

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Pirfenidon EG 267 mg filmomhulde tabletten

Pirfenidon EG 534 mg filmomhulde tabletten

Pirfenidon EG 801 mg filmomhulde tabletten

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Elke filmomhulde tablet bevat 267 mg pirfenidon.

Elke filmomhulde tablet bevat 534 mg pirfenidon.

Elke filmomhulde tablet bevat 801 mg pirfenidon.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

Hulpstoffen met bekend effect:

Elke filmomhulde tablet bevat 35 mg lactose (als monohydraat).

Elke filmomhulde tablet bevat 70 mg lactose (als monohydraat).

Elke filmomhulde tablet bevat 105 mg lactose (als monohydraat).

3. FARMACEUTISCHE VORM

Filmomhulde tablet

Pirfenidon EG 267 mg filmomhulde tabletten zijn geel, ovaal en biconvex met de inscriptie 'L814' aan de ene zijde en vlak aan de andere zijde. Ongeveer 13,3 mm lang en 6,5 mm breed.

Pirfenidon EG 534 mg filmomhulde tabletten zijn oranje, ovaal en biconvex met de inscriptie 'L813' aan de ene zijde en vlak aan de andere zijde. Ongeveer 16,0 mm lang en 8,0 mm breed.

Pirfenidon EG 801 mg filmomhulde tabletten zijn bruin, ovaal en biconvex met de inscriptie 'L812' aan de ene zijde en vlak aan de andere zijde. Ongeveer 20,0 mm lang en 9,2 mm breed.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Pirfenidon EG is geïndiceerd voor de behandeling van idiopathische pulmonale fibrose (IPF) bij volwassenen.

4.2 Dosering en wijze van toediening

Behandeling met Pirfenidon EG dient te worden ingesteld en gecontroleerd door een specialist met ervaring met de diagnosestelling en behandeling van IPF.

Dosering

Volwassenen

Bij aanvang van de behandeling moet de dosis als volgt over een periode van 14 dagen worden getitreerd tot de aanbevolen dagdosis van 2.403 mg per dag:

- dag 1 tot en met 7: een dosis van 267 mg, driemaal daags (801 mg/dag);

- dag 8 tot en met 14: een dosis van 534 mg, driemaal daags (1.602 mg/dag);
- dag 15 en verder: een dosis van 801 mg, driemaal daags (2.403 mg/dag).

De aanbevolen dagelijkse onderhoudsdosis van Pirfenidon EG bedraagt 801 mg driemaal daags met voedsel voor een totale dagdosis van 2.403 mg.

Doses hoger dan 2.403 mg/dag worden voor geen enkele patiënt aanbevolen (zie rubriek 4.9).

Bij patiënten die 14 of meer achtereenvolgende dagen de behandeling met Pirfenidon EG hebben onderbroken, moet de behandeling opnieuw worden ingesteld met het initiële, 2 weken durende titratieschema tot de aanbevolen dagdosis is bereikt.

Voor onderbreking van de behandeling gedurende minder dan 14 achtereenvolgende dagen, kan de behandeling zonder titratie worden hervat met dezelfde voorgaande aanbevolen dagdosis.

Dosisaanpassingen en andere overwegingen voor veilig gebruik

Gastro-intestinale problemen

Patiënten die de behandeling niet verdragen als gevolg van gastro-intestinale bijwerkingen, moeten eraan worden herinnerd dat het geneesmiddel met voedsel moet worden ingenomen. Als de symptomen aanhouden, kan de dosering van pirfenidon worden verlaagd tot 267 mg-534 mg twee- tot driemaal daags met voedsel met een hertitratie tot de aanbevolen dagdosis, afhankelijk van hoe deze wordt verdragen. Als de symptomen aanhouden, kunnen patiënten worden geïnstrueerd de behandeling één tot twee weken te onderbreken, zodat de symptomen kunnen verdwijnen.

Fotosensitiviteitsreactie of huiduitslag

Patiënten met een lichte tot matige fotosensitiviteitsreactie of huiduitslag moeten eraan worden herinnerd elke dag een sunblock te gebruiken en blootstelling aan zonlicht te mijden (zie rubriek 4.4). De dosis pirfenidon mag worden verlaagd naar 801 mg per dag (267 mg driemaal daags). Als de huiduitslag na 7 dagen nog aanhoudt, moet Pirfenidon EG voor 15 dagen worden onderbroken, waarna hertitratie tot de aanbevolen dagdosis moet plaatsvinden op dezelfde wijze als bij aanvang van de behandeling.

Patiënten met een ernstige fotosensitiviteitsreactie of huiduitslag moeten worden geïnstrueerd de inname te staken en medisch advies in te winnen (zie rubriek 4.4). Zodra de huiduitslag is verdwenen, kan opnieuw met Pirfenidon EG worden gestart en de dosis tot de aanbevolen dagdosis worden opgehoogd op geleide van het oordeel van de arts.

Leverfunctie

In het geval van aanzienlijke verhoging van alanine- en/of aspartaataminotransferase (ALAT/ASAT) met of zonder verhoging van bilirubine moet de dosis pirfenidon worden aangepast of de behandeling worden stopgezet in overeenstemming met de richtlijnen in rubriek 4.4.

Bijzondere patiëntengroepen

Ouderen

Er is geen dosisaanpassing nodig bij patiënten van 65 jaar en ouder (zie rubriek 5.2).

Leverfunctiestoornis

Er is geen dosisaanpassing nodig bij patiënten met een lichte tot matige leverfunctiestoornis (d.w.z. Child-Pugh-klasse A en B). Aangezien de plasmaspiegels van pirfenidon bij sommige personen met een lichte tot matige leverfunctiestoornis echter verhoogd kunnen zijn, is in deze populatie bij behandeling met Pirfenidon EG voorzichtigheid geboden. Patiënten met

een ernstige leverfunctiestoornis of terminale leverziekte mogen niet met Pirfenidon EG worden behandeld (zie rubrieken 4.3, 4.4 en 5.2).

Nierfunctiestoornis

Er is geen dosisaanpassing nodig bij patiënten met een lichte nierfunctiestoornis. Pirfenidon EG dient met voorzichtigheid te worden gebruikt bij patiënten met een matige nierfunctiestoornis (CrCl 30-50 ml/min). Patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis (CrCl < 30 ml/min) of terminale nierziekte die dialyse noodzakelijk maakt, mogen niet met Pirfenidon EG worden behandeld (zie rubrieken 4.3 en 5.2).

Pediatrische patiënten

Er is geen relevante toepassing van pirfenidon bij pediatrische patiënten voor de indicatie IPF.

Wijze van toediening

Pirfenidon EG is voor oraal gebruik. De tabletten moeten in hun geheel met water worden doorgeslikt en worden ingenomen met voedsel om het risico van misselijkheid en duizeligheid te verlagen (zie rubrieken 4.8 en 5.2).

