxid sodný (na úpravu pH)

kyselina chlorovodíková (na úpravu pH)

Rozpúšťadlo

voda na injekcie

**6.2 Inkompatibility**

Nevykonali sa žiadne štúdie kompatibility, preto sa tento liek nesmie miešať s inými liekmi.

Smú sa používať iba dodané infúzne súpravy, pretože môže dôjsť k zlyhaniu liečby v dôsledku adsorpcie koagulačného faktora VIII do vnútorných povrchov niektorých injekčných pomôcok.

**6.3 Čas použiteľnosti**

Neotvorená injekčná liekovka

4 roky

Počas času použiteľnosti sa tento liek môže uchovávať pri izbovej teplote (do 30 °C) počas jedného obdobia nepresahujúceho 6 mesiacov. Dátum vybratia lieku z chladničky sa má zaznamenať na škatuľku. Po uchovávaní pri izbovej teplote sa liek nesmie vrátiť do chladničky*.* Nepoužívajte po dátume exspirácie vytlačenom na injekčnej liekovke alebo šesť mesiacov po vybratí škatuľky z chladničky, podľa toho, čo nastane skôr.

Po rekonštitúcii

Po rekonštitúcii bola preukázaná chemická a fyzikálna stabilita počas 6 hodín pri uchovávaní pri izbovej teplote (do 30 °C). Liek chráňte pred priamym slnečným svetlom. Ak sa liek po rekonštitúcii nepoužije do 6 hodín, musí sa zlikvidovať. Z mikrobiologického hľadiska sa má liek použiť okamžite po rekonštitúcii. Ak sa nepoužije ihneď, za dobu skladovania v stave pripravenom na použitie a podmienky pred použitím zodpovedá používateľ.

**6.4 Špeciálne upozornenia na uchovávanie**

Uchovávajte v chladničke (2 °C – 8 °C). Neuchovávajte v mrazničke. Injekčnú liekovku uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Podmienky na uchovávanie po rekonštitúcii lieku, pozri časť 6.3.

**6.5 Druh obalu a obsah balenia**

Každé balenie obsahuje:

* prášok v sklenenej injekčnej liekovke typu 1 s chlórbutylovou gumovou zátkou,
* 3 ml rozpúšťadla v sklenenej naplnenej injekčnej striekačke typu 1 s brómbutylovou gumovou piestovou zátkou,
* plunžerový piest,
* sterilný adaptér injekčnej liekovky na rekonštitúciu,
* sterilnú infúznu súpravu,
* dva tampóny navlhčené alkoholom,
* dve náplasti,
* jeden gázový vankúšik.

Veľkosť balenia: 1 kus.

**6.6 Špeciálne opatrenia na likvidáciu a iné zaobchádzanie s liekom**

Lyofilizovaný prášok na injekciu v injekčnej liekovke sa musí rekonštituovať s dodaným rozpúšťadlom (voda na injekcie) z naplnenej injekčnej striekačky použitím sterilného adaptéra injekčnej liekovky na rekonštitúciu.

Injekčnou liekovkou sa má jemne krúžiť až do rozpustenia všetkého prášku.

Rekonštituovaný liek sa má pred podaním vizuálne skontrolovať, či neobsahuje pevné častice a či nedošlo ku zmene sfarbenia. Roztok musí byť číry až mierne opalizujúci a bezfarebný. Roztoky, ktoré sú zakalené alebo obsahujú usadeniny sa nemajú používať.

Ďalšie informácie o rekonštitúcii a podávaní:

ELOCTA sa podáva prostredníctvom intravenóznej (i.v.) injekcie po rozpustení prášku na injekciu v rozpúšťadle dodávanom v naplnenej injekčnej striekačke. Balenie ELOCTY obsahuje:



A) 1 injekčná liekovka s práškom  
B) 3 ml rozpúšťadla v naplnenej injekčnej striekačke  
C) 1 plunžerový piest  
D) 1 adaptér injekčnej liekovky  
E) 1 infúzna súprava  
F) 2 tampóny navlhčené alkoholom  
G) 2 náplasti  
H) 1 gázový vankúšik

ELOCTA sa nesmie zmiešavať s inými injekčnými ani infúznymi roztokmi.

Pred otvorením balenia si umyte ruky.

