

KISA ÜRÜN BİLGİSİ

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

1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

RYBELSUS® 7 mg tablet

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Etkin madde:

Semaglutid 7 mg

Her tablet 7 mg semaglutid* içerir.

* Rekombinant DNA teknolojisi ile *Saccharomyces cerevisiae* hücrelerinde üretilmiş insan glukagon benzeri peptid-1 (GLP-1) analogudur.

Yardımcı maddeler:

Her tablet 23 mg sodyum içerir.

Yardımcı maddelerin tam listesi için Bölüm 6.1'e bakınız.

3. FARMASÖTİK FORM

Tablet.

Beyaz ila açık sarı renkte, bir yüzeyinde "7" ve diğer yüzeyinde "novo" yazan oval şekilli tablet (7,5 mm x 13,5 mm).

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Terapötik endikasyonlar

RYBELSUS®, yeterli düzeyde kontrol altında tutulamayan Tip 2 diabetes mellitusu olan erişkinlerin tedavisinde glisemik kontrolünü iyileştirmek için diyet ve egzersize ek olarak aşağıdaki şekilde endikedir;

- İntolerans veya kontrendikasyonlar nedeniyle metformin kullanımının uygun bulunmadığı durumlarda monoterapi olarak
- Diyabet tedavisinde diğer tıbbi ürünlere ek olarak

Kombinasyonlar ile ilgili çalışma sonuçları, glisemik kontrol ve kardiyovasküler olaylar üzerine etkiler ve incelenen popülasyonlar için Bölüm 4.4, 4.5 ve 5.1'e bakınız.

4.2 Pozoloji ve uygulama şekli

Pozoloji/uygulama sıklığı ve süresi:**Pozoloji**

Başlangıç bir ay boyunca günde bir kez 3 mg semaglutid'dir. Doz, bir ay sonra günde bir kez 7 mg idame dozuna çıkarılmalıdır. Günde bir kez 7 mg dozla en az bir ay sonra, doz glisemik kontrolü daha fazla iyileştirmek için günde bir kez 14 mg idame dozuna arttırılabilir.

Önerilen maksimum günlük tek semaglutid dozu 14 mg'dır. 14 mg'lık bir dozun etkisini elde etmek için iki adet 7 mg'lık tablet alınması araştırılmamıştır ve bu nedenle tavsiye edilmemektedir.

Oral ve subkutan (s.c.) semaglutid arasında geçiş yapılmasına ilişkin bilgi için bkz. Bölüm 5.2.

RYBELSUS[®], metformin ve/veya bir sodyum-glukoz ko-transporter-2 inhibitörü (SGLT2i) veya tiazolidindion ile kombinasyon halinde kullanıldığında, mevcut metformin ve/veya SGLT2i veya tiazolidindion dozuna devam edilebilir.

RYBELSUS[®] bir sülfonilüre veya insülin ile kombinasyon halinde kullanıldığında, hipoglisemi riskini azaltmak için sülfonilüre veya insülin dozunda bir azaltım yapılması düşünülebilir (bkz. Bölüm 4.4 ve 4.8).

RYBELSUS[®] dozunu ayarlamak için hastanın kendi kendine kan glukozu takibine gerek yoktur. Özellikle RYBELSUS[®] tedavisi başlandığında ve insülin dozu azaltıldığında, sülfonilüre ve insülin dozunu ayarlamak için hastanın kendi kendine kan glukoz ölçümleri yapması gerekmektedir. İnsülinin azaltılması için aşamalı bir yaklaşım önerilmektedir.

Kaçırılan doz

Bir dozun alınması unutulursa, unutilan doz atlanmalı ve bir sonraki doz ertesi gün alınmalıdır.

Uygulama şekli:

RYBELSUS[®], günde bir kez ağızdan kullanılan bir tablettir.

- RYBELSUS[®], günün herhangi bir saatinde aç karnına alınmalıdır.
- RYBELSUS[®], bir yudum suyla (120 ml'ye eşdeğer yarım bardak su) bütün olarak yutulmalıdır. Semaglutidin emilimini etkileyip etkilemediği bilinmediği için tabletler bölünmemeli, ezilmemeli veya çiğnenmemelidir.
- RYBELSUS[®] aldıktan sonra hastalar yemek yemeden veya bir şey içmeden veya ağızdan alınan diğer ilaçları almadan önce en az 30 dakika beklemelidir. 30 dakikadan az beklenmesi semaglutidin emilimini azaltır (bkz. Bölüm 4.5 ve 5.2).

Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler:**Böbrek yetmezliği:**

Hafif, orta veya şiddetli böbrek yetmezliği olan hastalar için doz ayarlaması gerekmemektedir. Şiddetli böbrek yetmezliği olan hastalarda semaglutidin kullanımı ile ilgili deneyim sınırlıdır. Son evre böbrek yetmezliği olan hastalarda RYBELSUS[®] önerilmemektedir (bkz. Bölüm 5.2).

Karaciğer yetmezliği:

Karaciğer yetmezliği olan hastalarda doz ayarlaması gerekmemektedir. Şiddetli karaciğer yetmezliği olan hastalarda semaglutid kullanımı ile ilgili deneyim sınırlıdır. Bu hastalar RYBELSUS® ile tedavi edilirken dikkatli olunmalıdır (bkz. Bölüm 5.2).

Pediyatrik popülasyon:

18 yaşın altındaki ergenlerde ve çocuklarda RYBELSUS®'un güvenlilik ve etkililiği henüz belirlenmemiştir. Veri mevcut değildir.

Geriyatrik popülasyon:

Yaşa göre doz ayarlamasına gerekli değildir. 75 yaş ve üzeri hastalarda terapötik deneyim sınırlıdır (bkz. Bölüm 5.2).

4.3 Kontrendikasyonlar

Etkin maddeye veya Bölüm 6.1'de listelenen yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlılık durumlarında kontrendikedir.

Kendisinde veya aile öyküsünde medüler tiroid karsinomu olan hastalarda veya çoklu endokrin neoplazma sendromu tip 2 olan hastalarda kontrendikedir.

4.4 Özel kullanım uyarıları ve önlemleri

Genel

RYBELSUS®, tip 1 diabetes mellituslu hastalarda veya diyabetik ketoasidozun tedavisinde kullanılmamalıdır.

Bir GLP-1 reseptör agonisti ile tedaviye başlandığında, insülin kullanan hastalarda insülinin birden kesilmesi veya dozunun azaltılmasından sonra diyabetik ketoasidoz bildirilmiştir (bkz. Bölüm 4.2).

Konjestif kalp yetmezliği NYKD (New York Kalp Derneği) sınıf IV olan hastalarda terapötik deneyim bulunmamaktadır ve bu nedenle bu hastalara semaglutid önerilmemektedir.

Bariatrik cerrahisi uygulanan hastalarda semaglutide ilişkin terapötik deneyim yoktur.

Gastrointestinal etkiler ve dehidrasyon

GLP-1 reseptör agonistlerinin kullanımı, dehidrasyona neden olabilen gastrointestinal advers reaksiyonlarla ilişkili olabilir ve bu da nadir durumlarda böbrek fonksiyonunda bozulmaya yol açabilir (bkz. Bölüm 4.8).

Semaglutid ile tedavi edilen hastalara, gastrointestinal yan etkilerle ilişkili potansiyel dehidrasyon riski hakkında bilgi verilmeli ve sıvı azalmasını önlemek için önlemler almaları bildirilmelidir.

Akut pankreatit

GLP-1 reseptör agonistlerinin kullanılmasıyla akut pankreatit gözlenmiştir. Hastalar, akut pankreatitin karakteristik semptomları hakkında bilgilendirilmelidir. Pankreatit şüphesi varsa, semaglutid kesilmelidir; doğrulanırsa semaglutide yeniden başlanmamalıdır. Pankreatit öyküsü olan hastalarda dikkatli olunmalıdır.

Hipoglisemi

Bir sülfonilüre veya insülin ile kombinasyon halinde semaglutid ile tedavi edilen hastalarda hipoglisemi riski artabilir (bkz. Bölüm 4.8). Semaglutid tedavisi başladığında sülfonilüre veya insülin dozunun düşürülmesiyle hipoglisemi riski azaltılabilir (bkz. Bölüm 4.2).

