|  |
| --- |
| Dette dokument er den godkendte produktinformation for Avtozma. Ændringerne siden den foregående procedure, der berører produktinformationen (EMA/VR/0000287521), er understreget.  Yderligere oplysninger findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs webside: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/avtozma> |

# BILAG I

# PRODUKTRESUMÉ

* Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan nye sikkerhedsoplysninger hurtigt tilvejebringes. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger. Se i pkt. 4.8, hvordan bivirkninger indberettes.

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Avtozma 20 mg/ml, koncentrat til infusionsvæske, opløsning

# 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver ml koncentrat indeholder 20 mg tocilizumab\*.

Hvert hætteglas indeholder 80 mg tocilizumab\* i 4 ml (20 mg/ml).

Hvert hætteglas indeholder 200 mg tocilizumab\* i 10 ml (20 mg/ml).

Hvert hætteglas indeholder 400 mg tocilizumab\* i 20 ml (20 mg/ml).

\*humaniseret IgG1 monoklonalt antistof mod den humane interleukin-6 (IL-6) receptor. Antistoffet fremstilles i kinesiske hamsterovarieceller (CHO) ved rekombinant DNA-teknologi.

Hjælpestoffer, som behandleren skal være opmærksom på

*Polysorbat*

Hvert 80 mg hætteglas indeholder 2,0 mg polysorbat 80.

Hvert 200 mg hætteglas indeholder 5,0 mg polysorbat 80.

Hvert 400 mg hætteglas indeholder 10,0 mg polysorbat 80.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

# 3. LÆGEMIDDELFORM

Koncentrat til infusionsvæske, opløsning (sterilt koncentrat). Klar til svagt opaliserende, farveløs til lysegul opløsning.

# 4. KLINISKE OPLYSNINGER

## 4.1 Terapeutiske indikationer

Reumatoid artrit (RA)

Avtozma er, i kombination med methotrexat (MTX), indiceret

 til behandling af svær, aktiv og progressiv reumatoid artrit (RA) hos voksne patienter, som ikke tidligere har været i behandling med MTX

 til behandling af moderat til svær aktiv RA hos voksne patienter, som enten har haft utilstrækkelig respons på, eller som ikke har tolereret tidligere behandling med en eller flere af de sygdomsmodificerende antireumatiske lægemidler (DMARDs) eller tumornekrosefaktor- (TNF)-antagonister.

Hos disse patienter kan Avtozma anvendes som monoterapi i tilfælde af intolerans over for MTX, eller hvor fortsat behandling med MTX er uhensigtsmæssig.

Når Avtozma gives i kombination med methotrexat, har det vist sig at kunne reducere hastigheden af ledskadeprogression, målt ved hjælp af røntgen, samt forbedre den fysiske funktionsevne.

Coronavirussygdom 2019 (COVID-19)

Avtozma er indiceret til behandling af coronavirussygdom 2019 (COVID-19) hos voksne, som får systemiske kortikosteroider, og som kræver supplerende ilt eller mekanisk ventilering.

Systemisk juvenil idiopatisk artrit (sJIA)

Avtozma er indiceret til behandling af aktiv systemisk juvenil idiopatisk artrit (sJIA) hos patienter, som er 2 år og ældre, og som har haft utilstrækkelig respons på tidligere behandling med NSAID’er og systemiske kortikosteroider. Avtozma kan gives som monoterapi (i tilfælde af intolerans over for MTX, eller hvis behandling med MTX er uhensigtsmæssig) eller i kombination med MTX.

Polyartikulær juvenil idiopatisk artrit (pJIA)

Avtozma er, i kombination med MTX, indiceret til behandling af polyartikulær juvenil idiopatisk artrit (pJIA) (reumafaktor-positiv eller -negativ og udvidet oligoartrit) hos patienter, som er 2 år og ældre, og som har haft utilstrækkelig respons på tidligere behandling med MTX. Avtozma kan gives som monoterapi ved intolerans over for MTX, eller hvis fortsat behandling med MTX er uhensigtsmæssig.

Cytokinfrigivelsessyndrom (CRS)

Avtozma er indiceret til behandling af kimærisk antigenreceptor (CAR) T-celle-induceret svær eller livstruende cytokinfrigivelsessyndrom (CRS) hos voksne og pædiatriske patienter, som er 2 år og ældre.

## 4.2 Dosering og administration

Behandling bør påbegyndes af speciallæger med erfaring i diagnostik og behandling af reumatoid artrit, COVID-19, sJIA, pJIA eller cytokinfrigivelsessyndrom.

Ved infusionsposer fremstillet af polyvinylklorid (PVC) skal infusionsposer, som er di(2-ethylhexyl)phtalat-frie (DEHP-frie), anvendes.

Alle patienter, som behandles med Avtozma, skal have udleveret et patientkort.

Dosering

Patienter med reumatoid artrit

Den anbefalede dosis er 8 mg/kg legemsvægt administreret én gang hver 4. uge.

For personer med legemsvægt på over 100 kg anbefales det, at dosis ikke overstiger 800 mg pr. infusion (se pkt. 5.2).

Doser over 1,2 g er ikke undersøgt i de kliniske studier (se pkt. 5.1).

Dosisjustering på grund af laboratorieabnormaliteter (se pkt. 4.4).

 Abnorme leverenzymværdier

| Laboratorieværdi | Handling |
| --- | --- |
| > 1 til 3 gange øvre normalgrænse | Modificer dosis af samtidig MTX, hvis det er hensigtsmæssigt.  Ved vedvarende stigning nedsæt dosis af Avtozma til 4 mg/kg eller stop behandlingen med Avtozma indtil alaninaminotransferase (ALAT) eller aspartataminotransferase (ASAT) er normaliseret.  Påbegynd behandlingen igen med 4 mg/kg eller 8 mg/kg efter et klinisk skøn. |
| > 3 til 5 gange øvre normalgrænse  (bekræftet ved gentagen testning, se pkt. 4.4) | Stop behandlingen med Avtozma, indtil værdierne er faldet til under 3 gange øvre normalgrænse, og følg anbefalingerne ovenfor for > 1 til 3 gange øvre normalgrænse.  Seponer behandlingen med Avtozma ved fortsat stigning til 3 gange øvre normalgrænse. |
| > 5 gange øvre normalgrænse | Seponer behandlingen med Avtozma. |

 Lavt absolut neutrofilocyttal

Det anbefales ikke at påbegynde behandling hos patienter, som ikke tidligere er behandlet med tocilizumab, og som har et absolut neutrofilocyttal under 2 x 109/l.

| Laboratorieværdi (celler x 109/l) | Handling |
| --- | --- |
| Absolut neutrofilocyttal > 1 | Fortsæt med samme dosis. |
| Absolut neutrofilocyttal 0,5-1 | Stop behandlingen med Avtozma.  Når det absolutte neutrofilocyttal øges til > 1 x 109/l, genoptages behandlingen med Avtozma med 4 mg/kg og øges til 8 mg/kg efter et klinisk skøn. |
| Absolut neutrofilocyttal < 0,5 | Seponer behandlingen med Avtozma. |

 Lavt trombocyttal

| Laboratorieværdi (celler x 103/µl) | Handling |
| --- | --- |
| 50-100 | Stop behandlingen med Avtozma.  Når trombocyttallet er > 100 x 103/µl, genoptages behandlingen med Avtozma med 4 mg/kg og øges til 8 mg/kg efter et klinisk skøn. |
| < 50 | Seponer behandlingen med Avtozma. |

COVID-19 patienter

Den anbefalede dosering for behandling af COVID-19 er en enkelt 60-minutters intravenøs infusion af 8 mg/kg hos patienter, som får systemiske kortikosteroider, og som kræver supplerende ilt eller mekanisk ventilering, se pkt. 5.1. Hvis kliniske tegn eller symptomer forværres eller ikke bedres efter den første dosis, kan der gives én yderligere infusion af Avtozma 8 mg/kg. Der skal være mindst 8 timer mellem de to infusioner.

For personer med en kropsvægt over 100 kg anbefales doser over 800 mg. per infusion ikke (se pkt. 5.2).

Administration af Avtozma anbefales ikke til patienter med COVID-19. som har en eller flere af følgende laboratorieabnormaliteter:

| Laboratorietesttype | Laboratorieværdi | Handling |
| --- | --- | --- |
| Leverenzym | ≥10 x øvre normalgrænse | Administration af Avtozma anbefales ikke |
| Absoulut neutrofiltal | < 1 x 109 /L |
| Trombocytter | < 50 x 103 /uL |

Cytokinfrigivelsessyndrom (voksne og pædiariske patienter)

Den anbefalede dosering til behandling af cytokinfrigivelsessyndrom er 8 mg/kg for patienter, der vejer 30 kg eller mere og 12 mg/kg for patienter, der vejer mindre end 30 kg, givet som en 60 minutters intravenøs infusion. Avtozma kan gives alene eller i kombination med kortikosteroider.

Hvis ikke der ses en klinisk forbedring af tegn og symptomer på cytokinfrigivelsessyndrom efter den første dosis, kan der gives op til 3 yderligere doser med Avtozma. Intervallet mellem de givne doser skal være mindst 8 timer. Det kan ikke anbefales at give højere doser end 800 mg pr. infusion hos patienter med cytokinfrigivelsessyndrom.

Patienter med svær eller livstruende cytokinfrigivelsessyndrom har ofte cytopenier eller forhøjede værdier af ALAT og ASAT på grund af den underliggende malignitet, forudgående lymfodepleterende kemoterapi eller pga. selve cytokinfrigivelsessyndromet.

Særlige populationer

*Pædiatrisk population:*

Patienter med systemisk juvenil idiopatisk artrit (sJIA)

Den anbefalede dosis for patienter over 2 år er 8 mg/kg én gang hver 2. uge for patienter, som vejer 30 kg eller mere, og 12 mg/kg én gang hver 2. uge for patienter, som vejer mindre end 30 kg. Dosis bør beregnes ud fra patientens legemsvægt ved hver administration. Ændring af dosis bør kun ske på baggrund af en konsistent ændring af patientens legemsvægt over tid.

Avtozmas sikkerhed og virkning hos børn under 2 år er ikke klarlagt for den intravenøse formulering.

Afbrydelser i doseringen af tocilizumab på grund af laboratorieabnormaliteter anbefales hos patienter med sJIA som angivet i tabellerne nedenfor. Hvis det er hensigtsmæssigt skal dosis af MTX og/eller andre lægemidler, der anvendes samtidig med tocilizumab, justeres eller dosering afbrydes, og tocilizumab-dosering afbrydes, indtil den kliniske situation er blevet evalueret. Da der ved sJIA er mange samtidige sygdomme, som kan påvirke laboratorieværdierne, skal beslutningen om at seponere tocilizumab på grund af en laboratorieabnormalitet baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient.

 Abnorme leverenzymværdier

| Laboratorieværdi | Handling |
| --- | --- |
| > 1 til 3 gange øvre normalgrænse | Modificer dosis af samtidig MTX, hvis det er hensigtsmæssigt.  Ved vedvarende stigning stop behandlingen med Avtozma, indtil  ALAT/ASAT er normaliseret. |
| > 3 til 5 gange øvre normalgrænse | Modificer dosis af samtidig MTX, hvis det er hensigtsmæssigt.  Stop behandlingen med Avtozma, indtil værdierne er faldet til under 3 gange øvre normalgrænse, og følg anbefalingerne for > 1 til 3 gange øvre normalgrænse ovenfor. |
| > 5 gange øvre normalgrænse | Seponer behandlingen med Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma på grund af en laboratorieabnormalitet skal baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient. |

 Lavt absolut neutrofilocyttal

| Laboratorieværdi (celler x 109/l) | Handling |
| --- | --- |
| Absolut neutrofilocyttal > 1 | Fortsæt med samme dosis. |
| Absolut neutrofilocyttal 0,5-1 | Stop behandlingen med Avtozma.  Når det absolutte neutrofilocyttal øges til > 1 x 109/l, genoptages behandlingen med Avtozma. |
| Absolut neutrofilocyttal  < 0,5 | Seponer behandlingen med Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma på grund af en  laboratorieabnormalitet skal baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient. |

 Lavt trombocyttal

| Laboratorieværdi (celler x 103/µl) | Handling |
| --- | --- |
| 50-100 | Modificer dosis af samtidig MTX, hvis det er hensigtsmæssigt.  Stop behandlingen med Avtozma.  Når trombocyttallet er > 100 x 103/µl, genoptages behandlingen med Avtozma. |
| < 50 | Seponer behandlingen med Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma på grund af en laboratorieabnormalitet skal baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient. |

De kliniske data er ikke tilstrækkelige til at vurdere virkningen af en tocilizumab dosisreduktion hos patienter med sJIA, som har oplevet laboratorieabnormaliteter.

Tilgængelig data indikerer, at klinisk bedring observeres inden for 6 uger efter påbegyndelse af behandling med tocilizumab. Fortsat behandling skal overvejes nøje hos patienter med sJIA, der ikke udviser bedring inden for denne tidsramme.

Patienter med polyartikulær juvenil idiopatisk artrit (pJIA)

Den anbefalede dosis for patienter over 2 år er 8 mg/kg én gang hver 4. uge hos patienter, der vejer 30 kg eller mere, og 10 mg/kg én gang hver 4. uge hos patienter, der vejer under 30 kg. Dosis bør beregnes ud fra patientens vægt ved hver indgivelse. Dosisændring bør kun foretages ved vedvarende ændring i patientens vægt over tid.

Avtozmas sikkerhed og virkning hos børn under 2 år er ikke klarlagt for den intravenøse formulering.

Afbrydelser i doseringen af tocilizumab på grund af laboratorieabnormaliteter anbefales hos patienter med pJIA som angivet i tabellerne nedenfor. Hvis det er hensigtsmæssigt, skal dosis af MTX og/eller andre lægemidler, der anvendes samtidig med tocilizumab, justeres eller dosering afbrydes, og tocilizumab-dosering afbrydes, indtil den kliniske situation er blevet evalueret. Da der ved pJIA er mange samtidige sygdomme, som kan påvirke laboratorieværdierne, skal beslutningen om at seponere tocilizumab på grund af en laboratorieabnormalitet baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient.

 Abnorme leverenzymværdier

| Laboratorieværdi | Handling |
| --- | --- |
| > 1 til 3 gange øvre normalgrænse | Modificer dosis af samtidig MTX, hvis det er hensigtsmæssigt.  Ved vedvarende stigning stop behandlingen med Avtozma, indtil ALAT/ASAT er normaliseret. |
| > 3 til 5 gange øvre normalgrænse | Modificer dosis af samtidig MTX, hvis det er hensigtsmæssigt.  Stop behandlingen med Avtozma, indtil værdierne er faldet til under 3 gange øvre normalgrænse, og følg anbefalingerne for > 1 til 3 gange øvre normalgrænse ovenfor. |
| > 5 gange øvre normalgrænse | Seponer behandlingen med Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma på grund af en laboratorieabnormalitet skal baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte pJIA-patient |

 Lavt absolut neutrofilocyttal

| Laboratorieværdi (celler x 109/l) | Handling |
| --- | --- |
| Absolut neutrofilocyttal > 1 | Fortsæt med samme dosis. |
| Absolut neutrofilocyttal 0,5-1 | Afbryd behandlingen med Avtozma.  Når det absolutte neutrofilocyttal øges til > 1 x 109/l, genoptages behandlingen med Avtozma. |
| Absolut neutrofilocyttal  < 0,5 | Seponer Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma på grund af en laboratorieabnormalitet skal baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte pJIA-patient. |

 Lavt trombocyttal

| Laboratorieværdi (celler x 103/µl) | Handling |
| --- | --- |
| 50-100 | Modificer dosis af samtidig MTX, hvis det er hensigtsmæssigt.  Afbryd behandlingen med Avtozma.  Når trombocyttallet er > 100 x 103/µl, genoptages behandlingen med Avtozma. |
| < 50 | Seponer Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma på grund af en laboratorieabnormalitet skal baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte pJIA-patient. |

Reduktion af tocilizumab-dosis på grund af laboratorieabnormaliteter er ikke blevet undersøgt hos patienter med pJIA.

Tilgængelige data indikerer, at klinisk bedring observeres inden for 12 uger efter påbegyndelse af behandling med tocilizumab. Fortsat behandling bør overvejes nøje hos patienter, der ikke udviser bedring inden for denne tidsramme.

*Ældre*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos ældre patienter > 65 år.

*Nedsat nyrefunktion*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos patienter med let nyreinsufficiens. Avtozma er ikke undersøgt hos patienter med moderat til svær nyreinsufficiens (se pkt. 5.2). Nyrefunktionen bør overvåges omhyggeligt hos disse patienter.

*Nedsat leverfunktion*

Avtozma er ikke undersøgt hos patienter med nedsat leverfunktion. Der kan derfor ikke gives dosisanbefalinger.

Administration

Efter fortynding skal Avtozma gives som intravenøs infusion over 1 time til patienter med reumatoid artrit, sJIA, pJIA, cytokinfrigivelsessyndrom og COVID-19.

Patienter med reumatoid artrit samt sJIA-, pJIA-, cytokinfrigivelsessyndrom og COVID-19patienter ≥ 30 kg

Avtozma skal fortyndes til et slutvolumen på 100 ml med steril, pyrogenfri natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) eller 4,5 mg/ml (0,45 %) injektionsvæske ved hjælp af aseptisk teknik.

For instruktioner om fortynding af lægemidlet før administration, se pkt. 6.6.

sJIA-, pJIA- og cytokinfrigivelsessyndrom-patienter < 30 kg

Avtozma skal fortyndes til et slutvolumen på 50 ml med steril, pyrogenfri natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) eller 4,5 mg/ml (0,45 %) injektionsvæske, opløsning ved hjælp af aseptisk teknik.

For instruktioner om fortynding af lægemidlet før administration, se pkt. 6.6.

Ved tegn og symptomer på en infusionsrelateret reaktion skal infusionshastigheden nedsættes, eller infusionen stoppes, og der skal straks gives relevant medicin/understøttende behandling, se pkt. 4.4.

## 4.3 Kontraindikationer

Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.

Aktive, svære infektioner bortset fra COVID-19 (se pkt. 4.4).

## 4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen

*Sporbarhed*

For at forbedre sporbarheden af biologiske lægemidler, skal det administrerede produkts navn og batchnummer tydeligt registreres.

Reumatoid artrit, pJIA og sJIA patienter

*Infektioner*

Alvorlige og i nogle tilfælde dødelige infektioner er blevet rapporteret hos patienter, som var i behandling med immunsuppressive lægemidler herunder tocilizumab (se pkt. 4.8, Bivirkninger). Behandling med Avtozma må ikke påbegyndes hos patienter med aktive infektioner (se pkt. 4.3). Hvis en patient får en alvorlig infektion, skal behandlingen med tocilizumab stoppes, indtil infektionen er under kontrol (se pkt. 4.8). Sundhedspersonalet skal udvise forsigtighed, hvis det overvejes at anvende Avtozma til patienter med tidligere recidiverende eller kroniske infektioner eller med underliggende sygdomme, som kan prædisponere patienterne for infektioner (f.eks. diverticulitis, diabetes og interstitiel lungesygdom).

De patienter, som får biologisk behandling, skal overvåges for at opdage alvorlige infektioner i tide, da symptomer på akut inflammation kan mindskes i forbindelse med suppression af akutfasereaktionen. Der skal tages hensyn til virkningen af tocilizumab på C-reaktivt protein (CRP), neutrofilocytter og symptomer på infektion, når en patient skal evalueres for en potentiel infektion. For at sikre hurtig undersøgelse og passende behandling skal patienter (herunder yngre børn med sJIA eller pJIA, som kan have svært ved at kommunikere deres symptomer), og forældre/omsorgspersoner for sJIA- og pJIA-patienter informeres om omgående at kontakte sundhedspersonalet, hvis de får symptomer, som tyder på en infektion.

*Tuberkulose*

Som det er anbefalet for andre biologiske behandlinger, skal RA-, sJIA- og pJIA-patienter undersøges for latent tuberkulose, før behandlingen med Avtozma påbegyndes. Patienter med latent tuberkulose skal sættes i standard-antimykobakteriel behandling, før behandlingen med Avtozma påbegyndes.

Den ordinerende læge skal være opmærksom på risikoen for falsk negative resultater af tuberkulin- hudtest og interferon-gamma tuberkulose-blodtest, især hos patienter, som er alvorligt syge eller immunkompromitterede.

Patienter skal instrueres i at søge læge, hvis de får symptomer (f.eks. vedvarende hoste, vægttab, let feber), som tyder på tuberkuloseinfektion, under eller efter behandling med Avtozma.

*Viral reaktivering*

Viral reaktivering (f.eks. hepatitis B virus) er blevet rapporteret ved behandling af reumatoid artrit med biologiske lægemidler. I kliniske studier med tocilizumab blev de patienter, som blev screenet positive for hepatitis, ekskluderet.

*Komplikationer ved diverticulitis*

Tilfælde af divertikulære perforationer, som komplikation ved diverticulitis, er blevet indberettet med frekvensen ”ikke almindelige” i forbindelse med tocilizumab-behandling hos RA-patienter (se pkt. 4.8). Avtozma bør anvendes med forsigtighed til patienter med tidligere intestinal ulceration eller diverticulitis. Patienter med symptomer, som kan tyde på kompliceret diverticulitis som f.eks. abdominale smerter, blødning og/eller uforklarlig ændring af afføringsmønster med feber, bør undersøges omgående med henblik på tidlig identificering af diverticulitis, som kan være ledsaget af gastrointestinal perforation.

*Overfølsomhedsreaktioner*

Der er indberetninger om alvorlige overfølsomhedssreaktioner i forbindelse med infusion af tocilizumab (se pkt. 4.8). Sådanne reaktioner kan være mere alvorlige og muligvis letale hos patienter, som har oplevet overfølsomhedsreaktioner under tidligere infusioner, selv hvis de er præmedicineret med steroider og antihistaminer. Der skal være hensigtsmæssig behandling til rådighed til øjeblikkelig brug i tilfælde af, at der opstår en anafylaktisk reaktion under behandling med Avtozma. Hvis en anafylaktisk reaktion eller anden alvorlig overfølsomhedsreaktion/alvorlig infusionsreaktion indtræffer, skal administrationen af Avtozma stoppes øjeblikkeligt og Avtozma bør seponeres permanent.

*Aktiv leversygdom og nedsat leverfunktion*

Behandlingen med tocilizumab kan være ledsaget af stigninger i leveraminotransferaserne, specielt hvis det administreres samtidigt med MTX. Der skal derfor udvises forsigtighed, hvis det overvejes at behandle patienter med aktiv leversygdom eller nedsat leverfunktion (se pkt. 4.2 og 4.8).

*Levertoksicitet*

Under behandling med tocilizumab er der set forbigående eller intermitterende lette til moderate stigninger i leveraminotransferaserne (se pkt. 4.8). Der blev set en øget hyppighed af disse stigninger, når der blev givet potentielt hepatotoksiske lægemidler (f.eks. MTX) i kombination med tocilizumab. Hvis det er klinisk indiceret, bør andre leverfunktionstests, herunder bilirubin, overvejes.

Der er observeret alvorlige tilfælde af lægemiddelinducerede leverskader, herunder akut leversvigt, hepatitis og gulsot, hos patienter behandlet med tocilizumab (se pkt. 4.8). Alvorlige leverskader opstod fra mellem 2 uger og op til over 5 år efter påbegyndelse af tocilizumab behandlingen. Der er rapporteret tilfælde af leverskader som krævede levertransplantation. Patienterne skal rådes til straks at søge lægehjælp, hvis de oplever tegn og symptomer på leverskader.

Der skal udvises forsigtighed, hvis det overvejes at påbegynde behandling med Avtozma hos patienter med forhøjet ALAT eller ASAT dvs. hos patienter, som har værdier, der er > 1,5 gange øvre normalgrænse. Behandlingen bør ikke anvendes til reumatoid artrit, pJIA og sJIA patienter med forhøjet ALAT eller ASAT, der er > 5 gange øvre normalgrænse.

Hos patienter med reumatoid artrit, pJIA og sJIA bør ALAT/ASAT-værdier kontrolleres hver 4. til 8. uge i de første 6 måneder af behandlingen og derefter hver 12. uge. Se pkt. 4.2 vedrørende de anbefalede dosisændringer samt sponering af behandling med Avtozma baseret på niveauerne af aminotransferaser. Behandlingen med Avtozma bør stoppes, hvis stigningerne i ALAT eller ASAT bekræftes at være > 3-5 gange øvre normalgrænse ved en ny prøve.

*Hæmatologiske virkninger*

Der er set fald i antallet af neutrofilocytter og trombocytter under behandling med tocilizumab

8 mg/kg i kombination med MTX (se pkt. 4.8). Der kan være øget risiko for neutropeni hos patienter, som tidligere er behandlet med en TNF-antagonist.

Det anbefales ikke at påbegynde behandling hos patienter, som ikke tidligere er behandlet med tocilizumab, og som har et absolut neutrofilocyttal under 2 x 109/l. Der skal udvises forsigtighed, hvis det overvejes at påbegynde behandling med tocilizumab hos patienter med lavt trombocyttal (dvs. trombocyttal < 100 x 103/μl). Fortsat behandling anbefales ikke hos reumatoid atrit, sJIA og pJIA patienter, som udvikler absolut neutrofilocyttal < 0,5 x 109/l eller trombocyttal < 50 x 103/μl.

Alvorlig neutropeni kan være forbundet med en øget risiko for alvorlige infektioner. Der har dog ikke været en klar sammenhæng mellem fald i neutrofilocyttallet og forekomsten af alvorlige infektioner i kliniske forsøg med tocilizumab til dato.

Hos patienter med reumatoid artrit bør neutrofilocyt- og trombocyttallet kontrolleres 4 til 8 uger efter behandlingens start og derefter i henhold til standardpraksis. Se pkt. 4.2 vedrørende dosisændringer baseret på absolut neutrofilocyttal og trombocyttal.

Hos patienter med sJIA og pJIA bør neutrofilocyt- og trombocyttallet kontrolleres ved 2. infusion og derefter i henhold til god klinisk praksis, se pkt. 4.2.

*Lipidparametre*

Der er set stigninger i lipidparametre såsom total-kolesterol, LDL-kolesterol, HDL-kolesterol og triglycerider hos de patienter, som blev behandlet med tocilizumab (se pkt. 4.8). Hos de fleste patienter steg det aterogene indeks ikke, og stigningerne i total-kolesterol responderede på behandling med lipidsænkende midler.

Hos sJIA- og pJIA-patienter samt patienter med reumatoid artrit bør lipidparametrene vurderes 4 til 8 uger efter, at behandlingen med tocilizumab er påbegyndt. Patienterne skal behandles i henhold til de gældende retningslinjer for behandling af hyperlipidæmi.

*Neurologiske hændelser*

Der bør udvises opmærksomhed på symptomer, som kan tyde på start af nye centrale demyeliserende sygdomme. Risikoen for central demyelisering efter behandling med tocilizumab er på nuværende tidspunkt ukendt.

*Malignitet*

Risikoen for malignitet er forhøjet hos patienter med reumatoid artrit. Immunmodulerende lægemidler kan muligvis øge risikoen for malignitet.

*Vaccinationer*

Levende og levende, svækkede vacciner bør ikke gives samtidigt med tocilizumab, da den kliniske sikkerhed ikke er dokumenteret. I et randomiseret, åbent studie responderede voksne RA-patienter, som var i behandling med tocilizumab og MTX, effektivt på både 23-valent pneumokokpolysaccharid- og tetanustoxoid-vaccine; responset var sammenligneligt med responset hos patienter, som kun var i behandling med MTX. Det anbefales at alle patienter, især sJIA- og pJIA-patienter, før påbegyndelse af Avtozma-behandling, bringes ajour med alle immuniseringer i overensstemmelse med gældende retningslinjer for immunisering. Tidsrummet mellem vaccination med levende vacciner og påbegyndelse af Avtozma-behandling skal være i henhold til de gældende retningslinjer vedrørerende vaccination og immunsuppressive lægemidler.

*Kardiovaskulær risiko*

Patienter med reumatoid artrit har øget risiko for kardiovaskulære sygdomme, og risikofaktorer (f.eks. hypertension og hyperlipidæmi) skal behandles efter gældende standarder.

*Kombination med TNF-antagonister*

Der er ingen erfaring med anvendelse af Avtozma sammen med TNF-antagonister eller andre biologiske behandlinger hos patienter med reumatoid artrit eller sJIA- og pJIA-patienter. Avtozma bør ikke anvendes sammen med andre biologiske lægemidler.

COVID-19 patienter

 Effekten af Avtozma er ikke fastlået ved behandling af COVID-19 patienter, som ikke har forhøjet CRP-koncentrationer, se pkt 5.1.

 Avtozma skal ikke administreres til COVID-19 patienter, som ikke får systemiske kortikosteroider, da en stigning i dødeligheden ikke kan udelukkes i denne undergruppe, se pkt. 5.1.

*Infektioner*

Hos COVID-19 patienter skal Avtozma ikke administreres hvis de har anden samtidig og alvorlig aktiv infektion. Sundhedspersoner bør udøve med forsigtighed, hvis de påtænker at bruge Avtozma til patienter med tidligere tilbagevendende eller kroniske infektioner eller med underliggende sygdomme (f.eks. diverticulitis, diabetes og interstitiel lungesygdom), som kan prædisponere dem for infektioner.

*Levertoksicitet*

Patienter, som er indlagt med COVID-19, kan have forhøjede ALAT- eller ASAT-niveauer. Multiorgansvigt med leverinvolvering er anerkendt som en komplikation til svær COVID-19. Ved beslutning om at give tocilizumab skal den potentielle fordel ved behandling af COVID-19 vejes op mod de potentielle risici ved akut behandling med tocilizumab. Hos COVID-19 patienter med forhøjet ALAT eller ASAT over 10 x øvre normalgrænse anbefales behandling med Avtozma ikke. Hos COVID-19 patienter skal ALAT/ASAT monitoreres i henhold til aktuel standard klinisk praksis.

*Hæmatologiske abnormaliteter*

Hos COVID-19-patienter, som udvikler absolut neutrofilocyttal < 1 x 109 /l eller trombocyttal < 50 x 103 /μl, anbefales det ikke at give behandling. Værdierne for neutrofile granulocytter og trombocytter skal monitoreres i henhold til aktuel standard klinisk praksis, se pkt. 4.2.

Pædiatrisk population

*sJIA-patienter*

Makrofag-aktiveringssyndrom (MAS) er en alvorlig livstruende sygdom, som sJIA-patienter kan udvikle. Tocilizumab er ikke blevet undersøgt i kliniske forsøg hos patienter under en episode med aktiv MAS.

Hjælpestoffer, som behandleren skal være opmærksom på

*Polysorbat*

Hvert 80 mg hætteglas indeholder 2,0 mg polysorbat 80.

Hvert 200 mg hætteglas indeholder 5,0 mg polysorbat 80.

Hvert 400 mg hætteglas indeholder 10,0 mg polysorbat 80.

Polysorbater kan forårsage allergiske reaktioner. Patienter med polysorbat-allergi bør ikke tage dette lægemiddel.

## 4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Interaktionsstudier er kun udført hos voksne.

Samtidig administration af en enkeltdosis tocilizumab på 10 mg/kg og MTX 10-25 mg én gang ugentlig havde ingen klinisk signifikant virkning på eksponeringen af MTX.

Populationsfarmakokinetisk analyse har ikke påvist effekt af MTX, non-steroide antiinflammatoriske midler (NSAIDs) eller kortikosteroider på tocilizumabs clearance.

Ekspression af hepatiske CYP450-enzymer supprimeres af cytokiner så som IL-6, som stimulerer kronisk inflammation. Ekspression af CYP450 kan derfor reverteres, hvis der initieres behandling med potente cytokinhæmmere f.eks. tocilizumab.

*In vitro*-studier med dyrkede, humane hepatocytter har vist, at IL-6 medførte en reduktion i ekspressionen af enzymerne CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19 og CYP3A4. Tocilizumab normaliserer ekspressionen af disse enzymer.

I et studie med patienter med reumatoid artrit var niveauerne af simvastatin (CYP3A4) faldet med 57 % én uge efter en enkelt dosis af tocilizumab til niveauer, der var tilsvarende eller lidt højere end dem, som blev observeret hos raske individer.

Når behandlingen med tocilizumab påbegyndes eller ophører, skal patienter, der tager lægemidler, som er individuelt justerede, og som metaboliseres via CYP450, -3A4, -1A2 eller -2C9 (fx methylprednisolon eller dexamethason (med mulighed for oral glukokortikoid-seponeringssyndrom), atorvastatin, calciumantagonister, theophyllin, warfarin, phenprocoumon, phenytoin, ciclosporin eller benzodiazepiner) kontrolleres, da dosis måske skal øges for at bevare den terapeutiske virkning. På grund af den lange eliminationshalveringstid (t1/2) kan virkningen af tocilizumab på enzymaktiviteten af CYP450 vare i flere uger efter, at behandlingen er stoppet.

## 4.6 Fertilitet, graviditet og amning

Kvinder i den fertile alder

Kvinder i den fertile alder skal anvende sikker kontraception under behandling og indtil 3 måneder efter behandling.

Graviditet

De foreliggende data for anvendelse af tocilizumab til gravide er utilstrækkelige. Et dyreforsøg har vist øget risiko for spontan abort/embryonal-føtal død efter høje doser (se pkt. 5.3). Den potentielle risiko for mennesker kendes ikke.

Avtozma bør kun på tvingende indikation anvendes til gravide.

Amning

Det vides ikke, om tocilizumab udskilles i human mælk. Udskillelsen af tocilizumab i mælk er ikke undersøgt i dyreforsøg. Beslutningen om, hvorvidt amningen skal fortsætte eller stoppe, eller om behandlingen med Avtozma skal fortsætte eller stoppe, skal tages efter afvejning af barnets fordele ved amningen overfor kvindens fordele ved behandlingen med Avtozma .

Fertilitet

Foreliggende ikke-kliniske data viser ingen tegn på, at fertiliteten påvirkes under behandling med tocilizumab.

## 4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner

Tocilizumab påvirker i mindre grad evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner (se pkt. 4.8, svimmelhed).

## 4.8 Bivirkninger

Resumé af sikkerhedsprofilen

De hyppigst indberettede bivirkninger (som forekom hos ≥ 5 % af patienterne, der fik tocilizumab- monoterapi eller kombinationsbehandling med DMARDs for reumatoid artrit, sJIA, pJIA og CRS) var øvre luftvejsinfektioner, nasopharyngitis, hovedpine, hypertension og forhøjet ALAT.

De alvorligste bivirkninger var svære infektioner, komplikationer ved diverticulitis, og overfølsomhedsreaktioner.

De hyppigst indberettede bivirkinger (som forekom hos ≥ 5% af patienterne, der fik tocilizumab for COVID-19) var forhøjet levertransaminaser, forstoppelse og urinvejsinfektion.

Bivirkninger fra kliniske studier og/eller i perioden efter markedsføring af tocilizumab, baseret på indberetninger af spontane rapporter, litteratur rapporter og rapporter fra ikke-interventionelle studier, er vist i tabel 1 og tabel 2 og er opstillet efter MedDRA systemorganklasse. Følgende hyppighedskategorier er anvendt: Meget almindelig (≥ 1/10), almindelig (≥ 1/100 til < 1/10), ikke almindelig (≥ 1/1.000 til < 1/100), sjældne (>1/10.000 til < 1/1.000) eller meget sjældne (<1/10.000). Bivirkningerne inden for hver frekvensgruppe er opstillet i rækkefølge efter aftagende alvorlighed.

Patienter med reumatoid artrit

Sikkerhedsprofilen af tocilizumab er blevet undersøgt i 4 placebokontrollerede studier (studierne II, III, IV og V), 1 MTX-kontrolleret studie (studie I) og i efterfølgende forlængelsesstudier (se pkt. 5.1).

Den dobbeltblindede, kontrollerede periode var 6 måneder i fire studier (studierne I, III, IV og V) og op til 2 år i et studie (studie II). I de dobbeltblindede, kontrollerede studier fik 774 patienter tocilizumab 4 mg/kg i kombination med MTX, 1.870 patienter fik tocilizumab 8 mg/kg i kombination med MTX eller andre DMARDs, og 288 patienter fik tocilizumab 8 mg/kg som monoterapi.

Populationen, som blev eksponeret i lang tid, omfatter alle patienter, der fik mindst én dosis tocilizumab enten i den dobbeltblindede kontrolperiode eller i den åbne forlængelsesfase i studierne. Ud af 4.009 patienter i denne population fik 3.577 behandling i mindst 6 måneder, 3.296 i mindst et år, 2.806 fik behandling i mindst 2 år og 1.222 i 3 år.

*Tabel 1. Liste over bivirkninger, som forekom hos patienter med reumatoid artrit, der fik behandling med tocilizumab som monoterapi eller i kombination med MTX eller andre DMARDs i den dobbeltblindede, kontrollerede periode eller i perioden efter markedsføring*

| **MedDRA Systemorganklasse** | **Hyppighed kategoriseret efter foretrukken terminologi** | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Meget almindelig** | **Almindelig** | **Ikke almindelig** | **Sjælden** |
| Infektioner og parasitære sygdomme | Øvre luftvejsinfektioner | Cellulitis, pneumoni, oral herpes simplex, herpes zoster | Diverticulitis |  |
| Blod og lymfesystem |  | Leukopeni, neutropeni, hypofibrinogenæ mi |  |  |
| Sygdomme i immunsystemet |  |  |  | Anafylaksi (dødelig)1,2,3 |
| Det endokrine system |  |  | Hypothyroidisme |  |
| Metabolisme og ernæring | Hyper-kolesterolæmi\* |  | Hypertriglyceridæmi |  |
| Nervesystemet |  | Hovedpine,  svimmelhed |  |  |
| Øjne |  | Konjunktivitis |  |  |
| Vaskulære sygdomme |  | Hypertension |  |  |
| Luftveje, thorax og mediastinum |  | Hoste, dyspnø |  |  |
| Mave-tarmkanalen |  | Mavesmerter, sår  i munden, gastritis | Stomatitis, mavesår |  |
| Lever og galdeveje |  |  |  | Lægemiddel- induceret leverskade, hepatitis, gulsot. Meget sjælden: leversvigt |
| Hud og subkutane væv |  | Udslæt, pruritus, urticaria |  | Stevens-Johnson-Syndrom3 |
| Nyrer og urinveje |  |  | Nyresten |  |
| Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet |  | Perifert ødem, overfølsomheds-reaktioner |  |  |
| Undersøgelser |  | Forhøjede leveraminotransf eraser, vægtøgning, øget total-bilirubin\* |  |  |

\* Inkluderer stigninger fundet ved rutinemæssig laboratoriekontrol (se tekst nedenfor)

1 Se pkt. 4.3

2 Se pkt. 4.4

3 Denne bivirkning var identificeret i en post marketing overvågning, men var ikke obseveret i kontrollerede kliniske studier. Hyppighedskategorien for bivirkninger, som kun er indberettet efter markedsføringen, er defineret som den øvre grænse af 95% konfidensintervallet beregnet på basis af det totale antal patienter behandlet med tocilizumab i kliniske studier.

