

BILAGA I
PRODUKTRESUMÉ

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning. Se avsnitt 4.8 om hur man rapporterar biverkningar.

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Brineura 150 mg infusionsvätska, lösning

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

1 injektionsflaska med Brineura innehåller 150 mg cerliponas alfa* i 5 ml lösning.

1 ml lösning för infusionsvätska innehåller 30 mg cerliponas alfa.

*Cerliponas alfa framställs i däggdjur, i ovarialceller från kinesisk hamster.

Hjälpämnen med känd effekt:

1 injektionsflaska innehåller 44 mg natrium i 5 ml lösning.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELIFORM

Infusionsvätska, lösning.

Klar till något opalescent och färglös till svagt gul lösning som kan ibland innehålla tunna genomskinliga fibrer eller ogenomskinliga partiklar.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Brineura är indicerat för behandling av sjukdomen neuronal ceroidlipofusinos typ 2 (CLN2), även kallad tripeptidylpeptidas 1 (TPP1)-brist.

4.2 Dosering och administreringssätt

Brineura får endast administreras i sjukvårdsmiljö av utbildad sjukvårdspersonal med kunskaper i intracerebroventrikulär administrering.

Dosering

Rekommenderad dos är 300 mg cerliponas alfa administrerad en gång varannan vecka genom intracerebroventrikulär infusion.

Lägre doser rekommenderas till patienter som är yngre än 2 år, se avsnittet pediatrik population.

Förbehandling med antihistaminer, med eller utan antipyretika, rekommenderas 30 till 60 minuter före infusionsstart.

Kliniska nyttan och potentiella riskerna för den individuella patienten ska regelbundet utvärderas vid långtidsbehandling.

Dosjusteringar

Dosjusteringar kan vara nödvändiga för patienter som har svårt att tolerera infusionen. Dosen kan reduceras med 50 % och/eller infusionshastigheten minskas till en lägre hastighet.

Om infusionen avbryts på grund av en överkänslighetsreaktion ska den startas igen med ungefär hälften av den inledande infusionshastigheten vid vilken överkänslighetsreaktionen inträffade.

Infusionen ska avbrytas och/eller hastigheten minskas för patienter vid misstanke om ett ökat intrakraniellt tryck under infusionen enligt den behandlande läkarens bedömning. Symtom som tyder på detta är huvudvärk, illamående, kräkningar eller försämrat sinnestillstånd. Försiktighet bör iakttas speciellt hos patienter som är yngre än 3 år.

Pediatrisk population

Säkerheten och effekten av Brineura för barn yngre än 3 år har ännu inte fastställts. Data beträffande barn som är 2 år är begränsade. Inga data är tillgängliga för barn under 2 års ålder (se avsnitt 5.1). Doseringen som föreslås för barn yngre än 2 år har beräknats baserat på hjärnvolym.

I kliniska studier påbörjades behandling med Brineura hos barn mellan 2 och 8 år. Data beträffande barn äldre än 8 år är begränsade. Behandling ska baseras på den enskilda patientens fördelar och risker enligt läkarens bedömning.

Startdosen baseras på ålder och ska justeras över tid (se tabell 1). För patienter som är yngre än 3 år är den rekommenderade dosen baserad på pågående klinisk studie 190-203, se avsnitt 5.1.

Tabell 1: Dos och volym Brineura

Åldersgrupper	Total dos administrerad varannan vecka (mg)	Volym Brineura-lösning (ml)
0 till < 6 månader	100	3,3
6 månader till < 1 år	150	5
1 år till < 2 år	200 (första 4 doserna) 300 (efterföljande doser)	6,7 (första 4 doserna) 10 (efterföljande doser)
2 år och äldre	300	10

Administreringssätt

Intracerebroventrikulär användning.

Försiktighetsåtgärder före hantering eller administrering av läkemedlet

Aseptisk teknik måste iakttas noggrant under förberedning och administrering.

Brineura och spollösningen får endast administreras intracerebroventrikulärt. Varje injektionsflaska Brineura och spollösning är endast avsedda för engångsbruk.

Brineura administreras genom infusion till cerebrospinalvätskan (likvor) via en kirurgiskt implanterad reservoar och kateter (enhet för intracerebroventrikulär åtkomst). Enheten för intracerebroventrikulär åtkomst måste implanteras före den första infusionen. Den implanterade enheten ska vara lämplig för åtkomst till hjärnventriklarna för terapeutisk administrering.

Efter en infusion med Brineura måste en beräknad mängd spollösning användas.

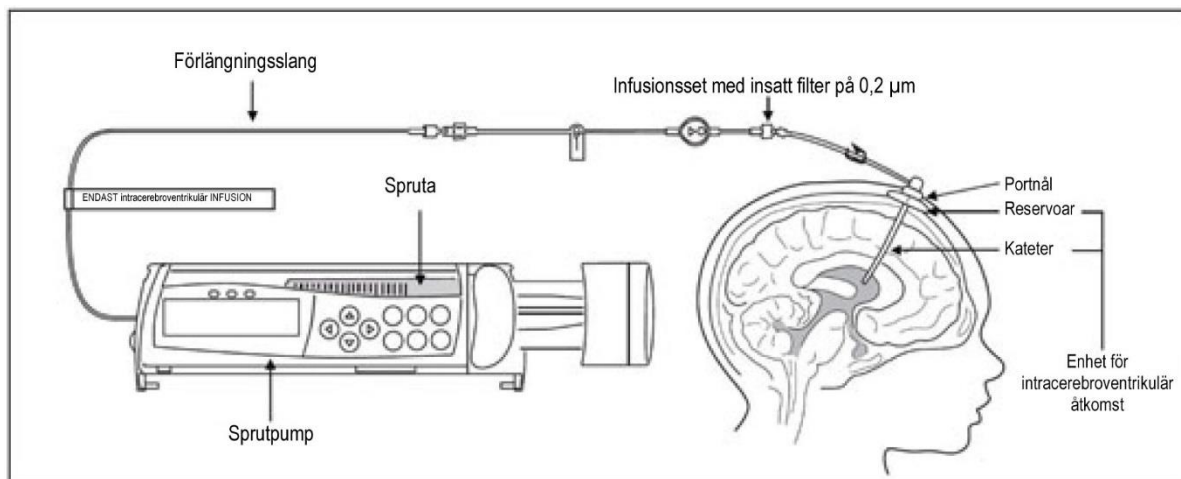
Infusionskomponenterna inklusive enheten för intracerebroventrikulär åtkomst ska spolas för fullständig administration och för att hålla enheten öppen (se avsnitt 6.6). Injektionsflaskorna och

spollösningen måste vara tinade före administrering. Infusionshastigheten för Brineura och spollösningen är 2,5 ml/timme. Den totala infusionstiden av Brineura och spollösning är cirka 2 till 4,5 timmar, beroende på dos och volym.

Intracerebroventrikulär infusion av Brineura

Administrera Brineura **före** spollösningen.

