

**VIÐAUKI I**  
**SAMANTEKT Á EGINLEIKUM LYFS**

▼ Þetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu. Í kafla 4.8 eru upplýsingar um hvernig tilkynna á aukaverkanir.

## 1. HEITI LYFS

Pylclari 1.000 MBq/ml stungulyf, lausn  
Pylclari 1.500 MBq/ml stungulyf, lausn

## 2. INNHALDSLÝSING

Pylclari 1.000 MBq/ml stungulyf, lausn

Hver ml af lausn inniheldur 1.000 MBq af piflufolastat (<sup>18</sup>F) á degi og tíma kvörðunar.  
Heildargeislavirkni í hverju hettuglasi er á bilinu 500 MBq til 10.000 MBq á degi og tíma kvörðunar.

Pylclari 1.500 MBq/ml stungulyf, lausn

Hver ml af lausn inniheldur 1.500 MBq af piflufolastat (<sup>18</sup>F) á degi og tíma kvörðunar.  
Heildargeislavirkni í hverju hettuglasi er á bilinu 750 MBq til 15.000 MBq á degi og tíma kvörðunar.

Flúor (<sup>18</sup>F) brotnar niður og myndar stöðugt súrefni (<sup>18</sup>O) með 110 mínútna helmingunartíma með því að gefa frá sér jáeindageislun sem nemur 634 keV hámarksorku og þar á eftir ljóseindageislun vegna agnaeyðingar sem nemur 511 keV.

Hjálparefni með þekkta verkun

Hver ml af lausn inniheldur að hámarki 3,5 mg af natríum og 90 mg af etanóli.  
Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## 3. LYFJAFORM

Stungulyf, lausn.

Tær, litlaus lausn með pH á bilinu 4,5 til 7,5.

## 4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

### 4.1 Ábendingar

Lyfið er eingöngu ætlað til sjúkdómsgreiningar.

Pylclari er ætlað til greiningar á PSMA-jákvæðum meinsemendum (PSMA = blöðruhálskirtilssértækur himnumótefnavaki (prostate-specific membrane antigen)) með jáeindaskönnun (positron emission tomography (PET)) hjá fullorðnum einstaklingum með blöðruhálskirtiskrabbamein við eftirfarandi klínískar aðstæður:

- Frumgreining á sjúkdómsstigi hjá sjúklingum með hááhættu krabbamein í blöðruhálskirtli, áður en fyrsta meðferð með læknandi tilgang er hafin,
- Til að staðsetja endurkomu krabbameins í blöðruhálskirtli hjá sjúklingum með grun um endurkomu á grundvelli hækkandi gilda sértæks mótefnavaka blöðruhálskirtils (PSA) í sermi að lokinni fyrstu meðferð með læknandi tilgang.

## 4.2 Skammtar og lyfjagjöf

Þetta lyf er eingöngu til notkunar hjá viðurkenndum geislalækningastofnunum og einungis starfsfólk með tilskildar heimildir skal meðhöndlæskað.

### Skammtar

Meðaltal ráðlagðrar virkni af (<sup>18</sup>F) piflufolastat er 4 MBq/kg líkamsþyngdar og getur verið á bilinu 3 til 5 MBq/kg líkamsþyngdar, allt eftir PET-búnaði og myndatökustillingu sem notuð er. Lágmarksvirkni ætti ekki að fara niður fyrir 190 MBq og hámarksvirkni ætti ekki að fara yfir 360 MBq.

#### *Skert nýrnastarfsemi/skert lifrarstarfsemi*

Piflufolastat (<sup>18</sup>F) hefur aðeins verið rannsakað hjá sjúklingum með vægt skerta nýrnastarfsemi. Nauðsynlegt er að íhuga vandlega þá geislavirkni sem á að gefa, vegna þess að aukin útsetning fyrir geislun er möguleg hjá sjúklingum með verulega skerta nýrnastarfsemi.

Piflufolastat (<sup>18</sup>F) hefur ekki verið rannsakað hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi.

#### *Börn*

Notkun á piflufolastat (<sup>18</sup>F) hjá börnum og unglungum á ekki við.

### Lyfjagjöf

Lyfið er gefið með stakri inndælingu í bláæð.

Pylclari fæst í fjölskammta hettuglassi. Lágmarksrúmmál er 0,5 ml af lausn í hverju hettuglassi. Rúmmál lausnarinnar sem á að gefa getur verið á bilinu 0,2 ml til 10 ml.

*Varúðarráðstafanir sem þarf að gera áður en lyfið er meðhöndlæskað eða gefið*  
Sjá leiðbeiningar í kafla 6.6 um meðhöndlun lyfsins áður en það er gefið.  
Leiðbeiningar um þynningu lyfsins fyrir gjöf er að finna í kafla 12.

### Myndataka

Ráðlagt er að sjúklingurinn liggi á bakinu með handleggji fyrir ofan höfuð. Lágskammta tölvusneiðmyndir (CT) eru teknar án skuggaefnis frá hvírfli höfuðkúpu niður á mitt læri til leiðréttингar á deyfðum merki (attenuation correction) og líffærafræðilegri fylgni (anatomic correlation). PET-myndatakan er framkvæmd frá miðju læri upp í hvírfil höfuðkúpu og hefst 90 til 120 mínutum eftir inndælingu sporefnis. Hún skal ná til neðri útlíma sé vitað um eða grunur leikur á sjúkdómi. Myndatökutími er 12 til 40 mínutur allt eftir tegund PET-myndavéla, fjölda stellinga á beknum (venjulega 6 til 8) og tökutíma á hverja stellingu (venjulega 2 til 5 mínutur). Ef myndatakan leiðir til óljósrar niðurstöður, og að því gefnu að nægjanleg virkni sé enn til staðar til að ná fram fullnægjandi talningargögnum (counting statistics), er einnig hægt að framkvæma síðbúna myndatöku og draga þannig úr bakgrunnsvirkni.

Upplýsingar um undirbúning sjúklings er að finna í kafla 4.4.

## 4.3 Frábendingar

Ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

#### **4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun**

##### Möguleiki á ofnæmi eða bráðaofnæmisviðbrögðum

Ef ofnæmis- eða bráðaofnæmisviðbrögð koma fram verður að hætta gjöf lyfsins tafarlaust og hefja meðferð í bláæð, ef þörf krefur. Svo unnt sé að grípa til tafarlausra aðgerða í neyðartilvikum verða nauðsynleg lyf og búnaður, svo sem barkaslanga og öndunarvél, að vera tiltæk án tafar.

##### Einstaklingsbundið mat á ávinnungi/áhættu

Fyrir hvern sjúkling verður útsetningin fyrir geisluninni að vera réttlætanleg í ljósi líklegs ávinnings. Geislavirknin sem er gefin skal í öllum tilvikum vera minnsta mögulega virknin sem dugar til að ná fram nauðsynlegum greiningarupplýsingum.

##### Skert nýrnastarfsemi

Nauðsynlegt er að meta vandlega ávinnung á móti áhættu hjá þessum sjúklingum vegna þess að aukin útsetning fyrir geislun er möguleg.

##### Börn

Upplýsingar um notkun hjá börnum er að finna í kafla 4.2.

##### Undirbúninngur sjúklings

Sjúklingurinn skal drekka vel áður en rannsókn hefst og hann hvattur til að hafa þvaglát fyrir rannsóknina til að draga úr þvagblöðruvirkni og eins oft og hægt er á fyrstu klukkustundunum eftir rannsóknina til að draga úr útsetningu fyrir geislun.

Gefa má þvagræsilyf sem talið er að verki innan upptökutímans til að bæta túlkun á piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT þar sem það minnkar útfellingar af virkni í þvagpípum og þvagblöðru.

##### Eftir myndatökuna

Takmarka skal nálægð við ungbörn og barnshafandi konur fyrstu 12 klst. eftir inndælingu.

##### Túlkun mynda sem fengnar eru með piflufolastat (<sup>18</sup>F)

Ráðlöggð aðferð við túlkun PET-mynda með piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT er sjónræn túlkun.

Meinsemdir ættu að teljast grunsamlegar ef upptaka er meiri en lífeðlisfræðileg upptaka í viðkomandi vef eða meiri en í aðliggjandi bakgrunn ef ekki er búist við neinni lífeðlisfræðilegri upptöku.

Piflufolastat (<sup>18</sup>F) safnast fyrir í eðlilegum vef þar sem þéttni PSMA er mikil, þ.m.t. tárakirtlum, munnvatnskirtlum, lifur, milta og nýrum. Eðlileg líffæri sýna verulegan breytileika á upptöku piflufolastats (<sup>18</sup>F). Þó eru áhrif æxlisbyrði á eðlilega upptöku lítil og ólíkleg til að vera klínískt marktæk. Tjáningu PSMA er aðallega að finna í krabbameini í blöðruhálskirtli en hún getur einnig komið fram í öðrum æxlium (t.d. nýrnfarmukrabbaameini, lifrarkrabbaameini, brjóstakrabbaameini, lungnakrabbaameini og öðrum krabbameinum) eða góðkynja sjúkdómum (t.d. blóðæðaæxli, hnoðum, vegna þess að þær geta líkst eitlum, góðkynja beinasjúkdómum svo sem Pagets-sjúkdómi eða sarklíki/hnúðageri í lungum).

Aðeins þeir sem hlotið hafa þjálfun í túlkun PET-sneiðmynda með piflufolastat (<sup>18</sup>F) skulu túlka myndirnar.