*Infektioner*

I de 6-måneders kontrollerede studier var hyppigheden af alle infektioner, som blev indberettet for tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD-behandling, 127 hændelser pr. 100 patientår, sammenlignet med 112 hændelser pr. 100 patientår i gruppen med placebo plus DMARD. I populationen, som blev eksponeret i lang tid, var den samlede infektionshyppighed for tocilizumab 108 hændelser pr. 100 patientår.

I de 6-måneders kontrollerede kliniske studier var hyppigheden af alvorlige infektioner for tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs 5,3 hændelser pr. 100 patientårs eksponering, sammenlignet med 3,9 hændelser pr. 100 patientårs eksponering i gruppen med placebo plus DMARDs. I monoterapi- studiet var hyppigheden af alvorlige infektioner 3,6 hændelser pr. 100 patientårs eksponering i tocilizumabgruppen og 1,5 hændelser pr. 100 patientår i MTX-gruppen.

I populationen, som blev eksponeret i lang tid, var den samlede hyppighed af alvorlige infektioner (bakterie-, virus-, svampe-) 4,7 hændelser pr. 100 patientår. De indberettede alvorlige infektioner, nogle med dødeligt udfald, omfattede aktiv tuberkulose, som kan vise sig ved intrapulmonal eller ekstrapulmonal sygdom, invasive pulmonale infektioner, inklusive candidiasis, aspergillose, kokcidioidomykose og pneumocystis jirovecii, pneumoni, cellulitis, herpes zoster, gastroenteritis, diverticulitis, sepsis og bakteriel arthrit. Der er indberetninger om opportunistiske infektioner.

*Interstitiel lungesygdom*

Nedsat lungefunktion kan øge risikoen for at udvikle infektioner. Efter markedsføring har der været rapporter om interstitiel lungesygdom (herunder pneumonitis og lungefibrose), som i nogle tilfælde var letale.

*Gastrointestinal perforation*

Under de 6-måneders kontrollerede kliniske studier var den samlede hyppighed af gastrointestinal perforation 0,26 hændelser pr. 100 patientår for tocilizumab-behandling. I populationen, som blev eksponeret i lang tid, var den samlede hyppighed af gastrointestinal perforation 0,28 hændelser per 100 patientår. Rapporter om gastrointestinal perforation ved tocilizumabbehandling blev primært rapporteret som komplikationer til diverticulitis, herunder generaliseret purulent peritonitis, nedre gastrointestinal perforation, fistel og absces.

*Infusionsrelaterede reaktioner*

I de 6-måneders kontrollerede studier blev der indberettet uønskede hændelser i forbindelse med infusion (udvalgte hændelser, som indtraf under eller inden for 24 timer efter infusionen) hos 6,9 % af patienterne, der fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD, og hos 5,1 % af patienterne, der fik placebo plus DMARD. De hændelser, som forekom under infusionen, var fortrinsvis episoder af hypertension, medens de hændelser, som forekom inden for 24 timer efter infusionens afslutning, var hovedpine og hudreaktioner (udslæt og urticaria). Hændelserne var ikke behandlingsbegrænsende.

Hyppigheden af anafylaktiske reaktioner (som forekom hos i alt 8/4.009 patienter; 0,2 %) var flere gange højere efter en dosis på 4 mg/kg sammenlignet med en dosis på 8 mg/kg. I de kontrollerede og åbne kliniske studier blev der i forbindelse med tocilizumab indberettet klinisk signifikante overfølsomhedsreaktioner, som krævede afbrydelse af behandlingen, hos 56 ud af 4.009 patienter (1,4 %). Reaktionerne blev generelt observeret under den anden til femte infusion af tocilizumab (se pkt. 4.4). Efter markedsføringstilladelse er letal anafylaksi rapporteret under behandling med tocilizumab (se pkt. 4.4).

*Hæmatologiske abnormaliteter:*

*Neutrofilocytter*

I de 6-måneders kontrollerede studier forekom der fald i neutrofilocyttal til under 1 x 109/l hos 3,4 % af de patienter, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs, sammenlignet med < 0,1 % af de patienter, som fik placebo plus DMARDs. Ca. halvdelen af de patienter, som udviklede absolut neutrofilocyttal < 1 x 109/l, fik det indenfor 8 uger efter behandlingens start. Der blev indberettet om fald til under 0,5 x 109/l hos 0,3 % af de patienter, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs.

Infektioner med neutropeni er rapporteret.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af faldet i neutrofilocyttal i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske forsøg.

*Trombocytter*

I de 6-måneders kontrollerede studier blev der set fald i trombocyttal til under 100 x 103/μl hos 1,7 % af de patienter, der fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs, sammenlignet med < 1 % hos de patienter, der fik placebo plus DMARDs. Faldene forekom uden ledsagende blødningsepisoder.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af faldet i trombocyttal i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske forsøg.

Meget sjældne rapporter om pancytopeni er forekommet efter markedsføring.

*Forhøjede leveraminotransferaser*

Under de 6-måneders kontrollerede studier blev der set forbigående stigninger af ALAT/ASAT til > 3 gange øvre normalgrænse hos 2,1 % af de patienter, der fik tocilizumab 8 mg/kg, sammenlignet med 4,9 % af de patienter, der fik MTX og hos 6,5 % af de patienter, der fik 8 mg/kg tocilizumab plus DMARDs, sammenlignet med 1,5 % af de patienter, der fik placebo plus DMARDs.

Tillæg af potentielt hepatotoksiske lægemidler (f.eks. MTX) til tocilizumab monoterapi medførte en øget hyppighed af disse stigninger. Der blev set stigninger af ALAT/ASAT til > 5 gange øvre normalgrænse hos 0,7 % af de patienter, der fik på tocilizumab monoterapi, og hos 1,4 % af de patienter, der fik tocilizumab plus DMARD. Heraf fik de fleste patienter behandlingen med tocilizumab seponeret. I den dobbeltblindede, kontrollerede periode var forekomsten af indirekte bilirubin højere end den øvre grænse af normalområdet, indsamlet som en rutinemæssig laboratorieparameter, 6,2 % hos patienter behandlet med 8 mg tocilizumab/kg + DMARD. Samlet oplevede 5,8 % af patienterne en stigning i indirekte bilirubin > 1-2 gange øvre normalgrænse, og 0,4 % havde en stigning på > 2 gange øvre normalgrænse.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af stigninger af ALAT/ASAT i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske forsøg.

*Lipidparametre*

Under de 6-måneders kontrollerede studier blev der hyppigt indberettet stigninger i lipidparametrene, såsom total-kolesterol, triglycerider, LDL-kolesterol og/eller HDL-kolesterol. Rutinemæssig laboratoriekontrol afslørede, at ca. 24 % af de patienter, som fik tocilizumab i de kliniske studier, fik vedvarende stigninger i total-kolesterol til ≥ 6,2 mmol/l, heraf fik 15 % vedvarende stigning i LDL til ≥ 4,1 mmol/l. Stigningerne i lipidparametrene responderede på behandling med lipidsænkende midler.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af stigninger i lipidparametre i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske forsøg.

*Malignitet*

De kliniske data er ikke tilstrækkelige til at vurdere den mulige incidens af malignitet efter eksponering af tocilizumab. Der pågår evalueringer af langtidssikkerheden.

*Hudreaktioner*

Sjældne indrapporteringer af Stevens-Johnsons syndrom er forekommet efter markedsføring.

Patienter med COVID-19

Sikkerhedsvurderingen for tocilizumab ved COVID-19 var baseret på 3 randomiseret, dobbeltblindede, placebokontrollerede forsøg (forsøg ML42528, WA42380 og WA42511). I alt 974 patienter fik tocilizumab i disse forsøg. Indsamling af sikkerhedsdata fra RECOVERY var begrænset og præsenteres ikke her.

Følgende bivirkninger, som er anført i henhold til MedDRA-systemorganklasse i tabel 2, er blevet bedømt ud fra hændelser, der forekom hos mindst 3 % af patienter, som fik tocilizumab, og hyppigere hos patienter, som fik placebo i den poolede, sikkerhedsvurderbare population fra de kliniske forsøg ML42528, WA42380 og WA42511.

*Tabel 2: Liste over bivirkninger1 identificeret i den puljede sikkerhedsvurderbare population fra kliniske forsøg med tocilizumab til COVID-19-patienter2*

| **MedDRA Systemorganklasse** | **Meget almindelig** | **Almindelig** |
| --- | --- | --- |
| Infektioner og parasitære sygdomme |  | Urinvejsinfektion |
| Metabolisme og ernæring |  | Hypokaliæmi |
| Psykiske forstyrrelser |  | Angst, søvnløshed |
| Vaskulære sygdomme |  | Hypertension |
| Mave-tarm-kanalen |  | Forstoppelse, diarré, kvalme |
| Lever og galdeveje |  | Forhøjede levertransaminaser |

1 Patienter tælles én gang for hver kategori uanset antallet af reaktioner

2 Omfatter bedømte reaktioner rapporteret i forsøg WA42511, WA42380 og ML42428

Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

*Infektioner*

I den samlede sikkerhedsvurderbare population fra forsøg ML42528, WA42380 og WA42511 var forekomsten af hændelser med infektion/alvorlige infektion sammenlignet mellem COVID-19 patienter, der fik henholdvis tocilizumab (30,3%/18,6%, n=974) og placebo (32,1%/ 22,8 %, n=483).

Sikkerhedsprofilen, der blev observeret i den gruppe, der blev behandlet med systemiske kortikosteroider ved *baseline*, var konsistent med sikkerhedsprofilen for tocilizumab i den samlede population i tabel 2. I denne undergruppe forekom infektioner og alvorlige infektioner hos henholdsvis 27,8 % og 18,1 % af patienter, som blev behandlet med intravenøs tocilizumab, og hos 30,5 % og

22,9 % af patienter, som fik placebo.

*Laboratorieabnormiteter*

Forekomsten af laboratorieabnormaliteter var generelt ens hos patienter med COVID-19, som fik en eller to doser intravenøs tocilizumab, sammenlignet med patienter, som fik placebo i de randomiserede, dobbeltblindede, placebokontrollerede forsøg med få undtagelser. Fald i trombocytter og neutrofile granulocytter og forhøjelser af ALAT og ASAT var hyppigere blandt patienter, der fik intravenøs tocilizumab, sammenlignet med placebo (se pkt. 4.2 og 4.4).

sJIA og pJIA patienter

Tocilizumabs sikkerhedsprofil i den pædiatriske population med pJIA- og sJIA er beskrevet i nedenstående sektioner. Generelt svarede bivirkningerne hos pJIA- og sJIA-patienter til de typer af bivirkninger, som er set hos patienter med reumatoid artrit (se pkt. 4.8).

Bivirkninger for pJIA- og sJIA-patienter behandlet med tocilizumab er vist i tabel 3, inddelt efter MedDRA systemorganklasse. Den korresponderende hyppighed i henhold til følgende kategorier: Meget almindelig (≥ 1/10), almindelig (≥ 1/100 til < 1/10) eller ikke almindelig (≥ 1/1.000 til < 1/100).

*Tabel 3: Liste over bivirkninger, som forekom i kliniske studier hos patienter med sJIA eller pJIA, der fik behandling med tocilizumab som monoterapi eller i kombination med MTX*

| **MedDRA Systemorganklasse** | **Foretrukken terminologi** | **Hyppighed** | | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | | Meget almindelig | Almindelig | Ikke almindelig |
| Infektioner og parasitære sygdomme | |  |  |  |
|  | Øvre  luftvejsinfektioner | pJIA, sJIA |  |  |
|  | Nasopharyngitis | pJIA, sJIA |  |  |
| Nervesystemet | |  |  |  |
|  | Hovedpine | pJIA | sJIA |  |
| Mave-tarmkanalen | |  |  |  |
|  | Kvalme |  | pJIA |  |
|  | Diarré |  | pJIA, sJIA |  |
| Almene symptomer og reaktioner på  administrationsstedet | |  |  |  |
|  | Infusionsreaktioner |  | pJIA1, sJIA2 |  |
| Undersøgelser | |  |  |  |
|  | Forhøjede  leveraminotransferaser |  | pJIA |  |
|  | Fald i neutrofilocytter | sJIA | pJIA |  |
|  | Fald i trombocytter |  | sJIA | pJIA |
|  | Forhøjet kolesterol |  | sJIA | pJIA |

1. Infusionsreaktioner hos pJIA patienter inkluderede, men var ikke begrænset til hovedpine, kvalme og hypotension

2. Infusionsreaktioner hos sJIA patienter inkluderede, men var ikke begrænset til udslæt, nældefeber, diarré, epigastrisk ubehag, artralgi og hovedpine.

*pJIA-patienter*

Sikkerhedsprofilen af intravenøs tocilizumab hos pJIA-patienter er blevet undersøgt hos 188 patienter i alderen 2 til17 år. Den totale patienteksponering var 184,4 patientår. Frekvensen af bivirkninger for pJIA-patienter kan ses i tabel 3. De bivirkninger, som ses hos pJIA-patienterne, svarede til dem, der er set hos reumatoid artrit- og sJIA-patienter, se pkt. 4.8. Følgende bivirkninger var hyppigere hos pJIA- populationen sammenlignet med voksne med reumatoid artrit: nasopharyngitis, hovedpine, kvalme og nedsat antal neutrofilocytter. Forhøjet kolesterol var mindre hyppig rapporteret hos pJIA-populationen end hos voksne med reumatoid artrit.

*Infektioner*

Hyppigheden af infektioner blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter var 163,7 per 100 patientår. De hyppigste bivirkninger var nasopharyngitis og øvre luftvejsinfektioner. Forekomsten af alvorlige infektioner var numerisk højere hos patienter, der vejede < 30 kg og fik 10 mg/kg tocilizumab (12,2 per 100 patientår), sammenlignet med patienter, der vejede ≥ 30 kg og fik 8 mg/kg tocilizumab (4,0 per 100 patientår). Hyppigheden af infektioner, der medførte dosisafbrydelse, var ligeledes numerisk højere hos patienter, der vejede < 30 kg og fik 10 mg/kg tocilizumab (21,4 %), sammenlignet med patienter, der vejede ≥ 30 kg og fik 8 mg/kg tocilizumab (7,6 %).

*Infusionsrelaterede reaktioner*

Infusionsrelaterede reaktioner hos pJIA-patienter defineres som alle bivirkninger, der indtræffer under eller inden for 24 timer efter en infusion. Blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter oplevede 11 patienter (5,9 %) infusionsrelaterede reaktioner under infusionen, og 38 patienter (20,2 %) oplevede en hændelse inden for 24 timer efter en infusion. De hyppigste bivirkninger under en infusion var hovedpine, kvalme og hypotension, og inden for 24 timer efter en infusion svimmelhed og hypotension. Generelt svarede de bivirkninger, der blev set under eller inden for 24 timer efter en infusion, til dem, der blev set hos reumatoid artrit-patienter og hos sJIA-patienter, se pkt. 4.8.

Der blev ikke rapporteret klinisk signifikante overfølsomhedsreaktioner, der krævede seponering af tocilizumab.

*Neutrofilocytter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter forekom der et fald i neutrofilocyttal til under 1 × 109/l hos 3,7 % af patienterne.

*Trombocytter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter forekom der et fald i trombocytter til ≤ 50 × 103/µl uden ledsagende blødningsepisoder hos 1 % af patienterne.

*Forhøjede leveraminotransferaser*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter forekom der en stigning i ALAT eller ASAT til ≥ 3 gange øvre normalgrænse hos henholdsvis 3,7 % og < 1 % af patienterne.

*Lipidparametre*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol i studie WA19977 med intravenøs tocilizumab oplevede 3,4 % og 10,4 % af patienterne en stigning i forhold til *baseline* i henholdsvis LDL-kolesterol til værdier på ≥ 130 mg/dl og totalkolesterol til værdier på ≥ 200 mg/dl på et hvilket som helst tidspunkt under studiebehandlingen.

*sJIA-patienter*

Sikkerhedsprofilen af intravenøs tocilizumab ved sJIA er blevet undersøgt hos 112 patienter i alderen 2 til 17 år. I den dobbeltblindede kontrollerede 12 ugers fase fik 75 patienter tocilizumab (8 mg/kg eller 12 mg/kg afhængigt af legemsvægt). Efter 12 uger eller på tidspunktet for skift til tocilizumab på grund af sygdomsforværring blev patienterne behandlet i den åbne forlængelsesfase.

Generelt svarede bivirkningerne hos sJIA-patienter til de bivirkninger, som er set hos patienter med reumatoid artrit (se pkt. 4.8). Frekvensen af bivirkninger hos sJIA-patienter kan ses i tabel 3.

Sammenlignet med voksne med reumatoid artrit var følgende bivirkninger hyppigere hos sJIA- populationen: nasopharyngitis, fald i neutrofilocytter, forhøjede levertransaminaser og diarré. Forhøjet kolesterol var mindre hyppig hos sJIA-populationen end hos voksne med reumatoid artrit.

*Infektioner*

I den kontrollerede 12 ugers fase var hyppigheden af alle infektioner i intravenøs tocilizumab-gruppen 344,7 per 100 patientår og i placebogruppen 287,0 per 100 patientår. I den åbne forlængelsesfase (del II) forblev den samlede infektionshyppighed konstant på 306,6 per 100 patientår.

I den kontrollerede 12 ugers fase var hyppigheden af alvorlige infektioner i intravenøs tocilizumab-gruppen 11,5 per 100 patientår. Efter 1 år i den åbne forlængelsesfase forblev hyppigheden af alvorlige infektioner stabil på 11,3 per 100 patientår. De rapporterede alvorlige infektioner svarede til dem, som ses hos patienter med reumatoid artrit, samt varicella og otitis media.

*Infusionsrelaterede reaktioner*

Infusionsreaktioner er defineret som alle bivirkninger, som indtræffer under eller inden for 24 timer efter en infusion. I den kontrollerede 12 ugers fase oplevede 4 % af patienterne i tocilizumab-gruppen bivirkninger under infusion. Én hændelse (angioødem) blev anset for alvorlig og livstruende, og patientens behandling med studiemedicinen blev afbrudt.

I den kontrollerede 12 ugers fase oplevede 16 % af patienterne i tocilizumab-gruppen og 5,4 % af patienterne i placebogruppen en bivirkning inden for 24 timer efter infusionen. I tocilizumab-gruppen inkluderede bivirkningerne (men var ikke begrænsede til): Udslæt, urticaria, diarré, epigastrisk ubehag, artralgi og hovedpine. En af disse hændelser, urticaria, blev anset for alvorlig.

Klinisk signifikante overfølsomhedsreaktioner, der blev associeret med tocilizumab, og som krævede afbrydelse af behandlingen, blev rapporteret hos 1 ud af 112 patienter (< 1 %) behandlet med tocilizumab, under den kontrollerede del af det kliniske studie samt under den åbne del af studiet.

*Neutrofilocytter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol i den kontrollerede 12 ugers fase forekom der et fald i neutrofilocyttal til under 1 x 109/L hos 7 % af patienterne i tocilizumab-gruppen og hos ingen i placebogruppen.

I den åbne forlængelsesfase forekom der fald i neutrofilocyttal til under 1 x 109/L hos 15 % af patienterne i tocilizumab-gruppen.

*Trombocytter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol i den kontrollerede 12 ugers fase havde 3 % af patienterne i placebogruppen og 1 % i tocilizumab-gruppen et fald i trombocyttal til ≤ 100 x 103/µl.

I den åbne forlængelsesfase forekom der fald i trombocyttal til under 100 x 103/µl hos 3 % af patienterne i tocilizumab-gruppen uden ledsagende blødningsepisoder.

*Forhøjede leveraminotransferaser*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol i den kontrollerede 12 ugers fase forekom der stigning i ALAT eller ASAT til ≥ 3 gange øvre normalgrænse hos henholdsvis 5 % og 3 % af patienterne i tocilizumab- gruppen og hos 0 % i placebogruppen.

I den åbne forlængelsesfase forekom der stigning i ALAT eller ASAT til ≥ 3 gange øvre normalgrænse hos henholdsvis 12 % og 4 % af patienterne i tocilizumab-gruppen.

*Immunglobulin G*

IgG-niveauer falder under behandling. Et fald til den nedre normalgrænse forekom hos 15 patienter på et eller andet tidspunkt i studiet.

*Lipidparametre*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol i den kontrollerede 12 ugers fase (studie WA18221), oplevede 13,4 % og 33,3 % af patienterne en stigning i forhold til *baseline* i henholdsvis LDL kolesterol til værdier på ≥ 130 mg/dl og totalkolesterol til værdier på ≥ 200 mg/dl på et hvilket som helst tidspunkt under studiebehandlingen.

I den åbne forlængelsesfase (studie WA18221) oplevede 13,2 % og 27,7 % af patienterne en stigning i forhold til *baseline* i henholdsvis LDL kolesterol til værdier på ≥ 130 mg/dl og totalkolesterol til værdier på ≥ 200 mg/dl på et hvilket som helst tidspunkt under studiebehandlingen.

Patienter med cytokinfrigivelsessyndrom

Sikkerheden af tocilizumab hos patienter med cytokinfrigivelsessyndrom er undersøgt i en retrospektiv analyse af data fra kliniske forsøg, hvor 51 patienter blev behandlet med intravenøs tocilizumab 8 mg/kg (12 mg/kg for patienter vejende mindre end 30 kg) med eller uden supplerende behandling med høj-dosis kortikosteroid for svær eller livstruende CAR T-celle-induceret cytokinfrigivelsessyndrom. En median på 1 dosis (i et spænd på 1-4 doser) af tocilizumab blev givet.

Immunogenicitet

Der kan udvikles anti-tocilizumab-antistoffer under behandling med tocilizumab. Der kan observeres korrelation mellem antistofudvikling og klinisk respons eller bivirkninger.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via det nationale rapporteringssystem anført i [Appendiks V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc).

## 4.9 Overdosering

Der foreligger begrænsede data om overdosering med tocilizumab. Der blev indberettet et tilfælde af utilsigtet overdosering, hvor en patient med multipelt myelom fik en enkeltdosis på 40 mg/kg. Der blev ikke observeret bivirkninger.

Der er ikke observeret alvorlige bivirkninger hos raske frivillige, som fik en enkeltdosis på op til 28 mg/kg, selvom der blev set dosisbegrænsende neutropeni.

Pædiatrisk population

Der er ikke observeret nogen tilfælde af overdosering hos den pædiatriske population.

# 5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER

## 5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Farmakoterapeutisk klassifikation: Immunsupprimerende midler, interleukinhæmmere, ATC-kode: L04AC07

Avtozma er et biosimilært lægemiddel. Yderligere oplysninger findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside<https://www.ema.europa.eu>.

Virkningsmekanisme

Tocilizumab bindes specifikt til både opløselige og membranbundne IL-6 receptorer (sIL-6R og mIL- 6R). Det er vist, at tocilizumab hæmmer sIL-6R og mIL-6R-medieret signalering. IL-6 er et pleiotropisk pro-inflammatorisk cytokin, som dannes af forskellige celletyper, herunder T- og B-celler, monocytter og fibroblaster. IL-6 er involveret i diverse fysiologiske processer som f.eks. T- celleaktivering, induktion af immunoglobulinsekretion, induktion af hepatisk akutfaseproteinsyntese og stimulation af hæmopoiese. IL-6 har været involveret i patogenesen af sygdomme, såsom inflammatoriske sygdomme, osteoporose og neoplasier.

Farmakodynamisk virkning

I de kliniske studier med reumatoid artrit patienter behandlet med tocilizumab er der set et hurtigt fald i CRP, erytrocyt-sedimentationsreaktionen (ESR), serumamyloid A (SAA) og fibrinogen. I overensstemmelse med virkningen på akut-fase reaktanter var behandlingen med tocilizumab ledsaget af et fald i trombocyttallet inden for referenceintervallet. Der blev set stigninger i hæmoglobinkoncentrationen, fordi tocilizumab nedsatte den af IL-6 medierede virkning på hepcidinproduktionen, hvorved tilgængeligheden af jern blev øget. Der blev allerede i uge 2 set fald i CRP-koncentrationerne indenfor referenceintervallet hos de patienter, som blev behandlet med tocilizumab. Reduktionen var vedvarende under behandlingen.

Hos raske forsøgspersoner, som fik tocilizumab i doser fra 2 til 28 mg/kg, faldt det absolutte neutrofilocyttal til det laveste niveau 3-5 dage efter administrationen. Neutrofilocyttallet steg derefter til *baselineværdier* på en dosisafhængig måde. Reumatoid artrit patienter udviste et lignende mønster for det absolutte neutrofilocyttal efter administration af tocilizumab (se pkt. 4.8).

Hos COVID-19 patienter, som fik én dosis tocilizumab 8 mg/kg administreret intravenøst, blev der observeret fald i CRP til normalområdet allerede på dag 7.

Patienter med reumatoid artrit

Klinisk virkning og sikkerhed

Tocilizumabs virkning på reduktion af symptomerne på reumatoid artrit blev undersøgt i fem randomiserede, dobbeltblindede multicenterstudier. Studie I-V inkluderede patienter  18 år med aktiv reumatoid artrit, som var diagnosticerede i henhold til American College of Rheumatology (ACR)- kriterierne, og som havde mindst otte ømme led og seks hævede led ved *baseline*.

I studie I blev tocilizumab givet intravenøst hver 4. uge som monoterapi. I studierne II, III og V blev tocilizumab givet intravenøst hver 4. uge i kombination med MTX *vs*. placebo plus MTX. I studie IV blev tocilizumab givet intravenøst hver 4. uge i kombination med andre DMARDs *vs*. placebo plus andre DMARDs. Det primære endepunkt i alle fem studier var antallet af patienter, som opnåede et ACR20-respons ved uge 24.

I studie I undersøgte man 673 patienter, som ikke havde været behandlet med MTX i seks måneder før randomiseringen, og som ikke havde stoppet tidligere MTX-behandling på grund af klinisk signifikante toksiske virkninger eller mangel på respons. De fleste patienter (67 %) havde ikke tidligere fået MTX. Der blev givet doser på 8 mg/kg tocilizumab hver 4. uge som monoterapi. Sammenligningsgruppen fik MTX ugentligt (dosistitrering fra 7,5 mg til højst 20 mg ugentligt over en 8-ugers periode).

Studie II, som var et 2-års studie med planlagte analyser i uge 24, uge 52 og uge 104, undersøgte

1.196 patienter, som havde et utilstrækkeligt klinisk respons på MTX. Der blev givet doser på 4 eller 8 mg tocilizumab/kg eller placebo som blindet behandling hver 4. uge i 52 uger i kombination med stabil dosis MTX (10-25 mg ugentligt). Efter uge 52 kunne alle patienterne få åben behandling med tocilizumab 8 mg/kg. 86 % af de patienter, som fuldførte studiet, og som oprindeligt var randomiseret til placebo + MTX, fik åben behandling med tocilizumab 8 mg/kg i år 2. Det primære endepunkt ved uge 24 var andelen af patienter, som opnåede et ACR 20-respons. Ved uge 52 og uge 104 var de co- primære endepunkter forebyggelse af ledskader og forbedring af den fysiske funktionsevne.

Studie III undersøgte 623 patienter, som ikke havde et tilstrækkeligt klinisk respons på MTX. Der blev givet doser på 4 eller 8 mg/kg tocilizumab eller placebo hver 4. uge i kombination med stabil dosis MTX (10 mg – 25 mg ugentligt).

Studie IV undersøgte 1.220 patienter, som havde responderet klinisk utilstrækkeligt på deres hidtidige reumatologiske behandling, herunder en eller flere DMARDs. Der blev givet doser på 8 mg/kg tocilizumab eller placebo hver 4. uge i kombination med stabil dosis DMARDs.

Studie V undersøgte 499 patienter, som havde responderet utilstrækkeligt, eller som ikke tolererede behandling med en eller flere TNF-antagonister. Behandlingen med TNF-antagonister blev stoppet inden randomiseringen. Der blev givet doser på 4 eller 8 mg/kg tocilizumab eller placebo hver 4. uge i kombination med behandling med stabil dosis MTX (10 mg – 25 mg ugentligt).

*Klinisk respons*

I alle studier havde de patienter, som fik behandling med tocilizumab 8 mg/kg, statistisk signifikant højere ACR20-, ACR50- og ACR70-responsrater efter 6 måneder, sammenlignet med kontrolgrupperne (tabel 4). I studie I var tocilizumab 8 mg/kg bedre end den aktive komparator MTX.

Behandlingseffekten var den samme, uafhængig af reumafaktorstatus, alder, køn, race, antal tidligere behandlinger eller sygdomsstatus. Tiden til indtræden af virkning var hurtig (så tidlig som efter 2 uger), og responset blev bedre og bedre i takt med behandlingens varighed. Der blev set fortsat varig respons i mere end 3 år i de åbne ekstensionsstudier I-V.

Sammenlignet med de patienter, som fik placebo plus MTX eller andre DMARDs, blev der i alle studier hos de patienter, som blev behandlet med tocilizumab 8 mg/kg, set signifikante forbedringer af alle individuelle komponenter af AC-responser, herunder: Antal ømme og hævede led, patienternes og lægernes globale vurdering, disability index score, vurdering af smerter og CRP.

Patienterne i studierne I – V havde en gennemsnitlig Disease Activity Score (DAS28) på 6,5-6,8 ved *baseline*. Signifikant reduktion i DAS28 fra *baseline* (middel-forbedring) på 3,1 – 3,4 blev observeret hos de patienter, der blev behandlet med tocilizumab sammenlignet med kontrolpatienterne (1,3-2,1). Efter 24 uger var der signifikant flere patienter i tocilizumab-gruppen (28-34 %), som opnåede DAS28 klinisk remission DAS28 (DAS28 < 2,6), sammenlignet med gruppen af kontrolpatienter (1-12 %). I studie II opnåede 65 % af patienterne DAS28 < 2,6 i uge 104, sammenlignet med 48 % i uge 52 og 33 % i uge 24.

I en samlet analyse af studierne II, III og IV var der signifikant flere patienter, som opnåede et ACR20-, ACR50- og ACR70-respons i den gruppe, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD,

sammenlignet med den gruppe, som fik tocilizumab 4 mg/kg plus DMARD (hhv. 59 % *vs*. 50 %, 37 % *vs.* 27 %, og 18 % *vs.* 11 %, p < 0,03). Antallet af patienter, som opnåede DAS28-remission (DAS28 < 2,6), var også signifikant højere hos de patienter, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD, end hos de patienter, som fik tocilizumab 4 mg/kg plus DMARD (31 % vs. 16 %, p < 0,0001).

*Tabel 4. ACR-respons i placebo-/MTX-/DMARDs-kontrollerede studier (% patienter)*

|  | **Studie I AMBITION** | | **Studie II LITHE** | | **Studie III OPTION** | | **Studie IV TOWARD** | | **Studie V RADIATE** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Uge** | **TCZ**  **8 mg/kg** | **MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg + MTX** | **Place- bo + MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ MTX** | **Place- bo**  **+ MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg + DMARD** | **Placebo + DMARD** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ MTX** | **Placebo**  **+ MTX** |
|  | **N = 286** | **N = 284** | **N = 398** | **N = 393** | **N = 205** | **N = 204** | **N = 803** | **N = 413** | **N = 170** | **N = 158** |
| **ACR 20** | | | | | | | | | | |
| 24 | 70 %\*\*\* | 52 % | 56 % \*\*\* | 27 % | 59 %\*\*\* | 26 % | 61 %\*\*\* | 24 % | 50 %\*\*\* | 10 % |
| 52 |  |  | 56 % \*\*\* | 25 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 50** | | | | | | | | | | |
| 24 | 44 %\*\* | 33 % | 32 %\*\*\* | 10 % | 44 %\*\*\* | 11 % | 38 %\*\*\* | 9 % | 29 %\*\*\* | 4 % |
| 52 |  |  | 36 %\*\*\* | 10 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 70** | | | | | | | | | | |
| 24 | 28 %\*\* | 15 % | 13 %\*\*\* | 2 % | 22 %\*\*\* | 2 % | 21 %\*\*\* | 3 % | 12 %\*\* | 1 % |
| 52 |  |  | 20 %\*\*\* | 4 % |  |  |  |  |  |  |

*TCZ - Tocilizumab*

*MTX - Methotrexat*

*DMARD - Sygdomsmodificerende antireumatisk middel*

*\*\* - p < 0,01, tocilizumab vs. placebo + MTX / DMARD*

*\*\*\* - p < 0,0001, tocilizumab vs. placebo + MTX /DMARD*

*Betydningsfuldt klinisk respons*

Efter 2 års behandling med tocilizumab plus MTX opnåede 14 % af patienterne et betydningsfuldt klinisk respons (opretholdelse af et ACR70-respons i 24 uger eller mere).

*Radiografisk respons*

I studie II, som var på patienter, der havde utilstrækkeligt respons på MTX, blev hæmningen af strukturel ledbeskadigelse vurderet radiografisk. Hæmningen blev udtrykt som en ændring i modificeret Sharp score og dets komponenter, erosions-score og ledspalteforsnævrings-score. Der blev vist hæmning af strukturel ledbeskadigelse med signifikant mindre radiografisk progression hos de patienter, som fik tocilizumab, sammenlignet med kontrolgruppen (tabel 5).

I den åbne forlængelse af studie II blev hæmningen af strukturel ledskadeprogression hos patienter behandlet med tocilizumab plus MTX opretholdt i det andet behandlingsår. Den gennemsnitlige ændring i total Sharp-Genant score fra *baseline* i uge 104 var signifikant lavere hos patienter randomiseret til tocilizumab 8 mg/kg plus MTX (p < 0,0001) sammenlignet med patienter, som blev randomiseret til placebo plus MTX.

*Tabel 5. Gennemsnitlige radiografiske ændringer efter 52 uger i studie II*

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Placebo + MTX**  **(+TCZ fra uge 24)**  **N = 393** | **TCZ 8 mg/kg + MTX**  **N = 398** |
| Total Sharp-Genant  score | 1,13 | 0,29\* |
| Erosions-score | 0,71 | 0,17\* |
| JSN-score | 0,42 | 0,12\*\* |

*MTX - Methotrexat*

*TCZ - Tocilizumab*

*JSN - Ledspalteforsnævring*

*\* - p ≤ 0,0001, tocilizumab vs. placebo + MTX*

*\*\* - p < 0,005, tocilizumab vs. placebo + MTX*

Efter 1 års behandling med tocilizumab plus MTX havde 85 % af patienterne (n = 348) ingen progression af strukturel ledskade, defineret som ændring i det totale Sharp score på nul eller mindre, sammenlignet med 67 % af patienterne behandlet med placebo plus MTX (n = 290) (p ≤ 0,001). Dette forblev konsistent efter 2 års behandling (83 %, n = 353). 93 % af patienterne (n = 271) havde ingen progression mellem uge 52 og uge 104.

*Effekten på sundhed og livskvalitet*

De patienter, som blev behandlet med tocilizumab, berettede om forbedring i alle patientrapporterede resultater (Health Assessment Questionnaire Disability Index – HAQ-DI, den korte version af SF-36 og Functional Assessment of Chronic Illness Therapy Questionnaires). Sammenlignet med de patienter, som fik DMARDs, blev der set statistisk signifikante forbedringer i HAQ-DI-scoren hos de patienter, som fik behandling med tocilizumab. Under den åbne periode af studie II blev forbedringen af den fysiske funktionsevne opretholdt i op til 2 år. Ved uge 52 var den gennemsnitlige ændring i HAQ-DI -0,58 i tocilizumab 8 mg/kg plus MTX gruppen sammenlignet med -0,39 i placebo plus MTX gruppen. Den gennemsnitlige ændring i HAQ-DI var opretholdt ved uge 104 i tocilizumab

8 mg/kg plus MTX gruppen (-0,61).

*Hæmoglobinkoncentrationer*

I uge 24 blev der set statistisk signifikante forbedringer i hæmoglobinkoncentrationerne efter behandling med tocilizumab, sammenlignet med behandling med DMARDs (p < 0,0001). Middelkoncentrationerne af hæmoglobin steg efter uge 2 og forblev inden for normalområdet frem til uge 24.

*Tocilizumab versus adalimumab i monoterapi*

Studie VI (WA19924), et 24-ugers dobbeltblindet studie, som sammenlignede tocilizumab-monoterapi med adalimumab-monoterapi, undersøgte 326 patienter med reumatoid artrit, som var intolerante overfor methotrexat, eller hvor fortsat behandling med methotrexat blev betragtet som uhensigsmæssigt (inklusive patienter, som responderede utilstrækkeligt på methotrexat). Patienterne i tocilizumab-armen fik en intravenøs infusion af tocilizumab (8 mg/kg) hver 4. uge og en subkutan placebo-injektion hver 2. uge. Patienterne i adalimumab-armen fik en subkutan injektion med adalimumab (40 mg) hver 2. uge plus en intravenøs infusion med placebo hver 4. uge.

Der blev vist en statistisk signifikant bedre behandlingseffekt af tocilizumab sammenlignet med adalimumab i kontrol af sygdomsaktivitet fra *baseline* til uge 24, for det primære endepunkt, der var ændring i DAS28, samt for alle sekundære endepunkter (tabel 6).

