

**ПРИЛОЖЕНИЕ I**  
**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА**

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. От медицинските специалисти се изиска да съобщават всяка подозирана нежелана реакция. За начина на съобщаване на нежелани реакции вижте точка 4.8.

## 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Padcev 20 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор  
Padcev 30 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор

## 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

### Padcev 20 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор

Един флакон с прах за концентрат за инфузионен разтвор съдържа 20 mg енфортумаб ведотин (enfortumab vedotin).

### Padcev 30 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор

Един флакон с прах за концентрат за инфузионен разтвор съдържа 30 mg енфортумаб ведотин (enfortumab vedotin).

След реконституиране всеки милилитър разтвор съдържа 10 mg енфортумаб ведотин.

Енфортумаб ведотин се състои от изцяло човешко IgG1 капа антитяло, конюгирано с разрушаващото микротубулите вещество монометил ауристатин Е (monomethyl auristatin E, MMAE) чрез разцепващ се от протеази малеимидокапроил валин-цитрулин линкер.

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

## 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах за концентрат за инфузионен разтвор

Бял до почти бял лиофилизиран прах

## 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

### 4.1 Терапевтични показания

Padcev, в комбинация с пембролизумаб, е показан за лечение от първа линия на възрастни пациенти с нерезектируем или метастатичен уротелен карцином, които отговарят на условията за химиотерапия, съдържаща платина.

Padcev като монотерапия е показан за лечение на възрастни пациенти с локално авансиран или метастатичен уротелен карцином, които преди това са получавали химиотерапия, съдържаща платина, и инхибитор на рецептора за програмирана клетъчна смърт 1 или инхибитор на лиганд на програмирана клетъчна смърт 1 (вж. точка 5.1).

## **4.2 Дозировка и начин на приложение**

Лечението с Padcev трябва да се започне и да се наблюдава от лекар с опит в използването на противоракови терапии. Осигурете добър венозен достъп преди започване на лечението (вж. точка 4.4).

### Дозировка

Като монотерапия, препоръчителната доза енфортумаб ведотин е 1,25 mg/kg (до максимум 125 mg за пациенти  $\geq 100\text{ kg}$ ), прилагана като интравенозна инфузия в продължение на 30 минути в дни 1, 8 и 15 от 28-дневен цикъл до прогресия на заболяването или неприемлива токсичност.

Когато се прилага в комбинация с пембролизумаб, препоръчителната доза енфортумаб ведотин е 1,25 mg/kg (до максимум 125 mg за пациенти  $\geq 100\text{ kg}$ ), прилагана като интравенозна инфузия в продължение на 30 минути в дни 1 и 8 от всеки 3-седмичен (21-дневен) цикъл, до прогресия на заболяването или неприемлива токсичност. Препоръчителната доза пембролизумаб е 200 mg на всеки 3 седмици или 400 mg на всеки 6 седмици, прилагана като интравенозна инфузия в продължение на 30 минути. На пациентите пембролизумаб трябва да се прилага след енфортумаб ведотин, когато се прилагат в един и същи ден. Направете справка с КХП на пембролизумаб за допълнителна информация относно дозирането на пембролизумаб.

**Таблица 1. Препоръчително намаляване на дозата на енфортумаб ведотин при нежелани реакции**

	<b>Дозово ниво</b>
Начална доза	1,25 mg/kg до 125 mg
Първо намаляване на дозата	1,0 mg/kg до 100 mg
Второ намаляване на дозата	0,75 mg/kg до 75 mg
Трето намаляване на дозата	0,5 mg/kg до 50 mg

### Промени на дозата

**Таблица 2. Прекъсване на приложението, намаляване на дозата и прекратяване на приложението на енфортумаб ведотин при пациенти с локално авансирал или метастатичен уротелен карцином**

<b>Нежелана реакция</b>	<b>Тежест*</b>	<b>Промяна на дозата*</b>
<b>Кожни реакции</b>	Съмнения за синдром на Stevens Johnson (SJS) или токсична епидермална некролиза (TEN) или булозни лезии	Незабавно преустановете приложението и насочете към специализирано лечение.

	Потвърден SJS или TEN; степен 4 или рецидив на степен 3	Прекратете окончателно лечението.
	Влошаване на степен 2 Степен 2 с повищена температура Степен 3	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Преустановете лечението до отзучаване до степен <math>\leq 1</math>.</li> <li>• Трябва да се обмисли насочване към специализирано лечение.</li> <li>• Възобновете лечението със същата доза или обмислете намаляване на дозата с едно дозово ниво (вж. Таблица 1).</li> </ul>
<b>Хипергликемия</b>	Глюкоза в кръвта $>13,9 \text{ mmol/l} (>250 \text{ mg/dl})$	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Преустановете лечението, докато повишеното ниво на глюкоза в кръвта не се подобри до <math>\leq 13,9 \text{ mmol/l} (\leq 250 \text{ mg/dl})</math>.</li> <li>• Възобновете лечението със същата доза.</li> </ul>
<b>Пневмонит/ интерстициална белодробна болест (ИББ)</b>	Степен 2	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Преустановете лечението до отзучаване до степен <math>\leq 1</math>, след което възобновете лечението със същата доза или обмислете намаляване на дозата с едно дозово ниво (вж. Таблица 1).</li> </ul>
	Степен $\geq 3$	Прекратете окончателно лечението.
<b>Периферна невропатия</b>	Степен 2	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Преустановете лечението до отзучаване до степен <math>\leq 1</math>.</li> <li>• При първа появя възобновете лечението със същата доза.</li> <li>• При рецидив преустановете лечението, докато не бъде достигната степен <math>\leq 1</math>, след което възобновете лечението при намаление с едно дозово ниво (вж. Таблица 1).</li> </ul>
	Степен $\geq 3$	Прекратете окончателно лечението.

\*Токсичността е класифицирана по Общи терминологични критерии за нежелани събития на Националния институт по ракови заболявания, версия 5.0 (National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events Version 5.0 (NCI-CTCAE v5.0)), където степен 1 е лека, степен 2 е умерена, степен 3 е тежка, а степен 4 е животозастрашаваща.

#### Специални популации

#### Старческа възраст

При пациенти на възраст  $\geq 65$  години не е необходима корекция на дозата (вж. точка 5.2).

### Бъбречно увреждане

Не е необходима корекция на дозата при пациенти с лека степен [креатининов клирънс (CrCL) >60–90 ml/min], умерена степен (CrCL 30–60 ml/min) или тежка степен (CrCL 15–≤30 ml/min) на бъбречно увреждане. Енфортумаб ведотин не е оценяван при пациенти с терминален стадий на бъбречна болест (CrCl <15 ml/min) (вж. точка 5.2).

### Чернодробно увреждане

Не е необходима корекция на дозата при пациенти с лека степен на чернодробно увреждане [общ билирубин от 1 до  $1,5 \times$  горна граница на нормата (ULN) и всяка стойност на AST или общ билирубин  $\leq$  ULN и AST  $>$  ULN]. Енфортумаб ведотин е оценяван само при ограничен брой пациенти с умерено тежка и тежка степен на чернодробно увреждане. Очаква се при чернодробно увреждане да се увеличи системната експозиция на MMAE (цитотоксичното лекарство), поради това пациентите трябва да бъдат внимателно наблюдавани за възможни нежелани събития. Поради недостатъчното количество данни при пациенти с умерено тежко и тежко чернодробно увреждане не може да се даде конкретна препоръка за дозиране (вж. точка 5.2).

### Педиатрична популация

Няма съответна употреба на енфортумаб ведотин в педиатричната популация за показанието локално авансирал или метастатичен уротелен карцином.

### Начин на приложение

Padcev е за интравенозно приложение. Препоръчителната доза трябва да се прилага чрез интравенозна инфузия в продължение на 30 минути. Енфортумаб ведотин не трябва да се прилага като интравенозна струйна или болус инжекция.

За указания относно реконституирането и разреждането на лекарствения продукт преди приложение вижте точка 6.6.

### **4.3 Противопоказания**

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в точка 6.1.

### **4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

#### Проследимост

За да се подобри проследимостта на биологичните лекарствени продукти, името и партидният номер на приложения продукт трябва ясно да се записват.

#### Кожни реакции

Кожните реакции имат връзка с енфортумаб ведотин като резултат от свързването му с Nectin-4, експресиран в кожата. Повишена температура или грипоподобни симптоми могат да са първите признания на тежка кожна реакция и ако това настъпи, пациентите трябва да бъдат наблюдавани.

Съобщава се за леки до умерени кожни реакции, предимно макулопапулозен обрив при лечение с енфортумаб ведотин. Честотата на кожните реакции е по-висока, когато енфортумаб ведотин е прилаган в комбинация с пембролизумаб в сравнение с енфортумаб ведотин като монотерапия (вж. точка 4.8). Настъпили са също тежки кожни нежелани реакции, включително SJS и TEN, с летален изход при пациенти, лекувани с енфортумаб ведотин, предимно по време на първия цикъл на лечение.

Пациентите трябва да се наблюдават от първия цикъл и през целия период на лечение за кожни реакции. Може да се обмисли подходящо лечение, като например локални кортикоステроиди и антихистамини, за леки до умерени кожни реакции. При съмнения за SJS или TEN, или в случай на поява на булоzни лезии, незабавно преустановете лечението и насочете към специализирано лечение; хистологичното потвърждение, включително обмисляне на многократни биопсии, е от решаващо значение за ранното разпознаване, тъй като диагнозата и лечението могат да подобрят прогнозата. Прекратете окончателно Padcev при потвърдени случаи на SJS или TEN, степен 4 или рецидивиращи степен 3 кожни реакции. При влошаване на степен 2, степен 2 с повишена температура или степен 3 кожни реакции, лечението трябва да се преустанови до отзучаване до степен  $\leq 1$  и трябва да се обмисли насочване към специализирано лечение. Лечението трябва да се възстанови при същото дозово ниво или да се обмисли намаляване на дозата с едно дозово ниво (вж. точка 4.2).

#### Пневмонит/ИББ

Тежък, животозастрашаващ или летален пневмонит/ИББ е наблюдаван при пациенти, лекувани с енфортумаб ведотин. Честотата на пневмонит/ИББ, включително тежки случаи, е по-висока, когато енфортумаб ведотин е прилаган в комбинация с пембролизумаб в сравнение с енфортумаб ведотин като монотерапия (вж. точка 4.8).

Наблюдавайте пациентите за признания и симптоми, показателни за пневмонит/ИББ, като хипоксия, кашлица, диспнея или интерстициални инфильтрати при рентгенографски изследвания. При случаи от степен  $\geq 2$ , трябва да се приложат кортикоステроиди (напр., начална доза от 1-2 mg/kg/ден преднизон или еквивалент, последвано от постепенно намаляване на дозата). Преустановете лечението с Padcev при пневмонит/ИББ степен 2 и обмислете намаляване на дозата. Прекратете окончателно Padcev при пневмонит/ИББ степен  $\geq 3$  (вж. точка 4.2).

#### Хипергликемия

Хипергликемия и диабетна кетоацидоза (DKA), включително летални събития, са настъпили при пациенти със или без вече съществуващ захарен диабет, лекувани с енфортумаб ведотин (вж. точка 4.8).

Хипергликемия е настъпила по-често при пациенти с вече съществуваща хипергликемия или висок индекс на телесната маса ( $\geq 30 \text{ kg/m}^2$ ). Пациенти с HbA1c  $\geq 8\%$  на изходно ниво са изключени от клиничните проучвания. Нивата на глюкоза в кръвта трябва да се наблюдават преди прилагане и периодично по време на курса на лечение, както е клинично показано, при пациенти със или в риск от захарен диабет или хипергликемия. Ако нивото на глюкоза в кръвта е повишено  $>13,9 \text{ mmol/l}$  ( $>250 \text{ mg/dl}$ ), Padcev трябва да се преустанови, докато нивото на глюкоза в кръвта не стане  $\leq 13,9 \text{ mmol/l}$  ( $\leq 250 \text{ mg/dl}$ ), и да се приложи подходящо лечение (вж. точка 4.2).

## Сериозни инфекции

Сериозни инфекции като сепсис (включително с летален изход) са съобщавани при пациенти, лекувани с Padcev. Пациентите трябва да бъдат внимателно наблюдавани по време на лечението за появя на възможни сериозни инфекции.

## Периферна невропатия

При енфортумаб ведотин има случаи на появя на периферна невропатия, предимно периферна сензорна невропатия, включително реакции степен  $\geq 3$  (вж. точка 4.8). Пациенти с вече съществуваща периферна невропатия степен  $\geq 2$  са изключени от клиничните проучвания. Пациентите трябва да се наблюдават за симптоми на новопоявила се или влошаваща се периферна невропатия, тъй като може да изискват отлагане, намаляване на дозата или прекратяване на енфортумаб ведотин (вж. Таблица 1). Padcev трябва да се прекрати окончателно при периферна невропатия степен  $\geq 3$  (вж. точка 4.2).

## Нарушения на очите

Има случаи на появя на нарушения на очите, предимно сухота в очите, при пациенти, лекувани с енфортумаб ведотин (вж. точка 4.8). Пациентите трябва да се наблюдават за нарушения на очите. Обмислете профилактика на сухотата в очите с изкуствени сълзи и насочване за офтальмологична оценка, ако очните симптоми не отшумят или се влошат.

## Екстравазация на мястото на инфузия

Наблюдават се увреждания на кожата и меките тъкани след приложение на енфортумаб ведотин при настъпване на екстравазация (вж. точка 4.8). Осигурете добър венозен достъп преди започване на Padcev и наблюдавайте за възможна екстравазация на мястото на инфузия по време на приложението. Ако настъпи екстравазация, спрете инфузията и наблюдавайте за нежелани реакции.