Mælt er með klínískri fylgni, sem getur falið í sér vefjameinafræðilegt mat á staðnum þar sem grunur leikur á krabbameini í blöðruhálskirtli. Neikvæð mynd útilokar ekki krabbamein í blöðruhálskirtli og jákvæð mynd staðfestir ekki krabbamein í blöðruhálskirtli.

Piflufolastat (<sup>18</sup>F) var ekki rannsakað með tilliti til greiningar á fjarlægum meinvörpum í fyrstu stigun.

PSA-gildi í sermi virðast hafa áhrif á greiningarhæfni piflufolastats (<sup>18</sup>F) til að myndgreina sjúklinga með lífefnafræðilegar vísbindingar um endurkomu krabbameins í blöðruhálskirtli (sjá kafla 5.1). Áhættuþættir svo sem Gleason-skor virðast hafa áhrif á greiningarhæfni piflufolastats (<sup>18</sup>F) til að myndgreina grindarholseitla með meinvörpum á undan fyrstu endanlegu meðferð.

Með piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT er hægt að missa af litlum eitlameinvörpum eða hvers kyns meinsemdum undir flatarupplausn (spatial resolution) PET (= 5 mm).

Hingað til styðja engar niðurstöður við síðari meðferð sjúklinga á grundvelli PSMA-PET í fyrstu stigun. Því ætti ekki að breyta meðferð eingöngu á grundvelli piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT niðurstaðna.

#### Sérstakar viðvaranir

Lyfið inniheldur allt að 3,5 mg af natríum í hverjum ml, sem jafngildir 0,2% af þeim 2 g hámarksdagskammti natríums sem Alþjóðaheilbrigðismálstofnunin (WHO) ráðleggur fyrir fullorðna.

Lyfið inniheldur allt að 900 mg af alkóholi (etanolí) í hverri gjöf, sem jafngildir 90 mg/ml. Magnið í 10 ml af lyfinu jafngildir minna en 23 ml af bjór eða 11 ml af víni.

Hið litla magn áfengis í lyfinu mun ekki hafa nein merkjanleg áhrif.

#### **4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir**

Ekki hafa verið gerðar neinar rannsóknir á milliverkunum.

Andrógenbælandi meðferð og önnur meðferð sem beinist að andrógenferlum, svo sem með karlhormónaviðtakablokkum, getur leitt til breytinga á upptöku piflufolastats (<sup>18</sup>F) í krabbamein í blöðruhálskirtli. Áhrif þessara meðferða á greiningarhæfni piflufolastats (<sup>18</sup>F) PET liggja ekki fyrir.

Langvarandi meðferð með þvagræsilyfjum virðist ekki valda neinum truflunum á piflufolastati (<sup>18</sup>F) að því er varðar túlkun á myndum.

#### **4.6 Frjósemi, meðganga og brjósttagjöf**

##### Meðganga

Piflufolastat (<sup>18</sup>F) er ekki ætlað til notkunar hjá konum.

##### Brjósttagjöf

Piflufolastat (<sup>18</sup>F) er ekki ætlað til notkunar hjá konum.

##### Frjósemi

Engar rannsóknir á frjósemi hafa farið fram.

#### **4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla**

Pyklar hefur engin eða óveruleg áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla.

## 4.8 Aukaverkanir

### Samantekt öryggisupplýsinga

Upplýsingar um öryggi lyfsins byggjast á gögnum um gjöf þess hjá 797 sjúklingum úr þremur klínískum rannsóknunum og á aukaverkanatilkynningum eftir markaðssetningu. Í klínísku rannsóknunum fékk hver sjúklingur eina gjöf og var miögildi gefinnar geislavirkni 330 MBq. Tilkynnt hefur verið um aukaverkanir meðan á klínískri þróun stóð og eru þær taldar upp hér fyrir neðan samkvæmt MedDRA-líffæraflokkum.

### Tafla yfir aukaverkanir

Tíðni aukaverkana er skilgreind á eftirfarandi hátt: Mjög algengar ( $\geq 1/10$ ), algengar ( $\geq 1/100$  til  $<1/10$ ), sjaldgæfar ( $\geq 1/1.000$  til  $<1/100$ ), mjög sjaldgæfar ( $\geq 1/10.000$  til  $<1 / 1.000$ ), koma örsjaldan fyrir ( $<1/10.000$ ), tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum). Innan tíðniflokka eru alvarlegustu aukaverkanirnar taldar upp fyrst.

**Tafla 1: Aukaverkanir sem komu fram með piflufolastat ( $^{18}\text{F}$ )**

MedDRA-flokkun eftir líffærum	Aukaverkanir	Tíðni
Ónæmiskerfi	Ofnæmi	Sjaldgæfar
Efnaskipti og næring	Vökvaskortur	Sjaldgæfar
Geðræn vandamál	Vistarfiring	Sjaldgæfar
Taugakerfi	Yfirlíð	Ekki þekkt*
	Bragðskynstruflun	Algengar
	Höfuðverkur	
	Sundl	Sjaldgæfar
	Aukið skynnæmi	
Augu	Mígreni	
	Sjónsviðsgalli	Sjaldgæfar
Eyru og völundarhús	Svimi	Sjaldgæfar
Meltingarfæri	Ógleði	Ekki þekkt*
	Uppköst	
Húð og undirhúð	Húðþurrkur	Sjaldgæfar
	Útbrot	
Stoðkerfi og bandvefur	Liðverkir	Sjaldgæfar
	Vöðvaslapappleiki	
	Verkur í útlím	
Nýru og þvagfæri	Þvaglátstregða	Sjaldgæfar
Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað	Preyta	Sjaldgæfar
	Óbægindi fyrir brjósti	Sjaldgæfar
	Útbrot á íkomustað	
	Að líða óeðlilega	
	Verkur á stungustað	

\*Aukaverkanir úr tilkynningum eftir markaðssetningu þar sem tíðni er ekki þekkt.

### Lýsing á völdum aukaverkunum

Alls var tilkynnt um 108 aukaverkanir sem komu fram í meðferð (TEAEs) hjá 69 (8,6%) sjúklingum og voru algengustu aukaverkanir höfuðverkur (1,4%), bragðskynstruflun (1,0%) og þreyta (0,5%). Tilkynnt var um þrjár alvarlegar lyftengdar aukaverkanir (ofnæmi, höfuðverk og náladofa), sem komu allar fram hjá einum sjúklingi og var aðeins ofnæmi metið sem lyftengt hjá þeim sjúklingi, sem hafði marktæka sögu um ofnæmisviðbrögð. Allar þrjár alvarlegu lyftengdu aukaverkanirnar gengu til baka.

Útsetning fyrir jónandi geislun er tengd við virkjun krabbameins og mögulega myndun erfðagalla.

Þar sem virkur geislaskammtur er 4,2 mSv þegar ráðlögð hámarksgeislavirkni, sem er 360 MBq, er gefin sjúklingi sem er 70 kg að þyngd eru taldar litlar líkur á að þessar aukaverkanir komi fram.

#### Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#).

#### **4.9 Ofskömmutn**

Hámarksmagn piflufolastat (<sup>18</sup>F) inndælingar sem unnt er að gefa mönnum á öruggan hátt hefur ekki verið ákvarðað.

Við ofskömmutn á geislavirkni skal minnka frásogaðan skammt til sjúklings þegar unnt er með því að auka brothvarf geislavirku samsætunnar úr líkamanum með þvingaðri þvagræsingu og tíðri tæmingu þvagblöðru. Gagnlegt getur verið að áætla virka skammtinn sem var notaður.

### **5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

#### **5.1 Lyfhrif**

Flokkun eftir verkun: Geislavirk lyf til sjúkdómsgreininga, önnur geislavirk lyf til sjúkdómsgreininga til að finna æxli, ATC-kóði: V09IX16.

#### Verkunarháttur

Blöðruhálskirtilssértækur himnumótefnnavaki (prostate-specific membrane antigen (PSMA)) er glýkóprótein sem er aðallega tjáð í eðlilegri blöðruhálskirtilsþekju hjá mönnum í litlu magni, en getur verið oftjáð í illkynja vefjum, einkum af krabbameinsfrumum í blöðruhálskirtli, þ.m.t. sjúkdóm með meinvörpum. Flúor (<sup>18</sup>F) er geislavirk samsæta sem gefur frá sér  $\beta^+$ , sem gerir jáeindaskönnun mögulega. Piflufolastat (<sup>18</sup>F) er sértækur annarrar kynslóðar, flúor-18-merktur, lítilla sameinda PSMA-hemill. Á grundvelli styrks merkjanna gefa PET-myndir sem teknar eru með piflufolastat (<sup>18</sup>F) til kynna tilvist vefja sem tjá PSMA.

#### Lyfhrif

Við þann efnafræðilega styrk sem notaður er við sjúkdómsgreiningar virðist lyfið ekki hafa nein lyfhrif.

#### Verkun

Öryggi og verkun piflufolastats (<sup>18</sup>F) var metið í þremur framsýnum, opnum, fjölsetra klínískum rannsóknum á körlum með krabbamein í blöðruhálskirtli: OSPREY (NCT02981368), CONDOR (NCT03739684), og PYTHON (EudraCT númer: 2020-000121-37).

