

KISA ÜRÜN BİLGİSİ

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlilik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Sağlık mesleği mensuplarının şüpheli advers reaksiyonları TÜFAM'a bildirmeleri beklenmektedir. Bakınız Bölüm 4.8 Advers reaksiyonlar nasıl raporlanır?

1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

XIGDUO® XR 5 mg/1000 mg film kaplı tablet

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Etkin madde:

Dapagliflozin (dapagliflozin propandiol olarak)	5 mg
Metformin hidroklorür	1000 mg

Yardımcı maddeler:

Laktoz anhidr	48 mg
Karboksimetilselüloz sodyum	49,99 mg

Yardımcı maddeler için Bölüm 6.1'e bakınız.

3. FARMASÖTİK FORM

Film kaplı tablet

Bir yüzünde "1071" ve "5/1000" baskısı bulunan, diğer yüzünde baskı bulunmayan, pembe ila koyu pembe renkli, bikonveks, oval şekilde film kaplı tablet.

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Terapötik endikasyonlar

XIGDUO XR, tip 2 diabetes mellitusu olan erişkin hastalarda dapagliflozin ve metforminin her ikisi ile tedavinin uygun olduğu durumlarda glisemik kontrolü iyileştirmek için diyet ve egzersize ilave olarak endikedir (bkz. Bölüm 5.1).

4.2. Pozoloji ve uygulama şekli

Hekimler XIGDUO XR'ın başlangıç dozunu hastanın mevcut tedavisini esas alarak bireyselleştirilmelidir.

Pozoloji/uygulama sıklığı ve süresi:

XIGDUO XR günde bir kez sabahları yemeklerle birlikte alınmalı, metformine bağlı gastrointestinal yan etkileri azaltmak için doz aşamalı olarak artırılmalıdır.

Dozlama etkililik ve tolerabilite esas alınarak ayarlanabilir; fakat 10 mg dapagliflozin ve 2000 mg metformin HCl şeklinde olan maksimum önerilen günlük doz aşılmamalıdır.

Metformin XR'ın akşam dozunu alan hastalar XIGDUO XR'a başlamadan önce son dozlarını atlamalıdır.

Eğer bir doz XIGDUO XR alınması unutulmuşsa hatırlanır hatırlanmaz bu doz alınmalıdır. Bununla birlikte, eğer bir sonraki dozu alma zamanı geldiyse, unutilan doz atlanarak bir sonraki doz normal zamanında alınmalıdır.

Hacim kaybı olan hastalarda XIGDUO XR'a başlamadan önce bu durumun düzeltilmesi önerilir (bkz. Bölüm 4.4).

Uygulama şekli:

Oral yolla kullanılır. XIGDUO XR bir bütün olarak yutulmalı ve hiçbir zaman ezilmemeli, bölünmemeli veya çiğnenmemelidir. XIGDUO XR'ın inaktif maddeleri nadiren feçeste, tableti andıran yumuşak, sulu bir kütle şeklinde atılacaktır.

Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler:

Böbrek yetmezliği:

Hafif derecede böbrek yetmezliği olan hastalarda XIGDUO XR için herhangi bir doz ayarlaması gerekmemektedir (tahmini glomerüler filtrasyon oranı [eGFR] 60 mL/dk/1.73 m² veya daha yüksek).

XIGDUO XR tedavisine başlamadan önce ve daha sonra yılda 1 kez periyodik olarak böbrek fonksiyonlarının değerlendirilmelidir. Böbrek yetmezliği riski taşıyan ve yaşlı hastalar 3-6 ayda bir kontrol edilmelidir.

XIGDUO XR orta ila ağır derecede böbrek yetmezliği (eGFR<60 mL/dk/1.73 m² veya kreatinin klerensi [CrCl]₂<60 mL/dk ya da son evre böbrek hastalığı [SEBH] şeklinde tanımlanır) olan hastalarda kullanılmamalıdır (bkz. Bölüm 4.3, Bölüm 4.4, Bölüm 4.8).

Karaciğer yetmezliği:

Karaciğer fonksiyonlarında bozulma olan hastalarda metformin kullanımı bazı laktik asidoz olguları ile ilişkilendirilmiştir. Bu nedenle genel olarak karaciğer yetmezliği olan hastalarda XIGDUO XR kullanılmamalıdır.

Pediyatrik popülasyon:

XIGDUO XR'ın 18 yaşın altındaki pediyatrik hastalarda güvenliliği ve etkililiği belirlenmemiştir. Mevcut veri bulunmamaktadır.

Geriatrik popülasyon (≥65 yaş):

XIGDUO XR dozajında yaşa bağlı olarak herhangi bir doz ayarlamasının yapılması önerilmemektedir. Metformin kısmen böbrekler yolu ile vücuttan atıldığından ve yaşlı hastalar azalmış böbrek fonksiyonuna sahip olmaya daha yatkın olduğundan XIGDOU XR, yaş ilerledikçe dikkatli kullanılmalıdır. Metformin ile ilişkili laktik asidozun önlenmesine yardımcı olması için özellikle yaşlı hastalar olmak üzere böbrek fonksiyonlarının takip edilmesi faydalıdır. Dapagliflozin ile hacim depleasyonu riski de göz önünde bulundurulmalıdır. 75 yaş üzerinde kullanımı ile ilgili yeterli veri olmadığı için bu yaş gurubunda başlanması önerilmemektedir.

4.3. Kontrendikasyonlar

XIGDUO XR aşağıdaki durumlarda kontredikedir:

- Dapagliflozine, metformine veya Bölüm 6.1'de listelenen yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılıkta (bkz. Bölüm 4.8),
- Her tipte metabolik ketoasidoz (laktik asidoz, diyabetik ketoasidoz),
- Diyabetik prekoma,
- Ağır böbrek yetmezliği (GFR < 30 ml/dk.)
- Aşağıdakiler gibi böbrek fonksiyonunu bozma potansiyeli olan durumlar:
 - dehidratasyon ,
 - ağır enfeksiyon,

- şok;
- Aşağıdakiler gibi doku hipoksisine neden olabilecek akut ya da kronik hastalık:
 - kalp ya da solunum yetmezliği,
 - yakın zamanlı miyokard infarktüsü,
 - şok,
- Karaciğer bozukluğu (bkz. bölüm 4.2, 4.4 ve 5.2);
- Akut alkol intoksikasyonu, alkolizm (bkz. bölüm 4.5).

4.4. Özel kullanım uyarıları ve önlemleri

Genel

XIGDUO XR tip 1 diabetes mellitusu olan hastalarda veya diyabetik ketoasidoz tedavisinde kullanılmamalıdır.

Laktik asidoz

Pazarlama sonrasında, fatal olgular da dahil olmak üzere metformin ile ilişkili laktik asidoz olguları ortaya çıkmıştır. Bu olguların yavaş bir başlangıcı vardır ve huzursuzluk, miyaljiler, karın ağrısı, solunum sıkıntısı ya da uyuşuklukta artış gibi spesifik olmayan semptomlar eşlik eder, bununla birlikte, ciddi asidoz ile birlikte hipotermi, hipotansiyon ve dirençli bradikardiler de ortaya çıkmıştır. Metformin ile ilişkili laktik asidoz yüksek kan laktat konsantrasyonları (>5 mmol/Litre), anyon boşluğu asidozu (ketonüri ya da ketonemi kanıtı olmadan) ve bir laktat:piruvat oranı artışıyla karakterize olmuştur; metforminin plazma düzeyleri genellikle >5 mcg/mL'dir. Metformin laktatın karaciğer tarafından alınmasını azaltır, kandaki laktat düzeyleri artar ve bu durum başta risk altındaki hastalar olmak üzere laktik asidoz riskini artırır.

Dehidratasyon durumunda (ciddi diyare, kusma, ateş, sıvı alımında azalma) XIGDUO XR bırakılmalıdır. Doktora başvurulması önerilmelidir.

Renal fonksiyonu azaltan ilaçlar dikkatle kullanılmalı ve aşırı alkol alımı, hepatik yetmezlik, yeterince kontrol altına alınamayan diyabet, ketozis, uzun süreli açlık, hipoksiyle ilişkili herhangi bir durum laktik asidoza yol açabilir.

Laktik asidoz asidotik dispne, abdominal ağrı, kas krampları, asteni, hipotermi ve takiben koma ile karakterizedir. Şüpheli semptomlar gözlenmesi durumunda hasta Xigduo almayı bırakmalıdır ve derhal tıbbi yardım almalıdır. Tanıya ilişkin laboratuvar bulguları kan pH düzeyinde düşüş (<7,35), plazma laktat düzeylerinde 5 mmol/l'nin üzerine artış, anyon açığı ve laktat/piruvat oranında artış yer alır.

Eğer metformin ile ilişkili laktik asidoz şüphesi olursa, bir hastane ortamında hızla genel destekleyici önlemler alınmalı ve beraberinde derhal XIGDUO XR bırakılmalıdır. XIGDUO XR ile tedavi edilen ve laktik asidoz tanısı ya da güçlü şüphesi bulunan hastalarda asidozu düzeltmek ve birikmiş olan metformini uzaklaştırmak için derhal hemodiyaliz yapılması önerilir (metformin hidroklorür, iyi hemodinamik koşullar altında 170 mL/dakika'ya kadar bir klirens ile diyalize edilebilir). Hemodiyaliz genellikle semptomların düzelmesine ve iyileşmeye yol açmaktadır.

Hastalar ve aileleri laktik asidoz semptomları hakkında eğitilmeli ve eğer bu semptomlar ortaya çıkarsa XIGDUO XR'i bırakmaları ve bu semptomları sağlık bakımını sağlayanlara bildirmeleri konusunda uyarılmalıdır.

Metformin ile ilişkili laktik asidozun bilinen ve olası risk faktörlerinin her biri için, metformin ile ilişkili laktik asidoz riskini azaltmaya ve tedavisine yönelik öneriler aşağıda sunulmuştur:

Böbrek bozukluğu: Bu tıbbi ürünün bir bileşeni olan dapagliflozinin etkililiği böbrek fonksiyonuna bağlıdır, orta düzeyde böbrek bozukluğu olan hastalarda etkililik azalır ve ağır böbrek bozukluğu olanlarda da muhtemelen etkililik hiç yoktur. Bu nedenle ortadan ağıra değişen (GFR < 60 ml/dk. olan hastalar) düzeyde böbrek bozukluğu olan hastalarda bu tıbbi ürünün kullanılması önerilmez.

Pazarlama sonrası metformin ile ilişkili laktik asidoz olguları öncelikle anlamlı böbrek bozukluğu olan hastalarda ortaya çıkmıştır. Metformin birikimi ve metformin ile ilişkili laktik asidoz riski, metformin büyük ölçüde böbrekler aracılığıyla atıldığı için böbrek bozukluğunun şiddetine bağlı olarak artmaktadır.

Böbrek fonksiyonları aşağıdaki durumlarda değerlendirilmelidir:

- XIGDUO XR'a başlamadan önce ve kullanmayı takiben düzenli olarak bir glomüler filtrasyon oranı hesaplaması (eGFR) yapılmalıdır.
- GFR seviyeleri hafif böbrek bozukluğuna yaklaşanlarda ve yaşlı hastalarda yılda en az 2 ila 4 defa,
- Renal fonksiyonda düşüşe neden olabilecek eşzamanlı tıbbi ürün başlatılmasının öncesinde ve ardından periyodik olarak.
- GFR < 60 mL / dak düzeyinin altına gerçekleşen renal fonksiyon düşüşlerinde tedavi durdurulmalıdır.
- Metformin, GFR değeri < 30 mL / dak düzeyinin altında olan hastalarda kontrendikedir ve renal fonksiyonda değişikliğe neden olan durumların varlığında geçici olarak durdurulmalıdır.
- XIGDUO XR alan tüm hastalarda en azından yılda bir kez eGRF ölçümü yapılmalıdır. Böbrek bozukluğu gelişimi açısından risk altında olan hastalarda (örn. yaşlılar), böbrek fonksiyonu daha sık değerlendirilmelidir.

İlaç Etkileşimleri: XIGDUO XR'ın spesifik ilaçlarla eşzamanlı kullanımı metformin ile ilişkili laktik asidoz riskini arttırabilir: böbrek fonksiyonunu bozabilenler, anlamlı hemodinamik değişikliklere yol açabilir, asit-baz dengesiyle etkileşime girebilir ya da metformin birikimini artırabilirler (örn. katyonik ilaçlar). Bu nedenle hastaların daha sık takibi dikkate alınmalıdır.

Antihipertansiflerin (ACE-I ve ARB) kullanımı böbrek fonksiyonlarını azaltabilir.

Yaşlı hastalarda böbrek fonksiyonunda azalma sık görülür ve asemptomatiktir. Böbrek fonksiyonunun bozulabileceği durumlarda, örneğin anti-hipertansif veya diüretik tedavisi başlatılırken ya da bir NSAİİ ile tedaviye başlanırken, özel dikkat gösterilmelidir.

65 yaş ve üzeri: Yaşlı hastalarda genç hastalara kıyasla hepatik, renal ya da kardiyak bozukluk olasılığı daha fazla olduğu için, metformin ile ilişkili laktik asidoz riski hastanın yaşı ile birlikte artmaktadır.

≥ 65 yaşındaki gönüllülerde plaseboya kıyasla dapagliflozin uygulanan gönüllülerin daha yüksek bir oranı böbrek yetersizliği veya yetmezliği ile ilişkili advers reaksiyonlar yaşamıştır. Böbrek fonksiyonu ile ilişkili en yaygın bildirilen advers reaksiyon serum kreatinin artışıdır ve vakaların çoğunun geçici ve geri çevrilebilir olduğu görülmüştür (bkz. bölüm 4.8).

Yaşlı hastaların volüm deplesyonu riski daha yüksek ve diüretiklerle tedavi görme olasılığı daha fazla olabilir. ≥ 65 yaşındaki gönüllüler arasında dapagliflozin uygulananların daha yüksek bir oranı volüm deplesyonu ile ilişkili advers reaksiyonlar yaşamıştır (bkz. bölüm 4.8).

