

**Листок-вкладыш: Инструкции по медицинскому применению  
лекарственного препарата для потребителя**

**Котеллик<sup>®</sup>, 20 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**

**Кобиметиниб**

**Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**Содержание листка-вкладыша**



1. Что из себя представляет препарат Котеллик<sup>®</sup>, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Котеллик<sup>®</sup>.
3. Применение препарата Котеллик<sup>®</sup>.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Котеллик<sup>®</sup>.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. Что из себя представляет препарат Котеллик<sup>®</sup>, и для чего его применяют**

Котеллик<sup>®</sup> - противоопухолевый препарат (для лечения меланомы), содержащий действующее вещество кобиметиниб.

Котеллик используется для лечения взрослых пациентов с типом рака кожи, называемым меланомой, который распространился на другие части тела или не может быть удален хирургическим путем.

- Котеллик используется в сочетании с другим противоопухолевым препаратом, называемым вемурафенибом.
- Его можно использовать только у пациентов, у которых рак имеет изменение (мутацию) в белке под названием «BRAF».

Перед началом лечения ваш врач проверит наличие этой мутации. Это изменение могло привести к развитию меланомы.

Мишенью Котеллика является белок под названием «МЕК», который важен для контроля роста опухолевых клеток. Когда Котеллик используется в сочетании с вемурафенибом (который действует на измененный белок BRAF), то это замедляет или останавливает рост вашей опухоли.

### Показания к применению

Котеллик® показан к применению у взрослых пациентов с неоперабельной или метастатической меланомой с BRAF V600 мутацией в комбинации с вемурафенибом.

### 2. О чём следует знать перед применением препарата Котеллик®

Не применяйте препарат Котеллик®,

- если у Вас аллергия на кобиметиниб или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша.

При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой перед применением препарата Котеллик®.

### Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Котеллик® проконсультируйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой, если у Вас:

- Кровотечение

Препарат Котеллик® может вызывать тяжелые кровотечения, особенно в головной мозг или желудочное кровотечение (*также см. «Тяжелое кровотечение» в разделе 4*).

Незамедлительно сообщите Вашему лечащему врачу, если у Вас возникло любое необычное кровотечение или любой из следующих симптомов: головная боль, головокружение, слабость, кровь в кале или черный кал и рвота с кровью.

- Проблемы со зрением

Препарат Котеллик® может вызывать проблемы со зрением (*также см. «Проблемы с глазами (зрением)» в разделе 4*). Незамедлительно сообщите Вашему лечащему врачу, если у Вас имеются следующие симптомы: нечеткость зрения, искажение зрения, частичная потеря зрения или любые другие изменения зрения во время лечения. Ваш лечащий врач должен проверить Ваши глаза, если у вас возникли новые или ухудшились имеющиеся проблемы со зрением во время приема препарата Котеллик®.

- Проблемы с сердцем

Препарат Котеллик® может снизить количества крови, перекачиваемое Вашим сердцем (*также см. «Проблемы с сердцем» в разделе 4*). Ваш лечащий врач должен проводить

тесты до начала и во время лечения препаратом Котеллик® для того, чтобы проверить, насколько хорошо Ваше сердце перекачивает кровь. Незамедлительно сообщите Вашему лечащему врачу, если Вы ощущаете, что Ваше сердце часто или нерегулярно бьется, или Вы испытываете головокружение, резкую слабость, одышку, усталость, или у Вас появились отеки ног.

- Проблемы с печенью

Препарат Котеллик® может вызывать повышение активности некоторых ферментов печени в крови во время лечения. Ваш лечащий врач будет проводить анализы крови для того, чтобы проверить активность этих ферментов и контролировать насколько хорошо работает Ваша печень.

- Проблемы с мышцами

Препарат Котеллик® может вызывать повышение активности креатинфосфокиназы, фермента, который обнаруживается главным образом в мышцах, сердце и головном мозге. Повышение активности этого фермента может быть признаком повреждения мышц (рабдомиолиза) (также см. «Проблемы с мышцами» в разделе 4). Ваш лечащий врач будет проводить анализы крови с целью наблюдения за этим показателем.

