

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. LEGEMIDLETS NAVN

SUTENT 12,5 mg harde kapsler
SUTENT 25 mg harde kapsler
SUTENT 37,5 mg harde kapsler
SUTENT 50 mg harde kapsler

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

12,5 mg harde kapsler

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 12,5 mg sunitinib.

25 mg harde kapsler

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 25 mg sunitinib.

37,5 mg harde kapsler

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 37,5 mg sunitinib.

50 mg harde kapsler

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 50 mg sunitinib.

For fullstendig liste over hjelpestoffer se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Hard kapsel.

SUTENT 12,5 mg harde kapsler

Gelatinkapsler med oransje toppstykke og oransje hovedstykke, merket med "Pfizer" i hvitt på toppstykket og "STN 12.5 mg" på hovedstykket; inneholder gult til oransje granulat.

SUTENT 25 mg harde kapsler

Gelatinkapsler med lysebrunt toppstykke og oransje hovedstykke, merket med "Pfizer" i hvitt på toppstykket og "STN 25 mg" på hovedstykket; inneholder gult til oransje granulat.

SUTENT 37,5 mg harde kapsler

Gelatinkapsler med gult toppstykke og gult hovedstykke, merket med "Pfizer" i svart på toppstykket og "STN 37.5 mg" på hovedstykket; inneholder gult til oransje granulat.

SUTENT 50 mg harde kapsler

Gelatinkapsler med lysebrunt toppstykke og lysebrunt hovedstykke, merket med "Pfizer" i hvitt på toppstykket og "STN 50 mg" på hovedstykket; inneholder gult til oransje granulat.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Indikasjoner

Gastrointestinal stromal tumor (GIST)

SUTENT er indisert for behandling av ikke-opererbar og/eller metastatisk malign gastrointestinal stromal tumor (GIST) hos voksne etter at behandling med imatinib har sviktet på grunn av resistens eller intoleranse.

Metastatisk nyrecellekarsinom (MRCC)

SUTENT er indisert for behandling av avansert/metastatisk nyrecellekarsinom (MRCC) hos voksne.

Pankreatisk neuroendokrin tumor (pNET)

SUTENT er indisert for behandling av ikke-opererbar eller metastatisk, veldifferensiert pankreatisk neuroendokrin tumor (pNET) med sykdomsprogresjon hos voksne.

4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Behandling med SUTENT skal initieres av lege som har erfaring med legemidler til kreftbehandling.

Dosering

For GIST og MRCC er anbefalt dose SUTENT 50 mg tatt peroralt én gang daglig i 4 påfølgende uker, etterfulgt av en 2 ukers hvileperiode (4/2-kur) som utgjør en fullstendig syklus på 6 uker.

For pNET er anbefalt dose SUTENT 37,5 mg tatt oralt én gang daglig, uten en planlagt hvileperiode.

Dosejusteringer

Sikkerhet og tolerabilitet

For GIST og MRCC kan dosen modifiseres trinnvis med 12,5 mg om gangen basert på individuell sikkerhet og tolerabilitet. Daglig dose skal ikke være under 25 mg eller overstige 75 mg.

For pNET kan dosen modifiseres trinnvis med 12,5 mg om gangen basert på individuell sikkerhet og tolerabilitet. I Fase 3 studien for pNET var maksimaldose 50 mg daglig.

Opphold i dosering kan være påkrevd basert på individuell sikkerhet og tolerabilitet.

CYP3A4-hemmere/induktorer

Samtidig bruk av sunitinib og potente CYP3A4-induktorer, som rifampicin, bør unngås (se pkt. 4.4 og 4.5). Er ikke dette mulig kan det være nødvendig å øke sunitinib-dosen med 12,5 mg om gangen (opp til 87,5 mg per dag for GIST og MRCC eller 62,5 mg per dag for pNET), basert på grundige undersøkelser av tolerabilitet.

Samtidig bruk av sunitinib og potente CYP3A4-hemmere, som ketokonazol, bør unngås (se pkt. 4.4 og 4.5). Er ikke dette mulig kan det være nødvendig å redusere sunitinib-dosen til et minimum på 37,5 mg daglig for GIST og MRCC eller 25 mg per dag for pNET, basert på grundig undersøkelse av tolerabilitet.

Ved administrering sammen med andre legemidler bør det vurderes å velge et som overhodet ikke, eller i minimal grad kan indusere eller hemme CYP3A4.

Spesielle pasientgrupper

Pediatrik populasjon

Sikkerhet og effekt av SUTENT hos pasienter under 18 år har ikke blitt fastslått.

De begrensede data som for tiden er tilgjengelig er beskrevet i pkt. 4.8, 5.1 og 5.2. Ingen doseringsanbefalinger kan gis.

Eldre

Omtrent en tredjedel av pasientene som fikk sunitinib i kliniske studier var 65 år eller eldre. Det ble ikke sett noen signifikante forskjeller i sikkerhet eller effekt mellom yngre og eldre pasienter.

Nedsatt leverfunksjon

Dosejustering ved oppstart er ikke anbefalt når sunitinib gis til pasienter med lett til moderat (Child-Pugh klasse A og B) nedsatt leverfunksjon. Sunitinib har ikke blitt undersøkt hos pasienter med alvorlig nedsatt leverfunksjon tilsvarende Child-Pugh klasse C. Bruk hos pasienter med alvorlig nedsatt leverfunksjon er derfor ikke anbefalt (se pkt. 5.2).

Nedsatt nyrefunksjon

Dosejustering ved oppstart er ikke påkrevd når sunitinib administreres til pasienter med nedsatt nyrefunksjon (lett-alvorlig) eller med nyresykdom i slutfasen (ESRD) på hemodialyse. Etterfølgende dosejusteringer bør baseres på individuell sikkerhet og tolererbarhet (se pkt. 5.2).

Administrasjonsmåte

SUTENT er til oral bruk. Det kan tas med eller uten mat.

Dersom en dose glemmes, skal pasienten ikke ta en ekstra dose. Pasienten skal ta den vanlige ordinerte dosen neste dag.

4.3 Kontraindikasjoner

Overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1.

4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

Samtidig bruk av potente CYP3A4-induktorer bør unngås fordi det kan senke plasmakonsentrasjonen av sunitinib (se pkt. 4.2 og 4.5).

Samtidig bruk av potente CYP3A4-hemmere bør unngås fordi det kan øke plasmakonsentrasjonen av sunitinib (se pkt. 4.2 og 4.5).

Lidelser i hud og vev

Fargeforandring i huden, sannsynligvis på grunn av fargen (gul) på virkestoffet, er en svært vanlig bivirkning som forekommer hos ca. 30 % av pasientene. Pasientene bør informeres om at depigmentering av hår eller hud også kan oppstå under behandling med sunitinib. Andre mulige dermatologiske effekter kan være tørr, tykk eller sprukken hud, blemmer, eller noen ganger utslett i håndflaten og på fotsålen.

Ovennevnte bivirkninger var ikke kumulative, var vanligvis reversible og førte som regel ikke til avbrutt behandling. Tilfeller av pyoderma gangrenosum, vanligvis reversible etter seponering av sunitinib, er rapportert.

Tilfeller av alvorlige hudreaksjoner er rapportert, inklusiv tilfeller av erythema multiforme (EM) og tilfeller som ligner på Stevens-Johnson syndrom (SJS) og toksisk epidermal nekrolyse (TEN), noen med dødelig utfall. Behandling med sunitinib bør avsluttes ved tegn eller symptomer på SJS, TEN eller EM (for eksempel progressivt hudutslett, ofte med blemmer eller slimhinnesar). Ved diagnostisering av SJS eller TEN skal behandlingen ikke gjenopptas. I enkelte tilfeller der det var mistanke om EM, har pasienter tolerert reintroduksjon av sunitinib-behandling med en lavere dose etter at reaksjonen har avtatt. Enkelte av disse pasientene fikk samtidig behandling med kortikosteroider eller antihistaminer.

Blødning og tumorblødning

Blødningsepisoder, noen av dem dødelige, rapportert fra erfaring gjort etter markedsføring inkluderer mage/tarm-blødninger, blødning i luftveier og urinveier og hjerneblødninger.

Blødningstilfeller oppstod hos 18 % av pasientene som fikk sunitinib i en fase 3 studie på GIST, sammenlignet med 17 % av pasientene som fikk placebo. Av pasienter som fikk sunitinib ved tidligere ubehandlet MRCC fikk 39 % blødning, mot 11 % av pasientene på IFN- α . Sytten (4,5 %) pasienter på sunitinib, mot 5 (1,7 %) av pasienter på IFN- α , opplevde blødninger av grad 3 eller høyere. Av pasienter som fikk sunitinib for cytokinresistent MRCC opplevde 26 % blødning. Blødningstilfeller, unntatt neseblødning, oppstod hos 21,7 % av pasientene som fikk sunitinib i fase 3 studien for pNET, sammenlignet med 9,85 % av pasientene som fikk placebo. Rutinemessig undersøkelse av blødning bør inkludere blodtelling og klinisk undersøkelse.

Neseblødning var den mest vanlige blødningsbivirkningen og ble rapportert hos omtrent halvparten av pasientene med solide svulster som fikk blødninger. Noen av disse tilfellene av neseblødning var alvorlige, men svært sjelden dødelige.

Tilfeller av tumorblødning, noen ganger assosiert med tumornekrose, er blitt rapportert, og noen av disse blødningstilfellene var dødelige.

I kliniske studier oppstod blødning fra tumor hos omtrent 2 % av pasientene med GIST. Blødninger kan inntreffe plutselig, og ved lungetumor kan det medføre en alvorlig og livstruende hemoptyse eller pulmonal blødning. Tilfeller av pulmonal blødning, noen med dødelig utfall, er observert i kliniske studier og har blitt rapportert etter markedsføring hos pasienter behandlet med sunitinib for MRCC, GIST og lungekreft. SUTENT er ikke godkjent for bruk til pasienter med lungekreft.

Pasienter som samtidig behandles med antikoagulantia (for eksempel warfarin, acenokumarol) bør undersøkes jevnlig ved komplett blodtelling (blodplater), koagulasjonsfaktorer (PT/INR) og klinisk undersøkelse.

Gastrointestinale forstyrrelser

Diaré, kvalme/oppkast, abdominale smerter, dyspepsi og stomatitt/smerter i munnen var de hyppigst rapporterte gastrointestinale bivirkningene, men øsofagitt er også rapportert (se pkt. 4.8).

Dersom det er behov for lindrende behandling ved gastrointestinale bivirkninger, kan man benytte legemidler med antiemetiske egenskaper, legemidler som virker mot diaré eller syrenøytraliserende midler.

Alvorlige, noen ganger dødelige gastrointestinale komplikasjoner, inklusiv gastrointestinal perforasjon, har oppstått hos pasienter med maligne intraabdominale svulster behandlet med sunitinib. Dødelig gastrointestinal blødning oppstod hos 0,98 % av pasientene som fikk placebo i fase 3 GIST-studien.

Hypertensjon

Hypertensjon var en svært vanlig bivirkning rapportert i kliniske studier. Dosen av sunitinib ble redusert eller administreringen ble midlertidig utsatt hos omtrent 2,7 % av pasientene som opplevde hypertensjon. Ikke noen av disse pasientene avsluttet bruken av sunitinib permanent. Alvorlig hypertensjon (> 200 mmHg systolisk eller 110 mmHg diastolisk) oppstod hos 4,7 % av pasientene med solide svulster. Hypertensjon ble rapportert hos omtrent 33,9 % av pasientene på sunitinibmalat for tidligere ubehandlet MRCC, sammenlignet med 3,6 % av pasientene på IFN- α . Alvorlig hypertensjon oppstod hos 12 % av behandlingsnaive pasienter på sunitinibmalat og < 1 % av pasientene på IFN- α . Hypertensjon ble rapportert hos 26,5 % av pasientene som fikk sunitinib i en fase 3 pNET-studie, sammenlignet med 4,9 % av pasientene som fikk placebo. Alvorlig hypertensjon oppstod hos 10 % hos pNET-pasientene som fikk sunitinib, og hos 3 % av pasientene som fikk placebo. Pasienter skal undersøkes med hensyn til hypertensjon og kontrolleres på en hensiktsmessig måte. Midlertidig utsettelse av behandling anbefales hos pasienter med alvorlig hypertensjon som ikke kan behandles medikamentelt. Behandlingen kan fortsette så snart hypertensjonen er under kontroll.

Hematologiske forstyrrelser

Reduserte absolutte nøytrofilitall med alvorlighetsgrad 3 eller 4 ble rapportert hos henholdsvis 10 % og 1,7 % av pasientene i fase 3 GIST-studien, hos 16 % og 1,6 % av pasientene i fase 3 MRCC-studien og hos 13 % og 2,4 % av pasientene i fase 3 pNET-studien. Reduserte platetall med alvorlighetsgrad 3 eller 4 ble rapportert hos henholdsvis 3,7 % og 0,4 % av pasientene i fase 3 GIST-studien, hos 8,2 % og 1,1 % av pasientene i fase 3 MRCC-studien og hos 3,7 % og 1,2 % av pasientene i fase 3 pNET-studien. Bivirkningene var ikke kumulative, vanligvis reversible og resulterte som oftest ikke i avbrutt behandling. Ingen av disse hendelsene i fase 3 studiene var dødelige, men sjeldne dødelige hematologiske hendelser, inkludert blødning assosiert med trombocytopeni og nøytropene infeksjoner, har blitt rapportert etter markedsføring.

Det er sett at anemi inntreffer både tidlig og sent under behandling med sunitinib. Grad 3 og 4 tilfeller har blitt rapportert.

Fullstendig blodtelling bør utføres ved begynnelsen av hver behandlingssyklus hos pasienter som behandles med sunitinib.

Hjertesykdommer

Kardiovaskulære hendelser, inkludert hjertesvikt, kardiomyopati, hjerteiskemi og hjerteinfarkt, noen av dem dødelige, er rapportert hos pasienter behandlet med sunitinib. Disse dataene antyder at sunitinib gir økt risiko for kardiomyopati. Ingen spesielle andre risikofaktorer for sunitinib-indusert kardiomyopati, med unntak av den legemiddelspesifikke effekten, er sett hos pasientene som ble behandlet. Sunitinib bør brukes med forsiktighet til pasienter som har risiko for slike hendelser, eller hvor slike hendelser har forekommet tidligere.

I kliniske studier ble det sett redusert venstre ventrikkel ejeksjonsfraksjon (LVEF) $\geq 20\%$ og under nedre grense for normalverdi hos omtrent 2% av GIST-pasientene, 4% av de cytokinresistente MRCC-pasientene behandlet med sunitinib og hos 2% av GIST-pasientene som fikk placebobehandling. Disse reduksjonene i LVEF ser ikke ut til å ha vært progressive og ble ofte bedre ved fortsatt behandling. I studien av tidligere ubehandlet MRCC hadde 27% av pasientene på sunitinib og 15% av pasientene på IFN- α en LVEF-verdi under nedre grense for normalverdi. To pasienter ($< 1\%$) som fikk sunitinib ble diagnostisert med kongestiv hjertesvikt (CHF).

Hos GIST-pasienter ble hjertesvikt, kongestiv hjertesvikt eller venstresidig hjertesvikt rapportert hos $1,2\%$ av pasientene behandlet med sunitinib og hos 1% av pasientene på placebo. I den pivotale fase 3 GIST-studien ($n = 312$) oppstod behandlingsrelatert dødelig hjertesykdom hos 1% av pasientene i hver studiearm (dvs. sunitinib- og placebo-armene). I en fase 2 studie med cytokinresistente MRCC-pasienter fikk $0,9\%$ av pasientene behandlingsrelatert dødelig hjerteinfarkt, og i fase 3 studien med pasienter med tidligere ubehandlet MRCC opplevde $0,6\%$ av pasientene i IFN- α -armen og 0% pasienter i sunitinib-armen dødelig hjertesykdom. I fase 3 pNET-studien fikk én (1%) pasient som mottok sunitinib behandlingsrelatert dødelig hjertesvikt. En eventuell forbindelse mellom reseptortyrosinkinasehemming (RTK) og hjertefunksjon er fortsatt uklar.