75 yaş ve üzeri hastalarda terapötik deneyim kısıtlıdır. Bu popülasyonda tedavi başlatılması önerilmemektedir (bkz bölüm 4.2 ve 5.2).

Kontrast Madde ile Radyolojik Çalışmalar: Metformin ile tedavi edilen hastalara intravasküler iyotlu kontrast ajanların uygulanması böbrek fonksiyonunda akut bir azalma ve laktik asidoz oluşmasına yol açmıştır. Karaciğer bozukluğu, alkolizm ya da kalp yetmezliği öyküsü olan hastalarda ya da intra-arteriyel iyotlu kontrast madde uygulanacak olan hastalarda iyotlu kontrast görüntüleme zamanında ya da öncesinde XIGDUO XR kesilmelidir. Görüntüleme prosedüründen 48 saat sonra eGFR yeniden değerlendirilir ve eğer böbrek fonksiyonu stabil ise yeniden XIGDUO XR başlanır.

Alt ekstremite amputasyonları

Bir başka SGLT2 inhibitörüyle yürütülmekte olan uzun süreli klinik çalışmalarda alt ekstremite amputasyonlarında (esas olarak ayak baş parmağı) bir artış gözlenmiştir. Bunun bir sınıf etkisi oluşturup oluşturmadığı bilinmemektedir. Tüm diyabetli hastalar için olduğu gibi, hastalara rutin önleyici ayak bakımı konusunda bilgi verilmesi gerekmektedir.

Hipoksik Durumlar: Akut konjestif kalp yetmezliği durumunda (özellikle hipoperfüzyon ve hipoksemi eşlik ettiğinde) çeşitli pazarlama sonrası metformin ile ilişkili laktik asidoz olguları meydana gelmiştir. Kardiyovasküler kollaps (şok), akut miyokard infarktüsü, sepsis ve hipoksemi ile ilişkili başka koşullar, laktik asidoz ile ilişkili olmuştur ve ayrıca prerenal azotemiye de neden olabilirler. Bu tür olaylar olduğunda XIGDUO XR kesilmelidir.

Aşırı Alkol Alımı: Alkol metforminin laktat metabolizması üzerindeki etkini şiddetlendirir ve bu durum metformin ile ilişkili laktik asidoz riskini arttırabilir. XIGDUO XR alırken hastalar aşırı alkol alımı konusunda uyarılmalıdır.

Karaciğer Bozukluğu: Karaciğer bozukluğu olan hastalarda metformin ile ilişkili laktik asidoz olguları gelişmiştir. Bu durum kanda daha yüksek laktat düzeyleriyle sonuçlanan laktat klirensi bozukluğuna bağlı olabilir. Bu nedenle, karaciğer hastalığının klinik ya da laboratuvar kanıtı olan hastalarda XIGDUO XR kullanılmamalıdır

Hacim deplesyonu, hipotansiyon ve/veya elektrolit dengesizliği bulunan hastalarda kullanım
Etki mekanizması nedeniyle, dapagliflozin kan basıncında orta düzeyde bir azalışla birlikte diürezi artırır (bkz. bölüm 5.1) ve bu durum yüksek kan glukozu konsantrasyonları bulunan hastalarda daha belirgin olabilir. Bu tıbbi ürün, loop diüretikleri alan (bkz. bölüm 5.5) ya da örneğin akut hastalığa (gastrointestinal hastalık gibi) bağlı hacim deplesyonu olan hastalarda önerilmez. Bilinen kardiyovasküler hastalığı olan hastalar, hipotansiyon öyküsüyle birlikte anti-hipertansif tedavi alan hastalar ya da yaşlı hastalar gibi kan basıncında dapagliflozin kaynaklı düşüşün risk oluşturabileceği hastalarda dikkatli olunmalıdır. Bu tıbbi ürünü alan hastalarda, hacim deplesyonuna yol açabilecek eşzamanlı koşulların olması durumunda, hacim durumunun dikkatli takibi (örn. fizik muayene, kan basıncı ölçümleri, hematokrit dahil laboratuvar testleri) ve elektrolit takibi önerilir. Hacim deplesyonu gelişen hastalarda, deplesyon durumu düzelinceye kadar bu tıbbi ürün ile tedaviye geçici olarak ara verilmesi önerilir (bkz. bölüm 4.8).

Ketoasidoz

Dapagliflozini de içeren SGLT2 inhibitörleriyle tedavi edilen hastalarda klinik çalışmalarda ve pazarlama sonrasında, yaşamı tehdit edici olanlar da dahil olmak üzere nadir diyabetik ketoasidoz (DKA) olguları bildirilmiştir. Bir dizi olguda, durumun ortaya çıkış biçimi atipik olmuş, kan glukozu değerleri 14 mmol/l (250 mg/dl) altında olmak üzere sadece orta düzeyde artmıştır. Daha yüksek dapagliflozin dozlarıyla DKA'nın ortaya çıkma olasılığının daha fazla olup olmadığı bilinmemektedir. Bulantı, kusma, anoreksi, karın ağrısı, aşırı susama, nefes alma güçlüğü, konfüzyon, alışılmadık yorgunluk ya da uyku hali gibi spesifik olmayan semptomlar olduğunda diyabetik ketoasidoz riski dikkate alınmalıdır. Bu semptomların ortaya çıkması durumunda hastalar kan glukozu düzeyinden bağımsız olarak derhal ketoasidoz açısından değerlendirilmelidir. DKA tanısı ya da şüphesi olması durumunda, dapagliflozin tedavisi derhal kesilmelidir. Majör cerrahi prosedürler ya da akut ciddi tıbbi hastalıklar nedeniyle hastaneye yatırılan hastalarda tedaviye ara verilmelidir. Her iki durumda da hastanın durumu stabil hale geldiğinde dapagliflozin tedavisine yeniden başlanabilir. Dapagliflozine başlamadan önce hastanın öyküsünde ketoasidoza yatkınlık oluşturabilecek faktörler dikkate alınmalıdır. DKA açısından risk altında olabilecek hastalar, düşük beta-hücresi fonksiyonu rezervi olan hastalar (örn. düşük C-peptid bulunan tip 2 diyabet hastaları ya da erişkinlerde latent otoimmün diyabet (LADA) ya da pankreatit öyküsü olan hastalar), kısıtlı gıda alımına ya da ciddi dehidratasyona yol açan koşullar bulunan hastalar, insülin dozu azaltılmış olan hastalar ve akut tıbbi hastalıklar, cerrahi ya da alkol kötüye kullanımı nedeniyle insülin gereksinimleri artan hastaları içermektedir. SGLT2 inhibitörleri bu hastalarda dikkatli kullanılmalıdır. Daha önce SGLT2 inhibitörü tedavisi altında DKA yaşayan hastalarda, başka bir hızlandırıcı faktör tanımlanmadığı ve düzeltilmediği sürece yeniden SGLT2 inhibitörü tedavisine başlanması önerilmez. Dapagliflozinin tip 1 diyabet bulunan hastalardaki güvenilirlik ve etkililiği belirlenmemiştir ve dapagliflozin, tip 1 diyabet bulunan hastaların tedavisi için kullanılmamalıdır. Klinik çalışmalardan elde edilen sınırlı veriler tip 1 diyabet bulunan hastalar SGLT2 inhibitörleriyle tedavi edildiklerinde DKA'nın daha sık oluştuğunu düşündürmektedir.

Cerrahi:

Genel, spinal veya epidural anestezi ile gerçekleştirilen ameliyatlarda XIGDUO XR durdurulmalıdır. Tedavi ameliyatın ardından en az 48 saat geçmeden veya oral beslenmeye geri dönülmeden önce yeniden başlatılmamalıdır ve öncesinde renal fonksiyon yeniden değerlendirilmiş ve stabil olduğu görülmüş olmalıdır.

Daha önce kontrol altına alınmış tip 2 diyabeti olan hastaların klinik durumlarındaki değişiklik
Daha önceden XIGDUO XR ile iyi düzeyde kontrol edilen, laboratuvar anomalilerinin veya klinik hastalığın (özellikle belirsiz ve iyi tanımlanmamış hastalık) geliştiği tip 2 diyabet hastaları derhal ketoasidoz veya laktik asidoz göstergeleri açısından değerlendirilmelidir. Bu değerlendirme serum elektrolitleri ve ketonları, kan glukozu ve gerekli görülüyorsa kan pH'sı, laktat, piruvat ve metformin düzeylerini içermelidir. Asidoz meydana gelirse XIGDUO XR derhal durdurulmalı ve diğer uygun düzeltici önlemler başlatılmalıdır.

Hipoglisemiye neden olduğu bilinen ilaçlar ile kullanım

Dapagliflozin

İnsülin ve insülin sekretagolarının hipoglisemiye neden olduğu bilinmektedir. Dapagliflozin, insülin veya insülin sekretagolu ile kombine edildiğinde hipoglisemi riskini artırabilir. Bu nedenle, bu ilaçlar XIGDUO XR ile kombinasyon halinde kullanıldığında hipoglisemi riskinin azaltılması için daha düşük bir insülin veya insülin sekretagolu dozu gerekli olabilir.

Metformin hidroklorür

Normal kullanım koşullarında tek başına metformin alan hastalarda hipoglisemi meydana gelmez; fakat kalorik alım yetersiz olduğunda, ağır egzersiz kalori takviyesi ile dengelenmediğinde veya diğer glukoz düşürücü ilaçlar (sülfonilüreler ve insülin gibi) ya da etanol ile eşzamanlı kullanım sırasında ortaya çıkabilir. Yaşlılar, zayıflamış veya yetersiz beslenmiş hastalar ve bunlarla beraber adrenal veya hipofiz yetmezliği olan hastalar veya alkol zehirlenmesi meydana gelen hastalar hipoglisemik etkilere karşı özellikle duyarlıdır. Yaşlılarda ve beta-adrenerjik bloker ilaçları alan kişilerde hipogliseminin fark edilmesi zor olabilir.

Üriner sistem enfeksiyonları

Üriner sistem enfeksiyonları, 24 haftaya kadar olan bir birleşik analizde plaseboya kıyasla dapagliflozin ile daha sık bildirilmiştir (bkz. Bölüm 4.8). Piyelonefrit seyrek olmuş ve kontrol ile benzer sıklıkta ortaya çıkmıştır. Üriner glukoz atılması, artmış üriner sistem enfeksiyonu ile ilişkili olabilir, bu nedenle piyelonefrit ya da ürosepsis tedavi edilirken tedaviye geçici olarak ara verilmesi düşünülmelidir.

Vitamin B₁₂ konsantrasyonları

Metformin ile yürütülen 29 haftalık kontrollü klinik çalışmalarda hastaların yaklaşık %7'sinde önceden normal olan serum vitamin B₁₂ düzeylerinde klinik gösterge olmaksızın normalin altındaki seviyelere düşüşler gözlenmiştir. Diğer yandan, muhtemelen B₁₂ intrinsik faktör kompleksinden B₁₂ emilimine müdahaleye bağlı olan bu düşüş çok seyrek olarak anemi ile ilişkilidir ve metformin veya vitamin B₁₂ takviyesinin kesilmesinden sonra hızla geri dönüşlü olduğu görülmektedir. XIGDUO XR tedavisi görmekte olan hastalarda hematolojik parametrelerin yıllık olarak ölçülmesi tavsiye edilir ve gözlemlenebilir her türlü anormallik gerektiği şekilde araştırılmalı ve tedavi edilmelidir (bkz. Bölüm 4.8).

Belirli kişilerin (vitamin B₁₂ veya kalsiyum alımı veya emilimi yetersiz kişiler) normalin altında vitamin B₁₂ düzeyleri geliştirme eğiliminde olduğu görülmektedir. Bu hastalarda 2 ila 3 yıllık aralıklarla rutin serum vitamin B₁₂ ölçümleri faydalı olabilir.

Genital mikotik enfeksiyonlar

Dapagliflozin, genital mikotik enfeksiyonların oluşma riskini artırır. Genital mikotik enfeksiyon öyküsü olan hastaların genital mikotik enfeksiyonlar geliştirme olasılığı daha yüksektir (bkz. Bölüm 4.8). Uygun takip ve tedavi yapılmalıdır.

Pioglitazonla tedavi uygulanan hastalarda kullanım

Dapagliflozin ile mesane kanseri arasında bir nedensel ilişki bulunması muhtemel olmamakla birlikte (bkz. bölüm 4.8 ve 5.3), önlem olarak bu ilacın eşzamanlı şekilde pioglitazon ile tedavi uygulanan hastalarda kullanımı önerilmemektedir. Pioglitazona ilişkin mevcut epidemiyolojik veriler, pioglitazonla tedavi uygulanan diyabetli hastalarda mesane kanseri riskinde küçük bir artış olduğuna işaret etmektedir.

Düşük yoğunluklu lipoprotein kolesterol (LDL-C) artışları

Dapagliflozin ile LDL-C artışları meydana gelir (bkz. Bölüm 4.8). XIGDUO XR tedavisine başlandıktan sonra LDL-C izlenmeli ve bakım standardına göre tedavi edilmelidir.

Mesane kanseri

22 klinik çalışma arasında yeni tanı konulan mesane kanseri olguları dapagliflozin ile tedavi edilen 10/6045 hastada (%0.17) ve plasebo/karşılaştırılan ürün ile tedavi edilen 1/3512 hastada (%0.03) bildirilmiştir. Mesane kanseri tanısının konulduğu tarihte çalışma ilacına maruziyeti bir yıldan az olan hastalar hariç tutulduğunda dapagliflozin ile 4 olgu söz konusu olurken, plasebo/karşılaştırılan ürün ile herhangi bir olgu yoktur. Mesane kanseri risk faktörleri ve

hematüri (önceden mevcut tümörlerin potansiyel bir göstergesi) başlangıçta tedavi kolları arasında dengelidir. Bu olayların oraya çıkışının dapagliflozin ile ilgili olup olmadığını anlamak için olgu sayısı çok azdır.