Незамедлительно сообщите Вашему лечащему врачу, если у Вас возник любой из следующих симптомов: мышечные боли, мышечные спазмы, слабость, изменение цвета мочи до темного или красного.

- Диарея

Незамедлительно сообщите Вашему лечащему врачу, если у Вас возникла диарея (понос). Тяжелая диарея может привести к потере жидкости (обезвоживанию). Соблюдайте инструкции Вашего лечащего врача для того, чтобы предотвратить развитие диареи или провести лечение возникшей диареи.

#### **Дети и подростки**

Препарат Котеллик® не рекомендован к применению у детей и подростков. Влияние препарата Котеллик® на детей младше 18 лет не установлено.

#### **Другие препараты и препарат Котеллик®**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты, поскольку препарат Котеллик® может влиять на действие некоторых препаратов. В то же время, некоторые препараты могут влиять на действие препарата Котеллик®.

Проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом перед приемом препарата Котеллик®, если Вы принимаете:

Лекарственный препарат	Предназначение препарата
------------------------	--------------------------

итраконазол, кларитромицин, эритромицин, телитромицин, вориконазол, рифампицин, позаконазол, флуконазол, миконазол	для лечения некоторых грибковых и бактериальных инфекций
ритонавир, кобицистат, лопинавир, делавирдин, ампренавир, фосампренавир	для лечения ВИЧ-инфекции
телапревир	для лечения гепатита С
нефадозон	для лечения депрессии
амиодарон	для лечения нерегулярного сердцебиения
дилтиазем, верапамил	для лечения высокого артериального давления
иматиниб	для лечения рака
карбамазепин, фенитоин	для лечения припадков (судорог)
препараты, содержащие зверобой продырявленный	лекарственное растение, используемое для лечения депрессии; данный препарат отпускается без рецепта

### Препарат Котеллик® с пищей и напитками

Избегайте приема препарата Котеллик® с грейпфрутовым соком. Это связано с тем, что грейпфрутовый сок может повысить содержание препарата Котеллик® в крови.

### Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели или планируете беременность, перед началом применения препарата Котеллик® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

- Применять препарат Котеллик® во время беременности не рекомендуется – хотя влияние препарата на беременных женщин не изучалось, он может причинить необратимый вред или вызвать пороки развития у нерожденного ребенка.
- Если Вы забеременели во время лечения препаратом Котеллик® или в течение 3-х месяцев после приема последней дозы препарата, незамедлительно обратитесь к Вашему лечащему врачу.
- Неизвестно, проникает ли препарат Котеллик® в грудное молоко. Если Вы кормите грудью, Ваш лечащий врач обсудит с Вами пользу и риски применения препарата Котеллик®.

### Контрацепция

Женщины с детородным потенциалом должны использовать 2 эффективных метода контрацепции, например, презерватив или другой барьерный метод (со спермицидом, если

доступно) во время лечения и в течение минимум 3-х месяцев после его окончания.



Проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом о наилучшем для Вас способе контрацепции.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Препарат Котеллик® может оказывать влияние на Вашу способность управлять транспортными средствами и работу с механизмами. Избегайте управления транспортными средствами и работы с механизмами, если Вы испытываете проблемы со зрением или другие проблемы, которые могут повлиять на Ваши способности управления транспортными средствами и работу с механизмами, например, Вы чувствуете головокружение или усталость. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

### **Особые указания, касающиеся вспомогательных веществ**

#### **Котеллик® содержит лактозу и натрий**

Таблетки содержат лактозу (разновидность сахара). Если Ваш лечащий врач сказал, что у Вас имеется непереносимость некоторых сахаров, перед началом приема данного препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Данный лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль натрия (23 мг) в 1 таблетке, то есть можно сказать «практически не содержит натрий».