4.3 Contra-indicaties

- Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen.
- Angio-oedeem bij eerder gebruik van pirfenidon (zie rubriek 4.4).
- Gelijktijdig gebruik van fluvoxamine (zie rubriek 4.5).
- Ernstige leverfunctiestoornis of terminale leverziekte (zie rubrieken 4.2 en 4.4).
- Ernstige nierfunctiestoornis (CrCl < 30 ml/min) of terminale nierziekte die dialyse noodzakelijk maakt (zie rubrieken 4.2 en 5.2).

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Leverfunctie

Transaminaseverhogingen zijn vaak gemeld bij patiënten behandeld met pirfenidon. Voor aanvang van de behandeling met pirfenidon moeten leverfunctietests (ALAT, ASAT en bilirubine) worden uitgevoerd, en vervolgens met maandelijkse intervallen gedurende de eerste 6 maanden en daarna elke 3 maanden (zie rubriek 4.8).

Als bij een patiënt sprake is van een verhoging van aminotransferasen naar > 3 tot < 5 x de ULN (Upper Limit of Normal, bovengrens van de normaalwaarde) zonder verhoging van bilirubine en zonder symptomen of tekenen van geneesmiddel-geïnduceerde leverschade na aanvang van de behandeling met pirfenidon, moeten andere oorzaken worden uitgesloten en moet de patiënt nauwlettend worden gevolgd. Het staken van andere geneesmiddelen die in verband zijn gebracht met levertoxiciteit, moet worden overwogen. Indien klinisch noodzakelijk, moet de dosis pirfenidon worden verlaagd of de behandeling worden onderbroken. Zodra de leverfunctietests binnen de normaalwaarden zijn, mag pirfenidon weer worden opgehoogd tot de aanbevolen dagdosis indien deze wordt verdragen.

Geneesmiddel-geïnduceerde leverschade

Soms gingen verhogingen in ASAT en ALAT gepaard met gelijktijdige verhogingen van bilirubine. Na het in de handel brengen zijn ernstige gevallen van geneesmiddel-geïnduceerde leverschade gemeld, waaronder geïsoleerde gevallen met fatale afloop (zie rubriek 4.8).

Naast de aanbevolen regelmatige controle van de leverfunctie moeten ook direct klinische beoordeling en leverfunctietests worden uitgevoerd bij patiënten die symptomen melden die kunnen wijzen op leverschade, waaronder vermoeidheid, anorexia, buikpijn rechtsboven, donkerkleuring van de urine of geelzucht.

Als bij een patiënt sprake is van een verhoging van aminotransferasen naar > 3 tot < 5 x de ULN in combinatie met hyperbilirubinemie of klinische tekenen of symptomen die wijzen op leverschade, moet de behandeling met pirfenidon definitief worden gestaakt en mag de patiënt niet opnieuw aan het middel worden blootgesteld.

Als bij een patiënt sprake is van een verhoging van aminotransferasen tot ≥ 5 x de ULN, moet de behandeling met pirfenidon definitief worden gestaakt en mag de patiënt niet opnieuw aan het middel worden blootgesteld.

Leverfunctiestoornis

Bij personen met een matige leverfunctiestoornis (d.w.z. Child-Pugh-klasse B) was de blootstelling aan pirfenidon met 60% verhoogd. Gezien het potentieel voor verhoogde blootstelling aan pirfenidon is bij patiënten met een reeds bestaande lichte tot matige leverfunctiestoornis (d.w.z. Child-Pugh-klasse A en B) bij behandeling met pirfenidon voorzichtigheid geboden. Patiënten moeten nauwlettend worden gecontroleerd op tekenen van toxiciteit, vooral als zij gelijktijdig een bekende CYP1A2-remmer gebruiken (zie rubrieken 4.5 en 5.2). Pirfenidon is niet onderzocht bij personen met een ernstige leverfunctiestoornis en mag bij deze patiënten niet worden gebruikt (zie rubriek 4.3).

Fotosensitiviteitsreactie en huiduitslag

Blootstelling aan direct zonlicht (inclusief zonnelampen) dient te worden vermeden of zoveel mogelijk beperkt tijdens behandeling met pirfenidon. Patiënten moeten worden geïnstrueerd elke dag een sunblock te gebruiken, kleding te dragen die beschermt tegen blootstelling aan zonlicht en andere geneesmiddelen waarvan bekend is dat ze fotosensibiliteit veroorzaken, te mijden. Patiënten moeten worden geïnstrueerd symptomen van een fotosensitiviteitsreactie of huiduitslag aan hun arts te melden. Ernstige fotosensitiviteitsreacties komen niet vaak voor. Dosisaanpassingen of tijdelijke stopzetting van de behandeling kunnen noodzakelijk zijn bij lichte tot ernstige gevallen van fotosensitiviteitsreactie of huiduitslag (zie rubriek 4.2).

Ernstige huidreacties

In de postmarketingfase is melding gedaan van Stevens-Johnsonsyndroom (SJS), toxische epidermale necrolyse (TEN) en geneesmiddelenreactie met eosinofilie en systemische symptomen (DRESS), die levensbedreigend of fataal kunnen zijn, in samenhang met behandeling met pirfenidon. Als er tekenen en symptomen optreden die op deze reacties wijzen, moet de behandeling met pirfenidon onmiddellijk worden stopgezet. Als de patiënt SJS, TEN of DRESS heeft ontwikkeld bij gebruik van pirfenidon, mag de behandeling met pirfenidon niet opnieuw worden gestart en moet deze definitief worden gestaakt.

Angio-oedeem/Anafylaxie

Gevalen van angio-oedeem (waarvan sommige ernstig), zoals zwelling van het gezicht, de lippen en/of tong, mogelijk samengaand met kortademigheid of piepende ademhaling, zijn in samenhang met gebruik van pirfenidon gemeld in de postmarketingfase. Meldingen van anafylactische reacties zijn ook ontvangen. Daarom moeten patiënten die na inname van pirfenidon tekenen of symptomen van angio-oedeem of ernstige allergische reacties ontwikkelen onmiddellijk met de behandeling stoppen. Patiënten met angio-oedeem of ernstige allergische reacties moeten op de hiervoor gebruikelijke wijze worden behandeld. Pirfenidon EG mag niet worden gebruikt bij patiënten die eerder angio-oedeem of overgevoeligheid hebben ontwikkeld als gevolg van pirfenidon (zie rubriek 4.3).

Duizeligheid

Bij patiënten die pirfenidon gebruikten, is melding gedaan van duizeligheid. Daarom moeten patiënten weten hoe ze op dit geneesmiddel reageren voordat ze activiteiten ondernemen waarvoor geestelijke alertheid of coördinatie noodzakelijk is (zie rubriek 4.7). In klinische studies was bij de meeste patiënten sprake van slechts één enkele keer duizeligheid, en de meeste gevallen van duizeligheid verdwenen, met een mediane duur van 22 dagen. Als de

duizeligheid niet verbetert of juist ernstiger wordt, kan dosisaanpassing of zelfs stopzetting van pirfenidon geboden zijn.