Pasienter som hadde hatt hjertesykdom, som hjerteinfarkt (inkludert alvorlig/ustabil angina), koronar/perifer bypassoperasjon, symptomatisk CHF, slag eller forbigående iskemi eller lungeemboli innen 12 måneder før sunitinib-behandling, ble ekskludert fra de kliniske studiene med sunitinib. Det er ukjent om pasienter med disse tilstandene kan være utsatt for høyere risiko for å utvikle sunitinibrelatert venstre ventrikkel dysfunksjon.

Kliniske symptomer på CHF bør monitoreres nøye, spesielt hos pasienter med kardiale risikofaktorer og pasienter som tidligere har hatt kransarteriesykdom.

Leger anbefales å veie denne risikoen opp mot de potensielle fordelene av sunitinib. Disse pasientene må følges nøye for å avdekke kliniske tegn og symptomer på CHF under behandling med sunitinib. Evaluering av venstre ventrikkels ejeksjonsfraksjon ved baseline og jevnlig under behandling bør også vurderes når pasienten får sunitinib. Hos pasienter uten kardiale risikofaktorer bør det vurderes å undersøke venstre ventrikkels ejeksjonsfraksjon ved baseline.

Ved klinisk manifestert hjertesvikt anbefales seponering av sunitinib. Administrering av sunitinib bør utsettes midlertidig og/eller dosen bør reduseres hos pasienter uten kliniske tegn på hjertesvikt, som har en ejeksjonsfraksjon $< 50\%$ og $> 20\%$ lavere enn ved baseline.

Forlengelse av QT-intervall

Data fra prekliniske studier (*in vitro* og *in vivo*) ved doser høyere enn det som er anbefalt til mennesker, indikerer at sunitinib kan hemme hjertets aksjonspotensial-repolariseringsprosess (dvs. forlengelse av QT-intervall).

Forlengelse av QT-intervallet på over 500 msek oppstod hos 0,5 %, og endringer fra utgangsverdi på mer enn 60 msek forekom hos 1,1 % av de 450 pasientene med solide svulster. Begge disse parametrene regnes som potensielt signifikante endringer. Det er vist at sunitinib forlenger QTcF-intervallet (Friedericas korreksjon) ved omtrent det dobbelte av terapeutisk konsentrasjon.

Forlengelse av QTc-intervallet ble undersøkt i en studie av 24 pasienter i alderen 20–87 år med maligne svulster med spredning. Resultatene av denne studien viste at sunitinib hadde en effekt på QTc-intervallet (definert som gjennomsnittlig placebojustert endring på > 10 msek, med øvre grense for 90 % KI > 15 msek) ved terapeutisk konsentrasjon (dag 3), når det ble brukt en metode som justerer for baseline-verdier samme dag, og ved høyere enn terapeutisk konsentrasjon (dag 9) når begge metoder ble brukt for å korrigere for baseline. Ingen pasienter hadde QTc-intervall > 500 msek selv om det ble observert en effekt på QTcF-intervallet på dag 3, 24 timer etter siste dose (dvs. ved terapeutisk plasmakonsentrasjon forventet etter en anbefalt startdose på 50 mg), med metoden der man korrigerer for baseline samme dag. Det er uklart hvilken klinisk betydning dette funnet har.

Ingen av pasientene i den evaluerbare ITT-populasjonen utviklet forlengelse av QTc-intervallet vurdert som "alvorlig" (dvs. lik eller større enn grad 3 vurdert etter CTCAE versjon 3.0), når det ble utført omfattende EKG-seriemåling på tidspunkter som korresponderer til terapeutisk eller høyere eksponering.

Ved terapeutisk plasmakonsentrasjon var maksimalt QTcF-intervall (Friedericas korreksjon) gjennomsnittlig endring fra baseline 9,6 msek (90 % KI 15,1 msek). Ved omtrent 2 ganger den terapeutiske konsentrasjonen var maksimal endring i QTcF-intervall fra baseline 15,4 msek (90 % KI: 22,4 msek). Moksifloksasin (400 mg) brukt som positiv kontroll viste 5,6 msek maksimal gjennomsnittlig endring i QTcF-intervall fra baseline. Ingen pasienter fikk effekt på QTc-intervallet større enn grad 2 (CTCAE versjon 3.0).

Forlengelse av QT-intervallet kan føre til forhøyet risiko for ventrikulær arytmi, inklusive torsades de pointes. Torsades de pointes er sett hos < 0,1 % av pasientene eksponert for sunitinib. Sunitinib bør brukes med forsiktighet til pasienter med kjent forlengelse av QT-intervallet, pasienter som bruker antiarytmika eller legemidler som kan forlenge QT-intervallet, eller pasienter som har relevant hjertesykdom, bradykardi eller elektrolyttforstyrrelser. Samtidig administrering av sunitinib med potente CYP 3A4-hemmere bør begrenses på grunn av den mulige økningen i plasmakonsentrasjonen av sunitinib (se pkt. 4.2 og 4.5).

Venøse tromboemboliske hendelser

Behandlingsrelaterte venøse tromboemboliske hendelser ble rapportert hos omtrent 1,0 % av pasientene med solide tumorer som fikk sunitinib i kliniske studier, inkludert GIST og MRCC.

I en fase 3 GIST-studie fikk sju pasienter (3 %) på sunitinib og ingen på placebo en venøs tromboembolisk hendelse, fem av de sju fikk dyp venetrombose (DVT) av alvorlighetsgrad 3 og to fikk alvorlighetsgrad 1 eller 2. Fire av disse sju GIST-pasientene avsluttet behandlingen etter at DVT ble observert.

Det ble rapportert om venøse tromboemboliske hendelser hos tretten pasienter (3 %) som fikk sunitinib i fase 3 studien ved tidligere ubehandlet MRCC, og det ble rapportert venøse tromboemboliske hendelser hos fire pasienter (2 %) i de to cytokinresistente MRCC-studiene. Ni av disse pasientene hadde lungeemboli: en med alvorlighetsgrad 2 og åtte med alvorlighetsgrad 4. Åtte av disse pasientene fikk DVT: en med alvorlighetsgrad 1, to med alvorlighetsgrad 2, fire med alvorlighetsgrad 3 og en med alvorlighetsgrad 4. Doseavbrudd forekom hos én pasient med lungeemboli i den cytokinresistente MRCC-studien.

Hos tidligere ubehandlede MRCC-pasienter som fikk IFN- α , oppstod det seks (2 %) venøse tromboemboliske tilfeller. En pasient (< 1 %) opplevde DVT av alvorlighetsgrad 3 og fem pasienter (1 %) hadde lungeemboli, alle med alvorlighetsgrad 4.

Venøse tromboemboliske hendelser ble rapportert hos 1 pasient (1,2 %) i sunitinib-gruppen og hos 5 pasienter (6,1 %) i placebo-gruppen i fase 3 pNET-studien. To av disse pasientene på placebo hadde DVT, én med alvorlighetsgrad 2 og én med alvorlighetsgrad 3.

Ingen tilfeller med dødelig utgang ble rapportert i registreringsstudiene på GIST, MRCC og pNET. Tilfeller med dødelig utgang er sett etter markedsføring (se Respiratoriske hendelser og pkt. 4.8).

Arterielle tromboemboliske hendelser

Tilfeller av arterielle tromboemboliske hendelser, noen ganger dødelige, har blitt rapportert hos pasienter som behandles med sunitinib. De hyppigste hendelsene var cerebrovaskulær hendelse, transient iskemisk anfall og cerebralt infarkt. Risikofaktorer for arterielle tromboemboliske hendelser, i tillegg til den underliggende ondartede sykdom og alder ≥ 65 år, inkluderte hypertensjon, diabetes mellitus og tidligere tromboembolisk sykdom.

Trombotisk mikroangiopati (TMA)

Ved bruk av sunitinib som monoterapi og i kombinasjon med bevacizumab har det i kliniske studier og etter markedsføring blitt rapportert om TMA, inkludert trombotisk trombocytopenisk purpura (TTP) og hemolytisk uremisk syndrom (HUS), som noen ganger har ført til nyresvikt eller død. En TMA-diagnose bør vurderes ved forekomst av hemolytisk anemi, trombocytopeni, fatigue, fluktuerende nevrologiske manifestasjoner, nedsatt nyrefunksjon og feber. Sunitinib skal seponeres ved utvikling av TMA, og det er nødvendig med rask behandling. Reversering av TMA-effektene er sett etter seponering av sunitinib (se pkt. 4.8).

Respiratoriske hendelser

Pasienter som hadde hatt pulmonal emboli innen de 12 foregående månedene ble ekskludert fra de kliniske studiene med sunitinib.

Hos pasienter som fikk sunitinib i fase 3 registreringsstudier ble pulmonale hendelser (dvs. dyspné, pleural effusjon, lungeemboli eller pulmonalt ødem) rapportert hos omtrent 17,8 % av pasientene med GIST, hos omtrent 26,7 % av pasientene med MRCC og hos 12 % av pasientene med pNET.

Omtrent 22,2 % av pasientene med solid tumor, inklusive GIST og MRCC, som fikk sunitinib i kliniske studier, opplevde pulmonale hendelser.

Tilfeller av lungeemboli ble sett hos omtrent 3,1 % av pasientene med GIST og hos omtrent 1,2 % av pasientene med MRCC, som fikk sunitinib i fase 3 studiene (se pkt. 4.4 Venøse tromboemboliske hendelser). Det ble ikke rapportert om noen tilfeller av lungeemboli hos pNET-pasienter som fikk sunitinib i fase 3 studien. Sjeldne tilfeller med dødelig utfall er rapportert etter markedsføring (se pkt. 4.8).

Funksjonsforstyrrelser i skjoldbruskjertelen

Det anbefales at laboratoriemåling av tyreoidfunksjon utføres ved baseline hos alle pasienter. Pasienter med pre-eksisterende hypotyreoidisme eller hypertyreoidisme behandles i henhold til standard medisinsk praksis før behandling med sunitinib starter. Under behandling med sunitinib bør det foretas rutinemessig monitorering av tyreoidfunksjonen hver 3. måned. I tillegg bør pasienter undersøkes nøye for tegn og symptomer på tyreoidforstyrrelser under behandlingen, og pasienter som utvikler tegn og/eller symptomer som kan tyde på tyreoidforstyrrelser, bør få utført laborietester som måler tyreoidfunksjonen, som klinisk indisert. Pasienter som utvikler tyreoidforstyrrelser skal behandles i henhold til standard medisinsk praksis.

Det er sett at hypotyreoidisme inntreffer både tidlig og sent i løpet av behandling med sunitinib.

Hypotyreoidisme ble rapportert som en bivirkning hos 7 pasienter (4 %) som fikk sunitinib i de to studiene av cytokin-resistent MRCC, og hos 61 pasienter (16 %) på sunitinib og tre pasienter (< 1 %) i IFN- α -armen, i studien av tidligere ubehandlet MRCC.

I tillegg ble det rapportert om økning av TSH-verdier hos 4 pasienter (2 %) med cytokinresistent MRCC. Totalt hadde 7 % av pasientene i MRCC-studiene enten kliniske tegn eller laboratorieverdier som viste behandlingskrevende hypothyroidisme. Hypothyroidisme ble registrert hos 6,2 % av GIST-pasienter på sunitinib mot 1 % på placebo. I fase 3 pNET-studien ble hypothyroidisme rapportert hos 6 pasienter (7,2 %) som fikk sunitinib og hos én pasient (1,2 %) som fikk placebo.

Skjoldkjertelfunksjonen ble målt prospektivt i to studier hos pasienter med brystkreft. Sutent er ikke godkjent for bruk ved brystkreft. I en studie ble det rapportert om hypothyroidisme hos 15 pasienter (13,6 %) som fikk sunitinib, og hos 3 pasienter (2,9 %) som fikk standardbehandling. Økning av TSH-verdier i blod ble rapportert hos 1 pasient (0,9 %) som fikk sunitinib, men ble ikke rapportert hos pasienter som fikk standardbehandling. Hypertyroidisme ble ikke rapportert hos sunitinib-behandlede pasienter, men hos 1 (1,0 %) av pasientene som fikk standardbehandling. I den andre studien ble det rapportert om hypothyroidisme hos totalt 31 pasienter (13 %) som fikk sunitinib, og hos 2 pasienter (0,8 %) som fikk kapecitabin. Økning av TSH-verdier i blod ble rapportert hos 12 pasienter (5,0 %) som fikk sunitinib, men ikke hos pasienter som fikk kapecitabin. Hypertyroidisme ble rapportert hos 4 pasienter (1,7 %) som fikk sunitinib, men ikke hos pasienter som fikk kapecitabin. TSH-reduksjon i blod ble rapportert hos 3 pasienter (1,3 %) som fikk sunitinib, men ikke hos pasienter som fikk kapecitabin. T4-forhøyelser ble rapportert hos 2 pasienter (0,8 %) som fikk sunitinib og hos 1 pasient (0,4 %) som fikk kapecitabin. T3-forhøyelser ble rapportert hos 1 pasient (0,8 %) som fikk sunitinib, men ikke hos pasienter som fikk kapecitabin. Alle thyreoidrelaterte hendelser som ble rapportert var av grad 1-2.

Tilfeller av hypertyroidisme, noen etterfulgt av hypothyroidisme, og mindre vanlige tilfeller av thyreoiditt har blitt rapportert i kliniske studier og i rapporter etter markedsføring.

Pankreatitt

Økning i serumlipase- og amylaseaktivitet ble sett hos pasienter med ulike solide svulster som fikk sunitinib. Økning i lipaseaktivitet var forbigående og var vanligvis ikke etterfulgt av tegn eller symptomer på pankreatitt hos pasienter med ulike solide svulster.

Pankreatitt er mindre vanlig (< 1 %) hos pasienter som har fått sunitinib ved GIST eller MRCC.

Det er rapportert om tilfeller av alvorlige pankreasbivirkninger, noen med dødelig utgang.

Dersom det foreligger symptomer på pankreatitt skal behandling med sunitinib avbrytes og egnet støttende behandling gis.

Det ble ikke rapportert noen tilfeller av behandlingsrelatert pankreatitt i fase 3 pNET-studien.

Levertoksisitet

Hepatotoksisitet er sett hos pasienter som behandles med sunitinib. Tilfeller av leversvikt, noen med dødelig utfall, ble sett hos < 1 % av pasienter med solid tumor som ble behandlet med sunitinib. Leverfunksjonstester (alaninaminotransferase (ALAT), aspartataminotransferase (ASAT), bilirubinnivå) skal overvåkes før behandlingsstart, i løpet av hver behandlingssyklus, og ellers som klinisk indisert. Dersom symptomer på leversvikt oppstår skal sunitinib-behandling seponeres og egnet støttebehandling gis.

Sykdommer i lever og galleveier

Sunitinib-behandling kan være forbundet med kolecystitt, inkludert akalkuløs kolecystitt og emfysematøs kolecystitt. I kliniske registreringsstudier var forekomsten av kolecystitt 0,5 %. Det er rapportert om tilfeller av kolecystitt etter markedsføring.

Nyrefunksjon

Tilfeller av redusert nyrefunksjon, nyresvikt og/eller akutt nyresvikt, i noen tilfeller med dødelig utfall, er rapportert.

Risikofaktorer forbundet med redusert nyrefunksjon/nyresvikt hos pasienter som får sunitinib, inkluderte, i tillegg til underliggende nyrecellekarsinom, høy alder, diabetes mellitus, underliggende redusert nyrefunksjon, hjertesvikt, hypertensjon, sepsis, dehydrering/hypovolemi og rbdomyolyse.

Sikkerhet ved fortsatt sunitinib-behandling hos pasienter med moderat til alvorlig proteinuri har ikke blitt systematisk undersøkt.