Diyabetik retinopati

İnsülin ve s.c. semaglutid ile tedavi edilen diyabetik retinopatisi olan hastalarda, diyabetik retinopati komplikasyonlarının gelişme riskinin arttığı gözlenmiştir; bu, oral yoldan uygulanan semaglutid için de göz ardı edilemeyecek bir risktir (bkz. Bölüm 4.8'deki veriler). Diyabetik retinopatili hastalarda semaglutid kullanılırken dikkatli olunmalıdır.

Bu hastalar yakından izlenmeli ve klinik kılavuzlara uygun olarak tedavi edilmelidir. Glikoz kontrolünde hızlı iyileşme, diyabet retinopatisinin geçici olarak kötüleşmesi ile ilişkilendirilmiştir, ancak diğer mekanizmalar da göz ardı edilemez.

Uzun süreli glisemik kontrol, diyabetik retinopati riskini azaltır.

Tedavi yanıtı

Semaglutidin optimal etkisi için doz rejimine uyulması önerilmektedir. Semaglutid ile tedavi yanıtı beklenenden düşükse, tedaviyi uygulayan hekim, semaglutidin emiliminin oldukça değişken olduğunun ve minimum düzeyde olabileceğinin (hastaların % 2-4'ünün maruz kalmayacağı) ve semaglutidin mutlak biyoyararlanımının düşük olduğunun farkında olmalıdır.

Sodyum içeriği

Bu tıbbi ürün, tablet başına 23 mg sodyum içerir ve bu da bir yetişkin için DSÖ tarafından önerilen günlük maksimum 2 g olan sodyum alımının %1'ine eşdeğerdir.

Takip edilebilirlik

Biyoteknolojik ürünlerin takip edilebilirliğinin sağlanması için uygulanan ürünün ticari ismi ve seri numarası mutlaka hasta dosyasına kaydedilmelidir.

4.5 Diğer tıbbi ürünler ile etkileşim ve diğer etkileşim şekilleri

Semaglutid, diğer oral tıbbi ürünlerin emilimini etkileyebilecek şekilde mide boşalmasını geciktirir.

Semaglutidin diğer tıbbi ürünler üzerindeki etkileri

Tiroksin

Toplam tiroksin maruziyeti (AUC) (endojen seviyeler için ayarlanmış), tek bir levotiroksin dozunun uygulanmasına takiben % 33 artmıştır. Maksimum maruziyet (C_{maks}) değişmemiştir. Hastalar levotiroksin ile aynı zamanda semaglutid ile tedavi edilirken tiroid parametrelerinin izlenmesi düşünülmelidir.

Varfarin

Semaglutid, tek doz varfarin sonrasında R- ve S-varfarinin genel maruziyetini veya C_{maks} 'ını değiştirmemiştir ve uluslararası normalleştirilmiş oran (INR) ile ölçüldüğü gibi varfarinin farmakodinamik etkileri klinik olarak anlamlı bir şekilde etkilenmemiştir. Bununla birlikte,

varfarin veya diğerkumarin türevleri alan hastalarda semaglutid ile tedaviye başlarken INR'nin sık izlenmesi tavsiye edilir.

Rosuvastatin

Semaglutid ile birlikte uygulandığında rosuvastatinin AUC değeri % 41 [% 90 GA: 24; 60] artmıştır. Rosuvastatinin geniş terapötik indeksine dayalı olarak, maruziyetteki değişikliklerin boyutunun klinik olarak anlamlı olmadığı kabul edilmiştir.

Digoksin, oral kontraseptifler, metformin, furosemid

Semaglutid ile eşzamanlı uygulandığında digoksin, oral kontraseptifler (etinilestradiol ve levonorgestrel içeren), metformin veya furosemidin AUC veya C_{maks} değerlerinde klinik olarak anlamlı bir değişiklik gözlenmemiştir.

Biyoyararlanımı çok düşük (F:% 1) ilaçlarla etkileşimler değerlendirilmemiştir.

Diğertıbbi ürünlerin semaglutid üzerindeki etkileri

Omeprazol

Omeprazol ile birlikte alındığında semaglutidin AUC veya C_{maks} değerlerinde klinik olarak anlamlı bir değişiklik gözlenmemiştir.

Diğerbeş tablet ile birlikte uygulanan semaglutidin farmakokinetiğini araştıran bir çalışmada, semaglutidin AUC değeri % 34 ve C_{maks} değerleri % 32 azalmıştır. Bu da aynı zamanda birlikte uygulandığında midede birden fazla tabletin varlığının, semaglutidin emilimini etkilediğini göstermektedir. Semaglutid uygulandıktan sonra, hastalar diğertıbbi ürünleri almadan önce 30 dakika beklemelidir (bkz. Bölüm 4.2).

Özel popülasyona ilişkin ek bilgiler:

Pediyatrik popülasyon:

RYBELSUS® ile herhangi bir etkileşim çalışması yapılmamıştır.

4.6 Gebelik ve laktasyon

Genel tavsiye

Gebelik kategorisi C'dir.

Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar/Doğum kontrolü (Kontrasepsiyon)

Çocuk doğurma potansiyeline sahip kadınların semaglutid tedavisi sırasında kontrasepsiyon kullanmaları önerilir.

Gebelik dönemi

Hayvanlarda yapılan çalışmalar üreme toksisitesinin bulunduğunu göstermiştir (bkz. Bölüm 5.3). RYBELSUS®'un gebe kadınlarda kullanımına ilişkin sınırlı veri bulunmaktadır. Bu nedenle, gebelik sırasında RYBELSUS® kullanılmamalıdır. Bir hasta gebe kalmak isterse veya gebelik olursa, RYBELSUS® kesilmelidir. RYBELSUS®, yarılanma ömrü uzun olduğu için planlanan bir gebelikten en az iki ay önce kesilmelidir (bkz. Bölüm 5.2).

Laktasyon dönemi

Emziren sıçanlarda semaglutid, salcaprozate sodyum ve/veya metabolitleri süte geçmiştir. Anne sütüyle beslenen bir çocuk için risk göz ardı edilemeyeceği için RYBELSUS® emzirme sırasında kullanılmamalıdır.

Üreme yeteneği/Fertilite:

İnsanlarda semaglutidin fertilite üzerindeki etkisi bilinmemektedir. Semaglutid erkek sıçanlarda fertiliteyi etkilememiştir. Dişi sıçanlarda, maternal vücut ağırlığı kaybı ile ilişkili dozlarda östrus siklusunda bir artış ve ovülasyon sayısında küçük bir azalma gözlenmiştir (bkz. Bölüm 5.3).

4.7 Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler

Semaglutidin araç veya makine kullanımı üzerinde hiçbir etkisi yoktur veya ihmal edilebilir bir etkiye sahiptir. Semaglutid sülfonilüre veya insülin ile birlikte kullanıldığı zaman hastalara araç veya makine kullanırken hipoglisemiden kaçınmaya yönelik önlemleri almaları tavsiye edilmelidir (bkz. Bölüm 4.4).

4.8 İstenmeyen etkiler

Güvenlilik profilinin özeti

10 adet faz 3a çalışmada 5707 hasta, tek başına veya diğer glikoz düşürücü tıbbi ürünlerle kombinasyon halinde semaglutide maruz kalmıştır. Tedavi süresi 26 hafta ile 78 hafta arasında değişmiştir. Klinik çalışmalarda en sık bildirilen advers reaksiyonlar bulantı (çok yaygın), diyare (çok yaygın) ve kusma (yaygın) dahil olmak üzere gastrointestinal bozukluklar olmuştur.

Advers olayların tablolanmış listesi

Tablo 1, tüm faz 3a çalışmalarında tip 2 diabetes mellituslu hastalarda tespit edilen advers reaksiyonları listelemektedir (Bölüm 5.1'de daha ayrıntılı olarak açıklanmıştır). Advers reaksiyonların sıklıkları, kardiyovasküler sonuçlar çalışması hariç olmak üzere birleştirilen faz 3a çalışmalarının verilerine dayanmaktadır.