Dapagliflozinin önceden mevcut mesane tümörleri üzerinde etkisinin olup olmadığını belirlemek için yeterli veri mevcut değildir. Sonuç olarak XIGDUO XR, aktif mesane kanseri olan hastalarda kullanılmamalıdır. Önceden mesane kanseri öyküsü olan hastalarda XIGDUO XR ile bilinmeyen kanser nüksü riski karşısında, glisemik kontrolün yararları göz önünde bulundurulmalıdır.

Makrovasküler sonuçlar

XIGDUO XR veya diğer herhangi bir antidiyabetik ilaç ile makrovasküler riskin azaldığına dair kesin kanıt sağlayan klinik çalışmalar mevcut değildir.

Bu tıbbi ürün her bir film kaplı tablette 48 mg laktoz anhidr ihtiva eder. Nadir kalıtsal galaktoz intoleransı, Lapp laktaz yetmezliği ya da glukoz-galaktoz malabsorpsiyon problemi olan hastaların bu ilacı kullanmamaları gerekir.

Bu tıbbi ürün her bir film kaplı tablette 49.99 mg karboksimetilselüloz sodyum (3,75 mg sodyuma tekabül eden) ihtiva eder. Bu durum, kontrollü sodyum diyetinde olan hastalar için göz önünde bulundurulmalıdır.

Hematokrit artışı

Dapagliflozin tedavisiyle hematokrit artışı gözlenmiştir (bkz. bölüm 4.8); bu nedenle daha önce yüksek hematokrit bulunan hastalarda dikkatli olunmalıdır.

Kalp yetmezliği

NYHA sınıf I-II ile deneyim sınırlıdır ve klinik çalışmalarda NYHA sınıf III-IV'de dapagliflozin ile deneyim yoktur.

4.5. Diğer tıbbi ürünler ile etkileşimler ve diğer etkileşim şekilleri

Çoklu dozlar halinde dapagliflozin ve metforminin eşzamanlı uygulaması sağlıklı kişilerde dapagliflozin ya da metforminin farmakokinetiğini anlamlı biçimde değiştirmemektedir. XIGDUO için etkileşim çalışmaları yapılmamıştır. Aşağıdaki ifadeler her bir etkin madde hakkında mevcut bilgileri yansıtmaktadır.

Farmakodinamik etkileşimler

Diüretikler

Bu tıbbi ürün tiyazid ve kıvrım diüretiklerinin etkisine katkıda bulunabilir ve dehidratasyon ve hipotansiyon riskini arttırabilir (bkz. bölüm 4.4).

İnsülin ve insülin salgılatıcılar

İnsülin ve sülfonilüreler gibi insülin salgılatıcılar hipoglisemiye neden olurlar. Bu nedenle dapagliflozin ile kombine olarak kullanıldığında hipoglisemi riskini azaltmak için daha düşük dozda insülin ya da bir insülin salgılatıcı gerekli olabilir (bkz. bölüm 4.2 ve 4.8).

Farmakokinetik etkileşimler

Dapagliflozinin metabolizması öncelikle UDP-glukuronosiltransferaz 1A9 (UGT1A9) tarafından yönetilen glukuronid konjugasyonu ile olur.

In vitro çalışmalarda dapagliflozin, sitokrom P450 (CYP) 1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A4'ü inhibe etmemiş, CYP1A2, CYP2B6 ya da CYP3A4'ü uyarmamıştır. Bu nedenle bu tıbbi ürünün, bu enzimler tarafından metabolize edilen eşzamanlı uygulanan tıbbi ürünlerin metabolik klirensini değiştirmesi beklenmemektedir.

Diğer tıbbi ürünlerin dapagliflozin üzerindeki etkileri

Özellikle tek-dozlu tasarım kullanılarak sağlıklı gönüllülerde yürütülen etkileşim çalışmaları dapagliflozin farmakokinetiğinin, pioglitazon, sitagliptin, glimepirid, vogliboz, hidroklorotiyazid, bumetanid, valsartan ya da simvastatin tarafından değiştirilmediğini düşündürmektedir.

Dapagliflozinin rifampisin (çeşitli aktif taşıyıcıların ve ilaç-metabolize edici enzimlerin bir uyararı) ile eşzamanlı uygulamasının ardından dapagliflozinin sistemik maruziyetinde (EAA) %22'lik bir azalma gözlenmiştir, ancak 24 saatlik üriner glukoz atılması üzerinde klinik açıdan anlamlı bir etki olmamıştır. Doz ayarlaması önerilmez. Diğer indükleyicilerle (örn. karbamazepin, fenitoin, fenobarbital) klinik olarak önemli bir etki beklenmemektedir.

Dapagliflozinin mefenamik asit (bir UGT1A9 inhibitörü) ile eşzamanlı uygulamasının ardından, dapagliflozinin sistemik maruziyetinde %55'lik bir artış görülmüştür, ancak 24 saatlik üriner glukoz atılması üzerinde klinik açıdan anlamlı bir etki olmamıştır. Doz ayarlaması önerilmez.

Dapagliflozinin diğer tıbbi ürünler üzerindeki etkisi

Özellikle tek-dozlu tasarım kullanılarak sağlıklı gönüllülerde yürütülen etkileşim çalışmalarında dapagliflozin, pioglitazon, sitagliptin, glimepirid, hidroklorotiyazid, bumetanid, valsartan, digoksin (P-gp substratı) ya da varfarinin (S-varfarin, CYP2C9 substratı) farmakokinetiklerini ya da varfarinin INR ile ölçülen anti-koagülasyon etkilerini değiştirmemiştir.

Tek doz dapagliflozin 20 mg ve simvastatin (CYP3A4 substratı) kombinasyonu simvastatin EAA değerinde %19 artış ve simvastatin asit EAA değerinde %31 artış ile sonuçlanmıştır. Simvastatin ve simvastatin asit maruziyetlerindeki artış klinik açıdan anlamlı kabul edilmemiştir.

Diğer etkileşimler

Sigara, diyet, bitkisel ürünler ve alkol kullanımının dapagliflozin farmakokinetiği üzerindeki etkileri çalışılmamıştır.

1,5-anhidroglusitol (1,5-AG) tayini ile etkileşim

SGLT2 inhibitörleri alan hastalarda glisemik kontrolün değerlendirilmesi konusunda 1,5-AG ölçümleri güvenilir olmadığından 1,5-AG tayini ile glisemik kontrol takibi önerilmemektedir. Glisemik kontrol takibi için alternatif yöntemler kullanılmalıdır.

Pediyatrik popülasyon

Etkileşim çalışmaları sadece erişkinlerde yapılmıştır.

Metformin

Önerilmeyen kombinasyonlar

Akut alkol intoksikasyonunda (özellikle açlık, malnütrisyon ya da karaciğer bozukluğu durumunda) bu tıbbi ürünün metformin aktif maddesine bağlı olarak laktik asidoz riskinde artış vardır (bkz. bölüm 4.4). Alkol ve alkol içeren tıbbi ürünlerin tüketiminden kaçınılmalıdır.

Renal tübüler sekresyon ile elimine edilen katyonik maddeler (örn. simetidin), ortak renal tübüler taşıma sistemleriyle yarışarak metformin ile etkileşime girebilirler. Yedi sağlıklı gönüllüde yürütülen bir çalışma, günde iki kez 400 mg olarak uygulanan simetidin, metforminin sistemik maruziyetini (EAA) %50 ve C_{maks} 'ı %81 arttırdığını göstermiştir. Bu nedenle eşzamanlı olarak renal tübüler sekresyon ile elimine edilen katyonik maddeler uygulandığında yakın glisemi kontrolü, önerilen pozoloji içinde doz ayarlaması ve diyabetik tedavide değişiklikler dikkate alınmalıdır.

Radyolojik çalışmalarda intravasküler olarak iyotlu kontrast maddelerin uygulanması böbrek yetmezliğine yol açabilir ve sonuçta metformin birikebilir ve laktik asidoz riski ortaya çıkar. Bu nedenle, bu tıbbi ürün test öncesinde ya da test zamanında bırakılmalı ve 48 saat sonrasında kadar ve sadece böbrek fonksiyonu yeniden değerlendirildikten ve normal olduğu doğrulandıktan sonra tekrar başlanmalıdır (bkz. bölüm 4.4).

Kullanım önlemi gerektiren kombinasyon

Glukortikoidler (sistemik ve lokal yollarla uygulanır), beta-2 agonistler ve diüretiklerin intrinsek hiperglisemik etkileri vardır. Hasta bilgilendirilmeli, özellikle bu tür bir tedavinin başında daha sık kan glukozu takibi yapılmalıdır. Eğer gerekiyorsa başka tıbbi ürünlerle tedavi ve bunların bırakılması sırasında glukoz-düşürücü tıbbi ürünün dozu ayarlanmalıdır. Diüretikler, örn. selektif siklo-oksijenaz (COX) II inhibitörleri dahil NSAİİ'ler, ACE inhibitörleri, anjiyotensin II reseptör antagonistleri ve özellikle de kıvrım diüretikleri, böbrek fonksiyonunu azaltma potansiyelleri nedeniyle laktik asidoz riskini arttırabilir.

İnsülin ve insülin salgılatıcılar

İnsülin ve sülfonilüreler gibi insülin salgılatıcılar hipoglisemiye neden olurlar. Bu nedenle metformin ile kombine olarak kullanıldığında hipoglisemi riskini azaltmak için daha düşük dozda insülin ya da bir insülin salgılatıcı gerekli olabilir (bkz. bölüm 4.8).

4.6. Gebelik ve laktasyon

Genel tavsiye

Gebelik Kategorisi: C

Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar/Doğum kontrolü (Kontrasepsiyon)

Gebe kalmayı planlayan hastalarda, anormal kan glukoz seviyelerine bağlı fetüsdeki malformasyon riskini düşürmek için, diyabetin medikal ilaçlarla tedavi edilmediği, ama insülinin kan glukoz seviyelerini olabildiğince normale yakın seviyede tutulmasında kullanılacağı tavsiye edilir.

Gebelik dönemi

XIGDUO XR'in gebe kadınlarda kullanımına ilişkin yeterli veri mevcut değildir. Hayvanlar üzerinde yapılan araştırmalar üreme toksisitesinin bulunduğunu göstermiştir. (bkz. kısım 5.3). İnsanlara yönelik potansiyel risk bilinmemektedir.

Gebe kadınlarda XIGDUO XR ile ilgili uygun ve iyi kontrollü çalışmalar yoktur. Hayvanlarda yapılan üreme ve gelişme toksisitesi çalışmalarına göre, dapagliflozin böbrek gelişimi ve olgunlaşmasını etkileyebilir. Dapagliflozin kullanılan bir juvenil sıçan çalışmasında ve fetusların gebeliğin geç evresinde (insan gebeliğinde ikinci ve üçüncü trimesterlere karşılık gelmektedir) ve yavruların laktasyon sırasında dolaylı maruziyetleri sırasında, 10 mg'lık doza

göre klinik maruziyetin yaklaşık 15 katı olan en düşük test edilen dozda renal pelvik ve tübüler dilatasyonların insidans ve/veya ciddiyetinde artış ortaya çıkmıştır.

Bu sonuçlar hayvan gelişim süreci boyunca, insan gebeliğinin ikinci üç aylık döneminin sonu ve üçüncü üç aylık dönemi ile korelasyon gösteren dönemlerdeki ilaç maruziyetlerinde ortaya çıkmıştır. Gebelik sırasında özellikle ikinci ve üçüncü trimesterler olmak üzere insülin gibi uygun alternatif tedaviler dikkate alınmalıdır. Hamilelik sırasında ya da hamilelik planlanıyorsa, hastanın XIGDUO XR kullanmaması, onun yerine kan şekerinin insülin ile kontrol altına alınması gerekir.

Gebe kadınlarda metformin kullanımıyla ilgili sınırlı miktardaki veri konjenital malformasyon riskinde bir artışı işaret etmemiştir. Metformin ile yapılan hayvan çalışmaları, gebelik, embriyonik ya da fetal gelişme, doğum veya doğum sonrası gelişime yönelik zararlı etkileri ortaya koymamıştır.

Laktasyon dönemi

XIGDUO XR'ın insan sütü ile atılıp atılmadığı bilinmemektedir. Ayrı ayrı bileşenler ile gerçekleştirilen çalışmalarda hem dapagliflozinin (maternal plazmada bulunanın 0.49 katı düzeylere ulaşmıştır) hem de metforminin emziren sıçanların sütü ile atıldığını göstermiştir.

Doğrudan dapagliflozine maruz bırakılan juvenil sıçanlara dair veriler matürasyon sırasında gelişmekte olan böbrek için risk (renal pelvik ve tübüler dilatasyonlar) göstermiştir. İnsan böbreğinin matürasyonu *in utero* ve yaşamın ilk iki yılında gerçekleştiğinden (laktasyon ile maruziyetin olabileceği dönem), gelişmekte olan insan böbreği için bir risk söz konusu olabilir. Hayvanlardan elde edilmiş mevcut farmakodinamik/toksikolojik veriler dapagliflozin/metabolitlerin süte geçtiğini ve emziren yavrularda farmakolojik-aracılı etkiler olduğunu göstermiştir. Metformin insanlarda küçük miktarlarda anne sütüne geçmektedir. Yeni doğan/bebekler için risk dışlanamaz.

Bu tıbbi ürün emzirme döneminde kullanılmamalıdır.

Üreme yeteneği/Fertilite

XIGDUO XR ile fertilite bozukluğunu değerlendirmek üzere herhangi bir hayvan çalışması yürütülmemiştir. XIGDUO XR ile fertilite bozukluğunu değerlendiren hayvan çalışmaları yapılmamıştır. Erkek ve dişi sıçanlarda dapagliflozin, test edilen herhangi bir dozda fertilite üzerinde etki göstermemiştir. Metformin için, hayvanlarda yapılan çalışmalar üreme toksisitesi ortaya koymamıştır (bkz. bölüm 5.3).

4.7. Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler

Dapagliflozinin ve metforminin, araç ve makine kullanma becerisi üzerinde herhangi bir etkisi bulunmamakta ya da ihmal edilebilir düzeyde etkileri olabilmektedir. Dapagliflozin, bir sülfonilüre veya insülin ile kombinasyon halinde kullanıldığında, hastalara, hipoglisemi riskine karşı dikkatli olmaları önerilmelidir.