Tilfeller av proteinuri og sjeldne tilfeller av nefrotisk syndrom har blitt rapportert. Det er anbefalt å utføre urinalyse ved baseline, og pasienter bør monitoreres for utvikling eller forverring av proteinuri. Hos pasienter med nefrotisk syndrom skal sunitinib seponeres.

Fistel

Dersom fisteldannelse oppstår skal sunitinib-behandling avbrytes. Det foreligger kun begrenset informasjon om fortsatt bruk av sunitinib til pasienter med fistler.

Nedsatt sårtilheling

Tilfeller av nedsatt sårtilheling er rapportert ved behandling med sunitinib.

Det er ikke utført formelle kliniske studier hvor effekten av sunitinib på sårtilheling undersøkes.

Midlertidig avbrudd av sunitinib-behandling anbefales som forebyggende tiltak hos pasienter som undergår større kirurgiske inngrep. Det er begrenset klinisk erfaring med hensyn på tidspunkt for restart av behandling etter større kirurgiske inngrep. Beslutningen om å gjenoppta behandling med sunitinib etter et større kirurgisk inngrep bør derfor baseres på klinisk vurdering av rekonvalens etter kirurgi.

Kjeveosteonekrose (ONJ)

Tilfeller av kjeveosteonekrose er rapportert hos pasienter som behandles med SUTENT. Majoriteten av tilfellene inntraff hos pasienter som tidligere eller samtidig hadde fått intravenøs behandling med bisfosfonater, hvor kjeveosteonekrose er en kjent risiko. Forsiktighet bør utvises når SUTENT og intravenøse bisfosfonater brukes samtidig eller sekvensielt.

Invasiv tannbehandling er også en kjent risikofaktor. Før behandling med SUTENT bør undersøkelse av tenner og passende forebyggende tannbehandling vurderes. Hos pasienter som tidligere har fått eller får bisfosfonater intravenøst, bør invasiv tannbehandling unngås hvis mulig (se pkt. 4.8).

Hypersensitivitet/angioødem

Dersom det oppstår angioødem på grunn av hypersensitivitet skal sunitinib-behandling avbrytes og standard medisinsk behandling gis.

Nevrologiske sykdommer

I kliniske studier ble dysgeusi rapportert hos omtrent 28 % av pasientene som fikk sunitinib.

Kramper

I kliniske studier av sunitinib og etter markedsføring har det blitt observert kramper hos pasienter med eller uten radiologiske tegn på hjernemetastaser. I tillegg har det vært noen få rapporter (< 1 %) om tilfeller, enkelte med dødelig utfall, av kramper og radiologiske tegn på reversibelt posterior leukoencefalopatisk syndrom (RPLS). Pasienter med kramper og tegn/symptomer som er i samsvar med RPLS, som hypertensjon, hodepine, redusert oppmerksomhet, endret mental funksjon og synstap, inkludert kortikal blindhet, må gis medisinsk behandling som inkluderer kontroll av hypertensjon. Midlertidig seponering av SUTENT er anbefalt. Etter forbedring kan behandlingen gjenopptas etter vurdering av den behandlende lege.

Tumorlysesyndrom (TLS)

Det er rapportert om sjeldne tilfeller av TLS, noen dødelige, i kliniske studier og etter markedsføring hos pasienter behandlet med sunitinib. Risikofaktorer for TLS inkluderer høy tumorbyrde, pre-eksisterende kronisk nedsatt nyrefunksjon, oliguri, dehydrering, hypotensjon og sur urin. Disse

pasientene bør overvåkes nøye og behandles som klinisk indisert, og profylaktisk behandling med hydrering bør vurderes.

Infeksjoner

Alvorlige infeksjoner, med eller uten nøyotropeni, noen med dødelig utfall, er rapportert. Infeksjoner som observeres hyppigst ved sunitinib-behandling er infeksjoner som vanligvis ses hos kreftpasienter, som infeksjoner i luftveier, urinveier og hud, samt sepsis.

Det er rapportert om sjeldne tilfeller av nekrotiserende fasciitt, inkludert i perineum, noen med dødelig utfall. Behandling med sunitinib skal seponeres hos pasienter som utvikler nekrotiserende fasciitt, og nødvendig behandling skal startes umiddelbart.

Hypoglykemi

Reduksjon i blodsukker, i noen tilfeller med kliniske symptomer og sykehusinnleggelse på grunn av bevissthetstap, har blitt rapportert under behandling med sunitinib. Ved symptomatisk hypoglykemi bør sunitinib seponeres midlertidig. Glukosenivået i blod hos diabetiske pasienter bør kontrolleres regelmessig for å vurdere om en dosejustering av antidiabetika er nødvendig. Hensikten er å minimere risikoen for hypoglykemi.

4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Interaksjonsstudier er kun utført hos voksne.

Legemidler som kan øke plasmakonsentrasjonen av sunitinib

Effekt av CYP3A4-hemmere

En enkeltdose sunitinib administrert til friske frivillige samtidig med den potente CYP3A4-hemmeren ketokonazol resulterte i økning i C_{max} og $AUC_{0-\infty}$ -verdier for komplekset [sunitinib + primær metabolitt] på henholdsvis 49 % og 51 %.

Administrering av sunitinib med potente hemmere fra CYP3A4-familien (f. eks. ritonavir, itraconazol, erytromycin, klaritromycin, grapefruktjuice) kan øke konsentrasjonen av sunitinib.

Kombinasjon med CYP3A4-hemmere bør derfor unngås, eller det bør vurderes å velge et legemiddel som overhodet ikke eller i minimal grad kan hemme CYP3A4.

Hvis dette ikke er mulig kan det være nødvendig å redusere sunitinib-dosen til et minimum på 37,5 mg daglig for GIST og MRCC eller 25 mg daglig for pNET, basert på grundig undersøkelse av tolerabilitet (se pkt. 4.2).

Effekt av brystkreftr Resistensprotein (BCRP)-hemmere

Det er begrensede tilgjengelige kliniske data på interaksjonen mellom sunitinib og BCRP-hemmere, og muligheten for en interaksjon mellom sunitinib og BCRP-hemmere kan derfor ikke utelukkes (se pkt. 5.2).

Legemidler som kan redusere plasmakonsentrasjonen av sunitinib

Effekt av CYP3A4-induktorer

En enkeltdose sunitinib administrert til friske frivillige samtidig med den potente CYP3A4-induktoren rifampicin resulterte i reduksjon i C_{max} og $AUC_{0-\infty}$ -verdier for komplekset [sunitinib + primær metabolitt] på henholdsvis 23 % og 46 %.

Administrering av sunitinib med potente induktorer av CYP3A4-familien (f.eks. deksametason, fenytoin, karbamazepin, rifampicin, fenobarbital eller urtepreparater som inneholder *Hypericum perforatum*/johannesurt) kan redusere konsentrasjonen av sunitinib. Kombinasjon med CYP3A4-induktorer bør derfor unngås, eller det bør vurderes å velge et legemiddel som overhodet ikke eller i minimal grad kan inducere CYP3A4. Hvis dette ikke er mulig kan det være nødvendig å øke

SUTENT-dosen gradvis med 12,5 mg (opp til 87,5 mg daglig for GIST og MRCC eller 62,5 mg daglig for pNET), basert på grundig undersøkelse av tolerabilitet (se pkt. 4.2).

4.6 Fertilitet, graviditet og amming

Antikonsepsjon hos menn og kvinner

Kvinner i fertil alder skal anbefales å bruke sikker prevensjon og unngå graviditet mens de får behandling med SUTENT.

Graviditet

Det foreligger ingen kliniske data på bruk av sunitinib under graviditet. Dyrestudier har vist reproduksjonstoksiske effekter, inkludert misdannelser (se pkt. 5.3). SUTENT skal ikke brukes ved graviditet eller av kvinner som ikke bruker sikker prevensjon, med mindre den potensielle fordelene oppveier en potensiell risiko for fosteret. Dersom SUTENT brukes ved graviditet eller pasienten blir gravid under behandling med SUTENT, skal pasienten informeres om mulig risiko for fosteret.

Amming

Sunitinib og/eller metabolitter skilles ut i melk hos rotter. Det er ikke kjent om sunitinib eller den primære aktive metabolitten skilles ut i morsmelk hos mennesker. Siden virkestoffer ofte skilles ut i morsmelk og på grunn av muligheten for alvorlige bivirkninger hos barnet som ammes, skal kvinner ikke amme mens de får behandling med SUTENT.

Fertilitet

Basert på prekliniske funn antas det at mannlig og kvinnelig fertilitet kan påvirkes under behandling med sunitinib (se pkt. 5.3).

4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner

SUTENT har liten påvirkning på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner. Pasienter bør informeres om at de kan oppleve svimmelhet under behandling med sunitinib.

4.8 Bivirkninger

Sammendrag av sikkerhetsprofil

De mest alvorlige bivirkningene forbundet med sunitinib, enkelte med dødelig utfall, er nyresvikt, hjertesvikt, lungeemboli, gastrointestinal perforasjon og blødninger (f.eks. blødning i luftveiene, gastrointestinal blødning, tumorblødninger, urinveisblødninger og hjerneblødninger). De vanligste bivirkningene uavhengig av frekvens (sett hos pasienter i RCC-, GIST- og pNET- registreringsstudier) omfatter redusert appetitt, smaksforstyrrelser, hypertensjon, fatigue, gastrointestinale forstyrrelser (dvs. diaré, kvalme, stomatitt, dyspepsi og oppkast), misfarging av huden og palmar-plantar erythrodysestesi syndrom. Disse symptomene vil trolig avta mens behandlingen fortsetter. Hypotyreoidisme kan utvikles under behandling. Hematologiske lidelser (f.eks. nøytropeni, trombocytopeni, og anemi) er blant de vanligste bivirkningene.

Andre dødelige hendelser enn de som er listet i punkt 4.4 over eller i punkt 4.8 under, og som antas å muligens ha sammenheng med sunitinib, inkluderer multiorgansvikt, disseminert intravaskulær koagulasjon, peritonealblødning, binyresvikt, pneumothorax, sjokk og plutselig død.

Bivirkningstabell

Bivirkninger som ble rapportert hos GIST-, MRCC- og pNET-pasienter i et samlet datasett fra 7115 pasienter er listet opp under, etter organklasse, frekvens og alvorlighetsgrad (NCI-CTCAE). Bivirkninger som er identifisert i kliniske studier etter markedsføring er også inkludert. Under hver frekvensklasse er uønskede hendelser presentert etter synkende alvorlighetsgrad.

Frekvenser er definert på følgende måte: svært vanlige ($\geq 1/10$), vanlige ($\geq 1/100$ til $< 1/10$), mindre vanlige ($\geq 1/1000$ til $< 1/100$), sjeldne ($\geq 1/10\ 000$ til $< 1/1000$), og svært sjeldne ($< 1/10\ 000$), ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data).

Tabell 1 – Bivirkninger rapportert i kliniske studier

Organklasse-system	Svært vanlige	Vanlige	Mindre vanlige	Sjeldne
Infeksiøse og parasittære sykdommer		Virusinfeksjoner ^a Luftveisinfeksjoner ^{b,*} Abscesser ^{c,*} Soppinfeksjoner ^d Urinveisinfeksjon Hudinfeksjoner ^e Sepsis ^{f,*}	Nekrotiserende fasciitt* Bakterielle infeksjoner ^g	
Sykdommer i blod og lymfatiske organer	Nøytropeni Trombocytopeni Anemi Leukopeni	Lymfopeni	Pancytopeni	Trombotisk mikroangiopati ^{h,*}
Forstyrrelser i immunsystemet			Hypersensitivitet	Angioødem
Endokrine sykdommer	Hypotyroidisme		Hypertyroidisme	Tyreoiditt
Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer	Nedsatt appetitt ⁱ	Dehydrering Hypoglykemi		Tumorlyse-syndrom*
Psykiatriske lidelser	Søvnløshet	Depresjon		
Nevrologiske sykdommer	Svimmelhet Hodepine Smaksforstyrrelser ^j	Perifer nevropati Parestesi Hypoestesi Hyperestesi	Hjerneblødning* Cerebrovaskulær hendelse* Transitorisk iskemisk anfall	Posterior reversibel encefalopatisk syndrom*
Øyesykdommer		Periorbital ødem Øyelokkødem Økt tåreflom		
Hjertesykdommer		Hjerteiskemi ^{k,*} Redusert ejectionsfraksjon ^l	Kongestiv hjertesvikt Hjerteinfarkt ^{m,*} Hjertesvikt* Kardiomyopati* Perikardeffusjon Forlenget QT i elektrokardiogram	Venstre ventrikkelsvikt* Torsade de pointes
Karsykdommer	Hypertensjon	Dyp venetrombose Hetetokter Rødme	Tumorblødning*	
Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum	Dyspné Neseblødning Hoste	Lungeemboli* Pleuraeffusjon* Hemoptyse Dyspné ved anstrengelse Smerter i svelg og strupehode ⁿ Nesetetthet Nesetørrhet	Lungeblødning* Respirasjonssvikt*	

Organklasse-system	Svært vanlige	Vanlige	Mindre vanlige	Sjeldne
Gastrointestinale sykdommer	Stomatitt ^o Abdominal smerte ^p Oppkast Diaré Dyspepsi Kvalme Forstoppelse	Gastroøsofagal reflukssykdom Dysfagi Gastrointestinal blødning* Øsofagitt* Abdominal distensjon Abdominalt ubehag Rektal blødning Gingival blødning Munnsår Proktalgi Keilitt Hemoroider Glossodyn Munnsmerter Munntørrhet Flatulens Oralt ubehag Oppstøt	Gastrointestinal perforasjon ^{q,*} Pankreatitt Analfistel	
Sykdommer i lever og galleveier			Leversvikt* Kolecystitt ^{r,*} Unormal leverfunksjon	Hepatitt
Hud- og underhudssykdommer	Misfarget hud ^s Palmar-plantar erytrodysestesi-syndrom Utslett ^t Endret hårfarge Tørr hud	Hudavskalling Hudreaksjoner ^u Eksem Blemmer Erytem Alopesi Akne Pruritus Hyperpigmentering i hud Hudlesjoner Hyperkeratose Dermatitt Neglsykdom ^v		Erythema multiforme* Stevens-Johnson-syndrom* Pyoderma gangrenosum Toksisk epidermal nekrolyse*
Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett	Smerter i ekstremitetene Artralgi Ryggsmerter	Muskel-/skjelettsmerter Muskelspasma Myalgi Muskelsvakhhet	Kjeveosteonekrose Fistel*	Rabdomyolyse* Myopati
Sykdommer i nyre og urinveier		Nyresvikt* Akutt nyresvikt* Kromaturi Proteinuri	Urinveisblødning	Nefrotisk syndrom
Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet	Mukosainflammasjon Fatigue ^w Ødem ^x Pyreksi	Brystmerter Smerter Influensaliknende sykdom Frysninger	Nedsatt sårheling	

Organklasse-system	Svært vanlige	Vanlige	Mindre vanlige	Sjeldne
Undersøkelser		Vekttap Reduksjon i antall hvite blodceller Lipaseøkning Redusert blodplateantall Redusert hemoglobin Økt amylase ^y Økt aspartat-aminotransferase Økt alanin-aminotransferase Økt kreatinin i blodet Økt blodtrykk Økt nivå av urinsyre i blodet	Økt kreatin-fosfokinase i blodet Økt nivå av tyreoidstimulerende hormon i blodet	

Følgende betegnelser har blitt kombinert:

- ^a Nasofaryngitt og oral herpes
- ^b Bronkitt, nedre luftveisinfeksjon, pneumoni og lufveisinfeksjon
- ^c Abscess, abscess i ekstremiteter, anal abscess, gingival abscess, leverabscess, pankreasabscess, perineal abscess, perirektal abscess, rektal abscess, subkutan abscess og tannabscess
- ^d Øsofagal candidiasis og oral candidiasis
- ^e Cellulitt og hudinfeksjon
- ^f Sepsis og septisk sjokk
- ^g Abdominal abscess, abdominal sepsis, divertikulitt og osteomyelitt
- ^h Trombotisk mikroangiopati, trombotisk trombocytopenisk purpura, hemolytisk uremisk syndrom
- ⁱ Nedsatt appetitt og anoreksi
- ^j Dysgeusi, ageusi og smaksforstyrrelser
- ^k Akutt koronarsyndrom, angina pectoris, ustabil angina, okklusjon i kransarterier, hjerteiskemi
- ^l Redusert/unormal ejeksjonsfraksjon
- ^m Akutt hjerteinfarkt, hjerteinfarkt, symptomfritt hjerteinfarkt
- ⁿ Orofaryngale og faryngolaryngale smerter
- ^o Stomatitt og aftøs stomatitt
- ^p Abdominal smerte, nedre abdominale smerter, øvre abdominale smerter
- ^q Gastrointestinal perforasjon og intestinal perforasjon
- ^r Kolecystitt og akalkuløs kolecystitt
- ^s Gulhet i huden, misfarging av hud og pigmentforandringer
- ^t Psoriasiform dermatitt, eksfoliativt utslett, utslett, erytematøst utslett, follikulært utslett, generalisert utslett, makulært utslett, makulopapulært utslett, papulært utslett og pruritisks utslett
- ^u Hudreaksjon og hudsykdom
- ^v Neglsykdom og misfarging av negler
- ^w Fatigue og asteni
- ^x Ansiktsødem, ødem og perifert ødem
- ^y Amylase og økt amylase
- * Inkludert fatale hendelser

Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

Infeksiøse og parasittære sykdommer

Tilfeller av alvorlige infeksjoner (med eller uten nøyotropeni), inklusive tilfeller med dødelig utgang, er rapportert. Tilfeller av nekrotiserende fasciitt, inkludert perineum er rapportert, noen av dem dødelige (se også pkt. 4.4).

