

## 1. LEGEMIDLETS NAVN

ZOCOR 10 mg filmdrasjerte tabletter.  
ZOCOR 20 mg filmdrasjerte tabletter.  
ZOCOR 40 mg filmdrasjerte tabletter.

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver tablett inneholder 10 mg simvastatin.  
Hver tablett inneholder 20 mg simvastatin.  
Hver tablett inneholder 40 mg simvastatin.

### Hjelpestoff(er) med kjent effekt

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

Hver 10 mg tablett inneholder 70,7 mg laktosemonohydrat.  
Hver 20 mg tablett inneholder 141,5 mg laktosemonohydrat.  
Hver 40 mg tablett inneholder 283,0 mg laktosemonohydrat.

## 3. LEGEMIDDELFORM

Tablett, filmdrasjert.

10 mg simvastatin, tablett: Ferskenfarget, oval filmdrasjert tablett merket «MSD 735» på den ene siden og umerket på den andre siden.

20 mg simvastatin, tablett: Lys brun, oval filmdrasjert tablett merket «MSD 740» på den ene siden og umerket på den andre siden.

40 mg simvastatin, tablett: Mursteinsrød, oval filmdrasjert tablett merket «MSD 749» på den ene siden og umerket på andre siden.

## 4. KLINISKE OPPLYSNINGER

### 4.1 Indikasjoner

#### Hyperkolesterolemi

Behandling av primær hyperkolesterolemi eller kombinert hyperlipidemi som tillegg til diett, når det ikke oppnås tilstrekkelig effekt ved kosthold og annen ikke-farmakologisk behandling (f.eks. trening, vektreduksjon).

Behandling av homozygot familær hyperkolesterolemi (HoFH) som tillegg til diett og annen lipidsenkende behandling (f.eks. LDL aferese) eller hvis slik behandling er uegnet.

#### Kardiovaskulær profylakse

Reduksjon av kardiovaskulær mortalitet og morbiditet hos pasienter med manifest aterosklerotisk kardiovaskulær sykdom eller diabetes mellitus med enten normalt eller forhøyet kolesterolnivå, som tillegg til korreksjon av andre risikofaktorer og annen kardioprotektiv behandling (se pkt. 5.1).

### 4.2 Dosering og administrasjonsmåte

#### Dosering

Doseringsområdet er simvastatin 5-80 mg/dag gitt oralt som en enkeltdose om kvelden. Eventuell justering av dosen bør ikke foretas oftere enn hver 4. uke. Maksimal anbefalt dose er 80 mg/dag, gitt som en enkeltdose om kvelden. Dosering på 80 mg anbefales kun til pasienter med alvorlig

hyperkolesterolemi, med høy risiko for kardiovaskulære komplikasjoner, som ikke har oppnådd behandlingsmålet sitt ved lave doser og når fordelene oppveier den potensielle risikoen (se pkt. 4.4 og 5.1).

#### *Hyperkolesterolemi*

Pasienten bør settes på standard kolesterolsenkende diett og bør fortsette med denne dietten under behandling med Zocor. Vanlig startdose er 10-20 mg/dag gitt som en enkeltdose om kvelden. For pasienter som trenger større reduksjon i LDL-kolesterol (mer enn 45 %), kan startdosen være 20-40 mg/dag gitt som en enkeltdose om kvelden. Eventuell justering av dosen foretas som beskrevet ovenfor.

#### *Homozygot familiær hyperkolesterolemi*

Anbefalt startdose er Zocor 40 mg/dag gitt om kvelden basert på resultatene av en kontrollert klinisk studie. Zocor gis som tillegg til annen lipidsenkende behandling (f.eks. LDL aferese) til disse pasientene eller hvis slik behandling ikke er mulig.

Dosen med Zocor må ikke overstige 40 mg/dag hos pasienter som tar lomitapid sammen med Zocor (se pkt. 4.3, 4.4 og 4.5).

#### *Kardiovaskulær profylakse*

Vanlig dose Zocor er 20 til 40 mg/dag gitt som en enkeltdose om kvelden til pasienter med høy risiko for kardiovaskulær sykdom (CHD, med eller uten hyperlipidemi). Behandling med legemiddel kan startes samtidig med diett og trening. Eventuell dosejustering foretas som beskrevet ovenfor.

#### *Dosering sammen med andre legemidler*

Zocor er effektiv alene eller i kombinasjon med gallesyrebindere (resiner). Dosering foretas enten > 2 timer før eller > 4 timer etter administrasjon av resiner.

Hos pasienter som behandles med fibrater, bortsett fra gemfibrosil (se pkt. 4.3) eller fenofibrat, sammen med Zocor, bør ikke dosen med Zocor overskride 10 mg/dag. Hos pasienter som behandles med amiodaron, amlodipin, verapamil, diltiazem eller legemidler som inneholder elbasvir eller grazoprevir sammen med Zocor, bør ikke dosen med Zocor overskride 20 mg/dag (se pkt. 4.4 og 4.5).

#### *Nedsatt nyrefunksjon*

Dosejustering hos pasienter med moderat nedsatt nyrefunksjon vil vanligvis ikke være nødvendig. Hos pasienter med sterkt nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance < 30 ml/min.) bør behov for doser over 10 mg/dag vurderes nøye og, hvis nødvendig, institueres med forsiktighet.

#### *Eldre*

Ingen dosejustering er nødvendig.

#### *Pediatrik populasjon*

Hos barn og ungdom (gutter Tanner stadium II eller høyere og jenter som er minst ett år etter menarche, 10–17 år) med heterozygot familiær hyperkolesterolemi er vanlig startdose 10 mg en gang daglig om kvelden anbefalt. Barn og ungdom bør settes på en standard kolesterolsenkende diett før behandling med simvastatin starter. Denne dietten bør fortsette under behandling med simvastatin.

Anbefalt doseringsområde er 10–40 mg/dag. Maksimal anbefalt dose er 40 mg/dag. Dosen bør tilpasses i henhold til anbefalt mål for behandling hos barn (se pkt. 4.4 og 5.1). Eventuelle justeringer bør foretas med 4 ukers intervall eller mer.

Erfaring med Zocor hos barn før puberteten er begrenset.

#### Administrasjonsmåte

Zocor er til oral bruk. Zocor kan gis som enkeltdose om kvelden.

### **4.3 Kontraindikasjoner**

- Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1.
- Aktiv leversykdom eller vedvarende økning i serum transaminaser av ukjent årsak.
- Graviditet og amming (se pkt. 4.6).
- Samtidig inntak av potente CYP3A4-hemmere (legemidler som øker AUC ca. 5 ganger eller mer) (f.eks. itrakonazol, ketokonazol, posakonazol, vorikonazol, hiv-proteasehemmere (f. eks. nelfinavir), boceprevir, telaprevir, erytromycin, klaritromycin, telitromycin, nefazodon og legemidler som inneholder kobicistat) (se pkt. 4.4 og 4.5).
- Samtidig bruk av gemfibrosil, ciklosporin eller danazol (se pkt. 4.4 og 4.5).
- Samtidig bruk av lomitapid og høyere doser enn 40 mg Zocor hos pasienter med HoFH (se pkt. 4.2, 4.4 og 4.5).

### **4.4 Advarsler og forsiktighetsregler**

#### Myopati / rabdomyolyse

Som andre HMG-CoA-reduktasehemmere kan simvastatin i enkelte tilfeller forårsake myopati i form av muskelsmerter, ømhet eller muskelsvakheter og med kreatinkinase (S-CK)-verdier mer enn 10 ganger øvre normalgrense (ULN). Myopati kan enkelte ganger vise seg som rabdomyolyse med eller uten akutt nyresvikt sekundært til myoglobinuri, og dødsfall er sett i svært sjeldne tilfeller. Risikoen for myopati øker med høye nivåer av HMG-CoA-reduktasehemmende aktivitet i plasma (dvs. forhøyede plasmanivåer av simvastatin og simvastatinsyre), som delvis kan skyldes interagerende legemidler som interfererer med simvastatinmetabolismen og/eller reaksjonsveier for transportører (se pkt. 4.5).

Som for andre HMG-CoA-reduktasehemmere er risikoen for myopati/rabdomyolyse doserelatert. I en klinisk studiedatabase hvor 41 413 pasienter ble behandlet med Zocor, hvor 24 747 (ca. 60 %) som var med i studien ble i gjennomsnitt fulgt opp i minst 4 år, var insidensen av myopati ca 0,03 %, 0,08 % and 0,61 % ved bruk av henholdsvis 20, 40 og 80 mg/dag. Pasientene ble nøye overvåket og noen interagerende legemidler ble ekskludert.