*Tabel 6. Effektresultater for studie VI (WA19924)*

|  | **Adalimumab + placebo (intravenøs)**  **N = 162** | | **Tocilizumab + placebo (subkutan)**  **N = 163** | **p-værdi(a)** |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Primært endepunkt – gennemsnitlig ændring fra *baseline* til uge 24** | | | | |
| DAS28 (justeret gennemsnit) | | -1,8 | -3,3 |  |
| Forskel i justeret gennemsnit (95% konfidensinterval) | | -1,5 (-1,8; -1,1) | | <0,0001 |
| **Sekundære endepunkter - procent respondenter ved uge 24 (b)** | | | | |
| DAS28 < 2,6, n (%) | | 17 (10,5) | 65 (39,9) | <0,0001 |
| DAS28 ≤ 3,2, n (%) | | 32 (19,8) | 84 (51,5) | <0,0001 |
| ACR20-respons, n (%) | | 80 (49,4) | 106 (65,0) | 0,0038 |
| ACR50-respons, n (%) | | 45 (27,8) | 77 (47,2) | 0,0002 |
| ACR70-respons, n (%) | | 29 (17,9) | 53 (32,5) | 0,0023 |

*ap-værdien er justeret for lokalisering og varighed af reumatoid artrit for alle endepunkter og desuden for baseline-værdier for alle kontinuerlige endepunkter.*

*b Ikke-respondenter: der ekstrapoleres for manglende data. Multiplicitet er kontrolleret ved brug af Bonferroni-Holm-procedure.*

Den overordnede kliniske bivirkningsprofil for tocilizumab og adalimumab var sammenlignelig. Andelen af patienter med alvorlige bivirkninger balancerede mellem de 2 behandlingsgrupper (tocilizumab 11,7 % vs. adalimumab 9,9 %). Bivirkninger i tocilizumab-armen var i overensstemmelse med den kendte sikkerhedsprofil for tocilizumab, og bivirkningerne blev rapporteret med frekvenser, der er sammenlignelige med tabel 1. En højere forekomst af infektioner og parasitære sygdomme blev rapporteret i tocilizumab-armen (48 % *vs.* 42 %), men uden forskel i forekomsten af alvorlige infektioner (3,1 %). De 2 behandlinger i studiet udløste det samme mønster i ændringer i laboratoriesikkerheds-parametre (fald i neutrofilocyttal og trombocyttal, stigninger i ALAT, ASAT og lipider), dog var ændringen i og hyppigheden af de nævnte abnormaliteter højere med tocilizumab end med adalimumab. Fire (2,5 %) patienter i tocilizumab-armen og to (1,2 %) patienter i adalimumab-armen oplevede et fald i neutrofilocyttal af CTC grad 3 eller 4. Elleve (6,8 %) patienter i tocilizumab-armen og fem (3,1 %) patienter i adalimumab-armen oplevede ALAT-stigning af CTC grad 2 eller højere. Den gennemsnitlige stigning i LDL fra *baseline* var 0,64 mmol/l (25 mg/dl) for patienter i tocilizumab-armen og 0,19 mmol/l (7 mg/dl) for patienter i adalimumab- armen. Sikkerheden observeret i tocilizumab-armen var konsistent med den kendte sikkkerhedsprofil for tocilizumab og ingen nye eller uventede bivirkninger blev observeret (se tabel 1).

***MTX-naive patienter med tidlig reumatoid artrit***

Studie VII (WA19926), et 2-årigt studie med planlagt primær analyse i uge 52, undersøgte 1.162 MTX-naive voksne patienter med moderat til svær, aktiv tidlig reumatoid artrit (gennemsnitlig sygdomsvarighed ≤ 6 måneder). Omkring 20 % af patienterne var tidligere behandlet med andre DMARDs end MTX. Studiet undersøgte effekten af intravenøs tocilizumab 4 eller 8 mg/kg hver 4. uge /MTX-kombinationsbehandling, intravenøs tocilizumab-monoterapi 8 mg/kg og MTX-monoterapi med henblik på at nedsætte tegn og symptomer og progressionshastigheden af ledskader i 104 uger. Det primære endepunkt var andelen af patienter, som opnåede DAS28-remission (DAS28< 2,6) i uge 24. Der var en signifikant større andel af patienter i tocilizumab 8 mg/kg + MTX og tocilizumab- monoterapi-grupperne, som nåede det primære endepunkt, sammenlignet med MTX-monoterapi- gruppen. Tocilizumab 8 mg/kg + MTX-gruppen viste også statistisk signifikante resultater på tværs af de sekundære hovedendepunkter. Det observerede respons var numerisk højere i tocilizumab 8 mg/kg monoterapi-gruppen for alle sekundære endepunkter, herunder de radiografiske endepunkter, sammenlignet med MTX-monoterapi-gruppen. I dette studie blev ACR/EULAR-remission (Boolean og Index) også analyseret som præspecificerede eksploratoriske endepunkter, og der blev observeret højere responser i tocilizumab-grupperne. Resultaterne fra studie VII vises i table 7.

*Tabel 7. Effektresultater for studie VII (WA19926) hos MTX-naive patienter med tidlig reumatoid artrit*

|  | | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ MTX**  **N=290** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ placebo**  **N=292** | **TCZ**  **4 mg/kg**  **+ MTX**  **N=288** | **Placebo**  **+ MTX**  **N=287** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Primært endepunkt** | | | | | |
| DAS28-remission |  |  |  |  |  |
| Uge 24n (%) | | 130 (44,8)\*\*\* | 113 (38,7)\*\*\* | 92 (31,9) | 43 (15,0) |
| **Sekundære hovedendepunkter** | | | | | |
| DAS28-remission | |  |  |  |  |
| Uge 52n (%) | | 142 (49,0)\*\*\* | 115 (39,4) | 98 (34,0) | 56 (19,5) |
| ACR | |  |  |  |  |
| Uge 24ACR20, n (%) | | 216 (74,5)\* | 205 (70,2) | 212 (73,6) | 187 (65,2) |
| ACR50, n (%) | | 165 (56,9)\*\* | 139 (47,6) | 138 (47,9) | 124 (43,2) |
| ACR70, n (%) | | 112 (38,6)\*\* | 88 (30,1) | 100 (34,7) | 73 (25,4) |
| Uge 52 ACR20, n (%) | | 195 (67,2)\* | 184 (63,0) | 181 (62,8) | 164 (57,1) |
| ACR50, n (%) | | 162 (55,9)\*\* | 144 (49,3) | 151 (52,4) | 117 (40,8) |
| ACR70, n (%) | | 125 (43,1)\*\* | 105 (36,0) | 107 (37,2) | 83 (28,9) |
| HAQ-DI (justeret gennemsnitsændring fra baseline) | | | | | |
| Uge 52 | | -0,81\* | -0,67 | -0,75 | -0,64 |
| **Radiografiske endepunkter (gennemsnitsændring fra baseline)** | | | | | |
| Uge 52mTSS | | 0,08\*\*\* | 0,26 | 0,42 | 1,14 |
| Erosions-score | | 0,05\*\* | 0,15 | 0,25 | 0,63 |
| JSN | | 0,03 | 0,11 | 0,17 | 0,51 |
| Ingen radiografisk progression n (%) (ændring fra baseline i mTSS ≤0) | | 226 (83)**‡** | 226 (82)**‡** | 211 (79) | 194 (73) |
| **Eksploratoriske endepunkter** | | | | | |
| Uge 24: ACR/EULAR Boolean remission, n (%) | | 47 (18,4) **‡** | 38 (14,2) | 43 (16,7) **‡** | 25 (10,0) |
| ACR/EULAR Index remission, n (%) | | 73 (28,5) **‡** | 60 (22,6) | 58 (22,6) | 41 (16,4) |
| Uge 52: ACR/EULAR Boolean remission, n (%) | | 59 (25,7) **‡** | 43 (18,7) | 48 (21,1) | 34 (15,5) |
| ACR/EULAR Index remission, n (%) | | 83 (36,1) **‡** | 69 (30,0) | 66 (29,3) | 49 (22,4) |

*mTSS - modificeret total Sharp-score*

*JSN - ledspalteforsnævring*

Alle sammenligninger vedrørende effekt er *versus* placebo + MTX. \*\*\*p≤0,0001; \*\*p<0,001; \*p<0, 05;

‡p < 0,05 *versus* placebo + MTX, men endepunkterne var eksploratoriske (ikke inkluderet i hierarkiet af statistiske test og er derfor ikke kontrolleret for multiplicitet).

*COVID-19*

Klinisk effekt

**RECOVERY (Randomiseret vurdering af COVID-19 behandling) samarbejdsgruppeforsøg med indlagte voksne diagnosticeret med COVID-19**

RECOVERY var et stort, randomiseret, kontrolleret, åbnet multicenterplatformsforsøg, der blev udført i Storbritannien for at vurdere effekten af og sikkerheden ved potentielle behandlinger af hospitalsindlagte voksne patienter med svær COVID-19. Alle egnede patienter modtog sædvanlig pleje og gennemgik en indledende (hoved) randomisering. Kvalificerede patienter til forsøget havde klinisk formodet eller laboratoriebekræftet SARS-CoV-2-infektion og ingen medicinske kontraindikationer over for nogen af behandlingerne. Patienter med klinisk evidens for progressiv COVID-19 (defineret som iltmætning <92 % på rumluft eller iltbehandling og CRP >75 mg/L) var kvalificeret for en ny randomisering for at få enten intravenøs tocilizumab eller sædvanlig behandling alene.

Effektanalyser blev udført i intent-to-treat (ITT)-populationen omfattende 4116 patienter, som blev randomiseret med 2022 patienter i gruppen, der fik tocilizumab + sædvanlig behandling, og 2094 patienter i gruppen med sædvanlig behandling alene. Demografien og sygdomskarakteristika ved *baseline* for ITT-populationen var godt fordelt mellem behandlingsgrupperne. Gennemsnitsalderen for deltagere var 63,6 år (standardafvigelse 13,6 år). Størstedelen af patienterne var mænd (67 %) og kaukasere (76 %). Medianen (området) for CRP var 143 mg/L (75-982).

Ved *baseline* fik 0,2 % (n=9) af patienterne ikke supplerende ilt, 45 % af patienterne havde behov for ilt med lavt flow, 41% havde behov for ikke-invasiv ventilering eller ilt med højt flow, og 14 % af patienterne havde behov for invasiv mekanisk ventilering; det blev rapporteret, at 82 % fik systemiske kortikosteroider (defineret som patienter, som påbegyndte behandling med systemiske kortikosteroider enten inden eller på tidspunktet for randomisering). De mest almindelige komorbiditeter var diabetes (28,4%), hjertesygdom (22,6%) og kronisk lungesygdom (23,3%).

Det primære udfald var tid til død til og med dag 28. *Hazard ratioen*, der sammenlignede gruppen med tocilizumab  sædvanlig behandling, med gruppen med sædvanlig behandling alene var 0,85 (95% CI: 0,76 til 0,94), et statistisk signifikant resultat (p0,0028). Sandsynligheden for at dø op til dag 28 blev beregnet til at være henholdsvis 30,7 % og 34,9 % i grupperne med tocilizumab og sædvanlig behandling. Risikoforskellen blev beregnet til at være -4,1 % (95% KI: -7,0 % til -1,3 %) svarende til den primære analyse. *Hazard ratioen* hos en forudspecificerede undergruppe af patienter, som fik systemiske kortikosteroider ved *baseline*, var 0,79 (95% KI: 0,70 til 0,89), og for den forudspecificerede undergruppe af patienter, som ikke fik systemiske kortikosteroider ved *baseline*, var den 1,16 (95% KI: 0,91 til 1,48).

Den mediane tid til udskrivelse fra hospitalet var 19 dage i gruppen med tocilizumab + sædvanlig behandling og >28 dage i gruppen med sædvanlig behandling (*hazard ratio* [95% KI] = 1,22 [1,12 til 1,33]).

Blandt patienter, som ikke havde behov for invasiv mekanisk ventilering ved *baseline*, var andelen af patienter, som havde behov for mekanisk ventilering eller døde op til dag 28, 35 % (619/1754) i gruppen med tocilizumab + sædvanlig behandling og 42 % (754/1800) i gruppen med sædvanlig behandling alene (risikoforhold [95% KI] = 0,84, [0,77 til 0,92] p<0,0001).

Pædiatrisk population

*sJIA-patienter*

Klinisk virkning

Tocilizumabs virkning ved behandling af aktiv sJIA blev undersøgt i et 12 ugers randomiseret dobbeltblindet, placebokontrolleret, parallelgruppe, to-armet studie. Patienter, som var inkluderet i studiet, havde en samlet sygdomvarighed på mindst 6 måneder og aktiv sygdom, men oplevede ikke akut flare, som krævede kortikosteroid-doser på mere end 0,5 mg/kg prednison-ækvivalent. Effekt ved behandling af makrofag-aktiveringssyndrom er ikke blevet undersøgt.

Patienter (med eller uden MTX-behandling) blev randomiseret (tocilizumab:placebo = 2:1) til en af to behandlingsgrupper. 75 patienter fik tocilizumab-infusioner hver 2. uge enten 8 mg/kg for patienter ≥ 30 kg eller 12 mg/kg for patienter < 30 kg, og 37 patienter fik placebo-infusioner hver 2. uge. Kortikosteroid-nedtrapning var tilladt fra uge 6 for patienter, som opnåede et JIA ACR70-respons. Efter 12 uger eller fra det tidspunkt, hvor patienten måtte udgå på grund af sygdomsforværring, blev patienterne behandlet i den igangværende åbne forlængelsesfase med dosering efter vægt.

*Klinisk respons*

Det primære endepunkt var andelen af patienter med mindst 30 % forbedring af JIA ACR-respons (JIA ACR30-respons) ved uge 12 og fravær af feber (ingen temperaturmåling ≥ 37,5 °C i de forudgående 7 dage). 85 % (64/75) af patienterne behandlet med tocilizumab og 24,3 % (9/37) af patienterne behandlet med placebo nåede dette endepunkt. Forskellen mellem disse andele var stærkt signifikant (p < 0,0001).

Procentdelen af patienter, som opnåede JIA ACR30-, ACR50-, ACR70- og ACR90-respons vises i tabel 8:

*Tabel 8. JIA ACR-responsrater ved uge 12 (% patienter)*

| **Responsrate** | **Tocilizumab N = 75** | **Placebo N = 37** |
| --- | --- | --- |
| JIA ACR30 | 90,7 %1 | 24,3 % |
| JIA ACR50 | 85,3 %1 | 10,8 % |
| JIA ACR70 | 70,7 %1 | 8,1 % |
| JIA ACR90 | 37,3 %1 | 5,4 % |

1*p < 0,0001, tocilizumab vs. placebo*

*Systemiske effekter*

Hos tocilizumab-behandlede patienter var 85 % af de patienter, som havde feber på grund af sJIA ved *baseline*, feberfri (ingen temperaturmåling ≥ 37,5 °C i de forudgående 14 dage) ved uge 12 *versus* kun 21 % af placebo-patienterne (p < 0,0001).

Den justerede gennemsnitlige ændring på den visuelle analog skala (VAS) for smerte efter 12 ugers tocilizumab-behandling var en reduktion på 41 point på en skala fra 0 til 100 sammenlignet med en reduktion på 1 for placebo-patienter (p < 0,0001).

*Kortikosteroid-nedtrapning*

For patienter, som opnåede et JIA ACR70-respons, var dosisreduktion af kortikosteroid tilladt. 17 (24 %) tocilizumab-behandlede patienter *versus* 1 (3 %) placebo-patient var i stand til at reducere deres kortikosteroiddosis med mindst 20 % uden at opleve et efterfølgende flare i JIA ACR30 eller forekomst af systemiske symptomer op til uge 12 (p = 0,028). Reduktion i kortikosteroid fortsatte, idet 44 patienter var stoppet med orale kortikosteroider i uge 44, samtidig med, at de opretholdt JIA ACR- respons.

*Effekten på sundhed og livskvalitet*

Ved uge 12 var andelen af patienter, som viste en minimal klinisk vigtig forbedring i Childhood Health Assessment Questionnaire Disability Index (defineret som et individuelt total fald i total-score på ≥ 0,13), signifikant højere hos tocilizumabbehandlede patienter og end hos placebobehandlede patienter; 77 % *versus* 19 % (p<0,0001).

*Laboratorieparametre*

50 ud af 75 (67 %) patienter behandlet med tocilizumab havde et hæmoglobinniveau < nedre normalgrænse ved *baseline*. Ved uge 12 havde 40 (80 %) af disse patienter en stigning i deres hæmoglobin til inden for normalområdet mod kun 2 ud af 29 (7 %) placebobehandlede patienter med hæmoglobinniveau < nedre normalgrænse ved *baseline* (p < 0,0001).

*pJIA-patienter*

*Klinisk virkning*

Tocilizumabs virkning blev vurderet i et tre-delt studie, WA19977, inklusive en åben forlængelse med børn med aktiv pJIA. Del I bestod af en 16-ugers opstartsperiode med aktiv tocilizumab-behandling (n=188), efterfulgt af del II, en 24-ugers, randomiseret, dobbeltblindet, placebo-kontrolleret periode, hvor patienterne kunne udtræde (n=163), efterfulgt af del III, 64 ugers åben behandling. I del I fik inkluderbare patienter, som vejede ≥30 kg, 8 mg/kg tocilizumab som infusion hver fjerde uge, i alt 4 doser. Patienter <30 kg blev randomiseret 1:1 til enten tocilizumab 8 mg/kg eller 10 mg/kg som infusion hver 4. uge, i alt 4 doser. Patienter, som fuldførte del I af studiet og mindst opnåede JIA- ACR30-respons ved uge 16 sammenlignet med *baseline*, var kvalificerede til at fortsætte i den blindede periode (del II). I del II blev patienterne randomiseret til tocilizumab (samme dosis som i del I) eller placebo i forholdet 1:1, stratificeret efter samtidig brug af MTX og kortikosteroid. Alle patienter fortsatte i del II indtil uge 40, eller indtil patienten opfyldte JIA-ACR30-kriterierne for flare (i forhold til uge 16) og kunne få tocilizumab som *escape*-behandling (samme dosis som i del I).

*Klinisk respons*

Det primære endepunkt var andel af patienter med JIA-ACR30-flare ved uge 40 i forhold til uge 16. 48,1 % (39/81) af de placebobehandlede patienter oplevede flare sammenlignet med 25,6 % (21/82) af de tocilizumab-behandlede patienter. Denne forskel var statistisk signifikant (p=0,0024).

Ved afslutningen af del I var JIA-ACR30-, ACR50-, ACR70- og ACR90-respons henholdsvis 89,4 %, 83,0 %, 62,2 % og 26,1 %.

Procentdelen af patienter, der opnåede JIA-ACR30-, ACR50- og ACR70-respons ved uge 40 i forhold til *baseline* i udtrædningsfasen (del II) er vist i tabel 9. I den statistiske analyse blev patienter, der oplevede et flare (og som fik tocilizumab som *escape*-behandling) under del II, eller som udgik, klassificeret som ikke-respondenter. En supplerende analyse af JIA-ACR-responser, hvor uge 40-data blev taget i betragtning uanset flare-status, viste, at ved uge 40 havde 95,1 % af patienterne, som havde fået kontinuerlig tocilizumab-behandling, opnåede en JIA-ACR30 eller højere.

*Tabel 9. JIA-ACR-respons ved uge 40 i forhold til baseline (procentdel af patienter)*

| **Respons-rate** | Tocilizumab  N=82 | Placebo  N=81 |
| --- | --- | --- |
| ACR-30 | 74,4 %\* | 54,3 %\* |
| ACR-50 | 73,2 %\* | 51,9 %\* |
| ACR-70 | 64,6 %\* | 42,0 %\* |

*\* p<0,01*, *tocilizumab vs. placebo*

Antallet af aktive led var signifikant reduceret i forhold til *baseline* hos patienter behandlet med tocilizumab sammenlignet med placebo (justerede gennemsnitlige ændringer på -14,3 *versus* -11,4; p=0,0435). Lægernes globale vurdering af sygdomsaktivitet, målt på en 0-100 mm skala, viste en større reduktion i sygdomsaktivitet for tocilizumab sammenlignet med placebo (justerede gennemsnitlige ændringer på -45,2 mm *versus* -35,2 mm; p=0,0031).

Den justerede gennemsnitlige ændring i smerte-VAS efter 40 ugers tocilizumab-behandling på en 0-100 mm skala var 32,4 mm sammenlignet med en reduktion på 22,3 mm for placebo-behandlede patienter (høj statistisk signifikans, p=0,0076).

ACR-responsrater var numerisk lavere for patienter, som tidligere havde været i biologisk behandling, som vist i tabel 10 nedenfor.

*Tabel 10. Antal og andel af patienter med en JIA-ACR30-flare samt andel af patienter med JIA- ACR30/50/70/90-respons ved uge 40, afhængigt af tidligere brug af biologiske lægemidler (ITT population – del II af studiet)*

|  | **Placebo** | | **Tocilizumab** | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Tidligere biologisk behandling** | **Ja (n** = **23)** | **Nej (n** = **58)** | **Ja (n** = **27)** | **Nej (n** = **55)** |
| JIA-ACR30-flare | 18 (78,3) | 21 (36,2) | 12 (44,4) | 9 (16,4) |
| JIA-ACR30-respons | 6 (26,1) | 38 (65,5) | 15 (55,6) | 46 (83,6) |
| JIA-ACR50-respons | 5 (21,7) | 37 (63,8) | 14 (51,9) | 46 (83,6) |
| JIA-ACR70-respons | 2 (8,7) | 32 (55,2) | 13 (48,1) | 40 (72,7) |
| JIA-ACR90-respons | 2 (8,7) | 17 (29,3) | 5 (18,5) | 32 (58,2) |

Patienter, der var randomiseret til tocilizumab, havde færre ACR30-flare-episoder og et højere samlet ACR-respons end patienter, som fik placebo. Dette var uafhængigt af tidligere behandling med et biologisk lægemiddel.

Cytokinfrigivelsessyndrom

Virkningen af tocilizumab til behandling af cytokinfrigivelsessyndrom blev undersøgt i en retrospektiv analyse af data fra kliniske forsøg med CAR T-celle behandling (tisagenlecleucel og axicabtagen ciloleucel) anvendt ved hæmatologiske maligniteter. Egnede patienter blev behandlet med tocilizumab 8 mg/kg (12 mg/kg for patienter, der vejede mindre end 30 kg), med eller uden supplerende høj-dosis kortikosteroid for svær eller livstruende cytokinfrigivelsessyndrom. Kun den første episode af cytokinfrigivelsessyndrom var inkluderet i analysen. Effektpopulationen for tisagenleclaucel kohorten inkluderede 28 mænd og 23 kvinder (i alt 51 patienter) med en medianalder på 17 år (i et spænd på 3- 68 år). Mediantiden fra start af cytokinfrigivelsessyndrom til første dosis med tocilizumab var 3 dage (i et spænd på 0-18 dage). Ophør af cytokinfrigivelsessyndrom blev defineret som feberfri og ude af behandling med vasopressorer i mindst 24 timer. Patienterne blev defineret som respondenter, hvis cytokinfrigivelsessyndromet var forsvundet inden for 14 dage fra den første dosis med tocilizumab, hvis ikke der var behov for mere end 2 doser af tocilizumab, og ikke andre lægemidler end tocilizumab og kortikosteroider, blev anvendt til behandlingen.

39 patienter (76,5 %; 95 % konfidensinterval: 62,5 % - 87,2 %) opnåede et respons. I en uafhængig kohorte på 15 patienter (i et spænd på 9-75 år) med axicabtagen ciloleucel-induceret cytokinfrigivelsessyndrom, responderede 53 %.

Det Europæiske Lægemiddelagentur har dispenseret fra kravet om at fremlægge resultaterne af studier med tocilizumab i alle undergrupper af den pædiatriske population i behandling af cytokinfrigivelsessyndrom forbundet med CAR T-celle behandling.

COVID-19

Det Europæiske Lægemiddelagentur har dispenseret fra kravet om at fremlægge resultaterne af studier med tocilizumab i en eller flere undergrupper af den pædiatriske population til behandling af COVID- 19

## 5.2 Farmakokinetiske egenskaber

Intravenøs anvendelse

Patienter med reumatoid artrit

Tocilizumabs farmakokinetik blev bestemt ved en populationsfarmakokinetisk analyse af en database, som omfattede 3.552 patienter med reumatoid artrit, som fik 4 eller 8 mg/kg tocilizumab som i.v.- infusion over 1 time hver 4. uge i 24 uger eller 162 mg tocilizumab subkutant enten ugentligt eller hver anden uge i 24 uger.

Følgende parametre (ventede middelværdi ± SD) blev beregnet for en dosis på 8 mg/kg tocilizumab hver 4. uge: Arealet under kurven ved *steady-state* (AUC) = 38.000 ± 13.000 timer∙µg/ml, *trough*- koncentration (Cmin) = 15,9 ± 13,1 g/ml og maksimumkoncentration (Cmax) = 182 ± 50,4 µg/ml. Akkumulationsratioer for AUC og Cmax var små, hhv. 1,32 og 1,09. Akkumulationsratioen var højere for Cmin (2,49), hvilket var forventet på grund af bidraget fra den non-lineære clearance ved lavere koncentrationer. *Steady-state* for Cmax blev nået efter første indgift, mens *steady-state* for AUC og Cmin blev nået efter hhv. 8 og 20 uger. AUC, Cmin og Cmax for tocilizumab steg med øget legemsvægt. Ved legemsvægt ≥ 100 kg var den forventede gennemsnitlige (± SD) *steady-state*-AUC, -Cmin og -Cmax for tocilizumab hhv. 50.000 ± 16.800 µg∙timer/ml, 24,4 ± 17,5 µg/ml og 226 ± 50,3 µg/ml, hvilket er højere end de gennemsnitlige eksponeringsværdier for patientpopulationen (dvs. alle legemsvægte) rapporteret ovenfor. Dosis-responskurven for tocilizumab flader ud ved højere eksponering, hvilket resulterer i mindre effektgevinst for hver trinvis forøgelse af tocilizumab-koncentrationen, således at klinisk relevante stigninger i effekt ikke blev vist hos patienter, som blev behandlet med > 800 mg tocilizumab. Tocilizumabdoser over 800 mg per infusion anbefales derfor ikke (se pkt 4.2).

COVID-19 patienter

Farmakokinetikken for tocilizumab blev beskrevet ved hjælp af en populationsfarmakokinetisk analyse af en database bestående af 380 voksne COVID-19 patienter i forsøg WA42380 (COVACTA) og forsøg CA42481 (MARIPOSA), som blev behandlet med en enkelt infusion med 8 mg/kg tocilizumab eller to infusioner med mindst 8 timers mellemrum. De følgende parametre (forventet middelværdi+SD) blev beregnet for en dosis på 8 mg/kg tocilizumab: areal under kurven over 28 dage (AUC0-28) = 18312 (5184) time•µg/ml, koncentration på dag 28 (Cdag28) = 0,934 (1,93) µg/ml og maksimal koncentration (Cmax) = 154 (34,9) µg/ml. AUC0-28,Cday28 og Cmax efter to doser på 8 mg/kg tocilizumab med 8 timers mellemrum blev også beregnet (forventet middelværdi+SD): 42240 (11520) time•µg/ml og henholdsvis 8,94 (8,5) µg/ml og 296 (64,7) µg/ml.

Fordeling

Hos patienter med reumatoid artrit, var det centrale fordelingsvolumen 3,72 l og det perifere fordelingsvolumen 3,35 l. Det resulterede i et fordelingsvolumen ved *steady-state* på 7,07 l.

Hos voksne COVID-19-patienter var den centrale fordelingsvolumen 4,52 l, den perifere fordelingsvolumen var 4,23 l, hvilket gav en fordelingsvolumen på 8,75 l.

Elimination

Efter intravenøs indgift undergår tocilizumab en dobbelt elimination fra cirkulationen, en der følger en lineær clearance og en der følger en koncentrationsafhængig non-lineære clearance.

Hos patienter med reumatoid artrit var lineær clearance 9,5 ml/t. Hos voksne COVID-19 patienter var den lineære clearance 17,6 ml/t hos patienter med ordinalskalakategori 3 (OS 3, patienter med behov for supplerende ilt) ved *baseline*, 22,5 ml/t hos patienter med OS 4 (patienter med behov for ilt med højt flow eller non-invasiv ventilering) ved *baseline*, 29 ml/t hos patienter med OS 5 (patienter med behov for mekanisk ventilering) ved *baseline* og 35,4 ml/t hos patienter med OS 6 (patienter med behov for ECMO-behandling (ekstrakorporeal membranoxygenering) eller mekanisk ventilering og yderligere organstøtte) ved *baseline*.

Den koncentrationsafhængige non-lineære clearance spiller en væsentlig rolle ved lave koncentrationer af tocilizumab. Når den non-lineære clearance pathway først er mættet, ved højere koncentrationer af tocilizumab, bestemmes clearance hovedsageligt af den lineære clearance.

Hos patienter med reumatoid artrit var halveringstiden (t1/2) af tocilizumab koncentrationsafhængig. Ved *steady-state* efter en dosis på 8 mg/kg hver 4. uge aftog den effektive t1/2 fra 18 dage til 6 dage ved faldende koncentrationer inden for et dosisinterval.

Hos COVID-19 patienter var serumkoncentrationer under kvantificeringsgrænsen efter i gennemsnit 35 dage efter én infusion af iv tocilizumab 8 mg/kg.

Linearitet

Tocilizumabs farmakokinetiske parametre ændrede sig ikke med tiden. Der blev set en mere end dosisproportional stigning i AUC og Cmin efter doser på 4 og 8 mg/kg hver 4. uge. Cmax øgedes dosisproportionalt. Ved *steady-state* var de forventede værdier for AUC og Cmin hhv. 3,2 og 30 gange højere efter 8 mg/kg, sammenlignet med 4 mg/kg.

Specielle populationer

*Nedsat nyrefunktion:* Der er ikke gennemført kliniske studier om virkningen af nedsat nyrefunktion på tocilizumabs farmakokinetik. De fleste patienter i den populationsfarmakokinetiske analyse havde normal eller let nedsat nyrefunktion. Let nedsat nyrefunktion (creatininclearance < 80 ml/min og ≥ 50 ml/min iht. Cockcroft-Gault) påvirkede ikke tocilizumabs farmakokinetik.

*Nedsat leverfunktion:* Der er ikke gennemført formelle studier om virkningen af nedsat leverfunktion på tocilizumabs farmakokinetik.

*Alder, køn og etnicitet:* Populationsfarmakokinetiske analyser af patienter med reumatoid artrit og COVID-19 viste, at alder, køn og race ikke påvirkede tocilizumabs farmakokinetik.

Resultaterne af den populationsfarmakokinetiske analyse for COVID-19 patienter bekræftede, at legemsvægt og sværhedsgrad af sygdommen begge er kovariater, som har en mærkbar indvirkning på den lineære clearance for tocilizumab.

*sJIA-patienter:*

Tocilizumabs farmakokinetik blev bestemt ved en populationsfarmakokinetisk analyse af en database, som omfattede 140 sJIA-patienter behandlet med 8 mg/kg intravenøst hver 2. uge (patienter med en legemsvægt ≥ 30 kg), 12 mg/kg intravenøst hver 2. uge (patienter med en legemsvægt < 30 kg), 162 mg subkutant hver uge (patienter med en legemsvægt ≥ 30 kg), 162 mg subkutant hver 10. dag eller hver 2. uge (patienter med en legemsvægt < 30 kg).

*Tabel 11. Forventet gennemsnit ± standardafvigelser på farmakokinetiske parametre ved steady-state efter intravenøs dosering hos sJIA patienter*

| **Tocilizumab farmakokinetisk parameter** | **8 mg/kg hver 2. uge ≥ 30 kg** | **12 mg/kg hver 2. uge, under 30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 256 ± 60,8 | 274  63,8 |
| Ctrough (µg/ml) | 69,7 ± 29,1 | 68,4  30,0 |
| Cgennemsnit (µg/ml) | 119 ± 36,0 | 123  36,0 |
|  |  |  |
| Akkumulering Cmax | 1,42 | 1,37 |
| Akkumulering Ctrough | 3,20 | 3,41 |
| Akkumulering Cgennemsnit eller AUCτ\* | 2,01 | 1,95 |

\*τ = 2 uger for intravenøse regimer

Efter intravenøs dosering, var ca. 90 % af *steady-state* opnået ved uge 8 for både 12 mg/kg (legemsvægt < 30 kg) og 8 mg/kg (legemsvægt ≥ 30 kg), ved doseringsregimer på hver 2. uge.

Hos sJIA-patienter var det centrale fordelingsvolumen 1,87 l og det perifere fordelingsvolumen 2,14 l, hvilket resulterede i et fordelingsvolumen ved *steady-state* på 4,01 l. Den linære clearance, estimeret som en parameter ved den populationsfarmakokinetiske analyse, var 5,7 ml/time.

Ved uge 12 er tocilizumabs halveringstid hos sJIA-patienter op til 16 dage for de to vægtkategorier (8 mg/kg for legemsvægt ≥ 30 kg eller 12 mg/kg for legemsvægt < 30 kg).

*pJIA-patienter:*

Tocilizumabs farmakokinetik hos patienter med pJIA blev karakteriseret med en farmakokinetisk populationsanalyse, som inkluderede 237 patienter som blev behandlet med 8 mg/kg intravenøst hver 4. uge (patienter med en legemsvægt ≥ 30 kg), 10 mg/kg intravenøst hver 4. uge (patienter med en legemsvægt < 30 kg), 162 mg subkutant hver 2. uge (patienter med en legemsvægt ≥ 30 kg) eller 162 mg subkutant hver 3. uge (patienter med en legemsvægt < 30 kg).

*Tabel 12. Forventet gennemsnit ± standardafvigelser på farmakokinetiske parametre ved steady-state efter intravenøs dosering hos pJIA patienter*

| **Tocilizumab farmakokinetisk parameter** | **8 mg/kg hver 4. uge ≥ 30 kg** | **12 mg/kg hver 4. uge, under 30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 183 ± 42,3 | 168  24,8 |
| Ctrough (µg/ml) | 6,55 ± 7,93 | 1,47  2,44 |
| Cgennemsnit (µg/ml) | 42,2 ± 13,4 | 31,6  7,84 |
|  |  |  |
| Akkumulering Cmax | 1,04 | 1,01 |
| Akkumulering Ctrough | 2,22 | 1,43 |
| Akkumulering Cgennemsnit eller AUCτ\* | 1,16 | 1,05 |

\*τ = 4 uger for intravenøse regimer

Efter intravenøs dosering var ca. 90 % af *steady-state* opnået ved uge 12 for en dosis på 10 mg/kg (legemsvægt < 30 kg) og ved uge 16 for en dosis på 8 mg/kg (legemsvægt ≥ 30 kg).

Halveringstiden for tocilizumab hos pJIA-patienter er op til 16 dage for de to vægtkategorier (8 mg/kg ved en kropsvægt ≥30 kg og 10 mg/kg ved en kropsvægt <30 kg) i et dosisinterval ved *steady-state*.

## 5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata

Non-kliniske data viser ingen speciel risiko for mennesker vurderet ud fra konventionelle studier af sikkerhedsfarmakologi, toksicitet efter gentagne doser og genotoksicitet.

Der er ikke udført studier for carcinogenicitet, da IgG1-monoklonale antistoffer ikke anses for at have carcinogent potentiale.

De foreliggende non-kliniske data viste virkningen af IL-6 på malign progression og forskellige cancertypers resistens overfor apoptose. Disse data tyder ikke på en relevant risiko for initiering og progression af cancer under behandling med tocilizumab. Der blev desuden ikke observeret prolifererende læsioner i et 6-måneders kronisk toksicitetsstudie hos cynomolgusaber eller hos IL-6- deficiente mus.

De foreliggende non-kliniske data tyder ikke på en virkning på fertiliteten under behandling med tocilizumab. I et kronisk toksicitetsstudie hos cynomolgusaber blev der ikke set virkninger på endokrint aktive organer og organer i det reproduktive system, og reproduktionsevnen var ikke påvirket hos IL-6-deficiente mus. Der blev ikke set direkte eller indirekte skadelig virkning på graviditet eller embryonal-føtal udvikling efter indgift af tocilizumab hos cynomolgusaber i den tidlige graviditet. Der blev dog set en mindre stigning i antallet af aborter/embryonal-føtal død efter høj systemisk eksponering i højdosisgruppen (> 100 gange human eksponering), som fik 50 mg/kg/dag, sammenlignet med placebo og andre lavdosisgrupper. Selvom IL-6 ikke synes at være et kritisk cytokin over for føtal vækst eller immunologisk kontrol af den maternelle/føtale interface, kan en forbindelse mellem disse fund og tocilizumab ikke udelukkes.

Behandling med en murin analog førte ikke til toksicitet hos unge mus. Specielt var der ingen hæmning af knoglevækst, immunfunktion eller kønsmodning.

# 6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

## 6.1 Hjælpestoffer

L-histidin

L-histidin-hydrochlorid monohydrat

L-threonin

L-methionin

Polysorbat 80

Vand til injektionsvæsker

## 6.2 Uforligeligheder

Dette lægemiddel må ikke blandes med andre lægemidler end dem, der er anført under pkt. 6.6.

## 6.3 Opbevaringstid

*Uåbnet hætteglas*: 3 år.

*Fortyndet produkt*: Efter fortynding er den klargjorte infusionvæske, opløsning fysisk og kemisk stabil i natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) eller 4,5 mg/ml (0,45 %) injektionsvæske, opløsning. Den klargjorte infusionvæske, opløsning kan opbevares i 48 timer ved 30 ºC og i op til 1 måned i køleskab ved 2 – 8 °C.

Fra et mikrobiologisk synspunkt bør den klargjorte infusionsvæske, opløsning anvendes omgående. Hvis den ikke anvendes omgående, er opbevaringstid og opbevaringsbetingelser før anvendelsen brugerens ansvar. Opbevaringen bør normalt ikke være længere end 24 timer ved 2 – 8 °C, medmindre fortyndingen fandt sted under kontrollerede og validerede aseptiske betingelser.

## 6.4 Særlige opbevaringsforhold

Opbevar hætteglas i køleskab (2 – 8 °C). Må ikke nedfryses.

Opbevar hætteglassene i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Opbevaringsforhold efter fortynding af lægemidlet, se pkt. 6.3.

## 6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser

Avtozma leveres i hætteglas (type I glas) med prop (butylgummi) indeholdende 4 ml, 10 ml eller 20 ml koncentrat. Pakningsstørrelser på 1 og 4 hætteglas.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

## 6.6 Regler for bortskaffelse og anden håndtering

Instrukser for fortynding før indgivelse

Parenterale lægemidler bør inspiceres visuelt for partikler og misfarvning før anvendelse. Kun opløsninger, som er klare til svagt opaliserende, farveløse til lysegule og fri for synlige partikler, må fortyndes. Brug en steril nål og sprøjte til at forberede Avtozma. Ved infusionsposer fremstillet af polyvinylklorid (PVC) skal infusionsposer, som er di(2-ethylhexyl)phtalat-frie (DEHP-frie), anvendes.

