

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО**  
**ПРЕПАРАТА**  
**Орсотен® слим**  
**Orsoten® slim**

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** Орсотен® слим

**Международное непатентованное наименование:** орлистат

**Лекарственная форма:** капсулы

**Состав**

**1 капсула содержит:**

**Действующее вещество:**

Орсотен®, полуфабрикат-гранулы 112,80 мг

[*Действующее вещество полуфабриката-гранул:* орлистат 60,0 мг]

*Вспомогательное вещество полуфабриката-гранул:* целлюлоза микрокристаллическая (тип 200)]

**Вспомогательные вещества:** целлюлоза микрокристаллическая (тип 200)

**Твердые желатиновые капсулы:**

*Корпус:* титана диоксид (E171), желатин

*Крышечка:* титана диоксид (E171), краситель железа оксид желтый (E172), желатин

**Описание**

Твердые желатиновые капсулы № 3, корпус капсул белого цвета, крылечка капсул светло-желтого цвета. Содержимое капсул: микрогранулы или смесь порошка и микрогранул белого или почти белого цвета.

Допускается наличие слежавшихся агломератов, легко рассыпающихся при надавливании.

**Фармакотерапевтическая группа:** препараты для лечения ожирения, кроме диетических продуктов; препараты для лечения ожирения периферического действия

**Код ATХ:** A08AB01

**Фармакологические свойства**

## Фармакодинамика

Орлистат является мощным специфическим ингибитором желудочно-кишечных липаз длительного действия. Он проявляет свою терапевтическую активность в просвете желудка и тонкой кишки, образуя ковалентную связь с активным сериновым участком желудочных и панкреатических липаз. Инактивированный фермент теряет возможность гидролизовать пищевые жиры (триглицериды) в абсорбируемые свободные жирные кислоты и моноглицериды. Нерасщепленные триглицериды не всасываются, что приводит к уменьшению количества калорий, усвоенных организмом, и к снижению массы тела. Таким образом, терапевтическое действие препарата осуществляется без всасывания в системный кровоток. По результатам клинических исследований орлистат, принимаемый ежедневно в дозе 60 мг 3 раза в день, блокирует абсорбцию примерно 25 % жиров, входящих в дневной рацион. После приема орлистата увеличение содержания жиров в кале отмечается уже через 24–48 часов. После прекращения терапии содержание жиров в кале возвращается к уровню, наблюдавшемуся до лечения, обычно в течение 48–72 часов.

Наряду со снижением массы тела, при длительном приеме орлистата в дозе 60 мг отмечается уменьшение таких показателей как окружность талии, концентрация общего холестерина и концентрация холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП) в плазме крови. После 6 месяцев терапии орлистатом в дозе 60 мг средняя концентрация общего холестерина в плазме крови снижается в среднем на 2,4 %, холестерина ЛПНП – на 3,5 %. Окружность талии через 6 месяцев приема препарата уменьшается в среднем на 4,5 см.

## Фармакокинетика

### *Абсорбция*

Исследования с участием добровольцев с нормальной массой тела и ожирением показали, что степень всасывания орлистата минимальная. Концентрации неизмененного орлистата в плазме крови не поддавались измерению (< 5 нг/мл) через 8 часов после его приема внутрь в дозе 360 мг. В целом, после приема терапевтических доз выявление неизмененного орлистата в плазме крови удавалось лишь в редких случаях, при этом концентрации его были крайне низкими (< 10 нг/мл или 0,02 мкмоль). Признаки кумуляции отсутствовали, что подтверждает минимальное всасывание орлистата.

### *Распределение*

Объем распределения не может быть определен, поскольку орлистат всасывается в минимальных количествах и не имеет определенной системной фармакокинетики. В условиях *in vitro* орлистат более чем на 99 % связывается с белками плазмы крови (в

основном с липопротеинами и альбумином). В минимальных количествах орлистат проникает в эритроциты.

#### **Биотрансформация**

Согласно данным, полученным в ходе исследований на животных, метаболизм орлистата осуществляется главным образом в стенке кишечника. В исследовании у лиц с ожирением установлено, что примерно 42 % от той минимальной фракции орлистата, которая подвергается системному всасыванию, приходится на два основных метаболита – M1 (четырехчленное гидролизированное лактонное кольцо) и M3 (M1 с отщепленным остатком N-формиллейцина).