I en klinisk studie hvor pasienter med tidligere hjerteinfarkt ble behandlet med Zocor 80 mg/dag (gjennomsnittlig oppfølging 6,7 år) var insidensen på myopati ca. 1,0 % sammenlignet med 0,02 % hos pasienter behandlet med 20 mg/dag. Ca. halvparten av disse tilfellene av myopati forekom i løpet av det første året med behandling. Forekomsten av myopati i løpet av hvert påfølgende år med behandling var ca. 0,1 % (se pkt. 4.8 og 5.1).

Risikoen for myopati er større hos pasienter som bruker simvastatin 80 mg sammenlignet med andre statinbaserte behandlinger med lik LDL-C-reduserende effekt. Derfor bør Zocor 80 mg bare brukes av pasienter med alvorlig hyperkolesterolemi og med høy risiko for kardiovaskulære komplikasjoner, som ikke har oppnådd behandlingsmålet med lavere doser, og når fordelene forventes å oppveie den potensielle risikoen. Pasienter som bruker simvastatin 80 mg og som må ta et legemiddel som fører til interaksjoner, bør ta en lavere dose simvastatin eller et alternativt statinbasert regime med mindre potensielle legemiddelinteraksjoner (se under *Tiltak for å redusere risikoen for myopati forårsaket av interaksjon med legemidler* og pkt. 4.2, 4.3 og 4.5).

I en klinisk studie der pasienter med en høy risiko for kardiovaskulær sykdom ble behandlet med 40 mg simvastatin daglig (median oppfølging i 3,9 år) var forekomsten av myopati ca. 0,05 % for ikke-kinesiske pasienter (n = 7367) sammenlignet med 0,24 % for kinesiske pasienter (n = 5468). Selv om den eneste asiatiske populasjonen som ble vurdert i studien var kinesisk, bør forsiktighet utvises når simvastatin blir forskrevet til asiatiske pasienter og minste nødvendige dose bør brukes.

#### *Redusert aktivitet av transportproteiner*

Redusert aktivitet av leverspesifikke opptakstransportører (organiske aniontransporterende polypeptider, OATP) kan gi høyere systemisk eksponering av simvastatin og øke risikoen for myopati og rabdomyolyse. Redusert transportaktivitet kan oppstå som følge av interagerende legemidler med hemmende effekt (f.eks. ciklosporin) eller hos pasienter med genotype SLCO1B1 c.521T>C.

Pasienter som er bærere av genvariant SLCO1B1 (c.521T>C), som koder for et mindre aktivt OATP1B1-protein, har en høyere systemisk eksponering av simvastatin og økt risiko for myopati. Risikoen for simvastatinrelatert myopati ved behandling med høydose (80 mg) er vanligvis rundt 1 %, uten gentesting. Basert på resultatene fra SEARCH-studien, har bærere av homozygot allel C (også kalt CC) som blir behandlet med 80 mg en risiko på 15 % for å få myopati innen et år, mens risikoen for bærere av heterozygot allel C (CT) er 1,5 %. Tilsvarende er risikoen 0,3 % for pasienter med den vanligste genotypen (TT) (se pkt. 5.2). Dersom det er mulig bør gentesting, for å avklare tilstedeværelsen av C-allelet, vurderes som en del av nytte/risiko-vurderingen før forskrivning av 80 mg simvastatin til enkeltpasienter. Høye doser bør unngås hos de som er bærere av genotype CC. Fravær av dette genet ved gentesting kan imidlertid ikke utelukke at myopati kan forekomme.

#### *Måling av kreatinkinase*

Kreatinkinase (S-CK) bør ikke måles rett etter kraftige fysiske anstrengelser eller i nærvær av annen plausibel alternative årsak til S-CK-økning, da dette kan vanskeliggjøre tolkningen av resultatene. Hvis S-CK er signifikant forhøyet i utgangspunktet (> 5 ganger øvre normalgrense), bør det foretas nye målinger innen 5-7 dager for å bekrefte resultatene.

#### *Før behandling*

Alle pasienter som starter behandling med simvastatin, eller som får økt dosen av simvastatin, bør informeres om risikoen for myopati og oppfordres til umiddelbart å opplyse om eventuell uforklarlig muskelsmerter, ømhet eller muskelsvakhet.

Forsiktighet bør utvises hos pasienter som er predisponert for rabdomyolyse. For å etablere et referansenivå bør S-CK måles før behandlingen starter i følgende tilfeller:

- eldre ( $\geq 65$  år)
- kvinner
- nyresvikt
- ukontrollert hypothyreose
- tidligere erkjent eller familiær arvelig muskelsykdom
- tidligere muskelpåvirkning med et statin eller fibrat
- alkoholmisbruk

I slike tilfeller må risikoen ved behandlingen veies opp mot mulige fordeler, og klinisk overvåking anbefales. Dersom pasienten tidligere har opplevd muskelsykdom under behandling med et fibrat eller et statin, må behandling med en annen substans innenfor samme klasse bare innledes med forsiktighet. Ved signifikant forhøyet S-CK før behandling (> 5 x ULN), bør behandlingen ikke startes.

#### *Under behandling*

Dersom muskelsmerter, svakhet eller kramper oppstår under behandling med et statin, skal S-CK-nivåene måles. Dersom nivåene er signifikant forhøyet (> 5 x ULN) og ikke er målt rett etter fysisk aktivitet, skal behandlingen avbrytes. Dersom muskelsymptomene er alvorlige og fører til daglig

ubehag selv om S-CK-nivåene er  $< 5 \times \text{ULN}$ , kan det vurderes å avbryte behandlingen. Ved mistanke om myopati av annen årsak skal behandlingen avbrytes.

Det har vært meget sjeldne rapporter om en immunmediert nekrotiserende myopati (IMNM) under eller etter behandling med noen statiner. IMNM karakteriseres klinisk ved vedvarende proksimal muskelsvakhhet og forhøyet serumkreatinkinase, som vedvarer på tross av seponering av statinbehandlingen (se pkt. 4.8).

Dersom symptomene går tilbake og S-CK-nivåene blir normale igjen, kan gjenoppstart med statinet eller ny behandling med et annet statin overveies, med laveste dose og tett oppfølging.

Høyere hyppighet av myopati har blitt observert hos pasienter titrert opp til 80 mg dose (se pkt. 5.1). Periodiske S-CK-målinger er anbefalt, da de kan være nyttige for å identifisere subkliniske tilfeller av myopati. Likevel er det ingen sikkerhet for at slik overvåking forhindrer myopati.

Behandling med simvastatin skal avbrytes midlertidig noen få dager før større kirurgiske inngrep og hvis alvorlige medisinske eller kirurgiske tilstander oppstår.

*Tiltak for å redusere risikoen for myopati forårsaket av interaksjon med legemidler (se også pkt. 4.5)*  
Risikoen for myopati og rbdomyolyse øker signifikant ved samtidig bruk av simvastatin og potente hemmere av CYP3A4 (som itrakonazol, ketokonazol, posakonazol, erytromycin, klaritromycin, telitromycin, hiv-proteasehemmere (f.eks. nelfinavir), boceprevir, telaprevir, nefazodon, legemidler som inneholder kobicistat), gemfibrozil, ciklosporin og danazol. Bruk av disse legemidlene er kontraindisert (se pkt. 4.3).

Risikoen for myopati og rbdomyolyse øker også ved samtidig bruk av amiodaron, amlodipin, verapamil eller diltiazem ved noen doser av simvastatin (se pkt. 4.2 og 4.5). Risikoen for myopati, inkludert rbdomyolyse, kan øke ved samtidig bruk av fusidinsyre og statiner (se pkt. 4.5). Hos pasienter med HoFH kan risikoen øke ved samtidig bruk av lomitapid og simvastatin.

Derfor er bruk av simvastatin sammen med CYP3A4-hemmerne itrakonazol, ketokonazol, posakonazol, vorikonazol, hiv-proteasehemmere (f.eks. nelfinavir), boceprevir, telaprevir, erytromycin, klaritromycin, telitromycin, nefazodon og legemidler som inneholder kobicistat kontraindisert (se pkt. 4.3 og 4.5). Dersom behandling med potente CYP3A4-hemmere (legemidler som øker AUC ca. 5 ganger eller mer) ikke kan unngås, må simvastatin seponeres (og bruk av et annet statin vurderes) mens behandlingen med disse legemidlene pågår. Dessuten må forsiktighet utvises når simvastatin kombineres med visse andre mindre potente CYP3A4-hemmere: flukonazol, verapamil, diltiazem (se pkt. 4.2 og 4.5). Samtidig inntak av grapefrukt-juice og simvastatin bør unngås.

