

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Оланzapин Медисорб

Регистрационный номер: ЛП-005204

Торговое наименование: Оланzapин Медисорб

Международное непатентованное наименование: оланzapин
Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Состав на 1 таблетку:

Действующее вещество: оланzapин 5,0 мг или 10,0 мг

Вспомогательные вещества: лактозы моногидрат (сахар молочный), крахмал картофельный, гипромелоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), крос-скармеллоза натрия, магния стеарат; оболочка: OPADRY® II (гипромелоза (гидроксипропилметилцеллюлоза) (НРМС 2910), лактозы моногидрат, титана диоксид, макрогол (ПЭГ), краситель железа оксид красный, краситель железа оксид желтый, индигокармина алюминиевый лак) (для дозировки 5 мг).

OPADRY® II (гипромелоза (гидроксипропилметилцеллюлоза) (НРМС 2910), лактозы моногидрат, титана диоксид, макрогол (ПЭГ), краситель пунцовий [Понсо 4R], краситель хиноловый желтый) (для дозировки 10 мг).

Описание: круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого с розовым оттенком цвета для дозировки 5 мг или розового цвета для дозировки 10 мг. На попечерном разрезе ядро жёлтого цвета.

Фармакотерапевтическая группа:

Антидепрессивное средство (нейролептик).

Код ATХ: N05AH03

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Оланzapин является антидепрессивным средством (нейролептиком) с широким фармакологическим спектром влияния на ряд рецепторных систем. В клинических исследованиях установлено средство оланzapина к серотониновым 5-HT_{2A/2C}, 5HT₃, 5HT₆; дофаминовым D₁, D₂, D₃, D₄, D₅; мускариновым M_{1,5}; адренергическим α, и гистаминовыми H₁ рецепторам. В экспериментах на животных было выявлено наличие antagonизма оланzapина по отношению к 5HT, дофаминовым и холинергическим рецепторам. В условиях *in vitro* и *in vivo* оланzapин обладает более выраженным средством и активностью в отношении серотониновых 5HT₂ рецепторов, в сравнении с дофаминовыми D₂ рецепторами. По данным электрофизиологических исследований оланzapин селективно снижает возбудимость мезолимбических (A10) дофаминергических нейронов, и в то же время оказывает незначительное действие на старческие (A9) нервные пути, участвующие в регуляции моторных функций. Оланzapин снижает условный защитный рефлекс (тест, характеризующий антидепрессивную активность) в дозах более низких, чем дозы, вызывающие катаплексию (расстройство, отражающее побочное влияние на моторную функцию). В отличие от других нейролептиков, оланzapин усиливает противотревожный эффект при проведении «анксиометрического» теста. Оланzapин обеспечивает статистически достоверную редукцию как продуктивных (бред, галлюцинации и др.), так и негативных расстройств.

Фармакокинетика

Всасывание

После перворального приема оланzapин хорошо всасывается, и его максимальная концентрация в плазме достигается через 5–8 часов. Всасываемость оланzapина не зависит от приема пищи. В исследованиях с разными дозами в диапазоне от 1 мг до 20 мг показано, что концентрация оланzapина в плазме изменяется линейно и пропорционально дозе.

Распределение

При концентрации в плазме крови от 7 до 1000 нг/мл, с белками плазмы связывается около 93% оланzapина. Оланzapин связывается в основном с альбумином и с α₁-кислотным гликопротеином.

Метabolизм

Оланzapин метаболизируется в печени в результате процессов конъюгации и окисления. Основным циркулирующим метаболитом является 10-N-глюкуронид, который теоретически не проникает через гемато-энцефалический барьер. Изоферменты CYP 1A2 и CYP2D6 цитохрома P450 участвуют в образовании N-дезметил и 2-гидроксиметил метаболитов оланzapина. Оба метаболита в исследованиях на животных обладали значительно менее выраженной фармакологической активностью *in vivo*, чем оланzapин. Основная фармакологическая активность препарата обусловлена исходным веществом – оланzapином.