## Ембриофетална токсичност и контрацепция

Бременните жени трябва да бъдат информирани за потенциалния риск за фетуса (вж. точки 4.6 и 5.3). Жените с репродуктивен потенциал трябва да бъдат съветвани да си направят тест за бременност в рамките на 7 дни преди започване на лечението с енфортумаб ведотин, да използват ефективна контрацепция по време на лечението и в продължение на поне 6 месеца след неговото спиране. Подложените на лечение с енфортумаб ведотин мъже се съветват да не създават дете по време на лечението и поне 4 месеца след последната доза Padcev.

## Информационен пакет за пациента

Предписващият лекар трябва да обсъди с пациента рисковете от терапията с Padcev, включително комбинираната терапия с пембролизумаб. Пациентът трябва да получи листовка и карта на пациента с всяко лекарско предписание.

## **4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие**

Не са провеждани официални проучвания за взаимодействия от типа лекарство-лекарство с енфортумаб ведотин. При съпътстващо приложение на енфортумаб ведотин с лекарствени продукти, които се метаболизират чрез CYP3A4 (субстрати), няма клинично значим риск за индуциране на фармакокинетични взаимодействия (вж. точка 5.2).

### Ефекти на други лекарствени продукти върху енфортумаб ведотин

#### Инхибитори, субстрати или индуктори на CYP3A4

Въз основа на физиологично базирано фармакокинетично (ФБФК) моделиране се прогнозира, че съпътстващата употреба на енфортумаб ведотин с кетоконазол (комбиниран Р-гр и силен CYP3A инхибитор) ще увеличи експозицията на неконюгирана MMAE ( $C_{max}$  и AUC) в незначителна степен, без промяна в експозицията на ADC. Препоръчва се повишено внимание в случай на съпътстващо лечение с инхибитори на CYP3A4. Пациентите, които получават съпътстващо лечение със силни инхибитори на CYP3A4 (напр. боцепревир, кларитромицин, кобицистат, индинавир, итраконазол, нефазодон, нелфинавир, позаконазол, ритонавир, саквинавир, телапревир, телитромицин, вориконазол) трябва да се наблюдават внимателно за признания на токсичност.

Не се прогнозира неконюгираният MMAE да промени AUC на съпътстващи лекарства, които са субстрати на CYP3A4 (напр. мидазолам).

Силните индуктори на CYP3A4 (напр. рифамицин, карбамазепин, фенобарбитал, фенитоин, жълт кантарион [*Hypericum perforatum*]) могат в умерена степен да намалят експозицията на неконюгирана MMAE (вж. точка 5.2).

## **4.6 Фертилитет, бременност и кърмене**

### Жени с детероден потенциал/контрацепция при мъже и жени

Препоръчва се извършване на тест за бременност при жени с репродуктивен потенциал в рамките на 7 дни преди започване на лечението. Жените с репродуктивен потенциал трябва да бъдат съветвани да използват ефективна контрацепция по време на лечението и в продължение на поне 6 месеца след неговото спиране. Подложените на лечение с енфортумаб ведотин мъже се съветват да не създават дете по време на лечението и поне 4 месеца след последната доза Padcev.

### Бременност

Въз основа на находки при проучвания при животни Padcev може да причини вреда на фетуса, когато се прилага при бременни жени. Проучвания за ембриофеталното развитие при женски плъхове показват, че интравенозното приложение на енфортумаб ведотин води до намален брой жизнеспособни фетуси, намален размер на потомството и увеличен брой ранни резорбции (вж. точка 5.3). Padcev не се препоръчва по време на бременност и при жени с детероден потенциал, които не използват ефективна контрацепция.

## Кърмене

Не е известно дали енфортумаб ведотин се екскретира в кърмата. Не може да се изключи риск за кърмачетата. Кърменето трябва да се преустанови по време на лечението с Padcev и в продължение на поне 6 месеца след последната доза.

## Фертилитет

Многократно прилагане на енфортумаб ведотин при пъльхове предизвиква тестикуларна токсичност и може да промени мъжкия фертилитет. Известно е, че MMAE има анеугенни свойства (вж. точка 5.3). Ето защо се препоръчва на мъже, които се лекуват с този лекарствен продукт, да дадат сперма за замразяване и съхранение преди лечението. Няма данни за ефекта на Padcev върху фертилитета при хора.

## **4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Padcev не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

## **4.8 Нежелани лекарствени реакции**

### Обобщение на профила на безопасност

#### Енфортумаб ведотин като монотерапия

Безопасността на енфортумаб ведотин е оценена като монотерапия при 793 пациенти, които са получили поне една доза енфортумаб ведотин 1,25 mg/kg в две проучвания фаза 1 (EV-101 и EV-102), три проучвания фаза 2 (EV-103, EV-201 и EV-203) и едно проучване фаза 3 (EV-301) (вж. таблица 3). Пациентите са с медиана на продължителност на експозиция на енфортумаб ведотин от 4,7 месеца (диапазон: 0,3 до 55,7 месеца).

Най-честите нежелани реакции с енфортумаб ведотин са алопеция (47,7%), понижен апетит (47,2%), умора (46,8%), диария (39,1%), периферна сензорна невропатия (38,5%), гадене (37,8%), пруритус (33,4%), дисгеузия (30,4%), анемия (29,1%), понижено тегло (25,2%), макулопапулозен обрив (23,6%), суха кожа (21,8%), повръщане (18,7%), повишено ниво на аспартат аминотрансфераза (17%), хипергликемия (14,9%), сухота в очите (12,7%), повишено ниво на аланин аминотрансфераза (12,7%) и обрив (11,6%).

Най-честите сериозни нежелани реакции ( $\geq 2\%$ ) са диария (2,1%) и хипергликемия (2,1%). Двадесет и един процента от пациентите са прекратили окончателно енфортумаб ведотин поради нежелани реакции; най-честата нежелана реакция ( $\geq 2\%$ ), водеща до прекратяване на приложението е периферна сензорна невропатия (4,8%). Нежелани реакции, които водят до прекъсване на приложението се появяват при 62% от пациентите; най-честите нежелани реакции ( $\geq 2\%$ ), водещи до прекъсване на приложението са периферна сензорна невропатия (14,8%), умора (7,4%), макулопапулозен обрив (4%), повишена стойност на аспартат аминотрансфераза (3,4%), повишена стойност на аланин аминотрансфераза (3,2%), анемия (3,2%), хипергликемия (3,2%), намален брой неутрофили (3%), диария (2,8%), обрив (2,4%) и периферна моторна невропатия (2,1%). При тридесет и осем процента от пациентите се налага намаляване на дозата поради нежелана реакция; най-честите нежелани реакции ( $\geq 2\%$ ), които водят до намаляване на дозата са периферна сензорна невропатия (10,3%), умора (5,3%), макулопапулозен обрив (4,2%) и понижен апетит (2,1%).

### Енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб

Когато енфортумаб ведотин се прилага в комбинация с пембролизумаб, направете справка с КХП на пембролизумаб преди започване на лечението.

Безопасността на енфортумаб ведотин е оценена в комбинация с пембролизумаб при 564 пациенти, които са получили поне една доза енфортумаб ведотин 1,25 mg/kg в комбинация с пембролизумаб в едно проучване фаза 2 (EV-103) и едно проучване фаза 3 (EV-302) (вж. таблица 3). Пациентите са с медиана на продължителност на експозиция на енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб 9,4 месеца (диапазон: 0,3 до 34,4 месеца).

Най-честите нежелани реакции при енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб са периферна сензорна невропатия (53,4%), пруритус (41,1%), умора (40,4%), диария (39,2%), алопеция (38,5%), макулопапулозен обрив (36%), понижено тегло (36%), понижен апетит (33,9%), гадене (28,4%), анемия (25,7%), дисгеузия (24,3%), суха кожа (18,1%), повищена аланин аминотрансфераза (16,8%), хипергликемия (16,7%), повищена аспартат аминотрансфераза (15,4%), сухота в очите (14,4%), повръщане (13,3%), макулозен обрив (11,3%), хипотиреоидизъм (10,5%) и неутропения (10,1%).

Най-честите сериозни нежелани реакции ( $\geq 2\%$ ) са диария (3%) и пневмонит (2,3%). Тридесет и шест процента от пациентите са преустановили окончателно приема на енфортумаб ведотин поради нежелани реакции; най-честите нежелани реакции ( $\geq 2\%$ ), довели до преустановяване на лечението, са периферна сензорна невропатия (12,2%) и макулопапулозен обрив (2%).

Нежелани реакции, водещи до прекъсване на прилагане на енфортумаб ведотин, се появяват при 72% от пациентите. Най-честите нежелани реакции ( $\geq 2\%$ ), водещи до прекъсване на прилагането, са периферна сензорна невропатия (17%), макулопапулозен обрив (6,9%), диария (4,8%), умора (3,7%), пневмонит (3,7%), хипергликемия (3,4%), неутропения (3,2%), повищена аланин аминотрансфераза (3%), пруритус (2,3%) и анемия (2%).

Нежелани реакции, водещи до намаляване на дозата на енфортумаб ведотин, се появяват при 42,4% от пациентите. Най-честите нежелани реакции ( $\geq 2\%$ ), водещи до намаляване на дозата, са периферна сензорна невропатия (9,9%), макулопапулозен обрив (6,4%), умора (3,2%), диария (2,3%) и неутропения (2,1%).

### Табличен списък на нежеланите реакции

В тази точка са изброени нежеланите реакции, наблюдавани по време на клиничните проучвания на енфортумаб ведотин като монотерапия или в комбинация с пембролизумаб, или съобщавани от постмаркетингова употреба на енфортумаб ведотин, подредени по категория по честота. Категориите по честота са дефинирани, както следва: много чести ( $\geq 1/10$ ); чести ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ); нечести ( $\geq 1/1\ 000$  до  $< 1/100$ ); редки ( $\geq 1/10\ 000$  до  $< 1/1\ 000$ ); много редки ( $< 1/10\ 000$ ); с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка). В рамките на всяко групиране по честота, нежеланите реакции са подредени по намаляваща сериозност.

**Таблица 3. Нежелани реакции при пациенти, лекувани с енфортумаб ведотин**

	Монотерапия	В комбинация с пембролизумаб
<b>Инфекции и инфестации</b>		
Чести	Сепсис	Сепсис
<b>Нарушения на кръвта и лимфната система</b>		
Много чести	Анемия	Анемия
С неизвестна честота <sup>1</sup>	Неутропения, фебрилна неутропения, намален брой неутрофили	Неутропения, фебрилна неутропения, намален брой неутрофили
<b>Нарушения на ендокринната система</b>		
Много чести		Хипотиреоидизъм
<b>Нарушения на метаболизма и храненето</b>		
Много чести	Хипергликемия, понижен апетит	Хипергликемия, понижен апетит
С неизвестна честота <sup>1</sup>	Диабетна кетоацидоза	Диабетна кетоацидоза
<b>Нарушения на нервната система</b>		
Много чести	Периферна сензорна невропатия, дисгеузия	Периферна сензорна невропатия, дисгеузия
Чести	Периферна невропатия, периферна моторна невропатия, периферна сензомоторна невропатия, парестезия, хипостезия, нарушение на походката, мускулна слабост	Периферна моторна невропатия, периферна сензомоторна невропатия, парестезия, хипостезия, нарушение на походката, мускулна слабост
Нечести	Демиелинизираща полиневропатия, полиневропатия, невротоксичност, моторна дисфункция, дизестезия, мускулна атрофия, невралгия, парализа на перонеалния нерв, загуба на сетивност, усещане за парене по кожата, усещане за парене	Невротоксичност, дизестезия, миастения гравис, невралгия, парализа на перонеалния нерв, усещане за парене по кожата
<b>Нарушения на очите</b>		
Много чести	Сухота в очите	Сухота в очите
<b>Респираторни, гръденни и медиастинални нарушения</b>		
Много чести		Пневмонит/ИББ <sup>2</sup>
Чести	Пневмонит/ИББ <sup>2</sup>	
<b>Стомашно-чревни нарушения</b>		
Много чести	Диария, повръщане, гадене	Диария, повръщане, гадене
<b>Нарушения на кожата и подкожната тъкан</b>		

Много чести	Алопеция, пруритус, обрив, макулопапулозен обрив, суха кожа	Алопеция, пруритус, макулопапулозен обрив, суха кожа, макулозен обрив
Чести	Лекарствен обрив, ексфолиация на кожата, конюнктивит, булозен дерматит, мехури, стоматит, синдром на палмарно-плантарна еритродизестезия, екзема, еритема, еритематозен обрив, макулозен обрив, папулозен обрив, сърбящ обрив, везикулозен обрив	Обрив, ексфолиация на кожата, конюнктивит, булозен дерматит, мехури, стоматит, синдром на палмарно-плантарна еритродизестезия, екзема, еритема, еритематозен обрив, папулозен обрив, сърбящ обрив, везикуларен обрив, мултиформена еритема, дерматит
Нечести	Генерализиран ексфолиативен дерматит, мултиформена еритема, ексфолиативен обрив, пемфигоид, макуловезикулозен обрив, дерматит, алергичен дерматит, контактен дерматит, интертриго, дразнене на кожата, застоеен дерматит, хеморагични мехури	Лекарствен обрив, генерализиран ексфолиативен дерматит, ексфолиативен обрив, пемфигоид, контактен дерматит, интертриго, дразнене на кожата, застоеен дерматит
С неизвестна честота <sup>1</sup>	Токсична епидермална некролиза, хиперпигментация на кожата, промяна в цвета на кожата, нарушение на пигментацията, синдром на Stevens-Johnson, епидермална некроза, симетрична интертригинозна и флексурална екзантема, свързана с лекарството	Токсична епидермална некролиза, хиперпигментация на кожата, промяна в цвета на кожата, нарушение на пигментацията, синдром на Stevens-Johnson, епидермална некроза, симетрична интертригинозна и флексурална екзантема, свързана с лекарството

#### **Нарушения на мускулно-скелетната система и съединителната тъкан**

Чести		Миозит
<b>Общи нарушения и ефекти на мястото на приложение</b>		
Много чести	Умора	Умора
Чести	Екстравазация на мястото на инфузия	Екстравазация на мястото на инфузия
<b>Изследвания</b>		
Много чести	Повищена аланин аминотрансфераза, повищена аспартат	Повищена аланин аминотрансфераза, повищена

	аминотрансфераза, понижено тегло	аспартат аминотрансфераза, понижено тегло
Чести		Повищена липаза
<b>Наранявания, отравяния и усложнения, възникнали в резултат на интервенции</b>		
Чести	Реакция, свързана с инфузията	Реакция, свързана с инфузията

<sup>1</sup>Въз основа на глобалния постмаркетингов опит.