4.8. İstenmeyen etkiler

Klinik çalışmalar çok geniş çapta değişen koşullar altında gerçekleştirildiğinden, bir ilacın klinik çalışmalarda gözlenen advers reaksiyon oranları, başka bir ilacın klinik çalışmalardaki oranları ile doğrudan karşılaştırılmaz ve klinik uygulamada gözlenen oranları yansıtmıyor olabilir.

Dapagliflozin ve Metformin hidroklorür

Güvenlilik profilinin özeti

Metformine ek olarak uygulanan dapagliflozin üzerinde yürütülen plasebo kontrollü 5 çalışmayı konu alan bir analizde güvenlik sonuçlarının plasebo kontrollü 12 dapagliflozin çalışması üzerinde gerçekleştirilen önceden belirlenmiş toplu analizde elde edilenlerle benzer olduğu görülmüştür (aşağıda bulunan Dapagliflozin, Güvenlilik profilinin özeti bölümüne bakın). Dapagliflozin + metformin grubunda ayrı ayrı bileşikler için bildirilmiş olana kıyasla hiçbir ilave advers reaksiyon tespit edilmemiştir. Metformine eklenen dapagliflozin konusunda yürütülen ayrı bir toplu analizde 623 gönüllüye metformine ek olarak 10 mg dapagliflozin, 523 gönüllüye ise plasebo + metformin uygulanmıştır.

Aşağıdaki listede dapagliflozin ve metforminin kullanımı ile ilişkili yaygın advers reaksiyonlar listelenmiştir. Bu advers reaksiyonlar başlangıçta mevcut değildir; plaseboya göre dapagliflozin ve metformin ile daha yaygın olarak görülmüştür ve dapagliflozin 5 mg veya dapagliflozin 10 mg ile tedavi edilen hastaların en az %2'sinde meydana gelmiştir.

Advers reaksiyonlar MedDRA Sistem Organ Sınıfına göre listelenmiş olup, her bir advers reaksiyon en sık bildirilenden başlanarak listelenmektedir. Advers reaksiyonlar, her bir sıklık grubu içinde azalan ciddiyet sırasına göre sunulmaktadır. Sıklıklar şu şekilde tanımlanmaktadır: Çok yaygın ($\geq 1/10$); yaygın ($\geq 1/100$ ila $< 1/10$); yaygın olmayan ($\geq 1/1000$ ila $< 1/100$); seyrek ($\geq 1/10.000$ ila $< 1/1000$); çok seyrek ($< 1/10.000$), bilinmiyor (eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor).

Enfeksiyonlar ve enfestasyonlar

Yaygın:

Genital enfeksiyon

Vulvovajinal mikotik enfeksiyon, balanit, vaginal enfeksiyon, fungal genital enfeksiyon, vulvovajinal kandidiyazis, kandida balaniti, vulvovaginit, genital kandidiyazis, vulvit, balanopostit, erkek genital enfeksiyonu, genitoüriner sistem enfeksiyonu, openil apseler, penil enfeksiyon, postit, vulval apse ve bakteriyel vaginit.

Üriner sistem enfeksiyonu

Üriner sistem enfeksiyonu, sistit, Escherichia üriner sistem enfeksiyonu, genitoüriner sistem enfeksiyonu, piyelonefrit, trigonit, üretrit, böbrek enfeksiyonu ve prostatit

Yaygın olmayan:

Mantar enfeksiyonu

Metabolizma ve beslenme bozuklukları

Çok yaygın: Hipoglisemi (SU ya da insulin ile birlikte kullanıldığında)

Yaygın olmayan: Hacim depleasyonu, susama

Seyrek: Diyabetik ketoasidoz

Çok seyrek: Laktik asidoz, B12 vitamini eksikliği

Sinir sistemi bozuklukları

Yaygın: Tat alma bozukluğu, baş dönmesi

Gastrointestinal bozukluklar

Çok yaygın: Gastrointestinal semptomlar

Yaygın olmayan: Konstipasyon, ağız kuruluğu

Hepatobiliyer bozukluklar

Çok seyrek: Karaciğer fonksiyonu bozuklukları, hepatit

Cilt ve cilt-altı dokusu bozuklukları

Yaygın: Döküntü, Genel döküntü, Pruritik döküntü, Maküler döküntü, Makülo-papüler döküntü, Püstüler döküntü; Veziküler döküntü, Eritematöz döküntü.

Çok seyrek: Ürtiker, eritem, prurit.

Kas-iskelet, bağ dokusu ve kemik bozuklukları

Yaygın: sırt ağrısı

Renal Üriner Bozukluklar

Yaygın: pollakiüri, poliüri, idrar çıkışında azalma

Yaygın olmayan: Noktüri, böbrek bozukluğu

Üreme sistemi ve meme bozuklukları

Yaygın: Vulvovaginal kaşıntı, genital kaşıntı

İncelemeler

Yaygın: Hematokrit artışı, renal kreatinin klirensi azalması, dislipidemi

Yaygın olmayan: Kanda kreatinin artışı, kanda üre artışı, kilo kaybı

Dapagliflozin 10 mg ile tedavi edilen hastaların $\geq 5\%$ 'indeki ilave advers reaksiyonlar, plasebo/karşılaştırma hastalarındakinden $\geq 1\%$ daha fazladır ve dapagliflozin 10 mg ile tedavi edilen en az üç fazla hastada ortaya çıkmış, araştırmacı tarafından dapagliflozin ile ilişkisinden bağımsız olarak bildirilmiş ve tedavi rejimine göre incelenmiştir.

Bu kriterleri karşılayan metformin ile tedavi bileşeni olan tek çalışma şu olmuştur: metformine ilave: başağrısı (dapagliflozin 10 mg 5.3% ve plasebo 3.1%).

Orta derecede böbrek bozukluğu olan hastalar üzerine yapılmış özel bir çalışmada, 104. haftaya kadar kemik kırığı şeklinde bir advers olayı olan 13 hasta bildirilmiş, bunlardan 8'i dapagliflozin 10 mg grubunda ortaya çıkmıştır. Bu 13 kırığın sekizi (8), eGFR 30 ila 45 mL/dak/1.73 m² olan hastalarda olmuş, 13 kırığın 11'i ilk 52 hafta içinde bildirilmiştir. Kırık yeri açısından belirgin bir yapı olmamıştır. Bu çalışmada bu analitlerin başlangıç değerlerinin yüksek olduğu şartlarda, plasebo ile karşılaştırıldığında dapagliflozin 10 mg ile tedavi edilen hastalarda 52. haftada ve 104. haftaya kadar devam edecek şekilde ortalama paratiroid hormonu (PTH) ve serum fosforunda daha fazla artışlar gözlenmiştir.

Hacim depleasyonu

Hacim depleasyonu ile ilgili reaksiyonlar (dehidrasyon, hipovolemi veya hipotansiyon bildirimleri dahil) 10 mg dapagliflozin ve plasebo alan gönüllülerin sırasıyla 1.1% 'inde ve 0.7% 'inde bildirilmiştir; ciddi reaksiyonlar gönüllülerin $< 0.2\%$ 'sinde gözlenmiştir ve 10 mg dapagliflozin ile plasebo gruplarında dengeli oldukları görülmüştür (bkz. bölüm 4.4).

Hipoglisemi

Hipogliseminin sıklığı her bir çalışmada kullanılan arkaplan tedavinin tipine bağlı olmuştur. İlave ya da arkaplan tedavi olarak sülfonilüreler ya da insülini içeren dapagliflozin çalışmalarında, plasebo tedavisine kıyasla dapagliflozin tedavisiyle hipoglisemi oranları daha yüksek olmuştur.

Başlangıç kombinasyonu olarak metformin ile dapagliflozin kullanılan çalışmalarda, tek başına metformine ilave ya da sitagliptine ilave (metformin ile birlikte ya da değil) ya da saksagliptin ve metformin ile kombinasyonda, plasebo da dahil olmak üzere 102 haftalık tedaviye kadar minör hipoglisemi atakları olan hastaların sıklığı (<5%) tedavi grupları arasında benzer olmuştur.

Bir sülfonilüre ya da insülini içermeyen tüm dapagliflozin ve metformin çalışmalarında sadece dapagliflozin 10 mg ve sitagliptin (metformin olmadan) alan bir hastada hipoglisemi şeklinde bir majör olay meydana gelmiştir.

52 haftaya kadar metformin ve bir sülfonilüre ile kombinasyon ek çalışmasında bildirilen majör hipoglisemi atağı olmamıştır. Dapagliflozin 10 mg artı metformin ve bir sülfonilüre ile tedavi edilen hastaların %15.6'sında ve plasebo artı metformin ve bir sülfonilüre ile tedavi edilen hastaların %4.6'sında minör hipoglisemi atakları bildirilmiştir.

208 haftaya kadar dapagliflozini glipizid ile karşılaştıran bir metformine ek çalışmasında, glipizid artı metformin ile tedavi edilen hastalarda 3 (%0.7) majör hipoglisemi atağı görülürken, dapagliflozin artı metformin ile tedavi edilenlerde bu durum oluşmamıştır. Dapagliflozin artı metformin ile tedavi edilen hastaların %3.2'sinde ve glipizid artı metformin ile tedavi edilen hastaların %45.6'sında minör hipoglisemi atakları bildirilmiştir.

Uzatılmış salımlı eksenatid (metformin temelinde) ile eşzamanlı olarak başlananan bir dapagliflozin 10 mg çalışmasında, majör ya da minör hipoglisemi atağı bildirilmemiştir.

24 aya kadar süreyle dapagliflozin 10 mg artı insülini plasebo artı insulin ile karşılaştıran bir insüline ilave çalışmasında (metformin de dahil olmak üzere 2 ilave oral antidiyabetik ajan ile birlikte olan ya da olmayan), dapagliflozin 10 mg artı insulin ile tedavi edilen bir hastada 1 (%0.5) majör hipoglisemi atağı ve plasebo artı insulin ile tedavi edilen bir hastada 1 (%0.5) atak olmuştur. 104. haftada insüline eklenen dapagliflozin 10 mg ya da plasebo ile tedavi edilen hastaların sırasıyla %1.0 ve %0.5'inde majör hipoglisemi atakları bildirilmiştir.

24 haftaya kadar dapagliflozin 10 mg artı insulin ile tedavi edilen hastaların %40.3'ünde ve plasebo artı insulin ile tedavi edilen hastaların %34'ünde minör ataklar bildirilmiştir. 104. haftada, insüline ek olarak dapagliflozin 10 mg ya da plasebo ile tedavi edilen hastaların sırasıyla %53.1 ve %41.6'sında minör ataklar bildirilmiştir. Arkaplan tedavi olarak büyük bölümü insülin alan (tek başına veya bir ya da daha fazla oral antidiyabetik tedaviyle birlikte) hastaları dahil eden 2 ilave çalışmada (bkz. bölüm 5.1) minör hipoglisemi atağı oranı da plasebo ile tedavi edilenlerle karşılaştırıldığında dapagliflozin 10 mg ile tedavi edilen hastalarda artmıştır.

Maligniteler

21-çalışmalı, aktif ve plasebo-kontrollü grupta (monoterapi olarak ya da diğer antidiyabetik tedavilerle kombine olarak dapagliflozin), malign ya da tanımlanmamış tümörleri olan hastaların genel oranı dapagliflozin (%1.50) ve plasebo/karşılaştırma ilacı (%1.50) ile tedavi edilen hastalar arasında benzer olmuş ve hayvan verilerinde karsinogenisite ya da mutajenisite uyarısı olmamıştır (bkz. Bölüm 5.3).

Farklı organ sistemlerinde oluşan tümör olguları dikkate alındığında, dapagliflozin ile ilişkili nispi risk bazı tümörler için (örn. mesane ve meme) 1'in üzerinde ve diğerleri için (örn. kan ve lenfatik, over, renal sistem) 1'in altında olmuştur.

Herhangi bir organ sistemindeki risk artışları ya da azalmaları istatistiksel açıdan anlamlı olmamıştır.

Klinik dışı çalışmalarda tümör bulgularının olmaması ve ilk ilaç maruziyeti ile tümör tanısı arasındaki kısa gecikme göz önüne alındığında, spesifik tümör tipine özel bir nedensel ilişki olası görünmemektedir.

Karaciğer Fonksiyon Testleri

21-çalışmalı, aktif ve plasebo-kontrollü grupta (monoterapi olarak ya da diğer antidiyabetik tedavilerle kombine olarak dapagliflozin), serum alanin aminotransferaz (ALT) ya da aspartat aminotransferaz (AST) yükselmelerinin insidansı açısından tedavi grupları arasında dengesizlik olmamıştır.

Dapagliflozin 10 mg ile tedavi edilen hastaların %1.2'sinde ve karşılaştırma ilacıyla tedavi edilen hastaların %1.6'sında alanin aminotransferaz (ALT) >3 x ULN bildirilmiştir. Herhangi bir dozda dapagliflozin ile 7 hastada (%0.1), dapagliflozin 10 mg ile 5 hastada (%0.2) ve karşılaştırma ilacı ile 4 hastada (%0.1) alanin aminotransferaz ya da AST >3 x ULN ve bilirubin >2 x ULN bildirilmiştir.

Azalmış Böbrek Fonksiyonu İle İlişkili Olaylar

13-çalışmalı, kısa vadeli, plasebo-kontrollü grupta, azalmış böbrek fonksiyonu ile ilişkili olarak bildirilen olay terimleri gruplanmıştır (örn. azalmış renal kreatinin klirensi, böbrek bozukluğu, artmış kan kreatinini ve azalmış glomerüler filtrasyon hızı). Bu olaylar grubu, dapagliflozin 10 mg ve plasebo alan hastaların sırasıyla %3.2 ve %1.8'inde bildirilmiştir.