Выведение

После приема внутрь средний период полувыведения оланzapина у здоровых добровольцев варьировал в зависимости от возраста и пола. У здоровых добровольцев пожилого возраста (65 лет и старше) средний период полувыведения был замедлен (51,8 ч), а клиренс был снижен (17,5 л/ч) по сравнению с аналогичными показателями у лиц более молодого возраста (33,8 ч и 18,2 л/ч соответственно).

У женщин по сравнению с мужчинами средний период полувыведения был замедленным (36,7 ч по сравнению с 32,3 ч), а клиренс оланzapина в плазме снижен (18,9 л/ч по сравнению с 27,3 л/ч).

Пациенты с нарушением функции почек

У пациентов с нарушением функции почек (клиренс креатинина <10 мл/мин) по сравнению со здоровыми добровольцами отсутствовали значимые различия среднего периода полувыведения (37,7 ч по сравнению с 32,4 ч) и клиренса (21,2 л/ч по сравнению с 25,0 л/ч). Около 57% меченого радиоизотопами оланzapина выводилось почками, в основном в виде метаболитов.

Курящие пациенты

У курящих пациентов с нарушением функции почек легкой степени средний период полувыведения был замедленным (39,3 ч), а клиренс был снижен (18,0 л/ч) по сравнению с аналогичными показателями у некурящих здоровых добровольцев (48,8 ч и 14,1 л/ч соответственно).

У некурящих пациентов (мужского и женского пола) средний период полувыведения оланzapина был больше, чем аналогичный показатель у курящих пациентов (38,6 ч и 30,4 ч), а клиренс – ниже (18,6 л/ч и 27,7 л/ч).

Клиренс оланzapина в плазме крови был ниже у пациентов пожилого возраста по сравнению с молодыми пациентами, у женщин по сравнению с мужчинами и у некурящих по сравнению с курящими. Однако степень влияния возраста, пола или курения на клиренс оланzapина в плазме и период полувыведения оланzapина невелика в сравнении с общой вариабельностью между пациентами.

В исследовании с участием лиц европейского, японского и китайского происхождения различий в фармакокинетике оланzapина, связанных с

Побочное действие

Взрослые

Наиболее частыми нежелательными реакциями (наблюдавшимися у >1% пациентов), связанными с приемом оланzapина во время клинических исследований, были сонливость, увеличение массы тела, эозинофилия, повышение концентрации пролактина, холестерина, глюкозы и триглицеридов, глюкозурия, повышение аппетита, головокружение, акатизия, паркинсонизм, лейкопения, нейтропения, дискинезия, ортостатическая гипотензия, антихолинергические эффекты, преходящее бессимптомное повышение концентрации аминотрансфераз печени, сыпь, астения, утомляемость; лихорадка, артриты, повышение концентрации щелочной фосфатазы, высокая концентрация гамма-глутамилтрансферазы, мочевой кислоты, креатинфосфоркиназы и отек.

В следующей таблице представлены нежелательные реакции и лабораторные показатели, выявленные в спонтанных сообщениях и клинических исследованиях. В пределах каждой группы частоты встречаемости нежелательные реакции перечислены в порядке убывания степени серьезности. Частоту встречаемости определяли следующим образом: очень часто (>1/10), часто (>1/1000 - <1/10), нечасто (>1/10000 - <100), редко (>1/10000 - <1/100000), очень редко (<1/100000), неизвестно (не может быть определена на основании имеющихся данных).