Í þýði A í OSPREY-rannsókninni töku þátt 268 karlmenn með hááhættukrabbamein í blöðruhálskirtli, sem hafði verið staðfest með vefjasýni, sem voru taldir koma til greina í róttækt blöðruhálskirtilsnám og brotnám grindarholseitla. Hver sjúklingur fór í eina piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT-skönnun frá miðju læri til hvirfils höfuðkúpu. Þrír miðlægir, óháðir athugendur sem voru blindaðir á allar klínískar upplýsingar túlkuðu hverja PET-sneiðmynd með tilliti til óeðlilegrar upptöku í grindarholseitum á nokkrum undirsvæðum, þ. á. m. í mjaðmarsameitum (common iliac lymph nodes). Hinir samsettu aðalendapunktar voru sértækni og næmi piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT gagnvart vefjaskemmdum í grindarholseitum. Aukaendapunktarnir voru jákvætt forspárgildi (PPV) og neikvætt forspárgildi

(NPV) piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT til að spá fyrir um hvort krabbamein væri til staðar í blöðruhálskirtli og eitlum í þýði A.

Alls undirgengust 252 sjúklingar (94%) blöðruhálskirtilsnám og brotnám grindarholseitla og um þá lágu fyrir nægar vefjameinafræðilegar upplýsingar til að meta grindarholseitlana. Aðgerðarsýni voru aðgreind í þrjú svæði: vinstri helming mjaðmagrindar, hægri helming mjaðmagrindar og annað. Fyrir hvern sjúkling voru niðurstöður piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT-rannsókna og vefjameinafræðilegar niðurstöður sem fengust úr brottnumdum grindarholseitlum bornar saman eftir aðgerðarsvæðum. Niðurstöður PET/CT-rannsókna á stöðum þar sem brotnám fór ekki fram voru útilokaðar úr greiningu. Hjá þeim 252 sjúklingum sem unnt var að meta var meðalaldurinn 64 ár (á bilinu 46 til 84 ár). Miðgildi PSA í sermi var 9,3 ng/ml. Gleason-heildarskor var 7 hjá 19%, 8 hjá 46% og 9 hjá 34% sjúklinganna, en Gleason-skor annarra sjúklinga var 6 eða 10.

Fyrirfram skilgreind viðmiðunarmörk fyrir samsettum aðalendapunktana voru 40% fyrir næmi og 80% fyrir sértækni. Næmi náði ekki tölfræðilegri marktækni hjá a.m.k. 2 af 3 óháðum athugendum myndanna og því var rannsóknin talin misheppnuð.

Tafla 2 sýnir greiningarhæfni PET/CT-rannsóknar með piflufolastati (<sup>18</sup>F) eftir athugendum með því að nota vefjameinafræðilegar upplýsingar um grindarholseitla sem sannleiksviðmið, á sjúklingsstiginu með svæðasamsvörun (eitt rétt jákvætt svæði skilgreinir rétt jákvæðan sjúkling). U.b.b. 24% þeirra sjúklinga sem unnt var að meta höfðu meinvörp í grindarholseitlum á grundvelli vefjameinafræðilegra upplýsingar (95% öryggisbil: 19%, 29%).

**Tafla 2. Mat á greiningarhæfni piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT til að greina meinvörp í grindarholseitlum í A-þýði (n=252) OSPREY-rannsóknar, með greiningu á sjúklingsstigi með svæðasamsvörun.**

	Athugandi 1	Athugandi 2	Athugandi 3
<b>Rétt jákvæður</b>	23	17	23
<b>Falskt jákvæður</b>	7	4	9
<b>Falskt neikvæður</b>	36	43	37
<b>Rétt neikvæður</b>	186	188	183
<b>Næmi, % (95% CI)</b>	39 (27; 51)	28 (17; 40)	38 (26; 51)
<b>Sértæki, % (95% CI)</b>	96 (94; 99)	98 (95; 99)	95 (92; 98)
<b>PPV, % (95% CI)</b>	77 (62; 92)	81 (59; 93)	72 (56; 87)
<b>NPV, % (95% CI)</b>	84 (79; 89)	81 (76; 86)	83 (78; 88)

Skammstafanir: CI = öryggisbil, PPV = jákvætt forspárgildi, NPV = neikvætt forspárgildi

Í fyrstu stigun (OSPREY, þýði A) náðist mikið samræmi milli niðurstaðna athugenda um meinvörp í grindarholseitlum (92,5%) með Fleiss' kappa stuðlinum 0,78 (95% CI: 0,71; 0,85).

Í könnunargreiningum var töluleg leitni í átt að réttari jákvæðum niðurstöðum hjá sjúklingum með Gleason-skor sem var 8 eða hærra og hjá sjúklingum með T2c eða hærra æxlisstig, miðað við sjúklinga með lægra Gleason-skor eða æxlisstig.

Samanburður á greiningarhæfni piflufolastats (<sup>18</sup>F) PET/CT við hefðbundna myndgreiningu (CI) við upphafsgildi hjá sjúklingum með háhættukrabbamein í blöðruhálskirtli úr þýði A í Osprey-rannsókninni var gerður eftirá (post hoc). Piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT reyndist hafa þrefalt hærra jákvætt forspárgildi en hefðbundin myndgreining (miðgildi 86,7% samanborið við 28,3%, talið í sömu röð) þrátt fyrir svipað næmi (miðgildi 40,3% fyrir piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT og 42,6% fyrir hefðbundna myndgreiningu). Meðalsértækni piflufolastats (<sup>18</sup>F) PET/CT var 97,9% samanborið við 65,1% fyrir hefðbundna myndgreiningu og meðaltal neikvæðs forspárgildis var 83,2% samanborið við 78,8%, talið í sömu röð.

Í CONDOR-rannsókninni töku þátt 208 sjúklingar með lífefnafraðilegar vísbindingar um grunað endurkomið krabbamein í blöðruhálskirtli eftir fyrstu meðferð (róttækt blöðruhálskirtilsnám hjá 85% sjúklinganna). Miðgildi PSA í sermi var 0,82 ng/ml. Allir sjúklingar sem töku þátt í rannsókninni voru með neikvæða eða tvíræða niðurstöðu úr hefðbundinni myndgreiningu krabbameins í blöðruhálskirtli

(úr CT- eða MRI-myndgreiningu hjá flestum sjúklinganna) innan 60 daga áður en þeir fengu piflufolastat (<sup>18</sup>F). Allir sjúklingar fóru í eina PET/CT-skönnun frá miðju læri til hvirfils höfuðkúpu með valkvæðri myndun neðri útlíma. Þrír óháðir, miðlægir athugendur sem voru blindaðir á allar klínískar upplýsingar mátu hverja PET/CT-sneiðmynd með tilliti til tilvistar og staðsetningar jákvæðra meinsemda. Staðsetning hverrar meinsemdar var flokkuð í eitt af 5 svæðum (blöðruhálskirtill/blöðruhálsbeður, grindarholseitlar, aðrir eitlar, mjúkvefur, bein).

Aðalendapunkturinn var hlutfall réttrar staðsetningar (Correct Localization rate (CLR)) á sjúklingsstigi, sem var skilgreint sem hundraðshlutfall sjúklinga þar sem gagnkvæm samsvörun var milli staðsetningar a.m.k. einnar meinsemdar sem greind var með piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT myndgreiningu og samsetts sannleiksviðmiðs. Ef neðri mörk 95% CI voru >0,2 (20% CLR) hjá a.m.k. 2 af 3 hinna óháðu athugenda myndanna taldist aðalendapunktagreiningin hafa heppnast.

Aukaendapunkturinn var áhrifin á meðferð sjúklinga, sem voru skilgreind sem hundraðshlutfall sjúklinga þar sem fyrirhugaðri meðferð við blöðruhálskirtilskrabbameini var breytt vegna piflufolastats (<sup>18</sup>F) PET/CT, samkvæmt samanburði á spurningalistum um fyrirhugaða meðferð sem fylltir voru út fyrir og eftir að niðurstöður piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT myndgreiningar lágu fyrir.

Eftir athuganda höfðu samtals 123 til 137 sjúklingar (59% til 66%) a.m.k. eina meinsem sem var talin piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET-jákvæð (tafla 3). Svæðið þar sem oftast var greint frá PET-jákvæðri niðurstöðu var grindarholseitlar (40% til 42% allra PET-jákvæðra svæða) og svæðið með minnstu tíðnina var mjúkvefur (6% til 7%).

Að því er varðaði 99 til 104 sjúklinga með piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET-jákvætt svæði lágu fyrir, allt eftir athuganda, staðsetningarsamsvarandi upplýsingar úr samsettum viðmiðunarstaðli sem samanstóð af vefjameinafræðilegum upplýsingum, sneiðmyndum (CT, MRI, ómskoðun, fluciclovine (<sup>18</sup>F) PET, kólín-PET eða beinskönnun) sem fengust innan 60 daga frá PET/CT-skönnuninni eða svörun PSA-gildis í sermi við marksækinni geislameðferð. Tafla 3 sýnir niðurstöður á sjúklingsstigi um greiningarhæfni piflufolastats (<sup>18</sup>F) PET/CT-rannsókna eftir athuganda, þ.m.t. jákvætt staðsetningarsamsvarandi forspárgildi, einnig þekkt sem hlutfall réttrar staðsetningar (Correct Localization Rate (CLR)). Sjúklingur var talinn rétt jákvæður ef hann hafði a.m.k. einn samsvarandi stað jákvæðan samkvæmt bæði piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT-rannsókn og samsetta viðmiðunarstaðlinum.