Reaksiyonlar aşağıda sistem organ sınıfına ve mutlak sıklığa göre listelenmiştir. Sıklıklar şu şekilde tanımlanmıştır: Çok yaygın: ($\geq 1/10$); yaygın: ($\geq 1/100$ ila $< 1/10$); yaygın olmayan: ($\geq 1/1.000$ ila $< 1/100$); seyrek: ($\geq 1/10.000$ ila $< 1/1.000$) ve çok seyrek: ($< 1/10.000$). Her bir sıklık gruplamasında, advers reaksiyonlar azalan ciddiyet sırasına göre sunulmuştur.

Tablo 1 Kontrollü Faz 3a çalışmalardan elde edilen advers reaksiyonlar

MedRA sistem organ sınıfı	Çok yaygın	Yaygın	Yaygın olmayan	Seyrek
Bağışıklık sistemi hastalıkları			Aşırı duyarlılık (Hipersensitivite) ^c	Anafilaktik reaksiyon
Metabolizma ve beslenme bozuklukları	İnsülin veya sülfonilüre ile birlikte kullanıldığında hipoglisemi ^a	Diğer anti-diyabetik ilaçlar ile birlikte kullanıldığında hipoglisemi ^a İştah azalması		

Sinir sistemi hastalıkları			Disguzi	
Göz hastalıkları		Diyabetik retinopati komplikasyonları ^b		
Kardiyak hastalıklar			Kalp atım hızında artış	
Gastrointestinal hastalıklar	Bulantı Diyare	Kusma Karın ağrısı Karında şişlik Kabızlık Hazımsızlık Gastrit Gastroözofageal reflü hastalığı Flatulans	Geğirme Gecikmiş gastrik boşalma	Akut pankreatit
Hepatobiliyer hastalıklar			Kolelitiazis	
Genel bozukluklar ve uygulama bölgesi durumları		Yorgunluk		
Araştırmalar		Lipaz artışı Amilaz artışı	Kilo kaybı	

^{a)} Kan şekeri <3 mmol/L veya <54 mg/dL olarak tanımlanan hipoglisemi

^{b)} Diyabetik retinopati komplikasyonları, retina fotokoagülasyonu, intravitreal ajanlarla tedavi, vitröz kanama ve diyabetle ilişkili körlüğün (yaygın olmayan) bir bileşimidir. Sıklık, s.c. semaglutid ile yapılan kardiyovasküler çalışmanın sonuçlarına dayanmaktadır, ancak tespit edilen diyabetik retinopati komplikasyonları riskinin RYBELSUS® için de geçerli olduğu göz ardı edilemez.

^{c)} Döküntü ve kaşıntı gibi aşırı duyarlılık (hipersensivite) ile ilişkili advers olayları da kapsayan grup terim.

Seçili advers reaksiyonların tanımı

Hipoglisemi

Şiddetli hipoglisemi ağırlıklı olarak semaglutid bir sülfonilüre (deneklerin % 0,1'i; <0,001 olay/hasta yılı) veya insülin (deneklerin % 1,1'i; <0,013 olay/hasta yılı) ile birlikte kullanıldığında gözlenmiştir. Sülfonilüre dışındaki oral antidiyabetiklerle kombinasyon halinde semaglutid ile birkaç atak (deneklerin % 0,1'i; <0,001 olay/hasta yılı) gözlenmiştir.

Gastrointestinal advers reaksiyonlar

Semaglutid ile tedavi edildiklerinde hastaların % 15'inde bulantı, % 10'unda diyare ve % 7'sinde kusma meydana gelmiştir. Olayların çoğu hafif ve orta şiddette ve kısa süreli olmuştur. Olaylar,

deneklerin % 4'ünde tedavinin kesilmesine neden olmuştur. Olaylar en sık tedavinin ilk aylarında bildirilmiştir.

Faz 3a çalışmalarında, semaglutid (<% 0,1) ve karşılaştırıcı (% 0,2) alan hastalarda değerlendirme ile doğrulanan akut pankreatit bildirilmiştir. Kardiyovasküler sonuçlar çalışmasında, değerlendirme ile doğrulanan akut pankreatit sıklığı semaglutid için % 0,1 ve plasebo için % 0,2 olmuştur (bkz. Bölüm 4.4.)

Diyabetik retinopati komplikasyonları

S.c. semaglutid ile yapılan 2 yıllık bir klinik çalışma, yüksek kardiyovasküler risk taşıyan, uzun süredir diyabetli ve kan şekeri kötü kontrol edilen tip 2 diyabetli 3297 hastayı incelemiştir. Bu çalışmada, plasebo (% 1,8) ile karşılaştırıldığında s.c. semaglutid ile tedavi edilen daha fazla hastada (% 3,0) diyabetik retinopati komplikasyonu meydana gelmiştir. Bu, insülin ile tedavi edilen, diyabetik retinopatisi olduğu bilinen hastalarda gözlenmiştir. Tedavi farkı erken ortaya çıkmış ve çalışma boyunca devam etmiştir. Diyabetik retinopati komplikasyonunun sistematik değerlendirmesi, yalnızca s.c. semaglutid ile yapılan kardiyovasküler sonuçlar çalışmasında gerçekleştirilmiştir. Tip 2 diyabetli 6352 hastayı içeren, 18 aya kadar süren RYBELSUS® ile yapılan klinik çalışmalarda, semaglutid (% 4,2) ve karşılaştırıcılar (% 3,8) ile tedavi edilen deneklerde diyabetik retinopati ile ilgili advers olaylar benzer oranlarda bildirilmiştir.

İmmünojenisite

Proteinler veya peptitler içeren tıbbi ürünlerin potansiyel immünojenik özellikleriyle tutarlı olarak, hastalar semaglutid ile tedaviyi takiben antikorlar geliştirebilir. Başlangıçtan sonra herhangi bir zaman noktasında anti-semaglutid antikorları için testi pozitif olan deneklerin oranı düşük olmuş (% 0,5) ve çalışmanın sonunda hiçbir denek, endojen GLP-1 üzerinde nötralize edici etkiye sahip nötralize edici anti-semaglutid antikorlarına veya anti-semaglutid antikorlarına sahip olmamıştır.

Kalp hızında artış

GLP-1 reseptör agonistleri ile kalp hızında artış gözlenmiştir. Faz 3a çalışmalarda, RYBELSUS® ile tedavi edilen hastalarda başlangıçta 69 ila 76 arasında olan kalp hızında ortalama 0 ila 4 atım/dakikada (bpm) arasında değişiklikler gözlenmiştir.

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 (TUFAM)' ne bildirmeleri gerekmektedir. (www.titck.gov.tr; eposta: tufam@titck.gov.tr; tel: 0 800 314 00 08; faks: 0 312 218 35 99)

4.9 Doz aşımı ve tedavisi

Klinik çalışmalardaki semaglutid ile doz aşımı etkileri gastrointestinal bozukluklarla ilişkili olabilir. Doz aşımı durumunda, hastanın klinik belirti ve bulgularına göre uygun destekleyici tedaviye başlanmalıdır. Semaglutidin yaklaşık 1 haftalık uzun yarılanma ömrü dikkate alınarak semptomların uzun süreli gözlemlenmesi ve tedavisi gerekli olabilir (bkz. Bölüm 5.2). Semaglutidin doz aşımına karşı spesifik bir antidot yoktur.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

5.1 Farmakodinamik özellikler

Farmakoterapötik grup: Diyabette kullanılan ilaçlar, Glukagon-benzeri peptid-1 (GLP-1) analogları

ATC kodu: A10BJ06

Etki mekanizması:

Semaglutid, insan GLP-1'ine % 94 diziliş homolojisi olan bir GLP-1 analogudur. Semaglutid, bir GLP-1 reseptörü agonisti olarak doğal GLP-1 için bir hedef olan GLP-1 reseptörüne seçici bir şekilde bağlanıp aktive ederek etki eder.

GLP-1, glikoz ve iştah regülasyonunda ve kardiyovasküler sistemde birden fazla etkiye sahip olan fizyolojik bir hormondur. Glikoz düşürücü ve iştah üzerine etkileri özellikle pankreas ve beyindeki GLP-1 reseptörleri aracılığı ile gerçekleştirilir.

Semaglutid, kan glikozu yüksek olduğunda insülin sekresyonunu uyararak ve glukagon sekresyonunu azaltarak glikoz bağımlı bir şekilde kan glikozunu azaltır. Kan glikozunu azaltma mekanizması, tokluk fazında erken gastrik boşalmada ufak bir gecikmeyi de kapsar. Hipoglisemi sırasında, semaglutid insülin sekresyonunu azaltır ve glukagon sekresyonunu bozmaz. Semaglutidin mekanizması, uygulama yolundan bağımsızdır.