Patienter med reumatoid artrit, cytokinfrigivelsessyndrom (≥ 30 kg) og COVID-19

Den mængde, som svarer til den mængde Avtozma-koncentrat, som er nødvendig til patientens dosis, udtages under aseptiske forhold fra en 100 ml infusionspose, som indeholder steril, pyrogenfri natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) eller 4,5 mg/ml (0,45 %) injektionsvæske. Den nødvendige mængde Avtozma-koncentrat (0,4 ml/kg) trækkes op af hætteglasset og tilsættes til infusionsposen på 100 ml. Det totale volumen skal være 100 ml. Bland opløsningen ved at vende posen forsigtigt for at undgå skumdannelse.

Anvendelse i den pædiatriske population

sJIA- og pJIA-patienter og patienter med cytokinfrigivelsessyndrom ≥30 kg

Et volumen, som svarer til det volumen Avtozma-koncentrat, som er nødvendig til patientens dosis, udtages under aseptiske forhold fra en 100 ml infusionspose, som indeholder steril, pyrogenfri natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) eller 4,5 mg/ml (0,45 %) injektionsvæske. Det nødvendige volumen Avtozma-koncentrat (**0,4 ml/kg**) trækkes op af hætteglasset og tilsættes til infusionsposen på 100 ml. Det samlede volumen skal være 100 ml. Bland opløsningen ved at vende posen forsigtigt for at undgå skumdannelse

sJIA-patienter og patienter med cytokinfrigivelsessyndrom < 30 kg

Et volumen, som svarer til det volumen Avtozma-koncentrat, som er nødvendig til patientens dosis, udtages under aseptiske forhold fra en 50 ml infusionspose, som indeholder steril, pyrogenfri natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) eller 4,5 mg/ml (0,45 %) injektionsvæske. Det nødvendige volumen Avtozma-koncentrat (**0,6 ml/kg**) trækkes op af hætteglasset og tilsættes til infusionsposen på 50 ml. Det samlede volumen skal være 50 ml. Bland opløsningen ved at vende posen forsigtigt for at undgå skumdannelse.

pJIA-patienter <30 kg

Et volumen, som svarer til det volumen Avtozma-koncentrat, som er nødvendig til patientens dosis, udtages under aseptiske forhold fra en 50 ml infusionspose, som indeholder steril, pyrogenfri natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) eller 4,5 mg/ml (0,45 %) injektionsvæske, opløsning. Det nødvendige volumen af Avtozma- koncentrat (**0,5 ml/kg**) trækkes op af hætteglasset og tilsættes til infusionsposen på 50 ml. Det samlede volumen skal være 50 ml. Bland opløsningen ved at vende posen forsigtigt for at undgå skumdannelse.

Avtozma er kun til engangsbrug.

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

# 7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

# 8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/24/1896/001

EU/1/24/1896/002

EU/1/24/1896/003

EU/1/24/1896/004

EU/1/24/1896/005

EU/1/24/1896/006

# 9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE/FORNYELSE AF TILLADELSEN

Dato for første markedsføringstilladelse: 14 februar 2025

# 10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

Yderligere oplysninger om dette lægemiddel findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <https://www.ema.europa.eu/.>Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan nye sikkerhedsoplysninger hurtigt tilvejebringes. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger. Se i pkt. 4.8, hvordan bivirkninger indberettes.

# 1. LÆGEMIDLETS NAVN

Avtozma 162 mg injektionsvæske, opløsning i en fyldt injektionssprøjte.

# 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver fyldt injektionssprøjte indeholder 162 mg tocilizumab i 0,9 ml.

Tocilizumab er et rekombinant humaniseret, anti-humant monoklonalt antistof af immunglobulin G1 (IgG1) sub-klassen rettet mod opløselige og membranbundne interleukin 6-receptorer.

Hjælpestoffer, som behandleren skal være opmærksom på:

*Polysorbat*

Hvert 162 mg fyldt injektionssprøjte indeholder 0,2 mg polysorbat 80.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

# 3. LÆGEMIDDELFORM

Injektionsvæske, opløsning i en fyldt injektionssprøjte

Klar til svagt opaliserende, farveløs til gul opløsning med pH på 5,7-6,3 og osmolalitet på 280-340 mmol/kg.

# 4. KLINISKE OPLYSNINGER

## 4.1 Terapeutiske indikationer

Reumatoid artrit (RA)

Avtozma er, i kombination med methotrexat (MTX), indiceret til

 behandling af svær, aktiv og progressiv reumatoid artrit (RA) hos voksne patienter, som ikke tidligere er blevet behandlet med MTX.

 behandling af moderat til svær aktiv reumatoid artrit hos voksne patienter, som enten har haft utilstrækkelig respons på, eller som ikke har tolereret tidligere behandling med en eller flere af de sygdomsmodificerende antireumatiske lægemidler (DMARDs) eller tumornekrosefaktor- (TNF)-antagonister.

Hos disse patienter kan Avtozma anvendes som monoterapi i tilfælde af intolerans over for MTX, eller hvor fortsat behandling med MTX er uhensigtsmæssig.

Når Avtozma gives i kombination med methotrexat, har det vist sig at kunne reducere hastigheden af ledskadeprogression, målt ved hjælp af røntgen, samt forbedre den fysiske funktionsevne.

Systemisk juvenil idiopatisk artrit (sJIA)

Avtozma er indiceret til behandling af aktiv systemisk juvenil idiopatisk artrit (sJIA) hos patienter, som er 1 år og ældre, og som har haft utilstrækkelig respons på tidligere behandling med NSAID’er og systemiske kortikosteroider. Avtozma kan gives som monoterapi (i tilfælde af intolerans over for MTX, eller hvis behandling med MTX er uhensigtsmæssig) eller i kombination med MTX.

Polyartikulær juvenil idiopatisk artrit (pJIA)

Avtozma er, i kombination med MTX, indiceret til behandling af polyartikulær juvenil idiopatisk artrit (pJIA) (reumafaktor-positiv eller -negativ og udvidet oligoartrit) hos patienter, som er 2 år og ældre, og som har haft utilstrækkelig respons på tidligere behandling med MTX.

Avtozma kan gives som monoterapi i tilfælde af intolerance over for MTX, eller hvor fortsat behandling med MTX er uhensigtsmæssig.

Kæmpecelle-arteritis (Giant Cell Arteritis, GCA)

Avtozma er indiceret til behandling af kæmpecelle arteritis (*Giant Cell Arteritis,* GCA) hos voksne patienter.

## 4.2 Dosering og administration

Behandling bør påbegyndes af speciallæger med erfaring i diagnostik og behandling af reumatoid artrit, sJIA, pJIA og/eller GCA.

Den første injektion skal foretages under overvågning af kvalificeret sundhedspersonale. En patient eller forældre/omsorgsperson kan foretage selvadministration i de tilfælde, hvor lægen finder det hensigtsmæssigt og hvor patienten eller forældre/omsorgsperson forinden er oplært i korrekt injektionsteknik efter behov samt har givet samtykke til medicinsk opfølgning.

Patienter som skifter fra intravenøs til subkutan administration skal have deres første subkutane dosis på tidspunktet for deres næste planlagte intravenøse dosering. Første subkutane administration skal foregå under overvågning af kvalificeret sundhedspersonale.

Alle patienter, der behandles med Avtozma, skal have udleveret et patientkort. Patientens eller forældrenes/omsorgspersonens egnethed til subkutan selvadministration bør vurderes og patienten eller forældrene/omsorgspersonen bør instrueres i at kontakte sundhedspersonalet før administration af den næste dosis, hvis der opleves symptomer på allergisk reaktion. Patienten bør straks søge lægehjælp, hvis der udvikles symptomer på alvorlig allergisk reaktion (se pkt. 4.4).

Dosering

Reumatoid artrit

Den anbefalede dosis er 162 mg subkutant, én gang ugentligt.

Der er begrænset information vedrørende skift af patienter fra den intravenøse Avtozma- formulering til den subkutane formulering med fast dosis. Doseringsintervallet med dosering én gang ugentligt bør følges.

Patienter der skifter fra intravenøs til subkutan formulering bør tage første subkutane dosis på tidspunktet for næste planlagte intravenøse dosis og under supervision af kvalificeret sundhedspersonale.

GCA

Den anbefalede dosis er 162 mg subkutant, én gang ugentligt i kombination med et nedtrapningsforløb af glukokortikoider. Avtozma kan anvendes alene efter seponering af glukokortikoider.

Avtozma-monoterapi skal ikke anvendes til behandling af akutte tilbagefald (se pkt. 4.4).

Baseret på GCA's kroniske karakter skal behandling efter 52 uger styres af sygdomsaktivitet, lægens skøn og patientens valg.

Reumatoid artrit og GCA

Dosisjustering på grund af laboratorieabnormaliteter (se pkt. 4.4).

 Abnorme leverenzymværdier

| Laboratorieværdi | Handling |
| --- | --- |
| > 1 til 3 gange øvre normalgrænse | Modificer dosis af samtidig DMARDs (reumatoid artrit) eller immunmodulerende midler (GCA), hvis det er hensigtsmæssigt.  Ved vedvarende stigning i dette interval nedsæt doseringshyppighed af Avtozma til hver anden uge eller stop behandlingen med Avtozma indtil alaninaminotransferase (ALAT) eller aspartataminotransferase (ASAT) er normaliseret.  Påbegynd behandlingen igen ugentligt eller hver anden uge efter et klinisk skøn. |
| > 3 til 5 gange øvre normalgrænse | Afbryd behandlingen med Avtozma, indtil værdierne er faldet < 3 gange øvre normalgrænse, og følg anbefalingerne ovenfor for > 1 til 3 gange øvre normalgrænse.  Seponer behandlingen med Avtozma ved fortsat stigning til > 3 gange øvre normalgrænse (bekræftet ved gentagen testning, se pkt. 4.4). |
| > 5 gange øvre normalgrænse | Seponer behandlingen med Avtozma. |

 Lavt absolut neutrofilocyttal

Det frarådes at påbegynde behandling hos patienter, som ikke tidligere er behandlet med tocilizumab og som har et absolut neutrofilocyttal under 2 x 109/l.

| Laboratorieværdi (celler x 109/l) | Handling |
| --- | --- |
| Absolut neutrofilocyttal > 1 | Fortsæt med samme dosis. |
| Absolut neutrofilocyttal 0,5-1 | Afbryd behandlingen med Avtozma.  Når det absolutte neutrofilocyttal øges til > 1 x 109/l, genoptages behandlingen med Avtozma-injektion hver anden uge og øges til injektion hver uge efter et klinisk skøn. |
| Absolut neutrofilocyttal  < 0,5 | Seponer behandlingen med Avtozma. |

 Lavt trombocyttal

| Laboratorieværdi (celler x 103/µl) | Handling |
| --- | --- |
| 50-100 | Afbryd behandlingen med Avtozma.  Når trombocyttallet er > 100 x 103/µl, genoptages behandlingen med Avtozma med dosering hver anden uge og øges til dosering hver uge efter et klinisk skøn. |
| < 50 | Seponer behandlingen med Avtozma. |

Reumatoid artrit og GCA

Manglende dosering

Hvis en patient doseret én gang ugentligt glemmer en subkutan injektion med Avtozma, skal han/hun instrueres i at springe dosis over og tage næste dosis til planlagt tid. Hvis en patient doseret én gang hver anden uge glemmer en subkutan injektion med Avtozma, og kommer i tanke om det inden for 7 dage efter den planlagte tid, skal han/hun instrueres i straks at tage den manglende dosis og næste dosis til planlagt tid.

Specielle populationer

*Ældre*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos ældre patienter > 65 år.

*Nedsat nyrefunktion*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos patienter med let eller moderat nedsat nyrefunktion. Avtozma er ikke undersøgt hos patienter med svær nedsat nyrefunktion (se pkt. 5.2). Nyrefunktionen bør overvåges omhyggeligt hos disse patienter.

*Nedsat leverfunktion*

Avtozma er ikke undersøgt hos patienter med nedsat leverfunktion. Der kan derfor ikke gives dosisanbefalinger.

*Pædiatriske patienter*

Sikkerhed og virkning af Avtozma i den subkutane formulering er ikke klarlagt hos børn fra fødslen og op til 1 år. Der foreligger ingen data.

Ændring af dosis bør kun ske på baggrund af en konsistent ændring af patientens kropsvægt over tid. Avtozma kan bruges som monoterapi eller i kombination med MTX.

*sJIA patienter*

Den anbefalede dosis for patienter over 1 år er 162 mg sukutant én gang hver uge for patienter, som vejer 30 kg eller mere, eller 162 mg subkutant én gang hver 2. uge for patienter, som vejer mindre end 30 kg.

Patienter skal have en kropsvægt på mindst 10 kg ved behandling med Avtozma subkutant.

*pJIA patienter*

Den anbefalede dosis for patienter over 2 år er 162 mg subkutant én gang hver 2. uge hos patienter, der vejer 30 kg eller mere. Hos patienter, der vejer under 30 kg er den anbefalede dosis 162 mg subkutant én gang hver 3. uge.

Dosisjustering på grund af laboratorieabnormaliteter (sJIA og pJIA)

Hvis det er hensigtsmæssigt, skal dosis af MTX og/eller andre lægemidler, der anvendes samtidig med tocilizumab, justeres eller dosering afbrydes, og tocilizumab-dosering afbrydes, indtil den kliniske situation er blevet evalueret. Da der ved sJIA eller pJIA er mange komorbide tilstande, som kan påvirke laboratorieværdierne, skal beslutningen om at seponere tocilizumab på grund af en laboratorieabnormalitet baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient.

 Abnorme leverenzymværdier

| Laboratorieværdi | Handling |
| --- | --- |
| > 1 til 3 gange øvre normalgrænse | Modificer dosis af samtidig MTX, hvis det er hensigtsmæssigt.  Ved vedvarende stigning i dette interval stop behandlingen med Avtozma, indtil ALAT/ASAT er normaliseret. |
| > 3 til 5 gange øvre normalgrænse | Modificer dosis af samtidig MTX, hvis det er hensigtsmæssigt.  Afbryd behandlingen med Avtozma, indtil værdierne er faldet til under 3 gange øvre normalgrænse, og følg anbefalingerne for > 1 til 3 gange øvre normalgrænse ovenfor. |
| > 5 gange øvre normalgrænse | Seponer behandlingen med Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma på grund af en laboratorieabnormalitet skal baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte sJIA- eller pJIA-patient. |

 Lavt absolut neutrofilocyttal

| Laboratorieværdi (celler x 109/l) | Handling |
| --- | --- |
| Absolut neutrofilocyttal > 1 | Fortsæt med samme dosis. |
| Absolut neutrofilocyttal 0,5-1 | Afbryd behandlingen med Avtozma.  Når det absolutte neutrofilocyttal øges til > 1 x 109/l, genoptages behandlingen med Avtozma. |
| Absolut neutrofilocyttal < 0,5 | Seponer Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma hos sJIA- eller pJIA-patienter på grund af en laboratorieabnormalitet skal baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient |

 Lavt trombocyttal

| Laboratorieværdi (celler x 103/µl) | Handling |
| --- | --- |
| 50-100 | Modificer dosis af samtidig MTX, hvis det er hensigtsmæssigt.  Afbryd behandlingen med Avtozma.  Når trombocyttallet er > 100 x 103/µl, genoptages behandlingen med Avtozma. |
| < 50 | Seponer Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma hos sJIA- eller pJIA-patienter på grund af en laboratorieabnormalitet skal baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient. |

Reduktion af doseringshyppighed af tocilizumab på grund af laboratorieabnormaliteter er ikke blevet undersøgt hos patienter med sJIA eller pJIA.

Sikkerhed og virkning af Avtozma subkutan formulering hos børn med andre sygdomme end sJIA eller pJIA er ikke klarlagt.

Tilgængelige data for intravenøs formulering indikerer, at der observeres en klinisk forbedring inden for 12 uger efter start af behandling med tocilizumab. Fortsat behandling hos patienter, der ikke oplever forbedring inden for denne tidsramme, skal overvejes nøje

Manglende dosering:

Hvis en sJIA patient glemmer en subkutan ugentlig injektion med Avtozma inden for 7 dage af den planlagte dosis, skal han/hun instrueres i at tage den manglende dosis på næste planlagte dag. Hvis patienten glemmer en subkutan injektion med Avtozma, som skal tages én gang hver 2. uge, inden for 7 dage af den planlagte dosis, skal han/hun instrueres i at tage den manglende dosis med det samme og tage den næste dosis på den næste planlagte dag.

Hvis en pJIA patient glemmer en subkutan injektion med Avtozma inden for 7 dage af den planlagte dosering, skal han/hun instrueres i hurtigst muligt at tage den manglende dosis og at tage næste dosis til planlagt tid. Hvis patienten glemmer en subkutan injektion med Avtozma med mere end 7 dage i forhold til den planlagte dosering eller er usikker på, hvornår Avtozma skal injiceres, skal patienten kontakte sundhedsfagligt personale på behandlingsstedet.

Administration

Avtozma er til subkutan anvendelse.

Efter omhyggelig oplæring i injektionsteknik, kan patienten selv injicere sig med Avtozma, såfremt lægen finder det hensigtsmæssigt. Alt indholdet (0,9 ml) i den fyldte injektionssprøjte skal administreres som subkutan injektion. De anbefalede injektionssteder (mave, lår og overarm) skal anvendes på skift, og injektionen må aldrig gives i skønhedspletter, ar, blå mærker eller områder, hvor huden er øm, rød, hård eller, hvor huden ikke er intakt.

Den fyldte injektionssprøjte må ikke rystes.

Detaljeret vejleding i administration af Avtozma i fyldt injektionssprøjte gives i indlægssedlen, se pkt. 6.6.

## 4.3 Kontraindikationer

Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.

Aktive, svære infektioner (se pkt. 4.4).

## 4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen

Avtozma subkutan formulering er ikke beregnet til intravenøs administration.

Avtozma subkutan formulering er ikke beregnet til børn med sJIA, der vejer mindre end 10 kg.

*Sporbarhed*

For at forbedre sporbarheden af biologiske lægemidler, skal det administrerede produkts navn og batchnummer tydeligt registreres.

*Infektioner*

Alvorlige og i nogle tilfælde dødelige infektioner er blevet rapporteret hos patienter, som var i behandling med immunsuppressive lægemidler herunder tocilizumab (se pkt. 4.8).

Behandling med Avtozma skal ikke påbegyndes hos patienter med aktive infektioner (se pkt. 4.3). Hvis en patient får en alvorlig infektion, skal behandlingen med tocilizumab stoppes, indtil infektionen er under kontrol (se pkt. 4.8). Sundhedspersonalet skal udvise forsigtighed, hvis det overvejes at anvende Avtozma til patienter med tidligere recidiverende eller kroniske infektioner eller med underliggende sygdomme, som kan prædisponere patienterne for infektioner (f.eks. diverticulitis, diabetes og interstitiel lungesygdom).

De patienter, som får immunsuppresive midler, som Avtozma, skal overvåges for at opdage alvorlige infektioner i tide, da symptomer på akut inflammation kan mindskes på grund af suppression af akutfasereaktionen. Der skal tages hensyn til virkningen af tocilizumab på C-reaktivt protein (CRP), neutrofilocytter og symptomer på infektion, når en patient skal evalueres for en potentiel infektion.

For at sikre hurtig undersøgelse og passende behandling skal patienterne (inklusive yngre børn med sJIA eller pJIA, som kan have svært ved at kommunikere deres symptomer) og forældre/omsorgspersoner til sJIA- eller pJIA-patienter informeres om omgående at kontakte sundhedspersonalet, hvis der opstår symptomer, som tyder på en infektion.

*Tuberkulose*

Som det er anbefalet for andre biologiske behandlinger, skal alle patienter undersøges for latent tuberkulose, før behandlingen med Avtozma påbegyndes. Patienter med latent tuberkulose skal sættes i standard-antimykobakteriel behandling, før behandlingen med Avtozma påbegyndes. Den ordinerende læge skal være opmærksom på risikoen for falsk negative resultater af tuberkulin- hudtest og interferon-gamma tuberkulose-blodtest, især hos patienter, som er alvorligt syge eller immunkompromitterede.

Patienter og forældre til/omsorgspersoner for sJIA- og pJIA-patienter skal tilrådes at søge læge, hvis de får symptomer (f.eks. vedvarende hoste, vægttab, let feber), som tyder på tuberkuloseinfektion, under eller efter behandling med Avtozma.

*Viral reaktivering*

Viral reaktivering (f.eks. hepatitis B virus) er blevet rapporteret ved behandling af reumatoid artrit med biologiske lægemidler. I kliniske studier med tocilizumab blev de patienter, som blev screenet positive for hepatitis, ekskluderet.

*Komplikationer ved diverticulitis*

Tilfælde af divertikulære perforationer, som komplikation ved diverticulitis, er blevet indberettet med frekvensen ”ikke almindelige” hos patienter behandlet med tocilizumab (se pkt. 4.8). Avtozma bør anvendes med forsigtighed til patienter med tidligere intestinal ulceration eller diverticulitis. Patienter med symptomer, som kan tyde på kompliceret diverticulitis som f.eks. abdominale smerter, blødning og/eller uforklarlig ændring af afføringsmønster med feber, bør undersøges omgående med henblik på tidlig identificering af diverticulitis, som kan være ledsaget af gastrointestinal perforation.

*Overfølsomhedsreaktioner*

Der er indberetninger om alvorlige overfølsomhedssreaktioner, inklusive anafylaksi, i forbindelse med tocilizumab (se pkt. 4.8). Sådanne reaktioner kan være mere alvorlige og muligvis dødelige hos patienter, som har oplevet overfølsomhedsreaktioner under tidligere behandlinger med Avtozma, selv hvis de er præmedicineret med steroider og antihistaminer. Hvis en anafylaktisk reaktion eller anden alvorlig overfølsomhedsreaktion indtræffer, skal administrationen af Avtozma stoppes øjeblikkeligt, relevant behandling initieres og tocilizumab bør seponeres permanent.

*Aktiv leversygdom og nedsat leverfunktion*

Behandling med tocilizumab kan, særligt hvis det administreres samtidigt med MTX, være forbundet med stigninger i leveraminotransferase, og der bør derfor udvises forsigtighed når det overvejes at behandle patienter med aktiv leversygdom eller nedsat leverfunktion (se pkt. 4.2 og 4.8).

*Levertoksicitet*

Under behandling med tocilizumab er der set forbigående eller intermitterende lette til moderate stigninger i leveraminotransferaserne (se pkt. 4.8). Der blev set en øget hyppighed af disse stigninger, når der blev givet potentielt hepatotoksiske lægemidler (f.eks. MTX) i kombination med tocilizumab. Hvis det er klinisk indiceret, bør andre leverfunktionstests, herunder bilirubin, overvejes.

Der er observeret alvorlige tilfælde af lægemiddelinducerede leverskader, herunder akut leversvigt, hepatitis og gulsot, hos patienter behandlet med tocilizumab (se pkt. 4.8). Alvorlige leverskader opstod fra mellem 2 uger og op til over 5 år efter påbegyndelse af tocilizumab behandlingen. Der er rapporteret tilfælde af leverskader som krævede levertransplantation. Patienterne skal rådes til straks at søge lægehjælp, hvis de oplever tegn og symptomer på leverskader.

Der bør udvises forsigtighed, når det overvejes at påbegynde behandling med Avtozma hos patienter med forhøjet ALAT- eller ASAT >1,5 x øvre normalgrænse. Behandling med Avtozma bør ikke anvendes til patienter med forhøjet ALAT- eller ASAT > 5 gange øvre normalgrænse ved *baseline*.

Hos patienter med reumatoid artrit, GCA, pJIA og sJIA bør ALAT/ASAT-niveauer monitoreres hver 4. til 8. uge i de første 6 måneders behandling og efterfølgende hver 12. uge. Se pkt. 4.2 for anbefalede dosismodifikationer samt seponering af behandling med Avtozma baseret på niveauerne af aminotransferaser. Behandlingen med Avtozma bør stoppes, hvis stigningerne i ALAT eller ASAT bekræftes at være > 3-5 gange øvre normalgrænse.

*Hæmatologiske virkninger*

Der er set fald i antallet af neutrofilocytter og trombocytter under behandling med tocilizumab

8 mg/kg i kombination med MTX (se pkt. 4.8). Der kan være øget risiko for neutropeni hos patienter, som tidligere er behandlet med en TNF-antagonist.

Det anbefales ikke at påbegynde behandling hos patienter, som ikke tidligere er behandlet med tocilizumab, og som har et absolut neutrofilocyttal under 2 x 109/l. Der skal udvises forsigtighed, hvis det overvejes at påbegynde behandling med Avtozma hos patienter med lavt trombocyttal (dvs. trombocyttal < 100 x 103/μl). Fortsat behandling anbefales ikke hos patienter, som udvikler absolut neutrofilocyttal < 0,5 x 109/l eller trombocyttal < 50 x 103/μl.

Alvorlig neutropeni kan være forbundet med en øget risiko for alvorlige infektioner. Der har dog ikke været en klar sammenhæng mellem fald i neutrofilocyttallet og forekomsten af alvorlige infektioner i kliniske studier med tocilizumab til dato.

Hos patienter med reumatoid artrit og GCA bør neutrofilocyt- og trombocyttallet kontrolleres 4 til 8 uger efter behandlingens start og derefter i henhold til standardpraksis. Se pkt. 4.2 vedrørende dosisændringer baseret på absolut neutrofilocyttal og trombocyttal.

Hos patienter med sJIA og pJIA bør neutrofilocyt- og trombocyttallet kontrolleres ved tidspunktet for 2. administration og derefter i henhold til god klinisk praksis (se pkt. 4.2).

*Lipidparametre*

Der er set stigninger i lipidparametre såsom total-kolesterol, LDL-kolesterol, HDL-kolesterol og triglycerider hos de patienter, som blev behandlet med tocilizumab (se pkt. 4.8). Hos de fleste patienter steg det aterogene indeks ikke, og stigningerne i total-kolesterol responderede på behandling med lipidsænkende midler.

Hos alle patienter bør lipidparametrene vurderes 4 til 8 uger efter, at behandlingen med Avtozma er påbegyndt. Patienterne skal behandles i henhold til de gældende retningslinjer for behandling af hyperlipidæmi.

*Neurologiske hændelser*

Der bør udvises opmærksomhed på symptomer, som kan tyde på start af nye centrale demyeliserende sygdomme. Risikoen for central demyelisering efter behandling med Avtozma er på nuværende tidspunkt ukendt.

*Malignitet*

Risikoen for malignitet er forhøjet hos patienter med reumatoid artrit. Immunmodulerende lægemidler kan muligvis øge risikoen for malignitet.

*Vaccinationer*

Levende og levende, svækkede vacciner bør ikke gives samtidigt med Avtozma, da den kliniske sikkerhed ikke er dokumenteret. I et randomiseret, åbent studie responderede voksne RA-patienter, som var i behandling med tocilizumab og MTX, effektivt på både 23-valent pneumokokpolysaccharid- og tetanustoxoid-vaccine; responset var sammenligneligt med responset hos patienter, som kun var i behandling med MTX. Det anbefales at alle patienter, specielt ældre patienter, før påbegyndelse af Avtozma-behandling bringes ajour med alle immuniseringer i overensstemmelse med gældende retningslinjer for immunisering. Tidsrummet mellem vaccination med levende vacciner og påbegyndelse af Avtozma-behandling skal være i henhold til de gældende retningslinjer vedrørende vaccination og immunsuppressive lægemidler.

*Kardiovaskulær risiko*

Patienter med reumatoid artrit har øget risiko for kardiovaskulære sygdomme, og risikofaktorer (f.eks. hypertension og hyperlipidæmi) skal behandles efter gældende standarder.

*Kombination med TNF-antagonister*

Der er ingen erfaring med anvendelse af Avtozma sammen med TNF-antagonister eller andre biologiske behandlinger hos patienter med reumatoid artrit. Avtozma bør ikke anvendes sammen med andre biologiske lægemidler.

*GCA*

Avtozma monoterapi skal ikke anvendes til behandling af akutte tilbagefald, da effekten i denne kliniske sutuation ikke er blevet klarlagt. Glukokortikoider skal gives i henhold til medicinsk vurdering og kliniske retningslinjer.

*sJIA*

Makrofagaktiveringssyndrom (MAS) er en alvorlig livstruende komplikation, som kan udvikle sig hos patienter med sJIA. tocilizumab er ikke blevet undersøgt i kliniske studier hos patienter under en episode med aktiv makrofagaktiveringssyndrom

Hjælpestoffer, som behandleren skal være opmærksom på

*Polysorbat*

Hver 162 mg fyldt sprøjte indeholder 0,2 mg polysorbat 80.

Polysorbater kan forårsage allergiske reaktioner. Patienter med polysorbatallergi bør ikke tage dette lægemiddel.

## 4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Der er kun gennemført interaktionsstudier med voksne.

Samtidig administration af en enkelt dosis af 10 mg/kg Avtozma og 10-25 mg MTX, én gang ugentligt, havde ingen klinisk signifikant effekt på MTX-eksponeringen

Farmakokinetiske populationsanalyser har ikke påvist, at MTX, non-steroide anti-inflammatoriske lægemidler (NSAID) eller kortikosteroider påvirker clearance af tocilizumab i reumatoid artrit patienter. Ingen effekt af kumulativ dosis kortikosteroid på tocilizumab eksponering blev observeret hos GCA patienter.

Ekspressionen af CYP450 leverenzymer supprimeres af cytokiner som IL-6, der stimulerer kronisk inflammation. Supprimeringen af CYP450-ekspressionen kan derfor reverseres ved påbegyndelse af potent cytokinhæmmende behandling, som fx Avtozma.

*In vitro-*studier med dyrkede humane hepatocytter har vist, at IL-6 forårsager et fald i CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19 og CYP3A4 enzym-ekspression. Tocilizumab normaliserer ekspressionen af disse enzymer.

I et studie med RA-patienter faldt simvastatin-niveauet (CYP3A4) med 57% 1 uge efter en enkelt dosis tocilizumab, til et niveau svarende til, eller lidt højere end hvad der ses hos raske forsøgspersoner.

Når behandling med tocilizumab påbegyndes eller seponeres, bør patienter der får lægemidler, der justeres individuelt og metaboliseres via CYP450 3A4, 1A2 eller 2C9 (fx methylprednisolon eller dexamethason, (med mulighed for oral glukokortikoid-seponeringssyndrom), atorvastatin, calciumantagonister, theophyllin, warfarin, phenprocoumon, phenytoin, ciclosporin og benzodiazepiner) monitoreres, da doserne måske skal øges for at opretholde terapeutisk effekt. På grund af den lange halveringstid (t1/2), kan tocilizumabs påvirkning af CYP450-enzymaktiviteten vedvare i flere uger efter behandlingen er stoppet.

## 4.6 Fertilitet, graviditet og amning

Kvinder i den fertile alder

Kvinder i den fertile alder skal anvende sikker kontraception under behandling og indtil 3 måneder efter behandling

Graviditet

De foreliggende data for anvendelse af Avtozma til gravide er utilstrækkelige. Et dyreforsøg har vist øget risiko for spontan abort/embryonal-føtal død efter høje doser (se pkt. 5.3). Den potentielle risiko for mennesker kendes ikke.

Avtozma bør kun på tvingende indikation anvendes til gravide.

Amning

Det vides ikke, om tocilizumab udskilles i human mælk. Udskillelsen af Avtozma i mælk er ikke

undersøgt i dyreforsøg. Beslutningen om, hvorvidt amningen skal fortsætte eller stoppe, eller om behandlingen med Avtozma skal fortsætte eller stoppe, skal tages efter afvejning af barnets fordele ved amningen overfor kvindens fordele ved behandlingen med Avtozma .

Fertilitet

Foreliggende ikke-kliniske data viser ingen tegn på, at fertiliteten påvirkes under behandling med Avtozma.

## 4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner

Tocilizumab påvirker i mindre grad evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner (se pkt. 4.8, svimmelhed).

## 4.8 Bivirkninger

Resumé af sikkerhedsprofilen

Sikkerhedsprofilen er udarbejdet fra 4510 patienter eksponeret for tocilizumab i kliniske studier; størstedelen af disse patienter deltog i reumatoid artrit-studier (n = 4009) med voksne patienter, mens de resterende erfaringer stammer fra GCA (n = 149), pJIA (n = 240) samt sJIA (n = 112) studier. Tocilizumabs sikkerhedsprofil på tværs af disse indikationer forbliver ens og udifferentieret.

De hyppigst indberettede bivirkninger var øvre luftvejsinfektioner, nasopharyngitis, hovedpine, hypertension og forhøjet ALAT.

De alvorligste bivirkninger var svære infektioner, komplikationer ved diverticulitis, og overfølsomhedsreaktioner.

Resumé af bivirkninger i tabelform

Bivirkninger fra kliniske studier og/eller i perioden efter markedsføring af tocilizumab, baseret på indberetninger af spontane rapporter, litteratur rapporter og rapporter fra ikke-interventionelle studier, er vist i tabel 1 og er opstillet efter MedDRA systemorganklasse. Følgende hyppighedskategorier er anvendt: Meget almindelig (≥ 1/10), almindelig (≥ 1/100 til < 1/10), ikke almindelig (≥ 1/1.000 til < 1/100), sjældne (1/10.000 til < 1/1.000) eller meget sjældne (<1/10.000). Bivirkningerne inden for hver frekvensgruppe er opstillet i rækkefølge efter aftagende alvorlighed.

*Tabel 1. Liste over bivirkninger, som forekom hos patienter behandlet med tocilizumab*

| **MedDRA Systemorganklasse** | **Hyppighed kategoriseret efter foretrukken terminologi** | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Meget almindelig** | **Almindelig** | **Ikke almindelig** | **Sjælden** |
| Infektioner og parasitære sygdomme | Øvre luftvejs-infektioner | Cellulitis, pneumoni, oral herpes simplex, herpes zoster | Diverticulitis |  |
| Blod og lymfesystem |  | Leukopeni, neutropeni, hypofibrinogenæmi |  |  |
| Sygdomme i immunsystemet |  |  |  | Anafylaksi (dødelig)1,2,3 |
| Det endokrine system |  |  | Hypothyroidisme |  |
| Metabolisme og ernæring | Hyper- kolesterolæmi\* |  | Hypertriglycerid æmi |  |
| Nervesystemet |  | Hovedpine, svimmelhed |  |  |
| Øjne |  | Konjunktivitis |  |  |
| Vaskulære sygdomme |  | Hypertension |  |  |
| Luftveje, thorax og mediastinum |  | Hoste, dyspnø |  |  |
| Mave-tarmkanalen |  | Mavesmerter, sår i munden, gastritis | Stomatitis, mavesår |  |
| Lever og galdeveje |  |  |  | Lægemiddel- induceret leverskade, hepatitis, gulsot. Meget sjælden: leversvigt |
| Hud og subkutane væv |  | Udslæt, pruritus, urticaria |  | Steven-Johnson-Syndrom3 |
| Nyrer og urinveje |  |  | Nyresten |  |
| Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet | reaktioner på administrationsst edet | Perifert ødem, overfølsomheds- reaktioner |  |  |
|  |  |  |  |  |
| Undersøgelser |  | Forhøjede leveraminotransfe raser, vægtøgning, øget total-bilirubin\* |  |  |

\* Inkluderer stigninger fundet ved rutinemæssig laboratoriekontrol (se tekst nedenfor)

1 Se pkt. 4.3

2 Se pkt. 4.4

3 Denne bivirkning var identificeret i en post marketing overvågning, men var ikke obseveret i kontrollerede kliniske studier. Hyppighedskategorien for bivirkninger, som kun er indberettet efter markedsføringen, er defineret som den øvre grænse af 95% konfidensintervallet beregnet på basis af det totale antal patienter behandlet med tocilizumab i kliniske studier.

Subkutan anvendelse

**Reumatoid artrit**

Vurderingen af sikkerheden ved subkutan tocilizumab hos reumatoid artrit-patienter inkluderer et dobbeltblindet, kontrolleret, multicenter-studie, SC-I. SC-I var et *non-inferiority* studie med 1262 reumatoid artrit-patienter, der sammenlignede effekt og sikkerhed af tocilizumab 162 mg administreret ugentligt versus 8 mg/kg administreret intravenøst. Alle patienter fik non-biologiske DMARDs. Sikkerhed og immunogenicitet der blev observeret for tocilizumab administreret subkutant var i overensstemmelse med den kendte sikkerhedsprofil for intravenøst administreret tocilizumab, og der blev ikke observeret nogen nye eller uventede bivirkninger (se tabel 1). Der blev observeret højere hyppighed af reaktioner ved injektionsstedet i den subkutane behandlingsarm sammenlignet med den intravenøse arm, hvor der blev givet subkutane placeboinjektioner.

*Reaktioner ved injektionsstedet*

I den 6-måneders kontrollerede periode i SC-I-studiet var hyppigheden af reaktioner ved injektionsstedet 10,1% (64/631) og 2,4% (15/631) for ugentlige injektioner med henholdsvis subkutan tocilizumab og subkutan placebo (den intravenøse arm). Disse reaktioner ved injektionsstedet (inklusive erythem, pruritus, smerter og hæmatom) var af ilet til moderat i sværhedsgrad. De fleste forsvandt uden behandling og ingen krævede seponering af behandlingen.

*Hæmatologiske abnormaliteter*

*Neutrofilocytter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter i det 6-måneders kontrollerede kliniske studie SC-I blev der observeret et fald i neutrofilocyttal til under 1 × 109/l hos 2,9 % af patienterne med ugentlig subkutan dosering.

Der var ingen klar sammenhæng mellem fald i neutrofilocytter til under 1 x 109/l og forekomsten af alvorlige infektion.

*Trombocytter*

Ved en rutinemæssig laboratoriekontrol af det tocilizumab kontrollerede kliniske studie SC-1, fremgik det at ingen patienter på den subkutane ugentlige dosis oplevede et fald i trombocytter til ≤ 50 × 103/μl.

*Stigninger i leveraminotransferaser*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter i det 6-måneders kontrollerede kliniske studie SC-I blev der observeret en stigning i ALAT eller ASAT til ≥3 x øvre normalgrænse hos henholdsvis 6,5% og 1,4% af patienterne i ugentlig, subkutan behandling.

