

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

▼ Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Se pkt. 4.8 for informasjon om bivirkningsrapportering.

1. LEGEMIDLETS NAVN

Spinraza 12 mg injeksjonsvæske, oppløsning

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Ett 5 ml hetteglass inneholder nusinersennatrium tilsvarende 12 mg nusinersen.
1 ml inneholder 2,4 mg nusinersen.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Injeksjonsvæske, oppløsning.

Klar og fargeløs oppløsning med pH ca. 7,2.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Indikasjoner

Spinraza er indisert til behandling av 5q spinal muskelatrofi.

4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Behandling med Spinraza skal kun startes av lege med erfaring i behandling av spinal muskelatrofi (SMA).

Beslutning om behandling skal baseres på en individualisert ekspertvurdering av forventet nytte av behandlingen for hvert enkelt individ, balansert mot potensiell risiko ved behandling med nusinersen. Spinraza er ikke undersøkt hos pasienter med uttalt hypotoni og respirasjonssvikt ved fødselen, og på grunn av den alvorlige mangelen på SMN-protein vil ikke disse nødvendigvis ha klinisk signifikant nytte av behandlingen.

Dosering

Anbefalt dosering er 12 mg (5 ml) per administrering.

Behandling med Spinraza bør startes så tidlig som mulig etter diagnostisering, med 4 ladningsdoser på dag 0, 14, 28 og 63. En vedlikeholdsdose bør deretter gis én gang hver 4. måned.

Behandlingsvarighet

Det foreligger ikke informasjon vedrørende langtidseffekt av dette legemidlet. Behov for videre behandling skal vurderes regelmessig og på individuelt grunnlag ut fra pasientens kliniske tilstand og behandlingsrespons.

Uteglemte eller forsinkede doser

Dersom en laddningsdose er forsinket eller uteglemt skal Spinraza gis så snart som mulig, med minst 14 dager mellom dosene, og dosering fortsettes med forskrevet hyppighet. Dersom en vedlikeholdsdose er forsinket eller uteglemt skal Spinraza gis så snart som mulig, og dosering fortsettes hver 4. måned.

Spesielle populasjoner

Nedsatt nyrefunksjon

Spinraza har ikke blitt undersøkt hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon. Sikkerhet og effekt hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon har ikke blitt fastslått, og disse bør observeres nøye.

Nedsatt leverfunksjon

Spinraza har ikke blitt undersøkt hos pasienter med nedsatt leverfunksjon. Spinraza metaboliseres ikke via cytokrom P450-enzymssystemet i leveren, og det er derfor lite sannsynlig at det er behov for dosejustering hos pasienter med nedsatt leverfunksjon (se pkt. 4.5 og 5.2).

Administrasjonsmåte

Spinraza er til intratekal bruk ved spinalpunksjon.

Behandling skal administreres av helsepersonell med erfaring i å utføre spinalpunksjon.

Spinraza administreres som en intratekal bolusinjeksjon i 1 til 3 minutter, ved hjelp av en kanyler til spinalanestesi. Injeksjonen skal ikke settes i hudområder der det er tegn på infeksjon eller inflammasjon. Det anbefales at et volum av cerebrospinalvæske (CSF) tilsvarende volumet av Spinraza som skal injiseres, tas ut før administrering av Spinraza.

Sedasjon kan være nødvendig for å administrere Spinraza, avhengig av pasientens kliniske tilstand. Ultralyd (eller andre bildeteknikker) kan vurderes for å veilede intratekal administrering av Spinraza, spesielt hos yngre pasienter og hos pasienter med skoliose. Aseptisk teknikk skal brukes ved tilberedning og administrering av Spinraza, se bruksanvisning i pkt. 6.6.

4.3 Kontraindikasjoner

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

4.4 Advarsler og forsiktighetsregler

Spinalpunksjonsprosedyre

Det er en risiko for at det oppstår bivirkninger som del av spinalpunksjonsprosedyren (f.eks. hodepine, ryggsmerte, oppkast, se pkt. 4.8). Mulige problemer med denne administrasjonsveien kan ses hos svært unge pasienter og de med skoliose. Bruk av ultralyd eller andre bildeteknikker til hjelp ved intratekal administrering av Spinraza kan vurderes ut fra legens skjønn.

Trombocytopeni og koagulasjonsforstyrrelser

Koagulasjonsforstyrrelser og trombocytopeni, inkludert akutt alvorlig trombocytopeni, er observert etter administrering av andre subkutan eller intravenøst administrerte antisense-oligonukleotider. Hvis klinisk indisert anbefales laboratorietesting av blodplater og koagulasjon før administrering av Spinraza.

Nyretoksisitet

Nyretoksisitet er observert etter administrering av andre subkutan eller intravenøst administrerte antisense-oligonukleotider. Hvis klinisk indisert anbefales måling av proteiner i urin (fortrinnsvis ved

bruk av prøve fra første morgenurin). Ved vedvarende forhøyet protein i urin bør ytterligere utredning vurderes.

4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen interaksjonsstudier er blitt utført. *In vitro*-studier indikerte at nusinersen verken induserer eller hemmer CYP450-mediert metabolisme. *In vitro*-studier indikerer at det er liten sannsynlighet for interaksjoner med nusinersen som skyldes konkurranse om binding til plasmaproteiner eller konkurranse med eller hemming av transportproteiner.

4.6 Fertilitet, graviditet og amming

Graviditet

Det er ingen eller begrenset mengde data på bruk av nusinersen hos gravide kvinner. Dyrestudier indikerer ingen direkte eller indirekte skadelige effekter med hensyn på reproduksjonstoksisitet (se pkt. 5.3). Som et forsiktighetstiltak er det anbefalt å unngå bruk av Spinraza under graviditet.

Amming

Det er ukjent om nusinersen/metabolitter blir skilt ut i morsmelk hos mennesker.

En risiko for nyfødte/spedbarn som ammes kan ikke utelukkes. Tatt i betraktning fordelene av amming for barnet og fordelene av behandling for moren, må det tas en beslutning om ammingen skal opphøre eller om behandlingen med Spinraza skal avsluttes/avstås fra.

Fertilitet

I toksisitetsstudier hos dyr ble det ikke observert effekter på fertilitet hos hanner eller hunner (se pkt. 5.3). Det finnes ingen tilgjengelige data vedrørende mulige effekter på fertilitet hos mennesker.

4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner

Spinraza har ingen eller ubetydelig påvirkning på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner.