1. Märk infusionsslangen med ”endast intracerebroventrikulär infusion”.
2. Anslut sprutan som innehåller Brineura till förlängningsslangen, om den används. Anslut i andra fall sprutan till infusionssetet. Infusionssetet måste vara utrustat med ett inline-filter på 0,2 µm. Se figur 1.
3. Flöda infusionskomponenterna med Brineura.
4. Inspektera hårbotten avseende tecken på läckage från eller fel på enheten för intracerebroventrikulär åtkomst och tecken på eventuell infektion (svullnad, erytem i hårbotten, extravasering av vätska eller utbuktning av hårbotten runt eller ovanför enheten för intracerebroventrikulär åtkomst). Administrera inte Brineura om det finns tecken och symtom på akut läckage från enheten för intracerebroventrikulär åtkomst, fel på enheten eller enhetsrelaterad infektion (se avsnitt 4.3 och 4.4).
5. Förbered hårbotten för den intracerebroventrikulära infusionen med aseptisk teknik enligt gällande rutiner.
6. För in portnålen i enheten för intracerebroventrikulär åtkomst.
7. Anslut en separat, tom, steril spruta (inte större än 3 ml) till portnålen. Dra upp 0,5 ml till 1 ml likvor för att kontrollera att enheten för intracerebroventrikulär åtkomst är öppen.
 - **Likvor får inte flöda tillbaka till enheten för intracerebroventrikulär åtkomst.**
Likvorprover ska tas rutinmässigt för infektionskontroll (se avsnitt 4.4).
8. Anslut infusionssetet till portnålen (se figur 1).
 - Säkerställ att komponenterna är fastsatta enligt gällande rutiner.
9. Placera sprutan som innehåller Brineura i sprutpumpen och programmera pumpen för att tillföra en infusionshastighet på 2,5 ml per timme.
 - Programmera pumplarmen så att de utlöses vid de mest känsliga gränstillställningarna för tryck, hastighet och volym. Se tillverkarens användarhandbok till sprutpumpen för mer information.
 - **Tillför inte Brineura som en bolus eller manuellt.**
10. Inled infusion med Brineura med en hastighet på 2,5 ml per timme.
11. Inspektera infusionssystemet regelbundet under infusionen avseende tecken på läckage eller tillförsselfel.
12. Kontrollera att ”Brineura”-sprutan i sprutpumpen är tom när infusionen är slutförd. Lossa och ta bort den tomma sprutan från pumpen och koppla bort från slangen. Kassera den tomma sprutan enligt gällande anvisningar.



Figur 1: Inställning av infusionssystemet

Intracerebroventrikulär infusion av spillösningen

Administrera den tillhandahållna spillösningen **efter** att infusionen med Brineura är slutförd.

1. Anslut sprutan som innehåller den beräknade volymen spillösning till infusionskomponenterna (se avsnitt 6.6).
2. Placera sprutan som innehåller spillösningen i sprutpumpen och programmera pumpen för att tillföra med en infusionshastighet på 2,5 ml per timme.
 - Programmera pumplarmen så att de utlöses vid de mest känsliga gränsinställningarna för tryck, hastighet och volym. Se tillverkarens användarhandbok till sprutpumpen för mer information.
 - **Tillför inte spillösningen som en bolus eller manuellt.**
3. Inled infusion med spillösningen med en hastighet på 2,5 ml per timme.
4. Inspektera infusionskomponenterna regelbundet under infusionen avseende tecken på läckage eller tillförsel.
5. Kontrollera att ”spillösning”-sprutan i sprutpumpen är tom när infusionen är slutförd. Lossa och ta bort den tomma sprutan från pumpen och koppla bort från infusionsslangen.
6. Ta bort portnålen. Tryck försiktigt mot infusionsstället och lägg förband enligt gällande rutiner.
7. Kassera infusionskomponenterna, nålarna, oanvänd lösning och övrigt avfallsmaterial enligt gällande anvisningar.

Se avsnitt 6.6 för instruktioner om förberedelse av Brineura och spillösning för administrering.

4.3 Kontraindikationer

Livshotande anafylaktisk reaktion mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1, om återinsättning inte lyckas (se avsnitt 4.4).

CLN2-patienter med ventrikuloperitoneal shunt.

Brineura får inte administreras så länge det finns tecken på akut läckage från enheten för intracerebroventrikulär åtkomst, fel på enheten eller enhetsrelaterad infektion (se avsnitt 4.2 och 4.4).

4.4 Varningar och försiktighet

Enhetsrelaterade komplikationer

Brineura måste administreras med aseptisk teknik för att minska infektionsrisken. I kliniska studier har händelser med infektioner relaterade till enheten för intracerebroventrikulär åtkomst observerats. I dessa fall administrerades antibiotika, enheten för intracerebroventrikulär åtkomst byttes ut och behandlingen med Brineura fortsattes.

Hälso- och sjukvårdspersonal ska före varje infusion kontrollera att huden i hårbotten är hel för att säkerställa att enheten för intracerebroventrikulär åtkomst inte äventyras. Inspektion av infusionsstället och en kontroll på fri passage måste utföras för att detektera läckage från och/eller fel på enheten för intracerebroventrikulär åtkomst före inledning av infusionen med Brineura (se avsnitt 4.2 och 4.3). Konsultation med en neurokirurg kan behövas för att bekräfta enhetens integritet. Behandling med Brineura ska avbrytas vid fel på enheten och utbyte av åtkomstenheten kan behövas före nästa infusion.

Se tillverkarens märkning för ytterligare instruktioner vid komplikationer som är relaterade till enheten för intracerebroventrikulär åtkomst.

Försiktighet måste iakttas med patienter som har benägenhet för komplikationer från intracerebroventrikulär administrering av läkemedel, inklusive patienter med obstruktiv hydrocefalus.

Klinisk övervakning och laboratorieövervakning

Vitala tecken ska övervakas i sjukvårdsmiljö innan infusionen startar, regelbundet under infusionen och efter infusionen. När infusionen är slutförd ska patientens status bedömas kliniskt och observationer kan vara nödvändiga under en längre tid om det är kliniskt indikerat, i synnerhet hos barn som är yngre än 3 år.

Övervakning med elektrokardiogram (EKG) under infusionen ska utföras på patienter med bradykardi, överledningsstörning eller strukturell hjärtsjukdom i anamnesen, eftersom vissa patienter med sjukdomen CLN2 kan utveckla överledningsstörningar eller hjärtsjukdom. I patienter med normalt hjärta ska utvärderingar med vanligt 12-avlednings-EKG utföras var 6:e månad.

Likvorprover ska rutinmässigt skickas för testning för att detektera subkliniska enhetsinfektioner (se avsnitt 4.2).

Pediatrisk population

Inga patienter med tecken på progress av avancerad sjukdom vid behandlingsstart inkluderades i de kliniska studierna och det finns inga tillgängliga data för barn < 2 år. Patienter med avancerad CLN2-sjukdom och nyfödda kan ha ett minskat skydd av blodhjärnbarriären. Effekter av den potentiellt ökade läkemedelsexponeringen på periferin är inte känd.

Anafylaxi

Anafylaxi har inte rapporterats vid användning av Brineura under kliniska prövningar, men risken för anafylaxi kan inte uteslutas. Hälso- och sjukvårdspersonal ska vara uppmärksam på de möjliga symtomen på anafylaxi, som: allmänna nässelutslag, klåda eller rodnad, svullna läppar, tunga och/eller gomspene, dyspné, bronkospasm, stridor, hypoxemi, hypotoni, synkope eller inkontinens. Som en försiktighetsåtgärd ska lämpligt sjukvårdsstöd finnas nära till hands när Brineura administreras. Om anafylaxi inträffar ska försiktighet iakttas vid förnyad administrering.

Natriuminnehåll

Detta läkemedel innehåller 44 mg natrium per injektionsflaska med Brineura eller spillösning. Detta bör beaktas för patienter på en kontrollerad natriumdiet.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga interaktionsstudier har utförts. Cerliponas alfa är ett rekombinant humant protein och systemisk exponering är begränsad på grund av intracerebroventrikulär administrering, därför är interaktioner mellan cerliponas alfa och läkemedel metaboliserade av cytokrom P450-enzymen osannolika.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Det finns inga data gällande användning av Brineura i gravida kvinnor. Reproduktionsstudier på djur har inte utförts med Brineura. Det är inte känt om Brineura kan orsaka fosterskador när det administreras till en gravid kvinna eller om det kan påverka reproduktionsförmågan. Brineura ska ges till gravida kvinnor endast då det är absolut nödvändigt.

Amning

Det finns inga data gällande förekomst av cerliponas alfa i bröstmjolk, effekterna av cerliponas alfa på ammande barn eller effekterna av cerliponas alfa på mjölkproduktionen. Amning ska avbrytas under behandling med Brineura.

Fertilitet

Inga fertilitetsstudier med cerliponas alfa har utförts i djur eller människor.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Inga studier beträffande effekten av Brineura på förmågan att framföra fordon och använda maskiner har genomförts.