**Príprava:**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. Skontrolujte názov a silu lieku na obale a uistite sa, že obsahuje správny liek. Skontrolujte dátum exspirácie na škatuľke s ELOCTOU. Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie. | |
| 2. Ak sa ELOCTA uchovávala v chladničke, pred použitím nechajte injekčnú liekovku s ELOCTOU (A) a injekčnú striekačku s rozpúšťadlom (B) dosiahnuť izbovú teplotu. Nepoužívajte externé zdroje tepla. | |
| 3. Položte injekčnú liekovku na čistý rovný povrch. Z injekčnej liekovky s ELOCTOU odstráňte plastové odklápacie viečko. |  |
| 4. Utrite hornú časť injekčnej liekovky jedným z tampónov navlhčených alkoholom (F) dodaných v balení a nechajte uschnúť na vzduchu. Po utretí hornej časti injekčnej liekovky sa jej nedotýkajte a zabráňte jej dotyku s inými predmetmi. |  |
| 5. Z priehľadného plastového adaptéra injekčnej liekovky (D) odlepte ochranný papierový vrchnák. Nevyberajte adaptér z jeho ochranného viečka. Nedotýkajte sa vnútra balenia adaptéra injekčnej liekovky. | |
| 6. Položte injekčnú liekovku na rovný povrch. Podržte adaptér injekčnej liekovky v ochrannom viečku a položte ho priamo na hornú časť injekčnej liekovky. Zatlačte pevne nadol, až kým adaptér nezapadne na svoje miesto v hornej časti injekčnej liekovky, hrotom adaptéra prepichujúc zátku injekčnej liekovky. |  |
| 7. Pripevnite piest (C) ku injekčnej striekačke s rozpúšťadlom vložením špičky piestu do otvoru injekčnej striekačky. Otáčajte piestom v smere hodinových ručičiek, až kým sa bezpečne neupevní do injekčnej striekačky. |  |
| 8. Z injekčnej striekačky s rozpúšťadlom odlomte biele, ochranné plastové viečko jeho ohnutím v mieste perforácie, až kým sa neuvoľní. Odložte viečko nabok, položením hornou stranou nadol, na rovný povrch. Nedotýkajte sa vnútra viečka ani špičky injekčnej striekačky. |  |
| 9. Z adaptéra odstráňte ochranné viečko a zlikvidujte ho. |  |
| 10. Pripojte injekčnú striekačku s rozpúšťadlom k adaptéru injekčnej liekovky zasunutím špičky injekčnej striekačky do otvoru adaptéra. Pevne zatlačte a otáčajte injekčnou striekačkou v smere hodinových ručičiek, až kým sa bezpečne nepripojí. |  |
| 11. Pomalým stláčaním piesta vstreknite všetko rozpúšťadlo do injekčnej liekovky s ELOCTOU. |  |
| 12. S injekčnou striekačkou stále pripojenou k adaptéru a so stlačeným piestom jemne krúžte injekčnou liekovkou, až kým sa prášok nerozpustí.  Nepretrepávajte. |  |
| 13. Hotový roztok sa musí pred podaním vizuálne skontrolovať. Roztok musí byť číry až mierne opalizujúci a bezfarebný. Nepoužívajte roztok, ak je zakalený alebo obsahuje viditeľné častice. | |
| 14. Uistite sa, že je piest injekčnej striekačky stále úplne stlačený nadol, a prevráťte injekčnú liekovku. Pomalým ťahaním za piest natiahnite všetok roztok cez adaptér injekčnej liekovky do injekčnej striekačky. |  |
| 15. Odpojte injekčnú striekačku od adaptéra injekčnej liekovky jemným potiahnutím a otočením injekčnej liekovky proti smeru hodinových ručičiek. |  |
| Poznámka: Ak použijete na injekciu viac než jednu injekčnú liekovku s ELOCTOU, každá injekčná liekovka sa má pripraviť samostatne podľa predchádzajúcich pokynov (kroky 1 až 13) a injekčná striekačka s rozpúšťadlom sa má odstrániť, pričom adaptér injekčnej liekovky zostáva na mieste. Na natiahnutie pripraveného obsahu každej jednotlivej injekčnej liekovky možno použiť jednu veľkú injekčnú striekačku luer lock. | |
| 16. Zlikvidujte injekčnú liekovku a adaptér.  Poznámka: Ak sa roztok nepoužije okamžite, viečko injekčnej striekačky treba opatrne nasadiť späť na špičku injekčnej striekačky. Nedotýkajte sa špičky injekčnej striekačky ani vnútra viečka.  Po príprave sa ELOCTA môže pred podaním uchovávať pri izbovej teplote po dobu maximálne 6 hodín. Po tejto dobe sa musí pripravená ELOCTA zlikvidovať. Chráňte pred priamym slnečným svetlom. | |

**Podávanie (intravenózna injekcia):**

ELOCTA sa má podávať pomocou infúznej súpravy (E) dodanej v tomto balení.

|  |  |
| --- | --- |
| 1. Otvorte balenie infúznej súpravy a odstráňte viečko z konca hadičky. Pripojte injekčnú striekačku s pripraveným roztokom ELOCTY ku koncu hadičky infúznej súpravy otáčaním v smere hodinových ručičiek. |  |
| 2. V prípade potreby použite škrtidlo a pripravte miesto podania injekcie dôkladným utretím kože druhým tampónom navlhčeným alkoholom dodaným v balení. | |
| 3. Odstráňte všetok vzduch z hadičky infúznej súpravy pomalým stláčaním piesta, až kým tekutina nedosiahne ihlu infúznej súpravy. Nevytláčajte roztok cez ihlu. Odstráňte priehľadný plastový ochranný kryt z ihly. | |
| 4. Zaveďte ihlu infúznej súpravy do žily podľa pokynov lekára alebo zdravotnej sestry a odstráňte škrtidlo. Podľa potreby môžete použiť na pridržanie plastovej krídelkovej ihly v mieste podania injekcie jednu z náplastí (G) dodaných v balení. Pripravený liek sa má podávať injekčne intravenóznou cestou v priebehu niekoľkých minút. Váš lekár môže zmeniť odporúčanú rýchlosť podania injekcie tak, aby to bolo pre vás pohodlnejšie. | |
| 5. Po dokončení injekcie a vybratí ihly zložte chránič ihly a zacvaknite ho na ihlu. |  |
| 1. Bezpečne zlikvidujte použitú ihlu, všetok nepoužitý roztok, injekčnú striekačku a prázdnu injekčnú liekovku do vhodnej nádoby na medicínsky odpad, pretože tieto materiály môžu poraniť iné osoby, ak sa nezlikvidujú správne. Pomôcky nepoužívajte opakovane. | |

Všetok nepoužitý liek alebo odpad vzniknutý z lieku sa má zlikvidovať v súlade s národnými požiadavkami.

**7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)

SE-112 76 Stockholm

Švédsko

**8. REGISTRAČNÉ ČÍSLA**

EU/1/15/1046/001

EU/1/15/1046/002

EU/1/15/1046/003

EU/1/15/1046/004

EU/1/15/1046/005

EU/1/15/1046/006

EU/1/15/1046/007

EU/1/15/1046/008

**9. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE/PREDĹŽENIA REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 19. novembra 2015

Dátum posledného predĺženia registrácie: 19. augusta 2020

**10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky [http://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/).

**PRÍLOHA II**

**A. VÝROBCOVIA BIOLOGICKÉHO LIEČIVA A VÝROBCA ZODPOVEDNÝ ZA UVOĽNENIE ŠARŽE**

**B. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA VÝDAJA A POUŽITIA**

**C. ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE**

**D. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA BEZPEČNÉHO A ÚČINNÉHO POUŽÍVANIA LIEKU**

A. VÝROBCOVIA BIOLOGICKÉHO LIEČIVA A VÝROBCA ZODPOVEDNÝ ZA UVOĽNENIE ŠARŽE

Názov a adresa výrobcov biologického liečiva

Biogen Inc

250 Binney Street

Cambridge, MA

02142

Spojené štáty

Biogen Inc.

5000 Davis Drive

Research Triangle Park, NC 27709

Spojené štáty

Názov a adresa výrobcu zodpovedného za uvoľnenie šarže

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)

Strandbergsgatan 49

SE-112 76 Stockholm

Švédsko

B. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA VÝDAJA A POUŽITIA

Výdaj lieku je viazaný na lekársky predpis s obmedzením predpisovania (pozri Prílohu I: Súhrn charakteristických vlastností lieku, časť 4.2).

C. ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE

* **Periodicky aktualizované správy o bezpečnosti (Periodic safety update reports, PSUR)**

Požiadavky na predloženie PSUR tohto lieku sú stanovené v zozname referenčných dátumov Únie (zoznam EURD) v súlade s článkom 107c ods. 7 smernice 2001/83/ES a všetkých následných aktualizácií uverejnených na európskom internetovom portáli pre lieky.

D. PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA BEZPEČNÉHO A ÚČINNÉHO POUŽÍVANIA LIEKU

* **Plán riadenia rizík (RMP)**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii vykoná požadované činnosti a zásahy v rámci dohľadu nad liekmi, ktoré sú podrobne opísané v odsúhlasenom RMP predloženom v module 1.8.2 registračnej dokumentácie a vo všetkých ďalších odsúhlasených aktualizáciách RMP.

Aktualizovaný RMP je potrebné predložiť:

* na žiadosť Európskej agentúry pre lieky,
* vždy v prípade zmeny systému riadenia rizík, predovšetkým v dôsledku získania nových informácií, ktoré môžu viesť k výraznej zmene pomeru prínosu a rizika, alebo v dôsledku dosiahnutia dôležitého medzníka (v rámci dohľadu nad liekmi alebo minimalizácie rizika).

**PRÍLOHA III**

**OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽA**

A. OZNAČENIE OBALU

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**ŠKATUĽKA**

**1. NÁZOV LIEKU**

ELOCTA 250 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

efmoroctocogum alfa

(rekombinantný koagulačný faktor VIII, Fc fúzny proteín)

**2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)**

1 injekčná liekovka s práškom obsahuje 250 IU efmoroctocogum alfa (približne 83 IU/ml po rekonštitúcii)

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Prášok:sacharóza, chlorid sodný, histidín, dihydrát chloridu vápenatého, polysorbát 20, hydroxid sodný, kyselina chlorovodíková.

Rozpúšťadlo: voda na injekcie

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Obsah: 1 injekčná liekovka s práškom, 3 ml rozpúšťadla v naplnenej injekčnej striekačke, 1 plunžerový piest, 1 adaptér injekčnej liekovky, 1 infúzna súprava, 2 tampóny navlhčené alkoholom, 2 náplasti, 1 gáza.

**5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

Na intravenózne použitie po rekonštitúcii.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

Naskenovaním QR kódu pomocou smartfónu alebo prostredníctvom webovej stránky môžete získať inštruktážne video s pokynmi na prípravu a podanie ELOCTY.

Uvedie sa QR kód + [http://www.elocta-instructions.com](http://www.eloct-instructions.com/)

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

Použite do 6 hodín po rekonštitúcii.

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke.

Neuchovávajte v mrazničke.

Injekčnú liekovku uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Môže sa uchovávať pri izbovej teplote (do 30 °C) počas jedného obdobia trvajúceho najviac 6 mesiacov. Po uchovávaní pri izbovej teplote sa nesmie liek vrátiť do chladničky*.* Dátum vybratia z chladničky:

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)

SE-112 76 Stockholm

Švédsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(ČÍSLA)**

EU/1/15/1046/001

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

ELOCTA 250

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

NN

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**OZNAČENIE OBALU INJEKČNEJ LIEKOVKY**

**1. NÁZOV LIEKU A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

ELOCTA 250 IU prášok na injekciu

efmoroctocogum alfa

rekombinantný koagulačný faktor VIII

i.v.

**2. SPÔSOB PODÁVANIA**

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

250 IU

**6. INÉ**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**ŠKATUĽKA**

**1. NÁZOV LIEKU**

ELOCTA 500 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

efmoroctocogum alfa

(rekombinantný koagulačný faktor VIII, Fc fúzny proteín)

**2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)**

1 injekčná liekovka s práškom obsahuje 500 IU efmoroctocogum alfa (približne 167 IU/ml po rekonštitúcii)

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Prášok:sacharóza, chlorid sodný, histidín, dihydrát chloridu vápenatého, polysorbát 20, hydroxid sodný, kyselina chlorovodíková.

Rozpúšťadlo: voda na injekcie

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Obsah: 1 injekčná liekovka s práškom, 3 ml rozpúšťadla v naplnenej injekčnej striekačke, 1 plunžerový piest, 1 adaptér injekčnej liekovky, 1 infúzna súprava, 2 tampóny navlhčené alkoholom, 2 náplasti, 1 gáza.

**5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

Na intravenózne použitie po rekonštitúcii.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

Naskenovaním QR kódu pomocou smartfónu alebo prostredníctvom webovej stránky môžete získať inštruktážne video s pokynmi na prípravu a podanie ELOCTY.

Uvedie sa QR kód + [http://www.elocta-instructions.com](http://www.eloct-instructions.com/)

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

Použite do 6 hodín po rekonštitúcii.

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke.

Neuchovávajte v mrazničke.

Injekčnú liekovku uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Môže sa uchovávať pri izbovej teplote (do 30 °C) počas jedného obdobia trvajúceho najviac 6 mesiacov. Po uchovávaní pri izbovej teplote sa nesmie liek vrátiť do chladničky*.* Dátum vybratia z chladničky:

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)

SE-112 76 Stockholm

Švédsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/1/15/1046/002

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

ELOCTA 500

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

NN

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**OZNAČENIE OBALU INJEKČNEJ LIEKOVKY**

**1. NÁZOV LIEKU A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

ELOCTA 500 IU prášok na injekciu

efmoroctocogum alfa

rekombinantný koagulačný faktor VIII

i.v.

**2. SPÔSOB PODÁVANIA**

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

500 IU

**6. INÉ**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**ŠKATUĽKA**

**1. NÁZOV LIEKU**

ELOCTA 750 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

efmoroctocogum alfa

(rekombinantný koagulačný faktor VIII, Fc fúzny proteín)

**2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)**

1 injekčná liekovka s práškom obsahuje 750 IU efmoroctocogum alfa (približne 250 IU/ml po rekonštitúcii)

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Prášok:sacharóza, chlorid sodný, histidín, dihydrát chloridu vápenatého, polysorbát 20, hydroxid sodný, kyselina chlorovodíková.

Rozpúšťadlo: voda na injekcie

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Obsah: 1 injekčná liekovka s práškom, 3 ml rozpúšťadla v naplnenej injekčnej striekačke, 1 plunžerový piest, 1 adaptér injekčnej liekovky, 1 infúzna súprava, 2 tampóny navlhčené alkoholom, 2 náplasti, 1 gáza.

**5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

Na intravenózne použitie po rekonštitúcii.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

Naskenovaním QR kódu pomocou smartfónu alebo prostredníctvom webovej stránky môžete získať inštruktážne video s pokynmi na prípravu a podanie ELOCTY.

Uvedie sa QR kód + [http://www.elocta-instructions.com](http://www.eloct-instructions.com/)

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

Použite do 6 hodín po rekonštitúcii.