Vermoeidheid

Bij patiënten die pirfenidon gebruikten, is melding gedaan van vermoeidheid. Daarom moeten patiënten weten hoe ze op dit geneesmiddel reageren voordat ze activiteiten ondernemen waarvoor geestelijke alertheid of coördinatie noodzakelijk is (zie rubriek 4.7).

Gewichtsverlies

Bij met pirfenidon behandelde patiënten is gewichtsverlies gemeld (zie rubriek 4.8). Artsen moeten het gewicht van de patiënt monitoren en waar nodig een verhoogde calorische inname stimuleren, als zij van oordeel zijn dat het gewichtsverlies klinisch significant is.

Hyponatriëmie

Bij met pirfenidon behandelde patiënten is hyponatriëmie gemeld (zie rubriek 4.8). De symptomen van hyponatriëmie kunnen subtiel zijn en gemaskeerd worden door comorbiditeiten. Daarom wordt regelmatige controle van de relevante laboratoriumwaarden aanbevolen, vooral in aanwezigheid van suggestieve tekenen en symptomen zoals misselijkheid, hoofdpijn of duizeligheid.

Hulpstoffen

Natrium: Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per filmomhulde tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

Lactose: Patiënten met zeldzame erfelijke aandoeningen als galactose-intolerantie, algehele lactasedeficiëntie of glucose-galactose malabsorptie, dienen dit geneesmiddel niet te gebruiken.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Pirfenidon wordt voor ongeveer 70-80% omgezet door CYP1A2, terwijl andere CYP-iso-enzymen, waaronder CYP2C9, 2C19, 2D6 en 2E1, in mindere mate bijdragen.

Consumptie van pompelmoessap wordt in verband gebracht met remming van CYP1A2 en dient tijdens behandeling met pirfenidon te worden vermeden.

Fluvoxamine en remmers van CYP1A2

In een fase 1-studie leidde de gelijktijdige toediening van pirfenidon en fluvoxamine (een krachtige remmer van CYP1A2 met remmende effecten op andere CYP-iso-enzymen [CYP2C9, 2C19 en 2D6]) tot een viervoudige toename van de blootstelling aan pirfenidon bij niet-rokers.

Pirfenidon is gecontra-indiceerd bij patiënten die gelijktijdig fluvoxamine gebruiken (zie rubriek 4.3). Het gebruik van fluvoxamine moet worden gestaakt voor de aanvang van en worden vermeden tijdens de behandeling met pirfenidon vanwege de verminderde klaring van pirfenidon. Andere behandelingen die zowel CYP1A2 remmen als een of meer andere CYP-iso-enzymen die een rol spelen bij de metabolisering van pirfenidon (bijv. CYP2C9, 2C19 en 2D6), moeten tijdens behandeling met pirfenidon worden vermeden.

In vitro- en in vivo-extrapolaties geven aan dat krachtige en selectieve remmers van CYP1A2 (bijv. enoxacine) de blootstelling aan pirfenidon ongeveer 2 à 4 keer kunnen verhogen. Als gelijktijdig gebruik van pirfenidon en een krachtige en selectieve remmer van CYP1A2 niet kan worden vermeden, dient de dosis pirfenidon te worden verlaagd tot 801 mg per dag (267 mg, driemaal daags). Patiënten dienen nauwlettend te worden gecontroleerd op het ontstaan van aan de behandeling met pirfenidon gerelateerde bijwerkingen. Staak het gebruik van pirfenidon indien noodzakelijk (zie rubrieken 4.2 en 4.4).

Gelijktijdige toediening van pirfenidon en 750 mg ciprofloxacin (een matige remmer van

CYP1A2) vergrootte de blootstelling aan pirfenidon met 81%. Als gebruik van ciprofloxacine in de dosering van 750 mg tweemaal daags niet kan worden vermeden, dient de dosis pirfenidon te worden verlaagd tot 1.602 mg per dag (534 mg, driemaal daags). Pirfenidon dient met voorzichtigheid te worden gebruikt wanneer ciprofloxacine in een dosering van 250 mg of 500 mg eenmaal of tweemaal daags wordt gebruikt.

Pirfenidon dient met voorzichtigheid te worden gebruikt bij patiënten die met andere matige remmers van CYP1A2 worden behandeld (bijv. amiodaron, propafenon).

Extra voorzichtigheid is daarnaast geboden als CYP1A2-remmers tegelijk worden gebruikt met krachtige remmers van een of meer andere CYP-iso-enzymen die een rol spelen bij de metabolisering van pirfenidon zoals CYP2C9 (bijv. amiodaron, fluconazol), 2C19 (bijv. chlooramfenicol) en 2D6 (bijv. fluoxetine, paroxetine).

Roken en inductoren van CYP1A2

In een fase 1-interactiestudie werd het effect beoordeeld van het roken van sigaretten (CYP1A2-inductor) op de farmacokinetiek van pirfenidon. De blootstelling aan pirfenidon bij rokers was 50% van de blootstelling die bij niet-rokers werd waargenomen. Roken kan in potentie de aanmaak van leverenzymen induceren en zo de klaring van het geneesmiddel versterken en de blootstelling verminderen. Gelijktijdig gebruik van sterke inductoren van CYP1A2, waaronder tabak, dient te worden gemeden tijdens behandeling met pirfenidon vanwege de waargenomen relatie tussen het roken van sigaretten en de potentiële inductie van CYP1A2. Patiënten moeten worden gestimuleerd om voor en tijdens behandeling met pirfenidon het gebruik van sterke inductoren van CYP1A2 te staken en te stoppen met roken.

In het geval van matige inductoren van CYP1A2 (bijv. omeprazol) kan gelijktijdig gebruik in theorie leiden tot een verlaging van de plasmaspiegels van pirfenidon.

Gelijktijdige toediening van geneesmiddelen die werken als krachtige inductoren van zowel CYP1A2 als de andere CYP-iso-enzymen die een rol spelen bij de metabolisering van pirfenidon (bijv. rifampicine), kan leiden tot een aanzienlijke verlaging van de plasmaspiegels van pirfenidon. Deze geneesmiddelen moeten waar mogelijk worden gemeden.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Er zijn geen gegevens over het gebruik van pirfenidon bij zwangere vrouwen.

Bij dieren is sprake van placentapassage van pirfenidon en/of de metabolieten ervan, met een potentiële accumulatie van pirfenidon en/of de metabolieten ervan in het vruchtwater.

In hoge doses (≥ 1.000 mg/kg/dag) vertoonden ratten een verlenging van de zwangerschapsduur en een afname van de levensvatbaarheid van de foetus.

Uit voorzorg heeft het de voorkeur het gebruik van pirfenidon te vermijden tijdens de zwangerschap.