4.8 Biverkningar

Sammanfattning av säkerhetsprofilen

De biverkningar som beskrivs i detta avsnitt har utvärderats på 24 patienter med sjukdomen CLN2, vilka fick minst en dos Brineura i kliniska studier på upp till 141 veckor. De vanligaste ($> 20\%$) biverkningarna som observerades under kliniska prövningar med Brineura omfattar pyrexia, låg proteinhalt i likvor, avvikelser på EKG, kräkningar, övre luftvägsinfektion och överkänslighet. Inga patienter behövde avbryta behandlingen på grund av biverkningar.

Lista med biverkningar i tabellform

Alla observerade biverkningar är ordnade nedan, efter klassificering av organsystem och frekvens; enligt MedDRAs frekvenskonvention definierade som: mycket vanliga ($\geq 1/10$), vanliga ($\geq 1/100$ till $< 1/10$), ovanliga ($\geq 1/1\,000$ till $< 1/100$), sällsynta ($\geq 1/10\,000$ till $< 1/1\,000$), mycket sällsynta ($< 1/10\,000$) och ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data). Biverkningar är ordnade efter minskande allvarlighetsgrad.

Tabell 2: Biverkningsfrekvens med Brineura

MedDRA Klassificering av organsystem	MedDRA Föredragen term	Frekvens
Infektioner och infestationer	Övre luftvägsinfektion Konjunktivit Enhetsrelaterad infektion ^a	Mycket vanliga Vanliga Vanliga
Immunsystemet	Överkänslighet	Mycket vanliga
Psykiska störningar	Irritabilitet	Mycket vanliga
Hjärtat	Bradykardi	Vanliga
Centrala och perifera nervsystemet	Kramphändelser ^b Huvudvärk Pleocyto i likvor Dropped head-syndrom (oförmåga att hålla huvudet upprätt)	Mycket vanliga Mycket vanliga Mycket vanliga Vanliga
Magtarmkanalen	Kräkningar Buksmärta Blåsor i munslemhinnan Blåsor på tungan Störning i magtarmkanalen	Mycket vanliga Vanliga Vanliga Vanliga Vanliga
Hud och subkutan vävnad	Utslag Urtikaria	Vanliga Vanliga
Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället	Pyrexia ^c Nervositet Smärta	Mycket vanliga Vanliga Vanliga
Undersökningar	Ökad proteinhalt i likvor Avvikelse på EKG Minskad proteinhalt i likvor	Mycket vanliga Mycket vanliga Mycket vanliga
Produktproblem	Problem med enheten: Läckage från enheten Ocklusion av enheten ^d Förflyttning av enheten ^e Nålproblem ^f	Vanliga Vanliga Ingen känd frekvens Mycket vanliga

^a*Propionibacterium acnes, staphylococcus epidermis*

^bAtoniska anfall, kloniska kramper, droppattacker, epilepsi, generella toniska-kloniska anfall, myoklon epilepsi, partiella anfall, petit mal epilepsi, krampanfall, klusteranfall och status epilepticus

^cPyrexia innefattar de kombinerade föredragna termerna "pyrexia" och "förhöjd kroppstemperatur"

^dObstruktion av kateterflöde

^eFörflyttning av enheten förekom inte i kliniska studier

^fFörflyttning av infusionsnål

Beskrivning av utvalda biverkningar

Krampanfall

Krampanfall är vanliga yttringar av sjukdomen CLN2 och förväntas uppträda i denna population. Totalt upplevde 23 (96 %) av personerna som fick cerliponas alfa en händelse som listades till Convulsions Standardized MedDRA Query (standardiserad MedDRA-fråga om krampanfall). De vanligast rapporterade kramphändelserna innefattar krampanfall, epilepsi och generella toniska-kloniska anfall. Totala kramphändelser med en tidsbestämd relation till administrering av cerliponas alfa var 17 % och var milda till måttliga, grad 1 till 2 i allvarlighetsgrad. Totalt ansågs 6 % av alla kramphändelser vara relaterade till cerliponas alfa och varierade från milda till allvarliga, CTCAE grad 1–4. Krampanfallen löstes med sedvanlig behandling med kramplösande medel och resulterade inte i att behandlingen med Brineura avbröts.

Överkänslighet

Överkänslighetsreaktioner rapporterades hos 14 av 24 patienter (58 %) behandlade med Brineura. Svåra (CTCAE (Common Terminology Criteria for Adverse Events) grad 3) överkänslighetsreaktioner uppstod hos tre patienter och inga patienter avbröt behandlingen. De vanligaste yttringarna innefattade pyrexia med kräkningar, pleocytos eller irritabilitet, vilka är inkonsekventa med klassisk immunmedierad överkänslighet. Dessa biverkningar observerades under eller inom 24 timmar efter slutförd infusion med Brineura och påverkade inte behandlingen. Symtomen försvann med tiden eller med administrering av antipyretika, antihistamin och/eller glukokortikosteroider.

Immunogenitet

Anti-läkemedelsantikroppar (ADA) detekterades i både serum och likvor hos 79 % respektive 21 % av patienterna som behandlades med cerliponas alfa i upp till 107 veckor. Läkemedelsspecifika neutraliserande antikroppar (NAb) som kan inhibera receptorförmedlat cellulärt upptag av cerliponas alfa detekterades inte i likvor. Ingen associering påträffades mellan ADA-titrar i serum eller likvor och förekomst eller allvarlighetsgrad för överkänslighet. Patienter som upplevde måttliga överkänslighetsreaktioner testades på läkemedelsspecifika IgE och de visade sig vara negativa. Inget samband påträffades mellan högre ADA-titrar och minskningar i effektmätningar. Det fanns ingen märkbar effekt av ADA i serum eller likvor på farmakokinetiken för plasma eller likvor.

Pediatrisk population

En pågående studie ger erfarenhet från två patienter som är 2 år och behandlas med 300 mg Brineura varannan vecka (se avsnitt 5.1). Båda patienterna har fått 8 infusioner och den totala säkerhetsprofilen för Brineura hos dessa yngre patienter verkar likvärdig med säkerhetsprofilen observerad hos äldre barn. För nuvarande finns ingen klinisk erfarenhet tillgänglig från Brineura hos barn yngre än 2 år.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via det nationella rapporteringssystemet listat i [bilaga V](#).

4.9 Överdoser

Ingen information finns tillgänglig.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: övriga medel för matsmältning och ämnesomsättning, enzymer, ATC-kod: A16AB17.

Verkningsmekanism

Cerliponas alfa är en rekombinant form av human tripeptidylpeptidas-1 (rhTPP1). Cerliponas alfa är ett proteolytiskt inaktivt proenzym (zymogen) som aktiveras i lysosomen. Cerliponas alfa upptas av målceller och translokeras till lysosomer genom katjon-oberoende mannos-6-fosfat-receptorn (CI-MPR (Cation Independent Mannose-6-Phosphate Receptor), även kallad M6P/IGF2-receptor). Glykosyleringsprofilen för cerliponas alfa resulterar i ett jämnt cellulärt upptag och lysosomal målinriktning för aktivering.

Den aktiverade proteolytiska enzymet (rhTPP1) klyver tripeptider från N-terminalen på målproteinet utan känd substratspecificitet. Otillräckliga nivåer av TPP1 orsakar sjukdomen CLN2, vilket resulterar i neurodegenerering, förlust av neurologiska funktioner och dödsfall under barndomen.

Klinisk effekt och säkerhet

Säkerheten och effekten av Brineura bedömdes i en öppen, doseskalrande klinisk studie (190-201) och en pågående långvarig förlängningsstudie (190-202) i patienter med sjukdomen CLN2 jämfört med obehandlade patienter med sjukdomen CLN2, från en databas med naturlig sjukdomshistoria (kontrollgrupp med naturlig sjukdomshistoria). Dessa studier använde summan av domänerna för motorik och språk från en sjukdomsspecifik klinisk bedömningsskala (se tabell 3) för att bedöma sjukdomsprogressionen. Varje område omfattar poäng från 3 (i stort sett normal) till 0 (grav funktionsnedsättning), för ett totalt möjligt poäng på 6 med enhetsminskningar som representerar en viktig händelse i förlusten av tidigare funktionsnivåer för rörlighet och tal.