Очень часто	Часто	Нечасто	Редко	Частота неизвестна
-------------	-------	---------	-------	--------------------

Нарушения со стороны крови и лимфатической системы

Эозинофилия Лейкопения Нейтропения ¹⁰			Тромбоцитопения ¹¹	
--------------------------------------------------------	--	--	-------------------------------	--

Нарушения со стороны иммунной системы

	Гиперчувствительность ¹¹			
--	-------------------------------------	--	--	--

Нарушения со стороны обмена веществ и питания

Увеличение массы тела ¹	Повышение концентрации холестерина ^{2,3}	Развитие или декомпенсация сахарного диабета, в некоторых случаях сопровождающиеся кетоацидозом и диабетической комой, в том числе с летальным исходом ¹¹	Гипотермия ¹²	
------------------------------------	---------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------	--

Нарушения со стороны нервной системы

Сонливость	Головокружение Акатизия ⁶ Паркинсонизм ⁵ Дискинезия ⁶	Судороги у пациентов с судорогами в ангинозе или при наличии факторов риска развития судорог ¹³ Дистония (включая окулогиперфрикционный криз) ¹¹ Поздняя дискинезия ¹¹ Амнезия ⁹ Дизартрия Синдром беспокойных ног	Злокачественный нейролептический синдром ¹² Синдром «отмены» ^{7,12}	
------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------	--

Нарушения со стороны сердца

		Брадикардия Удлинение интервала QT _c	Желудочковая тахикардия/ фибрилляция желудочков, внезапная смерть ¹¹	
--	--	----------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------	--

Нарушения со стороны сосудов

Ортостатическая гипотензия ¹⁰		Тромбоэмболия (включая тромбоэмболию легочной артерии и тромбоз глубоких вен)		
------------------------------------------	--	-------------------------------------------------------------------------------	--	--

Нарушения со стороны вынужденной системы органов дыхания

1 Для всех групп пациентов, независимо от индекса массы тела (ИМТ), наблюдалось клинически значимое увеличение массы тела. Увеличение массы тела на 7% и более от среднего значения после проведения короткого курса лечения (средняя продолжительность – 47 дней) наблюдалось очень часто (22,2%), увеличение на 15% и более было частым (4,2%) и увеличение на 25% и более было нечастым (0,8%). У пациентов, получавших длительное лечение (не менее 48 недель), повышение на >7%, >15% и >25% было очень частым (64,4%, 31,7%, 12,3% соответственно).

2 Среднее повышение концентрации липидов натощак (холестерина, липопротеидов низкой плотности (ЛПНП), триглицеридов) было более выраженным у пациентов без исходных признаков нарушения липидного обмена.

3 Наблюдалось увеличение концентрации холестерина от нормальных значений натощак (<5,17 ммоль/л) до повышенных (>6,2 ммоль/л). Изменение концентрации холестерина от пограничных показателей натощак (>5,17 - <6,2 ммоль/л) до повышенных (>6,2 ммоль/л) было очень частым.

4 Наблюдалось увеличение концентрации глюкозы от нормальных значений натощак (<5,56 ммоль/л) до повышенных (>7 ммоль/л). Изменение концентрации глюкозы от пограничных показателей натощак (>5,56 - <7 ммоль/л) до повышенных (>7 ммоль/л) было очень частым.

5 Наблюдалось увеличение концентрации триглицеридов от нормальных значений натощак (<1,69 ммоль/л) до повышенных (>2,26 ммоль/л).

Изменение концентрации триглицеридов от пограничных показателей натощак (>1,69 - <2,26 ммоль/л) до повышенных (>2,26 ммоль/л) было очень частым.

6 В ходе клинических исследований, случаи паркинсонизма и дистонии у пациентов, принимающих оланzapин, были более частыми, но различие с группой плацебо не было статистически значимым.

У пациентов, принимавших оланzapин, случаи развития паркинсонизма, акатии, дистонии, наблюдались реже, чем у пациентов, получающих титрованные дозы галоперидола. Ввиду отсутствия подробной информации о наличии у пациентов в анамнезе острых и поздних экстрапирамидных расстройств, в настоящее время невозможно сделать вывод о том, что оланzapин в меньшей степени вызывает развитие поздних дискинезий или других поздних экстрапирамидных синдромов.

7 При резкой отмене оланzapина наблюдались такие симптомы, как потливость, бессонница, трепет, тревога, тошнота и рвота.