Borstvoeding

Het is niet bekend of pirfenidon of de metabolieten ervan in de moedermelk worden uitgescheiden. Uit beschikbare farmacokinetische gegevens bij dieren is gebleken dat pirfenidon en/of de metabolieten ervan worden uitgescheiden in melk, met een potentiële accumulatie van pirfenidon en/of de metabolieten ervan in melk (zie rubriek 5.3). Een risico voor de zuigeling die borstvoeding krijgt kan niet worden uitgesloten.

Er moet worden besloten of de borstvoeding of de behandeling met pirfenidon moet worden gestaakt, waarbij het voordeel van borstvoeding voor het kind en het voordeel van behandeling met pirfenidon voor de vrouw in overweging moeten worden genomen.

Vruchtbaarheid

In preklinische studies werden geen bijwerkingen op de vruchtbaarheid waargenomen (zie rubriek 5.3).

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Pirfenidon kan duizeligheid en vermoeidheid veroorzaken en kan dus matige invloed hebben op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen. Daarom moeten patiënten die voertuigen besturen of machines bedienen voorzichtig zijn als ze deze symptomen ervaren.

4.8 Bijwerkingen

Samenvatting van het veiligheidsprofiel

De vaakst gemelde bijwerkingen tijdens klinisch onderzoek naar pirfenidon in een dosis van 2.403 mg/dag vergeleken met placebo waren misselijkheid (32,4% versus 12,2%), huiduitslag (26,2% versus 7,7%), diarree (18,8% versus 14,4%), vermoeidheid (18,5% versus 10,4%), dyspepsie (16,1% versus 5,0%), verminderde eetlust (20,7% versus 8,0%), hoofdpijn (10,1% versus 7,7%) en fotosensitiviteitsreactie (9,3% versus 1,1%).

Lijst van bijwerkingen in tabelvorm

De veiligheid van pirfenidon is onderzocht in klinische studies met 1.650 vrijwilligers en patiënten. Meer dan 170 patiënten zijn in open studies langer dan 5 jaar onderzocht en sommigen tot 10 jaar.

Tabel 1 toont de bijwerkingen gemeld in een frequentie van $\geq 2\%$ bij 623 patiënten die pirfenidon kregen in de aanbevolen dosis van 2.403 mg/dag in drie gepoolde fase 3-hoofdstudies. Bijwerkingen die postmarketing zijn gemeld, zijn eveneens in tabel 1 opgenomen. Bijwerkingen worden per systeem/orgaanklasse opgesomd en binnen elke frequentie-indeling [zeer vaak ($\geq 1/10$), vaak ($\geq 1/100$, $< 1/10$), soms ($\geq 1/1.000$, $< 1/100$), zelden ($\geq 1/10.000$, $< 1/1.000$), niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald)] worden de bijwerkingen voorgesteld in volgorde van afnemende ernst.

Tabel 1 Bijwerkingen per systeem/orgaanklasse en MedDRA-frequentie	
Infecties en parasitaire aandoeningen	
Zeer vaak	Infectie van de bovenste luchtwegen.
Vaak	Urineweginfectie.
Bloed- en lymfestelselaandoeningen	
Soms	Agranulocytose ¹ .
Immuunsysteemaandoeningen	
Soms	Angio-oedeem ¹ .
Niet bekend	Anafylaxie ¹ .
Voedings- en stofwisselingsstoornissen	
Zeer vaak	Gewichtsverlies, verminderde eetlust.
Soms	Hyponatriëmie ¹ .
Psychische stoornissen	
Zeer vaak	Slapeloosheid.
Zenuwstelselaandoeningen	
Zeer vaak	Hoofdpijn,

Tabel 1 Bijwerkingen per systeem/orgaanklasse en MedDRA-frequentie	
	duizeligheid.
Vaak	Slaperigheid, dysgeusie, lethargie.
Bloedvataandoeningen	
Vaak	Opvliegers.
Ademhalingsstelsel-, borstkas- en mediastinumaandoeningen	
Zeer vaak	Dyspneu, hoest.
Vaak	Productieve hoest.
Maagdarmstelselaandoeningen	
Zeer vaak	Dyspepsie, misselijkheid, diarree, gastro-oesofageale refluxziekte, braken, constipatie.
Vaak	Opgezette buik, ongemak in de buik, buikpijn pijn in de bovenbuik, maagproblemen, gastritis, flatulentie.
Lever- en galaandoeningen	
Vaak	Verhoogde ALAT, verhoogde ASAT, verhoogde gammaglutamyltransferase.
Soms	Verhoogd totaal serum bilirubine in combinatie met verhogingen van ALAT en ASAT ¹ , geneesmiddel-geïnduceerde leverschade ² .
Huid- en onderhuidaandoeningen	
Zeer vaak	Huiduitslag.
Vaak	Fotosensitiviteitsreactie, pruritus, erytheem, droge huid, erythemateuze huiduitslag, maculaire huiduitslag, pruritische huiduitslag.
Niet bekend	Stevens-johnsonsyndroom ¹ ,

Tabel 1 Bijwerkingen per systeem/orgaanklasse en MedDRA-frequentie	
	toxische epidermale necrolyse ¹ , geneesmiddelenreactie met eosinofilie en systemische symptomen (DRESS) ¹ .
Skeletspierstelsel- en bindweefselaandoeningen	
Zeer vaak	Artralgie.
Vaak	Myalgie.
Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen	
Zeer vaak	Vermoeidheid.
Vaak	Asthenie, niet-cardiale pijn op de borst.
Letsels, intoxicaties en verrichtingscomplicaties	
Vaak	Zonnebrand.

¹ Vastgesteld via postmarketing-surveillance (zie rubriek 4.4).

² Na het in de handel brengen zijn gevallen van ernstige geneesmiddel-geïnduceerde leverschade gemeld, waaronder gevallen met fatale afloop (zie rubrieken 4.3 en 4.4).

Analyses van gepoolde klinische onderzoeken bij IPF aangepast aan de duur van de blootstelling bevestigden dat het veiligheids- en verdraagzaamheidsprofiel van pirfenidone bij IPF-patiënten met gevorderde ziekte (n=366) consistent is met het vastgestelde profiel bij IPF-patiënten met niet-gevorderde ziekte (n=942).

Beschrijving van geselecteerde bijwerkingen

Verminderde eetlust

Tijdens de klinische hoofdstudies waren gevallen van verminderde eetlust gemakkelijk beheersbaar en over het algemeen niet geassocieerd met significante gevolgen. Soms werden gevallen van verminderde eetlust geassocieerd met significant gewichtsverlies en was medische interventie noodzakelijk.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via:

België: Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten - www.fagg.be - Afdeling Vigilantie : Website: www.eenbijwerkingmelden.be - E-mail: adr@fagg-afmps.be.

Luxemburg: Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy of Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé – website : www.guichet.lu/pharmacovigilance.

4.9 Overdosering

Er is beperkte klinische ervaring met overdosering. Meerdere doses pirfenidon tot een totale dagdosis van 4.806 mg werden als zes capsules van 267 mg driemaal daags toegediend aan gezonde volwassen vrijwilligers over een 12 dagen durende periode van dosisverhoging. Bijwerkingen waren licht, tijdelijk en consistent met de vaakst gemelde bijwerkingen voor pirfenidon.