<sup>2</sup>Включва: оствър респираторен дистрес синдром, автоимунно белодробно заболяване, имуномедирирано белодробно заболяване, интерстициално белодробно заболяване, засенчване на белия дроб, организираща пневмония, пневмонит, белодробна фиброза, белодробна токсичност и саркоидоза.

#### Описание на избрани нежелани реакции

##### Имуногенност

Общо 697 пациенти са изследвани за имуногенност към енфортумаб ведотин 1,25 mg/kg като монотерапия; при 16 пациенти е потвърдено, че са положителни на изходно ниво за антилекарствени антитела (АТА), а от пациентите, които са отрицателни на изходно ниво (N=681), 24 (3,5%) са положителни след изходното ниво.

Общо 490 пациенти са изследвани за имуногенност срещу енфортумаб ведотин след енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб; при 24 пациенти е потвърдено, че са положителни на изходно ниво за антилекарствени антитела (АТА), а от пациентите, които са отрицателни на изходно ниво (N = 466), общо 14 (3%) са положителни след изходното ниво. Честотата на образуването на анти-енфортумаб ведотин антитела, възникващи по време на лечението, е консистентна, когато се оценява след прилагане на енфортумаб ведотин като монотерапия и в комбинация с пембролизумаб.

Поради ограничения брой пациенти с антитела срещу Padcev не могат да се направят заключения за потенциалния ефект на имуногенността върху ефикасността, безопасността или фармакокинетиката.

##### Кожни реакции

В клиничните проучвания на енфортумаб ведотин като монотерапия кожни реакции се наблюдават при 57% (452) от всичките 793 пациенти, лекувани с енфортумаб ведотин 1,25 mg/kg. Тежки (степен 3 или 4) кожни реакции се наблюдават при 14% (108) от пациентите и по-голямата част от тези реакции включват макулопапулозен обрив, стоматит, еритематозен обрив, обрив или лекарствен обрив. Медианата на времето до началото на тежки кожни реакции е 0,7 месеца (диапазон: от 0,1 до 8,2 месеца). Серии зни кожни реакции се наблюдават при 4,3% (34) от пациентите. От пациентите, при които настъпват кожни реакции и за които има данни относно възстановяване (N = 366), при 61% има пълно възстановяване, при 24% – частично подобреие, а при 15% няма подобреие към момента на последната им оценка. 39% пациенти имат остатъчни кожни реакции при последната оценка, 38% от които имат случаи от степен  $\geq 2$ .

В клинични проучвания на енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб, кожни реакции настъпват при 70% (392) от 564 пациенти и повечето от тези кожни реакции включват макулопапулозен обрив, макулозен обрив и папулозен обрив. Тежки (степен 3 или 4) кожни реакции се наблюдават при 17% (97) от пациентите (степен 3: 16%, степен 4: 1%). Медианата на времето до началото на тежки кожни реакции е 1,7 месеца (диапазон: 0,1 до 17,2 месеца). От пациентите, при които настъпват кожни реакции и има данни относно възстановяването им (N=391), при 59% има пълно възстановяване, при 30% – частично подобреие, а при 10% няма подобреие към момента на последната им оценка. 41% от пациентите имат остатъчни кожни реакции при последната оценка, 27% от които имат случаи от степен ≥2.

#### **Пневмонит/ИББ**

В клинични проучвания на енфортумаб ведотин като монотерапия, пневмонит/ИББ е възникнал при 26 (3,3%) от 793 пациенти, лекувани с енфортумаб ведотин 1,25 mg/kg. По-малко от 1% от пациентите са имали тежък (степен 3 или 4) пневмонит/ИББ (степен 3: 0,5%, степен 4: 0,3%). Пневмонит/ИББ са довели до преустановяване на енфортумаб ведотин съответно при 0,5% от пациентите. Няма смъртни случаи от пневмонит/ИББ. Медианата на времето до поява на която и да е степен пневмонит/ИББ е 2,7 месеца (диапазон от 0,6 до 6,0 месеца) а медианата на продължителност на пневмонит/ИББ е 1,6 месеца (диапазон от 0,1 до 43,0 месеца). От 26 пациенти, които са развили пневмонит/ИББ, при 8 (30,8%) симптомите са отзукали.

В клинични проучвания на енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб, пневмонит/ИББ е възникнал при 58 (10,3%) от 564 пациенти. Тежък (степен 3 или 4) пневмонит/ИББ е възникнал при 20 пациенти (степен 3: 3,0%, степен 4: 0,5%). Пневмонит/ИББ е довел до прекратяване на лечението с енфортумаб ведотин при 2,1% от пациентите. При двама пациенти е настъпило летално събитие поради пневмонит/ИББ. Медианата на времето до поява на която и да е степен на пневмонит/ИББ е 4 месеца (диапазон: 0,3 до 26,2 месеца).

#### **Хипергликемия**

В клиничните проучвания на енфортумаб ведотин като монотерапия, хипергликемия (ниво на глюкоза в кръвта >13,9 mmol/l) се наблюдава при 17% (133) от всичките 793 пациенти, лекувани с енфортумаб ведотин 1,25 mg/kg. Сериозни случаи на хипергликемия възникват при 2,5% от пациентите, 7% от пациентите развиват тежка (степен 3 или 4) хипергликемия и при 0,3% от пациентите настъпват летални събития, едно събитие, дължащо се на хипергликемия и едно на диабетна кетоацидоза. Честотата на появя на хипергликемия степен 3-4 се увеличава консистентно при пациенти с по-висок индекс на телесната маса и при пациенти с по-висок хемоглобин A1C (HbA1c) на изходно ниво. Медианата на времето до началото на хипергликемия е 0,5 месеца (диапазон: от 0 до 20,3). От пациентите, които са преживели хипергликемия и за които има данни относно възстановяването им (N = 106), при 66% има пълно възстановяване, при 19% – частично подобреие, а при 15% няма подобреие към момента на последната им оценка. 34% от пациентите имат остатъчна хипергликемия при последната оценка, 64% от които имат случаи от степен ≥2.

#### **Периферна невропатия**

В клиничните проучвания на енфортумаб ведотин като монотерапия периферна невропатия се наблюдава при 53% (422) от всичките 793 пациенти, лекувани с енфортумаб ведотин 1,25 mg/kg. При пет процента от пациентите настъпва тежка (степен 3 или 4) периферна невропатия, включително сензорни и моторни събития. Медианата на времето до началото на

периферна невропатия степен  $\geq 2$  е 5 месеца (диапазон: от 0,1 до 20,2). От пациентите, които са имали невропатия и за които има данни относно възстановяването им ( $N = 340$ ), при 14% има пълно възстановяване, при 46% – частично подобреие, а при 41% няма подобреие към момента на последната им оценка. 86% от пациентите имат остатъчна невропатия при последната оценка, 51% от които имат случаи от степен  $\geq 2$ .

### Нарушения на очите

В клиничните проучвания за енфортумаб ведотин като монотерапия при 30% от пациентите настъпват симптоми на сухота в очите по време на лечението с енфортумаб ведотин 1,25 mg/kg. Лечението при 1,5% от пациентите е преустановено, а при 0,1% от пациентите е прекратено окончателно поради сухота в очите. Тежка (степен 3) сухота в очите е наблюдавана само при 3 пациенти (0,4%). Медианата на времето до началото на сухота в очите е 1,7 месеца (диапазон: от 0 до 30,6 месеца).

### Специални популации

#### Старческа възраст

Енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб е изследван при 173 пациенти на възраст  $< 65$  години и 391 пациенти на възраст  $\geq 65$  години. Като цяло, честотата на нежеланите събития е по-висока при пациенти на възраст  $\geq 65$  години в сравнение с тези на възраст  $< 65$  години, особено по отношение на сериозните нежелани събития (съответно 56,3 % и 35,3 %) и събития от степен  $\geq 3$  (съответно 80,3 % и 64,2 %), подобно на наблюдаваните при лечение със сравняваната химиотерапия.

#### Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване, посочена в [Приложение V](#).

## 4.9 Предозиране

Няма известен антидот при предозиране на енфортумаб ведотин. В случай на предозиране пациентът трябва да се наблюдава внимателно за нежелани реакции и да се прилага подходящо поддържащо лечение, като се вземе предвид полу животът от 3,6 дни (ADC) и 2,6 дни (MMAE).

## 5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

### 5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Антинеопластични средства, други антинеопластични средства, моноклонални антитела, ATC код: L01FX13

#### Механизъм на действие

Енфортумаб ведотин е конюгат антитяло-лекарство (ADC), насочен към Nectin-4 – адхезионен протеин, който се намира по повърхността на уротелните ракови клетки. Състои се от изцяло човешко IgG1 капа антитяло, конюгирано с разрушаващото микротубулите вещество MMAE

чрез разцепващ се от протеази малеимидокапроил валин-цитрулин линкер. Неклинични данни предполагат, че противораковото действие на енфортумаб ведотин се дължи на свързването на ADC с експресиращи Nectin-4 клетки, последвано от интернализация на ADC-Nectin-4 комплекса и освобождаване на MMAE чрез протеолитично разцепване. Освобождаването на MMAE разрушава микротубулната мрежа в клетката, индуцирайки впоследствие арест на клетъчния цикъл и апоптоза, и имуногенна клетъчна смърт. MMAE, освободен от таргетните клетки на енфортумаб ведотин, може да премине в близките нискоекспресиращи Nectin-4 клетки, което води до цитотоксична клетъчна смърт. Комбинацията от енфортумаб ведотин с инхибитори на PD-1 води до повишена антитуморна активност в съответствие с комплементарните механизми на индуцирана от MMAE клетъчна цитотоксичност и индуциране на имуногенна клетъчна смърт, плюс повишена регулация на имунната функция чрез инхибиране на PD-1.

### Сърдечна електрофизиология

При препоръчителната доза от 1,25 mg/kg енфортумаб ведотин не удължава средния QTc интервал до клинично значима степен на база на ЕКГ данните от проучване при пациенти с авансирал уротелен карцином.

### Клинична ефикасност и безопасност

#### *Енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб*

##### Нелекуван преди това локално авансирал или метастатичен уротелен карцином

##### EV-302 (KEYNOTE-A39)

Ефикасността на Padcev в комбинация с пембролизумаб е оценена в проучване EV-302 (KEYNOTE-A39), открито, рандомизирано, фаза 3, многоцентрово проучване, включващо 886 пациенти с нерезектабилен или метастатичен уротелен карцином, които не са получавали предшестваща системна терапия за локално авансирало или метастатично заболяване. Пациенти, които са получавали неoadювантна химиотерапия, или пациенти, които са получавали адjuвантна химиотерапия след цистектомия, са включени в проучването, ако рецидивът е настъпил > 12 месеца след приключване на терапията. Пациентите са считани за неподходящи за цисплатина, ако са имали поне един от следните критерии: скорост на гломерулна филтрация (GFR) между 30 – 59 ml/min, функционално състояние по скалата на Източната кооперативна онкологична група (ECOG)  $\geq 2$ , загуба на слуха от степен  $\geq 2$  или сърдечна недостатъчност от клас III по скалата на Нюйоркската кардиологична асоциация (NYHA).

Пациентите са рандомизирани 1:1 за получаване на енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб (рамо A) или гемцитабин и химиотерапия на основата на платина (цисплатин или карбоплатин) (рамо B). Пациентите в рамо A са получили енфортумаб ведотин 1,25 mg/kg като интравенозна инфузия в продължение на 30 минути в ден 1 и 8 от 21-дневен цикъл, последван от пембролизумаб 200 mg в ден 1 от 21-дневен цикъл приблизително 30 минути след енфортумаб ведотин. Пациентите в рамо B са получили гемцитабин 1 000 mg/m<sup>2</sup>, приложен в ден 1 и 8 от 21-дневен цикъл с цисплатин 70 mg/m<sup>2</sup> или карбоплатин (AUC = 4,5 или 5 mg/ml/min според местните указания), приложен в ден 1 от 21-дневен цикъл. Лечението е продължило до прогресия на заболяването, неприемлива токсичност или завършване на

максималния брой цикли на лечение (химиотерапия – 6 цикъла; пембролизумаб – 35 цикъла; енфортумаб ведотин – без зададен максимум).