Samtidig bruk av simvastatin og gemfibrozil er kontraindisert (se pkt. 4.3). På grunn av økt risiko for myopati og rbdomyolyse bør ikke simvastatindosen overskride 10 mg daglig hos pasienter som samtidig bruker andre fibrater unntatt fenofibrat (se pkt. 4.2 og 4.5). Forsiktighet utvises når fenofibrat forskrives sammen med simvastatin, da begge substansene kan gi myopati når de brukes alene.

Simvastatin må ikke brukes samtidig med systemiske formuleringer av fusidinsyre eller innen 7 dager etter at behandlingen med fusidinsyre er avsluttet. Hos pasienter hvor bruk av systemisk fusidinsyre anses som viktig, må behandling med statin avbrytes under hele behandlingen med fusidinsyre. Rbdomyolyse (inkludert noen dødsfall) er rapportert hos pasienter som har brukt fusidinsyre og statiner i kombinasjon (se pkt. 4.5). Pasientene må rådes til å søke øyeblikkelig medisinsk hjelp hvis de opplever symptomer på muskelsvakhhet, smerte eller ømhet. Behandling med statin kan startes opp igjen 7 dager etter siste dose med fusidinsyre. Ved spesielle omstendigheter hvor forlenget bruk av systemisk fusidinsyre er nødvendig, f.eks. ved behandling av alvorlige infeksjoner, må behovet for samtidig bruk av simvastatin og fusidinsyre vurderes i hvert enkelt tilfelle under tett medisinsk oppfølging.

Kombinasjon av simvastatin i høyere doser enn 20 mg daglig sammen med amiodaron, amlodipin, verapamil eller diltiazem bør unngås. Kombinasjon av simvastatin ved høyere doser enn 40 mg daglig sammen med lomitapid må unngås hos pasienter med HoFH. (Se pkt. 4.2, 4.3 og 4.5).

Pasienter som bruker andre legemidler, som har en moderat hemmende effekt på CYP3A4, samtidig med simvastatin kan ha en økt risiko for myopati spesielt ved høye doser av simvastatin. Når simvastatin brukes samtidig med en moderat hemmer av CYP3A4 (legemidler som øker AUC ca. 2 til 5 ganger), kan dosejustering av simvastatin være nødvendig. For noen moderate CYP3A4-hemmere, f.eks. diltiazem, anbefales en maksimumsdose på 20 mg simvastatin (se pkt. 4.2).

Simvastatin er et substrat for efflukstransportøren brystkreftresistensprotein (BCRP). Samtidig bruk av legemidler som er hemmere av BCRP (f.eks. elbasvir og grazoprevir), kan medføre økt plasmakonsentrasjon av simvastatin og økt risiko for myopati. Avhengig av forskrevet dose skal dosejustering av simvastatin derfor vurderes. Samtidig bruk av elbasvir og grazoprevir med simvastatin er ikke undersøkt, men **dosen med simvastatin må ikke overskride 20 mg daglig hos pasienter som får samtidig behandling med legemidler som inneholder elbasvir eller grazoprevir** (se pkt. 4.5).

Sjeldne tilfeller av myopati/rabdomyolyse har blitt forbundet med bruk av HMG-CoA-reduktasehemmere samtidig med lipidsenkende doser ( $\geq 1$  g/dag) av nikotinsyre som begge kan forårsake myopati når de gis alene.

I en klinisk studie (median oppfølging i 3,9 år), som inkluderte pasienter med høy risiko for kardiovaskulær sykdom og med godt kontrollert nivå av LDL-kolesterol, der de fikk 40 mg simvastatin daglig med eller uten 10 mg ezetimib, var det ingen økt fordel på kardiovaskulære resultater dersom man la til lipidsenkende doser ( $\geq 1$  g/dag) med nikotinsyre. Derfor bør leger som overveier kombinasjonsbehandling med simvastatin og lipidsenkende doser ( $\geq 1$  g/dag) av nikotinsyre eller legemidler som inneholder nikotinsyre nøye overveie fordelene og risikoen og bør nøye monitorere pasientene for eventuelle tegn på muskelsmerter, ømhet eller muskelsvakhet, spesielt i løpet av de første månedene av behandlingen og når dosen av legemidlene økes.

I denne studien var i tillegg forekomsten av myopati ca. 0,24 % for kinesiske pasienter som fikk simvastatin 40 mg eller ezetimib/simvastatin 10/40 mg sammenlignet med 1,24 % for kinesiske pasienter som fikk simvastatin 40 mg eller ezetimib/simvastatin 10/40 mg behandlet samtidig med nikotinsyre/laropirant 2000 mg/40 mg tabletter med modifisert frisetting. Selv om den eneste asiatiske populasjonen som ble vurdert i studien var kinesisk, fordi forekomst av myopati er høyere hos kinesiske enn hos ikke-kinesiske pasienter, er samtidig administrering av simvastatin med lipidsenkende doser ( $\geq 1$  g/dag) med nikotinsyre ikke anbefalt til asiatiske pasienter.

Acipimoks er strukturelt beslektet med nikotinsyre. Selv om acipimoks ikke ble undersøkt kan risikoen for muskelrelaterte toksiske effekter være tilsvarende som for nikotinsyre.

#### Daptomycin

Tilfeller av myopati og/eller rabdomyolyse er rapportert med HMG-CoA-reduktasehemmere (f.eks. simvastatin) når de ble gitt samtidig med daptomycin. Forsiktighet bør utvises når HMG-CoA-reduktasehemmere forskrives sammen med daptomycin, da begge midler kan forårsake myopati og/eller rabdomyolyse når de gis alene. Det bør vurderes å seponere Zocor midlertidig hos pasienter som får daptomycin hvis ikke nytten av samtidig administrering oppveier risikoen. Se preparatomtalen for daptomycin for å få mer informasjon om denne potensielle interaksjonen med HMG-CoA-reduktasehemmere (f.eks. simvastatin) og for ytterligere råd vedrørende overvåking (se pkt. 4.5).

### Hepatiske effekter

I kliniske studier er det sett vedvarende økning i serum transaminaser (til > 3 x ULN) hos enkelte voksne pasienter som fikk simvastatin. Verdiene ble vanligvis langsomt normalisert ved midlertidig avbrudd eller seponering av simvastatin.

Det anbefales å ta leverfunksjonsprøver før behandlingen starter og deretter når det er klinisk indisert. Pasienter som titreres opp til 80 mg dose, må få utført en ekstra test før titrering, 3 måneder etter titrering til 80 mg dosen og deretter periodisk (f.eks. hvert halvår) det første behandlingsåret. Spesiell oppmerksomhet må utvises hos pasienter som utvikler økning i serum transaminaser. Hos disse pasientene må målingene gjentas umiddelbart og deretter utføres oftere. Dersom transaminasenivåene fortsetter å øke, spesielt dersom de øker til 3 x ULN og vedvarer, må simvastatin seponeres. Legg merke til at ALT kan strømme ut fra muskler. Derfor kan økende ALT med CK indikere myopati (se over *Myopati/Rabdomyolyse*).

Etter markedsføring er det rapportert om sjeldne tilfeller av fatal og ikke-fatal leversvikt hos pasienter som bruker statiner, inkludert simvastatin. Hvis alvorlig leverskade med kliniske symptomer og/eller hyperbilirubinemi eller gulsott oppstår under behandling med Zocor, avbrytes behandlingen omgående. Hvis en alternativ etiologi ikke er funnet, ikke fortsett med Zocor.

Preparatet må brukes med forsiktighet hos pasienter som inntar store mengder alkohol.

Som for andre lipidsenkende midler er moderat økning i serum transaminaser (< 3 x ULN) rapportert ved behandling med simvastatin. Disse endringene opptrådte kort tid etter oppstart med simvastatinbehandling, var ofte forbigående, var ikke knyttet til andre symptomer, og det var ikke nødvendig å avbryte behandlingen.

### Diabetes mellitus

Det er funnet indikasjoner på at statiner som klasse øker blodsukkeret, og at noen pasienter med høy risiko for fremtidig diabetes, kan utvikle behandlingskrevende hyperglykemi. Risikoen oppveies i midlertid av reduksjonen i vaskulær risiko som statiner gir, derfor bør ikke dette være grunnlag for å stanse behandlingen. Pasienter i risikozonen (fastende blodglukose 5,6-6,9 mmol/l, BMI > 30 g/m<sup>2</sup>, forhøyede triglyserider og hypertensjon) bør følges opp både klinisk og biokjemisk i henhold til nasjonale retningslinjer.