In het geval van een vermoede overdosering dient ondersteunende medische zorg te worden

gegeven, inclusief bewaking van de vitale functies en nauwlettende observatie van de klinische toestand van de patiënt.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: immunosuppressiva, overige immunosuppressiva, ATC-code: L04AX05

Het werkingsmechanisme van pirfenidon is nog niet volledig vastgesteld. Bestaande gegevens duiden er echter op dat pirfenidon zowel antifibrotische als ontstekingsremmende eigenschappen heeft in diverse in-vitrosystemen en diermodellen van longfibrose (door bleomycine en transplantatie geïnduceerde fibrose).

IPF is een chronische fibrotische en inflammatoire longziekte die wordt beïnvloed door de synthese en afgifte van pro-inflammatoire cytokinen, waaronder tumornecrosefactor-alfa (TNF- α) en interleukine-1-bèta (IL-1 β), en gebleken is dat pirfenidon de accumulatie van ontstekingscellen in respons op diverse prikkels vermindert.

Pirfenidon vermindert de fibroblastproliferatie, de aanmaak van met fibrose samenhangende eiwitten en cytokinen, en de verhoogde biosynthese en accumulatie van extracellulaire matrix in respons op cytokinegroefactoren zoals transformerende groeifactor-bèta (TGF- β) en van bloedplaatjes afgeleide groeifactor (PDGF).

Klinische werkzaamheid

De klinische werkzaamheid van pirfenidon is onderzocht in vier multicentrische, gerandomiseerde, dubbelblinde, placebogecontroleerde fase 3-studies bij patiënten met IPF. Drie van de fase 3-studies (PIPF-004, PIPF-006 en PIPF-016) waren multinationala en één (SP3) werd uitgevoerd in Japan.

In PIPF-004 en PIPF-006 werd de behandeling met pirfenidon 2.403 mg/dag vergeleken met placebo. De studies waren bijna identiek van opzet, met enkele uitzonderingen, waaronder een groep met een tussenliggende dosis (1.197 mg/dag) in PIPF-004. In beide studies werd de behandeling driemaal daags toegediend gedurende ten minste 72 weken. Het primaire eindpunt in beide studies was de verandering vanaf baseline tot week 72 in het percentage van de voorspelde waarde voor geforceerde vitale capaciteit (FVC). De samengevoegde populatie van PIPF-004 en PIPF-006 die werd behandeld met een dosis van 2.403 mg/dag omvatte in totaal 692 patiënten. Het mediane percentage van de voorspelde waarde voor FVC bij baseline was 73,9% in de pirfenidone-groep en 72,0% in de placebo-groep (bereik: respectievelijk 50-123% en 48-138%) en het mediane percentage van de voorspelde waarde voor diffusiecapaciteit van de long voor koolstofmonoxide (DLco) bij baseline was 45,1% in de pirfenidone-groep en 45,6% in de placebo-groep (bereik: respectievelijk 25-81% en 21-94%). In PIPF-004 had 2,4% van de pirfenidone-groep en 2,1% van de placebo-groep een percentage van de voorspelde waarde voor FVC beneden de 50% en/of een percentage van de voorspelde waarde voor DLco beneden de 35% bij baseline. In PIPF-006 had 1,0% van de pirfenidone-groep en 1,4% van de placebo-groep een percentage van de voorspelde waarde voor FVC beneden de 50% en/of een percentage van de voorspelde waarde voor DLco beneden de 35% bij baseline.

In studie PIPF-004 was bij patiënten die met pirfenidon werden behandeld (N = 174) de daling van het percentage van de voorspelde waarde voor FVC vanaf baseline bij week 72 van de behandeling significant lager dan bij patiënten die placebo kregen (N = 174; p = 0,001, rang-ANCOVA). Behandeling met pirfenidon verminderde daarnaast significant de daling van het percentage van de voorspelde waarde voor FVC vanaf baseline bij week 24 (p = 0,014), week 36 (p < 0,001), week 48 (p < 0,001) en week 60 (p < 0,001). Bij week 72 werd bij 20% van de patiënten die pirfenidon kregen, een afname vanaf baseline waargenomen in het percentage van de voorspelde waarde voor FVC van \geq 10% (een drempel die indicatief is voor het mortaliteitsrisico bij IPF) vergeleken met 35% bij degenen

die placebo kregen (tabel 2).

Tabel 2 Categorische indeling van verandering vanaf baseline tot week 72 in het percentage van de voorspelde waarde voor FVC in studie PIPF-004		
	Pirfenidon 2.403 mg/dag (N = 174)	Placebo (N = 174)
Afname \geq 10% of sterfgeval of longtransplantatie	35 (20%)	60 (34%)
Afname minder dan 10%	97 (56%)	90 (52%)
Geen afname (verandering FVC > 0%)	42 (24%)	24 (14%)

Hoewel er tussen patiënten die pirfenidon kregen en degenen met placebo geen verschil was in verandering vanaf baseline tot week 72 in de afgelegde afstand tijdens een zes minuten durende looptest (6MWT) volgens de vooraf gespecificeerde rang-ANCOVA, vertoonde in een ad-hocanalyse 37% van de patiënten die pirfenidon kregen, een afname van \geq 50 m in 6MWT-afstand tegen 47% van de patiënten die placebo kregen in PIPF-004.

In studie PIPF-006 leidde behandeling met pirfenidon (N = 171) bij week 72 niet tot een verminderde afname van het percentage van de voorspelde waarde voor FVC vanaf baseline vergeleken met placebo (N = 173; $p = 0,501$). Behandeling met pirfenidon verminderde echter wel de daling van het percentage van de voorspelde waarde voor FVC vanaf baseline bij week 24 ($p < 0,001$), week 36 ($p = 0,011$) en week 48 ($p = 0,005$). Bij week 72 werd een afname in FVC van \geq 10% waargenomen bij 23% van de patiënten die pirfenidon kregen en bij 27% van degenen die placebo kregen (tabel 3).

Tabel 3 Categorische indeling van verandering vanaf baseline tot week 72 in het percentage van de voorspelde waarde voor FVC in studie PIPF-006		
	Pirfenidon 2.403 mg/dag (N = 171)	Placebo (N = 173)
Afname \geq 10% of sterfgeval of longtransplantatie	39 (23%)	46 (27%)
Afname minder dan 10%	88 (52%)	89 (51%)
Geen afname (verandering FVC > 0%)	44 (26%)	38 (22%)

De afname van de afstand in de 6MWT vanaf baseline tot week 72 was in PIPF-006 significant verminderd vergeleken met placebo ($p < 0,001$, rang-ANCOVA). Verder werd er in een ad-hocanalyse van PIPF-006 bij 33% van de patiënten die pirfenidon kregen een afname van \geq 50 m in de afstand bij de 6MWT gezien, in de groep die placebo kreeg gebeurde dit bij 47% van de patiënten.