**Tafla 3. Greiningarhæfni piflufolastats (<sup>18</sup>F) PET/CT á sjúklingsstigi í CONDOR (n=208)**

	Athugandi 1	Athugandi 2	Athugandi 3
<b>PET-neikvæður</b>	71	84	85
<b>PET-jákvæður</b>	137	124	123
<b>Rétt jákvæður</b>	89	87	84
<b>Falskt jákvæður</b>	15	13	15
<b>Ekki unnt að meta (PET-jákvæður án viðmiðunarstaðals)</b>	33	24	24
<b>CLR % (95% CI)</b>	86 (79,92)	87 (80,94)	85 (78,92)

Skaðmistaðanir: CLR = staðsetningarsamsvarandi jákvætt spágildi, CI = öryggisbil

Tafla 4 sýnir piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT-niðurstöður á sjúklingsstigi samkvæmt meirihluta athugenda lagskiptar eftir PSA-gildi í sermi. Hundraðshlutfall PET-jákvæðni var reiknað sem hlutfall sjúklinga með jákvæða PET/CT-niðurstöðu af öllum sjúklingum sem skannaðir voru. Líkurnar á að sjúklingur hefði a.m.k. eina piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET-jákvæða meinsem jukust almennt eftir því sem PSA-gildi í sermi voru hærri.

**Tafla 4: Piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET-niðurstöður á sjúklingsstigi og hundraðshlutfall PET-jákvæðni\***  
**lagskiptar eftir PSA-gildum í sermi, í CONDOR-rannsókninni á grundvelli**  
**meirihlutaniðurstöðu þriggja athugenda (n=199)\*\***

PSA (ng/ml)	PET-jákvæðir sjúklingar				PET-neikvæðir sjúklingar	Hundraðshlutfall PET-jákvæðra (95% CI)*
	Samtals	RJ	FJ	Ekki unnt að meta (án viðmiðunarstaðals)		
<0,5	24	11	4	9	45	35 (24; 46)
≥0,5 og <1	18	12	3	3	18	50 (34; 66)
≥1 og <2	21	15	3	3	10	68 (51; 84)
≥2	57	50	3	4	6	90 (83; 98)
<b>Samtals</b>	<b>120</b>	<b>88</b>	<b>13</b>	<b>19</b>	<b>79</b>	<b>60 (54; 67)</b>

\* Hundraðshlutfall PET-jákvæðni = PET-jákvæðir sjúklingar/heildarfjölda skannaðra sjúklinga. Á meðal PET-jákvæðra sjúklinga eru rétt jákvæðir og falskt jákvæðir sjúklingar og þeir sjúklingar þar sem upplýsingum úr viðmiðunarstaðli naut ekki við.

\*\* Sex sjúklingar voru útilokaðir úr þessari töflu vegna skorts á PSA-upphafsgildi og þrír sjúklingar voru útilokaðir úr þessari töflu vegna skorts á meirihlutaníðurstöðu þriggja athugenda.

Skammstafanir: RJ = rétt jákvæður, FJ = falskt jákvæður, CI = öryggisbil

Hjá 207 sjúklingum þar sem læknar fylltu út spurningalista um læknismeðferð fyrir og eftir PSMA-myndgreiningu var gerð breyting hjá 64% (131/207) sjúklinga á fyrirhugaðri meðferð eftir piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT. Af þeim tilvikum þar sem klínískum áætlunum sjúklinga var breytt voru 79% (103/131) vegna jákvæðrar PSMA PET/CT-niðurstöðu og 21% (28/131) vegna neikvæðrar niðurstöðu skönnunar. Algengustu breytingarnar voru úr staðbundinni björgunarmeðferð (salvage local therapy) yfir í altæka meðferð (58 sjúklingar), úr eftirliti yfir í að hefja einhverja meðferð (49 sjúklingar), úr altækri meðferð sem ekki var til lækningar yfir í staðbundna björgunarmeðferð (43 sjúklingar) og úr fyrirhugaðri meðferð yfir í eftirlit (engu meðferð) (9 sjúklingar).

PYTHON var slembuð, opin, tveggja meðferða víxlrannsókn. Í henni tóku þátt 217 karlkyns sjúklingar með fyrstu endurkomu krabbameins í blöðruhálskirtli á grundvelli lífefnafræðilegra upplýsinga sem gengust undir endanlega meðferð (róttækt blöðruhálskirtilsnám ± viðtækt brotnám eitla hjá 73,2% sjúklinga, ytri geislameðferð eða nærgeislun hjá 26,8% sjúklinga). Aðalendapunkturinn var greiningartíðni, sem var skilgreind sem fjöldi sjúklinga sem óháðu athugendurnir skilgreindu sem jákvæða á sjúklingsstigi af þeim heildarfjölda sjúklinga sem metnir voru (fyrir piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT og flúorkólín (<sup>18</sup>F) PET/CT). Marktækur munur sem nam 12% á greiningartíðni piflufolastati (<sup>18</sup>F) í vil samanborið við flúorkólín (<sup>18</sup>F) var fyrirfram skilgreindur. Aukaendapunktarnir voru næmi (hlutfall milli fjölda sjúklinga sem óháðu athugendurnir skilgreindu sem jákvæða fyrir tiltekið svæði og heildarfjölda sjúklinga sem sannleiksnefnd (truth panel) mat jákvæða fyrir tiltekið svæði), samræmi (hlutfall milli fjölda svæða sem skilgreind voru sem jákvæð með bæði piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT og flúorkólín (<sup>18</sup>F) PET/CT + fjöldi svæða sem skilgreind voru sem neikvæð með bæði piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT og flúorkólín (<sup>18</sup>F) PET/CT og heildarfjölda metinna svæði) og áhrifin á meðferð sjúklinga.

Tvöhundruð og einn sjúklingur fór í eina piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET-/CT- og eina flúorkólín (<sup>18</sup>F) PET-/CT-rannsókn frá miðju læri til hvirfils höfuðkúpu í slembaðri röð. Þrír óháðir, miðlægir athugendur sem voru blindaðir á allar klínískar upplýsingar mátu hverja piflufolastat (<sup>18</sup>F) og hverja flúorkólín (<sup>18</sup>F) PET/CT-sneiðmynd með tilliti til tilvistar og staðsetningar jákvæðra meinsemda. Staðsetning hvernarr meinsemdar var flokkuð í eitt af 5 svæðum (blöðruhálskirtill/blöðruhálsbeður, grindarholseitlar, aðrir eitlar, bein, mjúkvefur). Hinir blindaðu athugendur greindu endurkomu hjá 119 (60,4%) sjúklinga með piflufolastat (<sup>18</sup>F) og 82 (41,0%) sjúklinga með flúorkólín (<sup>18</sup>F) PET/CT. Upplýsingar um heildartúlkun óháðra athugenda eftir PSA-gildum er að finna í töflu 5.

**Tafla 5: Greiningartíðni PET/CT á hvern sjúkling eftir PSA-gildum í PYTHON-rannsókn (N=201)**

PSA-gildi (ng/ml) við fyrstu inndælingu	piflufolastat ( <sup>18</sup> F)	flúorkólín ( <sup>18</sup> F)
PSA < 0,2 (n=6)	2 (33,3%)	1 (16,7%)
PSA [0,2 - 0,5] (N=68)	24 (35,3%)	21 (30,9%)
PSA [0,51 - 1] (N=31)	17 (54,8%)	10 (32,3%)
PSA [1,01 - 2] (N=19)	13 (68,4%)	6 (31,6%)
PSA >2 (N=57)	50 (87,7%)	39 (68,4%)

Næmi á hvern sjúkling var metið fyrir 37 sjúklinga með sannleiksviðmiði og er greint frá því í töflu 6. Næmi á hvern sjúkling með (<sup>18</sup>F)-piflufolastat var marktækt hærra en með (<sup>18</sup>F)-flúorókólín (p<0,0001).

**Tafla 6: Næmi á hvern sjúkling (n=37)**

PET/CT	piflufolastat ( <sup>18</sup> F)	flúorkólín ( <sup>18</sup> F)
Næmi (95% CI)	58,3% (95% CI 51,5; 64,9)	40,6% (95% CI 34,1; 47,5)

Samræmishlutfallið milli (<sup>18</sup>F)-piflufolastat PET/CT og (<sup>18</sup>F)-flúorókólín PET/CT samkvæmt miðlægum, blinduðum athugendum fyrir hvert svæði var einkar hátt fyrir öll svæði sem til skoðunar voru, þ.e.: blöðruhálsbeður: 87,3% (81,9; 91,3), grindarholseitlar: 73,9% (67,3; 79,5), eitlar utan grindarhols: 86,5% (81,0; 90,6), bein: 86,9% (81,5; 91,0) og önnur líffæri: 92,0% (87,3; 95,1).

Hvað varðar staðsetningu endurkomu náðu miðlægu athugendurnir 84,2% samræmi, með Fleiss' kappa stuðlinum 0,58 (95% CI: 0,47; 0,70) fyrir allar vefjasýnismyndir í OSPREY-þýði B. Í CONDOR-rannsókninni náðu miðlægu athugendurnir 76% samræmi í túlkun jákvæðra eða neikvæðra piflufolastat (<sup>18</sup>F) PET/CT mynda, með Fleiss' kappa stuðlinum 0,65 (95% CI: 0,58; 0,73) en samræmi milli hvers miðlægs athuganda og staðbundna athugandans var á bilinu 83% til 84%. Í PYTHON-rannsókninni var samræmishlutfallið milli athugenda 67,8% og Fleiss' kappa stuðullinn var 0,55 (95% CI: 0,47; 0,63).