### **3. Применение препарата Котеллик®**

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

#### **Рекомендуемая доза**

- Рекомендуемая доза составляет 3 таблетки (всего 60 мг) один раз в день.
- Принимайте таблетки каждый день в течение 21 дня (это называется «период лечения»).
- Через 21 день сделайте перерыв в приеме препарата Котеллик® на 7 дней. Во время этого 7-дневного перерыва в лечении препаратом Котеллик® Вам следует продолжать лечение вемурафенибом согласно назначению Вашего лечащего врача.
- После завершения 7-дневного перерыва начните следующий 21-дневный период лечения препаратом Котеллик®.

В случае развития у Вас нежелательных реакций, Ваш лечащий врач может принять решение снизить дозу препарата, временно или полностью прекратить лечение.

Всегда принимайте препарат Котеллик® в точном соответствии с указаниями Вашего лечащего врача или работника аптеки.

### Как принимать препарат Котеллик?

- Проглатывайте таблетки целиком, запивая водой.
- Препарат Котеллик® можно принимать независимо от приема пищи.

### Если у Вас случилась рвота после приема препарата Котеллик®

Если у Вас случилась рвота после приема препарата Котеллик не следует принимать дополнительную дозу препарата в тот же день. Продолжите прием препарата Котеллик®, как обычно, на следующий день.

### Если Вы приняли препарата Котеллик® больше, чем следовало

Если Вы приняли препарата Котеллик® больше, чем следовало немедленно свяжитесь с Вашим лечащим врачом. Возьмите с собой упаковку препарата и этот листок-вкладыш.

### Если Вы забыли принять препарат Котеллик®

- Если до приема следующей дозы остается более чем 12 часов, примите ее сразу же, как только вспомните об этом.
- Если до приема следующей дозы остается менее чем 12 часов, не принимайте пропущенную дозу. Примите следующую дозу в обычное время.
- Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

### Если Вы прекратили прием препарата Котеллик®

Важно продолжать принимать препарат Котеллик® в течение периода, на который он был назначен лечащим врачом.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к Вашему лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.

## 4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Котеллик® может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

В случае развития у Вас нежелательных реакций, лечащий врач может принять решение снизить дозу препарата, временно или полностью прекратить лечение.

См. также листок-вкладыш для вемурафениба, который применяется в комбинации с препаратом Котеллик®.

### Серьезные нежелательные реакции

Немедленно сообщите лечащему врачу, если во время лечения Вы заметили любую из следующих нежелательных реакций или если что-либо из нижеперечисленного усугубилось во время лечения.

**Тяжелое кровотечение (часто – может возникать не более чем у 1 человека из 10)**

Препарат Котеллик® может вызывать тяжелые кровотечения, особенно в головной мозг или желудочное кровотечение.

В зависимости от места кровотечения симптомы могут включать:

- головные боли, головокружение или слабость;
- рвоту с кровью;
- боль в животе;
- кал красной или черной окраски.

**Проблемы с глазами (зрением) (очень часто – могут возникать у более чем 1 человека из 10)**

Препарат Котеллик® может вызывать проблемы с глазами. Некоторые из этих проблем могут быть результатом серозной ретинопатии (скопления жидкости под сетчаткой глаза).

Симптомы серозной ретинопатии включают:

- нечеткость зрения;
- искажение зрения;
- частичную потерю зрения;
- любые другие изменения в зрении.

**Проблемы с сердцем (часто – могут возникать не более чем у 1 человека из 10)**

Препарат Котеллик® может вызывать уменьшение количества крови, перекачиваемое Вашим сердцем.

Симптомы могут включать:

- головокружение;
- резкую слабость;
- одышка (нехватка воздуха);
- усталость;
- частое или нерегулярное сердцебиение;
- отеки ног.

**Проблемы с мышцами (нечасто – могут возникать не более чем у 1 человека из 100)**

Препарат Котеллик® может вызывать разрушение мышечной ткани (рабдомиолиз), симптомы которого могут включать:

- боли в мышцах;
- спазмы мышц и мышечную слабость;
- мочу темной или красной окраски.

**Диарея (очень часто – может возникать у более чем 1 человека из 10)**

Немедленно сообщите лечащему врачу, если у Вас развилась диарея и следуйте инструкциям, который дал Ваш лечащий врач для того, чтобы предотвратить развитие диареи или чтобы провести лечение возникшей диареи.