In een gepoolde analyse van de overleving in PIPF-004 en PIPF-006 was het sterftcijfer in de groep met pirfenidon 2.403 mg/dag 7,8% vergeleken met 9,8% met placebo (HR 0,77 [95% BI 0,47–1,28]).

In PIPF-016 werd de behandeling met pirfenidon 2.403 mg/dag vergeleken met placebo. De behandeling werd gedurende 52 weken driemaal daags toegediend. Het primaire eindpunt was de verandering vanaf baseline tot aan week 52 in percentage voorspelde waarde voor FVC. Van de in totaal 555 patiënten was het mediane percentage van de voorspelde waarde voor FVC en %DLCO bij baseline respectievelijk 68% (spreiding: 48–91%) en 42% (spreiding: 27–170%). Twee procent van de patiënten had een percentage van de voorspelde waarde voor FVC dat lager was dan 50% en 21% van de patiënten had een

percentage van de voorspelde waarde voor DLCO dat lager was dan 35% bij baseline.

In studie PIPF-016 was bij patiënten die pirfenidon (N = 278) kregen na 52 weken behandeling de afname vanaf baseline van het percentage voorspelde waarde voor FVC significant verminderd vergeleken met patiënten die placebo kregen (N = 277; $p < 0,000001$, rang-ANCOVA). Behandeling met pirfenidon verminderde ook de afname vanaf baseline van het percentage voorspelde waarde voor FVC na 13 ($p < 0,000001$), 26 ($p < 0,000001$) en 39 weken ($p = 0,000002$) significant. Bij week 52 werd een daling vanaf baseline van het percentage voorspelde waarde voor FVC van $\geq 10\%$ of overlijden gezien bij 17% van de patiënten die pirfenidon kregen vergeleken met 32% van de patiënten die placebo kregen (tabel 4).

Tabel 4 Categorische indeling van verandering vanaf baseline tot week 52 in het percentage van de voorspelde waarde voor FVC in studie PIPF-016

	Pirfenidon 2.403 mg/dag (N = 278)	Placebo (N = 277)
Afname $\geq 10\%$ of overlijden	46 (17%)	88 (32%)
Afname minder dan 10%	169 (61%)	162 (58%)
Geen afname (verandering FVC > 0%)	63 (23%)	27 (10%)

In PIPF-016 was de daling in afgelegde afstand tijdens een zes minuten durende looptest (6MWT) vanaf baseline tot aan week 52 significant verminderd bij patiënten die pirfenidon kregen in vergelijking met patiënten die placebo kregen ($p = 0,036$, rang-ANCOVA); 26% van de patiënten die pirfenidon kregen, toonden in 6MWT een afname van ≥ 50 m van de afgelegde afstand in vergelijking met 36% van de patiënten die placebo kregen.

In een vooraf gespecificeerde gepoolde analyse van de studies PIPF-016, PIPF-004 en PIPF-006 was de mortaliteit ongeacht de oorzaak na 12 maanden significant lager in de groep die pirfenidon 2.403 mg/dag kreeg (3,5%, 22 van de 623 patiënten) vergeleken met placebo (6,7%, 42 van de 624 patiënten), wat resulteerde in een daling van 48% van het risico op mortaliteit ongeacht de oorzaak binnen de eerste 12 maanden (HR 0,52 [95% BI, 0,31–0,87], $p = 0,0107$, log-rank-test).

In de studie (SP3) met Japanse patiënten werd pirfenidon 1800 mg/dag (vergelijkbaar met 2.403 mg/dag in de Amerikaanse en Europese populatie van PIPF-004/006 op een voor gewicht genormaliseerde basis) vergeleken met placebo (respectievelijk N = 110, N = 109). Behandeling met pirfenidon verminderde significant de gemiddelde afname in vitale capaciteit (VC) bij week 52 (het primaire eindpunt) vergeleken met placebo (respectievelijk $-0,09 \pm 0,02$ l versus $-0,16 \pm 0,02$ l, $p = 0,042$)

IPF-patiënten met gevorderde longfunctiestoornis

In de gepoolde post-hoc analyses van de onderzoeken PIPF-004, PIPF-006 en PIPF-016, in de populatie met gevorderde IPF (n=170) met FVC < 50% bij baseline en/of DLco < 35% bij baseline, was de jaarlijkse afname van FVC bij patiënten die pirfenidone kregen (n=90) vergeleken met patiënten die placebo kregen (n=80) respectievelijk -150,9 ml en -277,6 ml.

In MA29957, een ondersteunend, multicentrisch, gerandomiseerd, dubbelblind, placebogecontroleerd, 52 weken durend fase IIb-onderzoek met IPF-patiënten met gevorderde longfunctiestoornis (voorspelde DLco < 40%) en met een hoog risico op pulmonale hypertensie van graad 3, hadden 89 patiënten die werden behandeld met pirfenidone als monotherapie een vergelijkbare afname in FVC als patiënten die met pirfenidone werden behandeld in de post-hoc analyse van de gepoolde fase III-onderzoeken PIPF-004, PIPF-006 en PIPF-016.

Pediatrische patiënten

Het Europees Geneesmiddelenbureau heeft besloten af te zien van de verplichting om de resultaten in te dienen van onderzoek met het referentiegeneesmiddel dat pirfenidon bevat in alle subgroepen van pediatrische patiënten met IPF (zie rubriek 4.2 voor informatie over pediatrisch gebruik).

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Absorptie

Toediening van pirfenidoncapsules met voedsel leidt, in vergelijking met toediening in nuchtere toestand, tot een grote afname in C_{max} (met 50%) en tot een kleiner effect op de AUC. Na orale toediening van een eenmalige dosis van 801 mg aan gezonde, oudere volwassenen vrijwilligers (50-66 jaar) na voedselinname nam de absorptiesnelheid van pirfenidon af, terwijl de AUC na voedselinname ongeveer 80-85% bedroeg van de AUC waargenomen in nuchtere toestand. Bio-equivalentie werd aangetoond in nuchtere toestand wanneer de tablet van 801 mg werd vergeleken met drie capsules van 267 mg. Na voedselinname voldeed de tablet van 801 mg aan de bio-equivalentiecriteria voor AUC-waarden vergeleken met de capsules, terwijl de 90%-betrouwbaarheidsintervallen voor C_{max} (108,26%–125,60%) de bovengrens van de standaard bio-equivalentiegrenzen (90% BI: 80,00%–125,00%) licht overschreden. Het effect van voedsel op de AUC van oraal pirfenidon was hetzelfde voor de tablet- en capsuleformuleringen. In vergelijking met de nuchtere toestand verminderde de C_{max} van pirfenidon na toediening van de formuleringen met voedsel, waarbij de pirfenidontablet de C_{max} iets minder verlaagde (met 40%) dan de pirfenidoncapsules (met 50%). De incidentie van ongewenste voorvallen (misselijkheid en duizeligheid) was bij gevoede proefpersonen lager dan in de nuchtere groep. Daarom wordt geadviseerd pirfenidon toe te dienen met voedsel om de incidentie van misselijkheid en duizeligheid te verlagen.