## Börn

Lyfjastofnun Evrópu hefur fallið frá kröfu um að lagðar verði fram niðurstöður úr rannsóknum á Pyklarí hjá öllum undirhópum barna við sjúkdómsgreiningu krabbameins í blöðruhálskirtli (sjá upplýsingar í kafla 4.2 um notkun handa börnum).

## 5.2 Lyfjahvörf

### Dreifing

Blóðgildi lækka í tveimur fösum. Helmingunartími dreifingar er  $0,17 \pm 0,04$  klst. og helmingunartími brothvarfs er  $3,47 \pm 0,49$  klst.

### Upptaka í líffæri

Lífðlisfræðileg uppsöfnun piflufolastats (<sup>18</sup>F) kemur fram í nýrum (16,5% af gefinni geislavirkni), lifur (9,3%) og lungum (2,9%), innan 60 mínútna frá gjöf í bláæð. Mest af hinum eftirstandandi 70% af geislavirkninni eftir 60 mínútur er annarstaðar á líkamsbakgrunnssvæðinu.

## Brotthvarf

Eini geislavirki þátturinn sem greindist í plasmasýnum með vökvaskilju (HPLC) allt að 173 mínútum eftir inndælingu var óbreytt piflufolastat ( $^{18}\text{F}$ ).

Brotthvarf er með þvagútskilnaði. Á fyrstu 8 klst. eftir inndælingu skiljast u.p.b. 50% af gefinni geislavirkni út með þvagi.

## Helmingunartími

Líffræðilegur og virkur helmingunartími piflufolastats ( $^{18}\text{F}$ ) er  $3,47 \pm 0,49$  klst. og u.p.b. 70 mínútur, í sömu röð.

## Skert nýrna-/lifrarstarfsemi

Lyfjahvörf sjúklinga með skerta nýrna- eða lifrarstarfsemi hafa ekki verið metin.

### **5.3 Forklínískar upplýsingar**

Framlengd rannsókn á eiturhrifum eftir staka skammta var gerð á rottum með ógeislavirka lyfinu. Engar aukaverkanir komu fram hjá neinu dýranna og engin dauðsföll urðu við hæsta prófaða skammtinn, sem var 0,5 mg/kg. Þessi skammtur er meira en 875-falt hærri en klínískur hámarksskammtur, sem er 40 µg/sjúkling (eða 0,5714 µg/kg ef viðmiðunarlíkamsþyngdin er 70 kg); á grundvelli líkamsyfirborðs er þessi skammtur u.p.b. 142-falt hærri, sem gefur til kynna fullnægjandi öryggismörk.

Engar aðrar rannsóknir voru gerðar.

Lyfið er ekki ætlað til reglulegrar eða stöðugrar gjafar. Við þann efnadræðilega styrk og þá notkun sem um ræðir við sjúkdómsgreiningar virðist ekki vera þörf á frekari rannsóknum.

## **6. Lyfjagerðarfræðilegar upplýsingar**

### **6.1 Hjálparefni**

Etanól

Natríumklóríð 9 mg/ml (0,9%) stungulyf, lausn

Natríumaskorbat

### **6.2 Ósamrýmanleiki**

Ekki má blanda þessu lyfi saman við önnur lyf en þau sem nefnd eru í kafla 12.

### **6.3 Geymsluþol**

10 klst. frá kvörðunar.

Fyrningardagsetning og -tími eru tilgreind á miðunum.

Eftir að lyfið er fyrst dregið upp eru engin sérstök fyrirmæli um geymsluaðstæður þess.

Eftir þynningu má geyma það í allt að 4 klst. án þess að fara yfir fyrningartímann.

### **6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu**

Geymið í upprunalegri blýhlíf.

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður lyfsins.

Sjá kafla 6.3 um geymsluaðstæður lyfsins eftir að það er fyrst dregið upp.

Geymsla geislavirkra lyfja skal vera í samræmi við reglugerðir hvers lands um geislavirk efni.

## 6.5 Gerð íláts og innihald

15 ml hettuglas úr gleri af gerð I, sem er lokað með klóróbútýl-gúmmítappa og álinnsigli.

Pakkningastærð: Eitt fjölskammta hettuglas inniheldur 0,5 ml til 10 ml af lausn, sem samsvarar:

- 500 til 10.000 MBq á tíma kvörðunar af Pylclari 1.000 MBq/ml
- 750 til 15.000 MBq á tíma kvörðunar af Pylclari 1.500 MBq/ml

## 6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun

### Almenn viðvörur

Geislavirk lyf skulu aðeins móttokin, notuð og gefin af einstaklingum með tilskilin leyfi við viðeigandi klínískar aðstæður. Móttaka, geymsla, notkun, flutningur og förgun falla undir reglugerðir og/eða viðeigandi leyfi frá til þess bærum yfirvöldum.

Geislavirk lyf skal undirbúa með hætti sem stenst bæði kröfur um geislunaröryggi og lyfjafræðilega gæðastaðla. Viðhafa skal viðeigandi smitgát.

### Varúðarráðstafanir sem þarf að gera áður en lyfið er meðhöndlað eða gefið

Lyfið er gefið með sveigjanlegum hollegg í bláæð. Gjöf lyfsins skal vera eingöngu í bláæð til að koma í veg fyrir ágeislun (irradiation) vegna staðbundinnar utanæðablæðingar, sem og myndtruflanir. Gjöf staka skammtsins skal fylgja eftir með skolun með 5-10 ml af natriumklóríð 9 mg/ml (0,9%) stungulyfi, lausn, til að tryggja að allur skammturinn sé gefinn.

Leiðbeiningar um þynningu lyfsins fyrir gjöf er að finna í kafla 12.

Ef heilleika hettuglassins er stofnað í hættu við undirbúning lyfsins skal ekki nota það.

Lyfjagjöf skal haga þannig að mengunarhætta lyfsins og geislunarhætta fyrir þá sem meðhöndla það sé lágmörkuð. Nota skal fullnægjandi geislavarnir.

Lyfjagjöf geislavirkra lyfja skapar hættu fyrir aðra einstaklinga af ytri geislun eða mengun vegna þvags, uppkasta o.s.frv. Því þarf að viðhafa varúðarráðstafanir til verndar gegn geislun í samræmi við reglur í hverju landi.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

## 7. MARKAÐSLEYFISHAFI

CURIUM PET FRANCE  
3 rue Marie Curie, Biopole Clermont-Limagne  
63 360 Saint-Beauzire – Frakkland

## 8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/23/1746/001  
EU/1/23/1746/002

## **9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS / ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 24. júlí 2023

## **10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

## **11. GEISLUNARMÆLINGAR**

Eftirtalin gögn eru úr styrktum klínískum rannsóknum.

Forsendur:

Flúor ( $^{18}\text{F}$ ) brotnar niður og myndar stöðugt súrefni ( $^{18}\text{O}$ ) með 110 mínútna helmingunartíma með því að gefa frá sér jáeindageislun sem nemur 634 keV hámarksorku og þar á eftir ljóseindageislun vegna agnaeyðingar sem nemur 511 keV.

Piflufolastat ( $^{18}\text{F}$ ) sýnir tvíveldishegðun (bi-exponential behaviour) í blóði og er helmingunartími dreifingar  $0,17 \pm 0,044$  klst. og helmingunartími brotthvarfs  $3,47 \pm 0,49$  klst. Það dreifist í nýru (16,5% af gefinni geislavirkni), lifur (9,3%) og lungu (2,9%) innan 60 mínútna frá gjöf í bláæð.

Aðferð:

Tímasamþætt geislavirkni (time-integrated activity) í upprunavef fékkst úr langśniðs myndgögnum. Útlínur eða athugunarmagn safnaðist yfirleitt kringum mismunandi starfslíffæri sem borin voru kennsl á hverri mynd á hverjum tímapunkti. S-gildið var fengið með Monte Carlo-hermun. Útreikningur á uppteknum skömmum var framkvæmdur með OLINDA/EXM hugbúnaði (2005). Virki skammturinn sem fékkst var reiknaður út samkvæmt ICRP 60.

LÍFFÆRI	UPPTEKINN SKAMMTUR Á HVERJA VIRKNIEININGU SEM GEFIN VAR (mGy/MBq)
Nýrnahettur	0,0131
Beinyfirborð	0,0099
Heili	0,0021
Brjóst	0,0058
Gallblöðruveggur	0,0141
Meltingarvegur	
Magaveggur	0,0092
Smágirnisveggur	0,0089
Veggur efri hluta digurgirnis	0,0091
Veggur neðri hluta digurgirnis	0,0073
Hjartaveggur	0,0171
Nýru	0,123
Lifur	0,037
Lungu	0,0102
Vöðvar	0,0069
Bris	0,0124
Blóðmergur	0,0071
Húð	0,0052
Milta	0,0271
Eistu	0,0059
Hóstarkirtill	0,007
Skjaldkirtill	0,0062
Þvagblöðruveggur	0,0072
<b>Virkur skammtur (mSv/MBq)</b>	<b>0,0116</b>

Virkur skammtur sem verður til við gjöf á ráðlagðri hámarksþirkni, sem er 360 MBq, fyrir fullorðinn einstakling sem vegur 70 kg nemur um 4,2 mSv.

Fyrir gefna virkni sem nemur 360 MBq eru dæmigerðir geislaskammtar til mikilvægra líffæra (nýranna, lifrar og milta) 44,3 mGy, 13,3 mGy og 9,8 mGy, í sömu röð.