Tabell 3: Klinisk bedömningsskala för CLN2

Domän	Poäng	Bedömning
Motorik	3	I stort sett normal gång. Ingen framträdande ataxi, inga patologiska fall.
	2	Oberoende gång, definierat enligt förmågan att gå 10 steg utan stöd. Har tydlig instabilitet, och kan falla ibland.
	1	Kräver extern hjälp för att kunna gå, eller kan endast krypa.
	0	Kan inte gå eller krypa längre.
Språk	3	Till synes normalt språk. Begripligt och i stort sett passande för åldern. Ingen försämring observerad ännu.
	2	Språket har blivit märkbart onormalt: vissa begripliga ord, kan forma korta meningar för att förmedla begrepp, önskemål, eller behov. Detta poäng betyder en försämring från en tidigare nivå av förmåga (från det individuella max som uppnåtts av barnet).
	1	Knappast begripligt. Några begripliga ord.
	0	Inga begripliga ord eller ljud.

Totalt 24 patienter i åldern 3 till 8 år behandlades med 300 mg Brineura varannan vecka. 23 patienter behandlades i studie 190-201 under 48 veckor (1 patient avbröt efter 1 vecka på grund av oförmåga att fortsätta med studieprocedurer). Genomsnittligt baslinjepoäng för CLN2 var 3,5 (standardavvikelse (SD) 1,20) med ett omfång från 1 till 6. Inga patienter med progress av avancerad sjukdom deltog i studien (inklusionskriterier: mild till måttlig progression av CLN2-sjukdom). Samtliga 23 patienter slutförde studie 190-201 och fortsatte med den pågående förlängningsstudien 190-202 för behandling med 300 mg Brineura varannan vecka till maximalt 124 veckor.

Fynd från studierna 190-201 och 190-202 jämfördes med en kontrollgrupp med naturlig sjukdomshistoria, som inbegrep patienter som uppfyllde inklusionskriterierna för studie 190-201 och 190-202. Resultaten från kontrollgruppen med naturlig sjukdomshistoria visar att sjukdomen CLN2 är en snabbt progredierande neurodegenerativ sjukdom med förutsägbar försämring av motoriska och språkliga funktioner med en uppskattad genomsnittlig försämringshastighet av CLN2-poängen med 2 punkter var 48:e vecka.

Behandlingseffekt för patienter som får Brineura bedömdes med den kliniska bedömningsskalan för CLN2 och resultaten jämfördes med den förutsagda försämringen på 2 punkter var 48:e vecka i kontrollgruppen med naturlig sjukdomshistoria. I studie 190-201 hade 20 utav 23 (87 %) patienter som fick Brineura under 48 veckor inte den irreversibla försämringen på 2 punkter i den obehandlade patientpopulationen ($p = 0,0002$, binomialtest förutsätter $p_0 = 0,50$). Total 15 patienter utav 23 (65 %) hade ingen total försämring av CLN2-poäng, oavsett baslinjepoängen och 2 av dessa 15 patienter förbättrade deras poäng med en punkt under behandlingsperioden. Fem patienter fick ett försämrat resultat med endast en punkt och tre patienter fick en försämring med 2 punkter.

I studien 190-201 var den genomsnittliga försämringshastigheten 0,40 punkter var 48:e vecka för patienter som behandlades med 300 mg Brineura varannan vecka. Vid jämförelse med den förväntade försämringsfrekvensen baserad på naturlig sjukdomshistoria, är studieresultaten statistiskt signifikanta ($p < 0,0001$) (se tabell 4). Den observerade behandlingseffekten ansågs vara kliniskt betydelsefull, med tanke på den naturliga sjukdomshistorien från obehandlad CLN2-sjukdom.

Tabell 4: 0 till 6 punkter för motorik och språk i klinisk bedömningsskala för CLN2: försämringsfrekvens för 48 veckor (Intent to Treat (ITT)-population)

Försämringsfrekvens (punkter/48 veckor) ^a	Totalt (n = 23)	p-värde ^b
Medelvärde (SD)	0,40 (0,809) ^c	< 0,0001
Median	0,00	
Min, max	-0,88 2,02	
95 % CI, gränser	0,05, 0,75	

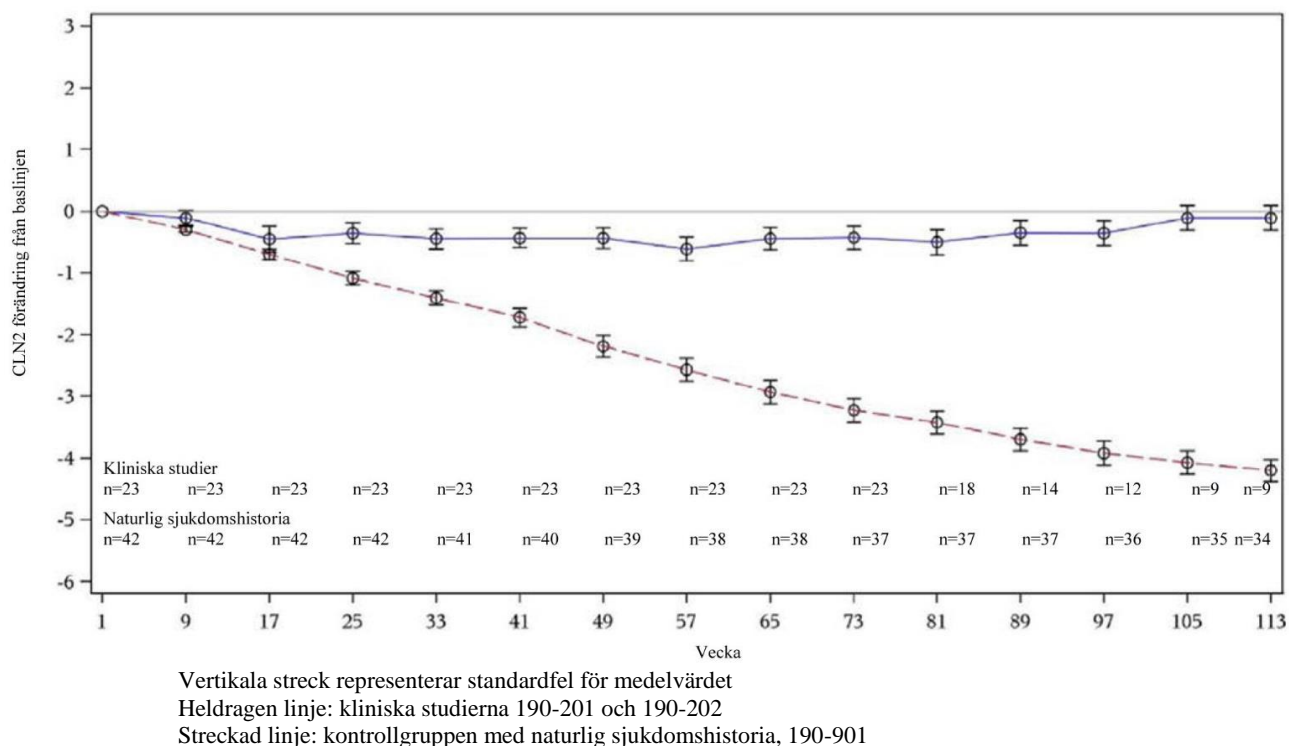
^a Patientens försämringshastighet var 48:e vecka: (baslinjepoäng för CLN2 - senaste CLN2-poäng)/(förfluten tid i enheter om 48 veckor)

^b p-värde baserat på 1 prov av T-test som jämför försämringshastigheten med värdet 2

^c Positiva uppskattningar anger klinisk försämring; negativa uppskattningar anger klinisk förbättring

I den pågående studien 190-202 (från 3 juni 2016) fortsätter försämringsfrekvensen för patienter som behandlats med Brineura, jämfört med kontrollgruppen med naturlig sjukdomshistoria (N=42 patienter), att påvisa ihållande behandlingseffekt (se figur 2).