8 В клинических исследованиях продолжительностью до 12 недель концентрация пролактина в плазме превышала верхнюю границу нормы у, приблизительно, 30% пациентов с нормальными исходными показателями пролактина. У большинства таких пациентов увеличение концентрации пролактина было умеренным, и менее чем в 2 раза превышало верхнюю границу нормы.

9 Нежелательные явления, зафиксированные во время клинических исследований с оланzapином.

10 Нежелательные явления, зафиксированные во время клинических исследований с оланzapином и оцененные по фактическому значению.

11 Нежелательные явления, зафиксированные при пост-маркетинговом опыте применения с определенной частотой.

12 Нежелательные явления, зафиксированные при пост-маркетинговом опыте применения с частотой, определенной по верхней границе 5 % доверительного интервала.

Долгосрочная экспозиция (не менее 48 недель)

Количество пациентов, у которых отмечались нежелательные, клинически значимые изменения массы тела (увеличение), концентрации глюкозы, общего холестерина/ЛПНП/ЛПВП или триглицеридов, с течением времени увеличивалось. У взрослых пациентов, которые закончили 9-12 месячный курс терапии, скорость повышения концентрации глюкозы в крови замедлялась примерно через 6 месяцев.

Нежелательные эффекты у особых групп пациентов

В клинических исследованиях у пожилых пациентов с деменцией терапия оланzapином была связана с более высокой частотой летальных исходов и цереброваскулярных нежелательных реакций, чем при применении плацебо. Очень частыми нежелательными реакциями, связанными с применением оланzapина у данной группы пациентов, были нарушение походки и падения. Часто наблюдались пневмония, повышение температуры тела, летаргия, эритема, зрительные галлюцинации и недержание мочи.

В клинических исследованиях с участием пациентов с психозом, индуцированными препаратами (агонистом дофамина), на фоне болезни Паркинсона очень часто отмечалось усугубление симптомов болезни Паркинсона и галлюцинации. Частота развития данных нежелательных явлений была выше на фоне применения оланzapина, чем в группе плацебо.

В одном из клинических исследований у пациентов с биполярной манией, комбинированная терапия оланzapина с валпроатом в 4,1 % случаев приводила к развитию нейтропении, потенциальным предрасполагающим фактором которой была высокая концентрация валпроата в плазме крови. Применение оланzapина в комбинации с препаратами лития или валпроата приводило к увеличению частоты (>10 %) развития трепора, сухости во рту, повышения аппетита и увеличению массы тела. Также часто сообщалось о расстройстве речи. Во время терапии оланzapином в комбинации с препаратами лития или дивальпроекса, увеличение исходной массы тела на >7 % наблюдалось у 17,4 % пациентов в рамках кратковременного курса лечения (до 6 недель). Долгосрочный курс лечения оланzapином (до 12 месяцев) для предотвращения рецидивов у пациентов с биполярным расстройством приводил к увеличению исходной массы тела на >7 % у 39,9 % пациентов.

Симптомы передозировки

Очень частыми симптомами при передозировке оланzapина (>10 %) были тахикардия, психомоторное возбуждение/агрессивность, дизартрия, различные экстрапирамидные расстройства и нарушения сознания разной степени тяжести (от седативного эффекта до комы).

Другие клинически значимые последствия передозировки оланzapина включали делирий, судороги, кому, злокачественный нейролептический синдром, угнетение дыхания, аспирацию, повышение и снижение артериального давления, сердечные аритмии (<2 % случаев передозировки), и остановку сердца и дыхания. Минимальная доза при острой передозировке с летальным исходом составила 450 мг, максимальная доза при передозировке с благоприятным исходом (выживание) - 2 г.

Медицинская помощь при передозировке

Специфического антидота для оланzapина не существует. Не рекомендуется провоцирование рвоты. Могут быть показаны стандартные процедуры при передозировке (промывание желудка, прием активированного угля). Совместный прием активированного угля и оланzapина показал снижение биодоступности оланzapина при приеме внутрь до 50-60 %.

продолжать их прием, в той же дозе на протяжении всего исследования. Начальная доза оланzapина составляла 2,5 мг в сутки и могла быть увеличена до максимальной – 15 мг в сутки по решению исследователя.