De absolute biologische beschikbaarheid van pirfenidon is bij de mens niet vastgesteld.

Distributie

Pirfenidon bindt aan humane plasma-eiwitten, voornamelijk aan serumalbumine. De totale gemiddelde binding varieerde van 50% tot 58% bij concentraties waargenomen in klinische studies (1 tot 100 µg/ml). Het gemiddelde schijnbare, orale distributievolume bij steady-state bedraagt ongeveer 70 l, wat erop wijst dat de distributie van pirfenidon naar weefsels bescheiden is.

Biotransformatie

Pirfenidon wordt voor ongeveer 70-80% omgezet door CYP1A2, terwijl andere CYP-iso-enzymen, waaronder CYP2C9, 2C19, 2D6, en 2E1, in mindere mate bijdragen. In-vitrogegevens wijzen op enige farmacologisch relevante activiteit van de voornaamste metaboliet (5-carboxy-pirfenidon) bij concentraties boven de piekplasmaconcentraties bij IPF-patiënten. Dit zou klinisch relevant kunnen worden bij patiënten met een matige nierfunctiestoornis bij wie de blootstelling aan 5-carboxy-pirfenidon in plasma is verhoogd.

Eliminatie

De orale klaring van pirfenidon lijkt licht verzadigbaar. In een dosisbereikstudie met meerdere doses bij gezonde oudere volwassenen (doses van 267 mg tot 1.335 mg driemaal daags) nam de gemiddelde klaring boven een dosis van 801 mg driemaal daags met ongeveer 25% af. Na toediening van een eenmalige dosis pirfenidon aan gezonde oudere volwassenen bedroeg de gemiddelde schijnbare terminale eliminatiehalfwaardetijd ongeveer 2,4 uur. Ongeveer 80% van een oraal toegediende dosis pirfenidon wordt binnen 24 uur na toediening geklaard via de urine. Het grootste deel van pirfenidon wordt uitgescheiden als de metaboliet 5-carboxy-pirfenidon (> 95% van het teruggevonden deel) met minder dan 1% pirfenidon dat onveranderd in de urine wordt uitgescheiden.

Bijzondere patiëntengroepen

Leverfunctiestoornis

De farmacokinetiek van pirfenidon en de metaboliet 5-carboxy-pirfenidon werd vergeleken bij proefpersonen met een matige leverfunctiestoornis (Child-Pugh-klasse B) en bij proefpersonen met een normale leverfunctie. De uitkomsten vertoonden een gemiddelde toename van de blootstelling aan pirfenidon met 60% na een eenmalige dosis van 801 mg pirfenidon (3 x een capsule van 267 mg) bij patiënten met een matige leverfunctiestoornis. Pirfenidon moet met voorzichtigheid worden gebruikt bij patiënten met een lichte tot matige leverfunctiestoornis en patiënten moeten nauwlettend worden gecontroleerd op tekenen van toxiciteit als zij gelijktijdig een bekende CYP1A2-remmer gebruiken (zie rubrieken 4.2 en 4.4). Pirfenidon is gecontra-indiceerd bij ernstige leverfunctiestoornis en terminale leverziekte (rubrieken 4.2 en 4.3).

Nierfunctiestoornis

Er werden geen klinisch relevante verschillen in de farmacokinetiek van pirfenidon waargenomen tussen proefpersonen met een lichte tot ernstige nierfunctiestoornis en proefpersonen met een normale nierfunctie. Het moederbestanddeel wordt overwegend omgezet in 5-carboxy-pirfenidon. De gemiddelde (SD) $AUC_{0-\infty}$ van 5-carboxy-pirfenidon was significant hoger bij de groepen met een matige ($p = 0,009$) en ernstige ($p < 0,0001$) nierfunctiestoornis dan bij de groep met een normale nierfunctie, respectievelijk 100 (26,3) $mg \cdot u/l$ en 168 (67,4) $mg \cdot u/l$ vergeleken met 28,7 (4,99) $mg \cdot u/l$.

Nierfunctiestoornis groep	Statistiek	$AUC_{0-\infty}$ (mg·u/l)	
		pirfenidon	5-carboxy-pirfenidon
Normaal n = 6	Gemiddelde (SD)	42,6 (17,9)	28,7 (4,99)
	Mediaan (25 ^e –75 ^e)	42,0 (33,1–55,6)	30,8 (24,1–32,1)
Licht n = 6	Gemiddelde (SD)	59,1 (21,5)	49,3 ^a (14,6)
	Mediaan (25 ^e –75 ^e)	51,6 (43,7–80,3)	43,0 (38,8–56,8)
Matig n = 6	Gemiddelde (SD)	63,5 (19,5)	100 ^b (26,3)
	Mediaan (25 ^e –75 ^e)	66,7 (47,7–76,7)	96,3 (75,2–123)
Ernstig n = 6	Gemiddelde (SD)	46,7 (10,9)	168 ^c (67,4)
	Mediaan (25 ^e –75 ^e)	49,4 (40,7–55,8)	150 (123–248)

$AUC_{0-\infty}$ = oppervlakte onder de concentratie-tijdscurve vanaf tijdstip 0 tot oneindig.

a p-waarde t.o.v. normaal = 1,00 (paarsgewijze vergelijking met Bonferroni-correctie)

b p-waarde t.o.v. normaal = 0,009 (paarsgewijze vergelijking met Bonferroni-correctie)

c p-waarde t.o.v. normaal < 0,0001 (paarsgewijze vergelijking met Bonferroni-correctie)

De blootstelling aan 5-carboxy-pirfenidon is 3,5-voudig of meer verhoogd bij patiënten met een matige nierfunctiestoornis. De klinisch relevante farmacodynamische activiteit van de metaboliet kan bij patiënten met een matige nierfunctiestoornis niet worden uitgesloten. Er is geen dosisaanpassing nodig bij patiënten met een lichte nierfunctiestoornis die pirfenidon krijgen. Pirfenidon dient met voorzichtigheid te worden gebruikt bij patiënten met een matige nierfunctiestoornis. Het gebruik van pirfenidon is gecontra-indiceerd bij patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis ($CrCl < 30$ ml/min) of terminale nierziekte die dialyse noodzakelijk maakt (zie rubrieken 4.2 en 4.3).

Populatiefarmacokinetische analyses uit vier studies met gezonde proefpersonen of proefpersonen met een nierfunctiestoornis en één studie met patiënten met IPF lieten geen klinisch relevant effect van leeftijd, geslacht of lichaamsgrootte op de farmacokinetiek van pirfenidon zien.