## **12. LEIDBEININGAR UM BLÖNDUN GEISLAVIRKRA LYFJA**

### Undirbúningur

Þetta lyf, sem er tilbúið til notkunar, má þynna með 9 mg/ml (0,9%) natriumklóríð stungulyfi, lausn.

Draga skal upp viðeigandi rúmmál að viðhafðri smitgát. Ekki má opna hettuglassið. Eftir að tappinn hefur verið sótthreinsaður skal draga upp lausnina gegnum tappann í einnota sprautu sem er búin viðeigandi varnarhlíf og einnota sæfðri nál eða með viðurkenndum sjálfvirkum inndælingarbúnaði.

Ef heilleika hettuglassins er stofnað í hættu má ekki nota lyfið.

Lyfið skal aðeins nota þegar inndælingarrúmmálið er meira en 0,2 ml. Sé inndælingarrúmmálið milli 0,2 og 1 ml skal aðeins nota sprautur af viðeigandi stærð (1 ml).

### Gæðaeftirlit

Athuga skal umbúðirnar fyrir notkun og mæla skal virkni lausnarinnar með virknimæli.

Skoða skal lausnina sjónrænt fyrir notkun. Aðeins skal nota tæra lausn sem er laus við sýnilegar agnir.

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu>.

## **VIÐAUKI II**

- A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPÝKKT**
- B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**
- C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**
- D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

## A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPYKKT

Heiti og heimilisfang framleiðenda sem eru ábyrgir fyrir lokasampykkt

**CURIUM PET FRANCE**  
10 AVENUE CHARLES PEGUY  
95200 SARCELLES - FRAKKLAND

**CURIUM PET FRANCE**  
CHU XAVIER ARNOZAN  
AVENUE DU HAUT LEVEQUE  
33604 PESSAC - FRAKKLAND

**CURIUM PET FRANCE**  
136 IMPASSE DES QUATRE MOLLARDS  
38280 JANNEYRIAS – FRAKKLAND

**CURIUM PET FRANCE**  
1-3 RUE GERMAINE RICHIER  
37100 TOURS – FRAKKLAND

**CURIUM ITALY S.R.L.**  
VIA GIUSEPPE RIPAMONTI, 435, MILANO,  
20141 – ÍTALÍA

**CURIUM ITALY S.R.L.**  
TOR VERGATA, VIALE OXFORD, 81, ROME  
00133 – ÍTALÍA

**ISTITUTO DI FISIOLOGIA CLINICA DEL CNR**  
VIA GIUSEPPE MORUZZI, 1, PISA  
56124 – ÍTALÍA

**CURIUM AUSTRIA GMBH**  
SEILERSTÄTTE 4  
LINZ, 4020 - AUSTURRÍKI

**CURIUM FINLANDOY**  
SAUKONPAADENRANTA 2  
HELSINKI, 00180 - FINNLAND

**CURIUM PHARMA SPAIN, S.A.**  
C/ MANUEL BARTOLOMÉ COSSIO, 10  
E-28040 MADRID - SPÁNN

**CURIUM PHARMA SPAIN, S.A.**  
THOMAS ALVA EDISON, 7  
41092 SEVILLA – SPÁNN

**CURIUM PHARMA SPAIN, S.A.**  
POL. IND. COMPISA, C/VEGUILLAS, 2 NAVE 16  
28864 AJALVIR – SPÁNN

**SYN INNOVATION LABORATORIES**  
SOUSAKI SITE AG. THEODOROI,  
KORINTHIA PREFECTURE 20003 - GRIKKLAND

**CURIUM PET FRANCE**  
3 RUE MARIE CURIE, BIPOLE CLERMONT-LIMAGNE  
63 360 SAINT-BEAUZIRE - FRAKKLAND

**CURIUM PET FRANCE**  
TECHNOPOLE DE CHATEAU GOMBERT  
RUE LOUIS LEPRINCE RINGUET  
13013 MARSEILLE - FRAKKLAND

**CURIUM PET FRANCE**  
CHU DE BRABOIS  
4 RUE DU MORVAN  
54500 VANDOEUVRE-LES-NANCY CEDEX - FRAKKLAND

**CYCLOTRON VU**  
VAN DER BOECHORSTSTRAAT 6A  
AMSTERDAM, 1081 BT - HOLLANDI

Heiti og heimilisfang framleiðanda sem er ábyrgur fyrir lokasamþykkt viðkomandi lotu skal koma fram í prentuðum fylgiseðli.

## **B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**

Ávísun lyfsins er háð sérstökum takmörkunum (sjá viðauka I: Samantekt á eiginleikum lyfs, kafla 4.2).

## **C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**

### **• Samantektir um öryggi lyfsins (PSUR)**

Skilyrði um hvernig leggja skal fram samantektir um öryggi lyfsins koma fram í lista yfir viðmiðunardagsetningar Evrópusambandsins (EURD lista) sem gerð er krafa um í grein 107c(7) í tilskipun 2001/83/EB og öllum síðari uppfærslum sem birtar eru í evrópsku lyfjavefgáttinni.

Markaðsleyfishafi skal leggja fram fyrstu samantektina um öryggi lyfsins innan 6 mánaða frá útgáfu markaðsleyfis.

## **D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

### **• Áætlun um áhættustjórnun**

Markaðsleyfishafi skal sinna lyfjagátaraðgerðum sem krafist er, sem og öðrum ráðstöfunum eins og fram kemur í áætlun um áhættustjórnun í kafla 1.8.2 í markaðsleyfinu og öllum uppfærslum á áætlun um áhættustjórnun sem ákveðnar verða.

Leggja skal fram uppfærða áætlun um áhættustjórnun:

- Að beiðni Lyfjastofnunar Evrópu.
- Þegar áhættustjórnunarkerfinu er breytt, sérstaklega ef það gerist í kjölfar þess að nýjar upplýsingar berast sem geta leitt til mikilvægra breytinga á hlutfalli ávinnings/áhættu eða vegna þess að mikilvægur áfangi (tengdur lyfjagát eða lágmörkun áhættu) næst.

### **• Viðbótaraðgerðir til að lágmarka áhættu**

Áður en piflufolastat (<sup>18</sup>F) er sett á markað í hverju aðildarríki verður markaðsleyfishafinn að ná samkomulagi við viðkomandi innlent, lögbært stjórnvald um innihald og form fræðsluáætlunar, þ.m.t. samskiptamiðla, dreifingarform og alla aðra þætti sem henni viðkoma.

Fræðsluáætluninni er ætlað að draga úr hættu á túlkunarvillum í PET-myndgreiningu.

Markaðsleyfishafinn skal tryggja að í hverju aðildarríki þar sem piflufolastat (<sup>18</sup>F) er markaðssett hafi þeir læknar sem uppfylla skilyrði til að túlka PET-sneiðmyndir í sínu landi og gert er ráð fyrir að noti piflufolastat (<sup>18</sup>F) aðgang að sjálfsfræðsluefninu.

Sjálfsfræðsluáætlunin skal fela í sér eftirfarandi upplýsingar:

- Lífeðlisfræðileg dreifing piflufolastat (<sup>18</sup>F).
- Leiðbeiningar um túlkun mynda.
- Dæmi um óvæntar niðurstöður á PET-CT-sneiðmyndum með piflufolastat (<sup>18</sup>F).
- Dæmi um jákvæðar og neikvæðar niðurstöður á PET-CT-sneiðmyndum með piflufolastat (<sup>18</sup>F).
- Dæmi um tilfelli með myndtúlkun.

**VIÐAUKI III**  
**ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL**

## **A. ÁLETRANIR**

## **UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

### **MERKIMIÐI Á VARNARUMBÚÐIR**

#### **1. HEITI LYFS**

Pylclari 1.000 MBq/ml stungulyf, lausn  
piflufolastat (<sup>18</sup>F)

#### **2. VIRK(T) EFNI**

Hver ml af lausn inniheldur 1.000 MBq af piflufolastat (<sup>18</sup>F) á degi og tíma kvörðunar (ToC).

#### **3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: Etanól, nátríumklóríð 9 mg/ml (0,9%) stungulyf, lausn, nátríumaskorbat.  
Sjá nánari upplýsingar á fylgiseðli.

#### **4. LYFJAFORM OG INNHALD**

Stungulyf, lausn

1 fjölskammta hettuglas

Rúmmál: {xx,x} ml

Geislavirkni (Geislav.): 1.000 MBq/ml á ToC: DDMMÁÁÁÁ ({kk:mm} {tímbelti}). Eða geislavirkni: MBq/hettuglas á ToC: DDMMÁÁÁÁ ({kk:mm} {tímbelti}).

#### **5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar í bláæð

#### **6. SÉRSTÖK VARNAÐARORD UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT PAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

#### **7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MED ÞARF**



#### **8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP {DDMMÁÁÁÁ} {kk:mm} {tímbelti}

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI****10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

Fargist í samræmi við gildandi reglur.

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

CURIUM PET FRANCE  
3 rue Marie Curie, Biopole Clermont-Limagne  
63 360 Saint-Beauzire – Frakkland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/23/1746/001

**13. LOTUNÚMER**

Lota {númer hettuglassins}

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN****15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR****16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Fallist hefur verið á rök fyrir undanþágu frá kröfu um blindraletur.

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

Á ekki við.

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

Á ekki við.

**LÁGMARKSUPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA  
EININGA**

**ÁLETRUN Á HETTUGLASI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Pylclari 1.000 MBq/ml stungulyf, lausn

piflufolastat (<sup>18</sup>F)

Til notkunar í bláæð

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP: ToC + 10 klst.

**4. LOTUNÚMER<, AUÐKENNI GJAFAR OG LYFS>**

Lota {númer hettuglassins}

**5. INNIGHALD TILGREINT SEM PYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

Geislav.: ≤ 1.000 MBq/mL við ToC (sjá áletrun á varnarumbúðum)

Rúmmál: {xx,x} ml

**6. ANNAÐ**



Framleiðandi: CURIUM PET France-Sarcelles - Frakkland

Eða

Framleiðandi: CURIUM PET France-Janneyrias - Frakkland

Eða

Framleiðandi: CURIUM PET France-Pessac - Frakkland

Eða

Framleiðandi: CURIUM PHARMA SPAIN Sevilla - Spánn

Eða

Framleiðandi: CURIUM PHARMA SPAIN Madrid - Spánn

Eða

Framleiðandi: CURIUM PHARMA SPAIN Ajalvir – Spánn

Eða

Framleiðandi: CURIUM ITALY S.R.L Milano – Ítalía

Eða

Framleiðandi: CURIUM ITALY S.R.L Rome – Ítalía

Eða

Framleiðandi: ISTITUTO DI FISIOLOGIA CLINICA DEL CNR Pisa – Ítalía

Eða

Framleiðandi: SYN INNOVATION LABORATORIES - Grikkland

Eða

Framleiðandi: **CURIUM AUSTRIA GMBH** - Austurríki

Eða

Framleiðandi: **CURIUM FINLANDOY** - Finnland

Eða

Framleiðandi: **CURIUM PET France**-Marseille - Frakkland

Eða

Framleiðandi: **CURIUM PET France**-Nancy - Frakkland

Eða

Framleiðandi: **CURIUM PET France**-Tours - Frakkland

Eða

Framleiðandi: **CYCLOTRON VU** - Hollandi

## **UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

### **MERKIMIÐI Á VARNARUMBÚÐIR**

#### **1. HEITI LYFS**

Pylclari 1.500 MBq/ml stungulyf, lausn  
piflufolastat (<sup>18</sup>F)

#### **2. VIRK(T) EFNI**

Hver ml af lausn inniheldur 1.500 MBq af piflufolastat (<sup>18</sup>F) á degi og tíma kvörðunar (ToC).

#### **3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: Etanól, nátríumkloríð 9 mg/ml (0,9%) stungulyf, lausn, nátríumaskorbat.  
Sjá nánari upplýsingar á fylgiseðli.

#### **4. LYFJAFORM OG INNHALD**

Stungulyf, lausn

1 fjölskammta hettuglas

Rúmmál: {xx,x} ml

Geislavirkni (Geislav.): 1.500 MBq/ml á ToC: DDMMÁÁÁÁ ({kk:mm} {tímbelti}). Eða geislavirkni: MBq/hettuglas á ToC: DDMMÁÁÁÁ ({kk:mm} {tímbelti}).

#### **5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til notkunar í bláæð

#### **6. SÉRSTÖK VARNAÐARORD UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

#### **7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF MED ÞARF**



#### **8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP {DDMMÁÁÁÁ} {kk:mm} {tímbelti}

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI****10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

Fargist í samræmi við gildandi reglur.

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

CURIUM PET FRANCE  
3 rue Marie Curie, Biopole Clermont-Limagne  
63 360 Saint-Beauzire – Frakkland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/23/1746/002

**13. LOTUNÚMER**

Lota {númer hettuglassins}

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN****15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR****16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Fallist hefur verið á rök fyrir undanþágu frá kröfu um blindraletur.

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

Á ekki við.

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

Á ekki við.

**LÁGMARKSUPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA  
EININGA**

**ÁLETRUN Á HETTUGLASI**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Pylclari 1.500 MBq/ml stungulyf, lausn

piflufolastat (<sup>18</sup>F)

Til notkunar í bláæð

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP: ToC + 10 klst.

**4. LOTUNÚMER<, AUDKENNI GJAFAR OG LYFS>**

Lota {númer hettuglassins}

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

Geislav.: ≤ 1.500 MBq/mL við ToC (sjá áletrun á varnarumbúðum)

Rúmmál: {xx,x} ml

**6. ANNAÐ**



Framleiðandi: CURIUM PET France-Sarcelles - Frakkland

Eða

Framleiðandi: CURIUM PET France-Janneyrias - Frakkland

Eða

Framleiðandi: CURIUM PET France-Pessac - Frakkland

Eða

Framleiðandi: CURIUM PHARMA SPAIN Sevilla - Spánn

Eða

Framleiðandi: CURIUM PHARMA SPAIN Madrid - Spánn

Eða

Framleiðandi: CURIUM PHARMA SPAIN Ajalvir - Spánn

Eða

Framleiðandi: CURIUM ITALY S.R.L Milano - Ítalía

Eða

Framleiðandi: CURIUM ITALY S.R.L Rome – Ítalía

Eða

Framleiðandi: ISTITUTO DI FISIOLOGIA CLINICA DEL CNR Pisa - Ítalía

Eða

Framleiðandi: SYN INNOVATION LABORATORIES - Grikkland

Eða

Framleiðandi: **CURIUM AUSTRIA GMBH** - Austurríki

Eða

Framleiðandi: **CURIUM FINLANDOY** - Finnland

Eða

Framleiðandi: **CURIUM PET France**-Marseille - Frakkland

Eða

Framleiðandi: **CURIUM PET France**-Nancy - Frakkland

Eða

Framleiðandi: **CURIUM PET France**-Tours - Frakkland

Eða

Framleiðandi: **CYCLOTRON VU** - Hollandi

## **B. FYLGISEÐILL**

## Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir sjúkling

Pylclari 1.000 MBq/ml stungulyf, lausn  
Pylclari 1.500 MBq/ml stungulyf, lausn  
piflufolastat (<sup>18</sup>F)

▼ Þetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Allir geta hjálpað til við þetta með því að tilkynna aukaverkanir sem koma fram. Aftast í kafla 4 eru upplýsingar um hvernig tilkynna á aukaverkanir.

### **Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

- Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.
- Leitið til geislalæknisins sem hefur umsjón með ferlinu ef þörf er á frekari upplýsingum.
- Látið geislalækninn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

### **Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar:**

1. Upplýsingar um Pylclari og við hverju það er notað
2. Áður en byrjað er að nota Pylclari
3. Hvernig nota á Pylclari
4. Hugsanlegar aukaverkanir
5. Hvernig geyma á Pylclari
6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

### **1. Upplýsingar um Pylclari og við hverju það er notað**

Þetta lyf er geislavirkt efni sem eingöngu er ætlað til sjúkdómsgreiningar.

Pylclari inniheldur virka efnið piflufolastat (<sup>18</sup>F), sem inniheldur geislavirkrt flúor (<sup>18</sup>F). Það er gefið til þess að læknar geti tekið sérstakar myndir sem nefnast PET-sneiðmyndir til að greina sérstakar tegundir af krabbameinsfrumum með próteini sem nefnist blöðruhálskirtilssertækur himnumótefnavaki (PSMA). Lyfið er notað hjá sjúklingum:

- með krabbamein í blöðruhálskirtli sem eru í mikilli hættu á að sjúkdómurinn dreifist til annarra hluta líkamans og sem hentar að fara í meðferð sem getur læknað krabbameinið;
- sem hafa áður fengið meðferð við krabbameini í blöðruhálskirtli en þar sem grunur leikur á að krabbameinið hafi tekið sig upp aftur á grundvelli annarra prófa (t.d. með sértækum mótefnavaka blöðruhálskirtils (PSA)).

Pylclari PET-sneiðmyndataka getur hjálpað lækninum að finna staðina þar sem sjúkdómurinn er. Þú skalt ræða rannsóknarniðurstöðurnar við lækninn sem bað um myndatökuna.

Við notkun Pylclari verður þú fyrir lítilsháttar geislun. Læknirinn og geislalæknirinn telja að klínískur ávinningur þinn af þessu ferli með geislavirku lyfi vegi þyngra en áhættan vegna geislunar.

### **2. Áður en byrjað er að nota Pylclari**

#### **Ekki má nota Pylclari**

ef um er að ræða ofnæmi fyrir piflufolastat (<sup>18</sup>F) eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6).

## **Varnaðarorð og varúðarreglur**

Gæta skal sérstakrar varúðar við notkun Pylclari

- ef þú ert með nýrnakvilla
- ef þú ert á natriumsnauðu fæði (sjá kafla 2, „Pylclari inniheldur natrium“).

## **Áður en Pylclari er gefið skaltu**

Þú skalt drekka nóg af vatni áður en rannsóknin hefst til að hafa þvaglát eins oft og unnt er fyrstu klukkustundirnar eftir myndatökuna.

## **Börn og unglingar**

Þetta lyf er ekki ætlað til notkunar hjá börnum og unglungum.

## **Notkun annarra lyfja samhliða Pylclari**

Látið geislalækninn vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð, svo sem í hormónameðferð við krabbameini í blöðruhálskirtli, þar sem þau geta truflað túlkun myndanna.

## **Meðganga og brjósttagjöf**

Þetta lyf er ekki ætlað til notkunar hjá konum.

## **Akstur og notkun véla**

Talið er ólíklegt að lyfið hafi áhrif á hæfni þína til aksturs eða notkunar véla.