**Figur 2: CLN2-poäng, genomsnittlig förändring av baslinjen
(kontrollgrupp med naturlig sjukdomshistoria vs patienter behandlade med 300 mg
Brineura varannan vecka)**



När poäng för syn och krampanfall kombinerades med CLN2-poäng (motorik- och språkområden) kvarstod de stabila. MRT-volumetrimätningar visade attenuerad frekvensförlust.

Pediatrik population

Det är viktigt att starta behandlingen hos barn som är så unga som möjligt, även om patienter yngre än 3 år inte var inkluderade i den pivotala studien.

Studien 190-203 är en pågående öppen klinisk studie som utvärderar säkerheten och effekten för patienter från födsel till 18 års ålder. Dosering baserades på analys av skillnader i värden för hjärnvolym för barn yngre än 3 år. Säkerhetsresultat till dags dato för yngre patienter förefaller överensstämma med säkerhetsprofilen som observerats hos äldre barn. För nuvarande finns ingen klinisk erfarenhet tillgänglig från Brineura hos barn yngre än 2 år (se avsnitt 4.8).

Europeiska läkemedelsmyndigheten har senarelagt kravet att skicka in studieresultat för Brineura för en eller flera grupper av den pediatrika populationen för CLN2 (information om pediatrik användning finns i avsnitt 4.2).

Detta läkemedel har godkänts enligt reglerna om ”godkännande i undantagsfall”. Detta innebär att det inte varit möjligt att få fullständig information om detta läkemedel eftersom sjukdomen är sällsynt.

Europeiska läkemedelsmyndigheten går varje år igenom all ny information som kan ha kommit fram om detta läkemedel och uppdaterar denna produktresumé när så behövs.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Farmakokinetiken för cerliponas alfa utvärderades på patienter med sjukdomen CLN2, som fick intracerebroventrikulär infusion på 300 mg under cirka 4,5 timmar en gång varannan vecka.

Samtliga farmakokinetiska parametrar var snarlika efter den inledande infusionen på Dag 1 och efterföljande infusioner Vecka 5 och Vecka 13 indikerar ingen uppenbar ackumulering eller tidsberoende farmakokinetik av cerliponas alfa i likvor eller plasma när en dos på 300 mg administreras en gång varannan vecka. De farmakokinetiska parametrarna i likvor bedömdes hos 17 patienter och är sammanfattade i tabell 5 nedan. Farmakokinetiken för cerliponas alfa i plasma bedömdes hos 13 patienter och en median T_{\max} på 12,0 timmar (sedan infusionsstart), ett genomsnittligt C_{\max} på 1,39 µg/ml och ett genomsnittligt AUC_{0-t} på 24,1 µg-tim/ml kännetecknades. Det fanns ingen märkbar effekt av ADA i serum eller likvor på farmakokinetiken för plasma eller likvor.

Tabell 5: Farmakokinetiska egenskaper efter den första intracerebroventrikulära infusionen (varaktighet cirka 4 timmar) på 300 mg cerliponas alfa i likvor

Parameter	Likvor (N = 17) Medelvärde (SD)
T_{\max}^* , tim	4,50 [4,25, 5,75]
C_{\max} , µg/ml	1 490 (942)
AUC_{0-t} , µg tim/ml	9 510 (4 130)
V_z , ml	435 (412)
CL, ml/tim	38,7 (19,8)
$t_{1/2}$, tim	7,35 (2,90)

* T_{\max} uttryckt som tid sedan start av infusion på ca 4 timmar och presenteras som median [min, max] och inträffade vid den första provtagningstidpunkten efter infusionen

Distribution

Den uppskattade distributionsvolymen av cerliponas alfa efter intracerebroventrikulär infusion på 300 mg ($V_z = 435$ ml) överstiger den typiska likvorvolymen (100 ml), vilket tyder på distribution till vävnader utanför likvor. Det stora förhållandet mellan likvor och plasma i C_{\max} och AUC_{0-t} (cirka 1 000 respektive 400) tyder på att den större delen av administrerad cerliponas alfa finns kvar lokalt i likvor. Intracerebroventrikulär administrering av cerliponas alfa förväntas inte resultera i terapeutiska koncentrationer i ögat på grund av den begränsade åtkomsten av likvor till de påverkade cellerna i retina och förekomst av blod-retinabarriären.

Eliminering

Cerliponas alfa är ett protein och förväntas brytas ned metaboliskt genom peptidhydrolys. Följaktligen förväntas inte nedsatt leverfunktion påverka farmakokinetiken för cerliponas alfa.

Utsöndring

Utsöndring av cerliponas alfa via njurarna anses vara en mindre väg för clearance.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Begränsade prekliniska säkerhetsuppgifter för cerliponas alfa genererades från toxicitetsstudier med engångsdos i apor och studier med upprepade doser i en hundmodell med rasen tax på klassisk sen infantil neuronal ceroid lipofusinos typ 2. Denna sjukdomsmodell var främst avsedd för att undersöka de farmakodynamiska och farmakokinetiska egenskaperna hos cerliponas alfa men syftade även till att utvärdera substansens toxicitet. Dock kan resultaten av dessa studier i taxar inte förutse säkerheten för människor på tillförlitligt sätt eftersom infusionsdoseringen med cerliponas alfa var olika och varierade starkt även inom samma studie på grund av svårigheter med kvarliggande katetersystem och framträdande överkänslighetsreaktioner. Dessutom inkluderade dessa undersökningar ett mycket litet antal djur, grupper testades huvudsakligen med enkeldos och lämpliga kontroller saknades. Den icke-kliniska utvecklingen är därför ofullständig med hänsyn till den kliniska säkerheten för cerliponas alfa. Undersökningar beträffande gentoxicitet, karcinogenicitet, och reproduktionstoxicitet har inte utförts.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Brineura och spillösning

Natriumfosfat dibasisk heptahydrat

Natriumdivätefosfatmonohydrat

Natriumklorid

Kaliumklorid

Magnesiumkloridhexahydrat

Kalciumkloriddihydrat

Vatten för injektionsvätskor

6.2 Inkompatibiliteter

Då blandbarhetsstudier saknas får detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

6.3 Hållbarhet

2 år

Tinad Brineura och spillösning ska användas omedelbart. Produkten ska endast dras upp ur oöppnade injektionsflaskor omedelbart före användning. Om omedelbar användning inte är möjlig ska oöppnade injektionsflaskor med Brineura och spillösning förvaras vid 2–8 °C och användas inom 24 timmar.

Kemisk och fysikalisk stabilitet under användning har visats för upp till 12 timmar vid rumstemperatur (19–25 °C). Från en mikrobiologisk synvinkel ska öppnade injektionsflaskor eller läkemedel i sprutor användas omedelbart. Om de inte används omedelbart är användaren ansvarig för förvaringstid och förvaringsförhållanden före användning.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras upprätt i djupfryst tillstånd (-25 °C till -15 °C).

Förvaras och transporteras i djupfryst tillstånd (-85 °C till -15 °C).

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

6.5 Förpackningstyp och innehåll

Injektionsflaska (glas av typ I) med propp (butylgummi), ett snäpplock (polypropen) och krymplock (aluminium). Brineura har ett grönt snäpplock och spillösningen har ett gult snäpplock.

Förpackningsstorlek med tre injektionsflaskor: två injektionsflaskor på 10 ml som vardera innehåller 150 mg cerliponas alfa i 5 ml lösning och en injektionsflaska på 10 ml som innehåller 5 ml spillösning.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Brineura ska administreras med infusionskomponenter som visats vara kemiskt och fysiskt kompatibla med administrering av Brineura och spillösning. CE-märkta enheter för intracerebroventrikulär åtkomst och engångskomponenter som anges nedan eller motsvarande ska användas för att tillföra Brineura.

