

## Информация за пациенти

### Европейската агенция по лекарствата (ЕМА) проучва данни относно рискове за панкреаса, свързани с лекарствени продукти от групата на т. нар. инкретин базирани терапии при пациенти с диабет тип 2

ЕМА проучва данни от независими научни изследователи, които насочват към увеличен риск от панкреатит (възпаление на задстомашната жлеза) и предракови клетъчни изменения - метаплазия на дукталните клетки на панкреаса при пациенти с диабет тип 2, след употреба на лекарствени продукти от групата на т. нар. инкретин базирани терапии: агонисти на GLP-1 рецептор (глюкагон-подобен пептид) и инхибитори на дипептидилпептидаза-4 (DPP-4), ензим, разграждащ ендогенния GLP-1.

Данните са от изследване на малък брой тъканни проби от панкреас, получени от донори на органи (с или без захарен диабет), които са починали от причина, различна от диабет. Комитетът за лекарствени продукти за хуманна употреба (CHMP) и Комитетът за оценка на риска в проследяването на лекарствената безопасност (PRAC) към ЕМА понастоящем проучват информацията, предоставена от изследователите, за да определят необходимостта от последващи действия.

ЕМА не е направила окончателни изводи във връзка с тези проучвания. За момента няма промени в препоръките, свързани с тези лекарствени продукти и не е необходимо пациентите да спират приема им. Лекарите трябва да продължат да предписват тези лекарства в съответствие с одобрената продуктова информация.

Ефектите за панкреаса са открити като възможен риск за този тип лекарства по време на първоначалната оценка в хода на разрешаването за употреба, предвид механизма на тяхното действие и поради наличие на редки съобщения за панкреатити при прилагането им. В продуктовата информация на всички лекарства от групата са включени предупреждения за пациенти и медицински специалисти във връзка с този риск. Освен това плана за управление на риска за тези продукти предвижда притежателите на разрешения за употреба да проследяват стриктно нежеланите ефекти за панкреаса.

Сега се полагат усилия да се съберат данни за безопасност на лекарствата, употребявани при диабет, от независими центрове за проследяване на лекарствената безопасност в рамките на Европейския съюз. Проучването SAFEGUARD, финансирано от Европейската комисия и провеждано в рамките на Европейската мрежа от центрове по Фармакоепидемиология и Проследяване на лекарствената безопасност (ENCePP) има за цел анализиране на доказателствата за причинен от лекарства панкреатит при представители от групата на инкретин базираните терапии, разрешени за употреба преди 2011г., когато проучването стартира.

Разпространяваните в Европейския съюз представители на инкретин базирани терапии са: exenatide (Byetta, Bydureon), liraglutide (Victoza), lixisenatide (Lyxumia), sitagliptin (Efficib, Januvia, Janumet, Ristaben, Ristfor, Tesavel, Velmetia, Xelevia), saxagliptin (Kombiglyze, Onglyza), linagliptin (Jentaducto, Trajenta) and vildagliptin (Eucreas, Galvus, Icacandra, Jalra, Xiliarx, Zomarist).

Действието на тези лекарства наподобява действието на белтъците, наречени инкретини, които се произвеждат в червата. Те увеличават количеството на произведения от панкреаса инсулин в отговор на приема на храна. Тези лекарства са одобрени за употреба като допълнение на хигиенно-диетичния режим при пациенти с диабет тип 2.

Текстът на това изявление на английски език може да намерите на интернет страницата на ЕМА на следния линк:

[http://www.emea.europa.eu/docs/en\\_GB/document\\_library/Press\\_release/2013/03/WC500140866.pdf](http://www.emea.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Press_release/2013/03/WC500140866.pdf)

Пациентите могат да съобщават нежелани лекарствени реакции по всяко време на медицинските специалисти или на ИАЛ.

Съобщение за нежелана лекарствена реакция към ИАЛ може да направите по един от следните начини:

- попълване и изпращане по пощата на копие от формуляра за немедицински специалисти, публикуван на уеб-сайта на ИАЛ [www.bda.bg](http://www.bda.bg);
- попълване и изпращане на уеб-базирания формуляр on-line.

За допълнителни разяснения можете да се обадите в отдел “Лекарствена безопасност” към Изпълнителна агенция по лекарствата на тел. +359 2 890 34 17.