Semaglutid, genel bir iştah azalması yaparak enerji alımını düşürmesi yoluyla vücut ağırlığını ve vücut yağ kütesini azaltır. Ayrıca, semaglutid yağ oranı yüksek gıdaları tercih etmeyi azaltır.

GLP-1 reseptörleri kalp, damar sistemi, bağışıklık sistemi ve böbreklerde de bulunur. Semaglutidin klinik çalışmalarda, plazma lipidleri, sistolik kan basıncının düşürülmesi ve enflamasyonun azaltılması ile ilgili yararlı bir etkisi vardır. Hayvan çalışmalarında, semaglutid aortik plak progresyonunu önleyerek ve plaktaki enflamasyonu azaltarak ateroskleroz gelişimini zayıflatmıştır.

Farmakodinamik etkiler:

Oral yoldan uygulanan semaglutid ile 12 haftalık tedaviden sonra aşağıda açıklanan farmakodinamik değerlendirmeler gerçekleştirilmiştir.

Açlık ve tokluk glikozu

Semaglutid, açlık ve tokluk glikoz konsantrasyonlarını azaltır. Tip 2 diyabetli hastalarda, semaglutid ile tedavi, plaseboya kıyasla açlık glikoz konsantrasyonunda % 22'lik [13; 30] ve tokluk glikoz konsantrasyonunda % 29'luk [19; 37] düşüş sağlamıştır.

Glukagon sekresyonu

Semaglutid, tokluk glukagon konsantrasyonlarını düşürür. Tip 2 diyabetli hastalarda, semaglutid plasebo ile karşılaştırıldığında glukagonda şu şekilde oransal azalmalar ile sonuçlanmıştır: Yemek sonrası % 29'luk glukagon yanıtı [15; 41].

Mide boşalması

Semaglutid yemek sonrası erken mide boşalmasında küçük bir gecikmeye neden olur ve yemekten sonraki ilk saat içinde parasetamol maruziyeti (AUC_{0-1 saat}) % 31 [13; 46] azalır, böylece yemek sonrası glikozun dolaşıma girme hızı yavaşlar.

Açlık ve yemek sonrası lipidler

Plasebo ile karşılaştırıldığında semaglutid, açlık trigliserid seviyesini ve çok düşük dansiteli lipoprotein (VLDL) kolesterol konsantrasyonlarını sırasıyla % 19 [8; 28] ve % 20 [5; 33] oranında düşürmüştür. Yüksek yağlı bir öğüne yemek sonrası trigliserid ve VLDL kolesterol yanıtı sırasıyla % 24 [9; 36] ve % 21 [7; 32] oranında düşmüştür. ApoB48 hem açlık hem de yemek sonrası durumda sırasıyla % 25 [2; 42] ve % 30 [15; 43] oranında azalmıştır.

Klinik etkililik ve güvenlilik

RYBELSUS®'un etkililiği ve güvenliliği, sekiz global randomize kontrollü faz 3a çalışmasında değerlendirilmiştir. Yedi çalışmada, birincil amaç glisemik etkililiğin değerlendirilmesi olurken; bir çalışmada, birincil amaç kardiyovasküler sonuçların değerlendirilmesi olmuştur.

Çalışmalar, orta derecede böbrek yetmezliği olan 1165 hasta dahil olmak üzere randomize edilen 8842 tip 2 diyabetli hastayı (semaglutid ile tedavi edilen 5169) içermiştir. Hastaların ortalama yaşı 61 olurken (aralık 18 ila 92 yaş), hastaların % 40'ı ≥ 65 yaşı ve % 8'i ≥ 75 yaşında olmuştur. Semaglutidin etkililiği plasebo veya aktif kontrollerle (sitagliptin, empagliflozin ve liraglutid) karşılaştırılmıştır.

Semaglutidin etkililiği, başlangıçtaki yaş, cinsiyet, ırk, etnik köken, vücut ağırlığı, VKİ, diyabet süresi, üst gastrointestinal hastalık ve böbrek fonksiyon seviyesinden etkilenmemiştir.

PIONEER 1 - Monoterapi

26 haftalık çift kör çalışmada diyet ve egzersizle yeterli şekilde kontrol edilemeyen tip 2 diyabetli 703 hasta günde bir kez 3 mg semaglutid, 7 mg semaglutid, 14 mg semaglutid veya plasebo alacak şekilde randomize edilmiştir.

Tablo 2 Semaglutidi plasebo ile karşılaştıran 26 haftalık monoterapi çalışmasının sonuçları (PIONEER 1)

	7 mg semaglutid	14 mg semaglutid	Plasebo
Tam analiz seti (N)	175	175	178
HbA_{1c} (%)			
Başlangıç	8	8	7,9
Başlangıça göre değişim ¹	-1,2	-1,4	-0,3
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,9 [-1,1; -0,6]*	-1,1 [-1,3; -0,9]*	-
HbA_{1c} < % 7'ye ulaşan hastalar (%)	69 [§]	77 [§]	31
FPG (mmol/L)			
Başlangıç	9	8,8	8,9
Başlangıça göre değişim ¹	-1,5	-1,8	-0,2
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-1,4 [-1,9; -0,8] [§]	-1,6 [-2,1; -1,2] [§]	-
Vücut ağırlığı (kg)			
Başlangıç	89	88,1	88,6
Başlangıça göre değişim ¹	-2,3	-3,7	-1,4
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,9 [-1,9; 0,1]*	-2,3 [-3,1; -1,5]*	-

¹ Tedavinin kesilmesinden veya kurtarma ilacının başlatılmasından bağımsız olarak (çoklu atama kullanılan karışım model modeli).

* Üstünlük için $p < 0,001$ (ayarlanmamış 2-taraflı), çeşitlilik için kontrol edilmiş.

[§] $p < 0,05$, çeşitlilik için kontrol edilmemiş; "HbA_{1c} < % 7'ye ulaşan hastalarda" odss oranı için p-değeri

PIONEER 2 - Empagliflozine karşı semaglutid, her ikisi de metformin ile kombinasyon halinde

52 haftalık açık etiketli bir çalışmada, 822 tip 2 diyabetli hasta her ikisi de metformin ile kombinasyon halinde günde bir kez 14 mg semaglutid veya günde bir kez 25 mg empagliflozin alacak şekilde randomize edilmiştir.

Tablo 3 Semaglutidi empagliflozin ile karşılaştıran 52 haftalık çalışmanın sonuçları (PIONEER 2)

	14 mg semaglutid	25 mg empagliflozin
Tam analiz seti (N)	411	410
26. hafta		
HbA_{1c} (%)		
Başlangıç	8,1	8,1
Başlangıça göre değişim ¹	-1,3	-0,9
Empagliflozine göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,4 [-0,6; -0,3]*	-
HbA_{1c} < % 7'ye ulaşan hastalar (%)	67 [§]	40
FPG (mmol/L)		
Başlangıç	9,5	9,7
Başlangıça göre değişim ¹	-2	-2
Empagliflozine göre fark ¹ [% 95 GA]	0 [-0,2; 0,3]	-
Vücut ağırlığı (kg)		
Başlangıç	91,9	91,3
Başlangıça göre değişim ¹	-3,8	-3,7
Empagliflozine göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,1 [-0,7; 0,5]	-
52. hafta		
HbA_{1c} (%)		
Başlangıça göre değişim ¹	-1,3	-0,9
Empagliflozine göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,4 [-0,5; -0,3] [§]	-
HbA_{1c} < % 7'ye ulaşan hastalar (%)	66 [§]	43
Vücut ağırlığı (kg)		
Başlangıça göre değişim ¹	-3,8	-3,6
Empagliflozine göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,2 [-0,9; 0,5]	-

¹ Tedavinin kesilmesinden veya kurtarma ilacının başlatılmasından bağımsız olarak (çoklu atama kullanılan karışım model modeli).

* Üstünlük için p<0,001 (ayarlanmamış 2-taraflı), çeşitlilik için kontrol edilmiş.