Пациентите, рандомизирани в рамото на гемцитабин и химиотерапия на основата на платина, са имали право да получават поддържаща имунотерапия (напр. авелумаб). Рандомизацията е стратифицирана по допустимост на цисплатина (подходящи спрямо неподходящи), експресия на PD-L1 ( $CPS \geq 10$  спрямо  $CPS < 10$ ) и наличие на чернодробни метастази (налични спрямо отсъстващи). Експресията на PD-L1 се основава на теста PD-L1 IHC 22C3 pharmDx Kit.

Пациентите са изключени от проучването, ако имат активни метастази в ЦНС, продължаваща сензорна или моторна невропатия  $\geq$  степен 2, неконтролиран диабет, дефиниран като хемоглобин A1C ( $HbA1c$ )  $\geq 8\%$  или  $HbA1c \geq 7\%$  със свързани симптоми на диабет, автоименно заболяване или заболяване, което изисква имуносупресия, пневмонит или други форми на интерстициална белодробна болест.

Медианата на възрастта е 69 години (диапазон: 22 до 91); 77% са мъже; и повечето са от бялата (67%) или азиатци (22%). Функционално състояние по ECOG на пациентите е 0 (49%), 1 (47%) или 2 (3%) на изходно ниво. Четиридесет и седем процента от пациентите имат документиран изходен  $HbA1c < 5,7\%$ . На изходно ниво 95% от пациентите имат метастатичен уротелен карцином и 5% от пациентите имат нерезектабилен уротелен карцином. Седемдесет и два процента от пациентите имат висцерални метастази на изходно ниво, включително 22% с чернодробни метастази. Осемдесет и пет процента от пациентите имат хистология на уротелен карцином (UC), 6% имат смесена сквамозна диференциация на UC и 2% имат смесени други хистологични варианти на UC. Четиридесет и шест процента от пациентите не са подходящи за цисплатин и 54% са подходящи за цисплатин по време на рандомизацията. Изследвани са 877 пациенти с тъкан, която може да бъде оценена за експресия на PD-L1, 58% от които пациенти са имали тумори, които са експресирали  $PD-L1 \geq 10$ , а 42% са имали тумори, които са експресирали  $PD-L1 < 10$ . Медианата на проследяването е 17,3 месеца (диапазон: 0,3 до 37,2).

Измерителите на първичните резултати за ефикасност са обща преживяемост (OS) и преживяемост без прогресия (PFS), оценени от BICR съгласно RECIST v1.1. Измерителите на вторичните резултати за ефикасност включват честота на обективния отговор (ORR), оценена от BICR съгласно RECIST v1.1.

Проучването показва статистически значими подобрения при OS, PFS и ORR за пациенти, рандомизирани на енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб в сравнение с гемцитабин и химиотерапия на основата на платина.

Таблица 4, фигури 1 и 2 обобщават резултатите за ефикасност за EV-302.

**Таблица 4. Резултати за ефикасност в EV-302**

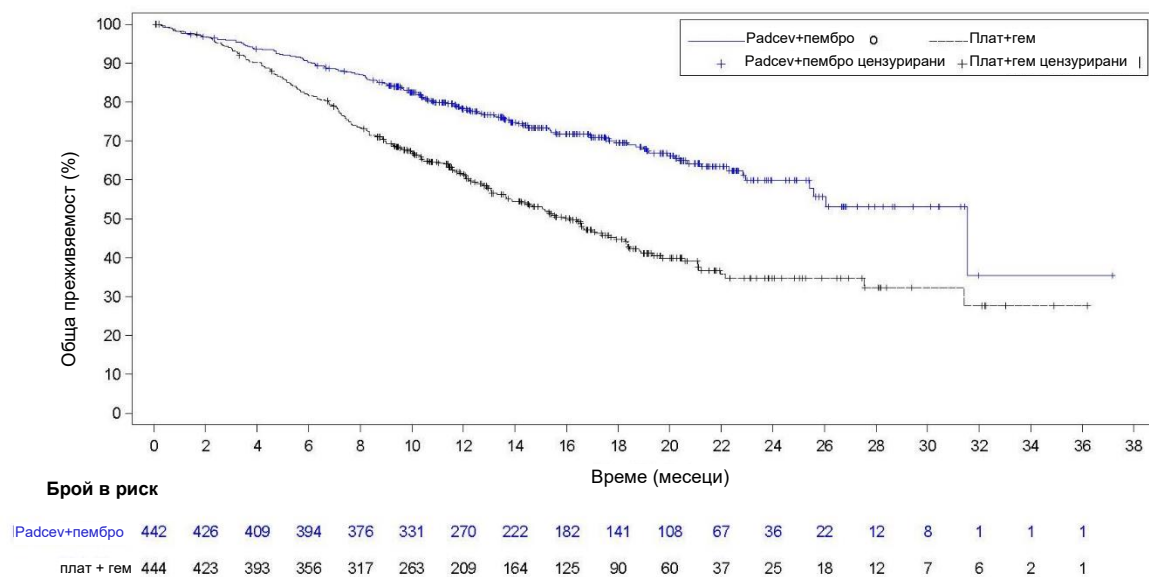
Крайна точка	Padcev + пембролизумаб $n = 442$	Гемцитабин + платина $n = 444$
<b>Обща преживяемост</b>		
Брой (%) пациенти със събития	133 (30,1)	226 (50,9)
Медиана в месеци (95% CI) <sup>a</sup>	31,5 (25,4; -)	16,1 (13,9; 18,3)
Коефициент на рисък <sup>b</sup> (95% CI)		0,468 (0,376; 0,582)

<b>Крайна точка</b>	<b>Padcev + пембролизумаб n = 442</b>	<b>Гемцитабин + платина n = 444</b>
2-страница p-стойност <sup>b</sup>	<0,00001	
<b>Преживяемост без прогресия<sup>c</sup></b>		
Брой (%) пациенти със събития	223 (50,5)	307 (69,1)
Медиана в месеци (95% CI) <sup>a</sup>	12,5 (10,4; 16,6)	6,3 (6,2; 6,5)
Коефициент на риск <sup>d</sup> (95% CI)	0,450 (0,377; 0,538)	
2-страница p-стойност <sup>b</sup>	<0,00001	
<b>Честота на обективен отговор (CR + PR)<sup>e,f</sup></b>		
Потвърдена ORR (%) (95% CI) <sup>d</sup>	67,7 (63,1; 72,1)	44,4 (39,7; 49,2)
2-страница p-стойност <sup>ж</sup>	<0,00001	
<b>Продължителност на отговора<sup>g,e</sup></b>		
Медиана в месеци (95% CI) <sup>a</sup>	NR (20,2; -)	7,0 (6,2; 10,2)

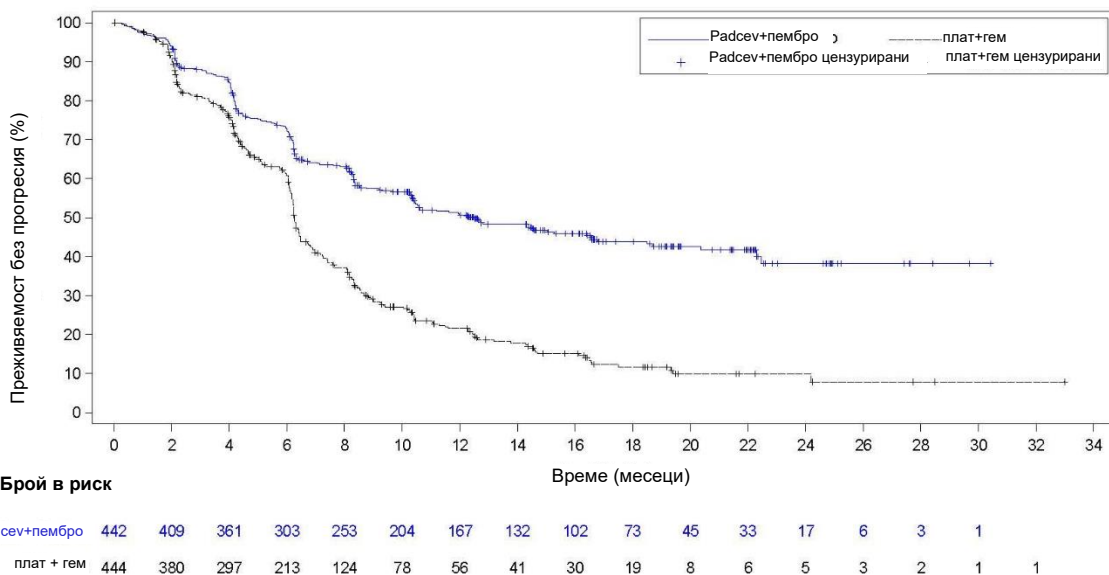
NR = Не е достигната.

- a. Въз основа на метода на допълнителната логаритмична трансформация (Collett, 1994 г.).
- б. Въз основа на стратифицирания модел на пропорционалните рискове на Кокс. Коефициентът на риск <1 е в полза на рамото енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб.
- в. Въз основа на стратифициран логаритично преобразуван ранков тест.
- г. Оценено от BICR с помощта на RECIST v1.1.
- д. Въз основа на метода на Clopper-Pearson (Clopper, 1934 г.).
- е. Включва само пациенти с измеримо заболяване на изходно ниво (n = 437 за енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб, n = 441 за гемцитабин плюс платина). Продължителността на отговора е оценена за пациентите, които са отговорили на лечението.
- ж. Въз основа на теста на Cochran-Mantel-Haenszel, стратифициран по експресия на PD-L1, приложимост на цисплатина и чернодробни метастази.

**Фигура 1. Графика на Каплан Майер за обща преживяемост, EV-302**



## Фигура 2. Графика на Каплан Майер за преживяемост без прогресия, EV-302



*Енфортумаб ведотин като монотерапия*

Предходно лекуван локално авансирал или метастатичен уротелен карцином

### EV-301

Ефикасността на Padcev като монотерапия е оценена в EV-301 – открито, рандомизирано, многоцентрово проучване фаза 3, в което са включени 608 пациенти с локално авансирал или метастатичен уротелен карцином, които преди това са били на химиотерапия, съдържаща платина, и инхибитор на рецептора за програмирана клетъчна смърт 1 (PD-1) или инхибитор на лиганд на програмирана клетъчна смърт 1 (PD-L1). Първичната крайна точка на проучването е общая преживяемост (OS), а вторичните крайни точки включват преживяемост без прогресия (PFS) и честота на обективен отговор (ORR) [PFS и ORR са изчислени чрез оценка от изследовател, използвайки RECIST v1.1]. Пациентите са рандомизирани 1:1 за получаване на енфортумаб ведотин 1,25 mg/kg в дни 1, 8 и 15 от 28-дневен цикъл или една от следните химиотерапии по преценка на изследователя: доцитаксел 75 mg/m<sup>2</sup> (38%), паклитаксел 175 mg/m<sup>2</sup> (36%) или винфлуенин 320 mg/m<sup>2</sup> (25%) в ден 1 от 21-дневен цикъл.

Пациентите са изключени от проучването, ако имат активни метастази в ЦНС, продължаваща сензорна или моторна невропатия ≥ степен 2, известна анамнеза за инфекция с човешки имунодефицитен вирус (HIV) (HIV 1 или 2), активен хепатит B или C, или неконтролиран диабет, дефиниран като HbA1c ≥8% или HbA1c ≥7% със свързани симптоми на диабет.

Медианата на възрастта е 68 години (диапазон: от 30 до 88 години), 77% са мъже и повечето пациенти са от бялата (52%) или от монголоидната раса (33%). Всички пациенти имат функционално състояние по скалата на ECOG 0 (40%) или 1 (60%) на изходно ниво. Деветдесет и пет процента (95%) от пациентите имат метастатична болест и 5% имат локално авансирало заболяване. Осемдесет процента от пациентите имат висцерални метастази, включително 31% са с чернодробни метастази. Седемдесет и шест процента от пациентите имат хистология на уротелен карцином/преходноклетъчен карцином (TCC), 14% имат смесен уротелен карцином и приблизително 10% имат други хистологични варианти. Общо 76 (13%) от пациентите са получавали ≥3 линии предишна системна терапия. Петдесет и два процента (314) от пациентите

са получавали преди инхибитор на PD-1, 47% (284) са получавали преди инхибитор на PD-L1 и допълнителен 1% (9) от пациентите са получавали инхибитори както на PD-1, така и на PD-L1. Само 18% (111) от пациентите са имали отговор на предишна терапия с инхибитор на PD-1 или PD-L1. Шестдесет и три процента (383) от пациентите са получавали преди базирани на цисплатин терапии, 26% (159) са получавали преди базирани на карбоплатин терапии и допълнителни 11% (65) са получавали базирани както на цисплатин, така и на карбоплатин терапии.

В таблица 5 са обобщени резултатите за ефикасност от проучването EV-301 след медиана на проследяване 11,1 месеца (95% CI: 10,6 до 11,6).