Злокачественный нейролептический синдром (ЗНС)

Злокачественный нейролептический синдром (ЗНС) – потенциально угрожающее жизни состояние, возникающее на фоне применения нейролептиков. Редкие случаи ЗНС также были зарегистрированы и при применении оланzapина. Клинические проявления злокачественного нейролептического синдрома включают гиперпирексию, ригидность мышц, изменение психического статуса и vegetативные нарушения (нерегулярный пульс или артериальное давление, тахикардия, диафорез и нарушение сердечного ритма). Дополнительные признаки могут включать повышение концентрации креатинфосфокиназы, миоглобинурию (рабдомиолиз) и острую почечную недостаточность. Клинические проявления злокачественного нейролептического синдрома или значительное необъяснимое повышение температуры тела без других симптомов злокачественного нейролептического синдрома требуют отмены всех нейролептиков, включая оланzapин.

Гипергликемия и сахарный диабет

Несколько отмечались случаи гипергликемии и/или развития или декомпенсации сахарного диабета, в некоторых случаях сопровождающиеся кетоацидозом и диабетической комой, в том числе с летальным исходом. В некоторых случаях отмечалось повышение массы тела, которое могло послужить предрасполагающим фактором. Рекомендуется тщательный клинический мониторинг пациентов с сахарным диабетом и пациентов с факторами риска развития сахарного диабета в соответствии со следующими указаниями: измерение исходной концентрации глюкозы крови; через 12 недель после начала приема оланzapина и впоследствии ежегодно. У пациентов, принимающих анти舒心отические препараты, в том числе препарат Оланzapин Медисорб, необходимо проверять наличие признаков и симптомов гипергликемии (таких как полидиспия, полиурия, полиглазия, слабость). Пациентам с сахарным диабетом или факторами риска возникновения сахарного диабета необходим регулярный мониторинг концентрации глюкозы крови. Необходимо проводить регулярный контроль массы тела: перед началом лечения, через 4, 8 и 12 недель после начала приема оланzapина и впоследствии каждые 3 месяца.

Изменение липидного профиля

В ходе плацебо-контролируемых исследований, у пациентов, получающих оланzapин, наблюдались нежелательные изменения липидного спектра. Изменение липидного профиля необходимо корректировать в соответствии с клинической необходимости, особенно у пациентов с дислипидемией и у пациентов с факторами риска развития нарушения липидного обмена. У пациентов, принимающих анти舒心отические препараты, в том числе препарат Оланzapин Медисорб, необходимо регулярно проверять липидный профиль в соответствии с рекомендациями: перед началом лечения, через 4, 8 и 12 недель после начала приема оланzapина и впоследствии каждые 5 лет.

Антихолинергическая активность

Несмотря на то, что оланzapин проявлял антихолинергическую активность в исследованиях *in vitro*, применение оланzapина в клинических исследованиях выявило низкую частоту связанных с ней осложнений. Однако, поскольку клинический опыт применения оланzapина у пациентов с сопутствующими заболеваниями ограничен, следует соблюдать осторожность при назначении оланzapина пациентам с клинически значимой гипертрофий предстательной железы, паралитической кишечной непроходимостью и подобными состояниями.

Нарушения функции печени

Часто, особенно на ранних этапах терапии, отмечалось транзиторное бессимптомное повышение концентрации «печеночных» аминотрансфераз (аспартатаминотрансферазы (АСТ) и аланинаминотрансферазы (АЛТ)). Особая осторожность необходима при увеличении концентрации АСТ-и/или АЛТ в сыворотке крови у пациентов с симптомами нарушения функции печени, с ранее диагностированными состояниями, связанными с ограничением функционального резерва печени или у пациентов, получающих лечение потенциально гепатотоксическими препаратами. При диагностировании гепатита (в том числе гепатоцеллюлярного, холестатического или смешанного) применение оланzapина следует прекратить.