§ p<0,05, çeşitlilik için kontrol edilmemiş; "HbA_{1c} < % 7'ye ulaşan hastalarda" odss oranı için p-değeri

PIONEER 3 - Sitagliptine karşı semaglutid, her ikisi de metformin veya sülfonilüre + metformin ile kombinasyon halinde

78 haftalık bir çift körlü, çift maket çalışmada, 1864 tip 2 diyabetli hasta tümü tek başına metformin ile veya metformin + sülfonilürü ile kombinasyon halinde olmak üzere günde bir kez 3 mg semaglutid, 7 mg semaglutid, 14 mg semaglutide veya 100 mg sitagliptin alacak şekilde randomize edilmiştir. 78 haftalık çalışma süresi boyunca HbA_{1c} ve vücut ağırlığındaki azalmalar idame edilmiştir.

Tablo 4 Semaglutidi sitagliptin ile karşılaştıran 78 haftalık çalışmanın sonuçları (PIONEER 3)

	7 mg semaglutid	14 mg semaglutid	100 mg sitagliptin
Tam analiz seti (N)	465	465	467
26. hafta			

HbA_{1c} (%)			
Başlangıç	8,4	8,3	8,3
Başlangıça göre değişim ¹	-1	-1,3	-0,8
Sitapliptine göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,3 [-0,4; -0,1]*	-0,5 [-0,6; -0,4]*	-
HbA_{1c}<% 7'ye ulaşan hastalar (%)	44 [§]	56 [§]	32
FPG (mmol/L)			
Başlangıç	9,4	9,3	9,5
Başlangıça göre değişim ¹	-1,2	-1,7	-0,9
Sitapliptine göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,3 [-0,6; 0] [§]	-0,8 [-1,1; -0,5] [§]	-
Vücut ağırlığı (kg)			
Başlangıç	91,3	91,2	90,9
Başlangıça göre değişim ¹	-2,2	-3,1	-0,6
Sitapliptine göre fark ¹ [% 95 GA]	-1,6 [-2; -1,1]*	-2,5 [-3; -2]*	-
78. hafta			
HbA_{1c} (%)			
Başlangıça göre değişim ¹	-0,8	-1,1	-0,7
Sitapliptine göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,1 [-0,3; 0]	-0,4 [-0,6; -0,3] [§]	-
HbA_{1c}<% 7'ye ulaşan hastalar (%)	39 [§]	45 [§]	29
FPG (mmol/L)			
Başlangıça göre değişim ¹	-2,7	-3,2	-1
Sitapliptine göre fark ¹ [% 95 GA]	-1,7 [-2,3; -1] [§]	-2,1 [-2,8; -1,5] [§]	-

¹ Tedavinin kesilmesinden veya kurtarma ilacının başlatılmasından bağımsız olarak (çoklu atama kullanılan karışım model modeli).

* Üstünlük için p<0,001 (ayarlanmamış 2-tarafli), çeşitlilik için kontrol edilmiş.

[§] p<0,05, çeşitlilik için kontrol edilmemiş; "HbA_{1c} < % 7'ye ulaşan hastalarda" odss oranı için p-değeri

PIONEER 4 - Liraglutid ve plaseboya karşı semaglutid, her ikisi de metformin veya metformin + bir SGLT2 ile kombinasyon halinde

52 haftalık bir çift körlü, çift maket çalışmada, 711 tip 2 diyabetli hasta her ikisi de metformin veya metformin + bir SGLT2 ile kombinasyon halinde olmak üzere günde bir kez 14 mg semaglutid, 1,8 mg liraglutid s.c. enjeksiyon veya plasebo alacak şekilde randomize edilmiştir.

Tablo 5 Semaglutidi, liraglutid ve plasebo ile karşılaştıran 52 haftalık çalışmanın sonuçları (PIONEER 4)

	14 mg semaglutid	1,8 mg liraglutid	Plasebo
Tam analiz seti (N)	285	284	142
26. hafta			
HbA_{1c} (%)			
Başlangıç	8	8	7,9
Başlangıça göre değişim ¹	-1,2	-1,1	-0,2
Liraglutide göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,1 [-0,3; 0]	-	-
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-1,1 [-1,2; -0,9]*	-	-
HbA_{1c}<% 7'ye ulaşan hastalar (%)	68 ^{§,a}	62	14
FPG (mmol/L)			
Başlangıç	9,3	9,3	9,2
Başlangıça göre değişim ¹	-2	-1,9	-0,4
Liraglutide göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,1 [-0,4; 0,1]	-	-
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-1,6 [-2; -1,3] [§]	-	-
Vücut ağırlığı (kg)			
Başlangıç	92,9	95,5	93,2

Başlangıça göre değişim ¹	-4,4	-3,1	-0,5
Liraglutide göre fark ¹ [% 95 GA]	-1,2 [-1,9; -0,6]*	-	-
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-3,8 [-4,7; -3,0]*	-	-
52. hafta			
HbA_{1c} (%)			
Başlangıça göre değişim ¹	-1,2	-0,9	-0,2
Liraglutide göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,3 [-0,5; -0,1] §	-	-
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-1[-1,2; -0,8] §	-	-
HbA_{1c}<% 7'ye ulaşan hastalar (%)	61 ^{§,a}	55	15
Vücut ağırlığı (kg)			
Başlangıça göre değişim ¹	-4,3	-3	-1
Liraglutide göre fark ¹ [% 95 GA]	-1,3 [-2,1; -0,5]*	-	-
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-3,3 [-4,3; -2,4]*	-	-

¹ Tedavinin kesilmesinden veya kurtarma ilacının başlatılmasından bağımsız olarak (çoklu atama kullanılan karışım model modeli).

* Üstünlük için p<0,001 (ayarlanmamış 2-taraflı), çeşitlilik için kontrol edilmiş.

§ p<0,05, çeşitlilik için kontrol edilmemiş; "HbA_{1c} <% 7'ye ulaşan hastalarda" odss oranı için p-değeri

^a plaseboya karşı

PIONEER 5 - Orta derece böbrek yetmezliği olan hastalarda plaseboya karşı semaglutid, her ikisi tek başına bazal insülin, metformin + bazal insülin veya metformin ve/veya sülfonilüre ile kombinasyon halinde

26 haftalık çift kör bir çalışmada, orta derece böbrek yetmezliği (eGFR 30-59 ml/dakika/1,73 m²) olan tip 2 diyabetli 324 hasta günde bir kez 14 mg semaglutid veya plasebo alacak şekilde randomize edilmiştir. Çalışma ilacı, hastanın çalışma öncesi kararlı antidiyabetik rejimine eklenmiştir.

Tablo 6 Orta derece böbrek yetmezliği olan hastalarda semaglutidi plasebo ile karşılaştıran 26 haftalık çalışmanın sonuçları (PIONEER 5)

	14 mg semaglutid	Plasebo
Tam analiz seti (N)	163	161
HbA_{1c} (%)		
Başlangıç	8	7,9
Başlangıça göre değişim ¹	-1	-0,2
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,8 [-1,0; -0,6]*	-
HbA_{1c}<% 7'ye ulaşan hastalar (%)	58 [§]	23
FPG (mmol/L)		
Başlangıç	9,1	9,1
Başlangıça göre değişim ¹	-1,5	-0,4
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-1,2 [-1,7; -0,6] §	-
Vücut ağırlığı (kg)		
Başlangıç	91,3	90,4
Başlangıça göre değişim ¹	-3,4	-0,9
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-2,5 [-3,2; -1,8]*	-

¹ Tedavinin kesilmesinden veya kurtarma ilacının başlatılmasından bağımsız olarak (çoklu atama kullanılan karışım model modeli).

* Üstünlük için p<0,001 (ayarlanmamış 2-taraflı), çeşitlilik için kontrol edilmiş.

§ p<0,05, çeşitlilik için kontrol edilmemiş; "HbA_{1c} <% 7'ye ulaşan hastalarda" odss oranı için p-değeri

PIONEER 7 - Sitagliptine karşı semaglutid, her ikisi de metformin veya SGLT2 inhibitörleri sülfonilüre veya tiazolidindionlar ile kombinasyon halinde. Esnek doz ayarlaması çalışması

52 haftalık açık etiketli bir çalışmada, tip 2 diyabetli 504 hasta tümü 1-2 oral glikoz düşürücü ilaçlar (metformin, SGLT2 inhibitörleri, sülfonilüre veya tiazolidindionlar) ile kombinasyon halinde semaglutid (esnek doz ayarlaması ile günde bir kez 3 mg, 7 mg ve 14 mg) veya 100 sitagliptin olacak şekilde randomize edilmiştir. Semaglutid dozu, hastanın glisemik yanıtına ve tolerabilitesine göre her 8 haftada bir ayarlanmıştır. 100 mg sitagliptin dozu sabit kalmıştır. 52. haftada semaglutidin etkinliği ve güvenliliği değerlendirilmiştir.