4.8 Bivirkninger

Sammendrag av sikkerhetsprofilen

Sikkerhetsvurderingen av Spinraza ble basert på to kliniske fase 3-studier med spedbarn (CS3B) og barn (CS4) med SMA, sammen med åpne studier med presymptomatiske spedbarn som var genetisk diagnostisert med SMA og spedbarn og barn med SMA. Av de 260 pasientene som fikk Spinraza i opptil maksimalt 4 år, fikk 154 pasienter behandling i minst 1 år.

Tabell med bivirkninger

Vurderingen av bivirkninger er basert på følgende frekvensdata:

Svært vanlige ($\geq 1/10$)

Vanlige ($\geq 1/100$ til $< 1/10$)

Tabell 1: Bivirkninger forbundet med spinalpunksjonsprosedyren rapportert i CS4 (senere debut av SMA) med en insidens minst 5 % høyere hos pasienter behandlet med Spinraza sammenlignet med shamkontroll

MedDRA organklasser	MedDRA foretrukket betegnelse	Spinraza frekvenskategori, n=84
Nevrologiske sykdommer	Hodepine*	Svært vanlige

MedDRA organklasser	MedDRA foretrukket betegnelse	Spinraza frekvenskategori, n=84
Gastrointestinale sykdommer	Oppkast*	Vanlige
Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett	Ryggsmerter*	Svært vanlige

*Bivirkninger ansett å være forbundet med spinalpunksjonsprosedyren. Disse hendelsene kan anses som manifestasjoner av postspinalpunksjonssyndrom.

Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

Bivirkninger forbundet med administrering av Spinraza ved spinalpunksjon er observert. De fleste av disse ble rapportert innen 72 timer etter prosedyren. Insidensen og alvorlighetsgraden av disse hendelsene var i overensstemmelse med hendelsene som forventes å forekomme ved spinalpunksjon. Ingen alvorlige komplikasjoner av spinalpunksjon, som alvorlige infeksjoner, er observert i kliniske studier med Spinraza.

Noen av bivirkningene som vanligvis er forbundet med spinalpunksjon (f.eks. hodepine og ryggsmerte) kunne ikke vurderes i spedbarnspopulasjonen som ble eksponert for Spinraza, på grunn av begrenset mulighet for kommunikasjon i denne aldersgruppen.

Immunogenisitet

Immunrespons på nusinersen ble bestemt hos 148 pasienter der plasmaprøver fra baseline og etter baseline ble evaluert for antistoffer mot legemidlet. Samlet insidens av antistoffer mot legemidlet var lav, med 7 (5 %) pasienter som utviklet antistoffer mot legemidlet etter behandling, hvorav 2 var forbigående, 2 ble ansett som vedvarende og 3 var ubekreftede. Det var ingen åpenbar effekt av utvikling av antistoffer mot legemidlet på klinisk respons, bivirkninger eller den farmakokinetiske profilen til nusinersen.

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

Ingen tilfeller av overdosering forbundet med bivirkninger ble rapportert i kliniske studier.

Ved en overdosering skal det gis støttende medisinsk behandling, inkludert konsultasjon med helsepersonell og nøye observasjon av pasientens kliniske status.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Farmakoterapeutisk gruppe: {gruppe}, ATC-kode: **ennå ikke tildelt**

Virkningsmekanisme

Nusinersen er et antisense-oligonukleotid (ASO) som øker andelen av ekson 7-inklusjon i SMN2 (survival motor neuron 2)-messenger ribonukleinsyre (mRNA)-transkripter ved binding til et ISS-N1 (intronic splice silencing)-sete som finnes i intron 7 i SMN2 pre-messenger ribonukleinsyre (pre-mRNA). Ved binding fortrenger ASO spleisefaktorer som vanligvis undertrykker

spleising. Fortrenging av disse faktorene medfører retensjon av ekson 7 i SMN2-mRNA, og når SMN2-mRNA dannes kan det dermed translateres til funksjonelt SMN-protein av full lengde.

SMA er en progredierende nevromuskulær sykdom som skyldes mutasjoner i kromosom 5q i SMN1-genet. Et annet gen, SMN2, lokalisert nær SMN1, er ansvarlig for en liten del av produksjonen av SMN-protein. SMA er et klinisk spekter av sykdom der sykdommens alvorlighetsgrad har sammenheng med lavere antall SMN2-genkopier og yngre alder ved symptomdebut.

Klinisk effekt og sikkerhet

Symptomatiske pasienter

Infantil symptomdebut

Studie CS3B (ENDEAR) var en randomisert, dobbeltblindet, shamprosedyrekontrollert fase 3-studie gjennomført med 121 symptomatiske spedbarn i alderen ≤ 7 måneder, diagnostisert med SMA (symptomdebut før 6 måneders alder). CS3B var designet for å vurdere effekten av Spinraza på motorisk funksjon og overlevelse. Pasienter ble randomisert i forholdet 2:1 til enten Spinraza (i henhold til det godkjente doseringsregimet) eller shamkontroll, med en behandlingsvarighet på 6 til 442 dager.

Median alder ved debut av kliniske tegn og symptomer på SMA var 6,5 uker og 8 uker for henholdsvis Spinraza-behandlede pasienter og pasienter i shamkontrollgruppen, der 99 % av pasientene hadde 2 kopier av SMN2-genet og derfor ble ansett å ha stor sannsynlighet for å utvikle SMA type I. Median alder når pasientene fikk sin første dose var 164,5 dager for behandlede pasienter og 205 dager for shamkontroll. Sykdomskarakteristika ved baseline var stort sett like hos Spinraza-behandlede pasienter og shamkontrollpasienter, med unntak av at Spinraza-behandlede pasienter ved baseline hadde en høyere prosentandel av paradoksal pusting (89 % mot 66 %), pneumoni eller respirasjonssymptomer (35 % mot 22 %), svelge- eller spisevansker (51 % mot 29 %) og behov for respirasjonsstøtte (26 % mot 15 %) sammenlignet med shamkontrollpasienter.

I den endelige analysen hadde en statistisk signifikant større prosentandel av pasientene oppnådd definisjonen på en motorisk milepælresponder i Spinraza-gruppen (51 %) sammenlignet med shamkontrollgruppen (0 %) ($p < 0,0001$). Tid til død eller permanent ventilering (≥ 16 timer ventilering/døgn kontinuerlig i > 21 dager i fravær av en akutt reversibel hendelse eller trakeostomi) ble vurdert som det primære endepunktet. Statistisk signifikante effekter på hendelsesfri overlevelse, total overlevelse, andelen av pasienter som oppnådde definisjonen på en motorisk milepælresponder, og prosentandelen av pasienter med minst 4 poengs forbedring fra baseline i CHOP INTEND (Children's Hospital of Philadelphia Infant Test for Neuromuscular Disease)-skår ble observert hos pasienter i Spinraza-gruppen sammenlignet med shamkontrollgruppen (tabell 2).