Normal böbrek fonksiyonu ya da hafif böbrek bozukluğu olan hastalarda (başlangıç eGFR ≥ 60 mL/dak/1.73m²) dapagliflozin 10 mg ve plasebo alan hastaların sırasıyla %1.3 ve %0.8'inde azalmış böbrek fonksiyonu ile ilişkili olaylar bildirilmiştir. Azalmış böbrek fonksiyonu ile ilişkili olaylar başlangıç eGFR ≥ 30 ve < 60 mL/dak/1.73m² olan hastalarda daha yaygın olmuştur (dapagliflozin 10mg ile % 18.5 ve plasebo ile %9.3).

Azalmış böbrek fonksiyonu ile ilişkili olaylar bulunan hastalarda serum kreatinini daha da değerlendirilmiş, gözlemlenen kreatinin artışlarının çoğu başlangıca göre ≤ 0.5 mg/dL olmuştur. Kreatinin artışları sürekli tedavi sırasında genellikle geçici olmuş ya da tedavi bırakıldıktan sonra geri dönüşlü bulunmuştur.

13-çalışmalı, kısa vadeli, plasebo-kontrollü grupta ortalama serum kreatinini düzeylerinde 1. haftada küçük bir artış olmuş (başlangıca göre ortalama değişim: dapagliflozin 10mg için 0.041 mg/dL ve plasebo için -0.008 mg/dL) ve 24. haftada başlangıca göre azalmıştır (başlangıca göre ortalama değişim: dapagliflozin 10mg için 0.019 mg/dL ve plasebo için 0.008 mg/dL). 102. haftaya kadar başka değişiklik olmamıştır.

Vulvovajinit, balanit ve ilişkili genital enfeksiyonlar

Vulvovajinit, balanit ve ilişkili genital enfeksiyonlar dapagliflozin 10 mg ve plasebo alan gönüllülerin sırasıyla %5,5 ve %0,6'sında bildirilmiştir. Enfeksiyonların çoğunun hafif ila orta şiddetli olduğu belirlenmiştir ve gönüllüler standart tedavinin ilk kürüne yanıt vermiş ve nadiren dapagliflozin tedavisini bırakmıştır. Bu enfeksiyonlar kadınlarda daha sık gözlenmiştir (dapagliflozin ve plasebo için sırasıyla %8,4 ve %1,2) ve bunlara ilişkin öyküye sahip olan gönüllülerin enfeksiyon nüksü yaşama olasılığının daha yüksek olduğu görülmüştür.

İdrar yolu enfeksiyonları

İdrar yolu enfeksiyonları dapagliflozinle plaseboya kıyasla daha sık bildirilmiştir (sırasıyla %4,7'ye karşılık %3,5; bkz. bölüm 4.4).

Enfeksiyonların çoğunun hafif ila orta şiddetli olduğu belirlenmiştir ve hastalar standart tedavinin ilk kürüne yanıt vermiş ve nadiren dapagliflozin tedavisini bırakmıştır. Bu enfeksiyonlar kadınlarda daha sık gözlenmiştir ve bunlara ilişkin öyküye sahip olan hastaların enfeksiyon nüksü yaşama olasılığının daha yüksek olduğu görülmüştür.

Kardiyovasküler Güvenlilik

21-çalışmalı, aktif ve plasebo-kontrollü grupta (monoterapi olarak ya da diğer antidiyabetik tedavilerle kombine olarak dapagliflozin) kardiyovasküler olaylarla ilgili bir meta-analiz yapılmıştır. Kardiyovasküler olaylar bağımsız bir karar komitesi tarafından değerlendirilmiştir.

Birincil sonlanma noktası ilk olaya kadar geçen süre ve şu sonlanımlar olmuştur: kardiyovasküler ölüm, inme, miyokard infarktüsü ve stabil olmayan angina için hastane yatışı. Birincil olaylar, dapagliflozin ile tedavi edilen hastalarda 100 hasta-yılı başına 1.62 oranında ve karşılaştırma ilacı ile tedavi edilen hastalarda 100 hasta-yılı başına 2.06 oranında ortaya çıkmıştır. Karşılaştırma ilacı ile dapagliflozini kıyaslayan tehlike oranı 0.79 (%95 güven aralığı; 0.58, 1.07) olmuştur.

Dapagliflozin ile tedavi tip 2 diabetes mellitus bulunan hastalarda bir kardiyovasküler risk artışı ile ilişkili değildir.

Monoterapi – metformin hidroklorür

Plasebo-kontrollü klinik çalışmalarda uzatılmış salımlı metformin hidroklorür ile tedavi edilen hastaların >%5'inde bildirilen ve plasebo ile tedavi edilen hastalardan daha fazla olan en yaygın advers reaksiyonlar diyare ve bulantı/kusma olmuştur (her ikisi de çok yaygın).

Vital belirtiler

Dapagliflozin

13 plasebo kontrollü çalışma grubunda, dapagliflozin 10 mg ile tedavi edilen hastalarda kan basıncında bir azalma gözlenmiştir (dapagliflozin 10 mg için 24. haftada başlangıca göre ortalama oturur durumda sistolik kan basıncı değişimi -3.7 mmHg ve ortalama oturur durumda diyastolik kan basıncı değişimi -1.8 mmHg, buna karşın plasebo grubu için -0.5 mmHg sistolik ve -0.5 mmHg diyastolik kan basıncı değişimi). Postüral kan basıncı ölçümü, 24 haftalık tedavi periyodunda dapagliflozin 10 mg ile tedavi edilen hastaların %13.1'inde ve plasebo ile tedavi edilen hastaların %11.3'ünde ortostatik hipotansiyonu ortaya koymuştur. Ayrıca, tip 2 diyabet ve hipertansiyon bulunan hastalarla yapılan 2 çalışmada, 12 haftalık tedavi periyodunda yapılan postüral kan basıncı ölçümü, dapagliflozin 10 mg ile tedavi edilen hastaların %3.2'sinde ve plasebo ile tedavi edilen hastaların %1.7'sinde ortostatik hipotansiyonu ortaya koymuştur.

Dapagliflozin ile tedavi edilen hastalarda vital belirtiler açısından başka klinik açıdan anlamlı değişiklik gözlenmemiştir.

Laboratuvar bulguları

Hematokrit

Dapagliflozin

13 plasebo kontrollü çalışma grubunda, dapagliflozin ile tedavi edilen hastalarda 1. haftadan başlamak üzere, başlangıca göre maksimum ortalama farkın görüldüğü 16. haftaya kadar ortalama hematokrit değerlerinde başlangıca kıyasla artışlar gözlenmiştir. 24. haftada

hematokrit değerinde başlangıca göre ortalama değişiklikler dapagliflozin 10 mg grubunda %2.30 ve plasebo grubunda -%0.33 olmuştur. 102. haftada ortalama değişiklikler sırasıyla %2.68 ve -%0.46 bulunmuştur. 24. haftada dapagliflozin 10 mg ile tedavi edilen hastaların %1.3'ünde ve plasebo ile tedavi edilen hastaların %0.4'ünde hematokrit değerleri >%55 olarak bildirilmiştir. Bulgular kısa vadeli artı uzun vadeli fazda benzer olmuştur (hastaların çoğu tedaviye bir yıldan fazla maruz kalmıştır).

Serum İnorganik Fosforu

Dapagliflozin

13 plasebo kontrollü çalışma grubunda, 24. haftada plasebo ile tedavi edilen hastalarla karşılaştırıldığında dapagliflozin 10-mg ile tedavi edilen hastalarda ortalama serum fosforu düzeylerinde başlangıca göre artışlar bildirilmiştir (ortalama artışlar -0.04 mg/dL'ye karşı 0.13 mg/dL). 102. haftada benzer sonuçlar görülmüştür. 24. haftada plaseboya karşı (%0.9'a karşı %1.7) ve kısa vadeli artı uzun vadeli fazda (%1.6'ya karşı %3.0) dapagliflozin 10 mg grubundan daha fazla hastada hiperfosfatemi şeklinde belirgin laboratuvar anormalliği bildirilmiştir (yaş 17-65 ise ≥ 5.6 mg/dL ya da yaş ≥ 66 ise ≥ 5.1 mg/dL). Bu bulguların klinik anlamı bilinmemektedir.

Lipidler

Dapagliflozin

13 plasebo kontrollü çalışma grubunda, 24. haftada plasebo ile tedavi edilen hastalarla karşılaştırıldığında dapagliflozin 10-mg ile tedavi edilen hastalarda başlangıca göre ortalama lipid değerlerinde küçük değişiklikler bildirilmiştir. 24. haftada plaseboya karşı dapagliflozin 10 mg için başlangıca göre ortalama değişim yüzdesi şu şekilde olmuştur: total kolesterol, %0.0'a karşı %2.5, HDL kolesterol, % 2.7'ye karşı % 6.0, LDL kolesterol, -%1.0'a karşı %2.9, trigliseridler -%0.7'ye karşı -%2.7. 102. haftada plaseboya karşı dapagliflozin 10 mg için başlangıca göre ortalama değişim yüzdesi şu şekilde olmuştur: total kolesterol, -%1.5'e karşı %2.1, HDL kolesterol, % 2.1'e karşı % 6.6, LDL kolesterol, -%2.2'ye karşı %2.9, trigliseridler -%1.8'e karşı -%1.8. LDL kolesterol ile HDL kolesterol arasındaki oran 24. haftada her iki tedavi grubunda da azalmıştır.

B12 Vitamini Düzeyleri

Metformin hidroklorür

29 hafta süreli metformin ile ilgili kontrollü klinik çalışmalarda, hastaların yaklaşık %7'sinde daha önce normal olan serum B12 vitamini düzeyleri, klinik belirtiler olmadan normal düzeylerin altına düşmüştür. Bu tür bir azalma, muhtemelen B12 intrensek faktör kompleksinden B12 emilimiyle etkileşime bağlıdır, ancak çok nadiren anemi ile ilişkilidir ve metformin bırakıldığında ya da B12 desteği sağlandığında hızla geri dönüyor gibi görünmektedir.

Aşırı duyarlılık reaksiyonları

Dapagliflozin tedavisi ile aşırı duyarlılık reaksiyonları (örn., anjiyoödem, ürtiker, aşırı duyarlılık) bildirilmiştir. Klinik program boyunca ciddi anafilaktik reaksiyonlar ve şiddetli kütanöz advers reaksiyonlar ve anjiyoödem, karşılaştırma ürünü ile tedavi edilen hastaların %0.2'sinde ve dapagliflozin ile tedavi edilen hastaların %0.3'ünde bildirilmiştir. Aşırı duyarlılık reaksiyonları meydana gelirse dapagliflozin kullanımı durdurulmalı; bakım standardına göre tedavi uygulanmalı ve işaret ve semptomlar düzelene kadar hasta takip edilmelidir.

Paratiroid Hormonu (PTH)

Serum PTH düzeylerinde küçük artışlar gözlenmiş olup başlangıç PTH konsantrasyonu daha yüksek olan bireylerde bu artışlar daha büyük olmuştur. Böbrek fonksiyonu normal olan veya

hafif derecede bozuk olan hastalarda kemik mineral yoğunluğu ölçümleri, iki yıllık tedavi döneminde kemik kaybına işaret etmemiştir.

Şüpheli advers reaksiyonların raporlanması

Ruhsatlandırma sonrası şüpheli ilaç advers reaksiyonlarının raporlanması büyük önem taşımaktadır. Raporlama yapılması, ilacın yarar/risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlar. Sağlık mesleği mensuplarının herhangi bir şüpheli advers reaksiyonu Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne bildirmeleri gerekmektedir (www.titck.gov.tr; e-posta: tufam@titck.gov.tr; tel: 0 800 314 00 08; faks: 0 312 218 35 99).

4.9. Doz aşımı ve tedavisi

Dapagliflozin

Dapagliflozin sağlıklı gönüllülerde 500 mg'ye (insanlar için önerilen maksimum dozun 50 katı) varan tekli dozlarla herhangi bir toksisite sergilememiştir. Bu gönüllülerin idrarında dozla ilişkili bir süre boyunca (500 mg'lik doz için en az 5 gün) tespit edilebilir glukoz gözlenmiştir, dehidratasyon, hipotansiyon veya elektrolit dengesizliği bildirilmemiştir ve QTc aralığı üzerinde klinik açıdan anlamlı etki ortaya çıkmamıştır. Hipoglisemi insidansının plasebo ile benzer olduğu belirlenmiştir. Sağlıklı gönüllülere ve tip 2 diyabetli hastalara 2 hafta süresince günde bir defa 100 mg'ye (insanlar için önerilen maksimum dozun 10 katı) varan dozların uygulandığı klinik çalışmalarda hipoglisemi insidansının plaseboya kıyasla hafifçe yüksek olduğu ve dozla ilişkili olmadığı gözlenmiştir. Dehidratasyon veya hipotansiyonun da aralarında bulunduğu advers olayların oranları plasebo ile benzerlik sergilemiştir ve serum elektrolitleri ve böbrek fonksiyonu biyobelirteçlerini içeren laboratuvar parametrelerinde klinik açıdan anlamlı dozla ilişkili değişiklik tespit edilmemiştir. Doz aşımı halinde hastanın klinik durumunun gerektirdiği uygun destekleyici tedavi başlatılmalıdır.

Dapagliflozin için klinik geliştirme programı sırasında doz aşımı bildirimleri olmamıştır. Doz aşımı durumunda tedavi için Ulusal Zehir Danışma Merkezi ile iletişime geçilmelidir. Ayrıca hastanın klinik durumunun gerektirdiği destekleyici önlemlerin alınması da önemlidir. Dapagliflozinin hemodiyaliz ile uzaklaştırılması araştırılmamıştır.

Metformin hidroklorür

Yüksek doz aşımı veya eşzamanlı metformine ilişkin riskler laktik asidoza yol açabilir. Laktik asidoz bir tıbbi acil durumdur ve hastanede tedavi edilmelidir.