Молекулы M1 и M3 имеют открытое бета-лактонное кольцо и крайне слабо ингибируют липазу (соответственно в 1 000 и 2 500 раз слабее, чем орлистат). С учетом такой низкой ингибирующей активности и низких плазменных концентраций (в среднем 26 нг/мл и 108 нг/мл соответственно) после приема терапевтических доз эти метаболиты рассматриваются как фармакологически неактивные.

#### **Элиминация**

Исследования у лиц с нормальной и избыточной массой тела показали, что основным путем элиминации невсосавшегося орлистата является выведение его через кишечник. Около 97 % принятой внутрь дозы препарата выводится через кишечник, 83 % из этого количества – в неизмененном виде.

Выведение орлистата и его метаболитов почками составляет менее 2 % принятой дозы. Препарат полностью выводится через 3–5 дней. Выведение орлистата у лиц с нормальной массой тела аналогично его выведению у лиц с ожирением. Орлистат и метаболиты M1 и M3 могут выводиться с желчью.

#### **Показания к применению**

Снижение избыточной массы тела у взрослых пациентов (18 лет и старше) с индексом массы тела  $28 \text{ кг}/\text{м}^2$  и более. Применяется только в сочетании с умеренно гипокалорийной диетой, содержащей не более 30 % суточной калорийности рациона в виде жиров.

#### **Противопоказания**

- Гиперчувствительность к орлистату и (или) к любому из вспомогательных веществ, входящих в состав препарата.
- Синдром хронической мальабсорбции.
- Холестаз.
- Одновременное применение циклоспорина.

- Одновременное применение с варфарином или другими пероральными антикоагулянтами непрямого действия.
- Беременность и период грудного вскармливания.
- Дети и подростки в возрасте до 18 лет.

## **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

### Женщины с детородным потенциалом (контрацепция у мужчин и женщин)

Рекомендуется использование дополнительного метода контрацепции для предотвращения возможной неэффективности пероральной контрацепции, которая может возникнуть в случае тяжелой диареи (см. разделы «Взаимодействие с другими лекарственными средствами», «Особые указания»).

### Беременность

Клинических данных о влиянии орлистата во время беременности нет. Исследования на животных не выявили прямого или косвенного негативного влияния на течение беременности, развитие эмбриона/плода, роды или постнатальное развитие.

Препарат Орсотен® слим противопоказан при беременности в связи с отсутствием достоверных клинических данных, подтверждающих безопасность его применения.

### Период грудного вскармливания

Не установлено, проникает ли орлистат в грудное молоко, в связи с чем применение препарата Орсотен® слим в период грудного вскармливания противопоказано.

### Фертильность

В исследованиях на животных вредного влияния на фертильность выявлено не было.

## **Способ применения и дозы**

### Режим дозирования

Рекомендованная доза препарата Орсотен® слим составляет 60 мг (1 капсула) 3 раза в сутки с каждым основным приемом пищи в сочетании с умеренно гипокалорийной диетой с низким содержанием жира.

Максимальная суточная доза препарата Орсотен® слим составляет 180 мг (не более 3 капсул в сутки). Препарат следует принимать только в рекомендуемых дозах.

Диета и физические упражнения являются важными составляющими программы по снижению массы тела. Соблюдение диеты и режима физических нагрузок рекомендуется начинать до начала приема препарата Орсотен® слим.

Во время приема препарата следует соблюдать сбалансированную и умеренно гипокалорийную диету, содержащую примерно 30 % калорий, получаемых из жиров (например, при диете с калорийностью 2 000 ккал/сут это соответствует < 67 г жира). Суточную норму жиров, углеводов и белков следует распределить на три основных приема пищи.

После прекращения приема препарата Орсотен® слим необходимо продолжать соблюдать диету и режим физических упражнений.

Длительность терапии – не более 6 месяцев.