*Lipidparametre*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter i det 6-måneders kontrollerede kliniske studie SC-I fik 19% af patienterne vedvarende stigninger i total-kolesterol til > 6,2 mmol/l (240 mg/dl), og 9% fik vedvarende stigning i LDL til ≥4,1 mmol/l (160 mg/dl) ved ugentlig subkutant dosering.

**Subkutan anvendelse**

**sJIA**

Sikkerhedsprofilen for subkutan tocilizumab er blevet undersøgt hos 51 pædiatriske patienter (1-17 år) med sJIA. Generelt var bivirkningerne hos patienter med sJIA svarende til dem set hos patienter med reumatoid artrit (se punktet ”Bivirkninger” ovenfor).

*Infektioner*

Infektionshyppigheden hos patienter med sJIA behandlet med subkutan tocilizumab var sammenlignelig med sJIA patienterne behandlet med intravenøs tocilizumab.

*Reaktioner på injektionsstedet*

I det subkutane studie (WA28118) oplevede et samlet antal på 41,2 % (21/51) sJIA-patienter reaktioner på injektionsstedet efter subkutan tocilizumab. De mest almindelige reaktioner på injektionsstedet var erythem, pruritus, smerte og hævelse. Størstedelen af de rapporterede reaktioner på injektionsstedet var grad 1 bivirkninger og alle reaktioner på injektionsstedet blev rapporteret som ikke-alvorlige og ingen krævede seponering af behandlingen eller afbrydelse af doseringen.

*Laboratorie abnormiteter*

I det 52-ugers åbne subkutane studie (WA28118) blev der observeret et fald i neutrofilocyttal til under 1 × 109/l hos 23,5 % af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab. Der blev observeret et fald i trombocytter til under 100 x 103/μl hos 2 % af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab. Der blev observeret en stigning i ALAT eller ASAT til ≥ 3 x øvre normalgrænse hos henholdsvis 9,8 % og 4,0 % af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab.

*Lipidparametre*

I det 52-ugers åbne subkutane studie (WA28118) oplevede henholdsvis 23,4 % og 35,4 % af patienterne en stigning i forhold til *baseline* af deres LDL-kolesterol værdier til ≥ 130 mg/dl og total kolesterol værdier til ≥ 200 mg/dl på et hvilket som helst tidspunkt under deres behandling.

**Subkutan anvendelse**

**pJIA**

Sikkerhedsprofilen for subkutan tocilizumab er også blevet undersøgt hos 52 pædiatriske patienter med pJIA. Den samlede tocilizumab-eksponering hos pJIA populationen var 184,4 patientår for intravenøs tocilizumab og 50,4 patientår for subkutan tocilizumab. Den overordnede sikkerhedsprofil observeret hos patienter med pJIA var i overensstemmelse med den allerede kendte sikkerhedsprofil for tocilizumab med undtagelse af reaktioner på injektionsstedet (se tabel 1). Der var en højere forekomst af patienter med pJIA, der oplevede reaktioner ved injektionsstedet efter subkutan injektion med tocilizumab sammenlignet med voksne patienter med reumatoid artrit.

*Infektioner*

I det kliniske forsøg med subkutan tocilizumab var infektionshyppigheden hos patienter med pJIA behandlet med subkutan tocilizumab sammenlignelig med pJIA patienterne behandlet med intravenøs tocilizumab.

*Reaktioner på injektionsstedet*

I alt oplevede 28,8 % (15/52) af pJIA-patienterne reaktioner på injektionsstedet efter subkutan tocilizumab. Hos patienterne på ≥ 30 kg oplevede 44 % reaktioner på injektionsstedet sammenlignet med 14,8 % af dem under 30 kg. De mest almindelige reaktioner på injektionsstedet var erythem, hævelse, hæmatom, smerter og pruritus. Alle reaktioner ved injektionsstedet blev rapporteret som ikke-alvorlige grad 1 bivirkninger og ingen krævede seponering af behandlingen eller afbrydelse af doseringen.

*Laboratorie abnormiteter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter blev der observeret et fald i neutrofilocyttal til under 1 × 109/L hos 15,4 % af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab. Der blev observeret en stigning i ALAT eller ASAT til ≥ 3 x øvre normalgrænse hos henholdsvis 9,6 % og 3,8 % af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab. Ingen af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab oplevede et fald i trombocytter til ≤ 50 × 103/μl.

*Lipidparametre*

I det subkutane studie oplevede henholdsvis 14,3 % og 12,8 % af patienterne en stigning i forhold til *baseline* i deres LDL-kolesterol værdier til ≥ 130 mg/dl og totalkolesterol værdier til ≥ 200 mg/dl på et hvilket som helst tidspunkt under studiebehandlingen.

**Subkutan anvendelse**

**GCA**

Sikkerheden af subkutan tocilizumab blevet undersøgt i et fase III-studie (WA28119) med 251 GCA-patienter. I den tocilizumab-eksponerede population var den samlede varighed 138,5 patientår i løbet af den 12 måneders dobbeltblindede, placebo-kontrollerede fase af studiet. Den overordnede sikkerhedsprofil observeret i tocilizumab behandlingsgrupperne var i overensstemmelse med den allerede kendte sikkerhedsprofil for tocilizumab (se tabel 1).

*Infektioner*

Infektionshyppigheden/alvorlige infektionshændelser var afbalanceret mellem gruppen, der fik tocilizumab på ugentlig basis (200,2/9,7 hændelser pr. 100 patientår) versus placebo plus 26 ugers nedtrappende prednison-dosis (156,0/4,2 hændelser pr. 100 patientår) og placebo plus 52 ugers nedtrappende dosis (210,2/12,5 hændelser pr. 100 patientår) grupper.

*Reaktioner på injektionsstedet*

I den tocilizumab subkutane ugentlige patientgruppe, rapporterede i alt 6% (6/100) af patienterne en bivirkning ved stedet af en subkutan injektion. Ingen reaktion ved injektionsstedet blev rapporteret som en alvorlig bivirkning eller, som krævede seponering af behandlingen.

*Hæmatologiske abnormiteter:*

*Neutrofilocytter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol i det 12 måneders kontrollerede kliniske tocilizumab studie, blev der observeret et fald under 1 × 109/l i netrofilocyttal hos 4% af patientgruppen der fik ugentlig subkutan tocilizumab dosering. Dette blev ikke observeret i nogen af grupperne, der fik placebo plus nedtrappende prednison-dosis.

*Trombocytter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol i det 12 måneders kontrollerede kliniske tocilizumab studie, havde en patient (1%, 1/100) i tocilizumab subkutan en gang ugentlig et kortvarig fald i trombocytter til <100 × 103/μl uden forbundne blødninger. Et fald i trombocytter under 100 × 103/μl blev ikke observeret i nogen af grupperne, der fik placebo plus nedtrappende prednison-dosis.

*Stigninger i leveraminotransferaser*

Under rutinemæssig laboratorieokontrol i det 12 måneders kontrollerede kliniske tocilizumab studie, forekom stigning i ALAT ≥ 3 x øvre normalgrænse hos 3% af patienterne i gruppen, der fik tocilizumab subkutan ugentligt sammenlignet med 2% i gruppen, der fik placebo plus 52 ugers aftagende prednison dosis og ingen i gruppen, der fik placebo plus 26 ugers aftagende prednison dosis. En stigning i ASAT > 3 øvre normal referencegrænse forekom hos 1% af patienterne, der fik ugentlig tocilizumab subkutan sammenlignet med ingen patienter i nogen af grupperne, der fik placebo plus nedtrappende prednison-dosis.

*Lipidparametre*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol i det 12 måneders kontrollerede kliniske tocilizumab studie, oplevede 34% af patienterne vedvarende stigninger i samlet kolesterol > 6,2 mmol/l (240 mg/dl), hvor 15% oplevede en vedvarende stigning i LDL op til ≥ 4,1 mmol/l (160 mg/dl) i den gruppe, der fik ugentlig tocilizumab subkutant.

*Intravenøs anvendelse*

**Reumatoid artrit**

Tocilizumabs sikkerhed er blevet undersøgt i 5 fase III, dobbeltblindede kontrollerede studier og i deres forlængelsesperiode.

Populationen, *alle kontroller,* omfatter alle patienter fra den dobbeltblindede fase af hvert studie fra randomeisering til enten første ændring i behandlingsregimet eller til en behandlingsvarighed på 2 år er nået. Kontrolperioden var 6 måneder i 4 studier og op til 2 år i et studie. I de dobbeltblindede, kontrollerede studier fik 774 patienter tocilizumab 4 mg/kg i kombination med MTX, 1.870 patienter fik tocilizumab 8 mg/kg i kombination med MTX eller andre DMARDs, og 288 patienter fik tocilizumab 8 mg/kg som monoterapi.

Populationen, *alle eksponerede,* omfatter alle patienter, der fik mindst én dosis tocilizumab enten i den dobbeltblindede kontrolperiode eller i den åbne forlængelsesfase i studierne. Ud af 4.009 patienter i denne population fik 3.577 behandling i mindst 6 måneder, 3.296 i mindst et år, 2.806 fik behandling i mindst 2 år og 1.222 i 3 år.

Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

*Infektioner*

I de 6-måneders kontrollerede studier var hyppigheden af alle infektioner, som blev indberettet for tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD-behandling, 127 hændelser pr. 100 patientår, sammenlignet med 112 hændelser pr. 100 patientår i gruppen med placebo plus DMARD. I populationen, som blev eksponeret i lang tid, var den samlede infektionshyppighed for tocilizumab 108 hændelser pr. 100 patientår.

I de 6-måneders kontrollerede kliniske studier var hyppigheden af alvorlige infektioner for tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs 5,3 hændelser pr. 100 patientår, sammenlignet med 3,9 hændelser pr. 100 patientår i gruppen med placebo plus DMARDs. I monoterapi-studiet var hyppigheden af alvorlige infektioner 3,6 hændelser pr. 100 patientår i tocilizumab-gruppen og 1,5 hændelser pr. 100 patientår i MTX-gruppen.

Blandt alle tocilizumab eksponerede patienter var den samlede hyppighed af alvorlige infektioner 4,7 hændelser pr. 100 patientår. De indberettede alvorlige infektioner, nogle med dødeligt udfald, omfattede pneumoni, cellulitis, herpes zoster, gastroenteritis, diverticulitis, sepsis og bakteriel arthritis. Der er indberetninger om opportunistiske infektioner.

*Interstitiel lungesygdom*

Nedsat lungefunktion kan øge risikoen for at udvikle infektioner. Efter markedsføring har der været rapporter om interstitiel lungesygdom (herunder pneumonitis og lungefibrose), som i nogle tilfælde var dødelige.

*Gastrointestinal perforation*

Under de 6-måneders kontrollerede kliniske studier var den samlede hyppighed af gastrointestinal perforation 0,26 hændelser pr. 100 patientår for tocilizumab-behandling. I populationen, som blev eksponeret i lang tid, var den samlede hyppighed af gastrointestinal perforation 0,28 hændelser per 100 patientår. Rapporter om gastrointestinal perforation ved tocilizumab-behandling blev primært rapporteret som komplikationer til diverticulitis, herunder generaliseret purulent peritonitis, nedre gastrointestinal perforation, fistel og absces.

*Infusionsrelaterede reaktioner*

I de 6-måneders kontrollerede studier blev der indberettet uønskede hændelser i forbindelse med infusion (udvalgte hændelser, som indtraf under eller inden for 24 timer efter infusionen) hos 6,9 % af patienterne, der fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD, og hos 5,1 % af patienterne, der fik placebo plus DMARD. De hændelser, som forekom under infusionen, var fortrinsvis episoder af hypertension, medens de hændelser, som forekom inden for 24 timer efter infusionens afslutning, var hovedpine og hudreaktioner (udslæt og urticaria). Hændelserne var ikke behandlingsbegrænsende.

Hyppigheden af anafylaktiske reaktioner (som forekom hos i alt 6/3778 patienter; 0,2 %) var flere gange højere efter en dosis på 4 mg/kg sammenlignet med en dosis på 8 mg/kg. I de kontrollerede og åbne kliniske studier blev der i forbindelse med tocilizumab indberettet klinisk signifikante overfølsomhedsreaktioner, som krævede afbrydelse af behandlingen, hos 13 ud af 3778 patienter (0,3%). Reaktionerne blev generelt observeret under den anden til femte infusion af tocilizumab (se pkt. 4.4). Efter markedsføringstilladelse er dødelig anafylaksi rapporteret under behandling med tocilizumab (se pkt. 4.4).

*Hæmatologiske abnormaliteter:*

*Neutrofilocytter*

I de 6-måneders kontrollerede studier forekom der fald i neutrofilocyttal til under 1 x 109/l hos 3,4 % af de patienter, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs, sammenlignet med < 0,1 % af de patienter, som fik placebo plus DMARDs. Ca. halvdelen af de patienter, som udviklede absolut neutrofilocyttal < 1 x 109/l, fik det indenfor 8 uger efter behandlingens start. Der blev indberettet om fald til under 0,5 x 109/l hos 0,3 % af de patienter, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs.

Infektioner med neutropeni er rapporteret.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af faldet i neutrofilocyttal i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske studier.

*Trombocytter*

I de 6-måneders kontrollerede studier blev der set fald i trombocyttal til under 100 x 103/µl hos 1,7 % af de patienter, der fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs, sammenlignet med < 1 % hos de patienter, der fik placebo plus DMARDs. Faldene forekom uden ledsagende blødningsepisoder.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af faldet i trombocyttal i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske studier.

Meget sjældne rapporter om pancytopeni er forekommet efter markedsføring.

*Stigninger i leveraminotransferaser*

Under de 6-måneders kontrollerede studier blev der set forbigående stigninger af ALAT/ASAT til > 3 gange øvre normalgrænse hos 2,1 % af de patienter, der fik tocilizumab 8 mg/kg, sammenlignet med 4,9 % af de patienter, der fik MTX og hos 6,5 % af de patienter, der fik 8 mg/kg tocilizumab plus DMARDs, sammenlignet med 1,5 % af de patienter, der fik placebo plus DMARDs.

Tillæg af potentielt hepatotoksiske lægemidler (f.eks. MTX) til tocilizumab monoterapi medførte en øget hyppighed af disse stigninger. Der blev set stigninger af ALAT/ASAT til > 5 gange øvre normalgrænse hos 0,7 % af de patienter, der fik tocilizumab monoterapi, og hos 1,4 % af de patienter, der fik tocilizumab plus DMARD. Heraf fik de fleste patienter behandlingen med tocilizumab seponeret. I den dobbeltblindede, kontrollerede periode var forekomsten af indirekte bilirubin højere end den øvre grænse af normalområdet, indsamlet som en rutinemæssig laboratorieparameter, 6,2 % hos patienter behandlet med 8 mg tocilizumab/kg + DMARD. Samlet oplevede 5,8 % af patienterne en stigning i indirekte bilirubin > 1-2 gange øvre normalgrænse, og 0,4 % havde en stigning på > 2 gange øvre normalgrænse.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af stigninger af ALAT/ASAT i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske studier.

*Lipidparametre*

Under de 6-måneders kontrollerede studier blev der hyppigt indberettet stigninger i lipidparametrene, såsom total-kolesterol, triglycerider, LDL-kolesterol og/eller HDL-kolesterol. Rutinemæssig laboratoriekontrol afslørede, at ca. 24 % af de patienter, som fik tocilizumab i de kliniske studier, fik vedvarende stigninger i total-kolesterol til ≥ 6,2 mmol/l, heraf fik 15 % vedvarende stigning i LDL til ≥ 4,1 mmol/l. Stigningerne i lipidparametrene responderede på behandling med lipidsænkende midler.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af stigninger i lipidparametre i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske studier.

*Malignitet*

De kliniske data er ikke tilstrækkelige til at vurdere den mulige incidens af malignitet efter eksponering for tocilizumab. Der pågår evalueringer af langtidssikkerheden.

*Hudreaktioner*

Sjældne indrapporteringer af Stevens-Johnsons syndrom er forekommet efter markedsføring.

Immunogenicitet

Under behandling med tocilizumab kan der udvikles anti-tocilizumab-antistoffer. Der kan observeres korrelation mellem antistofudvikling og klinisk respons eller bivirkninger.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via det nationale rapporteringssystem anført i [Appendiks V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc).

## 4.9 Overdosering

Der foreligger begrænsede data om overdosering med tocilizumab. Der blev indberettet et tilfælde af utilsigtet overdosering, hvor en patient med multipelt myelom fik en enkeltdosis på 40 mg/kg administreret intravenøst. Der blev ikke observeret bivirkninger.

Der er ikke observeret alvorlige bivirkninger hos raske forsøgspersoner, som fik en enkeltdosis på op til 28 mg/kg, selvom der blev set dosisbegrænsende neutropeni.

# 5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER

## 5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Farmakoterapeutisk klassifikation: Immunsupprimerende midler, interleukinhæmmere, ATC-kode: L04AC07

Avtozma er et biosimilært lægemiddel. Yderligere oplysninger findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside<https://www.ema.europa.eu>.

Virkningsmekanisme

Tocilizumab bindes specifikt til både opløselige og membranbundne IL-6 receptorer (sIL-6R og mIL- 6R). Det er vist, at tocilizumab hæmmer sIL-6R og mIL-6R-medieret signalering. IL-6 er et pleiotropisk pro-inflammatorisk cytokin, som dannes af forskellige celletyper, herunder T- og B-celler, monocytter og fibroblaster. IL-6 er involveret i diverse fysiologiske processer som f.eks. T- celleaktivering, induktion af immunoglobulinsekretion, induktion af hepatisk akutfaseproteinsyntese og stimulation af hæmopoiese. IL-6 har været involveret i patogenesen af sygdomme, såsom inflammatoriske sygdomme, osteoporose og neoplasier.

Farmakodynamisk virkning

I kliniske studier med tocilizumab er der set et hurtigt fald i CRP, erytrocyt-sedimentationsreaktionen (ESR), serumamyloid A (SAA) og fibrinogen. I overensstemmelse med virkningen på akut fase reaktanter var behandlingen med tocilizumab ledsaget af et fald i trombocyttallet inden for referenceintervallet. Der blev set stigninger i hæmoglobinkoncentrationen, fordi tocilizumab nedsatte den af IL-6 medierede virkning på hepcidinproduktionen, hvorved tilgængeligheden af jern blev øget. Der blev allerede i uge 2 set fald i CRP-koncentrationerne indenfor referenceintervallet hos de patienter, som blev behandlet med tocilizumab. Reduktionen var vedvarende under behandlingen.

I GCA-studiet WA28119 blev der observeret samme hurtige fald i CRP og ESR sammen med lette stigninger i middelcelle hæmoglobinkoncentrationen (MCHC).Hos raske forsøgspersoner, som fik tocilizumab i doser fra 2 til 28 mg/kg intravenøst og 81 til 162 mg subkutant, faldt det absolutte neutrofilocyttal til det laveste niveau 2-5 dage efter administrationen. Neutrofilocyttallet steg derefter til *baselineværdier* på en dosisafhængig måde.

Patienterne udviste et lignende fald i det absolutte neutrofilocyttal efter administration af tocilizumab som raske forsøgspersoner (se pkt. 4.8).

Reumatoid artrit

Subkutan anvendelse

Klinisk virkning

Effekt af subkutant administreret tocilizumab med hensyn til lindring af symptomer på RA og radiografisk respons, blev undersøgt i to randomiserede, dobbeltblindede, kontrollerede multicenter- studier. I studie I (SC-I) skulle patienterne være >18 år og have moderat til svær aktiv RA diagnosticeret i overensstemmelse med ACR-kriterier og med mindst 4 ømme og 4 hævede led ved *baseline.* Alle patienter fik non-biologiske DMARDs. I studie II (SC-II) skulle patienterne være >18 år med moderat til svær aktiv RA diagnosticeret i overensstemmelse med ACR-kriterierne og have mindst 8 ømme og 6 hævede led ved *baseline*.

Skift fra intravenøs indgift på 8 mg/kg hver 4 uge til subkutan indgift på 162 mg en gang ugentlig vil ændre eksponereringen hos patienten. Omfanget varierer afhængig af patientens vægt (øget hos lette patienter og formindsket hos tunge patienter) men den kliniske effekt er i overenstemmelse med den som er observeret hos patienter, som i intravenøs behandling.

Klinisk respons

SC-I-studiet undersøgte patienter med moderat til svær aktiv RA, som havde utilstrækkeligt klinisk respons på deres eksisterende reumatologiske behandling, inklusive én eller flere DMARDs og hvor omkring. 20% havde utilstrækkeligt respons på mindst én TNF-hæmmer. I SC-I-studiet blev 1262 patienter randomiseret 1:1 til subkutan tocilizumab, 162 mg ugentligt eller intravenøs tocilizumab, 8 mg/kg hver 4. uge i kombination med non-biologisk(e) DMARDs.

Det primære endpunkt i studiet var forskellen i andelen af patienter, der oplevede ACR20-respons ved uge 24. Resultater fra SC-I-studiet vise i tabel 2.

*Tabel 2. ACR-responsrater i studie SC-1 ved uge 24 (% patienter)*

| **SC-Ia** | | |
| --- | --- | --- |
|  | Tocilizumab SC 162 mg ugentligt + DMARD  N = 558 | Tocilizumab IV 8 mg/kg  +DMARD N = 537 |
| ACR20 uge 24 | 69,4 % | 73,4 % |
| Vægtet forskel (95% konfidensinterval) | -4,0 (-9,2; 1,2) | |
| ACR50 uge 24 | 47,0 %1 | 48,6 % |
| Vægtet forskel (95% konfidensinterval) | -1,8 (-7,5;4,0) | |
| ACR70 uge 24 | 24,0 % | 27,9 % |
| Vægtet forskel (95% konfidensinterval) | -3,8 (-9,0; 1,3) | |

aper protokol-population

Patienterne i SC-I-studiet havde en gennemsnitlig sygdomsaktivitetsscore (DAS28) ved *baseline* på 6,6 og 6,7 i henholdsvis den subkutane og den intravenøse behandlingsarm. Ved uge 24 sås en signifikant reduktion i DAS28 fra *baseline (*gennemsnitlig forbedring) på 3,5 i begge behandlingsarme og en sammenlignelig andel af patienter havde opnået DAS28 klinisk remission (DAS28 < 2,6) i den subkutane (38,4%) og intravenøse (36,9%) arm.

*Radiografisk respons*

Radiografisk respons på subkutant administreret tocilizumab blev vurderet i et dobbelt-blindet, kontrolleret multicenter-studie med patienter med aktiv RA (SC-II). SC-II-studiet undersøgte patienter med moderat til svær aktiv RA, som havde utilstrækkeligt klinisk respons på deres eksisterende reumatologiske behandling, inklusive én eller flere DMARDs og hvor omkring 20% tidligere havde oplevet utilstrækkeligt respons på mindst én TNF-hæmmer. Patienterne skulle være >18 år og have aktiv RA diagnosticeret i overensstemmelse med ACR-kriterier med mindst 8 ømme og 6 hævede led ved *baseline*. I SC-II-studiet blev 656 patienter randomiseret 2:1 til tocilizumab SC 162 mg hver anden uge eller placebo, i kombination med non-biologiske DMARDs.

I SC-II-studiet blev hæmning af struktureret ledskade vurderet radiografisk og udtrykt som en ændring fra *baseline* i van der Heijde-modificeret gennemsnitlig total Sharp-score (mTSS). Ved uge 24 sås hæmning af strukturel skade med signifikant mindre radiografisk progression blandt patienter behandlet med subkutan tocilizumab sammenlignet med placebo (gennemsnitlig mTSS på 0,62 vs.1,23; p=0,0149 (van Elteren)). Disse resultater er i overensstemmelse med det, der ses hos patienter behandlet med intravenøs tocilizumab.

I SC-II-studiet var ACR20 på 60,9%, ACR50 på 39,8% og ACR70 på 19,7% ved uge 24 hos patienter, som var behandlet med subkutan tocilizumab hver anden uge, sammenlignet med placebo, hvor ACR20 var på 31,5%, ACR50 på 12,3% og ACR70 på 5,0%. Patienterne havde gennemsnitlig DAS28 ved *baseline* på 6,7 i den subkutane arm og 6,6 i placebo armen. Ved uge 24 var der observeret signifikant reduktion i DAS28 fra *baseline* på 3,1 observeret i den subkutane arm og 1,7 i placebo armen og for DAS28<2,6 blev der observeret en reduktion på 32,0% i den subkutane arm og en reduktion på 4,0% i placebo armen.

*Effekten på sundhed og livskvalitet*

I SC-I-studiet var det gennemsnitlige fald i HAQ-DI fra *baseline* til uge 24 0,6 i såvel den subkutane som den intravenøse behandlingsarm. Også andelen af patienter, der opnåede klinisk relevant forbedring i HAQ-DI ved uge 24 (ændring fra *baseline* på ≥ 0,3 enheder) var sammenlignelig for den subkutane (65,2%) og den intravenøse (67,4%) behandlingsarm, med en vægtet forskel på -2,3% (95% konfidensinterval -8,1; 3,4). I SF-36 var den gennemsnitlige ændring fra *baseline* ved uge 24 i den mentale komponent 6,22 for den subkutane arm og 6,54 for den intravenøse arm; den fysiske komponent var også sammenlignelig med 9,49 for den subkutane arm og 9,65 for den intravenøse arm.

I SC-II-studiet var den gennemsnitlige reduktion i HAQ-DI fra *baseline* ved uge 24 signifikant større hos patienter, som var behandlet med subkutan tocilizumab hver anden uge, (0,4) sammenlignet med placebo (0,3). Andelen af patienter, som opnåede klinisk relevant forbedring i HAQ-DI ved uge 24 (ændring fra *baseline* på > 0,3 enheder), var højere hos den gruppe, som blev behandlet med subkutant tocilizumab hver anden uge, (58%) sammenlignet med placebo (46,8%). SF-36 (gennemsnitlig ændring i de score for mentale og fysiske komponenter) var signifikant højere i den subkutane tocilizumab arm (6,5 og 5,3) sammenlignet med placebo (3,8 og 2,9).

sJIA

Subkutan anvendelse

Klinisk virkning

Et 52-ugers, åbent, multicenter, farmakokinetisk/farmakodynamisk og sikkerhedsstudie (WA28118) blev gennemført hos pædiatriske patienter med sJIA i alderen 1-17 år. Formålet var at undersøge, hvilken subkutan dosis af tocilizumab, der var sammenlignelig med intravenøs dosis i forhold til farmakokinetik, farmakodynamik og sikkerhed.

Egnede patienter fik doseret tocilizumab i forhold til kropsvægt. I 52 uger fik patienter, der vejede ≥ 30 kg (n = 26) doseret 162 mg tocilizumab hver uge, mens patienter, der vejede under 30 kg (n = 25) fik doseret 162 mg tocilizumab hver 10. dag (n = 8) eller hver 2. uge (n = 17). Ud af disse 51 patienter var 26 patienter (51 %) tocilizumab naive, mens 25 (49 %) blev skiftet fra intravenøs til subkutan tocilizumab ved *baseline*.

Eksploratoriske effektresultater viste, at subkutan tocilizumab øgede alle eksploratoriske effektparametre inklusiv *Juvenile Arthiritis Disease Activity Score* (JADAS) -71 hos tocilizumab naive patienter og opretholdt alle eksploratoriske effektparametre hos patienter, som skiftede fra intravenøs til subkutan tocilizumab behandling, under hele studieforløbet, hos patienter i begge vægtklasser (under 30 kg og ≥ 30 kg).

pJIA patienter

Et 52-ugers, åbent, multicenter, farmakokinetisk/farmakodynamisk og sikkerhedsstudie blev gennemført hos pædiatriske patienter med pJIA i alderen 1-17 år. Formålet var at undersøge, hvilken subkutan dosis af tocilizumab, der var sammenlignelig med intravenøs dosis i forhold til farmakokinetik, farmakodynamik og sikkerhed.

Egnede patienter fik doseret tocilizumab i forhold til kropsvægt. I 52 uger fik patienter, der vejede ≥ 30 kg (n = 25) doseret 162 mg tocilizumab hver 2. uge, mens patienter, der vejede under 30 kg (n = 27), fik doseret 162 mg tocilizumab hver. 3 uge. Ud af disse 52 patienter var 37 patienter (71 %) tocilizumab naive, mens 15 (29 %) blev skiftet fra intravenøs til subkutan tocilizumab ved *baseline*.

De to subkutane behandlingsregimer med tocilizumab på henholdsvis 162 mg hver 2. uge og 162 mg hver. 3 uge afhængig af en vægt ≥ 30 kg eller en vægt under 30 kg viste, at den farmakokinetiske eksponering og farmakodynamiske respons kunne supportere sammenlignelig virkning og sikkerhed med det godkendte intravenøse tocilizumab behandlingsregime for pJIA.

Eksploratoriske effektresultater viste, at subkutan tocilizumab øgede den mediane *Juvenile Arthiritis Disease Activity Score* (JADAS) -71 hos tocilizumab naive patienter og opretholdt den mediane JADAS-71 hos patienter, som skiftede fra intravenøs til subkutan behandling, under hele studieforløbet, hos patienter i begge vægtklasser (under 30 kg og ≥ 30 kg).

GCA

Subkutan anvendelse

Klinisk virkning

Effekten og sikkerheden af tocilizumab, hos patienter med GCA, blev undersøgt ved WA28119, et randomiseret, multi-center, dobbeltblindet placebo-kontrolleret fase III-superioritetssstudie.

251 patienter med nyopstået eller recidiverende GCA blev inkluderet og tildelt til en af fire behandlingsarme. Studiet bestod af en 52 ugers blindet periode (del 1) efterfulgt af en 104 ugers åben- label forlængelse (del 2). Formålet med del 2 var at beskrive den langsigtede sikkerhed og vedligeholdelse af effekt efter 52 uger med tocilizumab-terapi for at undersøge tilbagefaldsraten og behovet for tocilizumab-behandling ud over 52 uger, og for at få indsigt i den potentielle langsigtede steroid-besparende effekt af tocilizumab.

To subkutane doser tocilizumab (162 mg ugentligt og 162 mg hver anden uge) blev sammenlignet med to forskellige placebogrupper randomiseret 2: 1: 1: 1.

Alle patienter modtog sideløbende glukokortikoid behandling (prednison). Hver af de tocilizumab-behandlede grupper og en af de placebo-behandlede grupper fulgte et forud specificeret nedtrapningsregime af prednison over 26 uger, mens den anden placebo-behandlede gruppe fulgte et forud specificeret nedtrapningsregime prednison over 52 uger, designet til at være mere i overensstemmelse med standard praksis.

Varigheden af glukokortikoid-behandling under screening og før tocilizumab (eller placebo) behandling blev initieret, var ens i alle 4 behandlingsgrupper (se tabel 3).

*Tabel 3. Varighed af kortikosteroid-behandling under screening i WA28119 studiet*

|  | **Placebo + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=50** | **Placebo + 52 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=51** | **Tocilizumab 162mg SC ugentligt + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=100** | **Tocilizumab 162 mg SC hver anden uge + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=49** |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Varighed (dage)** | | | | |
| Middelværdi (SD) | 35,7 (11,5) | 36,3 (12,5) | 35,6 (13,2) | 37,4 (14,4) |
| Median | 42,0 | 41,0 | 41,0 | 42,0 |
| Min - Max | 6 - 63 | 12 – 82 | 1 - 87 | 9 - 87 |

Det primære effekt-endepunkt vurderet ved andelen af patienter, der opnåede steroidfri vedvarende remission i uge 52 med tocilizumab plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison sammenlignet med placebo ved 26 ugers nedtrapningsregime af prednison, blev nået (tabel 4).

Det vigtigste sekundære effekt-endepunkt, der også var baseret på andelen af patienter, der opnåede vedvarende remission ved uge 52, sammenlignet med tocilizumab plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison med placebo plus 52 ugers nedtrapningsregime af prednison, blev også opfyldt (tabel 4).

En statistisk signifikant overlegen behandlingseffekt blev set til fordel for tocilizumab over placebo, hvor der blev opnået steroidfri vedvarende remission ved uge 52 med tocilizumab plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison sammenlignet med placebo plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison og med placebo plus 52 ugers nedtrapningsregime af prednison.

Procentdelen af patienter, der opnåede vedvarende remission i uge 52, er vist i tabel 4.

*Sekundære endepunkter*

Vurderingen af tiden til første GCA flare viste en signifikant lavere risiko for flare i gruppen, der fik ugentlig tocilizumab subkutan sammenlignet med gruppen, der fik placebo plus 26 ugers prednison dosis og grupper, der fik placebo plus 52 ugers nedtrapningsregime af prednison, og for gruppen, der fik tocilizumab subkutan hver anden uge sammenlignet med placebo plus 26 ugers prednison dosis (sammenlignet med et 0,01 signifikansniveau). Ugentlig tocilizumab subkutan viste også et klinisk signifikant fald i risikoen for flares sammenlignet med placebo plus 26 ugers prednison hos patienter, blev inkluderet i studiet med recidiverende GCA såvel som dem med ny tilkommet sygdom (tabel 4).

*Kumulativ glukokortikoid dosis*

Den kumulative prednison-dosis ved uge 52 var signifikant lavere i de to tocilizumab grupper sammenlignet med de to placebogrupper (tabel 4). I en separat analyse af de patienter, der fik *escape*- prednison til behandling af GCA-flares i de første 52 uger, varierede den kumulative prednison-dosis meget. Mediandoserne til *escape*-patienter, der enten fik tocilizumab ugentligt eller hver anden uge var henholdsvis 3129,75 mg og 3847 mg. Begge var betydeligt lavere end i grupperne, der fik placebo plus 26 ugers og placebo plus 52 ugers nedtrapningsregime af prednison, henholdsvis 4023,5 mg og 5389,5 mg.

*Tabel 4. Effektresultater for studie WA28119*

|  | | | **Placebo + 26 ugers nedtrapnings-regime af prednison**  **N=50** | **Placebo + 52 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=51** | | **Tocilizumab 162mg SC ugentligt + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=100** | **tocilizumab 162 mg SC hver anden uge + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=49** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Primært endepunkt** | | | | | | | | |
| \*\*\*\*Vedvarende remission (Tocilizumab grupper vs Placebo+26) | | | | | | | | |
| Respondenter ved uge 52, n (%) | | | 7 (14%) | 9 (17,6%) | | 56 (56%) | 26 (53.1%) | |
| Ujusteret forskel i proportioner  (99.5% konfidensinterval) | | | N/A | N/A | | 42%\*  (18,00; 66,00) | 39,06%\*  (12,46 ; 65,66) | |
| **Vigtigste sekundære endepunkt** | | | | | | | | |
| Vedvarende remission (Tocilizumab grupper vs Placebo+52) | | | | | | | | |
| Respondenter ved uge 52, n (%) | | 7 (14%) | | 9 (17,6%) | | 56 (56%) | 26 (53.1%) | |
| Ikke justeret forskel i proportioner  (99.5% konfidensinterval) | | N/A | | N/A | | 38,35%\*  (17,89 ; 58,81) | 35,41%\*\*  (10,41 ; 60,41) | |
|  | |  | |
| **Andre sekundære endepunkter** | |  | |  | |  |  | |
| Tid til første GCA flare¹ (Tocilizumab grupper vs Placebo+26)  *Hazard ratio* (99% konfidensinterval) | | N/A | | NA | | 0,23\*  (0,11; 0,46) | 0,28\*  (0,12; 0,66) | |
| Tid til første GCA flare¹ (Tocilizumab grupper vs  Placebo+52)  *Hazard ratio (99% konfidensinterval* | | N/A | | NA | | 0,39\*\*  (0,18; 0,82) | 0,48  (0,20; 1,16) | |
| Tid til første GCA flare¹ (Recidive patienter; Tocilizumab grupper vs Placebo +26)  *Hazard ratio* (99% konfidensinterval) | | N/A | | NA | | 0,23\*\*\* (0,09;0,61) | 0,42  (0,14; 1,28) | |
| Tid til første GCA flare¹ (Recidive patienter; Tocilizumab grupper vs Placebo + 52)  *Hazard ratio* (99% konfidensinterval) | | N/A | | NA | | 0,36  (0,13; 1,00) | 0,67  (0,21; 2,10) | |
| Tid til første GCA flare¹ (Patienter med nyopstået sygdom; Tocilizumab grupper vs Placebo +26)  *Hazard ratio* (99% konfidensinterval) | | N/A | | NA | | 0,25\*\*\*  (0,09; 0,70) | 0,20\*\*\*  (0,05; 0,76) | |
| Tid til første GCA flare¹ (Patienter med nyopstået sygdom; Tocilizumab grupper vs Placebo + 52)  *Hazard ratio* (99% konfidensinterval) | | N/A | | NA | | 0,44  (0,14; 1,32) | 0,35  (0,09; 1,42) | |
| Kumulativ glukokortikoid dosis (mg) | | 3296,00  N/A | | N/A  3817,50 | | 1862,00\*  1862,00\* | 1862,00\*  1862,00\* | |
| Median ved uge 52 (Tocilizumab grupper vs Placebo +262) | |
| Median ved uge 52 (Tocilizumab grupper vs Placebo +522) | |
|  | **Placebo + 26 ugers nedtrapning s-regime af prednison**  **N=50** | | | **Placebo + 52 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=51** | **Tocilizumab 162mg SC ugentligt + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=100** | | | **Tocilizumab 162 mg SC hver anden uge + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=49** |
| **Eksploratoriske endepunkter** | | | | | | | | |
| Årlig relaps hyppighed, uge 52§  Middelværdi (SD) | 1,74  (2,18) | | | 1,30  (1,84) | | 0,41  (0,78) | | 0.67  (1,10) |

\* p<0.0001

\*\*p<0.005 (tærskel for signifikans for primære og vigtige sekundære tests af superioritet)

\*\*\*Beskrivende p værdi <0.005

\*\*\*\*Flare: genopblussen af tegn eller symptomer på GCA og/eller ESR ≥30 mm/t – Kræver stigning i prednison dosis

Remission: udeblivelse af flare og normalisering af CRP

Vedvarende remission: Remission fra uge 12 til uge 52-Patienter skal overholde den protokoldefinerede nedtrapningsregime af prednison

1 analyse af tiden (i dage) mellem klinisk remission og første sygdoms-flare

2 p-værdier bestmet udfra en Van Elteren-analyse for ikke-parametriske data

§ statistiske analyser er ikke blevet udført N/A= ikke relevant

*Resultater for livskvalitet*

I WA28119 studiet blev SF-36-resultaterne adskilt i henholdsvis den fysiske og mentale opsummerende komponent-score (henholdsvis fysisk komponent score og mental komponent score). Den gennemsnitlige ændring i den fysiske komponent score fra *baseline* til uge 52 var højere (viste større forbedring) i dem, der fik tocilizumab hver eller hver anden uge [henholdsvis 4,10; 2,76] end i de to placebo-grupper [placebo plus 26 uger; -0,28, placebo plus 52 uger; -1,49], selvom det kun var sammenligningen mellem gruppen af tocilizumab ugentligt dosis plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison gruppen og placebo plus 52 ugers nedtrapningsregime af prednison (5,59, 99% konfidensinterval: 8,6, 10,32), der viste en statistisk signifikant forskel (p = 0,0024). For mental komponent score var den gennemsnitlige ændring fra *baseline* til uge 52 for både ugentlig dosis tocilizumab, der fik tocilizumab hver anden uge grupperne [henholdsvis 7,28; 6,12] højere end placebo plus 52 ugers aftagende prednison dosis gruppen [2,84] (selv om forskellene ikke var statistisk signifikante [p = 0,0252 for ugentligt, p = 0,1468 for hver anden uge]) og sammenlignelig med placebo plus 26 ugers aftagende prednison dosis gruppen [6,67].