I effektpopulasjonen hadde 18 pasienter (25 %) i Spinraza-gruppen og 12 pasienter (32 %) i shamkontrollgruppen behov for permanent ventilering. Av disse pasientene oppfylte 6 (33 %) i Spinraza-gruppen og 0 (0 %) i shamkontrollgruppen de protokolldefinerte kriteriene for en motorisk milepælresponder.

Tabell 2: Primære og sekundære endepunkter ved endelig analyse – studie CS3B

Effektparameter	Spinraza-behandlede pasienter	Shamkontroll-pasienter
Overlevelse		
Hendelsesfri overlevelse²		
Antall pasienter som døde eller fikk permanent ventilering	31 (39 %)	28 (68 %)
Hasardratio (95 % KI)	0,53 (0,32 – 0,89)	
p-verdi	p = 0,0046	

Effektparameter	Spinraza-behandlede pasienter	Shamkontroll-pasienter
Totaloverlevelse²		
Antall pasienter som døde	13 (16 %)	16 (39 %)
Hasardratio (95 % KI)	0,37 (0,18 – 0,77)	
p-verdi	p = 0,0041	
Motorisk funksjon		
Motoriske milepæler³		
Andel som oppnådde forhåndsdefinerte kriterier for motorisk milepælresponder (HINE del 2) ^{4,5}	37 (51 %)¹ p < 0,0001	0 (0 %)
Andel på dag 183	41 %	5 %
Andel på dag 302	45 %	0 %
Andel på dag 394	54 %	0 %
Andel med forbedring i total motorisk milepælskår	49 (67 %)	5 (14 %)
Andel med forverring i total motorisk milepælskår	1 (1 %)	8 (22 %)
CHOP INTEND³		
Andel som oppnådde 4 poengs forbedring	52 (71 %) p < 0,0001	1 (3 %)
Andel som oppnådde 4 poengs forverring	2 (3 %)	17 (46 %)
Andel med forbedring	53 (73 %)	1 (3 %)
Andel med forverring	5 (7 %)	18 (49 %)

¹CS3B ble stoppet etter positiv statistisk analyse for det primære endepunktet ved interimanalyse (statistisk signifikant høyere prosentandel av pasienter som oppnådde definisjonen på en motorisk milepælresponder i Spinraza-gruppen (41 %) sammenlignet med shamkontrollgruppen (0 %), p < 0,0001)

²I den endelige analysen ble hendelsesfri overlevelse og total overlevelse vurdert ved bruk av “Intent to Treat”-populasjonen (ITT Spinraza n=80, shamkontroll n=41)

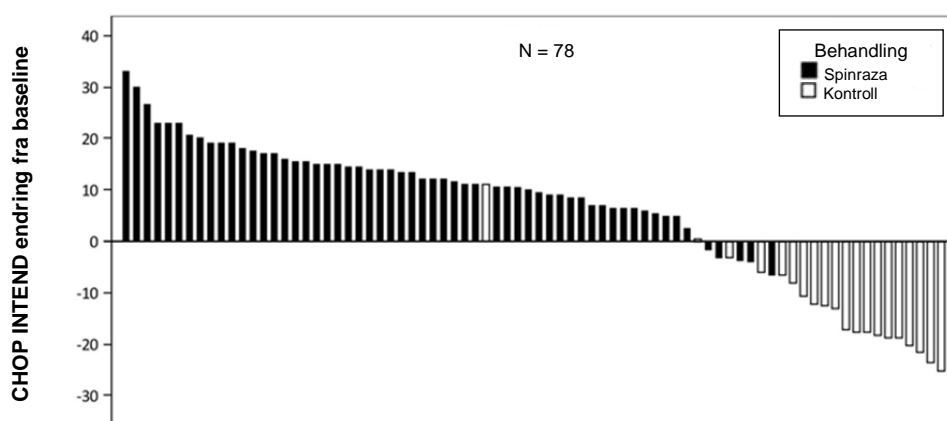
³I den endelige analysen ble analyser av CHOP INTEND og motorisk milepæl gjennomført ved bruk av effektpopulasjonen (Spinraza n=73, shamkontroll n=37)

⁴Vurdert ved det siste av pasientens studiebesøk på dag 183, dag 302 eller dag 394

⁵I henhold til HINE (Hammersmith Infant Neurological Examination) del 2: ≥ 2 poengs økning (eller maksimal skår) i evne til å sparke, ELLER ≥ 1 poengs økning i motoriske milepæler for hodekontroll, rulle, sitte, krabbe, stå eller gå, OG forbedring i flere kategorier av motoriske milepæler enn forverring, definert som en responder for denne primære analysen

Graden av forbedring i CHOP INTEND er vist i figur 1 (endring fra baselineskår for hver forsøksperson).

Figur 1: Endring i CHOP INTEND fra baseline til det siste av pasientens studiebesøk på dag 183, dag 302 eller dag 394 – Endear-studien /CS3B (effektpopulasjon)



Merk 1: Korteste søyler ved 0-linje indikerer 0-verdi.

Merk 2: Av de 110 pasientene i effektpopulasjonen døde 29 (13 (18 %) med Spinraza og 16 (43 %) med kontroll) og 3 gikk ut av studien av andre årsaker enn død (2 (3 %) med Spinraza og 1 (3 %) med kontroll) og ble derfor ikke inkludert i denne analysen av effektpopulasjonen.

Disse resultatene støttes av en åpen fase 2-studie med symptomatiske pasienter diagnostisert med SMA (CS3A). Median alder ved debut av kliniske tegn og symptomer var 56 dager, og pasientene hadde enten 2 SMN2-genkopier (n=17) eller 3 SMN2-genkopier (n=2) (SMN2-genkopitall ukjent for 1 pasient). Pasientene i denne studien ble ansett å ha stor sannsynlighet for å utvikle SMA type I. Median alder ved første dose var 162 dager.