**Таблица 5. Резултати за ефикасност от EV-301**

Крайна точка	Padcev N=301	Химиотерапия N=307
<b>Обща преживяемост</b>		
Брой (%) пациенти със събития	134 (44,5)	167 (54,4)
Медиана в месеци (95% CI)	12,9 (10,6; 15,2)	9,0 (8,1; 10,7)
Коефициент на риск (95% CI)	0,702 (0,556; 0,886)	
1-страница p-стойност		0,00142*
<b>Преживяемост без прогресия<sup>†</sup></b>		
Брой (%) пациенти със събития	201 (66,8)	231 (75,2)
Медиана в месеци (95% CI)	5,6 (5,3; 5,8)	3,7 (3,5; 3,9)
Коефициент на риск (95% CI)	0,615 (0,505; 0,748)	
1-страница p-стойност		<0,00001‡
<b>Честота на обективния отговор (CR + PR)<sup>†</sup></b>		
ORR (%) (95% CI)	40,6 (35,0; 46,5)	17,9 (13,7; 22,8)
1-страница p-стойност		<0,001§
Процент пациенти с пълен отговор (%)	4,9	2,7
Процент пациенти с частичен отговор (%)	35,8	15,2
<b>Продължителност на отговора за респондерите</b>		
Медиана в месеци (95% CI)	7,4 (5,6; 9,5)	8,1 (5,7; 9,6)

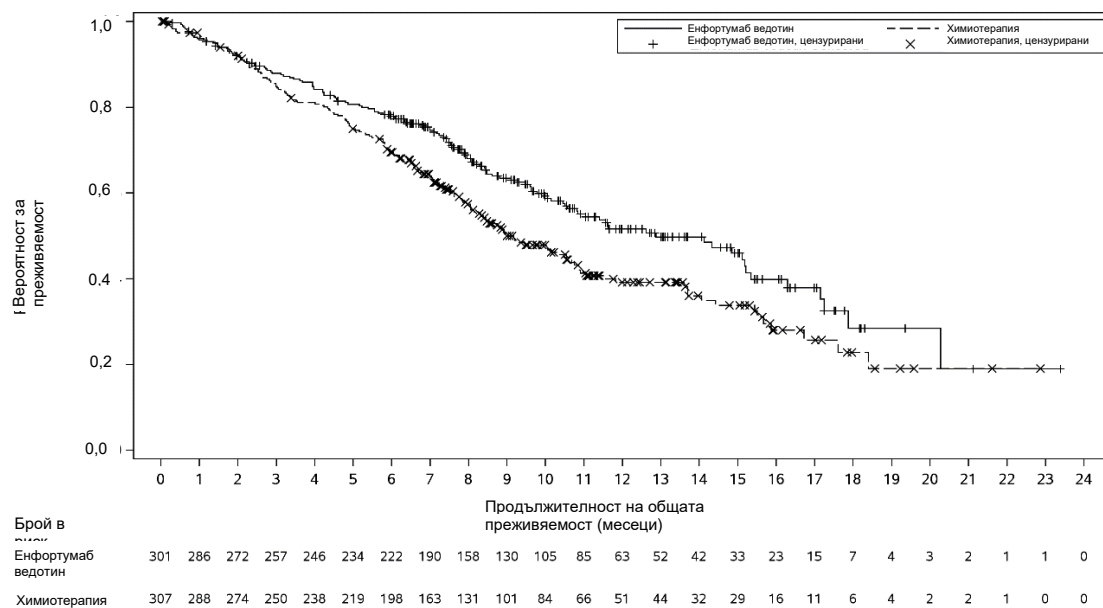
\*Предварително определена граница на ефикасност = 0,00679; 1-страница (коригирана за наблюдаваните 301 смъртни случаи)

†Според оценката на изследователя с помощта на RECIST v1.1

‡Предварително определена граница на ефикасност = 0,02189; 1-страница (коригирана за наблюдаваните 432 PFS1 събития)

§Предварително определена граница на ефикасност = 0,025; 1-страница (коригирана за 100% информационна фракция)

**Фигура 3. Графика на Каплан Мейер за обща преживяемост, EV-301**



### Педиатрична популация

Европейската агенция по лекарствата освобождава от задължението за предоставяне на резултатите от проучвания с енфортумаб ведотин във всички подгрупи на педиатричната популация при уротелен карцином (вж. точка 4.2 за информация относно употреба в педиатрията).

## 5.2 Фармакокинетични свойства

### Разпределение

Изчисленияят среден обем на разпределение в стационарно състояние на ADC е 12,8 l след 1,25 mg/kg енфортумаб ведотин. *In vitro* свързването на неконюгиран MMAE с протеините в човешката плазма варира от 68% до 82%. Неконюгирианият MMAE няма вероятност да измести или да бъде измествен от лекарствени продукти с висока степен на свързване с протеините. *In vitro* проучванията показват, че неконюгирианият MMAE е субстрат на Р-гликопротеина.

### Биотрансформация

Малка част от неконюгиран MMAE, освободен от енфортумаб ведотин, се метаболизира. *In vitro* данните показват, че метаболизът на неконюгириания MMAE настъпва преди всичко чрез оксидиране чрез CYP3A4.

### Елиминиране

Средният клирънс на ADC и неконюгириания MMAE при пациентите е съответно 0,11 l/h и 2,11 l/h. Елиминирането на ADC показва мултиекспоненциално намаляване с полуживот 3,6 дни. Елиминирането на неконюгиран MMAE изглежда е ограничено от скоростта му на освобождаване от енфортумаб ведотин. Елиминирането на неконюгиран MMAE показва мултиекспоненциално намаляване с полуживот 2,6 дни.

## Екскреция

Екскрецията на неконюгиран MMAE се извършва предимно чрез фецеса и в по-малка степен чрез урината. След единична доза от друг ADC, който съдържа неконюгиран MMAE, приблизително 24% от общия приложен неконюгиран MMAE се възстановява във фецеса и урината като непроменен неконюгиран MMAE за 1-седмичен период. По-голямата част от възстановения неконюгиран MMAE се екскретира чрез фецеса (72%). Подобен профил на екскреция се очаква за неконюгиран MMAE след приложение на енфортумаб ведотин.

## Специални популации

### Старческа възраст

Популационен фармакокинетичен анализ показва, че възрастта [диапазон: от 24 до 90 години; 60% (450/748) >65 години, 19% (143/748) >75 години] няма клинично значим ефект върху фармакокинетиката на енфортумаб ведотин.

### Раса и пол

Въз основа на популационен фармакокинетичен анализ расата [69% (519/748) бяла, 21% (158/748) монголоидна, 1% (10/748) негроидна и 8% (61/748) друга или неизвестна] и полът [73% (544/748) мъже] нямат клинично значим ефект върху фармакокинетиката на енфортумаб ведотин.

### Бъбречно увреждане

Фармакокинетиката на ADC и неконюгирания MMAE е оценена след приложението на 1,25 mg/kg енфортумаб ведотин при пациенти с лека степен ( $\text{CrCL} > 60\text{--}90 \text{ ml/min}$ ), умерена степен ( $\text{CrCL} 30\text{--}60 \text{ ml/min}$ ) и тежка степен ( $\text{CrCL} 15\text{--}<30 \text{ ml/min}$ ) на бъбречно увреждане. Не се наблюдават значими разлики в експозицията (AUC) на ADC или неконюгирания MMAE при пациенти с лека степен, умерена степен или тежка степен на бъбречно увреждане в сравнение с пациенти с нормална бъбречна функция. Енфортумаб ведотин не е оценяван при пациенти с терминален стадий на бъбречна болест ( $\text{CrCl} < 15 \text{ ml/min}$ ).

### Чернодробно увреждане

Въз основа на популационен фармакокинетичен анализ с използване на данни от клинични проучвания при пациенти с метастатичен уротелен карцином, няма значителни разлики в експозицията на ADC и има съответно 37% и 16% увеличение на средните концентрации на неконюгирания MMAE при пациенти с лекуван преди и нелекуван преди локално авансирал или метастатичен уротелен карцином с лека степен на чернодробно увреждане (общ билирубин от 1 до  $1,5 \times \text{ULN}$  и всяка стойност на AST или общ билирубин  $\leq \text{ULN}$  и  $\text{AST} > \text{ULN}$ ) в сравнение с пациентите с нормална чернодробна функция. Енфортумаб ведотин е проучен само при ограничен брой пациенти с умерена степен на чернодробно увреждане ( $n=5$ ) или тежка степен на чернодробно увреждане ( $n=1$ ). Ефектът на умерена или тежка степен на чернодробно увреждане (общ билирубин  $> 1,5 \times \text{ULN}$  и всяка стойност на AST) или чернодробна трансплантиация върху фармакокинетиката на ADC или неконюгирания MMAE е неизвестен.

## Прогнози от физиологично базирано фармакокинетично моделиране

Прогнозира се, че съществащата употреба на енфортумаб ведотин с кетоконазол (комбиниран P-gp и силен CYP3A инхибитор) ще увеличи  $C_{max}$  и AUC на неконюгирания MMAE в минимална степен, без промяна в експозицията на ADC.

Прогнозира се, че съществащата употреба на енфортумаб ведотин с рифампин (комбиниран P-gp и силен CYP3A индуктор) ще увеличи в умерена степен  $C_{max}$  и AUC на неконюгирания MMAE, без промяна в експозицията на ADC. Пълният ефект на рифампин върху  $C_{max}$  на неконюгиран MMAE може да е подценен при ФБФК модела.

Прогнозира се, че съществащата употреба на енфортумаб ведотин няма да окаже влияние върху мидазолам (чувствителен CYP3A субстрат). *In vitro* проучвания, с използване на човешки чернодробни микрозоми, показват, че неконюгираният MMAE инхибира CYP3A4/5, но не и другите изоформи на CYP450. Неконюгираният MMAE не индуцира основните CYP450 изоензими в човешките хепатоцити.

## *In vitro* проучвания

*In vitro* проучванията показват, че неконюгираният MMAE е субстрат и не е инхибитор на ефлуксния транспортер P-гликопротеин (P-gp). *In vitro* проучванията определят, че неконюгираният MMAE не е субстрат на протеина на резистентност на рак на гърдата (BCRP), свързания с множествена лекарствена резистентност протein 2 (MRP2), транспортиращите органични аниони полипептиди 1B1 или 1B3 (OATP1B1 или OATP1B3), транспортера на органични катиони 2 (OCT2) или транспортера на органични аниони 1 или 3 (OAT1 или OAT3). Неконюгираният MMAE не е инхибитор на експортната помпа за жълчни соли (BSEP), P-gp, BCRP, MRP2, OCT1, OCT2, OAT1, OAT3, OATP1B1 или OATP1B3 в клинично значими концентрации.

## **5.3 Предклинични данни за безопасност**

Проучвания за генотоксичност показват, че MMAE няма забележим генотоксичен потенциал при бактериален тест за обратни мутации (тест на Ames) или при анализ за лимфомни мутации при мишки L5178Y TK<sup>+</sup>/<sup>-</sup>. MMAE индуцира хромозомни aberrации в микронуклеарен тест при плъхове, което е в съответствие с фармакологичното действие на разрушаващите микротубулите вещества.

Наблюдават се кожни лезии в проучвания с многократно прилагане при плъхове (4 и 13 седмици) и при маймуни (4 седмици). Промените на кожата са напълно обратими до края на 6-седмичен период на възстановяване.

Хипергликемията, съобщавана в клиничните проучвания, липсва в проучванията за токсичност при плъхове и маймуни и няма хистопатологични находки в панкреаса и при двата вида.

Наблюдава се фетална токсичност (намален размер на потомството или пълна загуба на потомството) и намаляването на размера на потомството се изразява в увеличаване на броя на ранните резорбции. Средното телесно тегло на фетуса при преживелите фетуси при дозово ниво 2 mg/kg е намалено в сравнение с контролната група.

Свързаните с енфортумаб ведотин скелетни вариации на фетусите се считат за забавяне в развитието. Доза от 2 mg/kg (приблизително подобна на експозицията при препоръчителната доза за хора) е довела до токсичност за майката, ембриофетален леталитет и структурни малформации, включващи гастрохиза, малротиран заден крайник, липса на предна лапа, неправилно разположени вътрешни органи и фузия на шийната дъга. Освен това са наблюдавани скелетни аномалии (асиметрични, сраснали, непълно осифицирани и деформирани примордиални стернални сегменти, деформирана шийна дъга и еднострранна осификация на торакалните осификационни центрове) и намалено тегло на фетуса.

Наблюдаваната тестикуларна токсичност, само при пълхове, е отчасти обратима до края на 24-седмичен период на възстановяване.

Не са провеждани специални предклинични проучвания за безопасност с енфортумаб ведотин в комбинация с пембролизумаб.

## 6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

### 6.1 Списък на помощните вещества

Хистидин

Хистидинов хидрохлоридmonoхидрат

Трехалоза дихидрат

Полисорбат 20

### 6.2 Несъвместимости

При липса на проучвания за несъвместимости, този лекарствен продукт не трябва да се смесва с други лекарствени продукти.

### 6.3 Срок на годност

Неотворен флакон

4 години

#### Реконституиран разтвор във флакона

От микробиологична гледна точка след реконституиране разтворът от флакона(ите) трябва да се добави в инфузионния сак веднага. Ако не се използват веднага, периодът и условията на съхранение преди употреба на реконституираните флакони са отговорност на потребителя и обикновено не трябва да надвишават 24 часа в хладилник при 2 °C до 8 °C. Да не се замразява.

#### Разреден в инфузионния сак разтвор за прилагане

От микробиологична гледна точка след разреждането в инфузионния сак разреденият разтвор в сака трябва да се приложи на пациента веднага. Ако не се използва веднага, периодът и условията на съхранение преди употреба на разредения разтвор за прилагане са отговорност на потребителя и обикновено не трябва да надвишават 16 часа в хладилник при 2 °C до 8 °C, включително времето за инфузията. Да не се замразява.

### 6.4 Специални условия на съхранение

#### Неотворени флакони

Да се съхранява в хладилник (2 °C до 8 °C).

Да не се замразява.

За условията на съхранение след реконституиране и разреждане на лекарствения продукт вижте точка 6.3.