### Interstitiell lungesykdom

Tilfeller av interstitiell lungesykdom er rapportert i forbindelse med noen statiner inkludert simvastatin, spesielt etter langvaring behandling (se pkt. 4.8). Symptomene kan f.eks. være dyspne, ikkje-produktiv hoste og forverring av generell helse (fatigue, vekttap og feber). Hvis man mistenker at pasienten har utviklet interstitiell lungesykdom bør statinbehandlingen avsluttes.

### Pediatrik populasjon

Sikkerhet og effekt av simvastatin hos pasienter 10-17 år med heterozygot familiær hyperkolesterolemi har blitt evaluert i en kontrollert klinisk studie hos unge gutter i Tanner stadium II eller høyere og jenter som er minst ett år etter menarke. Pasienter som ble behandlet med simvastatin hadde en bivirkningsprofil generelt lik pasienter som ble behandlet med placebo. **Doser større enn 40 mg har ikke blitt undersøkt i disse populasjonene.** I denne begrensede kontrollerte studien var det ingen synlig effekt på vekst eller seksuell modning hos unge gutter eller jenter (se pkt. 4.2, 4.8 og 5.1). Unge jenter bør rådes til å bruke egnet prevensjonsmiddel under behandling med simvastatin (se pkt. 4.3 og 4.6). Hos pasienter < 18 år har sikkerhet og effekt ikke blitt undersøkt for behandlingsperioder > 48 uker, og langtidseffekt på fysisk, intellektuell og seksuell modning er ikke kjent. Simvastatin har ikke blitt undersøkt hos pasienter yngre enn 10 år, barn før puberteten eller jenter før menarke.

### Hjelpestoff

Dette produktet inneholder laktose. Pasienter med sjeldne arvelige problemer med galaktoseintoleranse, en spesiell form for hereditær laktasemangel (Lapp lactase deficiency) eller glukose-galaktose malabsorpsjon bør ikke ta dette legemidlet.

## **4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Flere mekanismer kan bidra til potensielle interaksjoner med HMG-CoA-reduktasehemmere. Legemidler eller urtepreparater som hemmer visse enzymer (f.eks. CYP3A4) og/eller reaksjonsveier for transportører (f.eks. OATP1B) kan øke plasmakonsentrasjonene av simvastatin og simvastatinsyre, og kan føre til økt risiko for myopati/rabdomyolyse.

**Sjekk preparatomtalen for alle samtidig brukte legemidler for å skaffe ytterligere informasjon om potensielle interaksjoner med simvastatin og/eller potensialet for enzym- eller transportørforandringer og mulige tilpasninger av dose og behandlingsregime.**

Interaksjonsstudier har bare blitt utført hos voksne.

### Farmakodynamiske interaksjoner

*Interaksjoner med lipidsenkende legemidler kan gi myopati når de gis alene*

Risikoen for myopati, inkludert rabdomyolyse, øker ved samtidig behandling med fibrater. I tillegg er det en farmakokinetisk interaksjon med gemfibrosil som fører til økt plasmanivå av simvastatin (se nedenfor *Farmakokinetiske interaksjoner* og pkt. 4.3 og 4.4). Ved samtidig inntak av simvastatin og fenofibrat er det ikke vist at risikoen for myopati er større enn summen av individuell risiko for hver substans. Tilstrekkelige bivirkningsdata og farmakokinetiske data er ikke tilgjengelig for andre fibrater. Sjeldne tilfeller av myopati/rabdomyolyse har blitt forbundet med samtidig bruk av simvastatin og lipidsenkende doser ( $\geq 1$  g/dag) av nikotinsyre (se pkt. 4.4).

### Farmakokinetiske interaksjoner

Forskrivningsanbefalinger for substanser som gir interaksjoner med simvastatin, er oppsummert i tabellen nedenfor (ytterligere detaljer er gitt i teksten, se også pkt. 4.2, 4.3 og 4.4).

#### **Legemiddelinteraksjoner som er assosiert med økt risiko for myopati/rabdomyolyse**

<b>Substanser som kan gi interaksjon</b>	<b>Forskrivningsanbefalinger</b>
Potente CYP3A4-hemmere f.eks. Itrakonazol Ketokonazol Posakonazol Vorikonazol Erytromycin Klaritromycin Telitromycin hiv-proteasehemmere (f.eks. nelfinavir) Boceprevir Telaprevir Nefazodon Kobicistat Ciklosporin Danazol Gemfibrosil	Kontraindisert i kombinasjon med simvastatin



Andre fibrater (unntatt fenofibrat)	Ikke overskrid 10 mg simvastatin daglig
Fusidinsyre	Anbefales ikke med simvastatin
Nikotinsyre ( $\geq 1$ g/dag)	For asiatiske pasienter: ikke anbefalt sammen med simvastatin
Amiodaron Amlodipin Verapamil Diltiazem Elbasvir Grazoprevir	Ikke overskrid 20 mg simvastatin daglig
Lomitapid	For pasienter med HoFH, ikke overskrid 40 mg simvastatin daglig
Daptomycin	Det bør vurderes å seponere simvastatin midlertidig hos pasienter som får daptomycin hvis ikke nytten av samtidig administrering oppveier risikoen (se pkt. 4.4).
Tikagrelor	Høyere doser enn 40 mg simvastatin daglig er ikke anbefalt
Grapefruktjuice	Unngå grapefruktjuice under behandling med simvastatin

#### *Andre legemidlers effekt på simvastatin*

##### *Interaksjoner som involverer CYP3A4-hemmere*

Simvastatin metaboliseres av cytokrom P450 3A4. Potente hemmere av cytokrom P450 3A4 øker risikoen for myopati og rbdomyolyse ved å øke konsentrasjonen av HMG-CoA-reduktasehemmende aktivitet i plasma ved behandling med simvastatin. Slike hemmere inkluderer itraconazol, ketokonazol, posakonazol, vorikonazol, erytromycin, klaritromycin, telitromycin, hivproteasehemmere (f.eks. nelfinavir), boceprevir, telaprevir, nefazodon og legemidler som inneholder kobicistat. Samtidig behandling med itraconazol førte til mer enn 10 ganger økning i eksponering for simvastatinsyre (den aktive betahydroksysyre-metabolitten). Telitromycin førte til en 11 ganger økning i eksponering for simvastatinsyre.

Kombinasjon med itraconazol, ketokonazol, posakonazol, vorikonazol, hiv-proteasehemmere (f.eks. nelfinavir), boceprevir, telaprevir, erytromycin, klaritromycin, telitromycin, nefazodon, legemidler som inneholder kobicistat, gemfibrosil, ciklosporin og danazol er kontraindisert (se pkt. 4.3). Dersom behandling med potente CYP3A4-hemmere (legemidler som øker AUC ca. 5 ganger eller mer) ikke kan unngås, må simvastatin seponeres (og bruk av et alternativt statin vurderes) så lenge behandlingen varer. Forsiktighet utvises når simvastatin kombineres med andre mindre potente CYP3A4-hemmere: flukonazol eller verapamil, diltiazem (se pkt. 4.2 og 4.4).

##### *Flukonazol*

Sjeldne tilfeller av rbdomyolyse er rapportert ved samtidig bruk av simvastatin og flukonazol (se pkt. 4.4).

##### *Ciklosporin*

Risikoen for myopati/rbdomyolyse øker ved samtidig inntak av ciklosporin og simvastatin. Derfor er bruk sammen med ciklosporin kontraindisert (se pkt. 4.3 og 4.4). Mekanismen er ikke fullstendig klarlagt, men ciklosporin øker AUC for HMG-CoA-reduktasehemmere. Det antas at ciklosporin øker AUC for simvastatin delvis ved å hemme CYP3A4 og/eller OATP1B1.

##### *Danazol*

Risikoen for myopati og rbdomyolyse øker ved samtidig bruk av danazol og simvastatin. Derfor er samtidig bruk av danazol kontraindisert (se pkt. 4.3 og 4.4).

### *Gemfibrozil*

Gemfibrozil øker AUC for simvastatinsyre 1,9 ganger, antakelig på grunn av hemming av omdannelsen via glukuronisering og/eller OATP1B1 (se pkt. 4.3 og 4.4). Samtidig bruk av gemfibrosil er kontraindisert.

### *Fusidinsyre*

Risikoen for myopati inkludert rabdomyolyse kan øke ved samtidig bruk av systemisk fusidinsyre og statiner. Mekanismen bak denne interaksjonen (om den er farmakodynamisk eller farmakokinetisk, eller begge deler) er fremdeles ukjent. Det er rapportert om rabdomyolyse (inkludert noen dødsfall) hos pasienter som har brukt denne kombinasjonen. Bruk av denne kombinasjonen kan forårsake økte plasmakonsentrasjoner av begge legemidlene.