Patientens globale vurdering af sygdomsaktivitet blev vurderet på en 0-100mm visuel analog skala (VAS). Den gennemsnitlige ændring i patientens globale VAS fra *baseline* i uge 52 var lavere (viste større forbedring) i grupperne,der fik tocilizumab ugentligt og hver anden uge [henholdsvis -19,0; - 25,3] end i begge af placebo-grupperne [placebo plus 26 uger -3,4 Placebo plus 52 uger -7,2], selvom det kun var tocilizumab administreret hver anden uge plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison, der viste en statistisk signifikant forskel i forhold til placebo [placebo plus 26 ugers nedtrapning p = 0,0059 og placebo plus 52 uger aftagende p = 0,0081].

FACIT-fatigue ændring fra *baseline* til uge 52 blev beregnet for alle grupper. De middelværdier [SD] for ændringsscorer var følgende: Ugentlig tocilizumab plus 26 uger 5,61 [10,115], tocilizumab hver anden uge plus 26 uger 1,81 [8,836], placebo plus 26 uger 0,26 [10,702] og placebo plus 52 uger -1,63

[6,753].

Ændring i EQ5D scorer fra *baseline* til uge 52 var ugentlig tocilizumab plus 26 uger 0,10 [0,198], tocilizumab hver anden uge plus 26 uger 0,05 [0,215], placebo plus 26 uger 0,07 [0,293] og placebo

plus 52 uger -0,02 [0,159].

Højere score signalerer forbedring i både FACIT-fatigue og EQ5D.

Intravenøs anvendelse

**Reumatoid artrit**

Klinisk virkning

Tocilizumabs virkning på reduktion af symptomerne på reumatoid artrit blev undersøgt i fem randomiserede, dobbeltblindede multicenterstudier. Studie I-V inkluderede patienter  18 år med aktiv reumatoid artrit, som var diagnosticerede i henhold til American College of Rheumatology (ACR)- kriterierne, og som havde mindst otte ømme led og seks hævede led ved *baseline*.

I studie I blev tocilizumab givet intravenøst hver 4. uge som monoterapi. I studierne II, III og V blev tocilizumab givet intravenøst hver 4. uge i kombination med MTX *vs*. placebo plus MTX. I studie IV blev tocilizumab givet intravenøst hver 4. uge i kombination med andre DMARDs *vs*. placebo plus andre DMARDs. Det primære endepunkt i alle fem studier var antallet af patienter, som opnåede et ACR20-respons ved uge 24.

I studie I undersøgte man 673 patienter, som ikke havde været behandlet med MTX i seks måneder før randomiseringen, og som ikke havde stoppet tidligere MTX-behandling på grund af klinisk signifikante toksiske virkninger eller mangel på respons. De fleste patienter (67 %) havde ikke tidligere fået MTX. Der blev givet doser på 8 mg/kg tocilizumab hver 4. uge som monoterapi.

Sammenligningsgruppen fik MTX ugentligt (dosistitrering fra 7,5 mg til højst 20 mg ugentligt over en 8-ugers periode).

Studie II, som var et 2-års studie med planlagte analyser i uge 24, uge 52 og uge 104, undersøgte 1.196 patienter, som havde et utilstrækkeligt klinisk respons på MTX. Der blev givet doser på 4 eller 8 mg tocilizumab/kg eller placebo som blindet behandling hver 4. uge i 52 uger i kombination med stabil dosis MTX (10-25 mg ugentligt). Efter uge 52 kunne alle patienterne få åben behandling med tocilizumab 8 mg/kg. 86 % af de patienter, som fuldførte studiet, og som oprindeligt var randomiseret til placebo + MTX, fik åben behandling med tocilizumab 8 mg/kg i år 2. Det primære endepunkt ved uge 24 var andelen af patienter, som opnåede et ACR 20-respons. Ved uge 52 og uge 104 var de co- primære endepunkter forebyggelse af ledskader og forbedring af den fysiske funktionsevne.

Studie III undersøgte 623 patienter, som ikke havde et tilstrækkeligt klinisk respons på MTX. Der blev givet doser på 4 eller 8 mg/kg tocilizumab eller placebo hver 4. uge i kombination med stabil dosis MTX (10 mg – 25 mg ugentligt).

Studie IV undersøgte 1.220 patienter, som havde responderet klinisk utilstrækkeligt på deres hidtidige reumatologiske behandling, herunder en eller flere DMARDs. Der blev givet doser på 8 mg/kg tocilizumab eller placebo hver 4. uge i kombination med stabil dosis DMARDs.

Studie V undersøgte 499 patienter, som havde responderet utilstrækkeligt, eller som ikke tolererede behandling med en eller flere TNF-antagonister. Behandlingen med TNF-antagonister blev stoppet inden randomiseringen. Der blev givet doser på 4 eller 8 mg/kg tocilizumab eller placebo hver 4. uge i kombination med behandling med stabil dosis MTX (10 mg – 25 mg ugentligt).

Klinisk respons

I alle studier havde de patienter, som fik behandling med tocilizumab 8 mg/kg, statistisk signifikant højere ACR20-, ACR50- og ACR70-responsrater efter 6 måneder, sammenlignet med kontrolgrupperne (tabel 5). I studie I var tocilizumab 8 mg/kg bedre end den aktive komparator MTX.

Behandlingseffekten var den samme, uafhængig af reumafaktorstatus, alder, køn, race, antal tidligere behandlinger eller sygdomsstatus. Tiden til indtræden af virkning var hurtig (så tidlig som efter 2 uger), og responset blev bedre og bedre i takt med behandlingens varighed. Der blev set fortsat varig respons i mere end 3 år i de åbne ekstensionsstudier I-V.

Sammenlignet med de patienter, som fik placebo plus MTX eller andre DMARDs, blev der i alle studier hos de patienter, som blev behandlet med tocilizumab 8 mg/kg, set signifikante forbedringer af alle individuelle komponenter af AC-responser, herunder: Antal ømme og hævede led, patienternes og lægernes globale vurdering, disability index score, vurdering af smerter og CRP.

Patienterne i studierne I – V havde en gennemsnitlig Disease Activity Score (DAS28) på 6,5-6,8 ved *baseline*. Signifikant reduktion i DAS28 fra *baseline* (middel-forbedring) på 3,1 – 3,4 blev observeret hos de patienter, der blev behandlet med tocilizumab sammenlignet med kontrolpatienterne (1,3-2,1). Efter 24 uger var der signifikant flere patienter i tocilizumab-gruppen (28-34 %), som opnåede DAS28 klinisk remission DAS28 (DAS28 < 2,6), sammenlignet med gruppen af kontrolpatienter (1-12 %). I studie II opnåede 65 % af patienterne DAS28 < 2,6 i uge 104, sammenlignet med 48 % i uge 52 og 33 % i uge 24.

I en samlet analyse af studierne II, III og IV var der signifikant flere patienter, som opnåede et ACR20-, ACR50- og ACR70-respons i den gruppe, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD, sammenlignet med den gruppe, som fik tocilizumab 4 mg/kg plus DMARD (hhv. 59 % *vs*. 50 %, 37 % *vs.* 27 %, og 18 % *vs.* 11 %, p < 0,03). Antallet af patienter, som opnåede DAS 28-remission (DAS28 < 2,6), var også signifikant højere hos de patienter, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD, end hos de patienter, som fik tocilizumab 4 mg/kg plus DMARD (31 % vs. 16 %, p < 0,0001).

*Tabel 5. ACR-respons i placebo-/MTX-/DMARD-kontrollerede studier (% patienter)*

|  | **Studie I AMBITION** | | **Studie II LITHE** | | **Studie III OPTION** | | **Studie IV TOWARD** | | **Studie V RADIATE** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Uge** | **TCZ**  **8 mg/kg** | **MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg + MTX** | **Place- bo + MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ MTX** | **Place- bo**  **+ MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg + DMARD** | **Placebo + DMARD** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ MTX** | **Placebo**  **+ MTX** |
|  | **N = 286** | **N = 284** | **N = 398** | **N = 393** | **N = 205** | **N = 204** | **N = 803** | **N = 413** | **N = 170** | **N = 158** |
| **ACR 20** | | | | | | | | | | |
| 24 | 70 %\*\*\* | 52 % | 56 % \*\*\* | 27 % | 59 %\*\*\* | 26 % | 61 %\*\*\* | 24 % | 50 %\*\*\* | 10 % |
| 52 |  |  | 56 % \*\*\* | 25 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 50** | | | | | | | | | | |
| 24 | 44 %\*\* | 33 % | 32 %\*\*\* | 10 % | 44 %\*\*\* | 11 % | 38 %\*\*\* | 9 % | 29 %\*\*\* | 4 % |
| 52 |  |  | 36 %\*\*\* | 10 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 70** | | | | | | | | | | |
| 24 | 28 %\*\* | 15 % | 13 %\*\*\* | 2 % | 22 %\*\*\* | 2 % | 21 %\*\*\* | 3 % | 12 %\*\* | 1 % |
| 52 |  |  | 20 %\*\*\* | 4 % |  |  |  |  |  |  |

*TCZ - Tocilizumab*

*MTX - Methotrexat*

*DMARD - Sygdomsmodificerende antireumatisk middel*

*\*\* - p < 0,01, tocilizumab vs. placebo + MTX / DMARD*

*\*\*\* - p < 0,0001, tocilizumab vs. placebo + MTX /DMARD*

*Betydningsfuldt klinisk respons*

Efter 2 års behandling med tocilizumab plus MTX opnåede 14 % af patienterne et betydningsfuldt klinisk respons (opretholdelse af et ACR70-respons i 24 uger eller mere).

*Radiografisk respons*

I studie II, som var på patienter, der havde utilstrækkeligt respons på MTX, blev hæmningen af strukturel ledbeskadigelse vurderet radiografisk. Hæmningen blev udtrykt som en ændring i modificeret Sharp score og dets komponenter, erosions-score og ledspalteforsnævrings-score. Der blev vist hæmning af strukturel ledbeskadigelse med signifikant mindre radiografisk progression hos de patienter, som fik tocilizumab, sammenlignet med kontrolgruppen (tabel 6).

I den åbne forlængelse af studie II blev hæmningen af strukturel ledskadeprogression hos patienter behandlet med tocilizumab plus MTX opretholdt i det andet behandlingsår. Den gennemsnitlige ændring i total Sharp-Genant score fra *baseline* i uge 104 var signifikant lavere hos patienter randomiseret til tocilizumab 8 mg/kg plus MTX (p < 0,0001) sammenlignet med patienter, som blev randomiseret til placebo plus MTX.

*Tabel 6. Gennemsnitlige radiografiske ændringer efter 52 uger i studie II*

|  | **Placebo + MTX**  **(+TCZ fra uge 24)**  **N = 393** | **TCZ 8 mg/kg + MTX**  **N = 398** |
| --- | --- | --- |
| Total Sharp-Genant score | 1,13 | 0,29\* |
| Erosions-score | 0,71 | 0,17\* |
| JSN-score | 0,42 | 0,12\*\* |

*MTX - Methotrexat*

*TCZ - Tocilizumab*

*JSN - Ledspalteforsnævring*

*\* - p ≤ 0,0001, tocilizumab vs. placebo + MTX*

*\*\* - p < 0,005, tocilizumab vs. placebo + MTX*

Efter 1 års behandling med tocilizumab plus MTX havde 85 % af patienterne (n = 348) ingen progression af strukturel ledskade, defineret som ændring i det totale Sharp score på nul eller mindre, sammenlignet med 67 % af patienterne behandlet med placebo plus MTX (n = 290) (p ≤ 0,001). Dette forblev konsistent efter 2 års behandling (83 %, n = 353). 93 % af patienterne (n = 271) havde ingen progression mellem uge 52 og uge 104.

*Effekten på sundhed og livskvalitet*

De patienter, som blev behandlet med tocilizumab, berettede om forbedring i alle patientrapporterede resultater (Health Assessment Questionnaire Disability Index – HAQ-DI, den korte version af SF-36 og Functional Assessment of Chronic Illness Therapy Questionnaires). Sammenlignet med de patienter, som fik DMARDs, blev der set statistisk signifikante forbedringer i HAQ-DI-scoren hos de patienter, som fik behandling med tocilizumab. Under den åbne periode af studie II blev forbedringen af den fysiske funktionsevne opretholdt i op til 2 år. Ved uge 52 var den gennemsnitlige ændring i HAQ-DI -0,58 i tocilizumab 8 mg/kg plus MTX gruppen sammenlignet med -0,39 i placebo plus MTX gruppen. Den gennemsnitlige ændring i HAQ-DI var opretholdt ved uge 104 i tocilizumab 8 mg/kg plus MTX gruppen (-0,61).

*Hæmoglobinkoncentrationer*

I uge 24 blev der set statistisk signifikante forbedringer i hæmoglobinkoncentrationerne efter behandling med tocilizumab, sammenlignet med behandling med DMARDs (p < 0,0001).

Middelkoncentrationerne af hæmoglobin steg efter uge 2 og forblev inden for normalområdet frem til uge 24.

*Tocilizumab versus adalimumab i monoterapi*

Studie VI (WA19924), et 24-ugers dobbeltblindet studie, som sammenlignede tocilizumab-monoterapi med adalimumab-monoterapi, undersøgte 326 patienter med reumatoid artrit, som var intolerante overfor methotrexat, eller hvor fortsat behandling med methotrexat blev betragtet som uhensigsmæssigt (inklusive patienter, som responderede utilstrækkeligt på methotrexat). Patienterne i tocilizumab-armen fik en intravenøs infusion af tocilizumab (8 mg/kg) hver 4. uge og en subkutan placebo-injektion hver 2. uge. Patienterne i adalimumab-armen fik en subkutan injektion med adalimumab (40 mg) hver 2. uge plus en intravenøs infusion med placebo hver 4. uge.

Der blev vist en statistisk signifikant bedre behandlingseffekt af tocilizumab sammenlignet med adalimumab i kontrol af sygdomsaktivitet fra *baseline* til uge 24, for det primære endepunkt, der var ændring i DAS28, samt for alle sekundære endepunkter (tabel 7).

*Tabel 7. Effektresultater for studie VI (WA19924)*

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Adalimumab + placebo (intravenøs)**  **N = 162** | | **Tocilizumab + placebo (subkutan)**  **N = 163** | **p-værdi(a)** |
| **Primært endepunkt – gennemsnitlig ændring fra baseline til uge 24** | | | |
| DAS28 (justeret gennemsnit) | -1,8 | -3,3 |  |
| Forskel i justeret gennemsnit  (95% konfidensinterval) | -1,5 (-1,8; -1,1) | | <0,0001 |
| **Sekundære endepunkter - procent respondenter ved uge 24 (b)** | | | |
| DAS28 < 2,6, n (%) | 17 (10,5) | 65 (39,9) | <0,0001 |
| DAS28 ≤ 3,2, n (%) | 32 (19,8) | 84 (51,5) | <0,0001 |
| ACR20-respons, n (%) | 80 (49,4) | 106 (65,0) | 0,0038 |
| ACR50-respons, n (%) | 45 (27,8) | 77 (47,2) | 0,0002 |
| ACR70-respons, n (%) | 29 (17,9) | 53 (32,5) | 0,0023 |

*ap-værdien er justeret for lokalisering og varighed af reumatoid artrit for alle endepunkter og desuden for baseline-værdier for alle kontinuerlige endepunkter.*

*b Ikke-respondenter: der ekstrapoleres for manglende data. Multiplicitet er kontrolleret ved brug af Bonferroni-Holm-procedure.*

Den overordnede kliniske bivirkningsprofil for tocilizumab og adalimumab var sammenlignelig. Andelen af patienter med alvorlige bivirkninger balancerede mellem de 2 behandlingsgrupper (tocilizumab 11,7 % mod adalimumab 9,9 %). Bivirkninger i tocilizumab-armen var i overensstemmelse med den kendte sikkerhedsprofil for tocilizumab, og bivirkningerne blev rapporteret med frekvenser, der er sammenlignelige med Tabel 1. En højere forekomst af infektioner og parasitære sygdomme blev rapporteret i tocilizumab-armen (48 % *vs.* 42 %), men uden forskel i forekomsten af alvorlige infektioner (3,1 %). De 2 behandlinger i studiet udløste det samme mønster i ændringer i laboratoriesikkerheds-parametre (fald i neutrofilocyttal og trombocyttal, stigninger i ALAT, ASAT og lipider), dog var ændringen i og hyppigheden af de nævnte abnormaliteter højere med tocilizumab end med adalimumab. Fire (2,5 %) patienter i tocilizumab-armen og to (1,2 %) patienter i adalimumab-armen oplevede et fald i neutrofilocyttal af CTC grad 3 eller 4. Elleve (6,8 %) patienter i tocilizumab-armen og fem (3,1 %) patienter i adalimumab-armen oplevede ALAT-stigning af CTC grad 2 eller højere. Den gennemsnitlige stigning i LDL fra *baseline* var 0,64 mmol/L

(25 mg/dL) for patienter i tocilizumab-armen og 0,19 mmol/L (7 mg/dL) for patienter i adalimumab- armen. Sikkerheden observeret i tocilizumab-armen var konsistent med den kendte sikkkerhedsprofil for tocilizumab og ingen nye eller uventede bivirkninger blev observeret (se tabel 1).

## 5.2 Farmakokinetiske egenskaber

Tocilizumabs farmakokinetik er karakteriseret ved ikke-lineær eliminering, som er en kombination af lineær clearance og Michaelis-Menten elimination. Den ikke-lineære del af tocilizumab-elimination fører til en øget eksponering, som er mere end proportional med dosis. De farmakokinetiske parametre for tocilizumab ændres ikke med tiden. På grund af afhængigheden af den samlede clearance for tocilizumab serumkoncentrationer er halveringstiden for tocilizumab også koncentrationsafhængig og varierer afhængigt af serumkoncentrationsniveauet. Befolkningsfarmakokinetiske analyser i en hvilken som helst patientpopulation, der er testet indtil nu, indikerer ingen sammenhæng mellem tilsyneladende clearance og tilstedeværelsen af anti-lægemiddelantistoffer.

Reumatoid artrit

Intravenøs anvendelse

Tocilizumabs farmakokinetik blev bestemt ved en populationsfarmakokinetisk analyse af en database, som omfattede 3.552 patienter med reumatoid artrit, som fik af 4 eller 8 mg/kg tocilizumab som i.v.- infusion over 1 time hver 4. uge i 24 uger eller 162 mg tocilizumab subkutant enten ugentligt eller hver anden uge i 24 uger.

Følgende parametre (ventede middelværdi ± SD) blev beregnet for en dosis på 8 mg/kg tocilizumab hver 4. uge: Arealet under kurven ved *steady-state* (AUC) = 38.000 ± 13.000 timer∙µg/mL, trough- koncentration (Cmin) = 15,9  13,1 g/mL og maksimumkoncentration (Cmax) = 182 ± 50,4 µg/mL. Akkumulationsratioer for AUC og Cmax var små, hhv. 1,32 og 1,09. Akkumulationsratioen var højere for Cmin (2,49), hvilket var forventet på grund af bidraget fra den non-lineære clearance ved lavere koncentrationer. *Steady-state* for Cmax blev nået efter første indgift, mens *steady-state* for AUC og Cmin blev nået efter hhv. 8 og 20 uger. AUC, Cmin og Cmax for tocilizumab steg med øget legemsvægt. Ved legemsvægt ≥ 100 kg var den forventede gennemsnitlige (± SD) *steady-state*-AUC, -Cmin og -Cmax for tocilizumab hhv. 50.000 ± 16.800 µg∙timer/mL, 24,4 ± 17,5 µg/mL og 226 ± 50,3 µg/mL, hvilket er højere end de gennemsnitlige eksponeringsværdier for patientpopulationen (dvs. alle legemsvægte) rapporteret ovenfor. Dosis-responskurven for tocilizumab flader ud ved højere eksponering, hvilket resulterer i mindre effektgevinst for hver trinvis forøgelse af tocilizumab-koncentrationen, således at klinisk relevante stigninger i effekt ikke blev vist hos patienter, som blev behandlet med > 800 mg tocilizumab. Tocilizumab doser over 800 mg per infusion anbefales derfor ikke (se pkt 4.2).

Fordeling

Hos patienter med reumatoid artrit, var det centrale fordelingsvolumen 3,72 l og det perifere fordelingsvolumen 3,35 l. Det resulterede i et fordelingsvolumen ved *steady-state* på 7,07 l.

Elimination

Efter intravenøs indgift undergår tocilizumab en bifasisk elimination fra cirkulationen. Den totale clearance for tocilizumab var koncentrationsafhængig og er summen af den lineære og den non- lineære clearance. Den lineære clearance blev estimeret som en parameter i den populationsfarmakokinetiske analyse og var 9,5 ml/time. Den koncentrationsafhængige non-lineære clearance spiller en væsentlig rolle ved lave koncentrationer af tocilizumab. Når den non-lineære clearance pathway først er mættet, ved højere koncentrationer af tocilizumab, bestemmes clearance hovedsageligt af den lineære clearance.

Tocilizumabs halveringstid (t1/2) var koncentrationsafhængig. Ved *steady-state* efter en dosis på 8 mg/kg hver 4. uge aftog den effektive t1/2 fra 18 dage til 6 dage ved faldende koncentrationer inden for et dosisinterval.

Linearitet

Tocilizumabs farmakokinetiske parametre ændrede sig ikke med tiden. Der blev set en mere end dosisproportional stigning i AUC og Cmin efter doser på 4 og 8 mg/kg hver 4. uge. Cmax øgede dosisproportionalt. Ved *steady-state* var de forventede værdier for AUC og Cmin hhv. 3,2 og 30 gange højere efter 8 mg/kg, sammenlignet med 4 mg/kg.

Subkutan anvendelse

Tocilizumabs farmakokinetik blev bestemt ved en populationsfarmakokinetisk analyse af en database, som omfattede 3.552 RA-patienter behandlet med 162 mg subkutant ugentligt, 162 mg subkutant hver anden uge eller 4 eller 8 mg/kg intravenøst hver 4. uge i 24 uger.

Tocilizumabs farmakokinetiske parametre ændredes ikke over tid. Ved dosering med 162 mg ugentligt var det beregnede gennemsnitlige (±SD) *steady-state* AUC1uge, Cmin og Cmax for tocilizumab henholdsvis 7.970 ± 3.432 µg•t/mL; 43,0 ± 19,8 µg/mL og 49,8 ± 21,0 µg/Ll.Akkumuleringsratio for AUC, Cmin og Cmax var henholdsvis 6,32; 6,30 og 5,27. *Steady-state* for AUC, Cmin og Cmax blev nået efter 12 uger.

Ved dosering med 162 mg hver anden uge var det beregnede gennemsnitlige (±SD) *steady-state* AUC2uger, Cmin og Cmax for tocilizumab henholdsvis 3.430 ± 2.660 µg•t/mL, 5,7 ± 6,8 µg/mL og 13,2 ± 8,8 µg/mL. Akkumuleringsratio for AUC, Cmin og Cmax var henholdsvis 2,67; 6,02 og 2,12. *Steady- state* for AUC og Cmin blev nået efter 12 uger og efter 10 uger for Cmax.

Absorption

Efter subkutan dosering til RA-patienter var tiden til *peak* serumkoncentration af tocilizumab, tmax, 2,8 dage. Biotilgængeligheden for den subkutane- formulering var 79 %.

Elimination

Ved subkutan administration er den effektive t1/2 ved *steady-state* op til 13 dage for 162 mg ugentligt og 5 dage for 162 mg hver anden uge hos patienter med RA.

sJIA

Subkutan anvendelse

Farmkakokinetikken for tocilizumab hos sJIA patienter var karakteriseret ved en farmakokinetisk populationsanalyse som inkluderede 140 patienter, der blev behandlet med enten 8 mg/kg intravenøst hver 2. uge (patienter som vejede ≥ 30 kg), 12 mg/kg intravenøst hver 2. uge (patienter som vejede under 30 kg), 162 mg subkutant hver uge (patienter som vejede ≥ 30 kg) eller 162 mg subkutant hver 10. dag eller hver 2. uge (patienter som vejede under 30 kg).

Der er begrænsede data tilgængelige vedrørende eksponeringer efterfulgt af subkutan administration af tocilizumab til sJIA-patienter under 2 år med en kropsvægt på mindre end 10 kg. Patienter med sJIA skal have en kropsvægt på mindst 10 kg ved behandling med tocilizumab subkutant (se pkt. 4.2).

*Tabel 8. Forventet gennemsnit ± standardafvigelser på farmakokinetiske parametre ved steady-state efter subkutan dosering til sJIA patienter*

| **Tocilizumab farmakokinetisk parameter** | **162 mg hver uge ≥ 30 kg** | **162 mg hver 2. uge, under 30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 99,8 ± 46,2 | 134 ± 58,6 |
| Cmin (µg/ml) | 79,2 ± 35,6 | 65,9 ± 31,3 |
| Cgennemsnit (µg/ml) | 91,3 ± 40,4 | 101 ± 43,2 |
|  |  |  |
| Akkumulering Cmax | 3,66 | 1,88 |
| Akkumulering Cmin | 4,39 | 3,21 |
| Akkumulering Cgennemsnit eller  AUCτ\* | 4,28 | 2,27 |

\*τ = 1 uge eller 2 uger for de to subkutane regimer

Efter subkutan dosering, var ca. 90 % af *steady-state* opnået ved uge 12 for både doseringsregimet 162 mg hver uge og doseringsregimet 162 mg hver 2. uge.

Absorption

Efter subkutan dosering til sJIA-patienter var absorptionshalveringstiden omkring 2 dage, og biotilgængeligheden for den subkutane formulering hos sJIA-patienterne var 95 %.

Fordeling

Hos pædiatriske patienter med sJIA var det centrale fordelingsvolumen 1,87 l og det perifere fordelingsvolumen 2,14 l. Det resulterede i et fordelingsvolumen ved *steady-state* på 4,01 l.

Elimination

Den totale clearance for tocilizumab var koncentrationsafhængig og er summen af den lineære og den non-lineære clearance. Den lineære clearance blev estimeret som en parameter i den populationsfarmakokinetiske analyse og var 5,7 ml/time hos pædiatriske patienter med sJIA. Efter subkutan administration er den effektive t1/2 af tocilizumab hos sJIA-patienter op til 14 dage for både doseringsregimet 162 mg hver uge og doseringsregimet 162 mg hver 2. uge under et doseringsinterval ved *steady-state*.

pJIA

Subkutan anvendelse

Farmkakokinetikken for tocilizumab hos pJIA-patienter var karakteriseret ved en farmakokinetisk populationsanalyse som inkluderede 237 patienter, som blev behandlet med enten 8 mg/kg intravenøst hver 4. uge (patienter som vejede ≥ 30 kg), 10 mg/kg intravenøst hver 4. uge (patienter som vejede under 30 kg), 162 mg subkutant hver 2. uge (patienter som vejede ≥ 30 kg) eller 162 mg subkutant hver 3. uge (patienter som vejede under 30 kg).

*Tabel 9. Forventede gennemsnit ± standardafvigelser for farmakinetiske parametre ved steady-state efter subkutan dosering hos pJIA-patienter*

| **Tocilizumab farmakokinetisk parameter** | **162 mg hver 2. uge ≥ 30 kg** | **162 mg hver 3. uge, under 30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 29,4 ± 13,5 | 75,5 ± 24,1 |
| Cmin (µg/ml) | 11,8 ± 7,08 | 18,4 ± 12,9 |
| Cgennemsnit (µg/ml) | 21,7 ± 10,4 | 45,5 ± 19,8 |
| Akkumulering Cmax | 1,72 | 1,32 |
| Akkumulering Cmin | 3,58 | 2,08 |
| Akkumulering Cgennemsnit eller AUCτ\* | 2,04 | 1,46 |

\*τ = 2 eller 3 uger for de to subkutane regimer

Efter intravenøs dosering var ca. 90 % af *steady-state* opnået ved henholdsvis uge 12 for 10 mg/kg dosis (kropsvægt under 30 kg ) og ved uge 16 for 8 mg/kg dosis (kropsvægt ≥ 30 kg). Efter subkutan dosering var ca. 90 % af *steady-state* opnået ved uge 12 for både doseringsregimet 162 mg subkutan hver 2. uge og doseringsregimet 162 mg subkutan hver 3. uge.

Absorption

Efter subkutan dosering til pJIA-patienter var absorptionshalveringstiden omkring 2 dage, og biotilgængeligheden for den subkutane formulering hos pJIA-patienterne var 96 %.

Fordeling

Hos pædiatriske patienter med pJIA var det centrale fordelingsvolumen 1,97 l og det perifere fordelingsvolumen 2,03 l. Det resulterede i et fordelingsvolumen ved *steady-state* på 4,0 l.

Elimination

Farmakokinetiske populationsanalyser hos pJIA patienter viste, at kropsstørrelsen har indflydelse på den lineære clearance og derfor bør kropsvægt tages i betragtning ved dosering (se tabel 9).

Efter subkutan administration er den effektive t½ af tocilizumab op til 10 dage hos pJIA-patienter < 30 kg (162 mg subkutant hver 3. uge) og op til 7 dage for pJIA-patienter ≥ 30 kg (162 mg subkutant hver 2. uge) under et doseringsinterval ved *steady-state*. Efter intravenøs indgift undergår tocilizumab en bifasisk elimination fra cirkulationen. Den totale clearance for tocilizumab var koncentrationsafhængig og er summen af den lineære og den non-lineære clearance. Den lineære clearance blev estimeret som en parameter i den populationsfarmakokinetiske analyse og var 6,25 ml/time. Den koncentrationsafhængige non-lineære clearance spiller en væsentlig rolle ved lave koncentrationer af tocilizumab. Ved højere koncentrationer af tocilizumab er den non-lineære clearance mættet og clearance bestemmes hovedsageligt af den lineære clearance.

GCA

Subkutan anvendelse

Farmakinetiske af tocilizumab hos GCA-patienter blev bestemt under anvendelse af en populations- farmakinetiske -model fra et analysedatasæt bestående af 149 GCA patienter behandlet med 162 mg subkutan hver uge eller 162 mg subkutan hver anden uge. Den udviklede model havde samme struktur som den tidligere udviklede farmakinetiske-model baseret på data fra reumatoid artrit patienter (se tabel 10).

*Tabel 10. Forventede gennemsnit ± standardafvigelse for farmakinetiske parametre ved steady-state efter subkutan dosering i GCA*

|  | **Subkutan** | |
| --- | --- | --- |
| **Tocilizumab farmakinetiske parameter** | **162 mg hver anden uge** | **162 mg ugentligt** |
| Cmax (µg/mL) | 19,3 ± 12,8 | 73 ± 30,4 |
| Cmin (µg/mL) | 11,1 ± 10,3 | 68,1± 29,5 |
| Cgennemsnit (µg/mL) | 16,2 ± 11,8 | 71,3 ± 30,1 |
| Akkumulering Cmax | 2,18 | 8,88 |
| Akkumulering Cmin | 5,61 | 9,59 |
| Akkumulering Cgennemsnit eller AUCτ \* | 2,81 | 10,91 |

\*τ = 2 uger eller 1 uge for de to subkutane regimer

S*teady-state*-profilen for ugentlig dosis tocilizumab var næsten flad, med meget små udsving mellem *trough* og *peak* værdier, mens der var væsentlige udsving for tocilizumab dosis administreret hver anden uge. Ca. 90% af *steady-state* (AUCτ) blev nået ved uge 14 ved hver anden uge dosisgruppe og uge 17 i den ugentlige dosis gruppe.

Baseret på den aktuelle karakterisering af farmakokinetik, er tocilizumab *trough*-koncentration, ved *steady-state* 50 % højere i denne population i forhold til gennemsnitskoncentrationer i et stort datasæt fra reumatoid artrit-populationen. Disse forskelle opstår på grund af ukendte årsager.

Farmakokinetiske-forskelle ledsages ikke af markante forskelle i farmadynamiske-parametre, og den kliniske relevans er derfor ukendt.

Hos GCA-patienter blev højere eksponering observeret hos patienter med lavere kropsvægt. For dosisregimet på 162 mg hver uge var *steady-state* Cgennemsnit 51% højere hos patienter med kropsvægt mindre end 60 kg sammenlignet med patienter, der vejede mellem 60 kg til 100 kg. For dosisregimet på 162 mg hver anden uge var *steady-state* Cgennemsnit 129% højere hos patienter med kropsvægt mindre end 60 kg sammenlignet med patienter, der vejede mellem 60 kg til 100 kg. Der er begrænset data for patienter over 100 kg (n = 7).

Absorption

Efter subkutan dosering hos GCA-patienter var halveringstiden t½ for absorptionen på omkring 4 dage. Biotilgængeligheden for subkutan-formuleringen var 0,8. Medianværdierne for Tmax var 3 dage efter ugentlig dosis tocilizumab og 4,5 dage efter tocilizumab-dosis administreret hver anden uge.

Fordeling

Hos GCA-patienter var det centrale fordelingsvolumen 4,09 L, og det perifere fordelingsvolumen 3,37 L, hvilket resulterede i et fordelingsvolumen ved *steady-state* på 7,46 L.

Elimination

Den samlede clearance af tocilizumab var koncentrationsafhængig og er summen af den lineære clearance og den ikke-lineære clearance. Den lineære clearance blev estimeret som et parameter i den populationsfarmakokinetiske-analyse og var 6,7 mL/time hos GCA-patienter,

Ved *steady-state* hos GCA-patienter varierede den effektive t ½ for tocilizumab mellem 18,3 og 18,9 dage for 162 mg ugentlig regime og mellem 4,2 og 7,9 dage for 162 mg administreret hver anden uge regimet. Ved høje serumkoncentrationer, når den samlede clearance af tocilizumab domineres af lineær clearance, blev en effektiv t ½ på ca. 32 dage afledt af populationsparameter estimaterne.

Specielle populationer

*Nedsat nyrefunktion:* Der er ikke gennemført formelle studier vedrørende virkningen af nedsat nyrefunktion på tocilizumab farmakokinetik. De fleste patienter i reumatoid artrit og GCA studierne havde udfra populationsfarmakokinetiske analyse havde normal eller let nedsat nyrefunktion. Let nedsat nyrefunktion (estimeret creatininclearance Baseret på Cockcroft-Gault formlen) påvirkede ikke tocilizumab farmakokinetik.

Ca. en tredjedel af patienterne i GCA-studiet havde moderat nedsat nyrefunktion ved *baseline* (estimeret creatininclearance på 30-59 mL/min). Ingen påvirkning af tocilizumab eksponeringen blev registreret hos disse patienter.

Ingen dosisjustering er nødvendig hos patienter med let eller moderat nedsat nyrefunktion.

*Nedsat leverfunktion:* Der er ikke gennemført formelle studier vedrørende virkningen af nedsat leverfunktion på tocilizumab farmakokinetik.

*Alder, køn og etnicitet:* Populationsfarmakokinetiske analyser af patienter med RA og GCA viste, at alder, køn og race ikke påvirkede tocilizumab farmakokinetik.

Resultater fra de populationsfarmakokinetiske analyser af patiener med sJIA og pJIA viste, at kropsstørrelsen var den eneste kovariat, som har en betydelig indflydelse på tocilizumabs farmakokinetik, inklusiv elimination og absorption. Derfor skal kropsvægt tages i betragtning ved dosering (se tabel 8 og 9).

## 5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata

Non-kliniske data viser ingen speciel risiko for mennesker vurderet ud fra konventionelle studier af sikkerhedsfarmakologi, toksicitet efter gentagne doser, genotoksicitet og reproduktions- og udviklingstoksicitet.

Der er ikke udført studier for carcinogenicitet, da IgG1-monoklonale antistoffer ikke anses for at have carcinogent potentiale.

De foreliggende non-kliniske data viste virkningen af IL-6 på malign progression og forskellige cancertypers resistens overfor apoptose. Disse data tyder ikke på en relevant risiko for initiering og progression af cancer under behandling med tocilizumab. Der blev desuden ikke observeret prolifererende læsioner i et 6-måneders kronisk toksicitetsstudie hos cynomolgusaber eller hos IL-6- deficiente mus.

De foreliggende non-kliniske data tyder ikke på en virkning på fertiliteten under behandling med tocilizumab. I et kronisk toksicitetsstudie hos cynomolgusaber blev der ikke set virkninger på endokrint aktive organer og organer i det reproduktive system, og reproduktionsevnen var ikke påvirket hos IL-6-deficiente mus. Der blev ikke set direkte eller indirekte skadelig virkning på graviditet eller embryonal-føtal udvikling efter indgift af tocilizumab til cynomolgusaber i den tidlige graviditet. Der blev dog set en mindre stigning i antallet af aborter/embryonal-føtal død efter høj systemisk eksponering i højdosisgruppen (> 100 gange human eksponering), som fik 50 mg/kg/dag, sammenlignet med placebo og andre lavdosisgrupper. Selvom IL-6 ikke synes at være et kritisk cytokin over for føtal vækst eller immunologisk kontrol af den maternelle/føtale interface, kan en forbindelse mellem disse fund og tocilizumab ikke udelukkes.

Behandling med en murin analog førte ikke til toksicitet hos unge mus. Specielt var der ingen hæmning af knoglevækst, immunfunktion eller kønsmodning.

Den ikke-kliniske sikkerhedsprofil for tocilizumab i cynomolgusaber tyder ikke på, at der er forskel på intravenøs og subkutan administration.