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke.

Neuchovávajte v mrazničke.

Injekčnú liekovku uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Môže sa uchovávať pri izbovej teplote (do 30 °C) počas jedného obdobia trvajúceho najviac 6 mesiacov. Po uchovávaní pri izbovej teplote sa nesmie liek vrátiť do chladničky*.* Dátum vybratia z chladničky:

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)

SE-112 76 Stockholm

Švédsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/1/15/1046/003

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

ELOCTA 750

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

NN

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**OZNAČENIE OBALU INJEKČNEJ LIEKOVKY**

**1. NÁZOV LIEKU A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

ELOCTA 750 IU prášok na injekciu

efmoroctocogum alfa

rekombinantný koagulačný faktor VIII

i.v.

**2. SPÔSOB PODÁVANIA**

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

750 IU

**6. INÉ**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**ŠKATUĽKA**

**1. NÁZOV LIEKU**

ELOCTA 1000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

efmoroctocogum alfa

(rekombinantný koagulačný faktor VIII, Fc fúzny proteín)

**2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)**

1 injekčná liekovka s práškom obsahuje 1000 IU efmoroctocogum alfa (približne 333 IU/ml po rekonštitúcii)

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Prášok:sacharóza, chlorid sodný, histidín, dihydrát chloridu vápenatého, polysorbát 20, hydroxid sodný, kyselina chlorovodíková.

Rozpúšťadlo: voda na injekcie

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Obsah: 1 injekčná liekovka s práškom, 3 ml rozpúšťadla v naplnenej injekčnej striekačke, 1 plunžerový piest, 1 adaptér injekčnej liekovky, 1 infúzna súprava, 2 tampóny navlhčené alkoholom, 2 náplasti, 1 gáza.

**5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

Na intravenózne použitie po rekonštitúcii.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

Naskenovaním QR kódu pomocou smartfónu alebo prostredníctvom webovej stránky môžete získať inštruktážne video s pokynmi na prípravu a podanie ELOCTY.

Uvedie sa QR kód + [http://www.elocta-instructions.com](http://www.eloct-instructions.com/)

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

Použite do 6 hodín po rekonštitúcii.

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke.

Neuchovávajte v mrazničke.

Injekčnú liekovku uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Môže sa uchovávať pri izbovej teplote (do 30 °C) počas jedného obdobia trvajúceho najviac 6 mesiacov. Po uchovávaní pri izbovej teplote sa nesmie liek vrátiť do chladničky*.* Dátum vybratia z chladničky:

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)

SE-112 76 Stockholm

Švédsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/1/15/1046/004

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

ELOCTA 1 000

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

NN

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**OZNAČENIE OBALU INJEKČNEJ LIEKOVKY**

**1. NÁZOV LIEKU A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

ELOCTA 1000 IU prášok na injekciu

efmoroctocogum alfa

rekombinantný koagulačný faktor VIII

i.v.

**2. SPÔSOB PODÁVANIA**

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

1000 IU

**6. INÉ**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**ŠKATUĽKA**

**1. NÁZOV LIEKU**

ELOCTA 1500 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

efmoroctocogum alfa

(rekombinantný koagulačný faktor VIII, Fc fúzny proteín)

**2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)**

1 injekčná liekovka s práškom obsahuje 1500 IU efmoroctocogum alfa (približne 500 IU/ml po rekonštitúcii)

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Prášok:sacharóza, chlorid sodný, histidín, dihydrát chloridu vápenatého, polysorbát 20, hydroxid sodný, kyselina chlorovodíková.

Rozpúšťadlo: voda na injekcie

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Obsah: 1 injekčná liekovka s práškom, 3 ml rozpúšťadla v naplnenej injekčnej striekačke, 1 plunžerový piest, 1 adaptér injekčnej liekovky, 1 infúzna súprava, 2 tampóny navlhčené alkoholom, 2 náplasti, 1 gáza.

**5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

Na intravenózne použitie po rekonštitúcii.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

Naskenovaním QR kódu pomocou smartfónu alebo prostredníctvom webovej stránky môžete získať inštruktážne video s pokynmi na prípravu a podanie ELOCTY.

Uvedie sa QR kód + [http://www.elocta-instructions.com](http://www.eloct-instructions.com/)

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

Použite do 6 hodín po rekonštitúcii.

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke.

Neuchovávajte v mrazničke.

Injekčnú liekovku uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Môže sa uchovávať pri izbovej teplote (do 30 °C) počas jedného obdobia trvajúceho najviac 6 mesiacov. Po uchovávaní pri izbovej teplote sa nesmie liek vrátiť do chladničky*.* Dátum vybratia z chladničky:

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)

SE-112 76 Stockholm

Švédsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/1/15/1046/005

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

ELOCTA 1 500

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

NN

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**OZNAČENIE OBALU INJEKČNEJ LIEKOVKY**

**1. NÁZOV LIEKU A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

ELOCTA 1500 IU prášok na injekciu

efmoroctocogum alfa

rekombinantný koagulačný faktor VIII

i.v.

**2. SPÔSOB PODÁVANIA**

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

1500 IU

**6. INÉ**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**ŠKATUĽKA**

**1. NÁZOV LIEKU**

ELOCTA 2000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

efmoroctocogum alfa

(rekombinantný koagulačný faktor VIII, Fc fúzny proteín)

**2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)**

1 injekčná liekovka s práškom obsahuje 2000 IU efmoroctocogum alfa (približne 667 IU/ml po rekonštitúcii)

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Prášok:sacharóza, chlorid sodný, histidín, dihydrát chloridu vápenatého, polysorbát 20, hydroxid sodný, kyselina chlorovodíková.

Rozpúšťadlo: voda na injekcie

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Obsah: 1 injekčná liekovka s práškom, 3 ml rozpúšťadla v naplnenej injekčnej striekačke, 1 plunžerový piest, 1 adaptér injekčnej liekovky, 1 infúzna súprava, 2 tampóny navlhčené alkoholom, 2 náplasti, 1 gáza.

**5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

Na intravenózne použitie po rekonštitúcii.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

Naskenovaním QR kódu pomocou smartfónu alebo prostredníctvom webovej stránky môžete získať inštruktážne video s pokynmi na prípravu a podanie ELOCTY.

Uvedie sa QR kód + [http://www.elocta-instructions.com](http://www.eloct-instructions.com/)

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

Použite do 6 hodín po rekonštitúcii.

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke.

Neuchovávajte v mrazničke.