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Niet-klinische gegevens duiden niet op een speciaal risico voor mensen. Deze gegevens zijn afkomstig van conventioneel onderzoek op het gebied van veiligheidsfarmacologie, toxiciteit bij herhaalde dosering, genotoxiciteit en carcinogeen potentieel.

In onderzoeken naar toxiciteit bij herhaalde toediening werd bij muizen, ratten en honden een toename van het levergewicht vastgesteld; dit ging dikwijls gepaard met centrilobulaire hypertrofie van de lever. Na staken van de behandeling werd reversibiliteit waargenomen. In carcinogeniciteitsonderzoeken met ratten en muizen werd een verhoogde incidentie van levertumoren geconstateerd. Deze hepatische bevindingen komen overeen met een inductie van hepatische microsomale enzymen, een effect dat niet is waargenomen bij patiënten die pirfenidon kregen. Deze bevindingen worden als niet relevant voor de mens beoordeeld.

Een statistisch significante toename van uterustumoren werd waargenomen bij vrouwtjesratten die 1.500 mg/kg/dag kregen toegediend, 37 maal de dosis van 2.403 mg/dag bij de mens. De resultaten van mechanistische onderzoeken duiden erop dat het optreden van uterustumoren waarschijnlijk verband houdt met een chronische dopaminegemedeerde disbalans van geslachtshormonen, waarbij een soortspecifiek endocrien mechanisme van bij de rat een rol speelt dat bij de mens ontbreekt.

Reproductieve toxiciteitsonderzoeken lieten geen bijwerkingen zien op de mannelijke en vrouwelijke vruchtbaarheid of postnatale ontwikkeling van nakomelingen bij ratten en er waren geen aanwijzingen voor teratogeniciteit bij ratten (1.000 mg/kg/dag) of konijnen (300 mg/kg/dag). Bij dieren is sprake van placentapassage van pirfenidon en/of de metabolieten ervan, met een potentiële accumulatie van pirfenidon en/of de metabolieten ervan in het vruchtwater. In hoge doses (≥ 450 mg/kg/dag) vertoonden ratten een verlenging van de oestruscyclus en een hoge incidentie van onregelmatige cycli. In hoge doses (≥ 1.000 mg/kg/dag) vertoonden ratten een verlenging van de zwangerschapsduur en een afname van de levensvatbaarheid van de foetus. Onderzoeken bij lacterende ratten duiden erop dat pirfenidon en/of de metabolieten ervan worden uitgescheiden in melk, met een potentiële accumulatie van pirfenidon en/of de metabolieten ervan in melk.

Pirfenidon vertoonde geen aanwijzingen voor mutagene of genotoxische activiteit in een standaardreeks onderzoeken en was bij het testen onder UV-blootstelling niet mutageen. Bij testen onder UV-blootstelling was pirfenidon positief in een fotoclastogene test met longcellen van Chinese hamsters.

Fototoxiciteit en irritatie werden vastgesteld bij cavia's na orale toediening van pirfenidon met blootstelling aan UV-A/UV-B-licht. De ernst van de fototoxische laesies werd verminderd door toepassing van een zonnebrandmiddel.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Tabletkern:

Lactose monohydraat
Natriumcroscarmellose
Hypromellose
Watervrij colloïdaal siliciumdioxide
Magnesiumstearaat

Filmomhulling:

Polyvinylalcohol, gedeeltelijk gehydrolyseerd
Titaandioxide (E171)

Macrogol 3350

Talk

Geel ijzeroxide (E172) (Pirfenidon EG 267 mg en 534 mg)

Rood ijzeroxide (E172) (Pirfenidon EG 534 mg en 801 mg)

Zwart ijzeroxide (E172) (Pirfenidon EG 801 mg)

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Niet van toepassing.

6.3 Houdbaarheid

2 jaar.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Voor blisterverpakkingen:

Blisterverpakking of eenheidsblisterverpakking van aluminium afsluitfolie en witte ondoorzichtige PVC/PVdC-film

Blisterverpakking of eenheidsblisterverpakking van aluminium afsluitfolie en witte ondoorzichtige PVC/ PCTFE-film

Voor flessen in HDPE:

Tabletten verpakt in witte ondoorzichtige ronde fles van HDPE met een afpelbare 'heat seal' afdichting en een kindveilige dop in polypropyleen

Verpakkingsgrootten:

Blisterverpakking

Pirfenidon EG 267 mg is beschikbaar in verpakkingen met 21, 63, 84, 90, 168, 180, 252 of 270 filmomhulde tabletten.

Pirfenidon EG 534 mg is beschikbaar in verpakkingen met 21 of 84 filmomhulde tabletten.

Pirfenidon EG 801 mg is beschikbaar in verpakkingen met 21, 63, 84, 90, 168, 180, 252 of 270 filmomhulde tabletten.

Eenheidsblisterverpakking

Pirfenidon EG 267 mg is beschikbaar in verpakkingen met 21 x 1, 63 x 1, 84 x 1, 90 x 1, 168 x 1, 180 x 1, 252 x 1 of 270 x 1 filmomhulde tabletten.

Pirfenidon EG 534 mg is beschikbaar in verpakkingen met 21 x 1 of 84 x 1 filmomhulde tabletten.

Pirfenidon EG 801 mg is beschikbaar in verpakkingen met 21 x 1, 63 x 1, 84 x 1, 90 x 1, 168 x 1, 180 x 1, 252 x 1 of 270 x 1 filmomhulde tabletten.

Fles in HDPE

Pirfenidon EG 267 mg is beschikbaar in verpakkingen met 21, 90 of 180 filmomhulde tabletten.

Pirfenidon EG 534 mg is beschikbaar in verpakkingen met 21 of 90 filmomhulde tabletten.

Pirfenidon EG 801 mg is beschikbaar in verpakkingen met 90 filmomhulde tabletten.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geen bijzondere vereisten.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EG (Eurogenerics) NV
Heizel Esplanade b22
1020 Brussel

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Pirfenidon EG 267 □mg filmomhulde tabletten (PVC/PVdC): BE599520
Pirfenidon EG 267 mg filmomhulde tabletten (PVC/ PCTFE): BE599546
Pirfenidon EG 267 mg filmomhulde tabletten (HDPE-fles): BE599511

Pirfenidon EG 534 □mg filmomhulde tabletten (PVC/PVdC): BE599564
Pirfenidon EG 534 mg filmomhulde tabletten (PVC/ PCTFE): BE599573
Pirfenidon EG 534 mg filmomhulde tabletten (HDPE-fles): BE599555

Pirfenidon EG 801 □mg filmomhulde tabletten (PVC/PVdC): BE599600
Pirfenidon EG 801 mg filmomhulde tabletten (PVC/ PCTFE): BE599680
Pirfenidon EG 801 mg filmomhulde tabletten (HDPE-fles): BE599582

9. DATUM VAN EERSTE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste vergunning: 20/05/2022

10. DATUM VAN GOEDKEURING/HERZIENING VAN DE TEKST

Datum van goedkeuring van de tekst: 04/2024