Metformin ve laktatın en etkili uzaklaştırma yöntemi hemodiyalizdir.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

5.1. Farmakodinamik özellikler

Farmakoterapötik grup: Diyabet tedavisinde kullanılan ilaçlar, oral kan şekerini düşürücü ilaç kombinasyonları

ATC kodu: A10BD15

Etki mekanizması:

XIGDUO XR, tip 2 diyabeti olan hastalarda glisemik kontrolün iyileştirilmesine yönelik olarak birbirini tamamlayan etki mekanizmalarına sahip iki antihiperglisemik tıbbi ürünün kombinasyonudur: bir sodyum bağımlı glukoz transport protein 2 (SGLT2) inhibitörü olan dapagliflozin ve biguanid sınıfının bir üyesi olan metformin hidroklorür.

Dapagliflozin

Proksimal renal tübüllerde ekprese olan SGLT2, tübüler lümeninden filtrelenmiş glukozun yeniden emiliminin büyük kısmından sorumludur. Dapagliflozin bir SGLT2 inhibitörüdür. Dapagliflozin SGLT2'yi inhibe ederek filtrelenmiş glukozun yeniden emilimini azaltır ve glukoz için renal eşiği düşürerek üriner glukoz atılımını artırır.

Metformin hidroklorür

Metformin tip 2 diyabeti olan hastalarda glukoz toleransını iyileştirerek hem bazal hem de yemek sonrası plazma glukoz düzeyini düşürür. Metformin hepatik glukoz üretimini azaltır, glukozun intestinal emilimini düşürür ve periferik glukoz alımını ve kullanımını artırarak insülin hassasiyetinde düzelmeye sağlar. Metformin istisnai durumlar haricinde gerek tip 2 diyabet hastalarında gerekse sağlıklı gönüllülerde hipoglisemiye neden olmaz ve hiperinsülinemiye sebebiyet vermez. Metformin tedavisi ile insülin sekresyonu değişmeden aynı kalırken açlık insülin düzeyleri ve gün boyu plazma insülin yanıtında azalma olabilir.

Dapagliflozin uygulamasını takiben sağlıklı gönüllülerde ve tip 2 diabetes mellitusu olan hastalarda idrarla atılan glukoz miktarında artışlar gözlenmiştir. Tip 2 diabetes mellitusu olan hastalarda 12 hafta süreyle uygulanan günde 5 mg veya 10 mg'lık dapagliflozin dozları günlük idrarda yaklaşık 70 gram glukoz atılımı ile sonuçlanmıştır.

Kardiyak elektrofizyoloji

Dapagliflozin, sağlıklı gönüllülerle yürütülen bir çalışmada 150 mg'a (önerilen dozun 15 katı) kadar olan günlük dozlarda QTc aralığında klinik olarak anlamlı uzama ile ilişkilendirilmemiştir. İlaveten, sağlıklı gönüllülerde dapagliflozinin 500 mg'a (önerilen dozun 50 katı) kadar olan tekli dozlarını takiben QTc aralığı üzerinde klinik olarak anlamlı bir etki gözlenmemiştir.

Hafif derecede böbrek yetmezliği (eGFR ≥ 60 ila < 90 mL/dk/1.73 m²) olan hastalar

21 çift kör, aktif kontrollü ve plasebo kontrollü klinik güvenilirlik ve etkililik çalışma havuzu, (dapagliflozin monoterapi şeklinde ya da diğer antidiyabetik tedaviler ile kombinasyon halinde) hafif derecede böbrek yetmezliği olan %53 (4906/9339) oranında hasta içermektedir. Hafif derecede böbrek yetmezliği olan hastaların güvenilirlik profili genel popülasyon ile benzerdir.

Klinik güvenilirlik ve etkililik:

Klinik çalışmalar

HbA1c değerlerindeki düşüş üzerindeki etkisini incelemek üzere XIGDUO XR kombinasyon tabletleri ile yürütülen klinik etkililik çalışması bulunmamaktadır. XIGDUO XR'ın eşzamanlı uygulanan dapagliflozin ve metformin hidroklorür uzatılmış salımlı (XR) tabletleri ile biyoeşdeğer olduğu kabul edilmektedir. XIGDUO XR ile eşzamanlı uygulanan dapagliflozin ve metformin hidroklorür hızlı salımlı (IR) tabletler arasında bağıl biyoyararlanım çalışmaları gerçekleştirilmemiştir. Metformin hidroklorür XR tabletler ve metformin hidroklorür IR tabletler benzer emilim boyutuna sahip iken (EAA ile ölçülen), XR tabletlerin plazma doruk düzeyleri, aynı dozdaki IR tabletlerin plazma doruk düzeylerinden yaklaşık olarak %20 daha düşüktür (bkz. Bölüm 5.2).

Dapagliflozin ve metformin XR tabletlerin eşzamanlı uygulanması tek başına diyet ve egzersiz ile yeterli düzeyde kontrol sağlanamayan, önceden tedavi görmemiş hastalarda çalışılmıştır. Dapagliflozin ve metformin IR veya XR tabletlerin eşzamanlı uygulanması, metformin ile yeterli düzeyde kontrol sağlanamamış tip 2 diyabeti olan hastalarda incelenmiş ve metformin ile kombinasyon halindeki bir sülfonilüre (glibizid) ile karşılaştırılmıştır. Dapagliflozin ve metformin ile tedavi tüm dozlarda, metformin ile kombinasyon halindeki plasebo ile karşılaştırıldığında HbA1c ve açlık plazma glukoz (AKŞ) değerlerinde klinik olarak ilişkili ve

istatistiksel olarak anlamlı iyileşmeler sağlamıştır (başlangıç veya ek tedavide). Cinsiyet, yaş, ırk, hastalık süresi ve başlangıçtaki beden kitle indeksi (BKİ) dahil alt gruplar arasında HbA1c’de azalmalar görülmüştür.

Uzatılmış salımlı metformin ile başlangıç kombinasyonu tedavisi

Metformin XR formülasyonu ile kombinasyon halindeki dapagliflozin 5 mg veya 10 mg ile başlangıç tedavisinin güvenliliğini ve etkililiğini değerlendiren 24 haftalık 2 aktif kontrollü çalışmaya önceden tedavi görmemiş ve yeterli düzeyde kontrol sağlanamamış (HbA1c \geq %7.5 ve \leq %12) tip 2 diyabeti olan toplam 1241 hasta katılmıştır.

Bir çalışmada 638 hasta, 1 haftalık giriş periyodunu takiben 3 tedavi kolundan birine randomize edilmiştir: 10 mg dapagliflozin ve metformin XR (2000 mg/gün dozuna kadar), 10 mg dapagliflozin ve plasebo, veya metformin XR (2000 mg/gün dozuna kadar) ve plasebo. Metformin XR dozu hastalar tarafından tolere edilmesine göre 500 mg’lık artışlarla haftada bir titre edilmiş, 2000 mg medyan dozuna ulaşılmıştır.

Dapagliflozin 10 mg ve metformin XR kombinasyon tedavisi, her iki monoterapi ile karşılaştırıldığında HbA1c ve AKŞ’de istatistiksel olarak anlamlı düzelmeler ve tek başına metformin XR ile karşılaştırıldığında vücut ağırlığında istatistiksel olarak anlamlı azalma sağlamıştır (bkz. Tablo 6). Ayrıca dapagliflozin 10 mg monoterapi şeklinde verildiğinde tek başına metformin ile karşılaştırıldığında AKŞ’de istatistiksel olarak anlamlı düzelmeler ve vücut ağırlığında istatistiksel olarak anlamlı azalma sağlamıştır ve HbA1c’yi düşürmede metformin XR monoterapisi ile eşit etkililikte olmuştur.

Tablo 6: Metformin XR ile Dapagliflozin Başlangıç Kombinasyon Tedavisinin Aktif Kontrollü Çalışmasında 24. Hafta’daki Sonuçlar (LOCF*)

Etkililik Parametresi	Dapagliflozin 10 mg + Metformin XR N=211 [†]	Dapagliflozin 10 mg N=219 [†]	Metformin XR N=208 [†]
HbA1c (%)			
Başlangıç (ortalama)	9.1	9.0	9.0
Başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-2.0	-1.5	-1.4
Dapagliflozinden fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-0.5 [§] (-0.7, -0.3)		
Metformin XR’dan fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-0.5 [§] (-0.8, -0.3)	0.0 [¶] (-0.2, 0.2)	
HbA1c<%7 değerine ulaşan hastaların yüzdesi başlangıç için düzeltilmiş	%46.6 [#]	%31.7	%35.2
AKŞ (mg/dL)			
Başlangıç (ortalama)	189.6	197.5	189.9
Başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-60.4	-46.4	-34.8
Dapagliflozinden fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-13.9 [§] (-20.9, -7.0)		
Metformin XR’dan fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-25.5 [§] (-32.6, -18.5)	-11.6 [#] (-18.6, -4.6)	

Tablo 6: Metformin XR ile Dapagliflozin Başlangıç Kombinasyon Tedavisinin Aktif Kontrollü Çalışmasında 24. Hafta'daki Sonuçlar (LOCF*)

Etkililik Parametresi	Dapagliflozin 10 mg + Metformin XR	Dapagliflozin 10 mg	Metformin XR
Vücut ağırlığı (kg)			
Başlangıç (ortalama)	88.6	88.5	87.2
Başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-3.3	-2.7	-1.4
Metformin XR'dan fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-2.0 [§] (-2.6, -1.3)	-1.4 [§] (-2.0, -0.7)	

* LOCF: İleri taşınan (kurtarma tedavisi uygulanan hastalarda kurtarma öncesinde) son gözlem.

† Kısa süreli çift kör dönem sırasında çift kör çalışma ilacından en az bir doz alan tüm randomize hastalar.

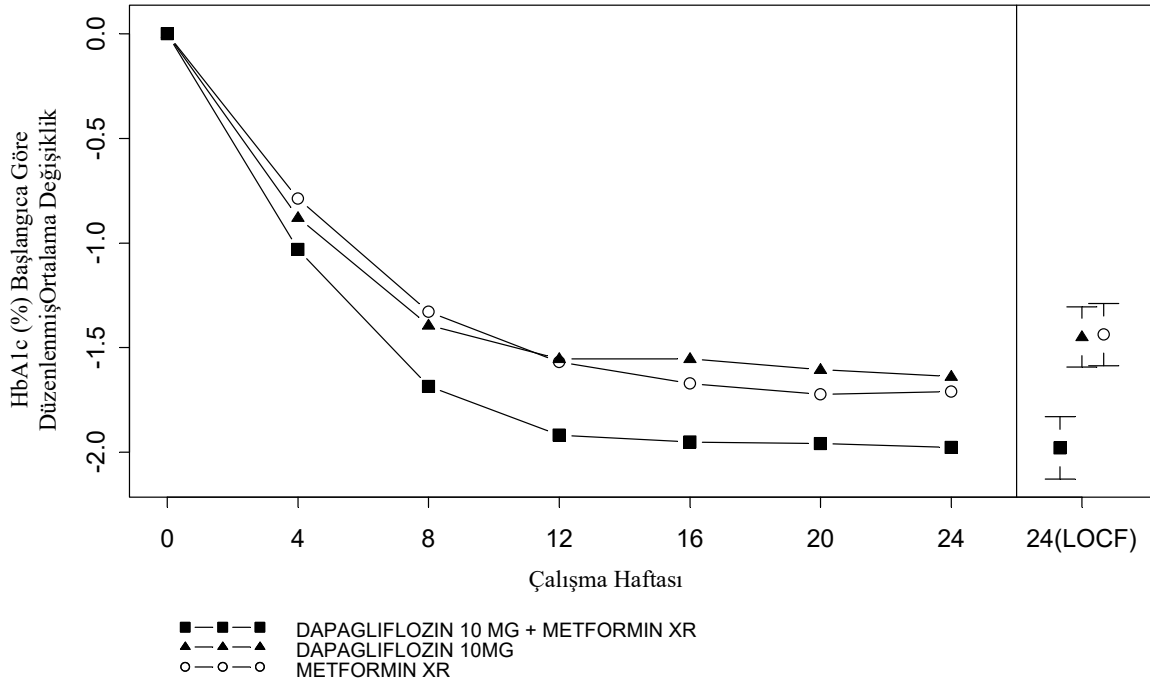
‡ Başlangıç değeri için düzeltilmiş en düşük kareler ortalaması.

§ p değeri<0.0001.

¶ Metformin XR karşısında eşit etkililik.

p değeri<0.05.

Şekil 2: Metformin XR ile Dapagliflozin Başlangıç Kombinasyon Tedavisinin 24 Haftalık Aktif Kontrollü Çalışmasında HbA1c (%) Değerinde Zamanla Başlangıca Göre Düzeltilmiş Ortalama Değişiklik



Grafiğin sol kısmı: Başlangıca göre düzeltilmiş ortalama değişiklik değerleri, boylamsal tekrarlı ölçümler modeline dayalıdır. Çalışmayı tamamlayan, hem başlangıçta hem de 24. Hafta'da HbA1c değerleri olan, kurtarma tedavisi olmayan randomize gönüllüleri içerir. 24. Hafta için grafiğin sağ kısmı (LOCF): Başlangıca göre düzeltilmiş ortalama değişiklik ve %95 GA değerleri ANCOVA modeline dayalıdır. Başlangıçta ve başlangıç sonrasında kurtarma tedavisinden önce en az bir HbA1c değeri olan randomize gönüllüleri içerir.

İkinci bir çalışmada 603 hasta 1 haftalık giriş periyodundan sonra 3 tedavi kolundan birine randomize edilmiştir: Dapagliflozin 5 mg ve metformin XR (2000 mg/gün dozuna kadar), dapagliflozin 5 mg ve plasebo, veya metformin XR (2000 mg/gün dozuna kadar) ve plasebo. Metformin XR dozu tolerabiliteye bağlı olarak 500 mg'lık artışlarla haftada bir titre edilmiş, 2000 mg medyan dozuna ulaşılmıştır.

Dapagliflozin 5 mg ve metformin XR kombinasyon tedavisi, her iki monoterapi ile karşılaştırıldığında HbA1c ve AKŞ'de istatistiksel olarak anlamlı düzelmeler ve tek başına metformin XR ile karşılaştırıldığında vücut ağırlığında istatistiksel olarak anlamlı azalma sağlamıştır (bkz. Tablo 7).