Ved tidspunktet for den planlagte interimanalysen hadde pasientene i studien en median studietid på 670 dager. Det primære endepunktet var andelen av pasienter med forbedring i én eller flere kategorier av motoriske milepæler (i henhold til HINE del 2: ≥ 2 poengs økning (eller maksimal skår) i evne til å sparke eller frivillig gripe ELLER ≥ 1 poengs økning i motoriske milepæler for hodekontroll, rulle, sitte, krabbe, stå eller gå). På dette tidspunktet hadde 13 av 20 pasienter (65 %) oppfylt det primære endepunktet vedvarende forbedring i oppnåelse av gjennomsnittlige motoriske milepæler over tid. En vedvarende forbedring i gjennomsnittlig CHOP INTEND-skår ble observert fra baseline til dag 694 (gjennomsnittlig endring 16,90). Samlet oppfylte 11 av 20 pasienter (55 %) endepunktet økning i total CHOP INTEND-skår på ≥ 4 poeng til siste studiebesøk før data cut-off.

Senere symptomdebut

Studie CS4 (CHERISH) er en randomisert, dobbeltblindet, shamprosedyrekontrollert fase 3-studie gjennomført med 126 symptomatiske pasienter med senere debut av SMA (symptomdebut etter 6 måneders alder). Pasientene ble randomisert 2:1 til Spinraza (fikk 3 laddningsdoser og vedlikeholdsdoser hver 6. måned) eller shamkontroll, med en behandlingsvarighet på 170 til 470 dager. Median alder ved screening var 3 år, og median alder ved debut av kliniske tegn og symptomer på SMA var 11 måneder. De fleste av pasientene (88 %) hadde 3 kopier av SMN2-genet (8 % hadde 2 kopier, 2 % hadde 4 kopier og 2 % hadde et ukjent antall kopier). Pasientene i denne studien ble ansett å ha stor sannsynlighet for å utvikle SMA type II eller III. Sykdomskarakteristika ved baseline var stort sett like med unntak av en ubalanse i andelen av pasienter som hadde oppnådd evne til å stå uten støtte (13 % av pasientene i Spinraza-gruppen og 29 % i shamkontrollgruppen) eller gå uten støtte (24 % av pasientene i Spinraza-gruppen og 33 % i shamkontrollgruppen).

En interimanalyse ble gjennomført etter at alle pasienter hadde gjennomført vurdering ved måned 6 og minst 39 pasienter hadde gjennomført vurdering ved måned 15, se tabell 3. Det primære endepunktet som ble vurdert ved tidspunktet for interimanalysen var endring i HFMSE (Hammersmith Functional Motor Scale Expanded)-skår fra baseline til måned 15. Den primære analysen ble gjennomført for ITT-populasjonen (Spinraza: n=84, shamkontroll: n=42), og HFMSE-data etter baseline for pasienter uten måned 15-besøk ble imputert ved bruk av multipl imputasjon. En statistisk signifikant forbedring i HFMSE-skår fra baseline ble observert hos Spinraza-behandlede pasienter sammenlignet med shamkontrollpasienter. En analyse av undergruppen av pasienter i ITT-populasjonen som hadde

observerte verdier i måned 15, viste konsistente, statistisk signifikante resultater. Deskriptive resultater fra ytterligere funksjonelle målinger, inkludert revidert modultest for øvre ekstremiteter (revised upper limb module test) og WHO motorisk milepæloppnåelse, er beskrevet i tabell 3.

Oppstart av behandling tidligere etter symptomdebut ga tidligere og større forbedring i motorisk funksjon enn hos de med forsinket behandlingsstart, men begge grupper hadde effekt sammenlignet med shamkontroll.

Tabell 3: Primære og sekundære endepunkter ved interimanalyse – studie CS4¹

	Spinraza-behandlede pasienter	Shamkontroll-pasienter
HFMSE-skår Endring fra baseline i total HFMSE-skår etter 15 måneder ^{1,2}	4,0 (95 % KI: 2,9, 5,1) P = 0,0000002	-1,9 (95 % KI: -3,8, 0,0)
Andel av pasienter som oppnådde minst 3 poengs forbedring fra baseline ^{1,3}	57,3 %	20,5 %
RULM⁵ Gjennomsnittlig endring i total RULM-skår fra baseline til måned 15 ^{1,2,3}	3,7	0,3
WHO motoriske milepæler Andel av pasienter som oppnådde en ny motorisk milepæl etter 15 måneder ^{3,4}	17,1	10,5

¹CS4 ble stoppet etter positiv statistisk analyse for det primære endepunktet

²Gjennomsnitt ved bruk av minste kvadraters metode

³Ikke statistisk testet i interimanalysen

⁴WHO-milepæloppnåelse ble vurdert ved bruk av interim-effektopulasjonen (Spinraza n=35, shamkontroll n=19). Analyser er basert på imputerte data ved manglende data

⁵RULM (Revised upper limb module)

Disse resultatene støttes av 2 åpne studier (studie CS2 og studie CS12). Analysen omfattet 28 pasienter som fikk sin første dose i studie CS2, og deretter ble overført til forlengelsesfasen, studie CS12. Pasienter i alderen 2 til 15 år ved første dose ble inkludert i studiene. Av de 28 pasientene var 3 minst 18 år ved sitt siste studiebesøk. Én av 28 pasienter hadde 2 SMN2-genkopier, 21 hadde 3 kopier og 6 hadde 4 kopier.

Pasientene ble vurdert i en behandlingsperiode på 3 år. En vedvarende forbedring ble sett hos pasienter med type II, med en gjennomsnittlig forbedring i HFSME-skår fra baseline på 12,3 (SD 5,46, n=6), med en gjennomsnittlig totalskår på 35,3 (SD 12,58) etter 1050 dagers behandling. Det ble ikke observert noe platå. Hos pasienter med SMA type III ble det vist en gjennomsnittlig forbedring i HFSME-skår fra baseline på 1,6 (SD 3,91, n=7), med en gjennomsnittlig totalskår på 53,0 (SD 9,22) etter 1050 dager.

Seks minutters gangtest (6-minute walk test, 6MWT) ble kun gjennomført for ambulatoriske pasienter. Hos disse pasientene ble det observert en gjennomsnittlig forbedring på 96,7 meter (SD 42,36, n=6), med en gjennomsnittlig 6MWT-distansse på 278,2 meter (SD 157,58) etter 1050 dager. To ambulatoriske pasienter som tidligere ikke kunne gå uten støtte (type III), oppnådde å kunne gå uten støtte, og én ikke-ambulatorisk pasient (type II) oppnådde å kunne gå uten støtte.

Presymptomatiske spedbarn

Studie CS5 (NURTURE) er en åpen studie med presymptomatiske spedbarn som er genetisk diagnostisert med SMA, som ble inkludert ved 6 ukers alder eller tidligere. Pasientene i denne studien

ble ansett å ha stor sannsynlighet for å utvikle SMA type I eller type-II. Median alder ved første dose var 19 dager.