Lidelser i blod og lymfatiske organer

Tilfeller av trombotisk mikroangiopati, enkelte med dødelig utgang, er rapportert (se også pkt. 4.4).

Forstyrrelser i immunsystemet

Hypersensitivitetsreaksjoner, inklusive angioødem, er rapportert.

Nevrologiske sykdommer

Det har vært rapportert om noen tilfeller, enkelte med dødelig utgang, av kramper og radiologiske tegn på RPLS (se også pkt. 4.4).

Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer

Det ble rapportert høyere insidensrate av hypoglykemiske hendelser hos pasienter med pNET sammenlignet med pasienter med MRCC og GIST. De fleste av disse bivirkningene som ble observert i kliniske studier ble imidlertid ikke ansett å være relatert til studiebehandling.

Sykdommer i lever og galleveier

Leverdysfunksjon er rapportert og kan inkludere unormale leverfunksjonstester, hepatitt eller leversvikt.

Hud- og underhudssykdommer

Det er rapportert om tilfeller av pyoderma gangrenosum, som hovedsakelig var reversible etter seponering av sunitinib (se også pkt. 4.4).

Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett

Tilfeller av myopati og/eller rbdomyolyse, noen med akutt nyresvikt, er rapportert. Pasienter med tegn eller symptomer på muskeltoksisitet bør behandles i tråd med standard medisinsk praksis.

Tilfeller av fisteldannelse, noen ganger forbundet med tumornekrose og regresjon, i noen tilfeller med dødelig utgang, er rapportert.

Tilfeller av ONJ er rapportert hos pasienter som behandles med SUTENT. De fleste tilfellene inntraff hos pasienter som hadde kjente risikofaktorer for ONJ, spesielt eksponering for intravenøse bisfosfonater og/eller med tidligere tannsykdom som krevde invasiv tannbehandling (se også pkt. 4.4).

Pediatrik populasjon

En doseeskalerende fase I studie med peroral sunitinib ble utført med 35 pediatriske og unge voksne pasienter (i alderen 2-21) med refraktære solide tumorer, hvor de fleste av dem hadde hjernesvulst som primærdiagnose. Alle deltakerne i studien opplevde bivirkninger. Hos pasienter som tidligere hadde vært eksponert for antracykliner eller hjertestråling var de fleste av bivirkningene alvorlige (toksisitetsgrad ≥ 3), og inkluderte kardiotoxiskitet. Risikoen for hjertelaterte bivirkninger så ut til å være høyere hos pediatriske pasienter som tidligere hadde vært eksponert for hjertestråling og antracyklin, sammenlignet med pediatriske pasienter uten tidligere eksponering for dette. På grunn av dosebegrensende toksisiteter (se pkt. 5.1) er det ikke identifisert noen maksimal tolererbar dose med sunitinib for denne pasientgruppen. Hos pediatriske pasienter som ikke tidligere hadde vært eksponert for antracykliner eller hjertestråling, var de vanligste bivirkningene gastrointestinal toksisitet, nøyropeni, fatigue og forhøyet ALAT.

Basert på en populasjonsfarmakokinetisk (PK) og farmakokinetisk-farmakodynamisk (PK/PD) analyse er det antatt at sunitinib, ved doser på 25 mg/m²/dag i en 4/2-kur hos pediatriske pasienter (alder 6-11 og 12-17 år) med GIST, vil gi sammenlignbar legemiddeleksponering i plasma. Følgelig er det også antatt at sikkerhets- og effektprofilene vil være sammenlignbare med de hos voksne pasienter med GIST som ble behandlet med 50 mg/dag i en 4/2-kur.

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 [det nasjonale meldesystemet som beskrevet i Appendix V](#).

4.9 Overdosering

Det finnes ingen spesifikk antidot mot overdose med SUTENT, og behandling mot overdose skal bestå av generell støttende behandling. Hvis det er indisert, kan fjerning av uabsorbert virkestoff oppnås ved emese eller gastrisk tømming. Tilfeller av overdosering er rapportert; noen tilfeller ble forbundet med bivirkninger som er forenlige med den kjente sikkerhetsprofilen til sunitinib.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: Antineoplastisk middel, proteinkinasehemmere; ATC-kode: L01X E04

Virkningsmekanisme

Sunitinib hemmer flere reseptortyrosinkinaser (RTK) som er involvert i tumorvekst, neoangiogenese og metastatisk progresjon av kreft. Sunitinib har blitt identifisert som hemmer av reseptorer for platederivert vekstfaktor (PDGFR α og PDGFR β), vaskulær endotelial vekstfaktor (VEGFR1, VEGFR2 og VEGFR3), stamcellefaktor (KIT), Fms-lignende tyrosinkinase-3 (FLT3), kolonistimulerende faktor (CSF-1R) og gliacellelinje-derivert nevroτροφisk faktor (RET). Den primære metabolitten er like potent som sunitinib i biokjemiske og cellulære tester.

Klinisk effekt og sikkerhet

Klinisk sikkerhet og effekt av sunitinib er undersøkt ved behandling av pasienter med GIST som var resistente mot imatinib (dvs. de som opplevde sykdomsprogresjon under eller etter behandling med imatinib) eller ikke tålte imatinib (dvs. de som opplevde betydelig toksisitet under behandling med imatinib som hindret fortsatt behandling), ved behandling av pasienter med MRCC og ved behandling av pasienter med ikke-opererbar pNET.

Effekt er basert på tid til tumorprogresjon (TTP) og en økning i overlevelse ved GIST, på progresjonsfri overlevelse og objektive responsrater for henholdsvis tidligere ubehandlet og cytokinresistent MRCC, samt på progresjonsfri overlevelse for pNET.

Gastrointestinal stromal tumor

En initial åpen doseeskaleringsstudie ble utført med pasienter som hadde GIST, etter svikt på imatinib (median maksimal daglig dose på 800 mg) på grunn av resistens eller intoleranse. Nittisju pasienter ble inkludert med ulike doser og regimer; 55 pasienter fikk 50 mg SUTENT ved anbefalt behandlingskur 4 uker på/2 uker av ("4/2-kur").

I denne studien var median TTP 34,0 uker (95 % konfidensintervall (KI) = 22,0 – 46,0 uker).

En fase 3, randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert studie med sunitinib ble utført hos pasienter som hadde GIST og som var intolerante mot, eller som hadde fått sykdomsprogresjon under eller etter behandling med imatinib (median maksimal daglig dose på 800 mg). I denne studien ble 312 pasienter randomisert (2:1) til enten 50 mg sunitinib eller placebo oralt en gang daglig i en 4/2-kur inntil sykdomsprogresjon eller eksklusjon fra studien pga. annen årsak (207 pasienter fikk sunitinib og 105 pasienter fikk placebo). Det primære effektendepunkt for studien var TTP, definert som tid fra randomisering til første dokumenterte objektive tumorprogresjon. Ved tidspunkt for den pre-spesifiserte interimanalysen var median TTP for sunitinib 28,9 uker (95 % KI = 21,3 – 34,1 uker) etter utprøvers vurdering, og 27,3 uker (95 % KI = 16,0 – 32,1 uker) etter en uavhengig nemnds vurdering (Independent Review) og var statistisk signifikant lenger enn TTP for placebo på 5,1 uker (95 % KI = 4,4 – 10,1 uker) etter vurdering av utprøver og 6,4 uker (95 % KI = 4,4 – 10,0 uker) etter vurdering fra en uavhengig nemnd (Independent Review). Forskjellen i total overlevelse (OS) var statistisk fordelaktig for sunitinib [hasardratio: 0,491, 95 % KI: 0,290 – 0,831]. Risiko for død var 2 ganger høyere hos pasienter i placebo-armen enn i sunitinib-armen.

Etter anbefaling fra den uavhengige nemden DSMB ble studien avblindet etter interimanalysen på effekt og sikkerhet, og pasientene i placebo-armen fikk tilbud om åpen sunitinib-behandling

Et totalt antall av 255 pasienter fikk sunitinib-behandling i den åpne fasen, inkludert 99 pasienter som fikk placebo fra starten.

Analysen av primære og sekundære endepunkter i den åpne fasen av studien bekreftet på nytt resultatene som ble funnet ved tidspunkt for interimanalyse. Disse er vist i tabellen nedenfor.

Tabell 2. Sammendrag av effekt-endepunkter (ITT-populasjonen)

Endepunkt	Dobbelblind behandling ^a				Gruppe med placebo/crossover-behandling ^b
	Median (95% KI)		Hasardratio	p	
	SUTENT	Placebo	(95% KI)		
Primær:					
TTP (uker)					
Interim	27,3 (16,0 til 32,1)	6,4 (4,4 til 10,0)	0,329 (0,233 til 0,466)	<0,001	-
Endelig	26,6 (16,0 til 32,1)	6,4 (4,4 til 10,0)	0,339 (0,244 til 0,472)	<0,001	10,4 (4,3 til 22,0)
Sekundær					
PFS (uker)^c					
Interim	24,1 (11,1 til 28,3)	6,0 (4,4 til 9,9)	0,333 (0,238 til 0,467)	<0,001	-
Endelig	22,9 (10,9 til 28,0)	6,0 (4,4 til 9,7)	0,347 (0,253 til 0,475)	<0,001	-
ORR (%)^d					
Interim	6,8 (3,7 til 11,1)	0 (-)	NA	0,006	-
Endelig	6,6 (3,8 til 10,5)	0 (-)	NA	0,004	10,1 (5,0 til 17,8)
OS (uker)^e					
Interim	-	-	0,491 (0,290 til 0,831)	0,007	-
Endelig	72,7 (61,3 til 83,0)	64,9 (45,7 til 96,0)	0,876 (0,679 til 1,129)	0,306	-

- a Resultatene fra dobbeltblind behandling er fra ITT-populasjonen og bruker sentral radiologisk måling når hensiktsmessig.
- b Effekteresultater for de 99 personene som byttet over fra placebo til SUTENT etter avblinding. Baseline ble satt på nytt ved cross-over og effektanalyser ble basert på utprøvers vurdering
- c Tallene for PFS ved interimanalyse har blitt oppdatert basert på en ny beregning av de originale data
- d Resultater for ORR er gitt som prosent av personer med bekreftet respons med 95% KI.
- e Median ikke nådd fordi data foreløpig ikke var modne.

Median OS i ITT-populasjonen var 72,7 uker og 64,9 uker (HR 0,876, 95 % KI: 0,679 – 1,129, p = 0,306) i henholdsvis sunitinib- og placebo-armen. I denne analysen inkluderte placebo-armen de pasientene som var randomisert til placebo, men som senere fikk åpen sunitinib-behandling.

Tidligere ubehandlet metastatisk nyrecellekarsinom

Det ble utført en fase 3, randomisert, internasjonal multisenterstudie som evaluerte effekt og sikkerhet av sunitinib sammenlignet med interferon IFN- α til tidligere ubehandlede MRCC-pasienter. Syvhundreogfemti (750) pasienter ble randomisert 1:1 i de to behandlingsarmene. De fikk enten behandling med sunitinib i gjentatte 6-ukers sykluser bestående av 4 uker 50 mg daglig peroralt etterfulgt av 2 uker hvile (4/2 syklus), eller IFN- α gitt som subkutan injeksjon av 3 millioner enheter (MU) første uke, 6 MU andre uke og 9 MU tredje uke og deretter på 3 ikke-påfølgende dager hver uke.

Median varighet av behandlingen var 11,1 måneder (variasjonsbredde 0,4 – 46,1) for behandling med sunitinib og 4,1 måneder (variasjonsbredde 0,1 – 45,6) for behandling med IFN- α .

Behandlingsrelaterte alvorlige bivirkninger (TRSAE) ble rapportert hos 23,7 % av pasientene behandlet med sunitinib og 6,9 % av pasientene behandlet med IFN- α . Imidlertid var seponering på grunn av bivirkninger 20 % for sunitinib og 23 % for IFN- α . Opphold i dosering forekom hos 202 pasienter (54 %) på sunitinib og 141 pasienter (39 %) på IFN- α . Dosereduksjon forekom hos 194 pasienter (52 %) på sunitinib og 98 pasienter (27 %) på IFN- α . Pasientene ble behandlet til sykdomsprogresjon eller til de gikk ut av studien. Det primære effektendepunktet var progresjonsfri overlevelse (PFS). En planlagt interimanalyse viste en statistisk signifikant fordel for sunitinib i forhold til IFN- α . I denne studien var median PFS for gruppen behandlet med sunitinib 47,3 uker, sammenlignet med 22,0 uker for gruppen behandlet med IFN- α . Hasardratio: 0,415 (95 % KI: 0,320 – 0,539, p-verdi < 0,001). Andre endepunkter inkluderte objektiv responsrate (ORR), OS og sikkerhet. Generell radiologisk vurdering ble avsluttet etter at det primære endepunktet var nådd. Ved endelig analyse var ORR, basert på studielegenes vurdering, 46 % (95 % KI: 41 – 51) for sunitinib-armen og 12 % (95 % KI: 9 – 16) for IFN- α -armen (p < 0,001).

Behandling med sunitinib ble forbundet med lengre overlevelse sammenlignet med IFN- α . Median OS var 114,6 uker for sunitinib-armen (95 % KI: 100,1 – 142,9 uker) og 94,9 uker for IFN- α -armen (95 % KI: 77,7 – 117,0 uker) med en hasardratio på 0,821 (95 % KI: 0,673 – 1,001; p = 0,0510 beregnet med ved ustratifisert log-rank-test).

Total PFS og PS observert i ITT-populasjonen, bestemt ved generell radiologisk vurdering, er oppsummert i tabellen under.