Нейтропения

С осторожностью следует применять оланzapин у пациентов с низким числом лейкоцитов и/или нейтрофилов в крови; у пациентов, получающих препараты, которые могут вызывать нейтропению; у пациентов с лекарственным угнетением функции костного мозга, обусловленным сопутствующим заболеванием, лучевой или химиотерапией; а также у пациентов с эозинофилией или миелопролиферативными заболеваниями. О случаях развития нейтропении часто сообщалось при одновременном применении оланzapина и вальпроата.

Прекращение терапии

В редких случаях (>0,01 % и <0,1 %) при резком прекращении применения оланzapина отмечались следующие острые симптомы: потоотделение, бессонница, трепет, тревожность, тошнота или рвота.

Интервал QT

В клинических исследованиях клинически значимое удлинение интервала QTc (коррекция QT по формуле Фридриха [$QTcF = QTc / \sqrt{RR}$] >500 мсекунд) в любой момент времени после начала лечения при исходном $QTcF < 500$ мс встречалось нечасто (0,1 % - 1 %) у пациентов, получающих оланzapин, с отсутствием значимых различий в сопутствующих осложнениях со стороны сердца по сравнению с плацебо. Однако следует соблюдать осторожность при назначении оланzapина совместно с препаратами, увеличивающими интервал QTc, особенно у пациентов пожилого возраста с врожденным синдромом удлиненного интервала QT, застойной сердечной недостаточностью, гипертрофиией сердца, гипокалиемией и гипомагниемией.

Тромбозмобилизия

Несколько ($>0,1\%$ и $<1\%$) сообщалось о случаях временной связи между развитием венозной тромбозмобилизии и терапией оланzapином. Наличие причинно-следственной связи между приемом оланzapина и венозной тромбозмобилизии не установлено. Однако учитывая, что у пациентов с шизофренией часто имеются приобретенные факторы риска развития тромбозмобилизии, следует выявлять все возможные факторы риска данного осложнения, в том числе иммобилизацию пациентов, и принимать необходимые меры по профилактике.

Общая активность в отношении центральной нервной системы (ЦНС)
С учётом основного действия оланzapина на ЦНС, следует соблюдать осторожность при применении оланzapина в сочетании с другими лекарственными препаратами центрального действия и алкогolem. Поскольку оланzapин может проявлять антагонизм в отношении дофаминовых рецепторов в условиях *in vitro*, он может быть антагонистом эффектов прямых и непрямых агонистов дофаминовых рецепторов.

Судороги

Оланzapин следует применять с осторожностью у пациентов с судорогами в анамнезе или плавающими судорогами.

жизненно важных органов в зависимости от клинической картины, включая лечение артериальной гипотензии и сосудистого коллапса и поддержание дыхательной функции. Не следует применять эпинефрин, допамин и другие симпатомиметики, которые являются агонистами бета-адренорецепторов, так как стимуляция этих рецепторов может усугублять артериальную гипотензию. Необходимо обеспечить контроль сердечно-сосудистых показателей для выявления возможной аритмии. Тщательное наблюдение за состоянием пациента необходимо до полного его выздоровления.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Потенциальные взаимодействия, оказывающие влияние на оланzapин
Поскольку оланzapин метаболизируется с участием изофермента CYP1A2, метаболизм оланzapина может изменяться под действием ингибиторов или индукторов изоферментов цитохрома P450, проявляющих специфическую активность в отношении изофермента CYP1A2.

Индукция изофермента CYP1A2

Метаболизм оланzapина может быть индуцирован курением или применением карбамазепина, что может приводить к снижению концентрации оланzapина. Отмечалось лишь небольшое или умеренное увеличение клиренса оланzapина. Клинические проявления, скорее всего, будут ограниченными, однако рекомендован клинический мониторинг, и, в случае необходимости, повышение дозы оланzapина.