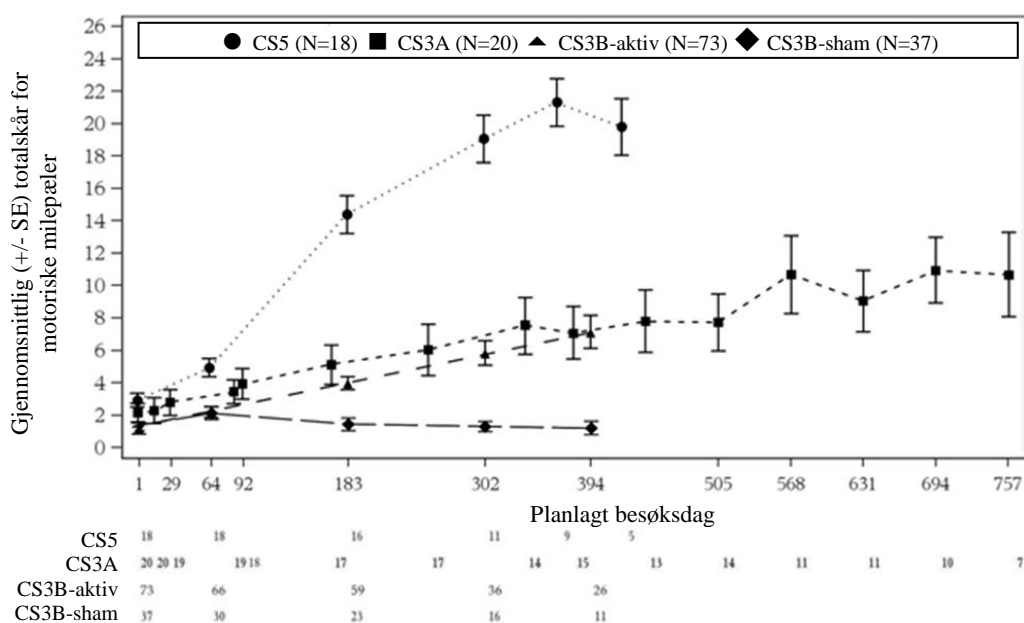
I interimanalysen hadde 18 av de 20 pasientene fullført dag 64-besøket, og utgjorde dermed effektpopulasjonen (2 SMN2-genkopier, n=13, 3 SMN2-genkopier, n=5). Median tid i studien var 317,5 dager. Det primære endepunkt vurdert ved tidspunktet for interimanalysen var tid til død eller respiratorisk intervensjon (definert som invasiv eller ikke-invasiv ventilering i ≥ 6 timer/døgn kontinuerlig i ≥ 7 påfølgende dager ELLER trakeostomi). Ved den planlagte interimanalysen hadde ingen pasienter nådd det primære endepunktet død eller respiratorisk intervensjon.

Pasienter oppnådde milepæler som ikke er forventet ved SMA type I eller type-II og som er mer i samsvar med normal utvikling. Sammenlignet med baseline ble forbedringer i HINE motoriske milepæler oppnådd hos 16 pasienter (89 %) i effektpopulasjonen ved interimanalysen. Tolv pasienter kunne sitte uten støtte, 9 kunne stå med eller uten støtte, og 6 kunne gå med eller uten støtte. Seksten pasienter (89 %) fikk ≥ 4 poengs forbedring i CHOP INTEND-totalskår, hvorav 7 oppnådde maksimal total CHOP INTEND-skår på 64. Én forsøksperson (6 %) fikk ≥ 4 poengs reduksjon i CHOP INTEND-totalskår.

Andelen av pasienter som utviklet klinisk manifest SMA ble undersøkt blant pasienter som hadde fullført dag 365-besøket ved interimanalysen (n=9). De protokolldefinerte kriteriene for klinisk manifest SMA omfattet aldersjustert vekt lavere enn femte WHO-persentil, en reduksjon på 2 eller flere hovedpersentiler på vektøkningsskurven, innlegging av perkutan ventrikkelsonde og/eller manglende evne til å oppnå forventede aldersrelaterte WHO-milepæler (sitte uten støtte, stå med støtte og krabbe på hender og knær). Fem (56 %) pasienter hadde vektøkning og oppnådde WHO-milepæler i samsvar med normal utvikling. Selv om 4 pasienter (44 %) (alle med 2 SMN2-genkopier) oppfylte de protokolldefinerte kriteriene, hadde disse pasientene vektøkning og oppnådde WHO-milepæler, inkludert å kunne sitte uten støtte, noe som ikke er i samsvar med SMA type I.

En sammenligning av oppnåelse av motoriske milepæler hos pasientene med symptomatisk infantil SMA-debut og presymptomatisk SMA er vist i figur 2.

Figur 2: Endring i HINE motoriske milepæler versus dager i studien for studie CS3B (behandlet og shamkontroll), CS3A og CS5



Populasjon brukt i figur: Nuture (CS5) – interim-effektpopulasjon, CS3A – alle forsøkspersoner som har fått behandling, CS3B – effektpopulasjon.

For hver studie er besøk med n < 5 ikke vist.

5.2 Farmakokinetiske egenskaper

Farmakokinetikk ved enkelt- og gjentatt dosering av nusinersen, administrert ved intratekal injeksjon, ble fastslått hos pediatriske pasienter diagnostisert med SMA.

Absorpsjon

Ved intratekal injeksjon av nusinersen i CSF blir nusinersen fullstendig tilgjengelig for distribusjon fra CSF til målvevet i sentralnervesystemet (CNS). Gjennomsnittlig minimumskonsentrasjon av nusinersen i CSF før neste injeksjon (trough) akkumulerte ca. 1,4 til 3 ganger etter gjentatte ladnings- og vedlikeholdsdoser, og nådde steady state innen ca. 24 måneder. Etter intratekal administrering var minimumskonsentrasjonen av nusinersen i plasma før neste injeksjon relativt lav sammenlignet med minimumskonsentrasjonen i CSF. Median T_{max} -verdi i plasma varierte fra 1,7 til 6,0 timer. Gjennomsnittlige plasmaverdier for C_{max} og AUC økte omtrent doseproporsjonalt i det undersøkte doseområdet. Det er ingen akkumulering i plasmaeksposeringen (C_{max} og AUC) etter gjentatt dosering.