Enheter för intracerebroventrikulär åtkomst som visats vara kompatibla med Brineura och spillösning och används i kliniska studier med Brineura innefattar Codman HOLTER RICKHAM och HOLTER SALMON-RICKHAM reservoarer, Codman ventrikelkateter och Medtronic ventrikelreservoar för cerebrospinalvätska (med kateter).

Brineura är kompatibel med infusionskomponenter för engångsbruk som är tillverkade av PVC, PVC (utan DEHP) polyeten, polyetersulfon (PES), polypropen (PP) och PTFE. Följande CE-märkta infusionskomponenter för engångsbruk användes i kliniska studier med Brineura:

- Spruta: Braun och BD Luer-Lok
- Förlängningsset: Fresenius Injectomat® slang, Alaris CC förlängningsset, Vygon Lectro-Cath förlängningsslang
- Förlängningsset med 0,2 mikron-filter: Impromediform GmbH
- Portnål: Deltec GRIPPER nålar

Förberedelse för administrering av Brineura och spillösning

Följande komponenter (medföljer ej) behövs för korrekt administrering av Brineura och spillösning (se figur 1 i avsnitt 4.2). Samtliga infusionskomponenter måste vara sterila. Brineura och spillösning levereras och förvaras i djupfryst tillstånd (se avsnitt 6.4).

- En programmerbar sprutpump med passande tillförselområde, noggrannhet för tillförselhastighet och larm för felaktig tillförsel eller ocklusion. Pumpen måste vara programmerbar för att tillföra läkemedel med en konstant hastighet på 2,5 ml/tim.
- Två sprutor för engångsbruk som är kompatibla med pumputrustningen. En sprutvolym på 10 till 20 ml rekommenderas.
- Två injektionsnålar till spruta för engångsbruk (21 G, 25,4 mm).
- Ett infusionsset för engångsbruk. En förlängningsslang kan tillföras vid behov. En längd på 150 till 206 cm (får ej överskrida 400 cm) och en innerdiameter på 0,1 cm rekommenderas.
- Ett inline-filter på 0,2 µm krävs. Inline-filtret kan vara inbyggt i infusionssetet. Inline-filtret ska placeras så nära portnålen som praktiskt möjligt.
- En icke-skärande portnål på 22 gauge eller mindre och en föreslagen längd på 16 mm. Se rekommendationerna från tillverkaren av enheten för intracerebroventrikulär åtkomst avseende portnålen.
- En tom steril spruta för engångsbruk (för uppsamling av likvor för kontroll av fri passage).

Tina Brineura och spillösning

Tina injektionsflaskorna med Brineura och injektionsflaskan med spillösning vid rumstemperatur under cirka 60 minuter. Injektionsflaskorna får **inte** tinas eller värmas på något annat sätt. Skaka **inte** injektionsflaskorna. Kondensering sker under upptiningen. Det rekommenderas att injektionsflaskorna tinas utanför förpackningen.

Brineura och spillösning måste tinas fullständigt och användas omedelbart (se avsnitt 6.3).

Frys **inte** om injektionsflaskor och frys **inte** sprutor som innehåller Brineura och spillösning.

Inspektera tinade injektionsflaskor med Brineura och spillösning

Inspektera injektionsflaskorna för att säkerställa att de är fullständigt tinade. Brineura och spillösning ska vara klar till något opalescent och färglös till svagt gul. Injektionsflaskor med Brineura kan ibland innehålla tunna genomskinliga fibrer eller ogenomskinliga partiklar. Dessa naturligt förekommande partiklar är cerliponas alfa. Dessa partiklar avlägsnas via inline-filtret på 0,2 µm, utan detekterbar effekt på renheten och styrkan av Brineura.

Spillösningen kan innehålla partiklar som upplöses när injektionsflaskan är fullständigt tinad.

Använd **inte** lösningarna om de är missfärgade eller om det finns andra främmande partiklar i lösningarna.

Dra upp Brineura

Märk en oanvänd steril spruta med ”Brineura” och fäst en sprutnål. Ta bort de gröna snäpplocken från båda injektionsflaskorna med Brineura. Använd aseptisk teknik och dra upp volymen Brineura-lösning enligt den dos som krävs (se tabell 1 i avsnitt 4.2) till den sterila sprutan som är märkt ”Brineura”. Späd inte ut Brineura. Blanda inte Brineura med något annat läkemedel. Kassera nålen och de tomma injektionsflaskorna enligt gällande anvisningar.

Dra upp spillösning

Fastställ volym spillösning som behövs för att säkerställa fullständig tillförsel av Brineura till hjärnventriklarna. Beräkna spolvolymen genom att lägga till flödningsvolymen för alla infusionskomponenter, inklusive enheten för intracerebroventrikulär åtkomst.

Märk en oanvänd steril spruta med ”spillösning” och fäst en sprutnål. Ta bort det gula snäpplocket från injektionsflaskan med spillösning. Använd aseptisk teknik och dra upp lämplig mängd spillösning från injektionsflaskan till den sterila sprutan som är märkt ”spillösning”. Kassera nålen och injektionsflaskan med återstående lösning enligt gällande anvisningar.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

BioMarin International Limited
Shanbally, Ringaskiddy
County Cork
Irland

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/1/17/1192/001

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännande:

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <http://www.ema.europa.eu>.

BILAGA II

- A. TILLVERKARE AV DEN AKTIVA SUBSTANSEN AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**
- B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING**
- C. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**
- D. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDLET**
- E. SÄRSKILD SKYLDIGHET ATT VIDTA ÅTGÄRDER EFTER GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING I UNDANTAGSFALL**

A. TILLVERKARE AV DEN AKTIVA SUBSTANSEN AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS

Namn och adress till tillverkare av aktiv substans av biologiskt ursprung

BIOMARIN PHARMACEUTICAL INC
GALLI DRIVE FACILITY,
46 GALLI DRIVE, NOVATO,
94949,
USA

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningsats

BioMarin International Limited
Shanbally
Ringaskiddy
Cork
Co. Cork
IRELAND

B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING

Läkemedel som med begränsningar lämnas ut mot recept (se bilaga I: Produktresumén, avsnitt 4.2).

C. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING

• **Periodiska säkerhetsrapporter**

Kraven för att lämna in periodiska säkerhetsrapporter för detta läkemedel anges i den förteckning över referensdatum för unionen (EURD-listan) som föreskrivs i artikel 107c.7 i direktiv 2001/83/EG och eventuella uppdateringar och som offentliggjorts på webbportalen för europeiska läkemedel.

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska lämna in den första periodiska säkerhetsrapporten för detta läkemedel inom 6 månader efter godkännandet.

D. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDEL

• **Riskhanteringsplan (RMP)**

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska genomföra de erforderliga farmakovigilansaktiviteter och -åtgärder som finns beskrivna i den överenskomna riskhanteringsplanen (Risk Management Plan, RMP) som finns i modul 1.8.2. i godkännandet för försäljning samt eventuella efterföljande överenskomna uppdateringar av riskhanteringsplanen.

En uppdaterad riskhanteringsplan ska lämnas in:

- på begäran av Europeiska läkemedelsmyndigheten,
- när riskhanteringssystemet ändras, särskilt efter att ny information framkommit som kan leda till betydande ändringar i läkemedlets nytta-riskprofil eller efter att en viktig milstolpe (för farmakovigilans eller riskminimering) har nåtts.

- **Ytterligare riskminimerande åtgärder**

Före lanseringen av BRINEURA i varje medlemsstat måste innehavaren av godkännandet för försäljning komma överens om innehåll och utformning av utbildningsmaterialen, inklusive kommunikationsmedia, distributionsmodaliteter och alla andra aspekter av programmet, med den nationella behöriga myndigheten.