Hvis behandling med systemisk fusidinsyre er nødvendig, må behandling med simvastatin avbrytes under hele behandlingen med fusidinsyre. **Se også pkt. 4.4.**

### *Amiodaron*

Risikoen for myopati og rabdomyolyse øker ved bruk av amiodaron sammen med simvastatin (se pkt. 4.4). I en klinisk studie var myopati rapportert hos 6 % av pasientene som fikk simvastatin 80 mg og amiodaron. Derfor bør dosen av simvastatin ikke overskride 20 mg daglig hos pasienter som samtidig behandles med amiodaron.

### *Kalsiumkanalblokkere*

- *Verapamil*

Risiko for myopati og rabdomyolyse øker ved samtidig bruk av verapamil og simvastatin 40 mg eller 80 mg (se pkt. 4.4). I en farmakokinetisk studie førte samtidig behandling med verapamil til en 2,3 ganger økning i eksponering for simvastatinsyre, antakelig delvis på grunn av hemming av CYP3A4. Derfor bør simvastatindosen ikke overskride 20 mg daglig hos pasienter som samtidig behandles med verapamil.

- *Diltiazem*

Risiko for myopati og rabdomyolyse øker ved samtidig bruk av diltiazem og simvastatin 80 mg (se pkt. 4.4). I en farmakokinetisk studie førte samtidig behandling med diltiazem til en 2,7 ganger økning i eksponering for simvastatinsyre, antakelig på grunn av hemming av CYP3A4. Derfor bør simvastatindosen ikke overskride 40 mg daglig hos pasienter som samtidig behandles med diltiazem.

- *Amlodipin*

Pasienter som behandles samtidig med amlodipin og simvastatin har en økt risiko for myopati. I en farmakokinetisk studie førte samtidig bruk av amlodipin til en 1,6 ganger økning i eksponering for simvastatinsyre. Derfor bør dosen av simvastatin ikke overskride 20 mg daglig hos pasienter som samtidig behandles med amlodipin.

### *Lomitapid:*

Risiko for myopati og rabdomyolyse kan være økt ved samtidig bruk av lomitapid og simvastatin (se pkt. 4.3 og 4.4). Dosen med simvastatin må derfor ikke overskride 40 mg daglig hos pasienter med HoFH som får samtidig behandling med lomitapid.

*Moderate hemmere av CYP3A4:* Pasienter som bruker andre legemidler, som har en moderat hemmende effekt på CYP3A4, samtidig med simvastatin kan ha en økt risiko for myopati spesielt ved høye doser av simvastatin (se pkt. 4.4).

*Hemmere av transportprotein OATP1B1:* Simvastatinsyre er et substrat av transportproteinet OATP1B1. Samtidig administrasjon av legemidler som hemmer transportproteinet OATP1B1 kan medføre økt plasmakonsentrasjon av simvastatinsyre og økt risiko for myopati (se pkt. 4.3 og 4.4.).

*Hemmere av brystkreftr resistensprotein (BCRP):* Samtidig bruk av legemidler som hemmer BCRP, inkludert legemidler som inneholder elbasvir eller grazoprevir, kan medføre økt plasmakonsentrasjon av simvastatin og økt risiko for myopati (se pkt. 4.2 og 4.4).

*Nikotinsyre:* Sjeldne tilfeller av myopati/rabdomyolyse har blitt forbundet med samtidig bruk av simvastatin og lipidsenkende doser ( $\geq 1$  g/dag) av nikotinsyre. I en farmakokinetisk studie resulterte samtidig bruk av en enkel dose av 2 g nikotinsyre med forlenget frigivelse og simvastatin 20 mg i en beskjeden økning i AUC av simvastatin og simvastatinsyre og  $C_{\max}$  av plasmakonsentrasjonen av simvastatinsyre.

*Tikagrelor:* Samtidig administrering av tikagrelor og simvastatin økte  $C_{\max}$  og AUC for simvastatin med henholdsvis 81 % og 56 %, og det økte  $C_{\max}$  og AUC for simvastatinsyre med henholdsvis 64 % og 52 %, med noen individuelle økninger på 2-3 ganger. Samtidig administrering av tikagrelor og simvastatin i doser høyere enn 40 mg daglig kan forårsake bivirkninger av simvastatin og bør veies mot potensiell nytte. Simvastatin hadde ikke effekt på plasmanivåene til tikagrelor. Samtidig bruk av tikagrelor og simvastatin i doser høyere enn 40 mg daglig er ikke anbefalt.

*Grapefruktjuice:* Grapefruktjuice hemmer cytokrom P450 3A4. Samtidig inntak av store mengder grapefruktjuice (mer enn 1 liter daglig) og simvastatin førte til 7 ganger økning i eksponering for simvastatinsyre. Inntak av 240 ml grapefruktjuice om morgenen og simvastatin om kvelden førte også til 1,9 ganger økning. Inntak av grapefruktjuice under behandling med simvastatin bør derfor unngås.

*Kolkisin:* Ved samtidig bruk av kolkisin og simvastatin er myopati og rabdomyolyse rapportert hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon. Tett klinisk overvåking av slike pasienter som tar denne kombinasjonen er anbefalt.

*Daptomycin:* Risikoen for myopati og/eller rabdomyolyse kan øke ved samtidig administrering av HMG-CoA-reduktasehemmere (f.eks. simvastatin) og daptomycin (se pkt. 4.4).

*Rifampicin:* Da rifampicin er en potent CYP3A4-induser kan pasienter som gjennomgår langtidsbehandling med rifampicin (f.eks. behandling av tuberkulose) oppleve redusert effekt av simvastatin. I en farmakokinetisk studie med normale frivillige var området under plasmakonsentrasjonskurven (AUC) redusert med 93 % for simvastatinsyre ved samtidig bruk med rifampicin.

*Effekt av simvastatin på farmakokinetikken av andre legemidler:*

Simvastatin har ingen hemmende effekt på cytokrom P450 3A4. Det forventes derfor ikke at simvastatin påvirker plasmakonsentrasjonen av substanser som metaboliseres via cytokrom P450 3A4.

*Orale antikoagulantia:* I to kliniske studier, en med friske frivillige og den andre med pasienter med hyperkolesterolemi, førte simvastatin 20-40 mg daglig til en moderat forsterket effekt av kumarin antikoagulantia: protrombintiden, angitt som International Normalized Ratio (INR), økte fra et utgangspunkt på 1,7 til 1,8 i studien med friske frivillige og fra 2,6 til 3,4 i studien med pasienter. Svært sjeldne tilfeller av økning i INR er rapportert. Hos pasienter som tar kumarin antikoagulantia, bør protrombintiden bestemmes før simvastatinbehandlingen startes og ofte nok i løpet av den tidlige behandlingsfasen til å sikre at protrombintiden ikke endres signifikant. Når en stabil protrombintid er dokumentert, kan protrombintiden måles ved de intervallene som vanligvis anbefales for pasienter som behandles med kumarin antikoagulantia. Dersom simvastatindosen endres eller seponeres, må samme prosedyre gjentas. Behandling med simvastatin er ikke knyttet til blødninger eller endring i protrombintiden hos pasienter som ikke tar antikoagulantia.

## 4.6 Fertilitet, graviditet og amming

### Graviditet

Zocor er kontraindisert ved graviditet (se pkt. 4.3).

Sikkerheten hos gravide er ikke fastlagt. Det har ikke vært utført kliniske studier med simvastatin hos gravide. Det er rapportert sjeldne tilfeller av medfødte skader etter intrauterin eksponering med HMG-CoA-reduktasehemmere. I en analyse av omtrent 200 graviditeter som ble fulgt prospektivt etter eksponering for Zocor eller annen nær beslektet HMG-CoA-reduktasehemmer i første trimester, var imidlertid insidensen av medfødte skader sammenlignbar med det man ser i normalbefolkningen. Antallet graviditeter var statistisk tilstrekkelig til å ekskludere en 2,5 ganger eller større økning i medfødte skader sammenlignet med normal insidens.

Selv om det ikke er vist at insidensen av medfødte skader hos barnet til pasienter som tar Zocor eller andre nært beslektede HMG-CoA-reduktasehemmere, avviker fra det man ser i normalbefolkningen, kan morens behandling med Zocor redusere fosterets nivå av mevalonat som er et forstadium i biosyntesen av kolesterol. Aterosklerose er en kronisk prosess, og vanligvis vil seponering av lipidsenkende legemidler under graviditeten ha liten betydning for langtidsrisikoen knyttet til primær hyperkolesterolemi. Derfor må Zocor ikke brukes av kvinner som er gravide, forsøker å bli gravide eller mistenker at de er gravide. Behandling med Zocor må opphøre så lenge svangerskapet varer, eller til det er bekreftet at kvinnen ikke er gravid (se pkt. 4.3 og 5.3).