Distribusjon

Autopsidata fra pasienter (n=3) viser at nusinersen administrert intratekalt har omfattende distribusjon i CNS, og at det oppnås terapeutiske nivåer i målvev i ryggmargen. Det er også påvist nusinersen i nevroner og andre celletyper i ryggmargen og hjernen, og i perifert vev som skjelettmuskulatur, lever og nyre.

Biotransformasjon

Nusinersen metaboliseres langsomt og hovedsakelig ved eksonuklease (3'- og 5')-mediert hydrolyse, og er ikke et substrat for, eller hemmer eller induser av CYP450-enzymene.

Eliminasjon

Gjennomsnittlig terminal eliminasjonshalveringstid i CSF er anslått til 135 til 177 dager. Primær eliminasjonsvei forventes å være utskillelse av nusinersen og dets metabolitter via urin.

Interaksjoner

In vitro-studier indikerte at nusinersen verken induserer eller hemmer CYP450-mediert oksidativ metabolisme og derfor ikke skal interagere med andre legemidler med hensyn til disse metabolismeveiene. Nusinersen er ikke et substrat eller hemmer av de humane transportproteinene BCRP, P-gp, OAT1, OAT3, OCT1, OCT2, OATP1B1, OATP1B3 og BSEP.

Karakteristika i spesifikke pasientpopulasjoner

Nedsatt nyre- og leverfunksjon

Farmakokinetikken til nusinersen hos pasienter med nedsatt nyre- eller leverfunksjon har ikke blitt undersøkt. Effekten av lever- eller nyreinsuffisiens som kovariater kunne ikke evalueres grundig i den populasjonsfarmakokinetiske modellen fordi det var så få pasienter med klinisk relevant lever- eller nyreinsuffisiens. Populasjonsfarmakokinetiske analyser viste ingen åpenbar sammenheng mellom klinisk-kjemiske markører for lever- og nyrefunksjon og interindividuell variasjon.

Rase

De fleste undersøkte pasientene var kaukasiske. Populasjonsfarmakokinetisk analyse indikerer at det er lite sannsynlig at rase påvirker farmakokinetikken til nusinersen.

5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

Karsinogenese

Langtidsstudier med dyr for å evaluere nusinersens karsinogenitet har ikke blitt utført.

Mutagenese

Nusinersen viste ingen holdepunkter for gentoksisitet.

Reproduksjonstoksisitet

Studier av reproduksjonstoksisitet ble gjennomført med subkutan administrering av nusinersen hos mus og kanin. Det ble ikke observert påvirkning av fertilitet hos hanner eller hunner, eller embryo-føtal utvikling eller pre-/postnatal utvikling.

Toksikologi

I studier av toksisitet ved gjentatt dosering (14 uker og 53 uker) ved intratekal administrering hos juvenile cynomolgusaper, ble nusinersen godt tolerert. Unntaket var en akutt, forbigående mangel i nedre spinalreflekser som oppsto ved høyeste dosenivå i hver studie (3 eller 4 mg per dose, tilsvarende 30 eller 40 mg per intratekal dose hos pasienter). Disse effektene ble observert innen noen timer etter dosering og opphørte vanligvis innen 48 timer.

I den 53 uker lange studien med intratekal dosering hos cynomolgusaper ble det ikke sett toksiske effekter ved nivåer opptil 14 ganger anbefalt årlig klinisk vedlikeholdsdose.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Fortegnelse over hjelpestoffer

Natriumdihydrogenfosfatdihydrat
Dinatriumfosfat
Natriumklorid
Kaliumklorid
Kalsiumkloriddihydrat
Magnesiumkloridheksahydrat
Natriumhydroksid (til pH-justering)
Saltsyre (til pH-justering)
Vann til injeksjonsvæsker

6.2 Uforlikeligheter

Ikke relevant.

6.3 Holdbarhet

3 år

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C).

Skal ikke fryses.

Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Dersom kjøleskap ikke er tilgjengelig kan Spinraza oppbevares i originalemballasjen, beskyttet mot lys ved høyst 30 °C i opptil 14 dager.

Før administrering kan uåpnede hetteglass med Spinraza tas ut av og settes tilbake i kjøleskap ved behov. Dersom det tas ut av originalemballasjen, skal samlet total tid utenfor kjøleskap ikke overskride 30 timer ved en temperatur på høyst 25 °C.

6.5 Emballasje (type og innhold)

5 ml i et hetteglass av type I-glass med brombutylgummipropp og aluminiumsforsegling og plastlokk. Pakningsstørrelse: Ett hetteglass per eske.

6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering

Kun til engangsbruk.

Instruksjoner vedrørende tilberedning av legemidlet før administrering

1. Hetteglasset med Spinraza skal inspiseres for partikler før administrering. Dersom partikler observeres og/eller væsken i hetteglasset ikke er klar og fargeløs, skal hetteglasset ikke brukes.
2. Aseptisk teknikk skal brukes ved tilberedning av Spinraza oppløsning til intratekal administrering.
3. Hetteglasset skal tas ut av kjøleskapet og oppnå romtemperatur (25 °C) uten bruk av eksterne varmekilder, før administrering.
4. Dersom hetteglasset ikke åpnes og oppløsningen ikke brukes, skal det settes tilbake i kjøleskapet (se pkt. 6.4).
5. Like før administrering fjernes plastlokket og sprøytenes kanyler føres inn i hetteglasset gjennom midten av forseglingen for å trekke opp riktig volum. Spinraza skal ikke fortynnes. Det er ikke nødvendig å bruke eksterne filtre.
6. Dersom oppløsningen ikke brukes innen 6 timer etter at den er trukket opp i sprøyten, skal den kastes.
7. Ikke anvendt legemiddel samt avfall skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Biogen Idec Ltd
Innovation House
70 Norden Road
Maidenhead
Berkshire
SL6 4AY
Storbritannia

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/17/1188/001

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE

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(E) 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(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirker(e) ansvarlig for batch release

Biogen (Denmark) Manufacturing ApS
Biogen Allé 1
DK - 3400 Hillerød
Danmark

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).

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal sende inn den første periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporten for dette legemidlet innen 6 måneder etter autorisasjon.

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.
- Forpliktelse til å utføre tiltak etter autorisasjon**

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal fullføre følgende tiltak innen de angitte tidsrammer:

Beskrivelse	Forfallsdato
PAES – Effektstudier etter markedsføring: For å evaluere langtidseffekt og -sikkerhet av nusinersen hos symptomatiske pasienter med spinal muskelatrofi skal innehaver av markedsføringstillatelsen utføre og sende inn resultater fra den åpne fase 3-forlengelsesstudien (SHINE, CS11)	Innsending av studieresultater: August 2023.