Если после 12 недель терапии снижение массы тела не наблюдается (то есть снижение массы тела менее 5 % от исходного значения), пациенту необходимо проконсультироваться с врачом для решения вопроса о целесообразности дальнейшего продолжения терапии орлистатом.

#### Особые группы пациентов

##### *Пациенты пожилого возраста (65 лет и старше)*

Данные о применении орлистата у пациентов пожилого возраста ограничены. Однако, поскольку орлистат всасывается в минимальных количествах, коррекции дозы у пациентов пожилого возраста не требуется.

##### *Пациенты с печеночной и (или) почечной недостаточностью*

Эффекты орлистата у пациентов с нарушением функции печени и (или) почек не изучались (см. раздел «Особые указания»). Однако, поскольку орлистат практически не всасывается, у пациентов с нарушением функции печени и (или) почек коррекции дозы не требуется.

#### Дети

Безопасность и эффективность орлистата у детей и подростков младше 18 лет не установлены. Данные отсутствуют.

#### Способ применения

Внутрь. Капсулу следует принимать непосредственно перед едой, во время еды или не позже чем через 1 час после еды, запивая водой. Если пациент пропускает прием пищи или если пища не содержит жира, то прием препарата Орсотен® слим следует пропустить.

#### **Побочное действие**

##### Резюме профиля безопасности

Нежелательные реакции при приеме орлистата, как правило, наблюдались со стороны желудочно-кишечного тракта (ЖКТ) и обусловлены фармакологическим действием препарата.

В ходе клинических исследований по изучению применения орлистата в дозе 60 мг продолжительностью от 18 до 24 месяцев были установлены нежелательные реакции со стороны ЖКТ, которые в целом были легкими и обратимыми. Обычно они проявлялись в начале лечения (в течение первых трех месяцев), у большинства наблюдался только один эпизод. Соблюдение диеты с низким содержанием жира уменьшает вероятность возникновения таких реакций.

#### Резюме нежелательных реакций

Возможные нежелательные реакции при применении орлистата распределены по системно-органным классам (СОК) с указанием частоты их возникновения согласно рекомендациям ВОЗ: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$ , но  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1\,000$ , но  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10\,000$ , но  $< 1/1\,000$ ), очень редко ( $< 1/10\,000$ ), частота неизвестна (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно).

#### *Психические нарушения:*

часто – тревожность\*.

#### *Желудочно-кишечные нарушения:*

очень часто – маслянистые выделения из прямой кишки, жирные маслянистые испражнения, мягкий стул, отхождение газов с некоторым количеством отделяемого, императивные позывы на дефекацию, стеаторея, метеоризм;

часто – боль в животе, недержание кала, жидкий стул, учащение дефекации.

\*Вполне вероятно, что тревожность может быть связана с ожиданием нежелательных реакций со стороны ЖКТ или вследствие их возникновения.

#### *Пострегистрационные исследования*

В ходе пострегистрационного применения орлистата были отмечены нижеперечисленные нежелательные реакции, частота развития которых определена как «частота неизвестна».

*Нарушения со стороны иммунной системы:* реакции гиперчувствительности, включая кожный зуд, кожную сыпь, крапивницу, ангионевротический отек, бронхоспазм и анафилаксию.

*Желудочно-кишечные нарушения:* незначительное кровотечение из прямой кишки (см. раздел «Особые указания»), дивертикулит, панкреатит.

*Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей:* желчнокаменная болезнь, гепатит (в том числе серьезные случаи, требующие трансплантации печени или приводящие к летальному исходу), повышение активности «печеночных» трансаминаз и щелочной фосфатазы в плазме крови.

*Нарушения со стороны кожи и подкожной клетчатки:* буллезная сыпь.

*Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей:* оксалатная нефропатия может привести к развитию почечной недостаточности.

*Лабораторные и инструментальные данные:* снижение концентрации протромбина и увеличение показателя международного нормализованного отношения (МНО) в плазме крови у пациентов, принимавших орлистат одновременно с непрямыми антикоагулянтами.

### **Передозировка**

При применении орлистата в дозе 800 мг однократно и в дозе до 400 мг 3 раза в день ежедневно в течение 15 дней как у лиц с нормальной массой тела, так и у пациентов с ожирением, значительных нежелательных реакций не выявлено. При применении орлистата в дозе 240 мг 3 раза в день в течение 6 месяцев увеличения частоты дозозависимых нежелательных реакций не отмечено.