## 6.5 Вид и съдържание на опаковката

### Флакон Padcev 20 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор

10 ml флакон от стъкло тип I със сива гумена запушалка от бромобутил, 20 mm алуминиева обватка със зелен пръстен и зелено капаче. Всяка кутия съдържа 1 флакон.

### Флакон Padcev 30 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор

10 ml флакон от стъкло тип I със сива гумена запушалка от бромобутил, 20 mm алуминиева обватка със сребрист пръстен и жълто капаче. Всяка кутия съдържа 1 флакон.

## 6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

### Указания за приготвяне и приложение

#### Реконституиране в ендодозов флакон

1. Следвайте процедурите за правилна работа и изхвърляне на противоракови лекарствени продукти.
2. Използвайте подходяща асептична техника за реконституиране и приготвяне на разтвори за прилагане.
3. Изчислете препоръчителната доза въз основа на теглото на пациента, за да определите броя на необходимите флакони със съответното количество на активното вещество (20 mg или 30 mg).
4. Реконституирайте всеки флакон по следния начин и по възможност насочете потока на стериилната вода за инжекции по стените на флакона, а не директно върху лиофилизирания прах:
  - a. Флакон 20 mg: добавете 2,3 ml стериилна вода за инжекции за получаване на 10 mg/ml енфортумаб ведотин.
  - b. Флакон 30 mg: добавете 3,3 ml стериилна вода за инжекции за получаване на 10 mg/ml енфортумаб ведотин.
5. Бавно въртете всеки флакон, докато съдържанието се разтвори напълно. Оставете реконституириания(те) флакон(и) в покой за поне 1 минута, докато мехурчетата изчезнат. Не разклащайте флакона. Не излагайте на пряка слънчева светлина.
6. Проверете визуално разтвора за видими частици и промяна на цвета. Реконституирианият разтвор трябва да е бистър до леко опалесцентен, безцветен до светложълт и без видими частици. Изхвърлете флаконите с видими частици или промяна на цвета.

#### Разтваряне в инфузионен сак

7. Изтеглете изчисленото количество на дозата реконституиран разтвор от флакона(ите) и го прехвърлете в инфузионен сак.
8. Разредете енфортумаб ведотин с едно от изброените: глюкоза 50 mg/ml (5%) инжекционен разтвор, натриев хлорид 9 mg/ml (0,9%) инжекционен разтвор или Рингер лактат инжекционен разтвор. Размерът на инфузионния сак трябва да позволява да се побере достатъчно разтворител, за да се постигне крайна концентрация от 0,3 mg/ml до 4 mg/ml енфортумаб ведотин.

Разреденият разтвор за прилагане енфортумаб ведотин е съвместим с инфузционни сакове от поливинилхлорид (PVC), етиловинилацетат, полиолефин, като напр. полипропилен (PP), или инфузционни банки от полиетилен (PE), полиетилен терефталат, модифициран с гликол, и инфузционни системи от PVC с пластификатор (бис(2-етилхексил) фталат (DEHP) или трис(2-етилхексил) тримелитат (TOTM)), PE и с филтърни мембрани (размер на порите: 0,2-1,2  $\mu\text{m}$ ) от полиестерсулфон, поливинилиден дифлуорид или смесени целулозни естери.

9. Смесете разредения разтвор чрез внимателно обръщане. Не разклащайте сака. Не излагайте на пряка слънчева светлина.
10. Преди употреба проверете визуално инфузционния сак за видими частици или промяна на цвета. Реконституирианият разтвор трябва да е бистър до леко опалесцентен, безцветен до светложълт и без видими частици. Не използвайте инфузционния сак, ако се наблюдават видими частици или промяна на цвета.
11. Изхвърлете неизползваното количество, останало в еднодозовите флакони.

#### Приложение

12. Прилагайте инфузията в продължение на 30 минути през интравенозна система. Не прилагайте като интравенозна струйна или болус инжекция.

Не са наблюдавани несъвместимости на реконституириания разтвор със затворена система за трансфер на лекарства, съставена от акрилонитрил бутадиен стирен (ABS), акрил, активен въглен, етилен пропилен диен мономер, метакрилат ABS, поликарбонат, полиизопрен, полиоксиметилен, PP, силикон, неръждаема стомана, термопластичен еластомер.

13. Не прилагайте едновременно други лекарствени продукти през същата инфузионна система.
14. Препоръчва се по време на приложението да се използва вграден филтър или филтър за спринцовка (размер на порите: 0,2-1,2  $\mu\text{m}$ , препоръчителни материали: полиестерсулфон, поливинилиден дифлуорид, смесени целулозни естери).

#### Изхвърляне

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

## **7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Astellas Pharma Europe B.V.  
Sylviusweg 62  
2333 BE Leiden  
Нидерландия

## **8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

EU/1/21/1615/001  
EU/1/21/1615/002

**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Дата на първо разрешаване: 13 април 2022 г.

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

Подробна информация за този лекарствен продукт е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <https://www.ema.europa.eu>.

## **ПРИЛОЖЕНИЕ II**

- A. ПРОИЗВОДИТЕЛ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО И ПРОИЗВОДИТЕЛ, ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ**
- Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ДОСТАВКА И УПОТРЕБА**
- В. ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**
- Г. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА БЕЗОПАСНА И ЕФЕКТИВНА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

## **A. ПРОИЗВОДИТЕЛ НА БИОЛОГИЧНО АКТИВНОТО ВЕЩЕСТВО И ПРОИЗВОДИТЕЛ, ОТГОВОРЕН ЗА ОСВОБОЖДАВАНЕ НА ПАРТИДИ**

Име и адрес на производителя на биологично активното вещество

Lonza AG  
Lonzastrasse  
Visp, 3930  
Швейцария

Име и адрес на производителя, отговорен за освобождаване на партидите

Astellas Ireland Co. Limited,  
Killorglin, Co. Kerry  
V93 FC86  
Ирландия

Печатната листовка на лекарствения продукт трябва да съдържа името и адреса на производителя, отговорен за освобождаването на съответната партида.

## **Б. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА ДОСТАВКА И УПОТРЕБА**

Лекарственият продукт се отпуска по ограничено лекарско предписание (вж. Приложение I: Кратка характеристика на продукта, точка 4.2).

## **В. ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

### **– Периодични актуализирани доклади за безопасност (ПАДБ)**

Изискванията за подаване на ПАДБ за този лекарствен продукт са посочени в списъка с референтните дати на Европейския съюз (EURD списък), предвиден в чл. 107в, ал. 7 от Директива 2001/83/EО, и във всички следващи актуализации, публикувани на европейския уеб портал за лекарства.

Притежателят на разрешението за употреба (ПРУ) трябва да подаде първия ПАДБ за този продукт в срок от 6 месеца след разрешаването за употреба.

## **Г. УСЛОВИЯ ИЛИ ОГРАНИЧЕНИЯ ЗА БЕЗОПАСНА И ЕФЕКТИВНА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

### **– План за управление на риска (ПУР)**

Притежателят на разрешението за употреба (ПРУ) трябва да извършва изискваните дейности и действия, свързани с проследяване на лекарствената безопасност, посочени в одобрения ПУР, представен в Модул 1.8.2 на разрешението за употреба, както и във всички следващи одобрени актуализации на ПУР.

Актуализиран ПУР трябва да се подава:

- по искане на Европейската агенция по лекарствата;
- винаги, когато се изменя системата за управление на риска, особено в резултат на получаване на нова информация, която може да доведе до значими промени в съотношението полза/рисик, или след достигане на важен етап (във връзка с проследяване на лекарствената безопасност или свеждане на риска до минимум).

– **Допълнителни мерки за свеждане на риска до минимум**

Преди пускане на пазара на Padcev във всяка държава членка ПРУ и националният компетентен орган трябва да постигнат съгласие относно съдържанието и формата на обучителната програма, включително средствата за комуникация, начина на разпространение и всички други аспекти на програмата.

ПРУ гарантира, че във всяка държава членка, в която се продава Padcev, всички медицински специалисти, които се очаква да предписват Padcev, ще получат следните обучителни материали:

Информационен пакет за пациента:

- Листовка за пациента
- Карта на пациента:
  - Карта на пациента:
    - Информация за пациентите относно това, че лечението с Padcev може да причини кожни реакции, включително тежки кожни реакции, като SJS, TEN или други тежки обриви.
    - Описание на симптомите на кожните реакции и необходимостта незабавно да се потърси медицинска помощ, тъй като това може да са признания на тежка кожна реакция.
    - Предупредително съобщение за медицинските специалисти, лекуващи пациента по всяко време, включително при спешни състояния, че пациентът използва Padcev.
    - Данни за контакт на лекуващия лекар, предписал Padcev.
    - Необходимостта да се носи непрекъснато и да се показва на всеки медицински специалист

ПРУ ще предостави също карта на пациента във всяка опаковка на лекарствения продукт, чийто текст е включен в Приложение III.

**ПРИЛОЖЕНИЕ III**  
**ДАННИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА И ЛИСТОВКА**

## **A. ДАННИ ВЪРХУ ОПАКОВКАТА**

**ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА**  
**КАРТОНЕНА ОПАКОВКА**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

PADCEV 20 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор  
енфортумаб ведотин

**2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО(ИТЕ) ВЕЩЕСТВО(А)**

Всеки флакон съдържа 20 mg енфортумаб ведотин.  
След реконституиране всеки ml съдържа 10 mg енфортумаб ведотин.

**3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

Съдържа хистидин, хистидинов хидрохlorид монохидрат, трехалоза дихидрат и полисорбат 20.

**4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА**

Прах за концентрат за инфузионен разтвор  
1 флакон

**5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ**

Преди употреба прочетете листовката.  
За интравенозно приложение след реконституиране и разреждане.  
Не разклащайте.  
Само за еднократна употреба.

**6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА  
ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

**7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО**

**8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ**

Годен до:

**9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява в хладилник.  
Да се съхранява в оригиналната опаковка.  
Да не се замразява.

**10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА****11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Astellas Pharma Europe B.V.  
Sylviusweg 62  
2333 BE Leiden  
Нидерландия

**12. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

EU/1/21/1615/001

**13. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Парт. №

**14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ****15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Прието е основание да не се включи информация на Брайлова азбука.

**17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД**

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

**18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР – ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА**

PC  
SN  
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ  
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

**ФЛАКОН**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ**

PADCEV 20 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор

енфортумаб ведотин

Интравенозно приложение

**2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

За i.v. приложение след реконституиране и разреждане.

**3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ**

EXP

**4. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ**

10 mg/ml

**6. ДРУГО**

**ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖА ВТОРИЧНАТА ОПАКОВКА**  
**КАРТОНЕНА ОПАКОВКА**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

PADCEV 30 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор  
енфортумаб ведотин

**2. ОБЯВЯВАНЕ НА АКТИВНОТО(ИТЕ) ВЕЩЕСТВО(А)**

Всеки флакон съдържа 30 mg енфортумаб ведотин.  
След реконституиране всеки ml съдържа 10 mg енфортумаб ведотин.

**3. СПИСЪК НА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА**

Съдържа хистидин, хистидинов хидрохlorид монохидрат, трехалоза дихидрат и полисорбат 20.

**4. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И КОЛИЧЕСТВО В ЕДНА ОПАКОВКА**

Прах за концентрат за инфузионен разтвор  
1 флакон

**5. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ**

Преди употреба прочетете листовката.  
За интравенозно приложение след реконституиране и разреждане.  
Не разклащайте.  
Само за еднократна употреба.

**6. СПЕЦИАЛНО ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ, ЧЕ ЛЕКАРСТВЕНИЯТ ПРОДУКТ ТРЯБВА  
ДА СЕ СЪХРАНЯВА НА МЯСТО ДАЛЕЧЕ ОТ ПОГЛЕДА И ДОСЕГА НА ДЕЦА**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

**7. ДРУГИ СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ, АКО Е НЕОБХОДИМО**

**8. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ**

Годен до:

**9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ НА СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява в хладилник.  
Да се съхранява в оригиналната опаковка.  
Да не се замразява.

**10. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ ИЗХВЪРЛЯНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАНА ЧАСТ ОТ ЛЕКАРСТВЕНИТЕ ПРОДУКТИ ИЛИ ОТПАДЪЧНИ МАТЕРИАЛИ ОТ ТЯХ, АКО СЕ ИЗИСКВАТ ТАКИВА****11. ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Astellas Pharma Europe B.V.  
Sylviusweg 62  
2333 BE Leiden  
Нидерландия

**12. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

EU/1/21/1615/002

**13. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Парт. №:

**14. НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ****15. УКАЗАНИЯ ЗА УПОТРЕБА****16. ИНФОРМАЦИЯ НА БРАЙЛОВА АЗБУКА**

Прието е основание да не се включи информация на Брайлова азбука.

**17. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР — ДВУИЗМЕРЕН БАРКОД**

Двуизмерен баркод с включен уникален идентификатор

**18. УНИКАЛЕН ИДЕНТИФИКАТОР – ДАННИ ЗА ЧЕТЕНЕ ОТ ХОРА**

PC  
SN  
NN

**МИНИМУМ ДАННИ, КОИТО ТРЯБВА ДА СЪДЪРЖАТ МАЛКИТЕ ЕДИНИЧНИ  
ПЪРВИЧНИ ОПАКОВКИ**

**ФЛАКОН**

**1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ И ПЪТ(ИЩА) НА ВЪВЕЖДАНЕ**

PADCEV 30 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор  
енфортумаб ведотин  
Интравенозно приложение

**2. НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

За i.v. приложение след реконституиране и разреждане.