Tabell 3. Sammendrag av effekt-endepunkter (ITT-populasjonen)

Oppsummering for progresjonsfri overlevelse	Sunitinib (N = 375)	IFN-α (N = 375)
Pasient progredierte ikke eller døde ikke [n (%)]	161 (42,9)	176 (46,9)
Pasient observert med progresjon eller død [n (%)]	214 (57,1)	199 (53,1)
PFS (uker)		
Kvartil (95% KI)		
25%	22,7 (18,0 til 34,0)	10,0 (7,3 til 10,3)
50%	48,3 (46,4 til 58,3)	22,1 (17,1 til 24,0)
75%	84,3 (72,9 til 95,1)	58,1 (45,6 til 82,1)
Ustratifisert analyse		
Hasardratio (sunitinib vs IFN- α)		0,5268
95% KI for hasardratio		(0,4316 til 0,6430)
p-verdi ^a		< 0,0001

^a Fra en 2-sidet log-rank test.

Oppsummering, totaloverlevelse	Sunitinib (N = 375)	IFN-α (N = 375)
Pasient ikke kjent å være død [n (%)]	185 (49,3)	175 (46,7)
Pasient observert som død [n (%)]	190 (50,7)	200 (53,3)
OS (uker)		
Kvartil (95% KI)		
25%	56,6 (48,7 til 68,4)	41,7 (32,6 til 51,6)
50%	114,6 (100,1 til 142,9)	94,9 (77,7 til 117,0)
75%	NA (NA til NA)	NA (NA til NA)
Ustratifisert analyse		
Hasardratio (sunitinib vs IFN- α)		0,8209
95% KI for hasardratio		(0,6730 til 1,0013)
p-verdi ^a		0,0510

^a Fra en 2-sidet log-rank test.

NA: Ikke tilgjengelig/ikke nådd (Not Available)

Cytokinresistent metastatisk nyrecellekarsinom

En fase 2 studie av SUTENT ble utført med pasienter som var resistente mot tidligere cytokinbehandling med interleukin-2 eller INF- α . Sekstitte (63) pasienter fikk en startdose på 50 mg sunitinib oralt én gang daglig i 4 påfølgende uker etterfulgt av en 2 ukers hvileperiode, for å fullføre en komplett syklus på 6 uker (4/2-kur). Primært effektendepunkt var ORR basert på "Response Evaluation Criteria in Solid Tumours" (RECIST).

I denne studien var den objektive responsraten 36,5 % (95 % KI: 24,7 % - 49,6 %) og median tid til progresjon (TTP) var 37,7 uker (95 % KI: 24,0 - 46,4 uker).

I en bekreftende, åpen multisenterstudie med en behandlingsarm, evaluerte man effekt og sikkerhet av SUTENT hos pasienter som hadde MRCC og var resistente mot tidligere cytokinbehandling. Etthundreogseks (106) pasienter fikk minst en dose SUTENT 50 mg i en 4/2-kur.

Det primære effektendepunktet i denne studien var ORR. Sekundære endepunkter inkluderte TPP, varighet av respons (DR) og OS.

I denne studien var ORR 35,8 % (95 % KI: 26,8 % - 47,5 %). Median DR og OS er ennå ikke nådd.

Pankreatisk neuroendokrin tumor

En støttende fase 2, åpen multisenterstudie evaluerte effekt og sikkerhet av 50 mg sunitinib daglig gitt alene med behandlingsregime 4/2 [4 uker med behandling, 2 ukers hvileperiode] hos pasienter med ikke-opererbar pNET. I en pankreatisk øycelletumor kohort med 66 pasienter var primært endepunkt for responsraten 17 %.

En pivotal fase 3 multisenter, internasjonal, randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert studie hvor sunitinib ble gitt alene, ble utført hos pasienter med ikke-opererbar pNET.

Pasientene måtte ha dokumentert progresjon, basert på RECIST, i løpet av de siste 12 måneder, og de ble randomisert (1:1) til enten 37,5 mg sunitinib en gang daglig uten innlagt hvileperiode (n = 86) eller placebo (n = 85).

Primært endepunkt var å sammenligne PFS hos pasienter som fikk sunitinib *versus* pasienter som fikk placebo. Andre endepunkt inkluderte OS, ORR, pasientrapportert utfall (PRO) og sikkerhet.

Det var sammenlignbar demografi i sunitinib- og placebo-gruppene. I tillegg hadde 49 % av pasientene som fikk sunitinib ikke-funksjonelle tumorer *versus* 52 % av pasientene som fikk placebo. 92 % av pasientene i begge grupper hadde levermetastaser.

Bruk av somatostatinanaloger var tillatt i studien.

Totalt 66 % av pasientene som fikk sunitinib hadde tidligere fått systemisk behandling, sammenlignet med 72 % av pasientene som fikk placebo. I tillegg hadde 24 % av pasientene som fikk sunitinib fått somatostatinanaloger, sammenlignet med 22 % av pasientene som fikk placebo.

En klinisk signifikant fordel med sunitinib i forhold til placebo ble observert i PFS basert på utprøvers vurdering. Median PFS var 11,4 måneder for sunitinib-gruppen sammenlignet med 5,5 måneder for placebo-gruppen [hasardratio: 0,418 (95 % KI: 0,263, 0,662), p-verdi = 0,0001]. Lignende resultater ble observert når vurdering av tumorrespons basert på RECIST kriterier ble benyttet på utprøverbaserte tumormålinger i bestemmelsen av sykdomsprogresjon, som vist i tabell 4. Hasardratio i favør av sunitinib ble observert i alle subgrupper hvor baseline karakteristikk ble evaluert, inkludert en analyse som tok i betraktning antall tidligere systemiske eksponeringer. Totalt 29 pasienter i sunitinib-gruppen og 24 i placebo-gruppen hadde ikke tidligere fått systemisk behandling; blant disse pasientene var hasardratio for PFS 0,365 (95 % KI: 0,156, 0,857), p = 0,0156. Tilsvarende, blant 57 pasienter i sunitinib-gruppen (inkludert 28 med 1 tidligere systemisk behandling og 29 med 2 eller flere systemiske behandlinger) og 61 pasienter i placebo-gruppen (inkludert 25 med 1 tidligere

systemisk behandling og 36 med 2 eller flere systemiske behandlinger) var hasardratio for PFS 0,456 (95 % KI: 0,264, 0,787), p = 0,0036.

Det ble utført en sensitivitetsanalyse av PFS hvor progresjon var basert på utprøvers rapporterte tumor-målinger og hvor alle pasientene som ble sensurert for andre grunner enn avslutning av studien ble behandlet som PFS-hendelser. Denne analysen ga et konservativt estimat på behandlingseffekten av sunitinib og støttet den primære analysen; den viste en hasardratio på 0,507 (95 % KI: 0,350, 0,733), p = 0,000193. Pivotalstudien i pankreatisk NET ble avsluttet prematurlt etter anbefaling fra en uavhengig legemiddelovervåkningskomité (Drug Monitoring Committee), og primært endepunkt ble basert på utprøvers vurdering; begge deler kan ha påvirket estimatene på behandlingseffekt.

For å utelukke skjevhet i utprøver-basert vurdering av PFS, ble en blindet, uavhengig sentral gjennomgang av tumorgrafibilder utført. Denne gjennomgangen støttet utprøvers vurdering, som vist i tabell 4.

Tabell 4. pNET effektresultater fra fase 3 studien

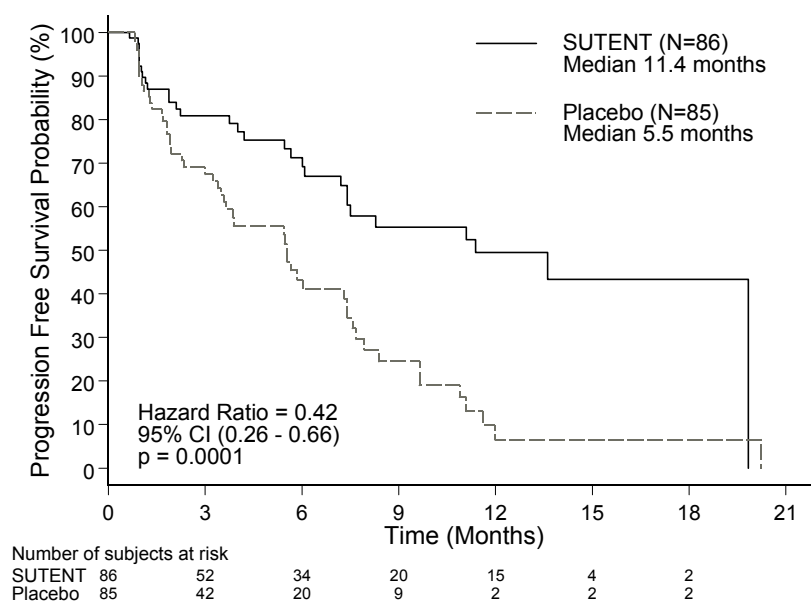
Effektparameter	SUTENT (n = 86)	Placebo (n = 85)	HR (95 % KI)	P-verdi
Progresjonsfri overlevelse [median, måneder (95 % KI)] fra utprøvers vurdering	11,4 (7,4, 19,8)	5,5 (3,6, 7,4)	0,418 (0,263, 0,662)	0,0001 ^a
Progresjonsfri overlevelse [median, måneder (95% KI)] ved vurdering av tumorrespons basert på applikasjon av RECIST kriterier på utprøverbaserte tumormålinger	12,6 (7,4, 16,9)	5,4 (3,5, 6,0)	0,401 (0,252, 0,640)	0,000066 ^a
Progresjonsfri overlevelse [median, måneder (95 % KI)] fra blindet uavhengig sentral gjennomgang av tumorvurderinger	12,6 (11,1, 20,6)	5,8 (3,8, 7,2)	0,315 (0,181, 0,546)	0,000015 ^a
Total overlevelse [5 års oppfølging] [median, måneder (95 % KI)]	38,6 (25,6, 56,4)	29,1 (16,4, 36,8)	0,730 (0,504, 1,057)	0,0940 ^a
Objektiv responsrate [% , (95 % KI)]	9,3 (3,2, 15,4)	0	NA	0,0066 ^b

KI=Konfidensintervall, HR=Hasardratio, NA= Ikke relevant (not applicable)

^a 2-sidet ustratifisert log-rank test

^b Fisher's Exact test

Figur 1. Kaplan-Meier kurve av PFS i pNET Fase 3 Studien



Number of subjects at risk: Antall pasienter med risiko

OS-data var ikke klare ved avslutning av studien [20,6 måneder (95 % KI 20,6, NR) for sunitinib-armen sammenlignet med NR (95 % KI 15,5, NR) for placebo-armen, hasardratio: 0,409 (95 % KI: 0,187, 0,894), p-verdi = 0,0204]. Det var 9 dødsfall i sunitinib-gruppen og 21 dødsfall i placebo-gruppen.

Ved sykdomsprogresjon ble pasientene avblindet og pasienter som hadde fått placebo fikk tilgang til sunitinib i en åpen, separat forlengelsesstudie. Som et resultat av tidlig avslutning av studien, ble gjenværende pasienter avblindet og tilbudt tilgang til sunitinib i en åpen forlengelsesstudie. Totalt ble 59 av 85 (69,4 %) pasienter fra placebo-gruppen overført til en åpen sunitinib-gruppe etter sykdomsprogresjon eller avblinding ved avslutningen av studien. OS observert etter 5 års oppfølging i forlengelsesstudien viste en hasardratio på 0,730 (95 % KI 0,504, 1,057).

Resultater fra "European Organization for Research and Treatment of Cancer Quality of Life Questionnaire" (EORTC QLQ-C30) viste at generell global helse relatert livskvalitet og de fem funksjonelle områdene (fysisk, rolle, kognitivt, emosjonelt og sosialt) ble opprettholdt for pasienter som fikk behandling med sunitinib, sammenlignet med placebo med begrensede symptomatiske bivirkninger.

En fase 4 multinasjonal, enarmet, åpen multisenterstudie som undersøkte effekt og sikkerhet av sunitinib ble utført hos pasienter med progressiv, avansert/metastatisk, veldifferensiert ikke-opererbar pNET.

Etthundreogseks pasienter (61 pasienter i den behandlingsnaive kohorten og 45 pasienter i senere linjer) fikk 37,5 mg sunitinib oralt én gang daglig med kontinuerlig daglig dosering.

Utprøvervurdert median PFS var 13,2 måneder, både i den totale populasjonen (95 % KI: 10,9; 16,7) og i den behandlingsnaive kohorten (95 % KI: 7,4; 16,8).

Pediatrik populasjon

Erfaring med bruk av sunitinib hos pediatrike pasienter er begrenset (se pkt. 4.2 Pediatrik populasjon).

En doseeskalerende fase I studie med peroral sunitinib ble utført med pediatrike og unge voksne pasienter (i alderen 2-21) med refraktære solide tumorer, hvor de fleste av dem ble registrert med hjernesvulst som primærdiagnose. Dosebegrensende kardiotoxisitet ble observert i den første delen av studien, og studien ble derfor endret til å utelukke pasienter som tidligere hadde vært eksponert for potensielle kardiotoxiske behandlinger (inkludert antracykliner) eller hjertestråling. I den andre delen av studien som omfattet pasienter med tidligere kreftbehandling, men uten risikofaktorer for hjertekardiotoxisitet, ble sunitinib generelt tolerert og var klinisk håndterlig ved en dose på 15 mg/m²/dag i en 4/2-kur. Ingen av pasientene oppnådde fullstendig eller delvis respons. Stabil sykdom ble observert hos 6 pasienter (17 %). En GIST-pasient ble registrert ved dosenivået 15 mg/m², uten noen tegn på nytte. De observerte bivirkningene var samlet sett tilsvarende de som ble sett hos voksne (se pkt. 4.8).

En populasjonsPK- og PK/PD-analyse ble utført med det formål å ekstrapolere PK- og viktige sikkerhets- og effektendepunkter for sunitinib hos pediatrike pasienter med GIST (aldersgruppe 6-17 år). Denne analysen var basert på data samlet inn fra voksne med GIST eller solide tumorer, og fra pediatrike pasienter med solide tumorer. Basert på modellanalyser så det ikke ut til at lav alder og mindre kroppsstørrelse hadde noen negativ effekt på sikkerhets- og effektresponsen på plasmaeksponeringen av sunitinib. Nytte/risiko av sunitinib synes heller ikke å være negativt påvirket av lav alder eller mindre kroppsstørrelse, og ble hovedsakelig drevet av dets plasmaeksponering.

Basert på PK-, sikkerhets- og effektresultater fra studiesimulering antas det at en startdose på ca. 25 mg/m²/dag i en 4/2-kur hos pediatrike pasienter med GIST (alder 6-11 og 12-17 år) gir en sammenlignbar plasmaeksponering av sunitinib, og følgelig tilsvarende sikkerhet og effekt som hos voksne pasienter med GIST som ble behandlet med 50 mg/dag i en 4/2-kur.

Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) har utsatt forpliktelsen til å presentere resultater fra studier med SUTENT i en eller flere undergrupper av den pediatrike populasjonen ved GIST (se pkt. 4.2 Pediatrik populasjon).

Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) har gitt unntak fra forpliktelsen til å presentere resultater fra studier med SUTENT i alle undergrupper av den pediatrike populasjonen ved behandling av nyre- og nyrebekkenkarsinom (unntatt nefroblastom, nefroblastomatose, klar cellesarkom, mesoblastisk nefrom, renalt medullakarsinom og rhabdoid tumor i nyrene) (se pkt. 4.2 for informasjon vedrørende pediatrik bruk).

Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) har gitt unntak fra forpliktelsen til å presentere resultater fra studier med SUTENT i alle undergrupper av den pediatrike populasjonen ved behandling av gastroenteropankreatisk nevroendokrin tumor (med unntak av nevroblastom, nevroanglioblastom, feokromocytom) (se pkt. 4.2 for informasjon vedrørende pediatrik bruk).

5.2 Farmakokinetiske egenskaper

Farmakokinetikken til sunitinib ble evaluert hos 135 friske frivillige og 266 pasienter med solide svulster. Farmakokinetikken var lik i alle populasjoner med solide svulster som ble testet og hos friske frivillige.