Injekčnú liekovku uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Môže sa uchovávať pri izbovej teplote (do 30 °C) počas jedného obdobia trvajúceho najviac 6 mesiacov. Po uchovávaní pri izbovej teplote sa nesmie liek vrátiť do chladničky*.* Dátum vybratia z chladničky:

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)

SE-112 76 Stockholm

Švédsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/1/15/1046/006

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

ELOCTA 2 000

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

NN

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**OZNAČENIE OBALU INJEKČNEJ LIEKOVKY**

**1. NÁZOV LIEKU A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

ELOCTA 2000 IU prášok na injekciu

efmoroctocogum alfa

rekombinantný koagulačný faktor VIII

i.v.

**2. SPÔSOB PODÁVANIA**

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

2000 IU

**6. INÉ**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**ŠKATUĽKA**

**1. NÁZOV LIEKU**

ELOCTA 3000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

efmoroctocogum alfa

(rekombinantný koagulačný faktor VIII, Fc fúzny proteín)

**2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)**

1 injekčná liekovka s práškom obsahuje 3000 IU efmoroctocogum alfa (približne 1 000 IU/ml po rekonštitúcii)

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Prášok:sacharóza, chlorid sodný, histidín, dihydrát chloridu vápenatého, polysorbát 20, hydroxid sodný, kyselina chlorovodíková.

Rozpúšťadlo: voda na injekcie

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Obsah: 1 injekčná liekovka s práškom, 3 ml rozpúšťadla v naplnenej injekčnej striekačke, 1 plunžerový piest, 1 adaptér injekčnej liekovky, 1 infúzna súprava, 2 tampóny navlhčené alkoholom, 2 náplasti, 1 gáza.

**5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

Na intravenózne použitie po rekonštitúcii.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

Naskenovaním QR kódu pomocou smartfónu alebo prostredníctvom webovej stránky môžete získať inštruktážne video s pokynmi na prípravu a podanie ELOCTY.

Uvedie sa QR kód + [http://www.elocta-instructions.com](http://www.eloct-instructions.com/)

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

Použite do 6 hodín po rekonštitúcii.

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke.

Neuchovávajte v mrazničke.

Injekčnú liekovku uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Môže sa uchovávať pri izbovej teplote (do 30 °C) počas jedného obdobia trvajúceho najviac 6 mesiacov. Po uchovávaní pri izbovej teplote sa nesmie liek vrátiť do chladničky*.* Dátum vybratia z chladničky:

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)

SE-112 76 Stockholm

Švédsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/1/15/1046/007

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

ELOCTA 3 000

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

NN

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**OZNAČENIE OBALU INJEKČNEJ LIEKOVKY**

**1. NÁZOV LIEKU A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

ELOCTA 3000 IU prášok na injekciu

efmoroctocogum alfa

rekombinantný koagulačný faktor VIII

i.v.

**2. SPÔSOB PODÁVANIA**

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

3000 IU

**6. INÉ**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**ŠKATUĽKA**

**1. NÁZOV LIEKU**

ELOCTA 4000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

efmoroctocogum alfa

(rekombinantný koagulačný faktor VIII, Fc fúzny proteín)

**2. LIEČIVO (LIEČIVÁ)**

1 injekčná liekovka s práškom obsahuje 4000 IU efmoroctocogum alfa (približne 1 333 IU/ml po rekonštitúcii)

**3. ZOZNAM POMOCNÝCH LÁTOK**

Prášok:sacharóza, chlorid sodný, histidín, dihydrát chloridu vápenatého, polysorbát 20, hydroxid sodný, kyselina chlorovodíková.

Rozpúšťadlo: voda na injekcie

**4. LIEKOVÁ FORMA A OBSAH**

Prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok

Obsah: 1 injekčná liekovka s práškom, 3 ml rozpúšťadla v naplnenej injekčnej striekačke, 1 plunžerový piest, 1 adaptér injekčnej liekovky, 1 infúzna súprava, 2 tampóny navlhčené alkoholom, 2 náplasti, 1 gáza.

**5. SPÔSOB A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

Na intravenózne použitie po rekonštitúcii.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľa.

Naskenovaním QR kódu pomocou smartfónu alebo prostredníctvom webovej stránky môžete získať inštruktážne video s pokynmi na prípravu a podanie ELOCTY.

Uvedie sa QR kód + [http://www.elocta-instructions.com](http://www.eloct-instructions.com/)

**6. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE, ŽE LIEK SA MUSÍ UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ**

Uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

**7. INÉ ŠPECIÁLNE UPOZORNENIE (UPOZORNENIA), AK JE TO POTREBNÉ**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

Použite do 6 hodín po rekonštitúcii.

**9. ŠPECIÁLNE PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávajte v chladničke.

Neuchovávajte v mrazničke.

Injekčnú liekovku uchovávajte vo vonkajšom obale na ochranu pred svetlom.

Môže sa uchovávať pri izbovej teplote (do 30 °C) počas jedného obdobia trvajúceho najviac 6 mesiacov. Po uchovávaní pri izbovej teplote sa nesmie liek vrátiť do chladničky*.* Dátum vybratia z chladničky:

**10. ŠPECIÁLNE UPOZORNENIA NA LIKVIDÁCIU NEPOUŽITÝCH LIEKOV ALEBO ODPADOV Z NICH VZNIKNUTÝCH, AK JE TO VHODNÉ**

**11. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)

SE-112 76 Stockholm

Švédsko

**12. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)**

EU/1/15/1046/008

**13. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**14. ZATRIEDENIE LIEKU PODĽA SPÔSOBU VÝDAJA**

**15. POKYNY NA POUŽITIE**

**16. INFORMÁCIE V BRAILLOVOM PÍSME**

ELOCTA 4 000

**17. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – DVOJROZMERNÝ ČIAROVÝ KÓD**

Dvojrozmerný čiarový kód so špecifickým identifikátorom.

**18. ŠPECIFICKÝ IDENTIFIKÁTOR – ÚDAJE ČITATEĽNÉ ĽUDSKÝM OKOM**

PC

SN

NN

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**OZNAČENIE OBALU INJEKČNEJ LIEKOVKY**

**1. NÁZOV LIEKU A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

ELOCTA 4000 IU prášok na injekciu

efmoroctocogum alfa

rekombinantný koagulačný faktor VIII

i.v.