**3. ДАТА НА ИЗТИЧАНЕ НА СРОКА НА ГОДНОСТ**

EXP

**4. ПАРТИДЕН НОМЕР**

Lot

**5. СЪДЪРЖАНИЕ КАТО МАСА, ОБЕМ ИЛИ ЕДИНИЦИ**

10 mg/ml

**6. ДРУГО**

## **СЪРЖАНИЕ НА КАРТАТА НА ПАЦИЕНТА**

### **КАРТА НА ПАЦИЕНТА**

#### **PADCEV**

(енфортумаб ведотин)

- Носете тази карта със себе си **по всяко време**, особено когато пътувате или посещавате друг лекар.
- Моля, уверете се, че показвате тази карта на всеки лекар, фармацевт или медицинска сестра за всяко медицинско лечение или при всяко посещение в болница или клиниката.
- Моля, свържете се **незабавно** с Вашия лекар, ако развиете някакви нежелани реакции, по-специално тези, посочени в тази карта.

### **ВАЖНА ИНФОРМАЦИЯ ЗА БЕЗОПАСНОСТ ЗА ПАЦИЕНТИТЕ**

**Padcev може да причини сериозни нежелани реакции, включително тежки кожни реакции (синдром на Стивънс-Джонсън (SJS), токсична епидермална некролиза (TEN) и други тежки обриви, например симетрична свързана с лекарството интертригиноза и флексурална екзантема).**

**Незабавно** се свържете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, ако имате някой от следните симптоми:

- обрив или сърбеж, който продължава да се влошава или се възобновява след лечение,
- образуване на мехури или белене на кожата,
- болезнени ранички или язви в устата или носа, гърлото или областта на гениталиите,
- треска или грипоподобни симптоми
- или подути лимфни възли.

Това може да са признания на тежка кожна реакция, която може да настъпи, докато получавате това лекарство, особено по време на първите няколко седмици от лечението. Ако настъпи такава реакция, Вашият лекар ще Ви наблюдава и може да Ви даде лекарство за лечение на кожното заболяване. Тя или той може да преустанови временно или да спре лечението, ако кожната реакция се влоши. Ако имате допълнителни въпроси относно лечението си, моля, свържете се с Вашия лекар.

### **ВАЖНА ИНФОРМАЦИЯ ЗА МЕДИЦИНСКИТЕ СПЕЦИАЛИСТИ**

- Този пациент се лекува с Padcev (енфортумаб ведотин), което може да причини тежки кожни реакции, включително SJS и TEN (предимно по време на първия цикъл на лечение).
- Симптомите включват обрив или сърбеж, който продължава да се влошава или се възобновява след лечение, образуване на мехури или белене на кожата, болезнени ранички или язви в устата или носа, гърлото или областта на гениталиите, треска или грипоподобни симптоми или подути лимфни възли.
- Треска или грипоподобни симптоми може да са първите признания на кожна реакция. Пациентите трябва да се проследяват за кожни реакции като се започва от първия цикъл и се продължава през цялото време на лечението. При леки до умерени кожни реакции могат да се обмислят локални кортикоステроиди/антихистамини.
- При съмнения за SJS или TEN, или в случай на появя на булозни лезии, **незабавно** преустановете лечението и насочете към специализирано лечение; хистологичното потвърждение е от решаващо значение за ранното разпознаване, тъй като диагнозата и лечението могат да подобрят прогнозата.
- Ако се проявят SJS или TEN, кожни реакции от степен 4 или рецидив на степен 3, прекратете окончателно лечението.

- При кожни реакции от степен 2 с повищена температура, влошаване на степен 2 или степен 3, преустановете лечението до отзучаване до степен  $\leq 1$  и възстановете лечението със същата доза или обмислете намаляване на дозата с едно дозово ниво; обмислете насочване към специализирано лечение

Моля, свържете се с хематолог/онколог на пациента за повече информация и се консултирайте с продуктовата информация на енфортумаб ведотин, достъпна на <https://www.ema.europa.eu/>.

**Моето име:** \_\_\_\_\_

**Моят телефонен номер за контакт:** \_\_\_\_\_

**Данни за контакт при спешни случаи:** \_\_\_\_\_

**Номер за контакт при спешни случаи:** \_\_\_\_\_

**Име на хематолог/онколог/онкологична медицинска сестра:** \_\_\_\_\_

**Номер за контакт:** \_\_\_\_\_

**Номер за контакт в извънработно време:** \_\_\_\_\_

**Име на моята болница:** \_\_\_\_\_

**Номер за контакт с моята болница:** \_\_\_\_\_

**Дата на започване на PADCEV:** \_\_\_\_\_

## **Б. ЛИСТОВКА**

## **Листовка: информация за пациента**

### **Padcev 20 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор Padcev 30 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор енфортумаб ведотин (enfortumab vedotin)**

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. Можете да дадете своя принос като съобщите всяка нежелана реакция, която сте получили. За начина на съобщаване на нежелани реакции вижте края на точка 4.

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да Ви бъде приложено това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Вижте точка 4.

#### **Какво съдържа тази листовка**

1. Какво представлява Padcev и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да Ви бъде приложен Padcev
3. Как се използва Padcev
4. Възможни нежелани реакции
5. Как се съхранява Padcev
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

#### **1. Какво представлява Padcev и за какво се използва**

Padcev съдържа активното вещество енфортумаб ведотин, което се състои от моноклонално антитяло, свързано с вещество, предназначено да убива ракови клетки. Моноклоналното антитяло разпознава определени ракови клетки и доставя веществото до раковите клетки.

Това лекарство се използва самостоятелно или в комбинация с пембролизумаб при възрастни за лечение на вид рак, наречен рак на пикочния мехур (уротелен карцином). Хората получават Padcev, когато ракът им се е разпространил или не може да бъде отстранен с операция.

Padcev, когато се използва самостоятелно, се прилага при хора, които са получавали имунотерапия, както и химиотерапия на основата на платина.

Това лекарство може да се прилага в комбинация с пембролизумаб. Важно е да прочетете и листовката за това друго лекарство. Ако имате някакви въпроси, попитайте Вашия лекар.

#### **2. Какво трябва да знаете, преди да Ви бъде приложен Padcev**

##### **Не трябва да Ви бъде прилаган Padcev**

- ако сте алергични към енфортумаб ведотин или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

## **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар незабавно, ако:

- имате някой от следните симптоми на кожна реакция:
  - обрив или сърбеж, който продължава да се влошава или се възобновява след лечение,
  - образуване на мехури или белене на кожата,
  - болезнени ранички или язви в устата или носа, гърлото или областта на гениталиите,
  - треска или грипоподобни симптоми
  - или подути лимфни възли.
- това може да са признания на тежка кожна реакция, която може да настъпи, докато получавате това лекарство, особено по време на първите няколко седмици от Вашето лечение. Кожни реакции могат да възникнат при повече пациенти, когато това лекарство се прилага с пембролизумаб. Ако настъпи такава реакция, Вашият лекар ще Ви наблюдава и може да Ви даде лекарство за лечение на кожното заболяване. Той може да преустанови временно лечението, докато симптомите намалеят. Ако кожната реакция се влоши, Вашият лекар може да прекрати лечението Ви. Можете също да намерите тази информация в Картата на пациента, която е включена в опаковката. Важно е да носите тази Карта на пациента със себе си и да я показвате на всеки медицински специалист, когото посещавате.
- имате симптоми на висока кръвна захар, включително често уриниране, повищена жажда, замъглено зрение, обърканост, сънливост, загуба на апетит, плодов мириз на дъха, гадене, повръщане или болка в стомаха. Може да получите висока кръвна захар по време на лечението.
- имате проблеми с белите дробове (пневмонит/интерстициална белодробна болест) или ако получите нови или влошаващи се симптоми, включително затруднено дишане, задух или кашлица. Тези белодробни проблеми могат да се появят по-често, когато това лекарство се прилага с пембролизумаб. Ако се появят такива симптоми, Вашият лекар може да преустанови временно лечението, докато симптомите се подобрят, или да намали дозата Ви. Ако симптомите Ви се влошат, Вашият лекар може да прекрати лечението Ви.
- имате или смятате, че имате инфекция. Някои инфекции може да са сериозни и животозастрашаващи.
- имате симптоми на проблеми с периферните нерви (невропатия), като например скованост, изтръпване или усещане за изтръпване в ръцете или краката или мускулна слабост. Ако се появят такива симптоми, Вашият лекар може да преустанови временно лечението, докато симптомите се подобрят, или да намали дозата Ви. Ако симптомите се влошат, Вашият лекар може да прекрати лечението Ви.
- имате проблеми с очите, като например сухота в очите, по време на лечението. Може да се появят проблеми, свързани със сухота в очите, докато получавате Padcev.

## **Деца и юноши**

Това лекарство не трябва да се използва при деца и юноши на възраст под 18 години.

## **Други лекарства и Padcev**

Трябва да кажете на Вашия лекар, ако приемате, насърко сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Трябва да кажете на Вашия лекар, ако приемате лекарства за гъбични инфекции (например кетоконазол), тъй като те могат да увеличат количеството на Padcev в кръвта Ви. Ако обично приемате такива лекарства, Вашият лекар може да ги замени и да Ви предпише друго лекарство по време на лечението Ви.

### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна, смятате, че може да сте бременна, или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар, преди да започнете употребата на това лекарство.

Не трябва да използвате това лекарство, ако сте бременна. Padcev може да навреди на бебето преди да се роди.

Ако сте жена, която започва да приема това лекарство, и можете да забременеете, трябва да използвате ефективен метод за контрацепция по време на лечението и в продължение на поне 6 месеца след спиране на Padcev.

Не е известно дали това лекарство преминава в кърмата и дали би могло да навреди на Вашето бебе. Не кърмете по време на лечението и в продължение на поне 6 месеца след спиране на Padcev.

На мъже, които се лекуват с това лекарство, се препоръчва да дадат сперма за замразяване и съхранение преди лечението. На тези мъже се препоръчва да не създават деца по време на лечението и поне 4 месеца след последната доза на това лекарство.

### **Шофиране и работа с машини**

Не шофирайте и не работете с машини, ако не се чувствате добре по време на лечението.

## **3. Как се използва Padcev**

Ще получавате Padcev в болница или клиника под надзора на лекар с опит в прилагането на такива лечения.

### **Колко Padcev ще Ви бъде приложен**

Когато се използва самостоятелно, препоръчителната доза от това лекарство е 1,25 mg/kg в дни 1, 8 и 15 на всеки 28 дни. Когато се използва с пембролизумаб, препоръчителната доза от това лекарство е 1,25 mg/kg в дни 1 и 8 на всеки 21 дни. Вашият лекар ще реши от колко такива лечения имате нужда.

### **Как се прилага Padcev**

Padcev ще се прилага като интравенозна инфузия във вената Ви в продължение на 30 минути. Преди да бъде приложен Padcev ще бъде добавен към инфузионен сак, който съдържа разтвор на глюкоза, натриев хлорид или Рингер лактат.

### **Ако сте пропуснали доза Padcev**

Много е важно да спазвате всички Ваши планирани посещения за получаване на Padcev. Ако пропуснете посещение, попитайте Вашия лекар кога да планирате посещение за прилагане на следващата доза.

### **Ако сте спрели да приемате Padcev**

**Не спирайте** лечението с Padcev преди да сте го обсъдили с Вашия лекар. Спиране на лечението Ви може да прекъсне ефекта на лекарството.

#### **4. Възможни нежелани реакции**

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

**Някои възможни нежелани реакции може да бъдат сериозни:**

- **Кожни реакции (синдром на Стивънс-Джонсън, токсична епидермална некролиза и други тежки обриви, например симетрична интертригиноза и флексурална екзантема, свързана с лекарството).** Трябва да кажете на Вашия лекар веднага, ако имате някой от тези признания на тежка кожна реакция: обрив или сърбеж, който продължава да се влошава или се възобновява след лечение, образуване на мехури или белене на кожата, болезнени ранички или язви в устата или носа, гърлото или областта на гениталиите, треска или грипоподобни симптоми или подути лимфни възли (с неизвестна честота).
- **Висока кръвна захар (хипергликемия).** Трябва да кажете на Вашия лекар веднага, ако имате симптоми на висока кръвна захар, включително: често уриниране, повишена жажда, замъглено зрение, обърканост, сънливост, загуба на апетит, плодов мирис на дъха, гадене, повръщане или болка в стомаха (може да засегнат повече от 1 на 10 души).
- **Сериозно усложнение на диабета с високи нива на кетони в кръвта, което може да направи кръвта по-кисела (диабетна кетоацидоза)** (с неизвестна честота).
- **Проблеми с белите дробове (пневмонит/интерстициална белодробна болест).** Трябва да кажете на Вашия лекар веднага, ако имате нови или влошаващи се симптоми, включително затруднено дишане, задух или кашлица (може да засегнат до 1 на 10 души).
- **Проблеми с периферните нерви (периферна невропатия, например моторна невропатия, сензорно-моторна невропатия, парастезия, хипоестезия и мускулна слабост).** Трябва да кажете на Вашия лекар веднага, ако получите скованост, изтръпване или усещане за боцкане в ръцете или краката или мускулна слабост (може да засегнат повече от 1 на 10 души).
- **Изтичане на Padcev от вената Ви в тъканите около мястото на вливане (екстравазация).** Трябва да кажете на Вашия лекар или да потърсите медицинска помощ веднага, ако забележите зачерявяне, подуване, сърбеж или дискомфорт на мястото на вливане. Ако Padcev изтича от мястото на инжектиране или от вената, в кожата и тъканите в съседство, може да причини реакция на мястото на вливане. Тези реакции може да настъпят веднага след като получите вливане, но понякога може да настъпят дни след това (може да засегнат до 1 на 10 души).
- **Сериозна инфекция (сепсис), когато бактериите и техните токсини циркулират в кръвта, което води до увреждане на органи** (може да засегне до 1 на 10 души).
- **Реакция, свързана с инфузията**  
Лекарства от този тип (моноклонални антитела) могат да причинят свързани с инфузията реакции като:
  - ниско кръвно налягане
  - подуване на езика
  - затруднено дишане (диспнея)
  - повишена температура
  - втискане
  - зачерявяне на кожата
  - сърбеж
  - обрив

- гадене (повръщане)
- общо неразположение
  
- Като цяло, тези реакции се появяват в рамките на минути до няколко часа след завършване на инфузията. Въпреки това, те могат да се развият повече от няколко часа след завършване на инфузията, но това не е често. Реакциите, свързани с инфузията, могат да засегнат до 1 на 10 души.