I doseringsområdet 25 til 100 mg øker arealet under kurven plasmakonsentrasjon/tid (AUC) og C_{max} proporsjonalt med dosen. Ved gjentatt daglig dosering akkumuleres sunitinib 3 til 4 ganger og den primære aktive metabolitten akkumuleres 7 til 10 ganger. Steady state-konsentrasjoner av sunitinib og metabolitten oppnås innen 10 til 14 dager. Ved dag 14 er kombinert plasmakonsentrasjon av sunitinib og den aktive metabolitten 62,9–101 ng/ml. Dette er den ønskede konsentrasjonen predikert fra prekliniske data, som kan hemme reseptorfosforylering *in vitro* og gi tumorstase/vekstreduksjon *in vivo*. Den primære aktive metabolitten utgjør 23 til 37 % av den totale eksponeringen. Det er ikke observert noen signifikante endringer i farmakokinetikken til sunitinib eller den primære aktive metabolitten ved gjentatt daglig administrering eller ved gjentatte sykluser i testede doseringsregimer.

Absorpsjon

Etter oral dosering av sunitinib er maksimal konsentrasjon (C_{max}) vanligvis sett fra 6 til 12 timer (t_{max}) etter administrering.

Mat har ingen effekt på biotilgjengeligheten av sunitinib.

Distribusjon

Binding av sunitinib og den primære aktive metabolitten til humant plasmaprotein i *in vitro*-tester var henholdsvis 95 % og 90 % og ser ikke ut til å være konsentrasjonsavhengig. Tilsynelatende distribusjonsvolum (V_d) for sunitinib er stort, 2230 liter, og dette indikerer vevsdistribusjon.

Metabolsk interaksjon

De kalkulerte *in vitro* Ki-verdiene for alle cytokrom (CYP)-isoformene som er testet (CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1, CYP3A4/5 og CYP4A9/11) indikerte liten sannsynlighet for at sunitinib og den primære aktive metabolitten inducerer metabolisme av andre virkestoffer som metaboliseres via disse enzymene, i klinisk relevant grad.

Biotransformasjon

Sunitinib metaboliseres i hovedsak av CYP3A4, cytokrom P450-isoformen som danner den primære aktive metabolitten, desetylsunitinib, som så metaboliseres videre av det samme isoenzymet.

Samtidig administrering av sunitinib med potente CYP3A4-induktorer eller -hemmere bør unngås fordi plasmanivåene av sunitinib kan bli endret (se pkt. 4.4 og 4.5).

Eliminasjon

Utskillelse i hovedsak via feces (61 %), renal eliminering av uendret virkestoff og metabolitter utgjør 16 % av administrert dose. Sunitinib og den primære aktive metabolitten var de viktigste stoffene som ble identifisert i plasma, urin og feces, og utgjorde henholdsvis 91,5 %, 86,4 % og 73,8 % av radioaktiviteten i samlede prøver. Uvesentlige metabolitter ble identifisert i urin og feces, men ble vanligvis ikke funnet i plasma. Total oral clearance (CL/F) var 34–62 liter/time. Etter oral administrering til friske frivillige er eliminasjonshalveringstid for sunitinib og den primære aktive desetylmetabolitten henholdsvis omtrent 40 – 60 timer, og 80 – 110 timer.

Samtidig administrering med legemidler som er BCRP-hemmere

In vitro er sunitinib et substrat av efflukstransportøren BCRP. I studien A6181038 hadde samtidig administrering av BCRP-hemmeren gefitinib ingen klinisk relevant effekt på C_{max} og AUC for sunitinib eller totalt legemiddel (sunitinib + metabolitt) (se pkt. 4.5). Dette var en åpen, multisenter fase 1/2-studie hvor sikkerhet/tolerabilitet, maksimal tolerert dose og antitumoraktivitet for sunitinib i kombinasjon med gefitinib ble undersøkt hos personer med MRCC. PK for samtidig administrering av gefitinib (250 mg daglig) og sunitinib (37,5 mg [kohort 1, n=4] eller 50 mg [kohort 2, n=7] daglig i behandlingsregimet 4 uker på / 2 uker av) ble evaluert som sekundært mål. Endringer i farmakokinetiske parametre for sunitinib viste ingen klinisk signifikans og ingen legemiddelinteraksjoner. Tatt i betraktning det relativt lave antallet personer (dvs. n=7+4) og den moderate til store variasjonen fra pasient til pasient når det gjelder de farmakokinetiske parametrene, må det imidlertid utvises forsiktighet ved tolkning av funnene for farmakokinetisk legemiddelinteraksjon fra denne studien.

Spesielle pasientgrupper

Nedsatt leverfunksjon

Sunitinib og den primære metabolitten metaboliseres i hovedsak i lever. Systemisk eksponering etter en enkeltdose sunitinib var lik hos personer med lett til moderat nedsatt leverfunksjon (Child-Pugh klasse A og B) sammenlignet med personer med normal leverfunksjon. SUTENT har ikke blitt undersøkt hos pasienter med alvorlig nedsatt leverfunksjon (Child-Pugh klasse C). I studiene med kreftpasienter ekskluderte man pasienter med ALAT eller ASAT $> 2,5 \times$ ULN (øvre grense for normalnivå) eller de som på grunn av levermetastaser hadde $> 5 \times$ ULN.

Nedsatt nyrefunksjon

Farmakokinetiske analyser av populasjoner indikerte at sunitinibclearance (CL/F) ikke ble påvirket av kreatininclearance innenfor det området som ble undersøkt (42–347 ml/min). Systemisk eksponering etter en enkeltdose med sunitinib var lik hos personer med alvorlig nedsatt nyrefunksjon (Clcr < 30 ml/min) sammenlignet med personer med normal nyrefunksjon (Clcr > 80 ml/min). Selv om sunitinib og den primære metabolitten ikke ble eliminert ved hemodialyse hos personer med ESRD, var total systemisk eksponering 47 % lavere for sunitinib og 31 % lavere for primærmetabolitten sammenlignet med personer med normal nyrefunksjon.

Vekt, funksjonsstatus

Populasjonsfarmakokinetiske analyser av demografiske data indikerer at det ikke er nødvendig med dosejustering for vekt eller "Eastern Cooperative Oncology Group" (ECOG)-funksjonsstatus.

Kjønn

Tilgjengelige data indikerer at kvinner kan ha omtrent 30 % lavere clearance (CL/F) av sunitinib enn menn, men en dosejustering er ikke påkrevet.

Pediatrik populasjon

Erfaring med bruk av sunitinib hos pediatrike pasienter er begrenset (se pkt. 4.2 Pediatrik populasjon). Populasjons-PK-analyser av et samlet datasett fra voksne pasienter med GIST og solide tumorer, og fra pediatrike pasienter med solide tumorer, ble fullført. Trinnvise kovariate modellanalyser ble utført for å evaluere effekten av alder og kroppsstørrelse (total kroppsvikt eller kroppens overflateareal), så vel som andre kovariater av viktige PK-parametre for sunitinib og den aktive metabolitten. Blant alders- og kroppsstørrelsesrelaterte kovariater som ble testet, var alder et betydelig kovariat på tilsynelatende clearance av sunitinib (jo yngre den pediatrike pasienten var, desto lavere var tilsynelatende clearance). Tilsvarende var kroppsoverflateareal et signifikant kovariat på clearance av den aktive metabolitten (jo mindre kroppsoverflate, desto lavere var tilsynelatende clearance). Basert på resultatene fra den endelige studiesimuleringen med PK-modell, og med hensyn til alle kovariatenes effekter, antas det at en sunitinibdose på 25 mg/m²/dag hos pediatrike pasienter (alder 6-11 og 12-17 år) med GIST vil oppnå tilsvarende plasmaksponeering av sunitinib som hos voksne pasienter med GIST som ble behandlet med 50 mg/dag, i en 4/2-kur.

5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

I toksisitetstester med rotte og ape og gjentatt dosering i opptil 9 måneder ble de primære målorgan-effektene sett på gastrointestinalkanalen (oppkast og diaré hos aper); binyrer (kortikal stivning og/eller blødning hos rotter og aper, med nekrose etterfulgt av fibrose hos rotter); blod/lymfe-systemet (benmargshypocellularitet og lymfoid deplesjon av thymus, milt og lymfeknuter); eksokrin pankreas (acinær celledegranulering med enkeltcellenekrose); spyttkjertler (acinøs hypertrofi); ledd (fortykkelse av vekstplate); uterus (atrofi); og ovarier (reduert follikelutvikling). Alle funn oppstod ved klinisk relevante plasmanivåer av sunitinib. Ytterligere effekter observert i andre studier inkluderte forlengelse av QTc-intervall, LVEF-reduksjon og tubulær testikkelatrofi, økning av mesangialceller i nyrene, blødning i gastrointestinalkanalen og oral mukosa og hypertrofi av celler i fremre hypofyselapp. Endringer i uterus (endometriatrofi) og benvekstplate (fortykkelse av vekstplate eller dysplasi av brusk) er antatt å være relatert til den farmakologiske virkningen av sunitinib. De fleste av disse funnene var reversible etter 2 til 6 uker uten behandling.

Gentoksisitet

Det gentoksiske potensialet til sunitinib ble undersøkt *in vitro* og *in vivo*. Sunitinib var ikke mutagent i bakterier ved bruk av metabolsk aktivering fra rottelever. Sunitinib induserte ikke strukturelle kromosomavvik i lymfocytterceller fra humant perifert blod *in vitro*. Polyploidi (numeriske kromosomavvik) ble observert i lymfocytterceller fra humant perifert blod *in vitro*, både med og uten metabolsk aktivering. Sunitinib var ikke klastogent i benmarg hos rotter *in vivo*. Den primære aktive metabolitten ble ikke evaluert for gentoksisisk potensial.

Karsinogenisitet

I en 1-måneders dosefinnende studie (0, 10, 25, 75 eller 200 mg/kg/dag) med oral sondeadministrasjon og kontinuerlig daglig dosering i rasH2 transgene mus, ble karsinom og hyperplasi av Brunners kjertler i duodenum observert ved høyeste dose (200 mg/kg/dag).

En 6-måneders karsinogenitetsstudie (0, 8, 25, 75 [reduisert til 50] mg/kg/dag) med oral sondeadministrasjon og daglig dosering ble gjennomført i rasH2 transgene mus. Gastroduodenalt karsinom, økt forekomst av bakgrunns-hemangiosarkom, og/eller mukosahyperplasi er sett ved doser på ≥ 25 mg/kg/dag etter 1- eller 6-måneders varighet ($\geq 7,3$ ganger AUC hos pasienter som fikk anbefalt daglig dose).

I en to-års karsinogenitetsstudie i rotter (0, 0,33, 1, eller 3 mg/kg/dag) resulterte administrasjon av sunitinib i 28-dagers sykluser etterfulgt av 7-dagers dosefrie perioder, i en økt insidens av feokromocytomer og hyperplasi i binyremargen hos hannrotter som fikk 3 mg/kg/dag etter > 1 år dosering ($\geq 7,8$ ganger AUC hos pasienter som fikk anbefalt daglig dose). Karsinom i Brunners kjertler oppstod i tolvfingertarmen ved ≥ 1 mg/kg/dag hos hannrotter og 3 mg/kg/dag hos hannrotter, og hyperplasi av mukøse celler var tydelig i kjertelmagen ved 3 mg/dag hos hannrotter, som oppstod ved henholdsvis $\geq 0,9$, 7,8 og 7,8 ganger AUC hos pasienter som fikk daglig anbefalt dose. Relevansen for mennesker av de neoplastiske funnene observert ved sunitinib-behandling i mus (rasH2 transgene) og i karsinogenitetsstudier i rotter, er uklart.

Reproduksjons- og utviklingstoksisitet

Det er ikke sett effekt på fertilitet hos hanner eller hunner i reproduksjonstoksiske studier. Det er imidlertid sett effekter på fertilitet hos hunddyr i gjentatte toksisitetsstudier ved klinisk relevante nivåer for systemisk eksponering utført på rotter og aper. De observerte effektene var i form av follikulær atresi, degenerering av det gule legemet, endometriendringer i uterus og redusert vekt av uterus og ovarier. Effekter på fertilitet hos hannrotter ble sett i form av tubulær testikkelatrofi, reduksjon av spermatozoene i epididymis og kolloid deplesjon av prostata og seminale vesikler ved plasmanivåer 25 ganger høyere enn den systemiske eksponeringen hos mennesker.

Hos rotter er det funnet embryoføtal mortalitet, sett som signifikant redusert antall levende fostre, økt antall resorpsjoner, økt postimplantasjonstap og tap av alle avkom hos 8 av 28 drektige hunner ved eksponeringsnivåer 5,5 ganger høyere enn den systemiske eksponeringen hos mennesker. Hos kaniner er det sett redusert vekt av gravid uterus og redusert antall levende fostre på grunn av økt antall resorpsjoner, økt postimplantasjonstap og komplett tap av avkom i 4 av 6 drektige hunner ved plasmanivåer 3 ganger høyere enn den systemiske eksponeringen hos mennesker.

Behandling med sunitinib hos rotter under organogenesen resulterte i økt forekomst av føtale skjelettmisdannelser ved ≥ 5 mg/kg/dag. Misdannelsene var i hovedsak karakterisert ved forsinket ossifisering av bryst- og lendevirvler og oppstod ved plasmanivåer 5,5 ganger høyere enn den systemiske eksponeringen hos mennesker. Hos kaniner bestod utviklingseffektene av økt forekomst av leppespalte ved plasmanivåer omtrent tilsvarende det man ser i klinikken, og leppe- og ganespalte ved plasmanivåer 2,7 ganger høyere enn den systemiske eksponeringen hos mennesker.

Sunitinib (0,3, 1,0, 3,0 mg/kg/dag) ble evaluert i en pre- og postnatal utviklingsstudie på gravide rotter. Maternal vektøkning ble redusert under svangerskap og amming ved > 1 mg/kg/dag, men ingen maternal reproduksjonstoksisitet ble observert opp til 3 mg/kg/dag (estimert eksponering $> 2,3$ ganger AUC hos pasienter administrert ved anbefalt daglig dosering). Redusert kroppsvekt ble observert hos avkommet i periodene før avvenning og etter avvenning ved 3 mg/kg/dag. Det ble ikke sett noen utviklingstoksisitet ved 1 mg/kg/dag (omtrentlig eksponering $\geq 0,9$ ganger AUC hos pasienter administrert ved anbefalt daglig dosering).

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Fortegnelse over hjelpestoffer

12,5 mg harde kapsler

Kapselinnhold

Mannitol (E421)
Krysskarmellosenatrium
Povidon (K-25)
Magnesiumstearat

Kapselskall

Gelatin
Rødt jernoksid (E 172)
Titandioksid (E 171)

Trykkfarge

Skjellakk
Propylenglykol
Natriumhydroksid
Povidon
Titandioksid (E 171)

25 mg harde kapsler

Kapselinnhold

Mannitol (E421)
Krysskarmellosenatrium
Povidon (K-25)
Magnesiumstearat

Kapselskall

Gelatin
Rødt jernoksid (E 172)
Titandioksid (E 171)
Gult jernoksid (E172)
Svart jernoksid (E172)

Trykkfarge

Skjellakk
Propylenglykol
Natriumhydroksid
Povidon
Titandioksid (E 171)

37,5 mg harde kapsler

Kapselinnhold

Mannitol (E421)
Krysskarmellosenatrium
Povidon (K-25)
Magnesiumstearat

Kapselskall

Gelatin
Titandioksid (E 171)
Gult jernoksid (E172)

Trykkfarge
Skjellakk
Propylenglykol
Kaliumhydroksid
Svart jernoksid (E172)

50 mg harde kapsler

Kapselinnhold
Mannitol (E421)
Krysskarmellosenatrium
Povidon (K-25)
Magnesiumstearat

Kapselskall

Gelatin
Titandioksid (E 171)
Gult jernoksid (E172)
Rødt jernoksid (E172)
Svart jernoksid (E172)

Trykkfarge

Skjellakk
Propylenglykol
Natriumhydroksid
Povidon
Titandioksid (E171)

6.2 Uforlikeligheter

Ikke relevant.