**2. SPÔSOB PODÁVANIA**

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

4000 IU

**6. INÉ**

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**OZNAČENIE OBALU NAPLNENEJ INJEKČNEJ STRIEKAČKY**

**1. NÁZOV LIEKU A CESTA (CESTY) PODÁVANIA**

Rozpúšťadlo pre ELOCTU

voda na injekcie

**2. SPÔSOB PODÁVANIA**

**3. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

EXP

**4. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot

**5. OBSAH V HMOTNOSTNÝCH, OBJEMOVÝCH ALEBO KUSOVÝCH JEDNOTKÁCH**

3 ml

**6. INÉ**

B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽA

**Písomná informácia pre používateľa**

**ELOCTA 250 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok**

**ELOCTA 500 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok**

**ELOCTA 750 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok**

**ELOCTA 1000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok**

**ELOCTA 1500 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok**

**ELOCTA 2000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok**

**ELOCTA 3000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok**

**ELOCTA 4000 IU prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok**

efmoroktokog alfa (efmoroctocogum alfa) (rekombinantný koagulačný faktor VIII)

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete používať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie**

* Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
* Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.
* Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
* Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete:**

1. Čo je ELOCTA a na čo sa používa

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete ELOCTU

3. Ako používať ELOCTU

4. Možné vedľajšie účinky

5. Ako uchovávať ELOCTU

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

**1. Čo je ELOCTA a na čo sa používa**

ELOCTA obsahuje liečivo efmoroktokog alfa, rekombinantný koagulačný faktor VIII, Fc fúzny proteín. Faktor VIII je proteín vytváraný prirodzenou cestou v tele a je potrebný na zrážanie krvi a zastavenie krvácania.

ELOCTA je liek používaný na liečbu a prevenciu krvácania vo všetkých vekových skupinách pacientov s hemofíliou A (dedičná porucha krvácania spôsobená deficitom faktora VIII).

ELOCTA sa pripravuje rekombinantnou technológiou bez pridania akýchkoľvek zložiek ľudského alebo zvieracieho pôvodu do výrobného procesu.

**Ako funguje ELOCTA**

Pacientom s hemofíliou A chýba faktor VIII alebo nefunguje správne. ELOCTA sa používa na náhradu chýbajúceho alebo nedostatkového faktora VIII. ELOCTA zvyšuje hladinu faktora VIII v krvi a dočasne upravuje náchylnosť na krvácanie.

**2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako použijete ELOCTU**

**Nepoužívajte ELOCTU:**

* ak ste alergický na efmoroktokog alfa alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

**Upozornenia a opatrenia**

Predtým, ako začnete používať ELOCTU, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.

* Existuje malá pravdepodobnosť, že sa môže u vás vyskytnúť anafylaktická reakcia (závažná, náhla alergická reakcia) na ELOCTU. Prejavy alergických reakcií môžu zahŕňať svrbenie po celom tele, žihľavku, tlak na hrudníku, ťažkosti s dýchaním a nízky krvný tlak. Ak sa vyskytnú akékoľvek z týchto príznakov, okamžite ukončite injekčné podávanie a obráťte sa na svojho lekára.
* Tvorba inhibítorov (protilátok) je známa komplikácia, ktorá sa môže vyskytnúť počas liečby všetkými liekmi s faktorom VIII. Tieto inhibítory, najmä vo veľkých množstvách, zabraňujú správnemu účinku liečby a vy alebo vaše dieťa budete starostlivo sledovaní, či sa tieto inhibítory vytvoria. Ak u vás alebo vášho dieťaťa nebude možné krvácanie dostať pomocou lieku ELOCTA pod kontrolu, okamžite to oznámte svojmu lekárovi.

Kardiovaskulárne príhody

Ak máte ochorenie srdca alebo vám hrozí ochorenie srdca, pri používaní liekov obsahujúcich faktor VIII postupujte obzvlášť opatrne a povedzte to svojmu lekárovi.

Komplikácie súvisiace s katétrom

Ak potrebujete centrálny venózny katéter (*Central Venous Access Device,* CVAD), má sa zvážiť riziko komplikácií súvisiacich s CVAD vrátane lokálnych infekcií, prítomnosti baktérií v krvi a trombózy v mieste zavedenia katétra.

Dokumentácia

Pri každom podávaní ELOCTY sa dôrazne odporúča zaznamenať názov a číslo šarže tohto lieku.

**Iné lieky a ELOCTA**

Ak teraz používate, alebo ste v poslednom čase používali, či práve budete používať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

**Tehotenstvo a dojčenie**

Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotnieť, poraďte sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

**Vedenie vozidiel a obsluha strojov**

Nepozorovali sa žiadne vplyvy na schopnosť viesť vozidlá alebo obsluhovať stroje.

**ELOCTA obsahuje sodík**

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v injekčnej liekovke, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

V závislosti od vašej telesnej hmotnosti a dávky však môžete dostať viac ako jednu injekčnú liekovku. Musí sa to vziať do úvahy, ak ste na diéte s kontrolovaným obsahom sodíka.

**3. Ako používať ELOCTU**

Liečbu ELOCTOU začne lekár, ktorý má skúsenosti so starostlivosťou o pacientov s hemofíliou. Vždy používajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár (pozri Návod na prípravu a podanie). Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnej sestry.

ELOCTA sa podáva ako injekcia do žily. Váš lekár vypočíta dávku ELOCTY (v medzinárodných jednotkách alebo „IU“) v závislosti od vašich individuálnych potrieb pri náhradnej liečbe faktorom VIII a od toho, či sa používa na prevenciu alebo liečbu krvácania. Ak si myslíte, že dávka, ktorú dostávate, nedokáže zastaviť vaše krvácanie, poraďte sa so svojím lekárom.

To, ako často potrebujete injekciu, bude závisieť od toho, ako spoľahlivo u vás ELOCTA účinkuje. Váš lekár bude vykonávať príslušné laboratórne testy na kontrolu toho, či máte dostatočné hladiny faktora VIII v krvi.

**Liečba krvácania**

Dávka ELOCTY sa vypočíta za základe vašej telesnej hmotnosti a hladín faktora VIII, ktoré treba dosiahnuť. Cieľové hladiny faktora VIII budú závisieť od závažnosti a miesta krvácania.

**Prevencia krvácania**

Obvyklá dávka ELOCTY je 50 IU na kg telesnej hmotnosti a podáva sa každých 3 až 5 dní. Túto dávku môže váš lekár upraviť v rozsahu od 25 do 65 IU na kg telesnej hmotnosti. V niektorých prípadoch, najmä u mladších pacientov, môžu byť potrebné kratšie intervaly dávkovania alebo vyššie dávky.

**Použitie u detí a dospievajúcich**

ELOCTA sa môže používať u detí a dospievajúcich všetkých vekových kategórií. U detí vo veku do 12 rokov môžu byť potrebné vyššie dávky alebo častejšie injekcie.