Tablo 7: Metformin XR ile Dapagliflozin Başlangıç Kombinasyon Tedavisinin Aktif Kontrollü Çalışmasında 24. Hafta'daki Sonuçlar (LOCF*)

Etkililik Parametresi	Dapagliflozin 5 mg + Metformin XR N=194 [†]	Dapagliflozin 5 mg N=203 [†]	Metformin XR N=201 [†]
HbA1c (%)			
Başlangıç (ortalama)	9.2	9.1	9.1
Başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-2.1	-1.2	-1.4
Dapagliflozinden fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-0.9 [§] (-1.1, -0.6)		
Metformin XR'dan fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-0.7 [§] (-0.9, -0.5)		
HbA1c<7 değerine ulaşan hastaların yüzdesi başlangıç için düzeltilmiş	%52.4 [¶]	%22.5	%34.6
AKŞ (mg/dL)			
Başlangıç (ortalama)	193.4	190.8	196.7
Başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-61.0	-42.0	-33.6
Dapagliflozinden fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-19.1 [§] (-26.7, -11.4)		
Metformin XR'dan fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-27.5 [§] (-35.1, -19.8)		
Vücut ağırlığı (kg)			
Başlangıç (ortalama)	84.2	86.2	85.8
Başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-2.7	-2.6	-1.3
Metformin XR'dan fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-1.4 [§] (-2.0, -0.7)		

* LOCF: İleri taşınan (kurtarma tedavisi uygulanan hastalarda kurtarma öncesinde) son gözlem.

[†] Kısa süreli çift kör dönem sırasında çift kör çalışma ilacından en az bir doz alan tüm randomize hastalar.

[‡] Başlangıç değeri için düzeltilmiş en düşük kareler ortalaması.

[§] p değeri<0.0001.

[¶] p değeri<0.05.

Metformin hızlı salımına ek tedavi

Metformin ile kombinasyon halindeki dapagliflozinin değerlendirilmesine yönelik 24 haftalık plasebo kontrollü bir çalışmaya glisemik kontrolü yeterli düzeyde sağlanamamış (HbA1c \geq %7 ve \leq %10) toplam 546 tip 2 diyabet hastası randomize edilmiştir. En az 1500 mg/gün dozunda metformin tedavisi alan hastalar plasebonun uygulandığı tek kör, 2 haftalık giriş dönemini tamamladıktan sonra randomize edilmiştir. Giriş dönemini takiben uygun hastalar, mevcut metformin dozlarına ek olarak dapagliflozin 5 mg, dapagliflozin 10 mg veya plaseboya randomize edilmiştir.

Metformine ek tedavi olarak dapagliflozin 10 mg, 24. Hafta'da plasebo ile karşılaştırıldığında HbA1c ve AKŞ değerlerinde istatistiksel olarak anlamlı düzelmeler ve vücut ağırlığında istatistiksel olarak anlamlı azalma sağlamıştır (bkz. Tablo 8 ve Şekil 3). Plasebo ve metformine kıyasla sistolik kan basıncında başlangıca göre istatistiksel olarak anlamlı (iki dozda da $p < 0.05$) ortalama değişiklikler dapagliflozin 5 mg veya 10 mg ve metformin ile sırasıyla -4.5 mmHg ve -5.3 mmHg olmuştur.

Tablo 8: Metformin ile Ek Tedavi Kombinasyonu Halinde Dapagliflozinin Plasebo Kontrollü Çalışmasının 24 Haftalık Sonuçları (LOCF*)

Etkililik Parametresi	Dapagliflozin 10 mg + Metformin N=135 [†]	Dapagliflozin 5 mg + Metformin N=137 [†]	Plasebo + Metformin N=137 [†]
HbA1c (%)			
Başlangıç (ortalama)	7.9	8.2	8.1
Başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-0.8	-0.7	-0.3
Plasebodan fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-0.5 [§] (-0.7, -0.3)	-0.4 [§] (-0.6, -0.2)	
HbA1c < %7 değerine ulaşan hastaların yüzdesi başlangıç için düzeltilmiş	%40.6 [¶]	%37.5 [¶]	%25.9
AKŞ (mg/dL)			
Başlangıç (ortalama)	156.0	169.2	165.6
24. Hafta'da başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-23.5	-21.5	-6.0
Plasebodan fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-17.5 [§] (-25.0, -10.0)	-15.5 [§] (-22.9, -8.1)	
1. Hafta'da başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-16.5 [§] (N=115)	-12.0 [§] (N=121)	1.2 (N=126)
Vücut ağırlığı (kg)			
Başlangıç (ortalama)	86.3	84.7	87.7
Başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-2.9	-3.0	-0.9
Plasebodan fark (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-2.0 [§] (-2.6, -1.3)	-2.2 [§] (-2.8, -1.5)	

* LOCF: İleri taşınan (kurtarma tedavisi uygulanan hastalarda kurtarma öncesinde) son gözlem.

[†] Kısa süreli çift kör dönem sırasında çift kör çalışma ilacından en az bir doz alan tüm randomize hastalar.

[‡] Başlangıç değeri için düzeltilmiş en düşük kareler ortalaması.

[§] plasebo + metformine karşı p değeri < 0.00001.

¶plasebo + metformine karşı p değeri<0.05.

Hızlı salımlı metformin tedavisine ek olarak aktif glipizid kontrollü çalışması 52 haftalık, bir aktif-kontrollü eşit-etkinlik çalışmasında (52 ve 104 haftalık uzatma dönemleriyle birlikte), yetersiz glisemi kontrolü olan kişilerde (HbA1c > %6.5 ve ≤%10) metformine ek olarak bir sülfonilüre (glipizid) uygulamasıyla karşılaştırılarak metformine ek olarak verilen dapagliflozin değerlendirilmiştir. Glipizid ile karşılaştırıldığında 52. haftadaki sonuçlar başlangıca göre benzer bir ortalama HbA1c azalması olduğunu göstermiş, dolayısıyla eşit-etkinliği ortaya koymuştur (bkz. Tablo 9). 104. haftada, HbA1c'de başlangıca göre düzeltilmiş ortalama değişim dapagliflozin için -%0.32 ve glipizid için -%0.14 olmuştur. 208. haftada, HbA1c'de başlangıca göre düzeltilmiş ortalama değişim dapagliflozin için -%0.10 ve glipizid için -%0.20 olmuştur. 52, 104 ve 208. haftalarda, glipizid ile tedavi edilen grup ile karşılaştırıldığında (sırasıyla %40.8, %47.0 ve %50), dapagliflozin ile tedavi edilen kişilerin anlamlı olarak daha az bir bölümü en az bir hipoglisemi olayı yaşamıştır (sırasıyla %3.5, %4.3 ve %5.0). 104. hafta ve 208. haftada çalışmada kalan kişilerin oranı dapagliflozin ile tedavi edilen grupta %56.2 ve %39.7 ve glipizid ile tedavi edilen grupta %50.0 ve %34.6 olmuştur.

Tablo 9: Metformine Ek Tedavi Olarak Glipizid ile Dapagliflozinin Karşılaştırıldığı Aktif Kontrollü Çalışmada 52. Hafta'daki Sonuçlar (LOCF*)

Etkililik Parametresi	Dapagliflozin + Metformin N=400 [†]	Glipizid + Metformin N=401 [†]
HbA1c (%)		
Başlangıç (ortalama)	7.7	7.7
Başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-0.5	-0.5
Glipizid + metforminden farklılık (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	0.0 [§] (-0.1, 0.1)	
Vücut ağırlığı (kg)		
Başlangıç (ortalama)	88.4	87.6
Başlangıca göre değişiklik (düzeltilmiş ortalama [‡])	-3.2	1.4
Glipizid + metforminden farklılık (düzeltilmiş ortalama [‡]) (%95 GA)	-4.7 [¶] (-5.1, -4.2)	

* LOCF: ileri taşınan son gözlem.

[†] Başlangıçta ve en az bir başlangıç sonrası etkililik ölçümü olan randomize ve tedavi edilmiş hastalar.

[‡] Başlangıç değeri için düzeltilmiş en düşük kareler ortalaması.

[§] Glipizid + metformin ile eşit etkililik.

[¶] p değeri <0.0001.

5.2. Farmakokinetik özellikler

Genel özellikler

XIGDUO XR kombinasyon tabletlerin, ayrı tabletler olarak birlikte uygulanan dapagliflozin ve uzatılmış salımlı metformin hidroklorüre karşılık gelen dozlarının eşzamanlı uygulamasının biyoeşdeğer olduğu kabul edilmektedir.

XIGDUO XR'ın sağlıklı gönüllülerde, açlık durumu ile karşılaştırıldığında standart bir öğün sonrasında uygulanması, hem dapagliflozin hem de uzatılmış salımlı metformin için aynı boyutta maruziyet ile sonuçlanmıştır. Açlık durumu ile karşılaştırıldığında standart öğün, dapagliflozinin plazma doruk konsantrasyonlarında %35 azalmaya ve 1 ila 2 saatlik gecikmeye neden olmuştur. Besinin bu etkisinin klinik açıdan anlamlı olmadığı düşünülmektedir. Besinin, XIGDUO XR kombinasyon tabletleri olarak uygulanan metforminin farmakokinetiği üzerinde anlamlı bir etkisi yoktur.

Dapagliflozin

Emilim:

Dapagliflozinin oral uygulamasını takiben maksimum plazma konsantrasyonuna (C_{maks}) açlık durumunda genellikle 2 saat içerisinde ulaşılır. C_{maks} ve EAA değerleri, terapötik doz aralığında dapagliflozin dozundaki artış ile birlikte dozla orantılı şekilde artar. 10 mg'lık bir dozun uygulanmasını takiben dapagliflozinin mutlak oral biyoyararlanımı %78'dir. Dapagliflozinin yüksek oranda yağ içeren bir öğün ile uygulanması, açlık durumunda uygulama ile karşılaştırıldığında, C_{maks} değerini %50'ye kadar düşürür ve t_{maks} 'ı yaklaşık 1 saat uzatır; ancak EAA'yı değiştirmez. Bu değişikliklerin klinik açıdan anlamlı olmadığı düşünülmektedir ve dapagliflozin aç veya tok karnına uygulanabilir.

Dağılım:

Dapagliflozin yaklaşık olarak %91 oranında proteine bağlanır. Böbrek ya da karaciğer yetmezliği olan hastalarda proteine bağlanma oranı değişmez.

Biyotransformasyon:

Dapagliflozinin metabolizmasına esasen UGT1A9 aracılık eder; CYP aracılı metabolizma insanlarda minör bir klerens yolağıdır. Dapagliflozin yaygın şekilde metabolize olur, esasen inaktif bir metabolit olan dapagliflozin 3-O-glukuronid elde edilir. Dapagliflozin 3-O-glukuronid, 50 mg'lık [^{14}C]-dapagliflozin dozunun %61'ine karşılık gelir ve insan plazmasında ilaçla ilişkili baskın bileşiktir.

Eliminasyon:

Dapagliflozin ve ilgili metabolitleri başlıca renal yolla elimine olur. 50 mg'lık tek [^{14}C]-dapagliflozin dozunu takiben toplam radyoaktivitenin sırasıyla %75 ve %21'i idrar ve feçesle atılmıştır. İdrarda dozun %2'den azı ana ilaç olarak atılmıştır. Feçeste dozun yaklaşık %15'i ana ilaç olarak atılmıştır. Dapagliflozin için ortalama plazma terminal yarı ömrü ($t_{1/2}$) 10 mg'lık tek oral dapagliflozin dozunu takiben yaklaşık olarak 12.9 saattir.

Metformin hidroklorür

Emilim:

Tek doz oral uzatılmış salımlı metformin uygulamasını takiben, C_{maks} 7 saatlik medyan değerine 4 ila 8 saat aralığında ulaşılır. Uzatılmış salımlı metformin tabletten metformin emiliminin boyutu (EAA ile ölçüldüğünde), yemekle birlikte verildiğinde yaklaşık %50 artmıştır. Besinin metforminin C_{maks} ve t_{maks} değerleri üzerinde etkisi yoktur.

Dağılım:

Uzatılmış salımlı metformin ile dağılım çalışmaları yürütülmemiştir; ancak hızlı salımlı metforminin 850 mg'lık tekli oral dozlarından sonra görünür dağılım hacmi (V/F) ortalama 654 ± 358 L'dir. Metformin, %90'dan daha yüksek oranda proteine bağlanan sülfonilürelerin aksine plazma proteinlerine göz ardı edilebilir düzeyde bağlanır. Metformin eritrositlerin içine dağılır.

Biyotransformasyon:

Sağlıklı gönüllülerdeki intravenöz tek doz çalışmaları metforminin idrarla değişmeden atıldığını ve hepatik metabolizma (insanlarda metaboliti belirlenmemiştir) ya da biliyer atılmadan geçmediğini göstermektedir.

Uzatılmış salımlı metformin tabletler ile metabolizma çalışmaları gerçekleştirilmemiştir.

Eliminasyon:

Renal klerens, kreatinin klerensinden yaklaşık olarak 3.5 kat daha yüksektir. Bu durum metformin eliminasyonun ana yolağının tübüler sekresyon olduğunu göstermektedir. Oral uygulamayı takiben emilen ilacın yaklaşık olarak %90'ı yaklaşık 6.2 saatlik plazma eliminasyon yarı ömrüyle ilk 24 saat içinde böbrekler yoluyla atılmaktadır. Kanda eliminasyon yarı ömrü yaklaşık olarak 17.6 saattir ve eritrosit kütesinin dağılım kompartmanı olduğu düşünülmektedir.

Hastalardaki karakteristik özellikler

Böbrek yetmezliği:

Böbrek yetmezliği olan hastalarda metformin kullanımı laktik asidoz riskini artırır. XIGDUO XR metformin içerdiğinden orta ila ağır derecede böbrek yetmezliği olan hastalarda kontrendikedir (bkz. Bölüm 4.3, Bölüm 4.4). Hafif derecede böbrek yetmezliği olan hastalarda herhangi bir doz ayarlaması gerekmemektedir (bkz. Bölüm 4.2).