Ингибирование изофермента CYP1A2

Флуоксамин, специфический ингибитор изофермента CYP1A2, значительно подавляет метаболизм оланzapина. Максимальная концентрация оланzapина (Cmax) после применения флуоксамина в среднем увеличивалась на 54 % у некурящих пациентов женского пола и на 77 % у курящих пациентов мужского пола, а показатель AUC (площадь под кривой «концентрация-время») оланzapина в среднем увеличивался на 52% и 108%, соответственно. Следует рассмотреть возможность назначения более низкой начальной дозы оланzapина у пациентов, применяющих флуоксамин или другие ингибиторы изофермента CYP1A2, например, ципрофлоксацин. В начале применения препаратов, относящихся к ингибиторам изофермента CYP1A2, на фоне приема оланzapина следует рассмотреть возможность снижения дозы последнего.

Снижение биодоступности

Активированный уголь снижает биодоступность оланzapина после приема внутрь на 50-60% и должен применяться как минимум за 2 часа до или после применения оланzapина. Флюксетин (ингибитор изофермента CYP2D6), однократные дозы антиацидов (алюминий-, магнийсодержащие) или циметидин не оказывали значимого влияния на фармакокинетику оланzapина.

Способность оланzapина влиять на другие лекарственные препараты
Оланzapин может подавлять воздействие прямых и непрямых агонистов дофамина. Оланzapин не подавляет основные изоферменты CYP450 In vitro (например, 1A2, 2D6, 2C9, 2C19, 3A4). Согласно результатам исследований In vivo не ожидается особого взаимодействия с оланzapином следующих препаратов: трициклических антидепрессантов (метаболизируемых в основном с участием изофермента CYP2D6), варфарина (CYP2C9), теофиллина (CYP1A2) и диазепама (CYP3A4 и 2C19).

Оланzapин не вступал во взаимодействие с литием и бипериденом. Мониторинг концентрации вальпроата в плазме крови не выявил необходимости коррекции дозы вальпроата после начала его применения с оланzapином.

Общая активность ЦНС

Необходимо проявлять осторожность при применении оланzapина у пациентов, употребляющих алкоголь или получающих лекарственные препараты, которые вызывают угнетение центральной нервной системы.

Совместное применение оланzapина с противопаркинсоническими средствами у пациентов с болезнью Паркинсона и деменцией не рекомендуется.

Интервал QTc

Следует проявлять осторожность при применении оланzapина совместно с препаратами, способными удлинять интервал QTc.

Особые указания

Клиническое улучшение при лечении антипсихотическим средством может наступать в период от нескольких дней до нескольких недель. Требуется тщательное наблюдение за пациентами в этот период.

Психоз на фоне деменции и/или нарушения поведения

Оланzapин не показан для лечения психоза, связанного с деменцией и/или нарушениями поведения, ввиду повышения уровня смертности и риска развития нарушений мозгового кровообращения у данных пациентов. В плацебо-контролируемых исследованиях (продолжительность от 6 до 12 недель) у пожилых пациентов (средний возраст 78 лет) с психозом на фоне деменции и/или с нарушениями поведения отмечалось двукратное увеличение случаев смерти в группе оланzapина по сравнению с группой плацебо (3,5 % и 1,5 % соответственно). Более высокий уровень смертности не связан с дозой оланzapина (средняя доза 4,4 мг) или с длительностью лечения. Факторы риска, которые могут влиять на предрасположенность этой группы пациентов к более высокой смертности при лечении оланzapином, включают возраст >65 лет, дисфагию, седацию, недостаточное питание и обезвоживание, наличие патологии легких (например, пневмония с аспирацией или без нее) или сочетанное применение сベンзодиазепинами. Однако частота летальных исходов была выше у пациентов, получавших терапию оланzapином, по сравнению с пациентами, получавшими плацебо, независимо от этих факторов риска.