### Amming

Det er ikke kjent om simvastatin eller dets metabolitter utskilles i morsmelk hos mennesker. Fordi mange legemidler utskilles i morsmelk, og på grunn av muligheten for alvorlige bivirkninger, må kvinner som tar Zocor, ikke amme (se pkt. 4.3).

### Fertilitet

Det finnes ingen tilgjengelige kliniske data vedrørende effekt av simvastatin på human fertilitet. Simvastatin hadde ingen effekt på fertilitet hos hann- og hunnrotter (se pkt. 5.3).

## 4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner

Zocor har ingen eller ubetydelig påvirkning på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner. Ved bilkjøring eller bruk av maskiner må man imidlertid ta i betraktning at svimmelhet er rapportert i sjeldne tilfeller etter markedsføring.

## 4.8 Bivirkninger

Frekvensen av bivirkningene nedenfor, som er rapportert i kliniske studier og/eller etter markedsføring, er kategorisert basert på en vurdering av insidensen i store placebokontrollerte kliniske langtidsstudier, inkludert HPS og 4S med henholdsvis 20 536 og 4444 pasienter (se pkt. 5.1). I HPS-studien ble bare alvorlige bivirkninger og myalgi, økning i serum transaminaser og S-CK rapportert. I 4S-studien ble alle bivirkningene som er oppført nedenfor, rapportert. Dersom insidensen ved simvastatinbehandling var mindre eller lik insidensen ved placebo i disse studiene, og dersom det var omtrent like mange spontant rapporterte hendelser med sannsynlig årsakssammenheng, ble bivirkningene kategorisert som "sjeldne".

I HPS-studien (se pkt. 5.1), hvor det deltok 20 536 pasienter som ble behandlet med Zocor 40 mg/dag (n = 10 269) eller placebo (n = 10 267), var sikkerhetsprofilen sammenlignbar for pasienter som fikk Zocor 40 mg og pasienter som fikk placebo i de gjennomsnittlig 5 årene som studien varte. Avbrudd på grunn av bivirkninger var sammenlignbar (4,8 % hos pasienter behandlet med Zocor 40 mg, sammenlignet med 5,1 % hos pasienter behandlet med placebo). Insidensen av myopati var < 0,1 % hos pasienter behandlet med Zocor 40 mg. Økning i transaminaser (>3 x ULN bekreftet ved gjentatt

testing) forekom hos 0,21 % (n = 21) av pasientene som ble behandlet med Zocor 40 mg, sammenlignet med 0,09 % (n = 9) av pasientene som ble behandlet med placebo.

Frekvensen av bivirkninger er rangert på følgende måte: Svært vanlige (> 1/10), Vanlige ( $\geq$  1/100, < 1/10), Mindre vanlige ( $\geq$  1/1000, < 1/100), Sjeldne ( $\geq$  1/10 000, < 1/1000), Svært sjeldne (< 1/10 000), ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data).

#### Sykdommer i blod og lymfatiske organer

*Sjeldne:* anemi

#### Forstyrrelser i immunsystemet

*Svært sjeldne:* anafylaksi

#### Psykiatriske lidelser

*Svært sjeldne:* insomnia

*Ikke kjent:* depresjon

#### Neurologiske sykdommer

*Sjeldne:* hodepine, parestesi, svimmelhet, perifer neuropati

*Svært sjeldne:* svekket hukommelse

#### Øyesykdommer

*Sjeldne:* tåkesyn, synssvekkelse

#### Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum

*Ikke kjent:* interstitiell lungesykdom (se pkt. 4.4)

#### Gastrointestinale sykdommer

*Sjeldne:* forstoppelse, abdominalsmerter, flatulens, dyspepsi, diaré, kvalme, oppkast, pankreatitt

#### Sykdommer i lever og galleveier

*Sjeldne:* hepatitt/gulsott

*Svært sjeldne:* fatal og ikke fatal leversvikt

#### Hud- og underhudssykdommer

*Sjeldne:* utslett, kløe, alopeci

*Svært sjeldne:* legemiddelinduserte lichenoide utbrudd

#### Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett

*Sjeldne:* myopati\* (inkludert myositt), rbdomyolyse med eller uten akutt nyresvikt (se pkt. 4.4), myalgi, muskeltremor

\* I en klinisk studie forekom myopati oftere hos pasienter behandlet med Zocor 80 mg/dag sammenlignet med pasienter behandlet med 20 mg/dag (henholdsvis 1,0 % vs 0,02 %) (se pkt. 4.4 og 4.5).

*Svært sjeldne:* muskelruptur

*Ikke kjent:* tendonopati, av og til med komplisert ruptur, immunmediert nekrotiserende myopati (IMNM)\*\*.

\*\* Immunmediert nekrotiserende myopati (IMNM), en autoimmun myopati, er rapportert svært sjelden under eller etter behandling med noen statiner. IMNM er klinisk karakterisert ved: vedvarende proksimal muskelsvakheter og økt serumkreatinkinase, som vedvarer på tross av avsluttet statinbehandling, muskelbiopsi som viser nekrotiserende myopati uten signifikant betennelse, forbedring ved bruk av immunsuppressive legemidler (se pkt. 4.4).

#### Lidelser i kjønnsorganer og brystsykdommer

*Svært sjeldne:* gynekomasti

*Ikke kjent:* erektil dysfunksjon

### Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet

*Sjeldne:* asteni

Et syndrom som tilsynelatende skyldes overømfintlighet, er rapportert i sjeldne tilfeller. Det omfatter noen av følgende kjennetegn: angioødem, lupus-lignende syndrom, reumatisk polymyalgi, dermatomyositt, vaskulitt, trombocytopeni, eosinofili, økt SR, artritt og artralgi, urticaria, fotosensitivitet, feber, rødme, dyspne og generell sykdomsfølelse.

### Undersøkelser

*Sjeldne:* økning i serumtransaminaser (alaninaminotransferase, aspartataminotransferase,  $\gamma$ -glutamyl transpeptidase) (se pkt. 4.4, *Hepatiske effekter*), økning i alkalisk fosfatase; forhøyet S-CK-nivå (se pkt. 4.4).

Økning av HbA1c og fastende nivåer av serum glukose er rapportert med statiner, inkludert Zocor.

Etter markedsføring er det rapportert om sjeldne tilfeller av kognitiv svekkelse (f.eks. hukommelsestap, glemsomhet, hukommelsessvikt, forvirring) som er assosiert med bruk av statiner, inkludert simvastatin. Tilfellene er generelt ikke alvorlige og er reversibel ved seponering av statin med variable tidspunkt for symptomdebut (1 dag til år) og symptom opphør (median på 3 uker).

Følgende tilleggsbivirkninger har blitt rapportert i forbindelse med noen statiner:

- Søvnforstyrrelser, inkludert mareritt
- Seksuell dysfunksjon
- Diabetes mellitus: Frekvens vil avhenge av om andre risikofaktorer er tilstede (fastende blod glukose  $\geq 5,6$  mmol/l, BMI  $> 30$  kg/m<sup>2</sup>, forhøyede triglyserider, forhøyet blodtrykk i anamnesen).

### Pediatrik populasjon

I en 48 ukers studie med barn og ungdom (gutter Tanner stadium II eller høyere og jenter som er minst ett år etter menarche) 10-17 år gamle med heterozygot familiær hyperkolesterolemi (n = 175) var sikkerhet og toleranse i gruppen behandlet med Zocor generelt lik gruppen behandlet med placebo. Langtidseffekten på fysisk, intellektuell og seksuell modning er ukjent. Det finnes ikke tilgjengelig tilstrekkelig med data etter ett år med behandling (se pkt. 4.2, 4.4 og 5.1).

### Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk: [www.legemiddelverket.no/meldeskjema](http://www.legemiddelverket.no/meldeskjema).

## **4.9 Overdosering**

Noen få tilfeller av overdosering er hittil rapportert. Den største dosen som ble tatt var 3,6 g. Alle pasientene kom seg uten skadelige ettervirkninger. Det er ingen spesifikk behandling av overdosering. Symptomatiske tiltak og støttetiltak bør iverksettes.

## **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Farmakoterapeutisk gruppe: HMG-CoA-reduktasehemmer  
ATC kode: C10A A01

### Virkningsmekanisme

Simvastatin er et inaktivt lakton som etter oralt inntak hydrolyseres i leveren til den tilhørende aktive betahydroksysyren som er en potent hemmer av HMG-CoA-reduktase (3 hydroksy-3 metylglutaryl CoA reduktase). Dette enzymet katalyserer omdannelsen av HMG-CoA til mevalonat som er et tidlig og hastighetsbegrensende trinn i biosyntesen av kolesterol.