# 6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

## 6.1 Hjælpestoffer

L-histidin

L-histidin-hydrochlorid-monohydrat

L-Theronin

L-Methionin

Polysorbat 80

Vand til injektionsvæsker

## 6.2 Uforligeligheder

Da der ikke er gennemført kompatabilitetsstudier, må dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler.

## 6.3 Opbevaringstid

42 måneder.

## 6.4 Særlige opbevaringsforhold

Opbevares i køleskab (2 – 8 °C). Må ikke nedfryses. Når den fyldte injektionssprøjte er taget ud af køleskabet, kan den opbevares i op til tre uger ved eller under 30°C.

Opbevar de fyldte injektionssprøjter i den ydre karton for at beskytte mod lys og fugt.

## 6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser

0,9 ml opløsning i en fyldt injektionssprøjte (type I-glas) med indbygget kanyle, samlet som en fyldt injektionssprøjte. Injektionssprøjten er lukket med et hårdt beskyttelseshylster (polyisoprengummi og polypropylen) og et fluorotec-belagt elastomerstempel (med silikone).

Fyldte Avtozma-injektionssprøjter til patientbrug leveres i pakninger med:

* 1 fyldt sprøjte
* 2 fyldte sprøjter
* 4 fyldte sprøjter
* 12 (3 pakker med 4) fyldte sprøjter (multipakning)

**Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.**

## 6.6 Regler for bortskaffelse og anden håndtering

Avtozma leveres i fyldt injektionssprøjte til éngangsbrug. Når den fyldte injektionssprøjte er taget ud af køleskabet, skal den ligge i mindst 30 minutter for at blive opvarmet til stuetemperatur (18 °C til 28°C) inden Avtozma injiceres. Injektionssprøjten må ikke rystes. Når kanylehætten er fjernet, skal injektionen påbegyndes inden for 5 minutter for at forhindre at lægemidlet tørrer ud og blokerer kanylen. Hvis den fyldte injektionssprøjte ikke anvendes indenfor 5 minutter efter at hætten er fjernet, skal den fyldte injektionssprøjte bortskaffes i en affaldsbeholder til skarpe genstande og en ny fyldt injektionssprøjte skal anvendes.

Hvis injektionssprøjtens stempel ikke kan trykkes ned efter at kanylen er stukket ind i huden, skal den fyldte injektionssprøjte bortskaffes i en affaldsbeholder til skarpe genstande og en ny fyldt injektionssprøjte skal anvendes.

Brug ikke lægemidlet, hvis det er uklart eller indeholder partikler, ikke er farveløs til gul, eller én eller flere dele af injektionssprøjten ser ud til at være beskadiget.

Detaljeret vejledning i administration af Avtozma i fyldt injektionssprøjte gives i indlægssedlen.

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

# 7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

# 8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/24/1896/007

EU/1/24/1896/008

EU/1/24/1896/009

EU/1/24/1896/013

# 9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE/FORNYELSE AF TILLADELSEN

Dato for første markedsføringstilladelse: 14 februar 2025

# 10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

Yderligere oplysninger om dette lægemiddel findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <https://www.ema.europa.eu/.>

Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan nye sikkerhedsoplysninger hurtigt tilvejebringes. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger. Se i pkt. 4.8, hvordan bivirkninger indberettes.

# 1. LÆGEMIDLETS NAVN

Avtozma 162 mg injektionsvæske, opløsning i en fyldt pen.

# 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver fyldt pen indeholder 162 mg af tocilizumab i 0,9 ml.

Tocilizumab er et rekombinant humaniseret, anti-humant monoklonalt antistof af immunglobulin G1 (IgG1) sub-klassen rettet mod opløselige og membranbundne interleukin 6-receptorer.

Hjælpestoffer, som behandleren skal være opmærksom på:

*Polysorbat*

Hver 162 mg fyldt pen indeholder 0,2 mg polysorbat 80.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

# 3. LÆGEMIDDELFORM

Injektionsvæske, opløsning i en fyldt pen. Klar til svagt opaliserende, farveløs til gul opløsning med pH på 5,7-6,3 og osmolalitet på 280-340 mmol/kg.

# 4. KLINISKE OPLYSNINGER

## 4.1 Terapeutiske indikationer

Reumatoid artrit (RA)  
Avtozma er, i kombination med methotrexat (MTX), indiceret til

 behandling af svær, aktiv og progressiv reumatoid artrit (RA) hos voksne patienter, som ikke tidligere er blevet behandlet med MTX.

 behandling af moderat til svær aktiv reumatoid artrit hos voksne patienter, som enten har haft utilstrækkelig respons på, eller som ikke har tolereret tidligere behandling med en eller flere af de sygdomsmodificerende antireumatiske lægemidler (DMARDs) eller tumornekrosefaktor- (TNF)-antagonister.

Hos disse patienter kan Avtozma anvendes som monoterapi i tilfælde af intolerans over for MTX, eller hvor fortsat behandling med MTX er uhensigtsmæssig.

Når Avtozma gives i kombination med methotrexat, har det vist sig at kunne reducere hastigheden af ledskadeprogression, målt ved hjælp af røntgen, samt forbedre den fysiske funktionsevne.

Systemisk juvenil idiopatisk artrit (sJIA)

Avtozma er indiceret til behandling af aktiv systemisk juvenil idiopatisk artrit (sJIA) hos patienter i aldersgruppen 12 år og derover, som har haft utilstrækkeligt respons på tidligere behandling med NSAID og systemiske kortikosteroider (se pkt. 4.2).

Avtozma kan gives som monoterapi (i tilfælde af intolerans over for MTX eller hvis behandling med MTX ikke er hensigtsmæssig) eller i kombination med MTX.

Polyartikulær juvenil idiopatisk artrit (pJIA)

Avtozma er i kombination med MTX indiceret til behandling af polyartikulær juvenil idiopatisk artrit (pJIA; reumatoidfaktor-positiv eller –negativ samt udvidet oligoartrit) hos patienter i aldersgruppen 12 år og derover, som har haft utilstrækkeligt respons på tidligere behandling med MTX (se pkt. 4.2).

Avtozma kan gives som monoterapi i tilfælde af intolerans over for MTX eller hvis fortsat behandling med MTX ikke er hensigtsmæssig.

Kæmpecelle-arteritis (Giant Cell Arteritis, GCA)

Avtozma er indiceret til behandling af kæmpecelle arteritis (*Giant Cell Arteritis,* GCA) hos voksne patienter.

## 4.2 Dosering og administration

Den subkutane formulering af tocilizumab administreres med en fyldt pen til engangsbrug. Behandling bør påbegyndes af speciallæger med erfaring i diagnostik og behandling af reumatoid artrit, sJIA, pJIA og/eller GCA.

Den fyldte pen må ikke anvendes til behandling af pædiatriske patienter <12 år på grund af potentiel risiko for intramuskulær injektion, da det subkutane vævslag er tyndere.

Den første injektion skal udføres under tilsyn af kvalificeret sundhedspersonale. Patienten eller forældrene/omsorgspersonen må kun selv injicere Avtozma, hvis lægen vurderer, at dette er hensigtmæssigt, og hvis patienten eller forældrene/omsorgspersonen møder til relevant medicinsk opfølgning og oplæres i korrekt injektionsteknik.

Patienter som skifter fra tocilizumab intravenøs behandling til subkutan administration skal have første subkutane dosis på det tidspunkt, hvor næste planlagte intravenøs administration skulle have fundet sted og under supervision af kvalificeret sundhedspersonale.

Alle patienter, der behandles med Avtozma, skal have udleveret et patientkort.

Patientens, eller forældrenes/omsorgspersonens, egnethed til subkutan selvadministration bør vurderes og patienten, eller forældrene/omsorgspersonen, bør instrueres i at kontakte sundhedspersonalet inden administration af næste dosis, hvis der opleves symptomer på allergisk reaktion. Patienten bør straks søge lægehjælp, hvis der udvikles symptomer på alvorlig allergisk reaktion (se pkt. 4.4).

Dosering

Reumatoid artrit

Den anbefalede dosis er 162 mg subkutant, én gang ugentligt.

Der er begrænset information vedrørende skift af patienter fra den intravenøse Avtozma- formulering til den subkutane formulering med fast dosis. Doseringsintervallet med dosering én gang ugentligt bør følges.

Patienter der skifter fra intravenøs til subkutan formulering bør tage første subkutane dosis på tidspunktet for næste planlagte intravenøse dosis og under supervision af kvalificeret sundhedspersonale.

GCA

Den anbefalede dosis er 162 mg subkutant, én gang ugentligt i kombination med et nedtrapningsforløb af glukokortikoider. Avtozma kan anvendes alene efter seponering af glukokortikoider.

Avtozma-monoterapi skal ikke anvendes til behandling af akutte tilbagefald (se pkt. 4.4).

Baseret på GCA's kroniske karakter skal behandling efter 52 uger styres af sygdomsaktivitet, lægens skøn og patientens valg.

Reumatoid artrit og GCA

Dosisjustering på grund af laboratorieabnormaliteter (se pkt. 4.4).

 Abnorme leverenzymværdier

| Laboratorieværdi | Handling |
| --- | --- |
| > 1 til 3 gange øvre normalgrænse | Modificer dosis af samtidig DMARDs (reumatoid artrit) eller immunmodulerende midler (GCA), hvis det er hensigtsmæssigt.  Ved vedvarende stigning nedsæt doseringshyppighed af Avtozma til hver anden uge eller stop behandlingen med Avtozma indtil alaninaminotransferase (ALAT) eller aspartataminotransferase (ASAT) er normaliseret.  Påbegynd behandlingen igen ugentligt eller hver anden uge efter et klinisk skøn. |
| > 3 til 5 gange øvre normalgrænse | Afbryd behandlingen med Avtozma, indtil værdierne er faldet < 3 gange øvre normalgrænse, og følg anbefalingerne ovenfor for > 1 til 3 gange øvre normalgrænse.  Seponer behandlingen med Avtozma ved fortsat stigning til > 3 gange øvre normalgrænse (bekræftet ved gentagen testning, se pkt. 4.4). |
| > 5 gange øvre normalgrænse | Seponer behandlingen med Avtozma. |

 Lavt absolut neutrofilocyttal

Det frarådes at påbegynde behandling hos patienter, som ikke tidligere er behandlet med tocilizumab og som har et absolut neutrofilocyttal under 2 x 109/l.

| Laboratorieværdi (celler x 109/l) | Handling |
| --- | --- |
| Absolut neutrofilocyttal > 1 | Fortsæt med samme dosis. |
| Absolut neutrofilocyttal 0,5-1 | Afbryd behandlingen med Avtozma.  Når det absolutte neutrofilocyttal øges til > 1 x 109/l, genoptages behandlingen med Avtozma-injektion hver anden uge og øges til injektion hver uge efter et klinisk skøn. |
| Absolut neutrofilocyttal  < 0,5 | Seponer behandlingen med Avtozma. |

 Lavt trombocyttal

| Laboratorieværdi (celler x 103/µl) | Handling |
| --- | --- |
| 50-100 | Afbryd behandlingen med Avtozma.  Når trombocyttallet er > 100 x 103/µl, genoptages behandlingen med Avtozma med dosering hver anden uge og øges til dosering hver uge efter et klinisk skøn. |
| < 50 | Seponer behandlingen med Avtozma. |

RA og GCA

Manglende dosering

Hvis en patient doseret én gang ugentligt glemmer en subkutan injektion med Avtozma, skal han/hun instrueres i at springe dosis over og tage næste dosis til planlagt tid. Hvis en patient doseret én gang hver anden uge glemmer en subkutan injektion med Avtozma, og kommer i tanke om det inden for 7 dage efter den planlagte tid, skal han/hun instrueres i straks at tage den manglende dosis og næste dosis til planlagt tid.

Specielle populationer

*Ældre*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos ældre patienter > 65 år.

*Nedsat nyrefunktion*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos patienter med let eller moderat nedsat nyrefunktion. Avtozma er ikke undersøgt hos patienter med svær nedsat nyrefunktion (se pkt. 5.2). Nyrefunktionen bør overvåges omhyggeligt hos disse patienter.

*Nedsat leverfunktion*

Avtozma er ikke undersøgt hos patienter med nedsat leverfunktion. Der kan derfor ikke gives dosisanbefalinger.

*Pædiatriske patienter*

Sikkerhed og virkning af Avtozma i den subkutane formulering med fast dosis er ikke klarlagt hos børn fra fødslen og op til 1 år. Der foreligger ingen data.

Dosisændringer bør udelukkende baseres på vedvarende ændringer i patientens kropsvægt over tid. Avtozma kan anvendes alene eller i kombination med MTX.

*sJIA-patienter*

Den anbefalede dosering til patienter > 12 år er 162 mg subkutant, én gang om ugen, hos patienter, der vejer ≥ 30 kg eller 162 mg subkutant hver 2. uge hos patienter, der vejer < 30 kg.

Den fyldte pen må ikke anvendes til at behandle pædiatriske patienter < 12 år.

Patienterne skal mindst veje 10 kg, når de behandles subkutant med Avtozma.

*pJIA-patienter:*

Den anbefalede dosering til patienter > 12 år er 162 mg subkutant, én gang hver 2. uge, hos patienter, der vejer ≥ 30 kg eller 162 mg subkutant, én gang hver 3. uge, hos patienter, der vejer < 30 kg.

Den fyldte pen må ikke anvendes til at behandle pædiatriske patienter < 12 år.

Dosisjusteringer på baggrund af laboratorieværdier uden for referenceområdet (sJIA og pJIA)

Hvis det er relevant, skal dosis af samtidigt administreret MTX og/eller anden medicin justeres eller seponeres, og administration af tocilizumab afbrydes ind til den kliniske situation er evalueret. Da der er mange komorbiditeter, der kan påvirke laboratorieværdier hos sJIA- og pJIA-patienter, bør beslutningen om at seponere tocilizumab på baggrund af en laboratorieværdi uden for referenceområdet baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient.

 Abnorme leverenzymværdier

| Laboratorieværdi | Handling |
| --- | --- |
| > 1-3 x øvre referenceværdi | Justér dosis af samtidig behandling med MTX, hvis dette er hensigtsmæssigt.  Ved vedvarende stigninger inden for dette område afbrydes behandling med Avtozma indtil ALAT/ASAT er normaliseret. |
| > 3 x øvre referenceværdi til 5 x øvre referenceværdi | Justér dosis af samtidig behandling med MTX, hvis dette er hensigtsmæssigt.  Afbryd behandling med Avtozma indtil værdien er <3 x øvre referenceværdi og følg ovenstående anbefalinger for værdier >1- 3 x øvre referenceværdi. |
| > 5 x øvre referenceværdi | Seponér Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma til sJIA- og p-JIA- patienter på baggrund af en laboratorieværdi uden for referenceområdet bør baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient. |

 Lavt absolut neutrofilocytttal (ANC)

| Laboratorieværdi (celler x 109/l) | Handling |
| --- | --- |
| ANC > 1 | Fasthold dosis. |
| ANC 0,5 - 1 | Afbryd behandling med Avtozma.  Genoptag behandling med Avtozma, når ANC stiger til >1 x 109/l. |
| ANC < 0,5 | Seponér behandling med Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma til sJIA- og p-JIA-patienter på baggrund af en laboratorieværdi uden for referenceområdet bør baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient. |

 Lavt trombocyttal

| Laboratorieværdi (celler x 103/l) | Handling |
| --- | --- |
| 50 - 100 | Justér dosis af samtidig behandling med MTX, hvis dette er hensigtsmæssigt.  Afbryd behandling med Avtozma.  Genoptag behandling med Avtozma, når trombocyttallet er >100 x 103/l. |
| < 50 | Seponér behandling med Avtozma.  Beslutningen om at seponere Avtozma til sJIA- og p-JIA- patienter på baggrund af en laboratorieværdi uden for referenceområdet bør baseres på en medicinsk vurdering af den enkelte patient. |

Reduktion af doseringsfrekvensen for tocilizumab på baggrund af laboratorieværdier uden for referenceområdet er ikke undersøgt hos sJIA- eller pJIA-patienter.

Sikkerheden og virkningen af den subkutane formulering af Avtozma til børn med andre sygdomme end sJIA- eller pJIA er ikke undersøgt.

De foreliggende data for intravenøs formulering tyder på, at der ses klinisk forbedring inden for 12 uger efter påbegyndt behandling med tocilizumab. Fortsat behandling bør nøje overvejes hos patienter, der ikke har vist bedring inden for denne tidsramme.

Manglende dosis

Hvis en sJIA-patient, der behandles én gang om ugen, glemmer en subkutan dosis Avtozma, inden for 7 dage af den planlagte dosis, skal patienten vejledes i at springe dosis over og tage næste dosis til næste planlagte tid. Hvis en patient der behandles hver 2. uge glemmer en subkutan dosis Avtozma og opdager forglemmelsen inden for 7 dage efter den planlagte dosis skulle have været taget, skal patienten vejledes i straks at tage den glemte dosis og tage næste dosis til oprindelig planlagte tid.

Hvis en pJIA-patient glemmer en subkutan injektion med Avtozma og opdager forglemmelsen inden for 7 dage efter dosis skulle have være taget, skal patienten vejledes i at tage den glemte dosis straks og tage næste dosis til den oprindeligt planlagte tid. Hvis patienten opdager forglemmelsen mere end 7 dage efter dosis skulle have været taget, eller er usikker på hvornår injektionen med Avtozma skal tages, skal patienten kontakte lægen eller apoteket.

Administration

Avtozma er til subkutan anvendelse.

Efter omhyggelig oplæring i injektionsteknik, kan patienten selv injicere sig med Avtozma, såfremt lægen finder det hensigtsmæssigt. Alt indholdet (0,9 ml) i den fyldte pen skal administreres som subkutan injektion. De anbefalede injektionssteder (mave, lår og overarm) skal anvendes på skift, og injektionen må aldrig gives i skønhedspletter, ar, blå mærker eller områder, hvor huden er øm, rød, hård eller, hvor huden ikke er intakt.

Den fyldte pen må ikke rystes.

Detaljeret vejleding i administration af Avtozma i fyldt pen gives i indlægssedlen, se pkt. 6.6.

## 4.3 Kontraindikationer

Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.

Aktive, svære infektioner (se pkt. 4.4).

## 4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen

Avtozma subkutan formulering er ikke beregnet til intravenøs administration.

*Sporbarhed*

For at forbedre sporbarheden af biologiske lægemidler, skal det administrerede produkts navn og batchnummer tydeligt registreres.

*Infektioner*

Alvorlige og i nogle tilfælde dødelige infektioner er blevet rapporteret hos patienter, som var i behandling med immunsuppressive lægemidler herunder tocilizumab (se pkt. 4.8).

Behandling med Avtozma skal ikke påbegyndes hos patienter med aktive infektioner (se pkt. 4.3). Hvis en patient får en alvorlig infektion, skal behandlingen med tocilizumab stoppes, indtil infektionen er under kontrol (se pkt. 4.8). Sundhedspersonalet skal udvise forsigtighed, hvis det overvejes at anvende Avtozma til patienter med tidligere recidiverende eller kroniske infektioner eller med underliggende sygdomme, som kan prædisponere patienterne for infektioner (f.eks. diverticulitis, diabetes og interstitiel lungesygdom).

De patienter, som får immunsuppresive midler, som Avtozma skal overvåges for at opdage alvorlige infektioner i tide, da symptomer på akut inflammation kan mindskes på grund af suppression af akutfasereaktionen. Der skal tages hensyn til virkningen af Avtozma på C-reaktivt protein (CRP), neutrofilocytter og symptomer på infektion, når en patient skal evalueres for en potentiel infektion.

For at sikre hurtig undersøgelse og passende behandling skal patienterne og forældrene til/omsorgspersonerne for sJIA- og pJIA-patienter informeres om omgående at kontakte sundhedspersonalet, hvis de får symptomer, som tyder på en infektion.

*Tuberkulose*

Som det er anbefalet for andre biologiske behandlinger, skal alle patienter undersøges for latent tuberkulose, før behandlingen med Avtozma påbegyndes. Patienter med latent tuberkulose skal sættes i standard-antimykobakteriel behandling, før behandlingen med Avtozma påbegyndes. Den ordinerende læge skal være opmærksom på risikoen for falsk negative resultater af tuberkulin- hudtest og interferon-gamma tuberkulose-blodtest, især hos patienter, som er alvorligt syge eller immunkompromitterede.

Patienter, og forældre til/omsorgspersoner for sJIA- og pJIA-patienter, skal tilrådes at søge læge, hvis de får symptomer (f.eks. vedvarende hoste, vægttab, let feber), som tyder på tuberkuloseinfektion, under eller efter behandling med Avtozma.

*Viral reaktivering*

Viral reaktivering (f.eks. hepatitis B virus) er blevet rapporteret ved behandling af reumatoid artrit med biologiske lægemidler. I kliniske studier med tocilizumab blev de patienter, som blev screenet positive for hepatitis, ekskluderet.

*Komplikationer ved diverticulitis*

Tilfælde af divertikulære perforationer, som komplikation ved diverticulitis, er blevet indberettet med frekvensen ”ikke almindelige” hos patienter behandlet med Avtozma (se pkt. 4.8). Avtozma bør anvendes med forsigtighed til patienter med tidligere intestinal ulceration eller diverticulitis. Patienter med symptomer, som kan tyde på kompliceret diverticulitis som f.eks. abdominale smerter, blødning og/eller uforklarlig ændring af afføringsmønster med feber, bør undersøges omgående med henblik på tidlig identificering af diverticulitis, som kan være ledsaget af gastrointestinal perforation.

*Overfølsomhedsreaktioner*

Der er indberetninger om alvorlige overfølsomhedssreaktioner, inklusive anafylaksi, i forbindelse med tocilizumab (se pkt. 4.8). Sådanne reaktioner kan være mere alvorlige og muligvis dødelige hos patienter, som har oplevet overfølsomhedsreaktioner under tidligere behandlinger med Avtozma, selv hvis de er præmedicineret med steroider og antihistaminer. Hvis en anafylaktisk reaktion eller anden alvorlig overfølsomhedsreaktion indtræffer, skal administrationen af Avtozma stoppes øjeblikkeligt, relevant behandling initieres og tocilizumab bør seponeres permanent.

*Aktiv leversygdom og nedsat leverfunktion*

Behandling med Avtozma kan, særligt hvis det administreres samtidigt med MTX, være forbundet med stigninger i leveraminotransferase, og der bør derfor udvises forsigtighed når det overvejes at behandle patienter med aktiv leversygdom eller nedsat leverfunktion (se pkt. 4.2 og 4.8).

*Levertoksicitet*

Under behandling med tocilizumab er der set forbigående eller intermitterende lette til moderate stigninger i leveraminotransferaserne (se pkt. 4.8). Der blev set en øget hyppighed af disse stigninger, når der blev givet potentielt hepatotoksiske lægemidler (f.eks. MTX) i kombination med tocilizumab. Hvis det er klinisk indiceret, bør andre leverfunktionstests, herunder bilirubin, overvejes.

Der er observeret alvorlige tilfælde af lægemiddelinducerede leverskader, herunder akut leversvigt, hepatitis og gulsot, hos patienter behandlet med tocilizumab (se pkt. 4.8). Alvorlige leverskader opstod fra mellem 2 uger og op til over 5 år efter påbegyndelse af tocilizumab behandlingen. Der er rapporteret tilfælde af leverskader som krævede levertransplantation. Patienterne skal rådes til straks at søge lægehjælp, hvis de oplever tegn og symptomer på leverskader.

Der skal udvises forsigtighed, hvis det overvejes at påbegynde behandling med tocilizumab hos patienter med forhøjet ALAT eller ASAT dvs. hos patienter, som har værdier, der er >1,5 x øvre normalgrænse. Behandlingen bør ikke anvendes til patienter med forhøjet ALAT eller ASAT, der er > 5 x øvre normalgrænse.

Hos patienter med reumatoid artrit, GCA, pJIA og sJIA bør ALAT/ASAT-værdier kontrolleres hver 4. til 8. uge i de første 6 måneder af behandlingen og derefter hver 12. uge. Se pkt. 4.2 vedrørende de anbefalede dosisændringer samt sponering af behandling med Avtozma baseret på niveauerne af aminotransferaser. Behandlingen med Avtozma bør stoppes, hvis stigningerne i ALAT eller ASAT bekræftes at være > 3-5 gange øvre normalgrænse ved en ny prøve.

*Hæmatologiske virkninger*

Der er set fald i antallet af neutrofilocytter og trombocytter under behandling med tocilizumab 8 mg/kg i kombination med MTX (se pkt. 4.8). Der kan være øget risiko for neutropeni hos patienter, som tidligere er behandlet med en TNF-antagonist.

Det anbefales ikke at påbegynde behandling hos patienter, som ikke tidligere er behandlet med tocilizumab, og som har et absolut neutrofilocyttal under 2 x 109/l. Der skal udvises forsigtighed, hvis det overvejes at påbegynde behandling med tocilizumab hos patienter med lavt trombocyttal (dvs. trombocyttal < 100 x 103/μl). Fortsat behandling anbefales ikke hos patienter, som udvikler absolut neutrofilocyttal < 0,5 x 109/l eller trombocyttal < 50 x 103/μl.

Alvorlig neutropeni kan være forbundet med en øget risiko for alvorlige infektioner. Der har dog ikke været en klar sammenhæng mellem fald i neutrofilocyttallet og forekomsten af alvorlige infektioner i kliniske studier med tocilizumab til dato.

Hos patienter med reumatoid artrit og GCA bør neutrofilocyt- og trombocyttallet kontrolleres 4 til 8 uger efter behandlingens start og derefter i henhold til standardpraksis. Se pkt. 4.2 vedrørende dosisændringer baseret på absolut neutrofilocyttal og trombocyttal.

Hos sJIA- og pJIA-patienter bør neutrofilocytter og trombocytter monitoreres ved anden administration og herefter i overensstemmelse med god klinisk praksis (se pkt. 4.2).

*Lipidparametre*

Der er set stigninger i lipidparametre såsom total-kolesterol, LDL-kolesterol, HDL-kolesterol og triglycerider hos de patienter, som blev behandlet med tocilizumab (se pkt. 4.8). Hos de fleste patienter steg det aterogene indeks ikke, og stigningerne i total-kolesterol responderede på behandling med lipidsænkende midler.

Hos patienter med reumatoid artrit og GCA bør lipidparametrene vurderes 4 til 8 uger efter, at behandlingen med tocilizumab er påbegyndt. Patienterne skal behandles i henhold til de gældende retningslinjer for behandling af hyperlipidæmi.

*Neurologiske hændelser*

Der bør udvises opmærksomhed på symptomer, som kan tyde på start af nye centrale demyeliserende sygdomme. Risikoen for central demyelisering efter behandling med tocilizumab er på nuværende tidspunkt ukendt.

*Malignitet*

Risikoen for malignitet er forhøjet hos patienter med reumatoid artrit. Immunmodulerende lægemidler kan muligvis øge risikoen for malignitet.

*Vaccinationer*

Levende og levende, svækkede vacciner bør ikke gives samtidigt med tocilizumab, da den kliniske sikkerhed ikke er dokumenteret. I et randomiseret, åbent studie responderede voksne RA-patienter, som var i behandling med tocilizumab og MTX, effektivt på både 23-valent pneumokokpolysaccharid- og tetanustoxoid-vaccine; responset var sammenligneligt med responset hos patienter, som kun var i behandling med MTX. Det anbefales at alle patienter, specielt ældre patienter, før påbegyndelse af tocilizumab-behandling bringes ajour med alle immuniseringer i overensstemmelse med gældende retningslinjer for immunisering. Tidsrummet mellem vaccination med levende vacciner og påbegyndelse af tocilizumab-behandling skal være i henhold til de gældende retningslinjer vedrørende vaccination og immunsuppressive lægemidler.

*Kardiovaskulær risiko*

Patienter med reumatoid artrit har øget risiko for kardiovaskulære sygdomme, og risikofaktorer (f.eks. hypertension og hyperlipidæmi) skal behandles efter gældende standarder.

*Kombination med TNF-antagonister*

Der er ingen erfaring med anvendelse af Avtozma sammen med TNF-antagonister eller andre biologiske behandlinger hos patienter med reumatoid artrit. Avtozma bør ikke anvendes sammen med andre biologiske lægemidler.

*GCA*

Avtozma-monoterapi skal ikke anvendes til behandling af akutte tilbagefald, da effekten i denne kliniske sutuation ikke er blevet klarlagt. Glukokortikoider skal gives i henhold til medicinsk vurdering og kliniske retningslinjer.

*sJIA*

sJIA-patienter kan udvikle makrofagaktiveringsyndrom (MAS), som er en alvorlig livstruende tilstand. tocilizumab er i kliniske studier ikke undersøgt hos patienter under episoder med aktivt MAS.

Hjælpestoffer, som behandleren skal være opmærksom på

*Polysorbat*

Hver 162 mg fyldt sprøjte indeholder 0,2 mg polysorbat 80.

Polysorbater kan forårsage allergiske reaktioner. Patienter med polysorbatallergi bør ikke tage dette lægemiddel.

## 4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Der er kun gennemført interaktionsstudier med voksne.

Samtidig administration af en enkelt dosis af 10 mg/kg Avtozma og 10-25 mg MTX, én gang ugentligt, havde ingen klinisk signifikant effekt på MTX-eksponeringen

Farmakokinetiske populationsanalyser har ikke påvist, at MTX, non-steroide

anti-inflammatoriske lægemidler (NSAID) eller kortikosteroider påvirker clearance af tocilizumab i reumatoid artrit patienter. Ingen effekt af kumulativ dosis kortikosteroid på tocilizumab eksponering blev observeret hos GCA patienter.

Ekspressionen af CYP450 leverenzymer supprimeres af cytokiner som IL-6, der stimulerer kronisk inflammation. Supprimeringen af CYP450-ekspressionen kan derfor reverseres ved påbegyndelse af potent cytokinhæmmende behandling, som fx Avtozma.

*In vitro-*studier med dyrkede humane hepatocytter har vist, at IL-6 forårsager et fald i CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19 og CYP3A4 enzym-ekspression. Tocilizumab normaliserer ekspressionen af disse enzymer.

I et studie med RA-patienter faldt simvastatin-niveauet (CYP3A4) med 57% 1 uge efter en enkelt dosis tocilizumab, til et niveau svarende til, eller lidt højere end hvad der ses hos raske forsøgspersoner.

Når behandling med tocilizumab påbegyndes eller seponeres, bør patienter der får lægemidler, der justeres individuelt og metaboliseres via CYP450 3A4, 1A2 eller 2C9 (fx methylprednisolon eller dexamethason, (med mulighed for oral glukokortikoid-seponeringssyndrom), atorvastatin, calciumantagonister, theophyllin, warfarin, phenprocoumon, phenytoin, ciclosporin og benzodiazepiner) monitoreres, da doserne måske skal øges for at opretholde terapeutisk effekt. På grund af den lange halveringstid (t1/2), kan tocilizumabs påvirkning af CYP450-enzymaktiviteten vedvare i flere uger efter behandlingen er stoppet.

## 4.6 Fertilitet, graviditet og amning

Kvinder i den fertile alder

Kvinder i den fertile alder skal anvende sikker kontraception under behandling og indtil 3 måneder efter behandling

Graviditet

De foreliggende data for anvendelse af Avtozma til gravide er utilstrækkelige. Et dyreforsøg har vist øget risiko for spontan abort/embryonal-føtal død efter høje doser (se pkt. 5.3). Den potentielle risiko for mennesker kendes ikke.

Avtozma bør kun på tvingende indikation anvendes til gravide.

Amning

Det vides ikke, om Avtozma udskilles i human mælk. Udskillelsen af Avtozma i mælk er ikke undersøgt i dyreforsøg. Beslutningen om, hvorvidt amningen skal fortsætte eller stoppe, eller om behandlingen med Avtozma skal fortsætte eller stoppe, skal tages efter afvejning af barnets fordele ved amningen overfor kvindens fordele ved behandlingen med Avtozma.

Fertilitet

Foreliggende ikke-kliniske data viser ingen tegn på, at fertiliteten påvirkes under behandling med Avtozma.

## 4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner

Tocilizumab påvirker i mindre grad evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner (se pkt. 4.8, svimmelhed).

## 4.8 Bivirkninger

Resumé af sikkerhedsprofilen

Sikkerhedsprofilen er udarbejdet fra 4510 patienter eksponeret for tocilizumab i kliniske studier; størstedelen af disse patienter deltog i reumatoid artrit-studier (n = 4009), mens de resterende erfaringer stammer fra GCA- (n = 149), pJIA- (n = 240) og sJIA- (n=112) studier. Tocilizumabs sikkerhedsprofil på tværs af disse indikationer forbliver ens og udifferentieret.

De hyppigst indberettede bivirkninger var øvre luftvejsinfektioner, nasopharyngitis, hovedpine, hypertension og forhøjet ALAT.

De alvorligste bivirkninger var svære infektioner, komplikationer ved diverticulitis, og overfølsomhedsreaktioner.

Liste over bivirkninger i tabelform

Bivirkninger fra kliniske studier og/eller i perioden efter markedsføring af tocilizumab, baseret på indberetninger af spontane rapportet, litteratur rapporter og rapporter fra ikke-interventionelle studier, er vist i tabel 1 og er opstillet efter MedDRA systemorganklasse. Følgende hyppighedskategorier er anvendt: Meget almindelig (≥ 1/10), almindelig (≥ 1/100 til < 1/10), ikke almindelig (≥ 1/1.000 til < 1/100), sjældne (1/10.000 til < 1/1.000) eller meget sjældne (<1/10.000). Bivirkningerne inden for hver frekvensgruppe er opstillet i rækkefølge efter aftagende alvorlighed.

*Tabel 1. Liste over bivirkninger, som forekom hos patienter behandlet med tocilizumab*

| **MedDRA Systemorganklasse** | **Hyppighed kategoriseret efter foretrukken terminologi** | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Meget almindelig** | **Almindelig** | **Ikke almindelig** | **Sjælden** |
| Infektioner og parasitære sygdomme | Øvre luftvejsinfektioner | Cellulitis, pneumoni, oral herpes simplex, herpes zoster | Diverticulitis |  |
| Blod og lymfesystem |  | Leukopeni, neutropeni, hypofibrinogen æmi |  |  |
| Sygdomme i immunsystemet |  |  |  | Anafylaksi (dødelig) 1,2,3 |
| Det endokrine system |  |  | Hypo- tyreoidisme |  |
| Metabolisme og ernæring | Hyper- kolesterolæmi\* |  | Hypertriglycerid æmi |  |
| Nervesystemet |  | Hovedpine, svimmelhed |  |  |
| Øjne |  | Konjunktivitis |  |  |
| Vaskulære sygdomme |  | Hypertension |  |  |
| Luftveje, thorax og mediastinum |  | Hoste, dyspnø |  |  |
| Mave-tarmkanalen |  | Mavesmerter, sår i munden, gastritis | Stomatitis, mavesår |  |
| Lever og galdeveje |  |  |  | Lægemiddel- induceret leverskade, hepatitis, gulsot. Meget sjælden: leversvigt |
| Hud og subkutane væv |  | Udslæt, pruritus, urticaria |  | Stevens- Johnson-Syndrom3 |
| Nyrer og urinveje |  |  | Nyresten |  |
| Almene symptomer og reaktioner på administrationsstedet | Reaktioner på administrations- stedet | Perifert ødem, overfølsomheds-reaktioner |  |  |
| Undersøgelser |  | Forhøjede leveraminotrans feraser, vægtøgning, øget total-bilirubin\* |  |  |

\* Inkluderer stigninger fundet ved rutinemæssig laboratoriekontrol (se tekst nedenfor)

1 Se pkt. 4.3

2 Se pkt. 4.4

3 Denne bivirkning var identificeret i en undersøgelse efter markedsføring, men var ikke observeret i kontrollerede kliniske studier. Hyppighedskategorien for bivirkninger, som kun er indberettet efter markedsføringen, er defineret som den øvre grænse af 95% konfidensintervallet beregnet på basis af det totale antal patienter behandlet med tocilizumab i kliniske studier.

Subkutan anvendelse

**Reumatoid artrit**

Vurderingen af sikkerheden ved subkutan tocilizumab hos reumatoid artrit-patienter inkluderer et dobbeltblindet, kontrolleret, multicenter-studie, SC-I. SC-I var et *non-inferiority* studie med 1262 reumatoid artrit-patienter, der sammenlignede effekt og sikkerhed af tocilizumab 162 mg administreret ugentligt versus 8 mg/kg administreret intravenøst. Alle patienter fik non-biologiske DMARDs.

Sikkerhed og immunogenicitet der blev observeret for tocilizumab administreret subkutant var i overensstemmelse med den kendte sikkerhedsprofil for intravenøst administreret tocilizumab, og der blev ikke observeret nogen nye eller uventede bivirkninger (se tabel 1). Der blev observeret højere hyppighed af reaktioner ved injektionsstedet i den subkutane behandlingsarm sammenlignet med den intravenøse arm, hvor der blev givet subkutane placeboinjektioner.

*Reaktioner ved injektionsstedet*

I den 6-måneders kontrollerede periode i SC-I-studiet var hyppigheden af reaktioner ved injektionsstedet 10,1 % (64/631) og 2,4 % (15/631) for ugentlige injektioner med henholdsvis subkutan tocilizumab og subkutan placebo (den intravenøse arm). Disse reaktioner ved injektionsstedet (inklusive erythem, pruritus, smerter og hæmatom) var af ilet til moderat i sværhedsgrad. De fleste forsvandt uden behandling og ingen krævede seponering af behandlingen.

*Hæmatologiske abnormaliteter*

*Neutrofilocytter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter i det 6-måneders kontrollerede kliniske studie SC-I blev der observeret et fald i neutrofilocyttal til under 1 × 109/L hos 2,9 % af patienterne med ugentlig subkutan dosering.

Der var ingen klar sammenhæng mellem fald i neutrofilocytter til under 1 x 109/L og forekomsten af alvorlige infektion.

*Trombocytter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter i det 6-måneders kontrollerede kliniske studie SC-I blev der observeret et fald i trombocytter til ≤50 × 103/μL.

*Stigninger i leveraminotransferaser*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter i det 6-måneders kontrollerede kliniske studie SC-I blev der observeret en stigning i ALAT eller ASAT til ≥3 x øvre normalgrænse hos henholdsvis 6,5 % og 1,4 % af patienterne i ugentlig, subkutan behandling.