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska säkerställa att all sjukvårdspersonal som förväntas hantera/administrera produkten, i varje medlemsstat där BRINEURA marknadsförs, får ett utbildningsprogram (dvs. en doserings- och administreringsguide), som syftar till att förebygga och/eller minimera den viktiga identifierade risken för problem med enheten (infektion/blockering/dislokation), som innehåller information om:

- Hur BRINEURA ska förvaras
- Enhetsrelaterade komplikationer (dvs. infektioner, läckage och/eller fel på enheten; enhetens integritet bör bekräftas av en neurokirurg)
- Hur man bereder BRINEURA och spolningslösningen
- En detaljerad, stegvis beskrivning av intracerebroventrikulär infusion och administrering av BRINEURA spolningslösning (tillhandahålls efter att BRINEURA-infusionen utförts)
- Hur man övervakar patienterna som fått BRINEURA.

E. SÄRSKILD SKYLDIGHET ATT VIDTA ÅTGÄRDER EFTER GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING I UNDANTAGSFALL

Då detta är ett ”villkorat godkännande” för försäljning i undantagsfall enligt artikel 14.8 förordning (EG) nr 726/2004, ska innehavaren av godkännandet för försäljning, inom den fastställda tidsfristen, fullgöra följande åtgärder:

Beskrivning	Förfallodatum
Säkerhetsstudie efter det att läkemedlet godkänts (PASS): Studie 190-501. För att utvärdera den långsiktiga säkerheten av cerliponase alfa, inklusive förekomsten av allvarliga överkänslighetsreaktioner och anafylaxi, ska innehavaren av godkännandet för försäljning lämna in resultaten av en studie baserad på tillräckliga källdata från ett register av patienter med neuronal ceroidlipofusinos av typ 2 (CLN2).	Årliga rapporter ska lämnas in som en del av den årliga omprövningen
Effektstudie efter det att läkemedlet godkänts (PAES): Studie 190-203. För att ytterligare utvärdera behandlingseffekten som en fördröjning i progression av CLN2 klinisk skala över motorik/språk, och för att ytterligare utvärdera säkerhet och tolerabilitet av cerliponase alfa, kommer innehavaren av godkännandet för försäljning att lämna in resultaten av studie 190-203, som inkluderar minst 5 patienter under 2 år.	Juli 2020

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**KARTONG****1. LÄKEMEDELTS NAMN**

Brineura 150 mg infusionsvätska, lösning
cerliponas alfa

2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)

1 injektionsflaska med Brineura innehåller 150 mg cerliponas alfa i 5 ml lösning (30 mg/ml)

3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN

Brineura och spillösning, hjälpämnen:
Natriumfosfat dibasisk heptahydrat
Natriumdivätefosfatmonohydrat
Natriumklorid
Kaliumklorid
Magnesiumkloridhexahydrat
Kalciumkloriddihydrat
Vatten för injektionsvätskor

Läs bipacksedeln före användning.

4. LÄKEMEDELFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK

Infusionsvätska, lösning
Två injektionsflaskor Brineura
En injektionsflaska spillösning

5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Endast för engångsbruk.
Tina vid rumstemperatur och använd omedelbart.
Läs bipacksedeln före användning.
Intracerebroventrikulär användning.

6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDELLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT

8. UTGÅNGSDATUM

EXP:

Öppna injektionsflaskor eller läkemedel i sprutor ska användas omedelbart. Användaren ansvarar för förvaringstid och förvaringsförhållanden före användning.

9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras upprätt i djupfryst tillstånd ($-20\text{ °C} \pm 5\text{ °C}$).

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Förvaras och transporteras i djupfryst tillstånd (-85 °C till -15 °C).

10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

BioMarin International Limited
Shanbally, Ringaskiddy
County Cork
Irland

12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/1/17/1192/001

13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

LOT:

14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**15. BRUKSANVISNING****16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Braille krävs ej.

17. UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen.

18. UNIK IDENTITETSBETECKNING – I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA

PC:

SN:

NN:

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR INJEKTIONSFLASKA
--

1. LÄKEMEDLETS NAMN OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Brineura 150 mg infusionsvätska, lösning
cerliponas alfa
Intracerebroventrikulär användning

2. ADMINISTRERINGSSÄTT

Läs bipacksedeln före användning.

3. UTGÅNGSDATUM

EXP:

4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot

5. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER PER ENHET
--

5 ml = 150 mg

6. ÖVRIGT

Tina före användning.
Administrera Brineura före spollösningen.

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR INJEKTIONSFLASKA
--

1. LÄKEMEDLETS NAMN OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Spollösning för Brineura
Intracerebroventrikulär användning

2. ADMINISTRERINGSSÄTT

Läs bipacksedeln före användning.

3. UTGÅNGSDATUM

EXP:

4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

Lot

5. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER PER ENHET
--

5 ml

6. ÖVRIGT

Tina före användning.
Administrera spollösning efter Brineura.

B. BIPACKSEDEL

Bipacksedel: Information till användaren

Brineura 150 mg infusionsvätska, lösning cerliponas alfa

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får. Information om hur du rapporterar biverkningar finns i slutet av avsnitt 4.

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du får detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information. Du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor, vänd dig till läkare.
- Om du eller ditt barn får biverkningar, tala med läkare.
- Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Brineura är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du eller ditt barn får Brineura
3. Hur du får Brineura
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Brineura ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Brineura är och vad det används för

Brineura innehåller den aktiva substansen cerliponas alfa, som tillhör en grupp av läkemedel som kallas enzymsättningsterapier. Det används för att behandla patienter med sjukdomen neuronal ceroidlipofusinos typ 2 (CLN2), som även kallas tripeptidylpeptidas 1 (TPP1)-brist.

Personer med sjukdomen CLN2 saknar, eller har för lite av ett enzym som kallas TPP1. Detta orsakar en ansamling av substanser som kallas lysosomala lagringsmaterial. Hos personer med sjukdomen CLN2 ansamlas dessa material i vissa delar av kroppen, huvudsakligen i hjärnan.

Hur Brineura fungerar

Detta läkemedel ersätter det saknade enzymet TPP1, vilket minimerar ansamlingen av lysosomala lagringsmaterial. Detta läkemedel fungerar för att bromsa sjukdomsförloppet.

2. Vad du behöver veta innan du eller ditt barn får Brineura

Du får inte använda Brineura:

- om du eller ditt barn har haft livshotande allergiska reaktioner mot cerliponas alfa eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6) och reaktionen fortsätter att inträffa när cerliponas alfa ges igen.
- om du eller ditt barn har ett rör implanterat för att dränera överskottsvätska från hjärnan.
- om du eller ditt barn för tillfället har tecken på en infektion som kan bero på den implanterade enheten som används under behandlingen, eller om det är problem med enheten. Läkaren kan besluta att fortsätta med behandlingen när den enhetsrelaterade infektionen eller problemen har lösts.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du eller ditt barn får Brineura.

- Du eller ditt barn kan få problem med den implanterade enheten som används under behandlingen med Brineura (se avsnitt 4 "Eventuella biverkningar"), inklusive infektion eller

ett fel i enheten. Behandlingen kan avbrytas om enheten måste bytas ut eller tills infektionen är borta. Tala med läkare om du har några frågor angående din enhet.

- Livshotande allergiska reaktioner är möjliga med Brineura. Läkaren kommer att följa upp dig eller ditt barn beträffande symtom på livshotande allergiska reaktioner: nässelutslag, klåda eller rodnad, svullna läppar, tunga och/eller hals, andnöd, heshet, blir blå runt fingertoppar eller läppar, låg muskeltonus, svimning eller inkontinens.
- Läkaren kommer att kontrollera ditt eller ditt barns hjärtfrekvens, blodtryck, andningsfrekvens och temperatur före, under och efter behandling. Läkaren kan besluta att utföra ytterligare kontroller om det behövs.
- Läkaren kommer var 6:e månad att kontrollera om onormal elektrisk aktivitet i hjärtat (EKG) föreligger. Om du eller ditt barn tidigare haft hjärtproblem, kommer läkaren eller sjuksköterskan att övervaka din hjärtaktivitet under varje infusion.
- Läkaren ska skicka prover av hjärnvätskan för kontroll beträffande tecken på infektion.
- Brineura har inte givits till patienter med tecken på avancerad sjukdom vid behandlingsstart eller till barn yngre än 2 år. Din läkare kommer att diskutera om behandling med Brineura är rätt för dig eller ditt barn.