Dapagliflozin

Kararlı durumda (7 gün süreyle günde bir kez 20 mg dapagliflozin), hafif, orta veya ağır derecede böbrek yetmezliği (eGFR ile belirlendiği üzere) olan tip 2 diyabet hastalarında geometrik ortalama sistemik dapagliflozin maruziyetleri, böbrek fonksiyonları normal olan tip 2 diyabet hastalarına kıyasla sırasıyla %45, 2.04 kat ve 3.03 kat daha yüksektir. Böbrek yetmezliği olan tip 2 diabetes mellitus hastalarındaki daha yüksek sistemik dapagliflozin maruziyeti, karşılık gelen daha yüksek bir 24 saatlik glukoz atılımı ile sonuçlanmamıştır. Böbrek fonksiyonları normal olan tip 2 diyabet hastalarına göre hafif, orta ve ağır derecede şiddetli böbrek yetmezliği olan tip 2 diyabet hastalarında kararlı durumda 24 saatlik üriner glukoz atılımı sırasıyla %42, %80 ve %90 daha düşük bulunmuştur. Hemodiyalizin dapagliflozin maruziyeti üzerindeki etkisi bilinmemektedir (bkz. Bölüm 4.2, Bölüm 4.4).

Metformin hidroklorür

Böbrek fonksiyonları azalmış hastalarda (ölçülen kreatinin klerensine dayalı olarak), kreatinin klerensinde azalma ile orantılı olarak metforminin plazma ve kanda yarı ömrü uzar ve renal klerensi azalır.

Karaciğer yetmezliği:

Metforminin karaciğer yetmezliği olan hastalarda kullanımı bazı laktik asidoz olguları ile ilişkilendirilmiştir. XIGDUO XR metformin içerdiğinden, karaciğer yetmezliği olan hastalarda XIGDUO XR kullanılmamalıdır (bkz. Bölüm 4.4).

Dapagliflozin

Tek doz 10 mg dapagliflozin uygulamasını takiben hafif ve orta derecede karaciğer yetmezliği (Child-Pugh Sınıf A ve B) olan hastalarda dapagliflozinin ortalama C_{maks} ve EAA değerleri, sağlıklı eşleştirilmiş kontrol gönüllülerine kıyasla sırasıyla %12 ve %36'ya kadar daha yüksek olmuştur. Bu farklılıkların klinik açıdan anlamlı olduğu düşünülmemektedir. Ağır derecede karaciğer yetmezliği (Child-Pugh Sınıf C) olan hastalarda dapagliflozinin ortalama C_{maks} ve EAA değerleri eşleştirilmiş sağlıklı kontrol gönüllüleri ile karşılaştırıldığında sırasıyla %40 ve %67'ye kadar daha yüksek olmuştur.

Metformin hidroklorür

Karaciğer yetmezliği olan hastalarda metformin ile farmakokinetik çalışma gerçekleştirilmemiştir.

Yaşlı hastalarda:

Dapagliflozin

Popülasyon farmakokinetiği analizine dayalı olarak, dapagliflozinin sistemik maruziyetleri üzerinde yaşın klinik olarak anlamlı bir etkisi bulunmamaktadır; dolayısıyla herhangi bir doz ayarlaması önerilmemektedir.

Metformin hidroklorür

Sağlıklı yaşlı gönüllülerde metformin ile gerçekleştirilen kontrollü farmakokinetik çalışmalardan elde edilen sınırlı veriler, sağlıklı genç gönüllülere kıyasla metforminin toplam plazma klerensinin düştüğünü, yarı ömrün uzadığını ve C_{maks} değerinin arttığını göstermektedir. Bu veriler metformin farmakokinetiğinde yaşla birlikte ortaya çıkan değişikliklerin temelde böbrek fonksiyonlarındaki değişikliğe karşılık gelebileceği izlenimini vermektedir.

Pediyatrik hastalarda:

XIGDUO XR'ın pediyatrik popülasyondaki farmakokinetiği çalışılmamıştır.

Cinsiyet:

Dapagliflozin

Popülasyon farmakokinetiği analizine dayalı olarak, dapagliflozinin sistemik maruziyetleri üzerinde cinsiyetin klinik olarak anlamlı bir etkisi bulunmamaktadır; dolayısıyla herhangi bir doz ayarlaması önerilmemektedir.

Metformin hidroklorür

Metforminin farmakokinetik parametreleri sağlıklı gönüllüler ve tip 2 diyabeti olan hastalar arasında cinsiyete göre analiz edildiğinde anlamlı farklılıklar göstermemiştir (erkek=19, kadın=16). Benzer şekilde, tip 2 diyabeti olan hastalardaki kontrollü klinik çalışmalarda da metforminin antihiperглиsemik etkisi erkekler ve kadınlar arasında benzer olmuştur.

İrk:

Dapagliflozin

Popülasyon farmakokinetiği analizine dayalı olarak, dapagliflozinin sistemik maruziyetleri üzerinde ırkın (Beyaz, Siyah veya Asyalı) klinik olarak anlamlı bir etkisi bulunmamaktadır; dolayısıyla herhangi bir doz ayarlaması önerilmemektedir.

Metformin hidroklorür

İrka göre metforminin farmakokinetik parametrelerine ilişkin bir çalışma gerçekleştirilmemiştir. Tip 2 diyabeti olan hastalarda metforminin kontrollü klinik çalışmalarında antihiperглиsemik etki Beyazlarda (n=249), Siyahlarda (n=51) ve İspanyollarda (n=24) benzer bulunmuştur.

Vücut ağırlığı:

Dapagliflozin

Popülasyon farmakokinetiği analizine dayalı olarak, dapagliflozinin sistemik maruziyetleri üzerinde vücut ağırlığının klinik olarak anlamlı bir etkisi bulunmamaktadır; dolayısıyla herhangi bir doz ayarlaması önerilmemektedir.

5.3. Klinik öncesi güvenlilik verileri

XIGDUO XR ile karsinogenez, mutajenez veya fertilitte bozukluğunu değerlendirmek üzere herhangi bir hayvan çalışması yürütülmemiştir. Aşağıdaki veriler ayrı ayrı dapagliflozin ve metformin ile yürütülen çalışmalardan elde edilen bulguları temel almaktadır.

Dapagliflozin

Dapagliflozin 2 yıllık karsinogenezite çalışmalarında değerlendirilen hiçbir dozda fareler veya sıçanlarda tümörleri indüklememiştir. Farelerdeki oral dozlar erkeklerde 5, 15 ve 40 mg/kg/gün ve dişilerde 2, 10 ve 20 mg/kg/günden oluşurken, sıçanlarda oral dozlar hem erkekler hem de dişiler için 0.5, 2 ve 10 mg/kg/gündür. Farelerde değerlendirilen en yüksek dozlar EAA maruziyeti temel alındığında 10 mg/günlük klinik dozun yaklaşık 72 katı (erkekler) ve 105 katıdır (dişiler). Sıçanlarda en yüksek doz EAA maruziyeti temel alındığında 10 mg/günlük klinik dozun yaklaşık 131 katı (erkekler) ve 186 katıdır (dişiler).

Dapagliflozin Ames mutajenisite analizinde negatif iken, S9 aktivasyonu varlığında ve ≥ 100 $\mu\text{g/mL}$ konsantrasyonlarında bir dizi *in vitro* klastojenisite analizinde pozitifdir. Dapagliflozin klinik dozun >2100 katı maruziyet katlarında sıçanlarda mikronukleus veya DNA onarımının değerlendirildiği bir dizi *in vivo* çalışmada klastojenisite açısından negatifdir. Hayvanlar üzerinde yapılan çalışmalarda herhangi bir karsinogenezite veya mutajenisite sinyalinin olmaması dapagliflozinin insanlar için genotoksik bir risk teşkil etmediğini düşündürmektedir.

Dapagliflozin sırasıyla erkekler ve dişilerde maksimum önerilen insan dozlarının ≤ 1708 ve 998 katı maruziyet katlarında tedavi edilen erkek veya dişi sıçanlarda çiftleşme, fertilitte veya erken embriyonik gelişim üzerinde bir etkiye sahip değildir.

Bir juvenil toksisite çalışmasında dapagliflozin genç sıçanlara doğumdan sonra 21. günden itibaren 90. güne kadar 1, 15 veya 75 mg/kg/gün dozlarında direkt olarak uygulandığında, tüm düzeylerde böbrek ağırlıklarında artış ve renal pelvik ve tübüler dilatasyonlar bildirilmiştir. Test edilen en düşük dozda maruziyet, EAA temelinde maksimum klinik dozun 15 katı olmuştur. Juvenil hayvanlarda gözlenen renal pelvik ve tübüler dilatasyonlar yaklaşık 1 aylık iyileşme döneminde tamamen geriye dönmemiştir.

Bir prenatal ve postnatal gelişim çalışmasında maternal sıçanlara 6. gestasyon gününden itibaren 21. laktasyon gününe kadar 1, 15 veya 75 mg/kg/gün dozları uygulanmıştır ve yavrular dolaylı olarak *in utero* ortamda ve laktasyon süresince ilaca maruz kalmıştır. 75 mg/kg/gün (anne ve yavru dapagliflozin maruziyetleri, klinik dozda insan değerlerinin sırasıyla 1415 ve 137 katı) dozu uygulanarak tedavi edilen dişilerin erişkin yavrularında renal pelvik dilatasyon insidansında veya şiddetinde artış gözlenmiştir. ≥ 1 mg/kg/gün dozunda (klinik dozun yaklaşık olarak ≥ 19 katı) yavruların vücut ağırlığında dozla ilişkili azalmalar gözlenmiştir. 1 mg/kg/gün dozunda ya da klinik dozun yaklaşık olarak 19 katı dozda, gelişim sonlanım noktalarında advers etkiler belirlenmemiştir.

Sıçanlar ve tavşanlardaki embriyo-fetal gelişim çalışmalarında, dapagliflozin, insanlarda organogenezin ilk üç aylık dönemine denk gelen aralıklarla uygulanmıştır. Test edilen dozların herhangi birinde tavşanlarda gelişimsel toksisite gözlenmemiştir. Sıçanlarda dapagliflozin 75 mg/kg/gün ya da 10 mg olan maksimum klinik dozun 1441 katı dozda gerek embriyo ölümüne yol açıcı etki gerekse teratojenik etki göstermemiştir. Sıçanlarda daha yüksek dozlarda kan damarlarında, kaburga kemiklerinde, omurgada, göğüs kemiğinin üst bölümünde malformasyonlar ve fetüslerde iskelet varyasyonları gözlenmiştir (≥ 150 mg/kg veya 10 mg klinik dozun 2344 katı dozda).

Metformin hidroklorür

Sıçanlarda (104 haftalık dozlama süresi) ve farelerde (91 haftalık dozlama süresi) sırasıyla 900 ve 1500 mg/kg/güne varan dozlarda uzun süreli karsinogenisite çalışmaları yürütülmüştür. Bu dozların her ikisi de vücut yüzey alanı karşılaştırmaları temelinde 2000 mg'lık maksimum önerilen insan dozunun yaklaşık 4 katıdır. Dişi veya erkek farelerde metformin ile karsonjenisite kanıtına rastlanmamıştır. Benzer şekilde, erkek sıçanlarda metformin ile tümörjenik potansiyel gözlenmemiştir. Bununla birlikte, 900 mg/kg/gün ile tedavi edilen dişi sıçanlarda benign stromal uterus poliplerinin insidansında artış mevcuttur.

Aşağıda belirtilen *in vitro* testlerde metforminin mutajenik potansiyeline dair bir kanıt rastlanmamıştır: Ames testi (*S. typhimurium*), gen mutasyonu testi (fare lenfoma hücreleri) veya kromozom sapması testi (insan lenfositleri). *In vivo* fare mikronukleus testinden elde edilen bulgular da negatiftir.

Erkek veya dişi sıçanların fertilitesi, vücut yüzey alanı karşılaştırmaları temelinde maksimum önerilen insan dozunun yaklaşık 3 katı olan 600 mg/kg/gün kadar yüksek dozlarda uygulanan metforminden etkilenmemiştir.

Metformin, 600 mg/kg/güne kadar olan dozlarda sıçanlarda ve tavşanlarda teratojenik değildir. 600 mg/kg/gün dozu, vücut yüzey alanı karşılaştırmalarına dayalı olarak sıçanlarda ve tavşanlarda sırasıyla 2000 mg maksimum önerilen insan dozunun değerinin yaklaşık 2 ve 6 katı maruziyetine karşılık gelmektedir. Fetal konsantrasyonların belirlenmesi metformin için kısmi plasenta bariyerini göstermiştir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1. Yardımcı maddelerin listesi

Tablet İçeriği:

Mikrokristalin selüloz
Laktoz anhidr
Krospovidon
Silikon dioksit
Magnezyum stearat
Karboksimetilselüloz sodyum
Saf su
Hipromelloz 2208

Film Kaplama Katmanı

Polivinil alkol-kısmi hidrolize
Titanyum dioksit (E171)
Polietilen glikol 3350 (E1521)
Talk (E553b)
Kırmızı demir oksit (E172)

6.2. Geçimsizlikler

Bilinen herhangi bir geçimsizliği bulunmamaktadır.

6.3. Raf ömrü

36 ay

6.4. Saklamaya yönelik özel tedbirler

30°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

6.5. Ambalajın niteliđi ve içeriği

56 tabletlik, Alu/Alu blister.

6.6. Beşeri tıbbi üründen arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel önlemler

Kullanılmamış olan ürünler ya da atık materyaller “Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliđi” ve “Ambalaj Atıklarının Kontrolü Yönetmelik”lerine uygun olarak imha edilmelidir.

7. RUHSAT SAHİBİ

AstraZeneca İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.
Büyükdere Cad. Yapı Kredi Plaza B Blok
Kat 3-4 34330 Levent-İstanbul

8. RUHSAT NUMARASI

2017/675

9. İLK RUHSAT TARİHİ/RUHSAT YENİLEME TARİHİ

İlk ruhsat tarihi: 13.09.2017

Ruhsat yenileme tarihi:

10. KÜB'ÜN YENİLENME TARİHİ