52. haftada, 3 mg, 7 mg ve 14 mg semaglutid ile tedavi gören hastaların oranı sırasıyla yaklaşık % 10, % 30 ve % 60 olmuştur.

Tablo 7 Semaglutidi sitagliptin ile karşılaştıran 52 haftalık esnek doz ayarlaması çalışmasının sonuçları (PIONEER 7)

	Esnek doz semaglutid	100 mg sitagliptin
Tam analiz seti (N)	253	251
HbA_{1c} (%)		
Başlangıç	8,3	8,3
HbA _{1c} <% 7'ye ulaşan hastalar (%) ¹	58*	25
Vücut ağırlığı (kg)		
Başlangıç	88,9	88,4
Başlangıça göre değişim ¹	-2,6	-0,7
Sitagliptine göre fark ¹ [% 95 GA]	-1,9 [-2,6; -1,2]*	-

¹ Tedavinin kesilmesinden bağımsız olarak (semaglutid esnek dozu olan hastaların % 16,6'sı ve sitagliptin kullananların % 9,2'si, burada sırasıyla % 8,7 ve % 4,0 AE'lere bağlıydı) veya kurtarma ilacının başlatılması (çoklu atama kullanan model karışım modeli).

* Üstünlük için p<0,001 (ayarlanmamış 2-taraflı), çeşitlilik için kontrol edilmiş ('HbA_{1c} <% 7'ye ulaşan hastalar için, odss oranı için p-değeri).

PIONEER 8 - Plaseboya karşı semaglutid, her ikisi de insülin ± metformin ile kombinasyon halinde

52 haftalık açık etiketli bir çalışmada, insülin (bazal, bazal /bolus veya önceden karıştırılmış) ± metformin ile yeterli kontrol edilemeyen tip 2 diyabetli 731 hasta günde bir kez 3 mg semaglutid, 7 mg semaglutid ve 14 mg semaglutid veya plasebo olacak şekilde randomize edilmiştir.

Tablo 8 Semaglutidi insülin ile kombinasyon halinde plasebo ile karşılaştıran 52 haftalık çalışmanın sonuçları (PIONEER 8)

	7 mg semaglutid	14 mg semaglutid	Plasebo
Tam analiz seti (N)	182	181	184
26. hafta (insülin dozu başlangıç seviyesine kadar sınırlandırılmıştır)			
HbA_{1c} (%)			
Başlangıç	8,2	8,2	8,2
Başlangıça göre değişim ¹	-0,9	-1,3	-0,1
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,9 [-1,1; -0,7]*	-1,2 [-1,4; -1]*	-
HbA_{1c}<% 7'ye ulaşan hastalar (%)	43 [§]	58 [§]	7
FPG (mmol/L)			
Başlangıç	8,5	8,3	8,3
Başlangıça göre değişim ¹	-1,1	-1,3	0,3
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-1,4 [-1,9; -0,8] [§]	-1,6 [-2,2; -1,1] [§]	-
Vücut ağırlığı (kg)			

Başlangıç	87,1	84,6	86
Başlangıça göre değişim ¹	-2,4	-3,7	-0,4
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-2 [-3; -1]*	-3,3 [-4,2; -2,3]*	-
52. hafta (sınırsız insülin dozu)⁺			
HbA_{1c} (%)			
Başlangıça göre değişim ¹	-0,8	-1,2	-0,2
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-0,6 [-0,8; -0,4] §	-0,9 [-1,1; -0,7] §	-
HbA_{1c}<% 7'ye ulaşan hastalar (%)	40 [§]	54 [§]	9
Vücut ağırlığı (kg)			
Başlangıça göre değişim ¹	-2	-3,7	0,5
Plaseboya göre fark ¹ [% 95 GA]	-2,5 [-3,6; -1,4] §	-4,3 [-5,3; -3,2] §	-

¹ Tedavinin kesilmesinden veya kurtarma ilacının başlatılmasından bağımsız olarak (çoklu atama kullanılan karışım model modeli).

* Üstünlük için p<0,001 (ayarlanmamış 2-tarafli), çeşitlilik için kontrol edilmiş.

§ p<0,05, çeşitlilik için kontrol edilmemiş; "HbA_{1c}<% 7'ye ulaşan hastalarda" odss oranı için p-değeri

+ 52. haftada toplam günlük insülin dozu, plaseboya kıyasla semaglutid ile istatistiksel olarak anlamlı düzeyde daha düşük olmuştur.

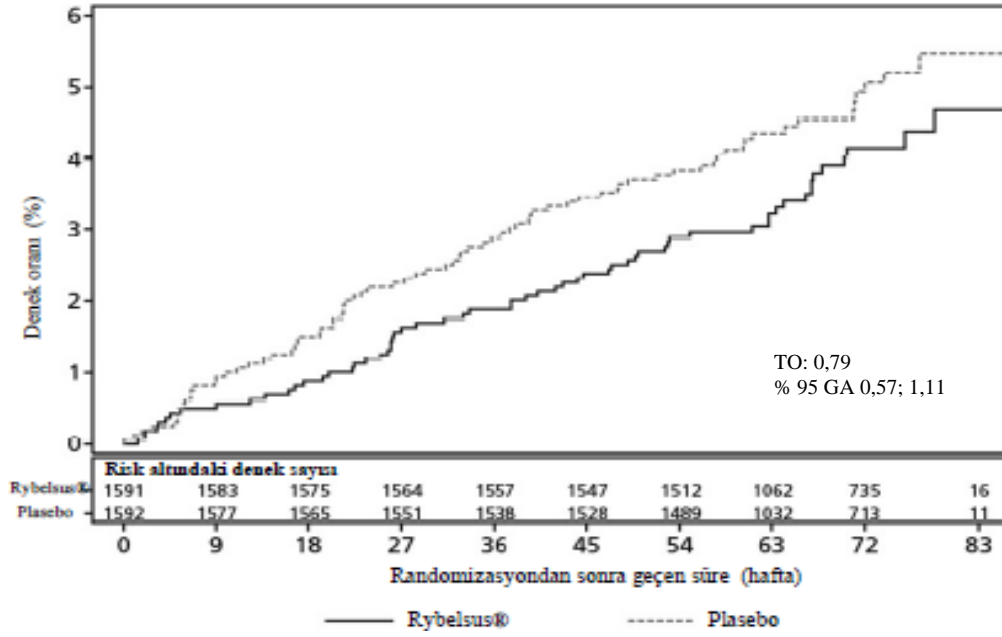
Kardiyovasküler değerlendirme

Çift kör bir çalışmada (PIONEER 6), yüksek kardiyovasküler risk altındaki tip 2 diyabetli 3183 hasta, standart tedaviye ek olarak günde bir kez 14 mg RYBELSUS® veya plasebo alacak şekilde randomize edilmiştir. Medyan gözlem süresi 16 ay olmuştur.

Birincil sonlanım noktası, randomizasyondan bir majör advers kardiyovasküler olayın (MACE) yani kardiyovasküler ölüm, ölümcül olmayan miyokard enfarktüsü veya ölümcül olmayan inmenin ilk ortaya çıkışına kadar geçen süre olmuştur:

Çalışmaya katılmaya uygun hastalar: 50 yaş veya üstü ve tanı konmuş kardiyovasküler hastalığı ve/veya kronik böbrek hastalığı olan veya 60 yaş veya üstü ve yalnızca kardiyovasküler risk faktörleri olan hastalar olmuştur. Toplamda 1797 hastada (% 56,5) kronik böbrek hastalığı olmadan kardiyovasküler hastalık, 354 hastada (% 11,1) yalnızca kronik böbrek hastalığı ve 544 hastada (% 17,1) hem kardiyovasküler hastalık hem de böbrek hastalığı saptanmıştır. 488 hastada (% 15,3) sadece kardiyovasküler risk faktörleri olmuştur. Başlangıçtaki ortalama yaş 66 olurken hastaların % 68'ini erkekler oluşturmuştur. Ortalama diyabet süresi 14,9 yıl ve ortalama VKİ 32,3 kg/m² olmuştur. Tıbbi öykü, inme (% 11,7) ve miyokard enfarktüsü (% 36,1) içermiştir.