## **Pylclari inniheldur alkóhól (etanól)**

Lyfið inniheldur allt að 900 mg af alkóholi á hverja gjöf, sem jafngildir minna en 23 ml af bjór eða 11 ml af víni. Hið litla magn áfengis í lyfinu mun ekki hafa nein merkjanleg áhrif.

## **Pylclari inniheldur natrium**

Lyfið inniheldur allt að 35 mg af natrium (aðalefnispáttur matar-/borðsalts) í hverjum skammti. Þetta samsvarar 2% af ráðögðum dagskammti natriums í mataræði fyrir fullorðna.

## **3. Hvernig nota á Pylclari**

Ströng lög gilda um notkun, meðhöndlun og förgun geislavirkra lyfja. Pylclari verður aðeins notað á svæðum sem eru undir sérstöku eftirliti. Aðeins fagmenn sem eru þjálfaðir og hæfir til að nota lyfið á öruggan hátt munu meðhöndla og gefa það. Þeir munu sýna sérstaka aðgát svo lyfið verði notað á öruggan hátt og munu upplýsa þig um það sem fram fer.

## **Ráðlagður skammtur**

Geislalæknirinn sem annast gjöf lyfsins mun ákveða hve stóran skammt af því þú átt að fá. Notaður verður minnsti skammtur sem nægir til að afla tilætlaðra upplýsinga. Meðaltal ráðlags magns er 4 MBq/kg líkamsþyngdar, sem samsvarar um 280 megabecquerel fyrir fullorðinn einstakling sem vegur 70 kg (MBq, sem er eining fyrir geislavirkni).

## **Gjöf Pylclari og framkvæmd**

- Lyfið verður gefið sem stök inndæling í bláæð í handlegg.
- Ein inndæling dugar til að gera þær rannsóknir sem læknirinn þarf.

## **Lengd framkvæmdar**

Geislalæknirinn mun upplýsa þig um hvað framkvæmdin tekur yfirleitt langan tíma. Sneiðmyndatakan hefst yfirleitt milli 90 og 120 mínútum eftir inndælingu Pylclari.

## **Eftir gjöf Pylclari skaltu:**

- forðast alla nána snertingu við ung börn og barnshafandi konur í 12 klst. eftir inndælinguna
- drekka nóg af vatni til að hafa oft þvaglát svo lyfið hverfi brott úr líkamanum.

Geislalæknirinn mun segja þér hvort þú þarf að gera aðrar sérstakar varúðarráðstafanir eftir að þú færð lyfið. Leitið til geislalæknisins ef spurningar vakna.

### **Ef notaður er stærri skammtur af Pylclari en mælt er fyrir um**

Ofskömmun er ólíkleg vegna þess að þú munt aðeins fá einn skammt af Pylclari, sem geislalæknirinn sem annast framkvæmdina stýrir nákvæmlega.

Ef ofskömmun á sér samt stað færðu viðeigandi meðferð. Geislalæknirinn sem annast framkvæmdina gæti beitt aðferðum til að auka þvaglát til að auðvelda fjarlægingu lyfsins úr líkamanum.

Vakni frekari spurningar um notkun Pylclari skal leita til geislalæknisins sem annast framkvæmdina.

## **4. Hugsanlegar aukaverkanir**

Eins og við á um öll lyf getur þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum.

### **Algengar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum):

- bragðskynstrulun (breytt bragð í munni),
- höfuðverkur.

### **Sjaldgæfar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum):

- ofnæmi (ofnæmisviðbrögð),
- ofþornun (þegar líkaminn tapar of miklu vatni og öðrum vökva sem hann þarf til að vinna eðlilega),
- ruglun hvað varðar tíma og stað,
- þreyta,
- svimi,
- aukið næmi eða aukin sársaukaviðbrögð við áreiti svo sem léttir snertingu eða hljóði,
- mígreni,
- svimi,
- vöðvaslappleiki,
- sjónsviðsgalli,
- þurr húð,
- útbrot,
- liðverkir
- verkir í útlum,
- þvaglátstregða (vandamál með þvaglát),
- óþægindi fyrir brjósti,
- útbrot á stungustað,
- að líða óeðlilega,
- verkir á stungustað.

### **Tíðni ekki þekkt** (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum):

- yfirlið
- ógleði
- uppköst

Þetta geislavirka lyf gefur frá sér lítið magn af jónandi geislun, sem tengist mjög lítilli hættu á krabbameini og arfgengum kvillum.

### **Tilkynning aukaverkana**

Látið geislalækninn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt **fyrirkomulagi** sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](#). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

## 5. Hvernig geyma á Pylclari

Þú þarf ekki að geyma lyfið. Lyfið er geymt á ábyrgð sérfraeðings á viðeigandi stað. Geislavirk lyf verður að geyma í samræmi við gildandi reglur um geislavirk efni.

Eftirfarandi upplýsingar eru aðeins ætlaðar sérfraeðingnum:

Ekki skal nota Pylclari eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiða á varnarumbúðunum á eftir EXP.

## 6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

### Pylclari inniheldur

- Virka innihaldsefnið er piflufolastat (<sup>18</sup>F). Hver ml af lausn inniheldur 1.000 MBq eða 1.500 MBq af Pylclari á degi og tíma kvörðunar.
- Önnur innihaldsefni eru etanól, nátríumklóríð 9 mg/ml (0,9%) stungulyf, lausn, og nátríumaskorbat.

Sjá kafla 2, „Pylclari inniheldur nátríum og etanól“.

### Lýsing á útliti Pylclari og pakkningastærðir

Pylclari er tær, litlaus lausn sem afhent er í hettuglasí úr gleri.

Hvert fjölskammta hettuglas inniheldur 0,5 til 10 ml af lausn, sem samsvarar 500 til 15.000 MBq á degi og tíma kvörðunar.

### Markaðsleyfishafi

CURIUM PET FRANCE  
3 rue Marie Curie, Biopole Clermont-Limagne  
63 360 Saint-Beauzire – Frakkland

### Framleiðendur

**CURIUM PET FRANCE**  
10 AVENUE CHARLES PEGUY  
95200 SARCELLES - FRAKKLAND

**CURIUM PET FRANCE**  
CHU XAVIER ARNOZAN  
AVENUE DU HAUT LEVEQUE  
33604 PESSAC - FRAKKLAND

**CURIUM PET FRANCE**  
136 IMPASSE DES QUATRE MOLLARDS  
38280 JANNEYRIAS - FRAKKLAND

**CURIUM ITALY S.R.L.**  
VIA GIUSEPPE RIPAMONTI, 435, MILANO,  
20141 - ÍTALÍA

**CURIUM FINLAND OY**  
SAUKONPAADENRANTA 2  
HELSINKI, 00180 - FINNLAND

**CURIUM PHARMA SPAIN, S.A.**  
C/ MANUEL BARTOLOMÉ COSSIO, 10  
E-28040 MADRID - SPÁNN

**CURIUM PHARMA SPAIN, S.A.**  
THOMAS ALVA EDISON, 7  
41092 SEVILLA - SPÁNN

**SYN INNOVATION LABORATORIES**  
SOUSAKI SITE AG. THEODOROI,  
KORINTHIA PREFECTURE 20003 -  
GRIKKLAND

**CURIUM AUSTRIA GMBH**

SEILERSTÄTTE 4

LINZ, 4020 - AUSTURRÍKI

**CURIUM PET FRANCE**

TECHNOPOLE DE CHATEAU GOMBERT

RUE LOUIS LEPRINCE RINGUET

13013 MARSEILLE - FRAKKLAND

**CYCLOTRON VU**

VAN DER BOECHORSTSTRAAT 6A

AMSTERDAM, 1081 BT - HOLLANDI

**ISTITUTO DI FISIOLOGIA CLINICA DEL****CNR**

VIA GIUSEPPE MORUZZI, 1, PISA

56124 – ÍTALÍA

**CURIUM PHARMA SPAIN, S.A.**

POL. IND. CONPISA, C/VEGUILLAS, 2 NAVE

16

28864 AJALVIR – SPÁNN

**CURIUM PET FRANCE**

3 RUE MARIE CURIE, BIOPOLE CLERMONT-

LIMAGNE

63 360 SAINT-BEAUZIRE - FRAKKLAND

**CURIUM PET FRANCE**

CHU DE BRABOIS

4 RUE DU MORVAN

54500 VANDOEUVRE-LES-NANCY CEDEX -

FRAKKLAND

**CURIUM PET FRANCE**

1-3 RUE GERMAINE RICHIER

37100 TOURS – FRAKKLAND

**CURIUM ITALY S.R.L.**

TOR VERGATA, VIALE OXFORD, 81, ROME

00133 – ÍTALÍA

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í.****Upplýsingar sem hægt er að nálgast annars staðar**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á heimasíðu Lyfjastofnunar Evrópu:

<http://www.ema.europa.eu>

Þessi fylgiseðill er birtur á vef Lyfjastofnunar Evrópu á tungumálum allra ríkja Evrópska efnahagssvæðisins.

Eftirfarandi upplýsingar eru einungis ætlaðar heilbrigðisstarfsfólk:

Samantektin á eiginleikum lyfs fyrir Pylclari er afhent sem sérstakt skjal í umbúðum lyfsins, en tilgangur hennar er að veita heilbrigðisstarfsmönum aðrar vísindalegar og hagnýtar upplýsingar til viðbótar um gjöf og notkun þessa geislavirka lyfs.

Nánari upplýsingar er að finna í samantektinni á eiginleikum lyfsins.