Andra läkemedel och Brineura

Tala om för läkare om du eller ditt barn tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare före behandling med detta läkemedel.

Du bör inte behandlas med Brineura under graviditet såvida det inte är absolut nödvändigt. Det är okänt om Brineura utsöndras i bröstmjölk. Amning ska avbrytas under behandling med Brineura. Det är okänt om Brineura påverkar förmågan att få barn.

Körförmåga och användning av maskiner

Det är inte känt om Brineura påverkar förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Rådfråga läkaren.

Brineura innehåller natrium:

Varje injektionsflaska innehåller 44 mg natrium. Detta bör beaktas av patienter på en kontrollerad natriumdiet.

3. Hur du får Brineura

Du eller ditt barn måste genomgå kirurgi för att implantera enheten för att få Brineura. Enheten hjälper läkemedlet att nå en specifik del av hjärnan.

Brineura ges av en läkare med kunskap i att ge läkemedel intracerebroventrikulärt (infusion till de vätskefyllda hålrummen i hjärnan) på ett sjukhus eller klinik.

Brineura har inte givits till barn yngre än 2 år eller till barn äldre än 8 år (vid starten av den kliniska prövningen). Det finns begränsad erfarenhet från enstaka patienter som är 2 år.

Rekommenderad dos Brineura är baserad på din eller ditt barns ålder och ges en gång varannan vecka enligt följande:

- 0 till yngre än 6 månader: 100 mg
- 6 månader till yngre än 1 år: 150 mg
- 1 år till yngre än 2 år: 200 mg (första 4 doserna), 300 mg (alla andra doser)
- 2 år och äldre: 300 mg

Läkaren kan justera din eller ditt barns dosering eller infusionstiden för läkemedlet om kroppen inte tål infusionen, om det uppstår en allergisk reaktion eller om det finns tecken på en möjlig tryckökning i hjärnan.

Läkemedlet pumpas långsamt genom den implanterade enheten. När läkemedlet har givits, ges en kortare infusion med en lösning för att spola ut Brineura ur infusionsutrustningen så att hela dosen når hjärnan. Läkemedlet och lösningen ges under ungefär 2 till 4 ½ timme, beroende på dosen som ska ges. Läkaren kan sänka dosen eller infusionshastigheten baserat på hur behandlingen fungerar.

Läkaren kan ge dig eller ditt barn febernedsättande läkemedel, eller antihistamin för att behandla allergiska reaktioner, före varje behandling med Brineura för att minska de biverkningar som han uppstår under eller strax efter behandling.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Tala med läkare eller sjuksköterska omedelbart om du upplever något av följande:

Mycket vanliga biverkningar (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer):

- feber
- kräkningar
- lättretlighet
- kramper (krampanfall)
- reaktioner under eller strax efter läkemedlet har givits, som nässelutslag, klåda eller rodnad, svullna läppar, tunga och/eller hals, andnöd, heshet, blir blå runt fingertoppar eller läppar, låg muskeltonus, svimning eller inkontinens

Vanliga biverkningar (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer):

- bakteriella infektioner som har samband med den implanterade enheten
- långsammare puls
- enheten fungerar inte på rätt sätt på grund av en blockering som upptäcks under förberedelsen av infusionen

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas baserat på tillgängliga data)

- enheten förflyttas och fungerar inte på rätt sätt vid förberedelsen av infusionen

Detta läkemedel kan orsaka andra biverkningar:

Mycket vanliga biverkningar:

- huvudvärk
- ökad eller minskad proteinhalt i hjärnvätskan
- onormalt EKG
- ökat antal celler i ryggmärgsvätskan vilket upptäcks genom laboratorieprover
- infektion i näsan eller halsen (förkylning)
- nålproblem (infusionsnålen lossnar från den implanterade enheten)

Vanliga biverkningar:

- smärta
- utslag
- nässelutslag
- huvudsänkning (så att hakan faller ned mot bröstet)
- magont

- läckage av enheten
- blåsor i munnen eller på tungan
- svullnad eller rodnad av ögonlock och den vita delen av ögat
- nervositet
- störningar i magen och tarmarna

Rapportering av biverkningar

Om du eller ditt barn får biverkningar, tala med läkare. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet listat i [bilaga V](#). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Brineura ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på injektionsflaskorna och förpackningen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras upprätt i djupfryst tillstånd (-25 °C till -15 °C). Förvaras och transporteras i djupfryst tillstånd (-85 °C till -15 °C). Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Upptinad Brineura och spollösning ska användas omedelbart. Produkten ska endast dras upp ur öppnade injektionsflaskor omedelbart före användning. Om omedelbar användning inte är möjlig ska öppnade injektionsflaskor med Brineura och spollösning förvaras vid 2–8 °C och användas inom 24 timmar.

Kemisk och fysikalisk stabilitet under användning har visats för upp till 12 timmar vid rumstemperatur (19–25 °C). Från en mikrobiologisk synvinkel ska öppnade injektionsflaskor eller läkemedel som finns i sprutor användas omedelbart. Om de inte används omedelbart är användaren ansvarig för förvaringstid och förvaringsförhållanden före användning.

Läkare eller apotekspersonal ansvarar för förvaringen av Brineura. De är även ansvariga för korrekt kassering av eventuellt oanvänd Brineura.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är cerliponas alfa. 1 injektionsflaska med Brineura innehåller 150 mg cerliponas alfa i 5 ml lösning. 1 ml infusionsvätska, lösning innehåller 30 mg cerliponas alfa.
- Övriga innehållsämnen i Brineura och spollösningen är: natriumfosfat dibasisk heptahydrat, natriumdivätefosfatmonohydrat, natriumklorid, kaliumklorid, magnesiumkloridhexahydrat, kalciumkloriddihydrat och vatten för injektionsvätskor (se avsnitt 2 ”Brineura innehåller natrium”).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Brineura och spollösningen är lösningar för infusion. Lösningarna är klara till något opalescent, färglösa till svagt gula. Brineura-lösningen kan ibland innehålla tunna genomskinliga fibrer eller ogenomskinliga partiklar.

Förpackningsstorlek: 3 injektionsflaskor (två injektionsflaskor med Brineura och en injektionsflaska med spollösning), varje injektionsflaska innehåller 5 ml lösning.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

BioMarin International Limited
Shanbally, Ringaskiddy
County Cork
Irland

Denna bipacksedel ändrades senast MM/ÅÅÅÅ

Detta läkemedel har godkänts enligt reglerna om ”godkännande i undantagsfall”. Detta innebär att det inte varit möjligt att få fullständig information om detta läkemedel eftersom sjukdomen är sällsynt.

Europeiska läkemedelsmyndigheten går varje år igenom all ny information som kan ha kommit fram om detta läkemedel och uppdaterar denna bipacksedel när så behövs.

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats: <http://www.ema.europa.eu>. Där finns också länkar till andra webbplatser rörande sällsynta sjukdomar och behandlingar.

Bilaga IV

Europeiska läkemedelsmyndighetens slutsatser om beviljande av godkännandet för försäljning i undantagsfall

Europeiska läkemedelsmyndighetens slutsatser om:

- **Godkännande för försäljning i undantagsfall**

Efter att ha behandlat ansökan, anser CHMP att nytta-riskförhållandet är gynnsamt för att rekommendera beviljande av godkännande för försäljning i undantagsfall, vilket förklaras närmare i det offentliga europeiska utredningsprotokollet.