**Ak použijete viac ELOCTY, ako máte**

Čo najskôr to povedzte svojmu lekárovi. ELOCTU by ste mali používať vždy presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnej sestry.

**Ak zabudnete použiť ELOCTU**

Nepoužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku. Použite svoju dávku hneď, ako si spomeniete, a potom pokračujte v obvyklom rozvrhu dávkovania. Ak neviete, ako postupovať, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.

**Ak prestanete používať ELOCTU**

Neprestávajte používať ELOCTU bez konzultácie so svojím lekárom. Ak prestanete používať ELOCTU, nemusíte byť už chránený pred krvácaním alebo aktuálne krvácanie sa nemusí zastaviť.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnej sestry*.*

**4. Možné vedľajšie účinky**

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Ak sa vyskytnú závažné, náhle alergické reakcie (anafylaktická reakcia), injekčné podávanie sa musí okamžite zastaviť. Ak sa u vás vyskytnú akékoľvek z nasledujúcich príznakov alergických reakcií, musíte sa okamžite obrátiť na svojho lekára: opuch tváre, vyrážky, svrbenie po celom tele, žihľavka, tlak na hrudníku, ťažkosti s dýchaním, pálenie a štípanie v mieste podania injekcie, triaška, rumenec, bolesť hlavy, nízky krvný tlak, celkový pocit choroby, nevoľnosť, nepokoj a rýchly srdcový rytmus, pocit závratu alebo strata vedomia.

U detí, ktoré zatiaľ neboli liečené liekmi s faktorom VIII, sa inhibičné protilátky môžu vytvárať veľmi často (viac než 1 z 10 pacientov) (pozri časť 2). Riziko je však menej časté (menej ako 1 zo 100 pacientov) u pacientov, ktorí boli faktorom VIII liečení v minulosti (viac ako 150 dní od liečby). Lieky v takom prípade nemusia správne účinkovať a môže sa u vás objaviť trvalé krvácanie. V takom prípade musíte okamžite vyhľadať svojho lekára.

V súvislosti s týmto liekom môže dochádzať k nasledujúcim vedľajším účinkom.

**Menej časté vedľajšie účinky (môžu postihnúť menej ako 1 zo 100 osôb)**

Bolesť hlavy, závrat, zmeny chuti, pomalý srdcový rytmus, vysoký krvný tlak, návaly tepla, bolesť cievy po injekcii, kašeľ, bolesť v dolnej časti brucha, vyrážky, papulárna (pupienková) vyrážka, trombóza súvisiaca s pomôckou, opuch kĺbov, bolesť svalov, bolesť chrbta, bolesť kĺbov, celkové nepohodlie, bolesť na hrudníku, pocit chladu, pocit horúčavy a nízky krvný tlak.

**Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v [Prílohe V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

**5. Ako uchovávať ELOCTU**

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke a označení obalu injekčnej liekovky po „EXP“. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci. Nepoužívajte tento liek, ak sa uchovával pri izbovej teplote dlhšie než 6 mesiacov.

Uchovávajte v chladničke (2 °C – 8 °C).

Neuchovávajte v mrazničke.

Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom.

ELOCTA sa prípadne môže uchovávať pri izbovej teplote (do 30 °C) počas jedného obdobia nepresahujúceho 6 mesiacov. Zaznamenajte na škatuľku dátum vybratia ELOCTY z chladničky a začatia uchovávania pri izbovej teplote. Po uchovávaní pri izbovej teplote sa liek nesmie vrátiť do chladničky*.*

ELOCTA sa musí po pripravení ihneď použiť. Ak nemôžete použiť pripravený roztok ELOCTY hneď, musí sa použiť do 6 hodín. Pripravený roztok neuchovávajte v chladničke. Pripravený roztok chráňte pred priamym slnečným svetlom.

Pripravený roztok bude číry až mierne opalizujúci a bezfarebný. Nepoužívajte tento liek, ak spozorujete, že je zakalený alebo obsahuje viditeľné častice.

Všetok nepoužitý roztok zlikvidujte vhodným spôsobom. Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

**6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

**Čo ELOCTA obsahuje**

* Liečivo je efmoroktokog alfa (rekombinantný koagulačný faktor VIII, Fc fúzny proteín). Každá injekčná liekovka ELOCTY obsahuje nominálne 250, 500, 750, 1 000, 1 500, 2 000, 3 000 alebo 4 000 IU efmoroktokogu alfa.
* Ďalšie zložky sú sacharóza, chlorid sodný, histidín, dihydrát chloridu vápenatého, polysorbát 20, hydroxid sodný, kyselina chlorovodíková a voda na injekcie. Ak ste na diéte s kontrolovaným obsahom sodíka, pozri časť 2.

**Ako vyzerá ELOCTA a obsah balenia**

ELOCTA sa dodáva ako prášok a rozpúšťadlo na injekčný roztok. Prášok má formu bieleho až sivobieleho prášku alebo koláča. Rozpúšťadlo dodávané na prípravu injekčného roztoku je číry, bezfarebný roztok. Injekčný roztok je po príprave číry až mierne opalizujúci a bezfarebný.

Každé balenie ELOCTY obsahuje 1 injekčnú liekovku s práškom, 3 ml rozpúšťadla v naplnenej injekčnej striekačke, 1 plunžerový piest, 1 adaptér injekčnej liekovky, 1 infúznu súpravu, 2 tampóny navlhčené alkoholom, 2 náplasti a 1 gázový vankúšik.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

Swedish Orphan Biovitrum AB (publ)

SE-112 76 Stockholm

Švédsko

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v**

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky [http://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/).

Pozrite si návod na prípravu a podanie na zadnej strane písomnej informácie.

**Návod na prípravu a podanie**

ELOCTA sa podáva prostredníctvom intravenóznej (i.v.) injekcie po rozpustení prášku na injekciu v rozpúšťadle dodávanom v naplnenej injekčnej striekačke. Balenie ELOCTY obsahuje:

A) 1 injekčná liekovka s práškom  
B) 3 ml rozpúšťadla v naplnenej

injekčnej striekačke  
C) 1 plunžerový piest  
D) 1 adaptér injekčnej liekovky  
E) 1 infúzna súprava  
F) 2 tampóny navlhčené alkoholom  
G) 2 náplasti  
H) 1 gázový vankúšik



ELOCTA sa nesmie zmiešavať s inými injekčnými ani infúznymi roztokmi.

Pred otvorením balenia si umyte ruky.