Zocor reduserer både normale og forhøyede konsentrasjoner av LDL-kolesterol. LDL dannes fra very-low-density protein (VLDL) og kataboliseres hovedsakelig av LDL reseptoren med høy affinitet. Mekanismen bak den LDL-senkende effekten av Zocor kan involvere både reduksjon av konsentrasjonen av VLDL-kolesterol (VLDL-C) og stimulering av LDL-reseptoren, som fører til redusert produksjon og økt katabolisme av LDL-C. Apolipoprotein B reduseres også betydelig ved behandling med Zocor. I tillegg fører Zocor til en moderat økning i HDL-C og reduserer plasma triglyserider. Som et resultat av disse endringene blir forholdet mellom totalkolesterol og HDL-C og mellom LDL-C og HDL-C redusert.

### Klinisk effekt og sikkerhet

*Pasienter med høy risiko for koronar hjertesykdom (CHD) eller med eksisterende koronar hjertesykdom*

I Heart Protection Study (HPS) ble effekten av Zocor vurdert hos 20 536 pasienter (alder 40 – 80 år), med eller uten hyperlipidemi og med koronar hjertesykdom, annen okklusiv arteriesykdom eller diabetes mellitus. I denne studien ble 10 269 pasienter behandlet med Zocor 40 mg daglig, og 10 267 pasienter ble behandlet med placebo i gjennomsnittlig 5 år. Ved studiestart hadde 6793 pasienter (33 %) LDL-C-nivå under 116 mg/dl, 5063 pasienter (25 %) hadde nivåer mellom 116 mg/dl og 135 mg/dl, og 8680 pasienter (42 %) hadde nivåer høyere enn 135 mg/dl.

Behandling med Zocor 40 mg daglig reduserte risikoen for død uansett årsak signifikant sammenlignet med placebo (1328 [12,9 %] for pasienter behandlet med simvastatin mot 1507 [14,7 %] for pasienter behandlet med placebo,  $p = 0,0003$ ). Dette skyldtes en 18 % reduksjon i antall koronare dødsfall (587 [5,7 %] versus 707 [6,9 %],  $p = 0,0005$ , absolutt risikoreduksjon 1,2 %). Reduksjonen i ikke-vaskulær død nådde ikke statistisk signifikans. Zocor reduserte også risikoen for alvorlige koronare hendelser (et sammensatt endepunkt som besto av ikke-fatal myokardinfarkt eller dødsfall som skyldes CHD) med 27 % ( $p < 0,0001$ ). Zocor reduserte behovet for å gjennomgå koronare revaskulariseringsprosedyrer (inkludert koronar arterie bypasstransplantasjon eller perkutan transluminal koronar angioplastikk) og perifere og andre ikke-koronare revaskulariseringsprosedyrer med henholdsvis 30 % ( $p < 0,0001$  %) og 16 % ( $p = 0,006$ ). Zocor reduserte risikoen for slag med 25 % ( $p < 0,0001$ ). Dette skyldtes en 30 % reduksjon i iskemisk slag ( $p < 0,0001$  %). I subgruppen av pasienter med diabetes reduserte Zocor i tillegg risikoen for å utvikle makrovaskulære komplikasjoner, inkludert perifere revaskulariseringsprosedyrer (kirurgi eller angioplastikk), amputasjon av underekstremiteter eller leggsår med 21 % ( $p = 0,0293$ ). Den proporsjonale reduksjonen i forekomst av hendelser var lik i alle undergrupper av pasienter som inngikk i studien, inkludert pasienter uten koronarsykdom men med cerebrovaskulær eller perifer arteriesykdom, menn og kvinner, alder enten under eller over 70 år ved inklusjon i studien, med eller uten hypertensjon, og særlig de med LDL kolesterol under 3,0 mmol/l ved inklusjon i studien.

I Scandinavian Simvastatin Survival Study (4S) ble effekten av behandling med Zocor på total dødelighet vurdert hos 4444 pasienter med CHD og utgangsverdi for kolesterol 212-309 mg/dl (5,5-8,0 mmol/l). I denne randomiserte, dobbeltblinde, placebokontrollerte multisenterstudien ble pasienter med angina eller et tidligere gjennomgått myokardinfarkt (MI) behandlet med diett, standard behandling og enten Zocor 20 - 40 mg daglig ( $n = 2221$ ) eller placebo ( $n = 2223$ ). Median varighet var 5,4 år. Zocor reduserte risikoen for død med 30 % (absolutt risikoreduksjon 3,3 %). Risikoen for død på grunn av CHD ble redusert med 42 % (absolutt risikoreduksjon 3,5 %). Zocor reduserte også risikoen for å få en alvorlig koronar hendelse (død på grunn av CHD pluss stille ikke-fatal MI verifisert av sykehus) med 34 %. Videre reduserte Zocor signifikant risikoen for dødelige og ikke-

dødelige cerebrovaskulære hendelser (slag og forbigående iskemiske anfall) med 28 %. Det var ingen statistisk signifikant forskjell mellom gruppene med hensyn på ikke-kardiovaskulær dødelighet.

Studien på effekt av tilleggsreduksjon i kolesterol og homocystein (SEARCH) evaluerte effekten av behandlingen med Zocor 80 mg versus 20 mg (gjennomsnittlig oppfølging 6,7 år) på alvorlige vaskulære hendelser (MVEs definert som fatal CHD, ikke-fatal MI, koronar revaskularisasjonsprosedyre, ikke-fatal eller fatalt slag, eller perifer revaskularisasjonsprosedyre) hos 12 064 pasienter med tidligere hjerteinfarkt. Det var ingen signifikant forskjell i forekomsten av MVEs mellom de to gruppene: Zocor 20 mg (n=1553; 25,7 %) vs. Zocor 80 mg (n=1477; 24,5 %), RR 0,94, 95 % KI: 0,88 til 1,01. Den absolutte forskjellen i LDL-C mellom gruppene i løpet av studien var  $0,35 \pm 0,01$  mmol/l. Sikkerhetsprofilene var like mellom de to behandlede gruppene, bortsett fra at forekomsten av myopati var ca. 1,0 % hos pasientene behandlet med Zocor 80 mg sammenlignet med 0,02 % hos pasientene behandlet med 20 mg. Ca. halvparten av disse tilfellene med myopati forekom i løpet av det første året med behandling. Forekomsten av myopati i løpet av hvert påfølgende år med behandling var ca. 0,1 %.

#### Primær hyperkolesterolemi og kombinert hyperlipidemi

I studier hvor effekt og sikkerhet av simvastatin 10, 20, 40 og 80 mg daglig ble sammenlignet hos pasienter med hyperkolesterolemi, var gjennomsnittlig reduksjon i LDL-C henholdsvis 30, 38, 41 og 47 %. I studier hos pasienter med kombinert hyperlipidemi som ble behandlet med 40 mg og 80 mg simvastatin, var median reduksjon i triglyserider henholdsvis 28 og 33 % (placebo: 2 %), og gjennomsnittlig økning i HDL-C var henholdsvis 13 og 16 % (placebo: 3 %).

#### Pediatrisk populasjon

I en dobbeltblind placebokontrollert studie ble 175 pasienter (99 gutter Tanner stadium II eller høyere og 76 jenter som er minst ett år etter menarche) 10-17 år gamle (gjennomsnittsalder 14,1 år) med heterozygot familiær hyperkolesterolemi (HeFH) randomisert til enten simvastatin eller placebo i 24 uker (basis studie). Krav for å delta i studien var LDL-C utgangsnivå mellom 160 og 400 mg/dl og minst en av foreldrene med LDL-C nivå  $> 189$  mg/dl. Dosen av simvastatin (en gang daglig om kvelden) var 10 mg de første 8 ukene, 20 mg de neste 8 ukene, og etter det 40 mg. 144 pasienter, som ble valgt ut til å fortsette behandlingen i 24 uker, fikk simvastatin eller placebo.

Zocor reduserte signifikant plasmanivåene av LDL-C, TG og Apo B. Resultatene fra 48 ukers forlengelse av studien var sammenlignbare med dem observert i basis studien. Etter 24 uker med behandling var gjennomsnittsverdi av LDL-C 124,9 mg/dl (range 64,0-289,0 mg/dl) i gruppen med Zocor sammenlignet med 207,8 mg/dl (range 128,0-334,0 mg/dl) i placebogruppen.