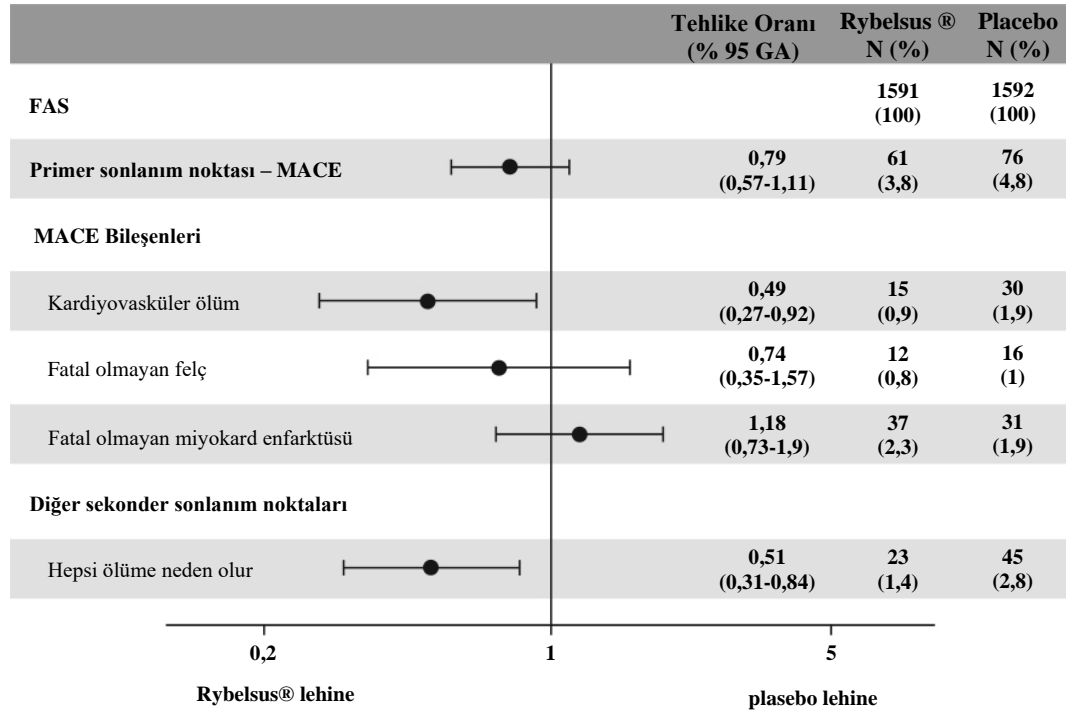
İlk MACE olaylarının toplam sayısı 61'i (% 3,8) semaglutid ve 76'sı (% 4,8) plasebo ile olmak üzere 137 olmuştur. İlk MACE'ye kadar geçen sürenin analizi, TO 0,79 [0,57; 1,11] % 95 GA sonucunu vermiştir.



Rekabet riski olarak kardiyovasküler olmayan ölüm ile birincil sonucun kümülatif insidans grafiği (kardiyovasküler ölüm, fatal olmayan miyokard enfarktüsü veya fatal olmayan felcin bir bileşimi)
Kısaltmalar: GA: Güven Aralığı, TO: Tehlike oranı

Şekil 1 PIONEER 6 çalışmasında ilk MACE oluşumunun kümülatif insidansı

PIONEER 6 çalışmasında birincil bileşik sonlanım noktası ve bileşenleri için tedavi etkisi Şekil 2'de gösterilmiştir.



Şekil 2 Birincil bileşik sonlanım noktası, bileşenleri ve tüm nedenlere bağlı ölümler için tedavi etkisi (PIONEER 6)

Vücut ağırlığı

Tedavinin sonuna kadar, semaglutid ile hastaların % 27-45'i \geq 5 kilo kaybına, % 6-16'sı \geq 10 kilo kaybına ulaşırken bu oran aktif karşılaştırıcılarla sırasıyla % 12-39 ve % 2-8 olmuştur.

Kan basıncı

Semaglutid ile tedavi, sistolik kan basıncını 2-7 mmHg düşürmüştür.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Genel özellikler:

Emilim:

Oral yoldan uygulanan semaglutid, düşük bir mutlak biyoyararlanıma ve değişken bir emilime sahiptir. Uzun yarılanma ömrü ile birlikte önerilen pozolojiye göre günlük uygulama, maruziyetteki günlük dalgalanmayı azaltır.

Semaglutidin farmakokinetiği, sağlıklı deneklerde ve tip 2 diyabetli hastalarda kapsamlı bir şekilde tanımlanmıştır. Oral uygulamayı takiben, semaglutidin maksimum plazma konsantrasyonu dozdan bir saat sonra oluşmuştur. Kararlı durum maruziyetine, günde bir uygulama ile 4-5 hafta sonra ulaşılmıştır. Tip 2 diyabetli hastalarda, ortalama kararlı durum konsantrasyonları 7 mg ve 14 mg semaglutid ile sırasıyla yaklaşık 6,7 nmol/L ve 14,6 nmol/L olmuş; 7 mg semaglutid ile tedavi edilen deneklerin % 90'ı 1,7 ve 22,7 nmol/L arasında ve 14 mg semaglutid ile tedavi edilen deneklerin % 90'ı 3,7 ve 41,3 nmol/L arasında ortalama konsantrasyona sahip olmuştur. Semaglutidin sistemik maruziyeti, dozla orantılı bir şekilde artmıştır.

In vitro verilere dayalı olarak, salkaprozat sodyum, semaglutidin emilimini artırır. Semaglutidin emilimi, ağırlıklı olarak midede olur.

Oral uygulamayı takiben semaglutidin tahmini biyoyararlanımı yaklaşık % 1'dir. Emilimde denekler arası değişkenlik yüksek olmuştur (varyasyon katsayısı yaklaşık % 100 olmuştur). Biyoyararlanımda denek içi değişkenliğin tahmini güvenilir olmamıştır. Yiyecek veya fazla miktarda su ile alındığında semaglutidin emilimi azalır. Doz sonrasındaki daha uzun bir açlık süresi daha yüksek emilim sağlar.

Dağılım:

Tip 2 diyabetli deneklerde tahmini mutlak dağılım hacmi yaklaşık 8 L'dir. Semaglutid plazma proteinlerine yüksek derecede (>% 99) bağlanır.

Biyotransformasyon:

Semaglutid, peptit omurgasının proteolitik parçalanması ve yağ asidi yan zincirinin ardışık beta oksidasyonu yoluyla metabolize edilir. Semaglutidin metabolizmasında nötr endopeptidaz enziminin (NEP) rol oynadığı düşünülmektedir.

Eliminasyon:

Semaglutid-ilişkili bileşiğin ana atılım yolları idrar ve feçestir. Emilen dozun yaklaşık % 3'ü, idrar yoluyla bozulmamış semaglutid olarak atılır.

Yaklaşık 1 haftalık bir eliminasyon yarılanma ömrü ile semaglutid son dozdan sonra yaklaşık 5 hafta boyunca dolaşımında kalır. Tip 2 diyabetli hastalarda semaglutidin klirensi yaklaşık 0,04 L/saattir.

Oral ve subkutan (s.c.) uygulama yolları arasında geçiş yapma

Oral semaglutidin yüksek farmakokinetik değişkenliği nedeniyle oral ve s.c. semaglutid uygulaması arasında geçiş yapmanın etkisi kolay tahmin edilememektedir. Günde bir kez 14 mg oral semaglutid uygulaması sonrası maruziyet, haftada bir kez s.c. 0,5 mg semaglutid uygulaması sonrasındaki maruziyete benzer şekildedir. 1 mg s.c. semaglutide eşdeğer bir oral doz belirlenmemiştir.