6.3 Holdbarhet

3 år.

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

6.5 Emballasje (type og innhold)

Tablettboks av polyetylen med høy tetthet (HDPE) med polypropylen kork som inneholder 30 harde kapsler.

Gjennomsiktig perforert endose blisterpakning av polyklortrifluoretylen /PVC med bakside av aluminiumsfolie, varmeforseglet med lakk. Inneholder 28 x 1 harde kapsler.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon

Ingen spesielle forholdsregler.

Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd
Ramsgate Road
Sandwich, Kent CT13 9NJ
Storbritannia

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

SUTENT 12,5 mg harde kapsler

EU/1/06/347/001

EU/1/06/347/004

SUTENT 25 mg harde kapsler

EU/1/06/347/002

EU/1/06/347/005

SUTENT 37,5 mg harde kapsler

EU/1/06/347/007

EU/1/06/347/008

SUTENT 50 mg harde kapsler

EU/1/06/347/003

EU/1/06/347/006

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: 19. juli 2006

Dato for siste fornyelse: 9. november 2016

10. OPPDATERINGSDATO

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) <http://www.ema.europa.eu>.

VEDLEGG II

- A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**
- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE
LEVERANSE OG BRUK**
- C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL
MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**
- D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE
SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET**

A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirker ansvarlig for batch release

Pfizer Italia S.r.l.
Via del Commercio
Zona Industriale
IT-63100 Marino del Tronto (Ascoli Piceno)
Italia

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Legemiddel underlagt begrenset forskrivning (se Vedlegg I, Preparatomtale, pkt. 4.2).

C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

- **Periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR)**

Kravene for innsendelse av periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter for dette legemidlet er angitt i EURD-listen (European Union Reference Date list), som gjort rede for i Artikkel 107c(7) av direktiv 2001/83/EF og i enhver oppdatering av EURD-listen som publiseres på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency).

D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET

- **Risikohåndteringsplan (RMP)**

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal gjennomføre de nødvendige aktiviteter og intervensjoner vedrørende legemiddelovervåkning spesifisert i godkjent RMP presentert i Modul 1.8.2 i markedsføringstillatelsen samt enhver godkjent påfølgende oppdatering av RMP.

En oppdatert RMP skal sendes inn:

- på forespørsel fra Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency).
- når risikohåndteringssystemet er modifisert, spesielt som resultat av at det fremkommer ny informasjon som kan lede til en betydelig endring i nytte/risiko profilen eller
- som resultat av at en viktig milepel (legemiddelovervåkning eller risikominimering) er nådd.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

HDPE TABLETTBOKS YTTERKARTONG – 12,5 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 12,5 mg harde kapsler
sunitinib

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 12,5 mg sunitinib.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

30 harde kapsler

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd
Ramsgate Road
Sandwich
Kent CT13 9NJ
Storbritannia

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/06/347/001

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**15. BRUKSANVISNING****16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Sutent 12,5 mg

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE
EMBALLASJER**

HDPE TABLETTBOKS – 12,5 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI

Sutent 12,5 mg harde kapsler
sunitinib
Oral bruk

2. ADMINISTRASJONSMÅTE

Les pakningsvedlegget før bruk.

3. UTLØPSDATO

EXP

4. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

30 kapsler

6. ANNET

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

HDPE TABLETTBOKS YTTERKARTONG – 25 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 25 mg harde kapsler
sunitinib

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 25 mg sunitinib.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

30 harde kapsler

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd
Ramsgate Road
Sandwich
Kent CT13 9NJ
Storbritannia

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/06/347/002

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

Sutent 25 mg

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE
EMBALLASJER**

HDPE TABLETTBOKS – 25 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI

Sutent 25 mg harde kapsler
sunitinib
Oral bruk

2. ADMINISTRASJONSMÅTE

Les pakningsvedlegget før bruk.

3. UTLØPSDATO

EXP

4. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

30 kapsler

6. ANNET

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

HDPE TABLETTBOKS YTTERKARTONG – 37,5 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 37,5 mg harde kapsler
sunitinib

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 37,5 mg sunitinib.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

30 harde kapsler

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

**10. EVENTUELLE SPESEIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd
Ramsgate Road
Sandwich
Kent CT13 9NJ
Storbritannia

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/06/347/007

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

Sutent 37,5 mg

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE
EMBALLASJER**

HDPE TABLETTBOKS – 37,5 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI

Sutent 37,5 mg harde kapsler
sunitinib
Oral bruk

2. ADMINISTRASJONSMÅTE

Les pakningsvedlegget før bruk.

3. UTLØPSDATO

EXP

4. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

30 kapsler

6. ANNET

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

HDPE TABLETTBOKS YTTERKARTONG – 50 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 50 mg harde kapsler
sunitinib

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 50 mg sunitinib.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

30 harde kapsler

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd
Ramsgate Road
Sandwich
Kent CT13 9NJ
Storbritannia

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/06/347/003

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

Sutent 50 mg

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ SMÅ INDRE
EMBALLASJER**

HDPE TABLETTBOKS – 50 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI

Sutent 50 mg harde kapsler
sunitinib
Oral bruk

2. ADMINISTRASJONSMÅTE

Les pakningsvedlegget før bruk.

3. UTLØPSDATO

EXP

4. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

30 kapsler

6. ANNET

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

BLISTER YTTERKARTONG – 12,5 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 12,5 mg harde kapsler
sunitinib

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 12,5 mg sunitinib.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

28 x 1 harde kapsler

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd
Ramsgate Road
Sandwich
Kent CT13 9NJ
Storbritannia

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/06/347/004

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

Sutent 12,5 mg

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ
GJENNOMTRYKKSPAKNINGER (BLISTER)**

BLISTER – 12,5 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 12,5 mg harde kapsler
sunitinib

2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd

3. UTLØPSDATO

EXP

4. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

5. ANNET

MAN
TIR
ONS
TOR
FRE
LØR
SØN

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

BLISTER YTTERKARTONG – 25 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 25 mg harde kapsler
sunitinib

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 25 mg sunitinib.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

28 x 1 harde kapsler

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

**10. EVENTUELLE SPESEIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd
Ramsgate Road
Sandwich
Kent CT13 9NJ
Storbritannia

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/06/347/005

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT

Sutent 25 mg

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ
GJENNOMTRYKKSPAKNINGER (BLISTER)**

BLISTER – 25 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 25 mg harde kapsler
sunitinib

2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd

3. UTLØPSDATO

EXP

4. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

5. ANNET

MAN
TIR
ONS
TOR
FRE
LØR
SØN

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

BLISTER YTTERKARTONG – 37,5 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 37,5 mg harde kapsler
sunitinib

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 37,5 mg sunitinib.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

28 x 1 harde kapsler

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd
Ramsgate Road
Sandwich
Kent CT13 9NJ
Storbritannia

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/06/347/008

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**15. BRUKSANVISNING****16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Sutent 37,5 mg

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ
GJENNOMTRYKKSPAKNINGER (BLISTER)**

BLISTER – 37,5 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 37,5 mg harde kapsler
sunitinib

2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd

3. UTLØPSDATO

EXP

4. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

5. ANNET

MAN
TIR
ONS
TOR
FRE
LØR
SØN

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE

BLISTER YTTERKARTONG – 50 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 50 mg harde kapsler
sunitinib

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Hver kapsel inneholder sunitinibmalat, tilsvarende 50 mg sunitinib.

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

28 x 1 harde kapsler

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Oral bruk.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER

8. UTLØPSDATO

Utløpsdato

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd
Ramsgate Road
Sandwich
Kent CT13 9NJ
Storbritannia

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/06/347/006

13. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**15. BRUKSANVISNING****16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Sutent 50 mg

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ
GJENNOMTRYKKSPAKNINGER (BLISTER)**

BLISTER – 50 MG KAPSLER

1. LEGEMIDLETS NAVN

Sutent 50 mg harde kapsler
sunitinib

2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Pfizer Ltd

3. UTLØPSDATO

EXP

4. PRODUKSJONSNUMMER

Batch

5. ANNET

MAN
TIR
ONS
TOR
FRE
LØR
SØN

B. PAKNINGSVEDLEGG

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

SUTENT 12,5 mg harde kapsler

SUTENT 25 mg harde kapsler

SUTENT 37,5 mg harde kapsler

SUTENT 50 mg harde kapsler

sunitinib

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Hvis du har ytterligere spørsmål, kontakt lege eller apotek.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege dersom du opplever bivirkninger inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om

1. Hva Sutent er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Sutent
3. Hvordan du bruker Sutent
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Sutent
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Sutent er og hva det brukes mot

Sutent inneholder virkestoffet sunitinib som er en protein kinase-hemmer og brukes i behandlingen av kreft. Det forhindrer aktiviteten til en spesiell gruppe proteiner som er involvert i vekst og spredning av kreftceller.

Sutent brukes ved behandling av voksne med følgende krefttyper:

- Gastrointestinal stromal tumor (GIST), en type kreft i mage og tarm, hvor imatinib (en annen kreftmedisin) ikke lenger fungerer, eller hvis du ikke kan ta imatinib.
- Metastatisk nyrecellekarsinom (MRCC), en type nyrekreft som har spredt seg til andre deler av kroppen.
- Pankreatisk neuroendokrin tumor (pNET) (svulster av hormon-produserende celler i bukspyttkjertelen) som er langt kommet eller ikke kan fjernes med kirurgi.

Spør legen din hvis du har noen spørsmål om hvordan Sutent virker eller hvorfor legemidlet er blitt forskrevet til deg.

2. Hva du må vite før du bruker Sutent

Bruk ikke Sutent:

- hvis du er allergisk (overfølsom) overfor sunitinib eller noen av de andre innholdsstoffene i Sutent (listet opp i avsnitt 6).

Advarsler og forsiktighetsregler

Rådfør deg med legen din før du bruker Sutent:

- **Hvis du har høyt blodtrykk.** Sutent kan øke blodtrykket. Legen din vil sjekke blodtrykket ditt under behandling med Sutent og det er mulig du får blodtrykkssenkende medisiner, hvis nødvendig.
- **Hvis du har eller har hatt blodsykdom, blødningsproblemer eller tendens til blåmerker.** Behandling med Sutent kan føre til en høyere risiko for blødninger eller føre til endringer i mengden av visse celler i blodet som kan gi blodmangel, eller påvirke blodets evne til å koagulere. Hvis du tar warfarin eller acenokumarol, medisiner som gjør blodet tynnere for å hindre blodpropp, kan det være en større risiko for blødning. Fortell legen din hvis du har noen blødninger under behandling med Sutent.
- **Hvis du har hjerteproblemer.** Sutent kan føre til hjerteproblem. Fortell legen din hvis du føler deg veldig trett, har dårlig pust, eller har hovne føtter og ankler.
- **Hvis du har unormal hjerterytme.** Sutent kan føre til unormal hjerterytme. Legen din vil muligens ta elektrokardiogram for å følge med på hjerterytmen under behandling med Sutent. Fortell legen din hvis du føler deg svimmel, ør, eller har unormale hjerteslag mens du tar Sutent.
- **Hvis du nylig har hatt et problem med blodpropp i vener og/eller arterier (type blodkar), inkludert hjerneslag, hjerteinfarkt, emboli eller trombose.** Kontakt lege umiddelbart dersom du får symptomer som brystmerter eller press i brystet, smerte i arm, rygg, nakke eller kjeve, kortpustethet, nummenhet eller svakhet på den ene siden av kroppen din, vansker med å snakke, hodepine eller svimmelhet under behandling med Sutent.
- **Hvis du har eller har hatt skader i de minste blodkarene, såkalt trombotisk mikroangiopati (TMA).** Si fra til legen din hvis du får feber, føler deg kronisk trett, får blåmerker, blødninger, hevelser, føler deg forvirret, får nedsatt syn eller krampeanfall.
- **Hvis du har problemer med stoffskiftet.** Sutent kan føre til problemer med skjoldbruskkjertelen. Fortell legen din hvis du blir mer trett enn vanlig, føler deg generelt kaldere enn andre mennesker eller stemmen din blir dypere mens du tar Sutent. Stoffskiftet ditt bør sjekkes før du tar Sutent og regelmessig under behandlingen. Hvis skjoldbruskkjertelen din ikke produserer nok tyroksin, kan det bli nødvendig å gi dette hormonet i tablettform.
- **Hvis du har eller har hatt lidelser i bukspyttkjertelen eller galleblæren.** Fortell legen din dersom du utvikler noen av følgende tegn og symptomer: smerter i øvre del av magen, kvalme, oppkast og feber. Slike symptomer kan skyldes betennelse i bukspyttkjertelen eller galleblæren.
- **Hvis du har eller har hatt leverproblemer.** Fortell legen din dersom du utvikler noen av følgende tegn og symptomer på leverproblemer under behandling med Sutent: kløe, gulffarge i huden eller det hvite i øynene, mørk urin og smerter eller ubehag i øvre del av magen på høyre side. Legen bør ta blodprøver for å sjekke leverfunksjonen din før og under behandling med Sutent, og ellers når det er nødvendig.
- **Hvis du har eller har hatt nyreproblemer.** Legen din vil kontrollere nyrefunksjonen din.
- **Hvis du skal opereres eller hvis du nylig har vært operert.** Sutent kan påvirke sårtilhelingen. Behandlingen med Sutent vil vanligvis stoppes hvis du skal ha en operasjon. Legen din vil bestemme når du skal starte med Sutent igjen.

- **Du kan muligens bli bedt om å sjekke tennene før du starter behandling med Sutent**
 - hvis du har eller har hatt smerter i munnen, tenner og/ eller kjeve, hevelse eller sår i munnen, følelse av nummenhet eller tyngdefornemmelse i kjeven, eller at en tann løsner, fortell lege og tannlege umiddelbart.
 - hvis du trenger å gjennomgå en omfattende tannbehandling eller tannkirurgi, fortell tannlegen at du blir behandlet med Sutent, spesielt også hvis du behandles eller har blitt behandlet med bisfosfonater intravenøst. Bisfosfonater er legemidler som brukes for å hindre benkomplikasjoner og som kan ha vært gitt mot en annen medisinsk tilstand.
- **Hvis du har eller har hatt hud- og underhudssykdommer.** Under behandling med dette legemidlet kan du få smertefulle sår i huden (pyoderma gangrenosum) eller infeksjon i huden/bløtvev som sprer seg raskt, og kan være livstruende (nekrotiserende fasciitt). Dette vil vanligvis gå tilbake etter at du har sluttet med sunitinib. Alvorlige hudreaksjoner (Stevens-Johnson syndrom, toksisk epidermal nekrolyse og erythema multiforme) er sett ved bruk av sunitinib. Hudreaksjonene starter med røde avgrensede eller runde flekker med en blemme i midten. Utslettet kan utvikle seg til omfattende områder med blemmer og hudavskalling, og kan være livstruende. Hvis du får utslett eller slike hudsymptomer, må du rådføre deg med lege umiddelbart.
- **Hvis du har eller har hatt krampeanfallet.** Fortell legen din snarest mulig hvis du har høyt blodtrykk, hodepine eller synstap.
- **Hvis du har diabetes.** Blodsukkernivået hos pasienter med diabetes bør kontrolleres regelmessig for å vurdere om dosen av diabetesmedisinen må justeres. Hensikten er å minimere risikoen for lavt blodsukker.

Barn og ungdom

Sutent anbefales ikke til bruk hos barn og ungdom under 18 år.