PAES – Effektstudier etter markedsføring: For å evaluere langtidseffekt og -sikkerhet av nusinersen hos presymptomatiske pasienter med spinal muskelatrofi skal innehaver av markedsføringstillatelsen utføre og sende inn resultater fra den åpne fase 2-studien (NURTURE (SM201))	Innsending av studieresultater: April 2023.
---	---

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE**YTTERESKE****1. LEGEMIDLETS NAVN**

Spinraza 12 mg injeksjonsvæske, oppløsning
nusinersen

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)

Ett 5 ml hetteglass inneholder nusinersennatrium tilsvarende 12 mg nusinersen (2,4 mg/ml)

3. LISTE OVER HJELPESTOFFER

Natriumdihydrogenfosfatdihydrat, dinatriumfosfat, natriumklorid, kaliumklorid, kalsiumkloriddihydrat, magnesiumkloridheksahydrat, natriumhydroksid, saltsyre, vann til injeksjonsvæsker.

4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)

Injeksjonsvæske, oppløsning
1 hetteglass

5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)

Les pakningsvedlegget før bruk.
Intratekal bruk.
Kun til engangsbruk.

6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN

Oppbevares utilgjengelig for barn.

7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**8. UTLØPSDATO**

EXP

9. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares i kjøleskap.
Skal ikke fryses.
Oppbevares i originalemballasjen for å beskytte mot lys.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL****11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Biogen Idec Ltd
Innovation House
70 Norden Road
Maidenhead
Berkshire
SL6 4AY
Storbritannia

12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)

EU/1/17/1188/001

13. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

14. GENERELL KLASSEFIKASJON FOR UMLEVERING**15. BRUKSANVISNING****16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Fritatt fra krav om blindeskrift.

17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER

PC:

SN:

NN:

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

HETTEGLASS

1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI

Spinraza 12 mg injeksjonsvæske, oppløsning
nusinersen
Intratekal bruk

2. ADMINISTRASJONSMÅTE

3. UTLØPSDATO

EXP

4. PRODUKSJONSNUMMER

Lot

5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER

5 ml

6. ANNET

B. PAKNINGSVEDLEGG

Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren

Spinraza 12 mg injeksjonsvæske, oppløsning

nusinersen

▼ Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning. Se avsnitt 4 for informasjon om hvordan du melder bivirkninger.

Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du eller barnet ditt får 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 sykepleier.
- Kontakt lege eller sykepleier dersom du eller barnet ditt opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:

1. Hva Spinraza er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du eller barnet ditt får Spinraza
3. Hvordan Spinraza gis
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan Spinraza oppbevares
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

1. Hva Spinraza er og hva det brukes mot

Spinraza inneholder virkestoffet *nusinersen* som tilhører en gruppe legemidler som kalles *antisense-oligonukleotider*. Spinraza brukes til å behandle en genetisk sykdom som kalles *spinal muskelatrofi* (SMA).

Spinal muskelatrofi skyldes mangel på et protein som kalles *survival motor neuron* (SMN) i kroppen. Dette medfører tap av nerveceller i ryggmargen, som gir svekkelse av musklene i skuldre, hofter, lår og øvre del av ryggen. Det kan også svekke musklene som brukes ved pusting og svelging.

Spinraza virker ved å bidra til at kroppen lager mer av SMN-proteinet som personer med SMA mangler. Dette minsker tapet av nerveceller og kan dermed bedre muskelstyrken.

2. Hva du må vite før du eller barnet ditt får Spinraza

Spinraza skal ikke gis:

- dersom du eller barnet ditt er **allergisk overfor nusinersen** eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).

Rådfør deg med lege eller sykepleier før du eller barnet ditt får Spinraza hvis du er usikker.

Advarsler og forsiktighetsregler

Det er en fare for at det kan oppstå bivirkninger etter at Spinraza er gitt ved spinalpunksjon (se avsnitt 3). Dette kan omfatte hodepine, oppkast og ryggsmarter. Det kan også være vanskelig å gi et legemiddel ved bruk av denne metoden hos svært unge pasienter og de med skoliose (vridning og sideveis skjevhet i ryggraden).

Det er vist at andre legemidler som tilhører samme legemiddelgruppe som Spinraza påvirker cellene i blodet som bidrar til blodlevring. Før du eller barnet ditt får Spinraza kan legen velge å ta en blodprøve for å sjekke om ditt eller ditt barns blod leverer seg slik det skal. Det er ikke sikkert dette er nødvendig hver gang du eller barnet ditt får Spinraza.

Det er vist at andre legemidler som tilhører samme legemiddelgruppe som Spinraza påvirker nyrene. Før du får Spinraza kan legen velge å ta en urinprøve for å sjekke om nyrene dine fungerer normalt. Det er ikke sikkert dette er nødvendig hver gang du eller barnet ditt får Spinraza.

Rådfør deg med lege før du eller barnet ditt får Spinraza.

Andre legemidler og Spinraza

Rådfør deg med lege dersom du eller barnet ditt bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler i fremtiden.

Graviditet og amming

Rådfør deg med lege før du får dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid. Bruk av Spinraza bør helst unngås under graviditet og amming.

Kjøring og bruk av maskiner

Spinraza har ingen eller ubetydelig påvirkning på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner.

Spinraza inneholder en liten mengde natrium

Hver dose av Spinraza inneholder mindre enn 1 mmol (23 mg) natrium. Det er så godt som "natriumfritt" og kan brukes av personer som er på en diett med lavt inntak av natrium (salt).

3. Hvordan Spinraza gis

Den vanlige dosen av Spinraza er 12 mg.

Spinraza gis:

- På den første dagen av behandlingen, dag 0
- Deretter rundt dag 14, dag 28 og dag 63
- Deretter én gang hver 4. måned.

Spinraza gis som en injeksjon i nedre del av ryggen. Denne injeksjonen, som kalles spinalpunksjon, utføres ved å føre en kanyle inn i hulrommet rundt ryggmargen. Dette gjøres av en lege med erfaring i å utføre spinalpunksjon. Du eller barnet ditt kan også få et legemiddel for å få slappe av eller sove under prosedyren.

Hvor lenge Spinraza skal brukes

Legen forteller deg hvor lenge du eller barnet ditt skal få Spinraza. Ikke avbryt behandling med Spinraza med mindre legen ber deg gjøre det.

Dersom du eller barnet ditt går glipp av en injeksjon

Rådfør deg med legen dersom du eller barnet ditt går glipp av en dose med Spinraza, slik at Spinraza kan gis så snart som mulig.