Hastalardaki karakteristik özellikler

Geriyatrik popülasyon (≥65 yaş):

92 yaşına kadar olan hastaları inceleyen klinik çalışmalardan elde edilen verilere dayalı olarak, yaşın semaglutidin farmakokinetiği üzerinde hiçbir etkisi olmamıştır.

Cinsiyet:

Cinsiyetin semaglutidin farmakokinetiği üzerinde klinik olarak anlamlı bir etkisi olmamıştır.

İrk ve etnik köken:

İrkin (Beyaz, Siyah veya Afro-Amerikan, Asyalı) ve etnisitenin (Hispanik veya Latin, Hispanik veya Latin olmayan) semaglutidin farmakokinetiği üzerinde klinik olarak anlamlı bir etkisi olmamıştır.

Vücut ağırlığı:

Vücut ağırlığının, semaglutid maruziyeti üzerinde bir etkisi olmuştur. Daha yüksek vücut ağırlığı, daha düşük maruziyet ile ilişkilendirilmiştir. Semaglutid, klinik çalışmalarda değerlendirildiği şekilde 40-188 kg vücut ağırlığı aralığında yeterli sistemik maruziyet sağlamıştır.

Böbrek yetmezliği:

Böbrek yetmezliği, semaglutidin farmakokinetiğini klinik olarak anlamlı bir şekilde etkilememiştir. Semaglutidin farmakokinetiği, 10 ardışık gün boyunca günde bir kez semaglutid dozları ile yapılan bir çalışmada normal böbrek fonksiyonu olan deneklerle karşılaştırmalı olarak hafif, orta derece veya şiddetli böbrek yetmezliği olan hastalarda ve son evre böbrek hastalığı olan diyalizdeki hastalarda değerlendirilmiştir. Bu, faz 3a çalışmalarından elde edilen verilere dayalı olarak tip 2 diyabetli ve böbrek yetmezliği olan denekler için de gösterilmiştir.

Karaciğer yetmezliği:

Karaciğer yetmezliği, semaglutidin farmakokinetiğini klinik olarak anlamlı bir şekilde etkilememiştir. Semaglutidin farmakokinetiği, 10 ardışık gün boyunca günde bir kez semaglutid dozları ile yapılan bir çalışmada normal böbrek fonksiyonu olan deneklerle karşılaştırmalı olarak hafif, orta derece veya şiddetli karaciğer yetmezliği olan hastalarda değerlendirilmiştir.

Üst GI kanal hastalığı:

Üst GI kanal hastalığı (kronik gastrit ve/veya gastroözofageal reflü hastalığı) semaglutidin farmakokinetiğini klinik olarak anlamlı bir şekilde etkilememiştir. Semaglutidin

farmakokinetiği, 10 ardışık gün boyunca günde bir kez semaglutid dozları uygulanan üst GI kanal hastalığı olan veya olmayan tip 2 diyabetli hastalarda değerlendirilmiştir. Bu, faz 3a çalışmalarından elde edilen verilere dayalı olarak tip 2 diyabetli ve üst GI kanal hastalığı olan denekler için de gösterilmiştir.

Pediyatrik popülasyon:

Semaglutid pediyatrik hastalarda incelenmemiştir.

5.3 Klinik öncesi güvenlilik verileri

Klinik dışı veriler, geleneksel güvenlilik farmakolojisi, tekrarlı doz toksisitesi veya genotoksosite çalışmalarına göre insanlar için özel bir tehlike ortaya çıkarmamıştır.

Kemirgenlerde gözlenen ölümcül olmayan tiroid C-hücre tümörleri, GLP-1 reseptör agonistlerinin bir sınıf etkisidir. Sıçanlarda ve farelerde yapılan 2 yıllık karsinogenisite çalışmalarında, semaglutid klinik olarak anlamlı maruziyetlerde tiroid C-hücre tümörlerine neden olmuştur. Tedavi ile ilişkili başka tümörler gözlenmemiştir. Kemirgen C-hücre tümörlerine, kemirgenlerin özellikle duyarlı olduğu, genotoksik olmayan, spesifik GLP-1 reseptörü aracılı bir mekanizma neden olmaktadır. İnsanlarla ilişkisi düşük kabul edilir, ancak tamamen dışlanamaz.

Sıçanlarda yapılan fertilitite çalışmalarında, semaglutid çiftleşme performansını veya erkek fertilitatesini etkilememiştir. Dişi sıçanlarda, maternal vücut ağırlığı kaybı ile ilişkili dozlarda östrus döngüsünün uzunluğunda bir artış ve *corpora lutea* (ovülasyon)'da küçük bir azalma gözlenmiştir.

Sıçanlarda yapılan embriyo-fetal gelişim çalışmalarında, semaglutid klinik olarak anlamlı maruziyetlerin altında embriyotoksositeye neden olmuştur. Semaglutid, maternal vücut ağırlığında belirgin azalmalara ve embriyonik sağkalım ve büyüme oranlarında azalmalara neden olmuştur. Fetüslerde, uzun kemikler, kaburgalar, omurlar, kuyruk, kan damarları ve beyin ventrikülleri üzerindeki etkiler de dahil olmak üzere majör iskelet ve iç organ bozuklukları gözlenmiştir. Mekanistik değerlendirmeler, embriyotoksitenin, sıçan yolk kesesinde embriyoya besin sağlanmasında GLP-1 reseptörü aracılı bir bozulmayı içerdiğini göstermiştir. Türler arasında yolk kesesinin anatomisi ve işlevindeki farklılıklar ve insan dışı primatların yolk kesesinde GLP-1 reseptör ekspresyonunun olmaması nedeniyle, bu mekanizmanın insanlar için önemli olma olasılığının düşük olduğu düşünülmektedir. Ancak, semaglutidin fetüs üzerindeki doğrudan etkisi göz ardı edilemez.

Tavşanlarda ve sinomolgus maymunlarında yapılan gelişimsel toksisite çalışmalarında, klinik olarak anlamlı maruziyetlerde gebelik kaybında artış ve fetal anormallik insidansında hafif artış gözlenmiştir. Bulgular, % 16'ya varan maternal vücut ağırlığı kaybı ile aynı zamanda olmuştur. Bu etkilerin doğrudan GLP-1 etkisi olarak, maternal besin tüketimindeki azalma ile ilişkili olup olmadığı bilinmemektedir.

Sinomolgus maymunlarında doğum sonrası büyüme ve gelişme değerlendirilmiştir. Yavrular biraz daha küçük doğmuş, ancak emzirme döneminde düzelmişlerdir.

Juvenil sıçanlarda, semaglutid hem erkeklerde hem de dişilerde cinsel olgunlaşmanın gecikmesine neden olmuştur. Bu gecikmelerin, her iki cinsiyetin de fertilitesi ve üreme kapasitesi üzerinde veya dişilerin gebeliği sürdürme becerileri üzerinde hiçbir etkisi olmamıştır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddelerin listesi

Salkaprozat sodyum
Povidon K90
Mikrokristalin selüloz
Magnezyum stearat

6.2 Geçimsizlikler

Bilinen herhangi bir geçimsizliği bulunmamaktadır.

6.3 Raf ömrü

30 ay

6.4 Saklamaya yönelik özel tedbirler

30°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız. Işıktan ve nemden korumak için orijinal blister ambalajında saklayınız.

6.5 Ambalajın niteliği ve içeriği

Alu/Alu blisterler.
7 mg'lık tablet kutusu: 30, 60 ve 90 tablet içeren Alu/alu blisterlerde

Tüm kutular satışa sunulmamış olabilir.

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

Kullanılmamış olan ürünler ya da atık materyaller “Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliği” ve “Ambalaj Atıklarının Kontrolü Yönetmelikleri”ne uygun olarak imha edilmelidir.”

7. RUHSAT SAHİBİ

Novo Nordisk Sağlık Ürünleri Tic. Ltd. Şti.
Nispetiye Cad. Akmerkez E3 Blok Kat 7
34335 Etiler - İstanbul Türkiye
Tel: 0 212 385 40 40
Faks: 0 212 282 21 20

8. RUHSAT NUMARASI

2022/814

9. İLK RUHSAT TARİHİ/RUHSAT YENİLEME TARİHİ

İlk ruhsat tarihi: 28.12.2022

Ruhsat yenileme tarihi: -

10. KÜB'ÜN YENİLENME TARİHİ

[.....]