**Príprava:**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. Skontrolujte názov a silu lieku na obale a uistite sa, že obsahuje správny liek. Skontrolujte dátum exspirácie na škatuľke s ELOCTOU. Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie. | |
| 2. Ak sa ELOCTA uchovávala v chladničke, pred použitím nechajte injekčnú liekovku s ELOCTOU (A) a injekčnú striekačku s rozpúšťadlom (B) dosiahnuť izbovú teplotu. Nepoužívajte externé zdroje tepla. | |
| 3. Položte injekčnú liekovku na čistý rovný povrch. Z injekčnej liekovky s ELOCTOU odstráňte plastové odklápacie viečko. |  |
| 4. Utrite hornú časť injekčnej liekovky jedným z tampónov navlhčených alkoholom (F) dodaných v balení a nechajte uschnúť na vzduchu. Po utretí hornej časti injekčnej liekovky sa jej nedotýkajte a zabráňte jej dotyku s inými predmetmi. |  |
| 5. Z priehľadného plastového adaptéra injekčnej liekovky (D) odlepte ochranný papierový vrchnák. Nevyberajte adaptér z jeho ochranného viečka. Nedotýkajte sa vnútra balenia adaptéra injekčnej liekovky. | |
| 6. Položte injekčnú liekovku na rovný povrch. Podržte adaptér injekčnej liekovky v ochrannom viečku a položte ho priamo na hornú časť injekčnej liekovky. Zatlačte pevne nadol, až kým adaptér nezapadne na svoje miesto v hornej časti injekčnej liekovky, hrotom adaptéra prepichujúc zátku injekčnej liekovky. |  |
| 7. Pripevnite piest (C) ku injekčnej striekačke s rozpúšťadlom vložením špičky piestu do otvoru injekčnej striekačky. Otáčajte piestom v smere hodinových ručičiek, až kým sa bezpečne neupevní do injekčnej striekačky. |  |
| 8. Z injekčnej striekačky s rozpúšťadlom odlomte biele, ochranné plastové viečko jeho ohnutím v mieste perforácie, až kým sa neuvoľní. Odložte viečko nabok, položením hornou stranou nadol, na rovný povrch. Nedotýkajte sa vnútra viečka ani špičky injekčnej striekačky. |  |
| 9. Z adaptéra odstráňte ochranné viečko a zlikvidujte ho. |  |
| 10. Pripojte injekčnú striekačku s rozpúšťadlom k adaptéru injekčnej liekovky zasunutím špičky injekčnej striekačky do otvoru adaptéra. Pevne zatlačte a otáčajte injekčnou striekačkou v smere hodinových ručičiek, až kým sa bezpečne nepripojí. |  |
| 11. Pomalým stláčaním piesta vstreknite všetko rozpúšťadlo do injekčnej liekovky s ELOCTOU. |  |
| 12. S injekčnou striekačkou stále pripojenou k adaptéru a so stlačeným piestom jemne krúžte injekčnou liekovkou, až kým sa prášok nerozpustí.  Nepretrepávajte. |  |
| 13. Hotový roztok sa musí pred podaním vizuálne skontrolovať. Roztok musí byť číry až mierne opalizujúci a bezfarebný. Nepoužívajte roztok, ak je zakalený alebo obsahuje viditeľné častice. | |
| 14. Uistite sa, že je piest injekčnej striekačky stále úplne stlačený nadol, a prevráťte injekčnú liekovku. Pomalým ťahaním za piest natiahnite všetok roztok cez adaptér injekčnej liekovky do injekčnej striekačky. |  |
| 15. Odpojte injekčnú striekačku od adaptéra injekčnej liekovky jemným potiahnutím a otočením injekčnej liekovky proti smeru hodinových ručičiek. |  |
| Poznámka: Ak použijete na injekciu viac než jednu injekčnú liekovku s ELOCTOU, každá injekčná liekovka sa má pripraviť samostatne podľa predchádzajúcich pokynov (kroky 1 až 13) a injekčná striekačka s rozpúšťadlom sa má odstrániť, pričom adaptér injekčnej liekovky zostáva na mieste. Na natiahnutie pripraveného obsahu každej jednotlivej injekčnej liekovky možno použiť jednu veľkú injekčnú striekačku luer lock. | |
| 16. Zlikvidujte injekčnú liekovku a adaptér.  Poznámka: Ak sa roztok nepoužije okamžite, viečko injekčnej striekačky treba opatrne nasadiť späť na špičku injekčnej striekačky. Nedotýkajte sa špičky injekčnej striekačky ani vnútra viečka.  Po príprave sa ELOCTA môže pred podaním uchovávať pri izbovej teplote po dobu maximálne 6 hodín. Po tejto dobe sa musí pripravená ELOCTA zlikvidovať. Chráňte pred priamym slnečným svetlom. | |

**Podávanie (intravenózna injekcia):**

ELOCTA sa má podávať pomocou infúznej súpravy (E) dodanej v tomto balení.

|  |  |
| --- | --- |
| 1. Otvorte balenie infúznej súpravy a odstráňte viečko z konca hadičky. Pripojte injekčnú striekačku s pripraveným roztokom ELOCTY ku koncu hadičky infúznej súpravy otáčaním v smere hodinových ručičiek. |  |
| 1. V prípade potreby použite škrtidlo a pripravte miesto podania injekcie dôkladným utretím kože druhým tampónom navlhčeným alkoholom dodaným v balení. | |
| 3. Odstráňte všetok vzduch z hadičky infúznej súpravy pomalým stláčaním piesta, až kým tekutina nedosiahne ihlu infúznej súpravy. Nevytláčajte roztok cez ihlu. Odstráňte priehľadný plastový ochranný kryt z ihly. | |
| 4. Zaveďte ihlu infúznej súpravy do žily podľa pokynov lekára alebo zdravotnej sestry a odstráňte škrtidlo. Podľa potreby môžete použiť na pridržanie plastovej krídelkovej ihly v mieste podania injekcie jednu z náplastí (G) dodaných v balení. Pripravený liek sa má podávať injekčne intravenóznou cestou v priebehu niekoľkých minút. Váš lekár môže zmeniť odporúčanú rýchlosť podania injekcie tak, aby to bolo pre vás pohodlnejšie. | |
| 5. Po dokončení injekcie a vybratí ihly zložte chránič ihly a zacvaknite ho na ihlu. |  |
| 6. Bezpečne zlikvidujte použitú ihlu, všetok nepoužitý roztok, injekčnú striekačku a prázdnu injekčnú liekovku do vhodnej nádoby na medicínsky odpad, pretože tieto materiály môžu poraniť iné osoby, ak sa nezlikvidujú správne. Pomôcky nepoužívajte opakovane. | |