### Прочие нежелательные реакции

Сообщите лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре, если Вы заметили любую из указанных ниже нежелательных реакций.

**Очень часто** – могут возникать у более чем 1 человека из 10:

- повышение чувствительности кожи к действию солнечного света;
- кожная сыпь;
- тошнота;
- лихорадка;
- озноб;
- повышение активности печеночных ферментов (выявляемое по результатам анализов крови);
- отклонения результатов анализов креатинфосфокиназы в крови – фермента, который обнаруживается главным образом в сердце, головном мозге и скелетных мышцах;
- рвота;
- кожная сыпь в виде плоских пятен с измененным цветом или угреподобных бугорков;
- высокое артериальное давление;
- анемия (низкое количество эритроцитов);
- кровотечение;
- аномальное утолщение кожи;
- отек конечностей (периферический отек);
- зуд и сухость кожи.

**Часто** – могут возникать не более чем у 1 человека из 10:

- некоторые разновидности рака кожи, такие как базальноклеточная карцинома, плоскоклеточная карцинома кожи, кератоакантома;
- обезвоживание, когда в организме содержится недостаточно жидкости;
- снижение уровней фосфатов и натрия (выявляемое по результатам анализов крови);
- повышение уровня сахара (выявляемое по результатам анализов крови);
- повышение уровня печеночного пигmenta (который называется «билирубин») в крови (признаки включают желтушность кожи или глаз);
- воспаление легких, которое может привести к затрудненному дыханию и угрожать жизни (которое называется «пневмонит»).

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через [www.rceth.by](http://www.rceth.by).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получать больше сведений о безопасности препарата.

### **5. Хранение препарата Котеллик®**

- Храните препарат в недоступном для детей месте.
- Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке после слов ГОДЕН ДО и блистере – EXP.
- Этот лекарственный препарат не требует каких-либо особых условий хранения.
- Не выбрасывайте препараты в канализацию (водопровод). Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

### **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

#### **Препарат Котеллик® содержит**

- Действующим веществом является кобиметиниб. Каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 20 мг кобиметиниба (в виде кобиметиниба гемифумарата 22.20 мг).
  - Вспомогательными веществами являются лактозы моногидрат, кроскармеллоза натрия (см. раздел 2 «Особые указания, касающиеся вспомогательных веществ»), целлюлоза микрокристаллическая, магния стеарат; пленочная оболочка – поливиниловый спирт, титана диоксид (E171), макрогол, тальк.

#### **Внешний вид препарата Котеллик® и содержимое его упаковки**

Препарат Котеллик® – это круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой, белого цвета; на одной стороне таблетки гравировка «СОВ».

Препарат Котеллик® доступен в упаковке, содержащей 63 таблетки – по 21 таблетке в блистер из дуплекса (ПВХ/ПВДХ) и фольги алюминиевой; 3 блистера вместе с инструкцией по применению (листок-вкладыш) помещают в картонную пачку; с целью контроля первого вскрытия на пачку наносится защитная голограммическая наклейка.

**Держатель регистрационного удостоверения**

F. Hoffmann-La Roche Ltd., Grenzacherstrasse 124, CH-4070, Basel, Швейцария

Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Грензахерштрассе, 124, CH-4070 Базель, Швейцария  
тел. +41 61 688 11 11

**Производитель/Выпускающий контроль качества**

Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд., Швейцария

F. Hoffmann-La Roche Ltd, Viaduktstrasse 33, 4051 Basel, Switzerland

**За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий,  
следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного  
удостоверения**

**• Республика Беларусь**

ИООО «Рош Продактс Лимитед»:

220030, г. Минск, ул. Свердлова 2, 1-й этаж, помещение 20

Тел. +375 740 740 9 741; факс +375 740 740 9 742. e-mail: [belarus.safety@roche.com](mailto:belarus.safety@roche.com)

**Листок-вкладыш пересмотрен:**

**Условия отпуска.**

По рецепту.

**Прочие источники информации**

Общая характеристика лекарственного препарата Котеллик доступна на информационном портале республиканского унитарного предприятия (РУП) «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении» <https://rceth.by/>