В большинстве сообщений о случаях передозировки орлистата в пострегистрационном периоде указания на нежелательные реакции либо отсутствуют, либо они аналогичны тем, которые могут быть после приема рекомендованных доз препарата.

В случае передозировки необходима консультация врача. При значительной передозировке орлистата рекомендуется наблюдение за пациентом на протяжении 24 часов. По данным доклинических и клинических исследований системные эффекты, связанные с ингибированием липазы, как правило, быстро обратимы.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

#### Циклоспорин

В нескольких исследованиях по изучению лекарственного взаимодействия циклоспорина при его одновременном применении с орлистатом сообщалось об уменьшении концентрации циклоспорина в плазме крови. Потенциально это может привести к уменьшению иммунодепрессивной эффективности последнего. Одновременное применение орлистата и циклоспорина противопоказано (см. раздел «Противопоказания»).

#### Непрямые антикоагулянты

При одновременном применении варфарина или других антикоагулянтов для приема внутрь с орлистатом могут изменяться значения МНО. Одновременное применение орлистата и варфарина или других антикоагулянтов противопоказано (см. раздел «Противопоказания»).

#### Пероральные контрацептивы

В специальных исследованиях лекарственных взаимодействий было показано отсутствие взаимодействия при одновременном приеме пероральных контрацептивов и орлистата.

Однако орлистат может опосредованно снижать доступность пероральных контрацептивов и в некоторых случаях привести к наступлению нежелательной беременности. При тяжелой диарее рекомендуется использовать дополнительные методы контрацепции.

#### Левотироксин

При одновременном приеме орлистата и левотироксина может развиться гипотиреоз и (или) снижение эффективности контроля гипотиреоза. Это может быть обусловлено снижением всасывания солей йода и (или) левотироксина.

#### Противоэпилептические лекарственные препараты

У пациентов, получавших одновременно с орлистатом противоэпилептические лекарственные препараты (например, вальпроевую кислоту, ламотриджин), были зарегистрированы случаи возникновения судорог, в развитии которых нельзя исключать причинно-следственную связь с лекарственным взаимодействием. Орлистат может уменьшать всасывание противоэпилептических лекарственных препаратов, приводя к развитию судорог.

#### Антиретровирусные препараты

Исходя из пострегистрационных и литературных данных, орлистат может уменьшать всасывание антиретровирусных препаратов, применяемых для лечения инфекции, вызванной вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ-инфекции), и негативно влиять на их эффективность.

#### Жирорастворимые витамины

Прием орлистата может потенциально ухудшить абсорбцию жирорастворимых витаминов (A, D, E, K и бета-каротин). У подавляющего большинства пациентов, получавших лечение орлистатом в течение 4 полных лет в рамках клинических исследований, показатели содержания витаминов A, D, E, K и бета-каротина оставались в пределах нормы. Тем не менее, пациентам следует рекомендовать принимать поливитамины вечером перед сном, чтобы обеспечить адекватное их потребление (см. раздел «Особые указания»).

#### Акарбоза

Учитывая отсутствие исследований, изучающих фармакокинетические взаимодействия, одновременное применение орлистата с акарбозой не рекомендуется.

#### Амиодарон

При одновременном применении с орлистатом отмечено уменьшение концентрации амиодарона в плазме крови после однократного приема. Клиническая значимость этого эффекта для пациентов, принимающих амиодарон, неясна. Возможна необходимость коррекции дозы амиодарона на фоне терапии орлистатом. Одновременное применение орлистата и амиодарона возможно только по рекомендации врача.

## Антидепрессанты, нейролептики (включая литий) и бензодиазепины

Сообщалось о случаях снижения эффективности антидепрессантов, нейролептиков (включая литий) и бензодиазепинов, прием которых совпадал с началом лечения орлистатом у ранее хорошо контролируемых пациентов. Следовательно, лечение орлистатом следует начинать только после тщательной оценки его возможного влияния у этих пациентов.

