



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/374047/2020
EMA/H/C/002605

Ecansya (*capecitabin*)¹

Oversigt over Ecansya, og hvorfor det er godkendt i EU

Hvad er Ecansya, og hvad anvendes det til?

Ecansya er et kræftlægemiddel, der anvendes til behandling af:

- tyktarmskræft. Ecansya anvendes alene eller sammen med andre kræftlægemidler til patienter, der er opereret for tyktarmskræft i stadium III eller Dukes' stadium C
- metastatisk tyktarmskræft (kræft i tyktarmen, der har bredt sig til andre dele af kroppen). Ecansya anvendes alene eller sammen med andre kræftlægemidler
- fremskreden mavekræft. Ecansya anvendes sammen med andre kræftlægemidler, herunder et platinholdigt kræftlægemiddel, såsom cisplatin
- lokalt fremskreden eller metastatisk brystkræft (brystkræft, der er begyndt at sprede sig til andre dele af kroppen). Ecansya anvendes sammen med docetaxel (et andet kræftlægemiddel), hvis behandling med antracykliner (en anden type kræftlægemiddel) ikke har virket. Det kan desuden bruges alene, når antracykliner og taxaner (en anden type kræftlægemiddel) ikke virker, eller når yderligere behandling med antracykliner ikke er hensigtsmæssigt.

Ecansya er et "generisk lægemiddel" og et "hybridlægemiddel". Det betyder, at det svarer til et "referencelægemiddel", men indeholder capecitabin i en ny styrke ud over de eksisterende styrker. Mens referencelægemidlet, Xeloda, fås som 150- og 500-mg-tabletter, så fås Ecansya også som 300-mg-tabletter. Der kan indhentes yderligere oplysninger om generiske lægemidler og hybridlægemidler i dokumentet med spørgsmål og svar [her](#).

Ecansya indeholder det aktive stof capecitabin.

Hvordan anvendes Ecansya?

Ecansya bør kun ordineres af en læge, som er kvalificeret til behandling med kræftlægemidler.

Inden behandlingen indledes, anbefales det, at patienterne undersøges for, om enzymet dihydropyrimidin dehydrogenase (DPD) udøver sin funktion.

¹ Tidligere kendt som Capecitabine Krka.



Ecansya fås som tabletter (150, 300 og 500 mg). Dosis afhænger af patientens højde og vægt og den behandlede kræfttype. Ecansya-tabletter tages med vand inden for 30 minutter efter et måltid. Tabletterne gives to gange dagligt i 14 dage, efterfulgt af en 7-dages pause inden næste behandlingsforløb.

Behandlingen fortsættes i seks måneder efter tyktarmsoperationen. For andre kræftformers vedkommende afbrydes behandlingen, hvis sygdommen forværres, eller bivirkningerne er uacceptable. Dosis skal tilpasses, hvis patienten har lever- eller nyresygdom, eller hvis der opstår bestemte bivirkninger. Hos patienter med delvis DPD-mangel kan det overvejes at anvende en lavere startdosis.

Hvis du ønsker mere information om anvendelsen af Ecansya, kan du læse indlægssedlen eller kontakte lægen eller apotekspersonalet.

Hvordan virker Ecansya?

Det aktive stof i Ecansya, capecitabin, er et cytotoksisk lægemiddel (dvs. det dræber celler, der deler sig hurtigt, som f.eks. kræftceller) og tilhører gruppen af "antimetabolitter". Capecitabin omdannes i kroppen til lægemidlet fluoruracil, men omdannelsen sker i højere grad i svulstcellerne end i normalt væv.

Fluoruracil ligner i høj grad pyrimidin. Pyrimidin er en del af cellernes genetiske materiale (DNA og RNA). I kroppen indtager fluoruracil pyrimidinet's plads og forstyrrer virkningen af de enzymer, der medvirker ved dannelse af ny DNA. Derved hæmmes væksten af svulstcellerne, der til sidst dør.

Hvordan er Ecansya blevet undersøgt?

Der er allerede foretaget studier over det aktive stofs fordele og risici ved godkendt brug med referencelægemidlet, Xeloda, og de behøver ikke blive gentaget for Ecansya.

Som for alle lægemidler har virksomheden leveret studier vedrørende kvaliteten af Ecansya. Virksomheden har også udført et studie, der har vist, at det er "bioækvivalent" med referencelægemidlet. To lægemidler er bioækvivalente, når de giver de samme niveauer af det aktive stof i kroppen, og de derfor forventes at have samme effekt.

Hvilke fordele og risici er der forbundet med Ecansya?

Da Ecansya er et generisk lægemiddel og er bioækvivalent med referencelægemidlet, anses dets fordele og risici for at være de samme som for referencelægemidlet.

Hvorfor er Ecansya godkendt i EU?

Det Europæiske Lægemiddelagentur konkluderede, at det i overensstemmelse med EU's krav er påvist, at Ecansya er af sammenlignelig kvalitet og er bioækvivalent med Xeloda. Det var derfor agenturets opfattelse, at fordelene ved Ecansya opvejer de identificerede risici som for Xeloda, og at det kan godkendes til anvendelse i EU.

Hvilke foranstaltninger træffes der for at sikre risikofri og effektiv anvendelse af Ecansya?

Der er anført anbefalinger og forholdsregler i produktresuméet og indlægssedlen, som patienter og sundhedspersonale skal følge for at sikre risikofri og effektiv anvendelse af Ecansya.

Som for alle lægemidler bliver data vedrørende brugen af Ecansya løbende overvåget. De indberettede bivirkninger ved Ecansya vurderes omhyggeligt, og der træffes de nødvendige forholdsregler for at beskytte patienterne.

Andre oplysninger om Ecansya

Ecansya fik en markedsføringstilladelse med gyldighed i hele EU den 19. november 2012.

Yderligere information vedrørende Ecansya findes på agenturets websted under:

ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/ecansya

Information om referencelægemidlet findes også på agenturets websted.

Denne oversigt blev sidst ajourført i 06-2020.