В тех же клинических исследованиях отмечались цереброваскулярные нежелательные явления (например, инсульт, транзиторная ишемическая атака), включая случаи с летальным исходом. В плацебо-контролируемых исследованиях отмечалась в три раза более высокая частота цереброваскулярных нежелательных явлений у пациентов в группе оланzapина по сравнению с группой плацебо (1,3% против 0,4% соответственно). Все пациенты с цереброваскулярными нарушениями, получавшие оланzapин и плацебо, имели предшествующие факторы риска развития цереброваскулярных нежелательных явлений. Возраст >75 лет и деменция сосудистого или смешанного типа определялись как факторы риска развития цереброваскулярных нежелательных явлений на фоне лечения оланzapином. В ходе данных исследований эффективность оланzapина не была установлена.

Болезнь Паркинсона

Не рекомендуется применение оланzapина при лечении психозов, индуцированных приемом агонистов дофаминовых рецепторов при болезни Паркинсона.

В клинических исследованиях усугубление симптоматики болезни Паркинсона и галлюцинации отмечались очень часто и с более высокой частотой, чем в группе плацебо, а эффективность при лечении психотических симптомов оланzapином не превышала плацебо. В данных клинических исследованиях пациенты первоначально должны были достигнуть стабилизации на минимальной эффективной дозе препарата для лечения болезни Паркинсона (агонисты дофамина) и

случаев сообщалось о наличии судорог в анамнезе или о факторах риска развития судорог.

Поздняя дискинезия

В сравнимых исследованиях, продолжительностью до года, лечение оланzapином достоверно реже сопровождалось развитием дискинезии, требующей медикаментозной коррекции. Однако следует учить увеличение риска поздней дискинезии при длительной терапии нейролептиками. При развитии признаков поздней дискинезии рекомендуется снижение дозы или отмена оланzapина. Симптомы поздней дискинезии могут нарастать или манифестируют после отмены препарата.

Постуральная гипотензия

Постуральная гипотензия нечасто наблюдалась в клинических исследованиях оланzapина у пожилых пациентов. Рекомендуется периодически измерять артериальное давление у пациентов старше 65 лет.

Внезапная сердечная смерть

По результатам постмаркетинговых наблюдений оланzapина был зафиксирован случай внезапной смерти. В ретроспективном наблюдательном исследовании риск предполагаемой внезапной сердечной смерти у пациентов, получавших оланzapин, был приблизительно вдвое выше такого у пациентов, не принимавших нейролептики. В данном исследовании риск при применении оланzapина был сопоставим с риском при применении атипичных нейролептиков, включенных в обобщенный анализ.

Дети

Оланzapин не рекомендуется к применению у детей и подростков. Исследования с участием пациентов в возрасте 13-17 лет выявили различные нежелательные реакции, включая приrost массы тела, изменения метаболических показателей и повышение концентрации пролактина.

Лактоза

Таблетки препарата Оланzapин Медисорб содержат в своем составе лактозу. Пациентам с редкой наследственной непереносимостью галактозы, лактазной недостаточностью или глюкозо - галактозной мальабсорбцией не следует принимать оланzapин.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами

Исследований влияния препарата на способность управлять транспортными средствами и механизмами не проводилось. Пациентам, принимающим оланzapин, следует проявлять осторожность при управлении транспортными средствами и механизмами, поскольку оланzapин может вызывать сонливость и головокружение.

Форма выпуска

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг и 10 мг.
По 7, 10 или 14 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 7, 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 100 или 112 таблеток в банки полимерные для лекарственных средств (в комплекте с крышками) из полистиэлена, или в банки полимерные из полистиэлена или полипропилена с винтовой горловиной и крышкой навинчивающей из полистиэлена для витаминов и лекарственных средств.

Каждую банку или 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 или 9 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку картонную.

Срок годности

3 года.

Не применять препарат по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения

В сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Производитель

Акционерное общество «Медисорб»

Юридический адрес: 614042, Пермский край,

г. Пермь, ул. Гальперина, д. 6

Адрес места осуществления производства:

Пермский край, г. Пермь, ул. Причальная, зд. 16

Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии от потребителей:

Акционерное общество «Медисорб»

Юридический адрес: 614042, Пермский край,

г. Пермь, ул. Гальперина, д. 6

Тел/факс: (342) 259-41-41

E-mail: info@medisorb.ru

www.medisorb.ru