## **Особые указания**

### Нарушения со стороны ЖКТ

Пациенту следует соблюдать рекомендованную ему диету (см. раздел «Способ применения и дозы»). Вероятность возникновения нежелательных реакций со стороны ЖКТ (см. раздел «Побочное действие») может увеличиваться, если принимать препарат не с основным приемом пищи, а также если в рационе содержится большое количество жиров.

### Жирорастворимые витамины

Прием орлистата потенциально может нарушать всасывание жирорастворимых витаминов (A, D, E, K и бета-каротин) (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»). Поэтому поливитамины рекомендуется принимать вечером перед сном.

### Гипогликемические препараты

Поскольку потеря массы тела обычно сопровождается улучшением показателей углеводного обмена, пациенты с сахарным диабетом 2 типа перед началом терапии орлистатом должны проконсультироваться с врачом, в случае необходимости дозу гипогликемических препаратов следует скорректировать.

### Гипотензивные и гиполипидемические препараты

Снижение массы тела при лечении может сопровождаться снижением артериального давления и концентрации общего холестерина в плазме крови. Пациентам, принимающим гипотензивные или гиполипидемические препараты, следует проконсультироваться с врачом, в случае необходимости должна быть проведена коррекция доз этих лекарственных препаратов.

### Ректальное кровотечение

Сообщалось о случаях ректального кровотечения у пациентов, принимавших орлистат. В этом случае пациенту следует обратиться к врачу.

### Пероральные контрацептивы

В клинических исследованиях взаимодействие между пероральными контрацептивами и орлистатом не наблюдалось. Однако орлистат может опосредованно снижать биодоступность пероральных контрацептивов, что может привести к развитию

нежелательной беременности. Рекомендуется применять дополнительные методы контрацепции в случае развития острой диареи.

#### Нарушение функции почек

Пациентам с нарушением функции почек необходимо проконсультироваться с врачом, так как возможно развитие гипероксалурии и нефропатии, которые иногда могут приводить к почечной недостаточности. Этот риск увеличивается у пациентов с хроническим заболеванием почек и (или) с гиповолемией.

#### Амиодарон

Пациентам, принимающим амиодарон, следует проконсультироваться с врачом перед началом приема орлистата (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»).

#### Левотироксин

При одновременном применении орлистата и левотироксина может развиться гипотиреоз и (или) снижение эффективности контроля гипотиреоза. Пациентам, принимающим левотироксин, следует проконсультироваться с врачом перед началом приема орлистата, так как может возникнуть необходимость в их приеме в разное время, а также может потребоваться коррекция дозы левотироксина.

#### Противоэпилептические препараты

Пациентам, принимающим противоэпилептические лекарственные препараты, следует проконсультироваться с врачом перед началом приема орлистата и находиться под наблюдением на предмет возможных изменений в частоте возникновения и степени тяжести судорог. В этих случаях следует рассмотреть возможность приема орлистата и противоэпилептических лекарственных препаратов в разное время (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»).

#### Антиретровирусные препараты

Пациенты должны проконсультироваться с врачом до начала одновременного применения орлистата и антиретровирусных препаратов, применяемых для лечения ВИЧ-инфекции. Орлистат может уменьшать их всасывание и негативно влиять на их эффективность (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»).

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Препарат Орсотен® слим не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

### **Форма выпуска**

**Капсулы, 60 мг.**

По 21 капсуле в контурную ячейковую упаковку из комбинированного материала ПВХ/ПВДХ и фольги алюминиевой.

2 или 4 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

### **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С, в оригинальной контурной ячейковой упаковке.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

3 года.

Не применять препарат по истечении срока годности.

### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

### **Владелец регистрационного удостоверения препарата/Организация, принимающая претензии от потребителей**

ООО «КРКА-РУС», 143500, Россия, Московская обл., г. Истра, ул. Московская, д. 50

Тел.: +7 (495) 994 70 70, факс: +7 (495) 994 70 78

### **Производитель**

ООО «КРКА-РУС», 143500, Россия, Московская обл., г. Истра, ул. Московская, д. 50

Тел.: +7 (495) 994 70 70, факс: +7 (495) 994 70 78