Andre legemidler og Sutent

Rådfør deg med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Noen legemidler kan påvirke nivået av Sutent i kroppen din. Du bør informere legen dersom du tar legemidler som inneholder følgende virkestoffer:

- ketokonazol, itrakonazol – brukes i behandling av soppinfeksjoner
- erytromycin, klaritromycin, rifampicin – brukes i behandling av infeksjoner
- ritonavir – brukes i behandling av HIV
- deksametason – et kortikosteroid som brukes mot ulike tilstander (som allergiske lidelser eller luftveislidelser, eller hudsykdom)
- fenytoin, karbamazepin, fenobarbital – brukes for å behandle epilepsi og andre nevrologiske tilstander.
- urtemidler som inneholder *Hypericum perforatum* (også kjent som johannesurt) – brukes for å behandle depresjon og angst

Inntak av Sutent sammen med mat og drikke

Du bør unngå å drikke grapefruktjuice under behandling med Sutent.

Graviditet og amming

Rådfør deg med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

Dersom du kan bli gravid, skal du bruke sikker prevensjon under behandling med Sutent.

Si fra til legen din dersom du ammer. Du skal ikke amme under behandling med SUTENT.

Kjøring og bruk av maskiner

Dersom du blir svimmel eller føler deg unormalt trett, skal du være spesielt forsiktig hvis du kjører bil eller bruker maskiner.

3. Hvordan du bruker Sutent

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen din har fortalt deg. Kontakt lege hvis du er usikker.

Legen vil skrive ut den dosen som er riktig for deg, og dosen vil avhenge av hvilken type kreft som skal behandles.

Hvis du behandles for GIST eller MRCC, er den vanlige dosen 50 mg én gang daglig tatt i 28 dager (4 uker), etterfulgt av 14 dager (2 uker) med opphold (ingen medisin), gitt i 6-ukers sykluser.

Hvis du behandles for pNET, er den vanlige dosen 37,5 mg én gang daglig uten behandlingspause.

Legen din vil avgjøre hvilken dose du skal ta, samt hvis og når du trenger å avslutte behandlingen med Sutent.

Sutent kan tas med eller uten mat.

Dersom du tar for mye av Sutent

Hvis du ved et uhell tar for mange kapsler, må du ta kontakt med legen din med en gang. Du kan ha behov for medisinsk hjelp.

Dersom du har glemt å ta Sutent

Du må ikke ta en dobbelt dose som erstatning for en glemt dose.

4. Mulige bivirkninger

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

Kontakt lege umiddelbart dersom du opplever noen av de alvorlige bivirkningene som er nevnt her (se også **Hva du må vite før du bruker Sutent**):

Hjerteproblemer. Fortell legen din hvis du føler deg veldig trett, er kortpustet eller har hovne føtter og ankler. Dette kan være symptomer på hjerteproblemer og som kan inkludere hjertesvikt og problemer med hjertemuskelen (kardiomyopati).

Lunge- eller pusteproblemer. Fortell legen din hvis du utvikler hoste, brystmerter, plutselig kortpustethet eller at du hoster opp blod. Dette kan være symptomer på en tilstand som heter lungeemboli som oppstår når en blodpropp går gjennom blodet til lungene dine.

Nyresykdommer. Fortell legen din hvis du opplever endret vannlatingsmønster eller manglende evne til vannlating da dette kan være symptomer på nyresvikt.

Blødning. Fortell legen din hvis du har noen av følgende symptomer eller hvis du får alvorlige blødninger under behandling med Sutent: smertefull, utspilt mage (abdomen), blodig oppkast, svart,

klebrig avføring, blod i urin, hodepine eller endret sinnstilstand, eller dersom du hoster opp blod eller blodig spytt fra lungene eller luftveiene.

Nedbrytning av svulsten som fører til hull i tarmen. Fortell legen din hvis du har alvorlige smerter i magen, feber, kvalme, oppkast, blod i avføringen eller endringer i avføringsmønsteret.

Andre bivirkninger med Sutent kan være:

Svært vanlige: kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer

- Reduksjon i antall blodplater, røde blodceller og/eller hvite blodceller (f.eks. nøytrofile celler).
- Kortpustethet.
- Høyt blodtrykk.
- Ekstrem tretthet, tap av krefter.
- Hevelse forårsaket av væske under huden og rundt øyet, dypt allergisk utslett.
- Smerte/irritasjon i munnen, sår/inflammasjon/tørret i munnen, smaksforstyrrelser, urolig mage, kvalme, oppkast, diaré, forstoppelse, buksmerter/oppblåsthet, dårlig eller redusert appetitt
- Redusert aktivitet i skjoldbruskkjertelen (hypotyreose).
- Svimmelhet.
- Hodepine.
- Neseblødning.
- Ryggsmerter, leddsmerter.
- Smerter i armer og ben.
- Gulhet i huden/misfarging av huden, pigmentering av huden, endring av hårfarge, utslett i håndflatene og på fotsålene, utslett, tørr hud.
- Hoste.
- Feber.
- Problemer med å sovne.

Vanlige: kan forekomme hos inntil 1 av 10 personer

- Blodpropper i blodkar.
- Mangelfull blodtilførsel til hjertet på grunn av tilstopping eller forsnevring av kranspulsårene.
- Brystsmerter.
- Reduksjon i mengden blod som pumpes gjennom hjertet.
- Væskeopphopning, også rundt lungene.
- Infeksjoner.
- Redusert blodsukkernivå. Dersom du merker tegn eller symptomer på lavt blodsukker: Fortell det til legen så raskt som mulig dersom du opplever kronisk tretthet, hjertebank, svetting, sultfølelse og bevissthetstap.
- Proteintap gjennom urin, som i noen tilfeller kan gi hevelse.
- Influensaliknende symptomer.
- Unormale blodprøver, inkludert bukspyttkjertel- og leverenzymprøver.
- Høyt nivå av urinsyre i blodet.
- Hemorroider, smerter i endetarmen, blødning i tannkjøttet, svelgeproblemer eller manglende evne til å svelge.
- Brennende eller smertefull følelse på tungen, betennelse i tarmslimhinnen, luft i magen eller tarmene.
- Vekttap.
- Smerter i muskler og skjelett (smerter i muskler og bein), muskelsvakhet, muskeltretthet, muskelsmerter, muskelkramper. Neseørthet, tett nese.
- Rennende øyne.
- Unormal følelse i huden, tørr hud, kløe, flassing og inflammasjon i huden, blemmer, akne, misfarging av negler, hårtap.
- Unormal følelse i armer eller ben.
- Unormal reduksjon/økning i sensitivitet, spesielt for berøring.
- Halsbrann.

- Dehydrering (uttørking).
- Hetetokter.
- Unormal farge på urinen.
- Depresjon.
- Frysninger.

Mindre vanlige: kan forekomme hos inntil 1 av 100 personer

- Livstruende infeksjon i bløtvev inkludert området rundt endetarmsåpningen og kjønnsorganene. Kontakt lege umiddelbart dersom symptomer på infeksjon oppstår i forbindelse med en hudskade, inkludert feber, smerter, rødhet, hevelse eller hvis det kommer puss eller blod.
- Slag.
- Hjerterinfarkt forårsaket av avbrutt eller nedsatt blodtilførsel til hjertet.
- Endringer i den elektriske aktiviteten eller unormal rytme i hjertet.
- Væske rundt hjertet (perikardeffusjon).
- Leversvikt.
- Magesmerter (i buken) forårsaket av inflammasjon i bukspyttkjertelen.
- Nedbrytning av svulsten som fører til hull i tarmen (perforasjon).
- Betennelse (hevelse og rødhet) i galleblæren, med eller uten gallesteiner.
- Unormal rørformet kanal fra en normal kroppshule til en annen kroppshule eller til huden.
- Smerter i munnen, tenner og/eller kjeven, hevelse eller sår inni munnen, nummenhet eller en tyngdefornemmelse i kjeven, eller at en tann løsner. Dette kan være tegn og symptomer på beinskade i kjeven (osteonekrose). Fortell det til legen og tannlegen din med én gang hvis du opplever noen av dem.
- Overproduksjon av skjoldbruskkjertel-hormoner som øker mengden energi kroppen bruker ved hvile.
- Problemer med at sår ikke gror som de skal etter en operasjon.
- Økt blodnivå av enzymer (kreatinfosfokinase) fra muskel.
- U hensiktsmessig eller voldsom reaksjon på et allergen (allergifremkallende stoff).

Sjeldne: kan forekomme hos inntil 1 av 1000 personer

- Alvorlige reaksjoner i hud og/eller slimhinner (Stevens-Johnson syndrom, toksisk epidermal nekrolyse, erythema multiforme).
- Tumorlysesyndrom (TLS). TLS består av en gruppe stoffskiftekomplikasjoner som kan oppstå under behandling av kreft. Disse komplikasjonene er forårsaket av avfallsstoffer fra døende kreftceller og kan omfatte følgende: kvalme, kortpustethet, uregelmessig hjerterytme, muskelkramper, krampeanfoll, grumsete urin og tretthet kombinert med unormale blodprøveresultater (høye nivåer av kalium, urinsyre og fosfat og lavt kalsiumnivå i blodet), som kan føre til endringer i nyrefunksjonen og akutt nyresvikt.
- Unormal nedbrytning av muskler, som kan gi nyreproblemer (rabdomyolyse).
- Unormale forandringer i hjernen som kan forårsake en rekke symptomer som hodepine, forvirring, kramper og synstap (reversibelt posterior leukoencefalopatisk syndrom).
- Smertefulle sår i huden (pyoderma gangrenosum).
- Betennelse i leveren (hepatitt).
- Betennelse i skjoldbruskkjertelen.
- Skade i de minste blodkarene, såkalt trombotisk mikroangiopati (TMA).

Melding av bivirkninger

Kontakt lege dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via [det nasjonale meldesystemet](#) som beskrevet i [Appendix V](#). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

5. Hvordan du oppbevarer Sutent

- Oppbevares utilgjengelig for barn.
- Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på kartongen, boksen og blisterfolien etter 'Utløpsdato' eller 'EXP'. Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.
- Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.
- Bruk ikke dette legemidlet hvis du oppdager at pakningen er skadet eller ødelagt.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av Sutent

Sutent 12,5 mg harde kapsler

Virkestoff er sunitinib. Hver kapsel inneholder sunitinibmalat tilsvarende 12,5 mg.

Andre innholdsstoffer er:

- *Kapselinnhold:* mannitol (E421), krysskarmellosenatrium, povidon (K-25) og magnesiumstearat.
- *Kapselskall:* gelatin, rødt jernoksid (E172) og titandioksid (E171).
- *Trykkfarge:* skjellakk, propylenglykol, natriumhydroksid, povidon og titandioksid (E171).

Sutent 25 mg harde kapsler

Virkestoff er sunitinib. Hver kapsel inneholder sunitinibmalat tilsvarende 25 mg.

Andre innholdsstoffer er:

- *Kapselinnhold:* mannitol, krysskarmellosenatrium, povidon (K-25) og magnesiumstearat.
- *Kapselskall:* gelatin, titandioksid (E171), gult jernoksid (E172), rødt jernoksid (E172), svart jernoksid (E172).
- *Trykkfarge:* skjellakk, propylenglykol, natriumhydroksid, povidon og titandioksid (E171).

Sutent 37,5 mg harde kapsler

Virkestoff er sunitinib. Hver kapsel inneholder sunitinibmalat tilsvarende 37,5 mg.

Andre innholdsstoffer er:

- *Kapselinnhold:* mannitol, krysskarmellosenatrium, povidon (K-25) og magnesiumstearat.
- *Kapselskall:* gelatin, titandioksid (E171), gult jernoksid (E172).
- *Trykkfarge:* skjellakk, propylenglykol, kaliumhydroksid, svart jernoksid (E172).

Sutent 50 mg harde kapsler

Virkestoff er sunitinib. Hver kapsel inneholder sunitinibmalat tilsvarende 50 mg.

Andre innholdsstoffer er:

- *Kapselinnhold:* mannitol, krysskarmellosenatrium, povidon (K-25) og magnesiumstearat.
- *Kapselskall:* gelatin, titandioksid (E171), gult jernoksid (E172), rødt jernoksid (E172), svart jernoksid (E172).
- *Trykkfarge:* skjellakk, propylenglykol, natriumhydroksid, povidon og titandioksid (E171).

Hvordan Sutent ser ut og innholdet i pakningen

Sutent 12,5 mg leveres som harde gelatinkapsler med oransje toppstykke og oransje hovedstykke, merket med "Pfizer" i hvitt på toppstykket og "STN 12.5 mg" på hovedstykket, som inneholder gult til oransje granulater.

Sutent 25 mg leveres som harde gelatinkapsler med karamellfarget toppstykke og oransje hovedstykke, merket med "Pfizer" i hvitt på toppstykket og "STN 25 mg" på hovedstykket, som inneholder gult til oransje granulat.

Sutent 37.5 mg leveres som harde gelatinkapsler med gult toppstykke og gult hovedstykke, merket med "Pfizer" i svart på toppstykket og "STN 37.5 mg" på hovedstykket, som inneholder gult til oransje granulat.

Sutent 50 mg leveres som harde gelatinkapsler med karamellfarget toppstykke og karamellfarget hovedstykke, merket med "Pfizer" i hvitt på toppstykket og "STN 50 mg" på hovedstykket, som inneholder gult til oransje granulat.

Tilgjengelig i plastbokser med 30 kapsler og i perforerte endose blisterpakninger med 28 x 1 kapsler.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Pfizer Limited
Ramsgate Road
Sandwich, Kent CT13 9NJ
Storbritannia

Tilvirker

Pfizer Italia S.r.l.
Via del Commercio – Zona Industriale –
63100 Marino del Tronto (Ascoli Piceno)
Italia

For ytterligere informasjon om dette legemidlet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaveren av markedsføringstillatelsen

Belgique / België / Belgien

Pfizer S.A. / N.V.
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

Lietuva

Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje
Tel. + 370 52 51 4000

България

Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България
Тел.: +359 2 970 4333

Luxembourg/Luxemburg

Pfizer S.A.
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

Česká republika

Pfizer PFE, spol. s r.o.
Tel.: +420 283 004 111

Magyarország

Pfizer Kft.
Tel.: +36-1-488-37-00

Danmark

Pfizer ApS
Tlf: +45 44 20 11 00

Malta

V.J. Salomone Pharma Ltd.
Tel. +35621220174

Deutschland

Pfizer Pharma GmbH
Tel: +49 (0)30 550055 51000

Nederland

Pfizer BV
Tel: +31 (0)10 406 43 01

Eesti

Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal
Tel.: +372 666 7500

Norge

Pfizer Norge AS
Tlf: +47 67 52 61 00

Ελλάδα

Pfizer Ελλάς A.E.
Τηλ: +30 210 6785 800

España

Pfizer, S.L. .
Τέλ: +34 91 490 99 00

France

Pfizer
Τέλ: +33 (0)1 58 07 34 40

Hrvatska

Pfizer Croatia d.o.o.
Tel: + 385 1 3908 777

Ireland

Pfizer Healthcare Ireland
Tel: 1800 633 363 (toll free)
+44 (0) 1304 616161

Ísland

Icepharma hf.
Sími: +354 540 8000

Italia

Pfizer S.r.l.
Tel: +39 06 33 18 21

Κύπρος

Pfizer Ελλάς A.E. (Cyprus Branch)
Τηλ.:+ 357 22 817690

Latvija

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā
Tel.: + 371 670 35 775

Österreich

Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0)1 521 15-0

Polska

Pfizer Polska Sp. z o.o.
Tel.:+48 22 335 61 00

Portugal

Pfizer Biofarmacêutica, Sociedade Unipessoal Lda
Tel: +351 21 423 5500

România

Pfizer Romania S.R.L.
Tel: +40 (0) 21 207 28 00

Slovenija

Pfizer Luxembourg SARL
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja
farmaceutvske dejavnosti, Ljubljana
Tel.: + 386 (0)1 52 11 400

Slovenská republika

Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka
Tel.:+ 421 2 3355 5500

Suomi/Finland

Pfizer Oy
Puh./Tel: +358 (0)9 43 00 40

Sverige

Pfizer Innovations AB
Tel: +46 (0)8 550 520 00

United Kingdom

Pfizer Limited
Tel: +44 (0) 1304 616161

Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency): <http://www.ema.europa.eu>.