## **Други възможни нежелани реакции**

Следните нежелани реакции са съобщавани при самостоятелно приложение на Padcev:

### **Много чести (може да засегнат повече от 1 на 10 души):**

- нисък брой на червени кръвни клетки (анемия)
- гадене, диария и повръщане
- умора
- понижен апетит
- промяна във вкуса
- сухота в очите
- косопад
- загуба на тегло
- сухота или сърбеж по кожата
- обрив
- червени плоски петна или подутини по кожата
- повишено ниво на чернодробните ензими (аспартат аминотрансфераза [AST] или аланин аминотрансфераза [ALT])

### **Чести (може да засегнат до 1 на 10 души):**

- неестествена походка
- зачервяване на очите
- копривна треска по кожата
- зачервяване на кожата
- възпалени, сърбящи, напукани и груби места по кожата
- зачервяване и изтръпване на длани и ходилата
- белене на кожата
- язви в устата
- обрив с придружаващи симптоми: сърбеж, зачервяване, червени подутини или червени петна по кожата, мехури, пълни с течност, големи мехури, кожни лезии

### **Нечести (може да засегнат до 1 на 100 души):**

- дразнене на кожата
- усещане за парене по кожата
- проблеми, засягащи нервната функция, които причиняват странно усещане или проблеми при движение
- намаляване на мускулния обем
- кръвни мехури
- алергична кожна реакция
- обрив с придружаващи симптоми: петна, които наподобяват мишена, белене на кожата, плоски мехури, пълни с течност
- белене на кожата по цялото тяло
- възпаление на кожните гънки, включително слабините
- мехури или мехуроподобни лезии по кожата
- възпаление или сърбеж, който се появява само по краката и стъпалата

**С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):**

- нисък брой на белите кръвни клетки със или без треска
- промяна в цвета или необичайно потъмняване на кожата (хиперпигментация на кожата, промяна в цвета на кожата, нарушение на пигментацията)

Следните нежелани реакции са съобщавани при Padcev в комбинация с пембролизумаб:

**Много чести (може да засегнат повече от 1 на 10 души):**

- нисък брой на червени кръвни клетки (анемия)
- гадене, диария и повръщане
- умора
- понижен апетит
- промяна във вкуса
- сухота в очите
- косопад
- загуба на тегло
- сухота или сърбеж по кожата
- плоски или червени изпъкнали подутини по кожата
- повишено ниво на чернодробните ензими (аспартат аминотрансфераза [AST] или аланин аминотрансфераза [ALT])
- намалена активност на щитовидната жлеза (хипотиреоидизъм)

**Чести (може да засегнат до 1 на 10 души):**

- неестествена походка (нарушение на походката)
- зачервяване на очите
- копривна треска по кожата
- зачервяване на кожата
- обрив
- възпалени, сърбящи, напукани и груби участъци по кожата
- зачервяване и изтръпване на дланите или ходилата
- белене на кожата
- язви в устата
- обрив с придружаващи симптоми: петна, които наподобяват мищена, сърбеж, зачервяване, червени подутини или червени петна по кожата, мехури, пълни с течност, големи мехури, кожни лезии
- повишена липаза (кръвен тест, предназначен за проверка на панкреаса)
- възпаление на мускулите (миозит)

**Нечести (може да засегнат до 1 на 100 души):**

- дразнене на кожата
- усещане за парене по кожата
- проблеми, засягащи функцията на нервите, които причиняват странно усещане или проблеми при движение
- алергична кожна реакция
- обрив с придружаващи симптоми: белене на кожата, плоски мехури, пълни с течност
- белене на кожата по цялото тяло
- възпаление на кожните гънки, включително слабините
- мехури или мехуроподобни лезии по кожата
- възпаление или сърбеж, който се появява само по краката и стъпалата

**С неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка):**

- нисък брой на белите кръвни клетки със или без треска
- промяна в цвета или необичайно потъмняване на кожата (хиперпигментация на кожата, промяна в цвета на кожата, нарушение на пигментацията)

**Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез **националната система за съобщаване, посочена в Приложение V.** Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

**5. Как се съхранява Padcev**

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и етикета на флакона след „Годен до:/ EXP:“.

Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се съхранява в хладилник (2 °C до 8 °C). Да не се замразява.

Не съхранявайте неизползваното количество инфузионен разтвор за повторна употреба. Неизползваното лекарство или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.

**6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация**

**Какво съдържа Padcev**

- Активно вещество: енфортумаб ведотин
- Един флакон 20 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор съдържа 20 mg енфортумаб ведотин
- Един флакон 30 mg прах за концентрат за инфузионен разтвор съдържа 30 mg енфортумаб ведотин
- След разтваряне всеки ml от разтвора съдържа 10 mg енфортумаб ведотин

Други съставки: хистидин, хистидинов хидрохлоридmonoхидрат, трехалоза дихидрат и полисорбат 20

**Как изглежда Padcev и какво съдържа опаковката**

Padcev прах за концентрат за инфузионен разтвор е бял до почти бял лиофилизиран прах. Padcev се доставя в кутия, съдържаща 1 стъклена флакон.

**Притежател на разрешението за употреба и производител**

**Притежател на разрешението за употреба:**

Astellas Pharma Europe B.V.

Sylviusweg 62  
2333 BE Leiden  
Нидерландия

Производител:

Astellas Ireland Co. Ltd  
Killorglin  
Co Kerry  
V93 FC86  
Ирландия

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

**België/Belgique/Belgien**

Astellas Pharma B.V. Branch  
Tél/Tel: +32 (0) 2 5580710

**България**

Астелас Фарма ЕООД  
Тел.: +359 2 862 53 72

**Česká republika**

Astellas Pharma s.r.o.  
Tel: +420 221 401 500

**Danmark**

Astellas Pharma a/s  
Tlf: +45 43 430355

**Deutschland**

Astellas Pharma GmbH  
Tel.: +49 (0)89 454401

**Eesti**

Astellas Pharma d.o.o.  
Tel: +372 6 056 014

**Ελλάδα**

Astellas Pharmaceuticals AEBE  
Τηλ: +30 210 8189900

**España**

Astellas Pharma S.A.  
Tel: +34 91 4952700

**France**

Astellas Pharma S.A.S.  
Tél: +33 (0)1 55917500

**Hrvatska**

Astellas d.o.o.  
Tel: +385 1670 0102

**Lietuva**

Astellas Pharma d.o.o.  
Tel.: +370 37 408 681

**Luxembourg/Luxemburg**

Astellas Pharma B.V. Branch  
Belgique/Belgien  
Tél/Tel: +32 (0)2 5580710

**Magyarország**

Astellas Pharma Kft.  
Tel.: +36 1 577 8200

**Malta**

Astellas Pharmaceuticals AEBE  
Tel: +30 210 8189900

**Nederland**

Astellas Pharma B.V.  
Tel: +31 (0)71 5455745

**Norge**

Astellas Pharma  
Tlf: +47 66 76 46 00

**Österreich**

Astellas Pharma Ges.m.b.H.  
Tel.: +43 (0)1 8772668

**Polska**

Astellas Pharma Sp.z.o.o.  
Tel.: +48 225451 111

**Portugal**

Astellas Farma, Lda.  
Tel: +351 21 4401300

**România**

S.C. Astellas Pharma SRL  
Tel: +40 (0)21 361 04 95

**Ireland**  
Astellas Pharma Co. Ltd.  
Tel: +353 (0)1 4671555

**Ísland**  
Vistor hf  
Sími: +354 535 7000

**Italia**  
Astellas Pharma S.p.A.  
Tel: +39 (0)2 921381

**Κύπρος**  
Ελλάδα  
Astellas Pharmaceuticals AEBE  
Τηλ: +30 210 8189900

**Latvija**  
Astellas Pharma d.o.o.  
Tel: +371 67 619365

**Slovenija**  
Astellas Pharma d.o.o  
Tel: +386 14011400

**Slovenská republika**  
Astellas Pharma s.r.o.  
Tel: +421 2 4444 2157

**Suomi/Finland**  
Astellas Pharma  
Puh/Tel: +358 (0)9 85606000

**Sverige**  
Astellas Pharma AB  
Tel: +46 (0)40-650 15 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Astellas Pharma Co., Limited  
Tel: +353 (0)1 4671555  
Free call from Northern Ireland: 0800783 5018

#### **Дата на последно преразглеждане на листовката**

#### **Други източници на информация**

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <https://www.ema.europa.eu>.

---

Посочената по-долу информация е предназначена само за медицински специалисти:

#### **Проследимост**

За да се подобри проследимостта на биологичните лекарствени продукти, името и партидният номер на приложения продукт трябва ясно да се записват.

#### **Указания за приготвяне и приложение**

##### **Реконституиране в ендодозов флакон**

1. Следвайте процедурите за правилна работа и изхвърляне на противоракови лекарствени продукти.
2. Използвайте подходяща асептична техника за реконституиране и приготвяне на разтвори за прилагане.
3. Изчислете препоръчителната доза въз основа на теглото на пациента, за да определите броя на необходимите флакони със съответното количество на активното вещество (20 mg или 30 mg).
4. Реконституирайте всеки флакон по следния начин и по възможност насочете потока на стерилната вода за инжекции по стените на флакона, а не директно върху лиофилизирания прах:
  - a. Флакон 20 mg: добавете 2,3 ml стерилна вода за инжекции за получаване на

- 10 mg/ml енфортумаб ведотин.
- б. Флакон 30 mg: добавете 3,3 ml стерилна вода за инжекции за получаване на 10 mg/ml енфортумаб ведотин.
5. Бавно въртете всеки флакон, докато съдържанието се разтвори напълно. Оставете реконституирания(те) флакон(и) в покой за поне 1 минута, докато мехурчетата изчезнат. Не разклащайте флакона. Не излагайте на пряка слънчева светлина.
  6. Проверете визуално разтвора за видими частици и промяна на цвета. Реконституираният разтвор трябва да е бистър до леко опалесцентен, безцветен до светложълт и без видими частици. Изхвърлете флаконите с видими частици или промяна на цвета.

#### Разтваряне в инфузионен сак

7. Изтеглете изчисленото количество на дозата реконституиран разтвор от флакона(ите) и го прехвърлете в инфузионен сак.
8. Разредете енфортумаб ведотин с едно от изброените: глюкоза 50 mg/ml (5%) инжекционен разтвор, натриев хлорид 9 mg/ml (0,9%) инжекционен разтвор или Рингер лактат инжекционен разтвор. Размерът на инфузионния сак трябва да позволява да се побере достатъчно разтворител, за да се постигне крайна концентрация от 0,3 mg/ml до 4 mg/ml енфортумаб ведотин.

Разреденият разтвор за прилагане енфортумаб ведотин е съвместим с инфузионни сакове от поливинилхлорид (PVC), етиловинилацетат, полиолефин, като напр. полипропилен (PP), или инфузионни банки от полиетилен (PE), полиетилен терефталат, модифициран с гликол, и инфузионни системи от PVC с пластификатор (бис(2-етилхексил) фталат (DEHP) или три(2-етилхексил) тримелитат (TOTM)), PE и с филтърни мембрани (размер на порите: 0,2-1,2  $\mu\text{m}$ ) от полиетерсулфон, поливинилиден дифлуорид или смесени целулозни естери.

9. Смесете разредения разтвор чрез внимателно обръщане. Не разклащайте сака. Не излагайте на пряка слънчева светлина.
10. Преди употреба проверете визуално инфузионния сак за видими частици или промяна на цвета. Реконституираният разтвор трябва да е бистър до леко опалесцентен, безцветен до светложълт и без видими частици. Не използвайте инфузионния сак, ако се наблюдават видими частици или промяна на цвета.
11. Изхвърлете неизползваното количество, останало в ендодозовите флакони.

#### Приложение

12. Прилагайте инфузията в продължение на 30 минути през интравенозна система. Не прилагайте като интравенозна струйна или болус инжекция.

Не са наблюдавани несъвместимости на реконституирания разтвор със затворена система за трансфер на лекарства, съставена от акрилонитрил бутадиен стирен(ABS), акрил, активен въглен, етилен пропилен диен мономер, метакрилат ABS, поликарбонат, полизопрен, полиоксиметилен, PP, силикон, неръждаема стомана, термопластичен еластомер.

13. Не прилагайте едновременно други лекарствени продукти през същата инфузионна система.
14. Препоръчва се по време на приложението да се използва вграден филтър или филтър за спринцовка (размер на порите: 0,2-1,2  $\mu\text{m}$ , препоръчителни материали: полиетерсулфон, поливинилиден дифлуорид, смесени целулозни естери).

## **Изхвърляне**

Padcev е само за еднократна употреба.

Неизползваният лекарствен продукт или отпадъчните материали от него трябва да се изхвърлят в съответствие с местните изисквания.