Etter 24 uker med behandling av simvastatin (doseøkning fra 10, 20 og opptil 40 mg daglig med 8 ukers intervaller), reduserte Zocor gjennomsnitts LDL-C med 36,8 % (placebo: 1,1 % økning fra utgangspunktet), Apo B med 32,4 % (placebo: 0,5 %) og median TG-nivået med 7,9 % (placebo: 3,2 %) og økte HDL-C gjennomsnittsnivåer med 8,3 % (placebo: 3,6 %). Nyten av Zocor på kardiovaskulære hendelser hos barn med HeFH etter langtidsbruk er ikke kjent.

Sikkerhet og effekt av doser over 40 mg har ikke blitt undersøkt hos barn med heterozygot familiær hyperkolesterolemi. Langtidseffekt av behandling med simvastatin i barndommen for å redusere morbiditet og mortalitet i voksen alder er ikke kjent.

## **5.2 Farmakokinetiske egenskaper**

Simvastatin er et inaktivt lakton som lett hydrolyseres *in vivo* til den tilsvarende betahydroksysyren som er en potent hemmer av HMG-CoA-reduktase. Hydrolysen foregår hovedsakelig i leveren. Hydrolysehastigheten i plasma hos mennesker er svært langsom.

Farmakokinetiske egenskaper har blitt evaluert hos voksne. Farmakokinetiske data hos barn og ungdom er ikke tilgjengelig.



### Absorpsjon

Simvastatin absorberes godt hos mennesker og gjennomgår utbredt første-passasje ekstraksjon i leveren. Ekstraksjonen i leveren er avhengig av leverens blodgjennomstrømming. Leveren er hovedorganet for virkningen av den aktive formen. Betahydroksysyrens tilgjengelighet i systemisk sirkulasjon etter en oral dose simvastatin er funnet å være mindre enn 5 % av dosen. Maksimal plasmakonsentrasjon av aktive hemmere nås omtrent 1-2 timer etter inntak av simvastatin. Samtidig inntak av mat påvirker ikke absorpsjonen.

Farmakokinetikken av enkel og gjentatt dose simvastatin viste at legemidlet ikke akkumuleres ved gjentatt dosering.

### Distribusjon

Proteinbinding av simvastatin og dets aktive metabolitt er > 95 %.

### Eliminasjon

Simvastatin metaboliseres av CYP3A4 (se pkt. 4.3 og 4.5). Hovedmetabolittene av simvastatin i humant plasma er betahydroksysyren og fire andre aktive metabolitter. Etter en oral dose radioaktivt simvastatin til menneske ble 13 % av radioaktiviteten utskilt i urinen og 60 % i fæces i løpet av 96 timer. Mengden som ble gjenfunnet i fæces, representerer både absorberte legemiddelekvivalenter som utskilles i gallen og uabsorbert legemiddel. Etter intravenøs injeksjon av betahydroksysyre-metabolitten var gjennomsnittlig halveringstid 1,9 timer. Gjennomsnittlig ble bare 0,3 % av den intravenøse dosen utskilt i urinen som hemmere.

Transportøren OATP1B1 tar aktivt opp simvastatin i hepatocytene.

Simvastatin er et substrat for efflukstransportøren BCRP.

### *Spesielle pasientgrupper*

#### *SLCO1B1-polymorfisme*

Bærere av genvarianten SLCO1B1 c.521T>C har redusert OATP1B1-aktivitet. Gjennomsnittlig eksponering (AUC) av hovedmetabolitten simvastatinsyre er 120 % hos heterozygote bærere av allel C (CT) og 221 % hos homozygote bærere (CC) sammenliknet med pasienter som har den vanligste genotypen (TT). C-allelet har en forekomst på 18 % i den europeiske befolkningen. Hos pasienter med SLCO1B1-polymorfisme er det en risiko for økt eksponering av simvastatin, som kan føre til økt risiko for rabdomyolyse (se pkt. 4.4).

## **5.3 Prekliniske sikkerhetsdata**

Konvensjonelle dyrestudier for å vise farmakodynamikk, toksisitet ved gjentatte doser, gentoksisitet og karsinogen effekt viser at det ikke er annen risiko for pasienten enn det man kan forvente ut fra den farmakologiske virkningsmekanismen. Ved høyeste tolererte doser hos både rotte og kanin førte simvastatin ikke til misdannelser hos fostre og hadde ingen effekt på fruktbarhet, reproduksjonsevne eller neonatal utvikling.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Hjelpetoffer**

#### Tablettkjerne

butylhydroksyanisol (E320)

askorbinsyre (E300)

sitronsyremonohydrat (E330)

mikrokrystallinsk cellulose (E460)

pregelatinisert stivelse  
magnesiumstearat (E572)  
laktosemonohydrat

#### Drasjering

hypromellose (E464)  
hydroksypropylcellulose (E463)  
titandioksid (E171)  
talkum (E553b)  
gult jernoksid (E172) (10 og 20 mg tabletter)  
rødt jernoksid (E172) (10, 20 og 40 mg tabletter)

### **6.2 Uforlikeligheter**

Ikke relevant.

### **6.3 Holdbarhet**

2 år

Utløpsdato er merket på kartongen.

### **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares ved høyst 30 °C

### **6.5 Emballasje (type og innhold)**

#### Zocor 10 mg

Blisterpakninger av trilaminat film sammensatt av polyvinylklorid (PVC)/Polyetylen (PE)/ Polyvinylidenklorid (PVDC) forseglet med aluminiumsfolie i pakninger på 1, 4, 10,14,15, 20, 28, 30, 50, 60, 98 eller 100 tabletter.

Blisterpakninger sammensatt av polyvinylklorid (PVC) forseglet med aluminiumsfolie i pakninger på 4, 10, 28 eller 30 tabletter.

Gulbrun glassflaske med metallokk i pakninger på 30 eller 50 tabletter.

Polypropylen flasker med 50 tabletter

HDPE bokser med 30, 50 eller 100 tabletter

Endose blisterpakning av trilaminat film sammensatt av polyvinyl klorid(PVC)/Polyetylen (PE)/ Polyvinylidenklorid (PVDC) forseglet med aluminiumsfolie i pakninger på 49 eller 500 tabletter.

#### Zocor 20 mg

Blisterpakninger av trilaminat film sammensatt av polyvinylklorid(PVC)/Polyetylen (PE)/ Polyvinylidenklorid (PVDC) forseglet med aluminiumsfolie i pakninger på 1, 4, 10,14,15, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98, 100 eller 168 tabletter.

Blisterpakninger sammensatt av polyvinylklorid (PVC) forseglet med aluminiumsfolie i pakninger på 14, 28, 30, 50 eller 90 tabletter.

Gulbrun glassflaske med metallokk i pakninger på 30 eller 50 tabletter.

Polypropylenflasker med 50 tabletter.

HDPE bokser med 30, 50 eller 100 tabletter.

Endose blisterpakninger av trilaminat film sammensatt av polyvinylklorid(PVC)/Polyetylen (PE)/ Polyvinylidenklorid (PVDC) forseglet med aluminiumsfolie i pakninger på 28, 49, 84, 98 eller 500 tabletter.

#### Zocor 40 mg

Blisterpakninger av trilaminat film sammensatt av polyvinylklorid (PVC)/Polyetylen (PE)/ Polyvinylidenklorid (PVDC) forseglet med aluminiumsfolie i pakninger på 1, 4, 7, 10,14,15, 20, 28, 30, 49, 50, 56, 60, 84, 90, 98, 100, eller 168 tabletter.

Blisterpakninger sammensatt av polyvinylklorid (PVC) forseglet med aluminiumsfolie i pakninger på 7, 14, 28, 30, 49, 50 eller 90 tabletter.

Gulbrun glassflaske med metallokk i pakninger på 30 eller 50 tabletter.

Polypropylenflasker med 50 tabletter.

HDPE bokser med 30, 50 eller 100 tabletter.

Endose blisterpakninger av trilaminat film sammensatt av polyvinylklorid(PVC)/Polyetylen (PE)/ Polyvinylidenklorid (PVDC) forseglet med aluminiumsfolie i pakninger på 28, 49, 98 eller 100 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

### **6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon**

Ingen spesielle forholdsregler.

### **7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Merck Sharp & Dohme B.V., Haarlem, Nederland.

### **8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMRE**

0000-07907 (10 mg)

0000-07908 (20 mg)

1994-03357 (40 mg)

### **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN / SISTE FORNYELSE**

10 mg og 20 mg: 08.09.1993 / 10.03.2009

40 mg: 28.06.1995 / 10.03.2009

### **10. OPPDATERINGSDATO**

21.01.2021