Spør legen dersom du har spørsmål om hvordan Spinraza gis.

4. Mulige bivirkninger

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

Bivirkninger av spinalpunksjon

Bivirkninger forbundet med spinalpunksjonen kan oppstå mens Spinraza gis eller kort tid etterpå. De fleste av disse bivirkningene er rapportert innen 72 timer etter prosedyren.

Svært vanlige bivirkninger (forekommer hos flere enn 1 av 10 personer)

- Ryggsmerter
- Hodepine

Vanlige bivirkninger (forekommer hos opptil 1 av 10 personer)

- Oppkast.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege eller sykepleier dersom du eller barnet ditt 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 Spinraza oppbevares

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på esken etter “EXP”. Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

Oppbevares i kjøleskap (2 °C – 8 °C). Skal ikke fryses.

Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Dersom kjøleskap ikke er tilgjengelig kan Spinraza oppbevares i originalemballasjen, beskyttet mot lys ved høyst 30 °C i opptil 14 dager.

Uåpnede hetteglass med Spinraza kan tas ut av og settes tilbake i kjøleskap ved behov. Dersom hetteglass tas ut av originalemballasjen, skal total tid utenfor kjøleskap ikke overskride 30 timer ved temperatur på høyst 25 °C.

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

Sammensetning av Spinraza

- Virkestoff er nusinersen.
- Ett 5 ml hetteglass inneholder nusinersennatrium tilsvarende 12 mg nusinersen.
- 1 ml inneholder 2,4 mg nusinersen.
- Andre innholdsstoffer er natriumdihydrogenfosfatdihydrat, dinatriumfosfat, natriumklorid, kaliumklorid, kalsiumkloriddihydrat, magnesiumkloridheksahydrat, natriumhydroksid, saltsyre, vann til injeksjonsvæsker.

Hvordan Spinraza ser ut og innholdet i pakningen

Spinraza er en klar, fargeløs injeksjonsvæske, oppløsning.

En eske med Spinraza inneholder ett hetteglass.

Hvert hetteglass er til engangsbruk.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Biogen Idec Ltd
Innovation House
70 Norden Road
Maidenhead
Berkshire
SL6 4AY
Storbritannia

Tilvirker

Biogen (Denmark) Manufacturing ApS
Biogen Allé 1
DK - 3400 Hillerød
Danmark

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

België/Belgique/Belgien

Biogen Belgium N.V./S.A.
Tél/Tel: +32 2 219 12 18

Lietuva

UAB "JOHNSON & JOHNSON"
Tel: +370 5 278 68 88

България

ТП ЕВОФАРМА
Тел.: +359 2 962 12 00

Luxembourg/Luxemburg

Biogen Belgium N.V./S.A.
Tél/Tel: +32 2 219 12 18

Česká republika

Biogen (Czech Republic) s.r.o.
Tel: +420 255 706 200

Magyarország

Biogen Hungary Kft.
Tel.: +36 (1) 899 9883

Danmark

Biogen (Denmark) A/S
Tlf: +45 77 41 57 57

Malta

Pharma MT limited
Tel: +356 213 37008/9

Deutschland

Biogen GmbH
Tel: +49 (0) 89 99 6170

Nederland

Biogen Netherlands B.V.
Tel: +31 20 542 2000

Eesti

UAB "JOHNSON & JOHNSON" Eesti filiaal
Tel: +372 617 7410

Norge

Biogen Norway AS
Tlf: +47 23 40 01 00

Ελλάδα

Genesis Pharma SA
Τηλ: +30 210 8771500

Österreich

Biogen Austria GmbH
Tel: +43 1 484 46 13

España

Biogen Spain SL
Tel: +34 91 310 7110

Polska

Biogen Poland Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 351 51 00

France

Biogen France SAS
Tél: +33 (0)1 41 37 95 95

Portugal

Biogen Portugal
Tel.: +351 21 318 8450

Hrvatska

Medis Adria d.o.o.
Tel: +385 (0) 1 230 34 46

Ireland

Biogen Idec (Ireland) Ltd.
Tel: +353 (0)1 463 7799

Ísland

Icepharma hf
Sími: +354 540 8000

Italia

Biogen Italia s.r.l.
Tel: +39 02 584 9901

Κύπρος

Genesis Pharma Cyprus Ltd
Τηλ: +357 22 769946

Latvija

UAB "JOHNSON & JOHNSON" filiāle Latvijā
Tel: +371 678 93561

România

Johnson&Johnson Romania S.R.L.
Tel.: +40 21 207 18 00

Slovenija

Biogen Pharma d.o.o.
Tel.: +386 1 511 02 90

Slovenská republika

Biogen Slovakia s.r.o.
Tel.: +421 2 323 340 08

Suomi/Finland

Biogen Finland Oy
Puh/Tel: +358 207 401 200

Sverige

Biogen Sweden AB
Tel: +46 8 594 113 60

United Kingdom

Biogen Idec Limited
Tel: +44 (0) 1628 50 1000

Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert

Andre informasjonskilder

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

<----->

Påfølgende informasjon er bare beregnet på helsepersonell:

1. Hetteglasset med Spinraza skal inspiseres for partikler før administrering. Dersom partikler observeres og/eller væsken i hetteglasset ikke er klar og fargeløs, skal hetteglasset ikke brukes.
2. Aseptisk teknikk skal brukes ved tilberedning av Spinraza oppløsning til intratekal administrering.
3. Hetteglasset skal tas ut av kjøleskapet og oppnå romtemperatur (25 °C) uten bruk av eksterne varmekilder, før administrering.
4. Dersom hetteglasset ikke åpnes og oppløsningen ikke brukes, skal det settes tilbake i kjøleskapet.
5. Like før administrering fjernes plastlokket og sprøytens kanyle føres inn i hetteglasset gjennom midten av forseglingen for å trekke opp riktig volum. Spinraza skal ikke fortynnes. Det er ikke nødvendig å bruke eksterne filtre.
6. Spinraza administreres som en intratekal bolusinjeksjon i 1 til 3 minutter, ved hjelp av en kanyle til spinalanestesi.
7. Injeksjonen skal ikke settes i hudområder der det er tegn på infeksjon eller inflammasjon.
8. Det anbefales at et volum av CSF tilsvarende volumet av Spinraza som skal injiseres, tas ut før administrering av Spinraza.

9. Dersom oppløsningen ikke brukes innen 6 timer etter at den er trukket opp i sprøyten, skal den kastes.

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