*Lipidparametre*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter i det 6-måneders kontrollerede kliniske studie SC-I fik 19 % af patienterne vedvarende stigninger i total-kolesterol til > 6,2 mmol/L (240 mg/dL), og 9 % fik vedvarende stigning i LDL til >4,1 mmol/L (160 mg/dL) ved ugentlig subkutan dosering.

Subkutan anvendelse

**sJIA**

Sikkerhedsprofilen for subkutan tocilizumab blev evalueret hos 51 pædiatriske patienter (aldersgruppen 1-17 år) med sJIA. Generelt svarede de bivirkninger, der sås hos patienter med sJIA til de bivirkninger der ses hos patienter med RA (se bivirkningsafsnittet ovenfor).

*Infektioner*

Forekomst af infektion hos sJIA-patienter behandlet med subkutan tocilizumab var sammenlignelig med forekomsten hos sJIA-patienter behandlet med IV tocilizumab.

*Reaktioner ved administrationsstedet (ISR)*

I studiet med subkutan administration (WA28118) oplevede i alt 41,2 % (21/51) af sJIA-patienterne ISR ved subkutan behandling med tocilizumab. De mest almindelige ISRs var erythem, pruritus, smerte og hævelse ved injektionsstedet. De fleste indberettede ISRs var grad 1-hændelser, og alle indberettede ISRs var ikke-alvorlige. Ingen krævede afbrydelse eller seponering af behandling.

*Laboratorie abnormiteter*

I det 52-ugers åbne subkutane studie (WA28118) blev der observeret et fald i neutrofilocyttal til under 1 × 109/l hos 23,5 % af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab. Der blev observeret et fald i trombocytter til under 100 x 103/μl hos 2 % af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab. Der blev observeret en stigning i ALAT eller ASAT til ≥ 3 x øvre normalgrænse hos henholdsvis 9,8 % og 4,0 % af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab.

*Lipidparametre*

I det 52-ugers åbne subkutane studie (WA28118) oplevede henholdsvis 23,4 % og 35,4 % af patienterne en stigning i forhold til *baseline* af deres LDL-kolesterol værdier til ≥ 130 mg/dl og total kolesterol værdier til ≥ 200 mg/dl på et hvilket som helst tidspunkt under deres behandling.

Subkutan anvendelse

**pJIA**

Sikkerhedsprofilen for subkutan tocilizumab blev også evalueret hos 52 pædiatriske patienter med pJIA. Den samlede eksponering for tocilizumab blandt hele pJIA-populationen var 184,4 patientår for intravenøs og 50,4 patientår for subkutan tocilizumab. Den overordnede sikkerhedsprofil observeret hos patienter med pJIA var i overensstemmelse med den allerede kendte sikkerhedsprofil for tocilizumab med undtagelse af reaktioner på injektionsstedet (se tabel 1). Der var en højere forekomst af patienter med pJIA, der oplevede reaktioner ved injektionsstedet efter subkutan injektion med tocilizumab sammenlignet med voksne patienter med RA.

*Infektioner*

I det kliniske forsøg med subkutan tocilizumab var infektionshyppigheden hos patienter med pJIA behandlet med subkutan tocilizumab sammenlignelig med pJIA patienterne behandlet med IV tocilizumab.

*Reaktioner ved administrationsstedet*

I alt oplevede 28,8 % (15/52) af pJIA-patienterne reaktioner på injektionsstedet efter subkutan tocilizumab. Hos patienterne på ≥ 30 kg oplevede 44 % reaktioner på injektionsstedet sammenlignet med 14,8 % af dem under 30 kg. De mest almindelige reaktioner på injektionsstedet var erythem, hævelse, hæmatom, smerter og pruritus. Alle reaktioner ved injektionsstedet blev rapporteret som ikke-alvorlige grad 1 bivirkninger og ingen krævede seponering af behandlingen eller afbrydelse af doseringen.

*Laboratorieværdier uden for referenceområdet*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol blandt alle tocilizumab-eksponerede patienter blev der observeret et fald i neutrofilocyttal til under 1 × 109/L hos 15,4 % af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab. Der blev observeret en stigning i ALAT eller ASAT til ≥ 3 x øvre normalgrænse hos henholdsvis 9,6 % og 3,8 % af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab. Ingen af patienterne behandlet med subkutan tocilizumab oplevede et fald i trombocytter til ≤ 50 × 103/μl.

*Lipidparametre*

I det subkutane studie oplevede henholdsvis 14,3 % og 12,8 % af patienterne en stigning i forhold til *baseline* i deres LDL-kolesterol værdier til ≥ 130 mg/dl og totalkolesterol værdier til ≥ 200 mg/dl på et hvilket som helst tidspunkt under studiebehandlingen.

Subkutan anvendelse

**GCA**

Sikkerheden af subkutan tocilizumab er blevet undersøgt i et fase III-studie (WA28119) med 251 GCA-patienter. I den tocilizumab-eksponerede population var den samlede varighed 138,5 patientår i løbet af den 12 måneders dobbeltblindede, placebo-kontrollerede fase af studiet. Den overordnede sikkerhedsprofil observeret i tocilizumab-behandlingsgrupperne var i overensstemmelse med den allerede kendte sikkerhedsprofil for tocilizumab (se tabel 1).

*Infektioner*

Infektionshyppigheden/alvorlige infektionshændelser var afbalanceret mellem gruppen, der fik tocilizumab på ugentlig basis (200,2/9,7 hændelser pr. 100 patientår) versus placebo plus 26 ugers nedtrappende prednison-dosis (156,0/4,2 hændelser pr. 100 patientår) og placebo plus 52 ugers nedtrappende dosis (210,2/12,5 hændelser pr. 100 patientår) grupper.

*Reaktioner på injektionsstedet*

I den tocilizumab subkutane ugentlige patientgruppe, rapporterede i alt 6 % (6/100) af patienterne en bivirkning ved stedet af en subkutan injektion. Ingen reaktion ved injektionsstedet blev rapporteret som en alvorlig bivirkning eller, som krævede seponering af behandlingen.

*Hæmatologiske abnormiteter:*

*Neutrofilocytter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol i det 12 måneders kontrollerede kliniske tocilizumab studie, blev der observeret et fald under 1 × 109/L i netrofilocyttal hos 4 % af patientgruppen der fik ugentlig subkutan tocilizumab dosering. Dette blev ikke observeret i nogen af grupperne, der fik placebo plus nedtrappende prednison-dosis.

*Trombocytter*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol i det 12 måneders kontrollerede kliniske tocilizumab studie, havde en patient (1 %, 1/100) i tocilizumab subkutan en gang ugentlig et kortvarig fald i trombocytter til <100 × 103/μL uden forbundne blødninger. Et fald i trombocytter under 100 × 103/μL blev ikke observeret i nogen af grupperne, der fik placebo plus nedtrappende prednison-dosis.

*Stigninger i leveraminotransferaser*

Under rutinemæssig laboratorieokontrol i det 12 måneders kontrollerede kliniske tocilizumab studie, forekom stigning i ALAT ≥ 3 x øvre normalgrænse hos 3 % af patienterne i gruppen, der fik tocilizumab subkutan ugentligt sammenlignet med 2 % i gruppen, der fik placebo plus 52 ugers aftagende prednison dosis og ingen i gruppen, der fik placebo plus 26 ugers aftagende prednison dosis. En stigning i ASAT > 3 øvre normal referencegrænse forekom hos 1 % af patienterne, der fik ugentlig tocilizumab subkutan sammenlignet med ingen patienter i nogen af grupperne, der fik placebo plus nedtrappende prednison-dosis.

*Lipidparametre*

Under rutinemæssig laboratoriekontrol i det 12 måneders kontrollerede kliniske tocilizumab studie, oplevede 34 % af patienterne vedvarende stigninger i samlet kolesterol > 6,2 mmol/L (240 mg/dL), hvor 15 % oplevede en vedvarende stigning i LDL op til ≥ 4,1 mmol/L (160 mg/dL) i den gruppe, der fik ugentlig tocilizumab subkutant.

*Intravenøs anvendelse*

**Reumatoid artrit**

tocilizumabs sikkerhed er blevet undersøgt i 4 placebokontrollerede studier (studierne II, III, IV og V), 1 MTX-kontrolleret studie (studie I) og i efterfølgende forlængelsesstudier (se pkt. 5.1).

Den dobbeltblindede, kontrollerede periode var 6 måneder i 4 studier (studierne I, III, IV og V) og op til 2 år i et studie (studie II). I de dobbeltblindede, kontrollerede studier fik 774 patienter tocilizumab 4 mg/kg i kombination med MTX, 1.870 patienter fik tocilizumab 8 mg/kg i kombination med MTX eller andre DMARDs, og 288 patienter fik tocilizumab 8 mg/kg som monoterapi.

Populationen, som blev eksponeret over lang tid, omfatter alle patienter, der fik mindst én dosis tocilizumab enten i den dobbeltblindede kontrolperiode eller i den åbne forlængelsesfase i studierne. Ud af 4.009 patienter i denne population fik 3.577 behandling i mindst 6 måneder, 3.296 i mindst et år, 2.806 fik behandling i mindst 2 år og 1.222 i 3 år.

Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

*Infektioner*

I de 6-måneders kontrollerede studier var hyppigheden af alle infektioner, som blev indberettet for tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD-behandling, 127 hændelser pr. 100 patientår, sammenlignet med 112 hændelser pr. 100 patientår i gruppen med placebo plus DMARD. I populationen, som blev eksponeret i lang tid, var den samlede infektionshyppighed for tocilizumab 108 hændelser pr. 100 patientår.

I de 6-måneders kontrollerede kliniske studier var hyppigheden af alvorlige infektioner for tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs 5,3 hændelser pr. 100 patientår, sammenlignet med 3,9 hændelser pr. 100 patientår i gruppen med placebo plus DMARDs. I monoterapi-studiet var hyppigheden af alvorlige infektioner 3,6 hændelser pr. 100 patientår i tocilizumab-gruppen og 1,5 hændelser pr. 100 patientår i MTX-gruppen.

I populationen, som blev eksponeret i lang tid, var den samlede hyppighed af alvorlige infektioner (bakterie-, virus-, svampe-) 4,7 hændelser pr. 100 patientår. De indberettede alvorlige infektioner, nogle med dødeligt udfald, omfattede aktiv tuberkulose, som kan vise sig ved intrapulmonal eller ekstrapulmonal sygdom, invasive pulmonale infektioner, inklusive candidiasis, aspergillose, kokcidioidomykose og pneumocystis jirovecii, pneumoni, cellulitis, herpes zoster, gastroenteritis, diverticulitis, sepsis og bakteriel arthritis. Der er indberetninger om opportunistiske infektioner.

*Interstitiel lungesygdom*

Nedsat lungefunktion kan øge risikoen for at udvikle infektioner. Efter markedsføring har der været rapporter om interstitiel lungesygdom (herunder pneumonitis og lungefibrose), som i nogle tilfælde var dødelige.

*Gastrointestinal perforation*

Under de 6-måneders kontrollerede kliniske studier var den samlede hyppighed af gastrointestinal perforation 0,26 hændelser pr. 100 patientår for tocilizumab-behandling. I populationen, som blev eksponeret i lang tid, var den samlede hyppighed af gastrointestinal perforation 0,28 hændelser per 100 patientår. Rapporter om gastrointestinal perforation ved tocilizumab-behandling blev primært rapporteret som komplikationer til diverticulitis, herunder generaliseret purulent peritonitis, nedre gastrointestinal perforation, fistel og absces.

*Infusionsrelaterede reaktioner*

I de 6-måneders kontrollerede studier blev der indberettet uønskede hændelser i forbindelse med infusion (udvalgte hændelser, som indtraf under eller inden for 24 timer efter infusionen) hos 6,9 % af patienterne, der fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD, og hos 5,1 % af patienterne, der fik placebo plus DMARD. De hændelser, som forekom under infusionen, var fortrinsvis episoder af hypertension, medens de hændelser, som forekom inden for 24 timer efter infusionens afslutning, var hovedpine og hudreaktioner (udslæt og urticaria). Hændelserne var ikke behandlingsbegrænsende.

Hyppigheden af anafylaktiske reaktioner (som forekom hos i alt 8/4.009 patienter; 0,2 %) var flere gange højere efter en dosis på 4 mg/kg sammenlignet med en dosis på 8 mg/kg. I de kontrollerede og åbne kliniske studier blev der i forbindelse med tocilizumab indberettet klinisk signifikante overfølsomhedsreaktioner, som krævede afbrydelse af behandlingen, hos 56 ud af 4.009 patienter (1,4 %). Reaktionerne blev generelt observeret under den anden til femte infusion af tocilizumab (se pkt. 4.4). Efter markedsføringstilladelse er dødelig anafylaksi rapporteret under behandling med tocilizumab (se pkt. 4.4).

*Hæmatologiske abnormaliteter:*

*Neutrofilocytter*

I de 6-måneders kontrollerede studier forekom der fald i neutrofilocyttal til under 1 x 109/L hos 3,4 % af de patienter, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs, sammenlignet med < 0,1 % af de patienter, som fik placebo plus DMARDs. Ca. halvdelen af de patienter, som udviklede absolut neutrofilocyttal < 1 x 109/L, fik det indenfor 8 uger efter behandlingens start. Der blev indberettet om fald til under 0,5 x 109/L hos 0,3 % af de patienter, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs.

Infektioner med neutropeni er rapporteret.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af faldet i neutrofilocyttal i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske studier.

*Trombocytter*

I de 6-måneders kontrollerede studier blev der set fald i trombocyttal til under 100 x 103/µL hos 1,7 % af de patienter, der fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARDs, sammenlignet med < 1 % hos de patienter, der fik placebo plus DMARDs. Faldene forekom uden ledsagende blødningsepisoder.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af faldet i trombocyttal i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske studier.

Meget sjældne rapporter om pancytopeni er forekommet efter markedsføring.

*Stigninger i leveraminotransferaser*

Under de 6-måneders kontrollerede studier blev der set forbigående stigninger af ALAT/ASAT til > 3 gange øvre normalgrænse hos 2,1 % af de patienter, der fik tocilizumab 8 mg/kg, sammenlignet med 4,9 % af de patienter, der fik MTX og hos 6,5 % af de patienter, der fik 8 mg/kg tocilizumab plus DMARDs, sammenlignet med 1,5 % af de patienter, der fik placebo plus DMARDs.

Tillæg af potentielt hepatotoksiske lægemidler (f.eks. MTX) til tocilizumab-monoterapi medførte en øget hyppighed af disse stigninger. Der blev set stigninger af ALAT/ASAT til > 5 gange øvre normalgrænse hos 0,7 % af de patienter, der fik tocilizumab monoterapi, og hos 1,4 % af de patienter, der fik tocilizumab plus DMARD. Heraf fik de fleste patienter behandlingen med tocilizumab seponeret. I den dobbeltblindede, kontrollerede periode var forekomsten af indirekte bilirubin højere end den øvre grænse af normalområdet, indsamlet som en rutinemæssig laboratorieparameter, 6,2 % hos patienter behandlet med 8 mg tocilizumab/kg + DMARD. Samlet oplevede 5,8 % af patienterne en stigning i indirekte bilirubin > 1-2 gange øvre normalgrænse, og 0,4 % havde en stigning på > 2 gange øvre normalgrænse.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af stigninger af ALAT/ASAT i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske studier.

*Lipidparametre*

Under de 6-måneders kontrollerede studier blev der hyppigt indberettet stigninger i lipidparametrene, såsom total-kolesterol, triglycerider, LDL-kolesterol og/eller HDL-kolesterol. Rutinemæssig laboratoriekontrol afslørede, at ca. 24 % af de patienter, som fik tocilizumab i de kliniske studier, fik vedvarende stigninger i total-kolesterol til ≥ 6,2 mmol/L, heraf fik 15 % vedvarende stigning i LDL til ≥ 4,1 mmol/L. Stigningerne i lipidparametrene responderede på behandling med lipidsænkende midler.

I den dobbeltblindede, kontrollerede periode og ved langtidseksponering var mønstret og forekomsten af stigninger i lipidparametre i overensstemmelse med det, der blev set i de 6-måneders kontrollerede kliniske studier.

*Malignitet*

De kliniske data er ikke tilstrækkelige til at vurdere den mulige incidens af malignitet efter eksponering af tocilizumab. Der pågår evalueringer af langtidssikkerheden.

*Hudreaktioner*

Sjældne indrapporteringer af Stevens-Johnsons syndrom er forekommet efter markedsføring.

Immunogenicitet

Der kan udvikles anti-tocilizumab-antistoffer under behandling med tocilizumab. Der kan observeres korrelation mellem antistofudvikling og klinisk respons eller bivirkninger.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via det nationale rapporteringssystem anført i [Appendiks V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc).

## 4.9 Overdosering

Der foreligger begrænsede data om overdosering med tocilizumab. Der blev indberettet et tilfælde af utilsigtet overdosering, hvor en patient med multipelt myelom fik en enkeltdosis på 40 mg/kg administreret intravenøst. Der blev ikke observeret bivirkninger.

Der er ikke observeret alvorlige bivirkninger hos raske forsøgspersoner, som fik en enkeltdosis på op til 28 mg/kg, selvom der blev set dosisbegrænsende neutropeni.

# 5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER

## 5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Farmakoterapeutisk klassifikation: Immunsupprimerende midler, interleukinhæmmere, ATC-kode: L04AC07

Avtozma er et biosimilært lægemiddel. Yderligere oplysninger findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside<https://www.ema.europa.eu>.

Virkningsmekanisme

Tocilizumab bindes specifikt til både opløselige og membranbundne IL-6 receptorer (sIL-6R og mIL- 6R). Det er vist, at tocilizumab hæmmer sIL-6R og mIL-6R-medieret signalering. IL-6 er et pleiotropisk pro-inflammatorisk cytokin, som dannes af forskellige celletyper, herunder T- og B-celler, monocytter og fibroblaster. IL-6 er involveret i diverse fysiologiske processer som f.eks. T- celleaktivering, induktion af immunoglobulinsekretion, induktion af hepatisk akutfaseproteinsyntese og stimulation af hæmopoiese. IL-6 har været involveret i patogenesen af sygdomme, såsom inflammatoriske sygdomme, osteoporose og neoplasier.

Farmakodynamisk virkning

I reumatoid artrit-kliniske studier med tocilizumab er der set et hurtigt fald i CRP, erytrocyt- sedimentationsreaktionen (ESR), serumamyloid A (SAA) og fibrinogen. I overensstemmelse med virkningen på akut fase reaktanter var behandlingen med tocilizumab ledsaget af et fald i trombocyttallet inden for referenceintervallet. Der blev set stigninger i hæmoglobinkoncentrationen, fordi tocilizumab nedsatte den af IL-6 medierede virkning på hepcidinproduktionen, hvorved tilgængeligheden af jern blev øget. Der blev allerede i uge 2 set fald i CRP-koncentrationerne indenfor referenceintervallet hos de patienter, som blev behandlet med tocilizumab. Reduktionen var vedvarende under behandlingen.

I GCA-studiet WA28119 blev der observeret samme hurtige fald i CRP og ESR sammen med lette stigninger i gennemsnitlig eretrocythæmoglobinkoncentration. Hos raske forsøgspersoner, som fik tocilizumab i doser fra 2 til 28 mg/kg intravenøst og 81 til 162 mg subkutant, faldt det absolutte neutrofilocyttal til det laveste niveau 2-5 dage efter administrationen. Neutrofilocyttallet steg derefter til *baselineværdier* på en dosisafhængig måde. Reumatoid artrit og GCA patienter udviste et lignende fald i det absolutte neutrofilocyttal efter administration af tocilizumab som raske forsøgspersoner (se pkt. 4.8).

Subkutan anvendelse

**Reumatoid artrit**

Klinisk virkning

Effekt af subkutant administreret tocilizumab med hensyn til lindring af symptomer på RA og radiografisk respons, blev undersøgt i to randomiserede, dobbeltblindede, kontrollerede multicenter- studier. I studie I (SC-I) skulle patienterne være >18 år og have moderat til svær aktiv RA diagnosticeret i overensstemmelse med ACR-kriterier og med mindst 4 ømme og 4 hævede led ved *baseline.* Alle patienter fik non-biologiske DMARDs. I studie II (SC-II) skulle patienterne være >18 år med moderat til svær aktiv RA diagnosticeret i overensstemmelse med ACR-kriterierne og have mindst 8 ømme og 6 hævede led ved *baseline*.

Skift fra intravenøs indgift på 8 mg/kg hver 4 uge til subkutan indgift på 162 mg en gang ugentlig vil ændre eksponereringen hos patienten. Omfanget varierer afhængig af patientens vægt (øget hos lette patienter og formindsket hos tunge patienter) men den kliniske effekt er i overenstemmelse med den som er observeret hos patienter, som i intravenøs behandling.

Klinisk respons

SC-I-studiet undersøgte patienter med moderat til svær aktiv RA, som havde utilstrækkeligt klinisk respons på deres eksisterende reumatologiske behandling, inklusive én eller flere DMARDs og hvor omkring. 20 % havde utilstrækkeligt respons på mindst én TNF-hæmmer. I SC-I-studiet blev 1262 patienter randomiseret 1:1 til subkutan tocilizumab, 162 mg ugentligt eller intravenøs tocilizumab, 8 mg/kg hver 4. uge i kombination med non-biologisk(e) DMARDs.

Det primære endpunkt i studiet var forskellen i andelen af patienter, der oplevede ACR20-respons ved uge 24. Resultater fra SC-I-studiet vise i tabel 2.

*Tabel 2. ACR-responsrater i studie SC-1 ved uge 24 (% patienter)*

| **SC-Ia** | | |
| --- | --- | --- |
|  | Tocilizumab SC 162 mg ugentligt + DMARD  N = 558 | Tocilizumab IV 8 mg/kg  +DMARD  N = 537 |
| ACR20 uge 24 | 69,4 % | 73,4 % |
| Vægtet forskel (95% konfidensinterval) | -4,0 (-9,2; 1,2) | |
| ACR50 uge 24 | 47,0 %1 | 48,6 % |
| Vægtet forskel (95% konfidensinterval) | -1,8 (-7,5;4,0) | |
| ACR70 uge 24 | 24,0 % | 27,9 % |
| Vægtet forskel (95% konfidensinterval) | -3,8 (-9,0; 1,3) | |

aper protokol-population

Patienterne i SC-I-studiet havde en gennemsnitlig sygdomsaktivitetsscore (DAS28) ved *baseline* på 6,6 og 6,7 i henholdsvis den subkutane og den intravenøse behandlingsarm. Ved uge 24 sås en signifikant reduktion i DAS28 fra *baseline (*gennemsnitlig forbedring) på 3,5 i begge behandlingsarme og en sammenlignelig andel af patienter havde opnået DAS28 klinisk remission (DAS28 < 2,6) i den subkutane (38,4 %) og intravenøse (36,9 %) arm.

*Radiografisk respons*

Radiografisk respons på subkutant administreret tocilizumab blev vurderet i et dobbelt-blindet, kontrolleret multicenter-studie med patienter med aktiv RA (SC-II). SC-II-studiet undersøgte patienter med moderat til svær aktiv RA, som havde utilstrækkeligt klinisk respons på deres eksisterende reumatologiske behandling, inklusive én eller flere DMARDs og hvor omkring 20 % tidligere havde oplevet utilstrækkeligt respons på mindst én TNF-hæmmer. Patienterne skulle være >18 år og have aktiv RA diagnosticeret i overensstemmelse med ACR-kriterier med mindst 8 ømme og 6 hævede led ved *baseline*. I SC-II-studiet blev 656 patienter randomiseret 2:1 til tocilizumab SC 162 mg hver anden uge eller placebo, i kombination med non-biologiske DMARDs.

I SC-II-studiet blev hæmning af struktureret ledskade vurderet radiografisk og udtrykt som en ændring fra *baseline* i van der Heijde-modificeret gennemsnitlig total Sharp-score (mTSS). Ved uge 24 sås hæmning af strukturel skade med signifikant mindre radiografisk progression blandt patienter behandlet med subkutan tocilizumab sammenlignet med placebo (gennemsnitlig mTSS på 0,62 vs. 1,23; p=0,0149 (van Elteren)). Disse resultater er i overensstemmelse med det, der ses hos patienter behandlet med intravenøs tocilizumab.

I SC-II-studiet var ACR20 på 60,9 %, ACR50 på 39,8 % og ACR70 på 19,7 % ved uge 24 hos patienter, som var behandlet med subkutan tocilizumab hver anden uge, sammenlignet med placebo, hvor ACR20 var på 31,5 %, ACR50 på 12,3% og ACR70 på 5,0 %. Patienterne havde gennemsnitlig DAS28 ved *baseline* på 6,7 i den subkutane arm og 6,6 i placebo armen. Ved uge 24 var der observeret signifikant reduktion i DAS28 fra *baseline* på 3,1 observeret i den subkutane arm og 1,7 i placebo armen og for DAS28<2,6 blev der observeret en reduktion på 32,0 % i den subkutane arm og en reduktion på 4,0 % i placebo armen.

*Effekten på sundhed og livskvalitet*

I SC-I-studiet var det gennemsnitlige fald i HAQ-DI fra *baseline* til uge 24 0,6 i såvel den subkutane som den intravenøse behandlingsarm. Også andelen af patienter, der opnåede klinisk relevant forbedring i HAQ-DI ved uge 24 (ændring fra *baseline* på ≥ 0,3 enheder) var sammenlignelig for den subkutane (65,2 %) og den intravenøse (67,4 %) behandlingsarm, med en vægtet forskel på -2,3 % (95% konfidensinterval -8,1; 3,4). I SF-36 var den gennemsnitlige ændring fra *baseline* ved uge 24 i den mentale komponent 6,22 for den subkutane arm og 6,54 for den intravenøse arm; den fysiske komponent var også sammenlignelig med 9,49 for den subkutane arm og 9,65 for den intravenøse arm.

I SC-II-studiet var den gennemsnitlige reduktion i HAQ-DI fra *baseline* ved uge 24 signifikant større hos patienter, som var behandlet med subkutan tocilizumab hver anden uge, –(0,4) sammenlignet med placebo (0,3). Andelen af patienter, som opnåede klinisk relevant forbedring i HAQ-DI ved uge 24 (ændring fra *baseline* på >0,3 enheder), var højere hos den gruppe, som blev behandlet med subkutant tocilizumab hver anden uge, (58 %) sammenlignet med placebo (46,8 %). SF-36 (gennemsnitlig ændring i de score for mentale og fysiske komponenter) var signifikant højere i den subkutane tocilizumab arm (6,5 og 5,3) sammenlignet med placebo (3,8 og 2,9).

Subkutan anvendelse

**sJIA**

Klinisk effekt

Der er gennemført et 52-ugers, åbent multicenter-studie til undersøgelse af farmakokinetik/ farmakodynamik og sikkerhed (WA28118) hos pædiatriske patienter med sJIA, i aldersgruppen 1 til 17 år, med henblik på at bestemme den subkutane dosis af tocilizumab, hvor der opnås farmakokinetik/farmakodynamik og sikkerhedsprofil svarende til ved intravenøsregimet.

Egnede patienter fik tocilizumab i doser svarende til kropsvægt; patienter der vejede ≥ 30 kg (n=26) fik 162 mg tocilizumab ugentligt (QW), og patienter der vejede < 30 kg (n=25) fik 162 mg tocilizumab hver 10. dag (Q10D; n=8) eller hver 2. uge (Q2W; n=17) i 52 uger. Af disse 51 patienter havde 26 (51 %) ikke tidligere været i behandling med tocilizumab, og 25 (49 %) havde tidligere fået tocilizumab intravenøs og skiftede til subkutan tocilizumab ved *baseline*.

Eksploratoriske effektresultater viser, at subkutan tocilizumab igennem hele forsøgsperioden, for patienter i begge vægtgrupper (< 30 kg og ≥ 30 kg), forbedrede alle eksploratoriske effektparametre, inklusive JADAS-71 (*Juvenile Arthritis Disease Activity Score*), hos patienter, der ikke tidligere havde været i behandling med tocilizumab og matchede alle eksploratoriske effektparametre hos patienter, der skiftede fra intravenøs tocilizumab til subkutan tocilizumab.

Subkutan anvendelse

**pJIA**

Klinisk effekt

Der er gennemført et 52-ugers, åbent multicenter-studie til undersøgelse af farmakokinetik/ farmakodynamik og sikkerhed hos pædiatriske patienter med pJIA i aldersgruppen 1 til 17 år, med henblik på at bestemme den subkutane dosis af tocilizumab, hvor der opnås farmakokinetik/farmakodynamik og sikkerhedsprofil svarende til ved intravenøsregimet.

Egnede patienter fik tocilizumab i doser svarende til kropsvægt; patienter der vejede ≥ 30 kg (n=25) fik 162 mg tocilizumab hver 2. uge (Q2W), og patienter der vejede < 30 kg (n  27) fik 162 mg tocilizumab hver 3. uge (Q3W) i 52 uger. Af disse 52 patienter havde 37 (71 %) ikke tidligere været i behandling med tocilizumab, og 15 (29 %) havde tidligere fået intravenøs tocilizumab og skiftede til subkutan tocilizumab ved *baseline*.

Det subkutane tocilizumab-regimen med administration af henholdsvis 162 mg Q3W til patienter der vejede < 30 kg og 162 mg Q2W til patienter der vejede ≥ 30 kg gav en farmakokinetisk eksponering og et farmakodynamisk respons der understøttede effekt- og sikkerhedsresultater svarende til de der opnås med det godkendte tocilizumab intravenøsregimen ved pJIA.

Eksploratoriske effektresultater viste, at subkutan tocilizumab øgede den mediane *Juvenile Arthiritis Disease Activity Score* (JADAS) -71 hos tocilizumab naive patienter og opretholdt den mediane JADAS-71 hos patienter, som skiftede fra intravenøs til subkutan behandling, under hele studieforløbet, hos patienter i begge vægtklasser (under 30 kg og ≥ 30 kg).

Subkutan anvendelse

**GCA**

Klinisk virkning

Effekten og sikkerheden af tocilizumab, hos patienter med GCA, blev undersøgt ved WA28119, et randomiseret, multi-center, dobbeltblindet placebo-kontrolleret fase III-superioritetssstudie.

251 patienter med nyopstået eller recidiverende GCA blev inkluderet og tildelt til en af fire behandlingsarme. Studiet bestod af en 52 ugers blindet periode (del 1) efterfulgt af en 104 ugers åben- label forlængelse (del 2). Formålet med del 2 var at beskrive den langsigtede sikkerhed og vedligeholdelse af effekt efter 52 uger med tocilizumab-terapi for at undersøge tilbagefaldsraten og behovet for tocilizumab-behandling ud over 52 uger, og for at få indsigt i den potentielle langsigtede steroid-besparende effekt af tocilizumab.

To subkutane doser tocilizumab (162 mg ugentligt og 162 mg hver anden uge) blev sammenlignet med to forskellige placebogrupper randomiseret 2: 1: 1: 1.

Alle patienter modtog sideløbende glukokortikoid behandling (prednison). Hver af de tocilizumab-behandlede grupper og en af de placebo-behandlede grupper fulgte et forud specificeret nedtrapningsregime af prednison over 26 uger, mens den anden placebo-behandlede gruppe fulgte et forud specificeret nedtrapningsregime prednison over 52 uger, designet til at være mere i overensstemmelse med standard praksis.

Varigheden af glukokortikoid-behandling under screening og før tocilizumab (eller placebo) behandling blev initieret, var ens i alle 4 behandlingsgrupper (se tabel 3).

*Tabel 3. Varighed af kortikosteroid-behandling under screening i WA28119 studiet*

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Placebo + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=50** | **Placebo + 52 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=51** | **Tocilizumab 162mg SC ugentligt + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=100** | **Tocilizumab 162 mg SC hver anden uge + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=49** |
| **Varighed (dage)** | | | | |
| Middelværdi (SD) | 35,7 (11,5) | 36,3 (12,5) | 35,6 (13,2) | 37,4 (14,4) |
| Median | 42,0 | 41,0 | 41,0 | 42,0 |
| Min - Max | 6 - 63 | 12 – 82 | 1 - 87 | 9 - 87 |

Det primære effekt-endepunkt vurderet ved andelen af patienter, der opnåede steroidfri vedvarende remission i uge 52 med tocilizumab plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison sammenlignet med placebo ved 26 ugers nedtrapningsregime af prednison, blev nået (tabel 4).

Det vigtigste sekundære effekt-endepunkt, der også var baseret på andelen af patienter, der opnåede vedvarende remission ved uge 52, sammenlignet med tocilizumab plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison med placebo plus 52 ugers nedtrapningsregime af prednison, blev også opfyldt (tabel 4).

En statistisk signifikant overlegen behandlingseffekt blev set til fordel for tocilizumab over placebo, hvor der blev opnået steroidfri vedvarende remission ved uge 52 med tocilizumab plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison sammenlignet med placebo plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison og med placebo plus 52 ugers nedtrapningsregime af prednison.

Procentdelen af patienter, der opnåede vedvarende remission i uge 52, er vist i tabel 4.

*Sekundære endepunkter*

Vurderingen af tiden til første GCA flare viste en signifikant lavere risiko for flare i gruppen, der fik ugentlig tocilizumab subkutan sammenlignet med gruppen, der fik placebo plus 26 ugers prednison dosis og grupper, der fik placebo plus 52 ugers nedtrapningsregime af prednison, og for gruppen, der fik tocilizumab subkutan hver anden uge sammenlignet med placebo plus 26 ugers prednison dosis (sammenlignet med et 0,01 signifikansniveau). Ugentlig tocilizumab subkutan viste også et klinisk signifikant fald i risikoen for flares sammenlignet med placebo plus 26 ugers prednison hos patienter, blev inkluderet i studiet med recidiverende GCA såvel som dem med ny tilkommet sygdom (tabel 4).

*Kumulativ glukokortikoid dosis*

Den kumulative prednison-dosis ved uge 52 var signifikant lavere i de to tocilizumab grupper sammenlignet med de to placebogrupper (tabel 4). I en separat analyse af de patienter, der fik *escape*- prednison til behandling af GCA-flares i de første 52 uger, varierede den kumulative prednison-dosis meget. Mediandoserne til *escape*-patienter, der enten fik tocilizumab ugentligt eller hver anden uge var henholdsvis 3129,75 mg og 3847 mg. Begge var betydeligt lavere end i grupperne, der fik placebo plus 26 ugers og placebo plus 52 ugers nedtrapningsregime af prednison, henholdsvis 4023,5 mg og 5389,5 mg.

*Tabel 4. Effektresultater for studie WA28119*

|  | **Placebo + 26 ugers nedtrapnin gs-regime af prednison**  **N=50** | | | **Placebo + 52 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=51** | | | **Tocilizumab 162mg SC ugentligt + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=100** | **Tocilizumab 162 mg SC hver anden uge + 26 ugers nedtrapnings- regime af prednison**  **N=49** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Primært endepunkt** | | | | | | | | |
| \*\*\*\*Vedvarende remission (Tocilizumab grupper vs Placebo+26) | | | | | | | | |
| Respondenter ved uge 52, n (%) | | 7 (14 %) | | | 9 (17,6 %) | 56 (56 %) | | 26 (53.1 %) |
| Ujusteret forskel i proportioner  (99.5% konfidensinterval) | | N/A | | | N/A | 42 %\*  (18,00; 66,00) | | 39,06%\*  (12,46 ; 65,66) |
| **Vigtigste sekundære endepunkt** | | | | | | | | |
| Vedvarende remission (Tocilizumab grupper vs Placebo+52) | | | | | | | | |
| Respondenter ved uge 52, n (%) | | 7 (14 %) | | | 9 (17,6 %) | 56 (56 %) | | 26 (53.1 %) |
| Ikke justeret forskel i proportioner  (99.5% konfidensinterval) | | N/A | | | N/A | 38,35 %\*  (17,89 ; 58,81) | | 35,41 %\*\*  (10,41 ; 60,41) |
| **Andre sekundære endepunkter** | | | | | | | | |
| Tid til første GCA flare¹ (Tocilizumab grupper vs Placebo+26)  *Hazard ratio* (99% konfidensinterval)  Tid til første GCA flare¹ (Tocilizumab grupper vs  Placebo+52)  *Hazard ratio* (99% konfidensinterval  Tid til første GCA flare¹ (Recidive patienter; Tocilizumab grupper vs Placebo +26)  *Hazard ratio* (99% konfidensinterval)  Tid til første GCA flare¹ (Recidive patienter; Tocilizumab grupper vs Placebo + 52)  *Hazard ratio* (99% konfidensinterval)  Tid til første GCA flare¹ (Patienter med nyopstået sygdom; Tocilizumab grupper vs Placebo +26)  *Hazard ratio* (99% konfidensinterval)  Tid til første GCA flare¹ (Patienter med nyopstået sygdom; Tocilizumab grupper vs Placebo + 52)  *Hazard ratio* (99% konfidensinterval) | | N/A  N/A  N/A  N/A  N/A  N/A | | | NA  NA  NA  NA  NA  NA | 0,23\*  (0,11; 0,46)  0,39\*\*  (0,18; 0,82)  0,23\*\*\* (0,09;0,61)  0,36  (0,13; 1,00)  0,25\*\*\*  (0,09; 0,70)  0,44  (0,14; 1,32) | | 0,28\*  (0,12; 0,66)  0,48  (0,20; 1,16)  0,42  (0,14; 1,28)  0,67  (0,21; 2,10)  0,20\*\*\*  (0,05; 0,76)  0,35  (0,09; 1,42) |
| Kumulativ glukokortikoid dosis (mg) | |  | | |  |  | |  |
| Median ved uge 52 (Tocilizumab grupper vs Placebo +262) | | 3296,00 | | | N/A | 1862,00\* | | 1862,00\* |
| Median ved uge 52 (Tocilizumab grupper vs Placebo +522) | | N/A | | | 3817,50 | 1862,00\* | | 1862,00\* |
| **Eksploratoriske endepunkter** | | | | | | | | |
| Årlig relaps hyppighed, uge 52§ Middelværdi (SD) | 1,74  (2,18) | | 1,30  (1,84) | | | 0,41  (0,78) | | 0.67  (1,10) |

\*p<0.0001

\*\*p<0.005 (tærskel for signifikans for primære og vigtige sekundære tests af superioritet)

\*\*\*Beskrivende p værdi <0.005

\*\*\*\*Flare: genopblussen af tegn eller symptomer på GCA og/eller ESR ≥30 mm/t – Kræver stigning i prednison dosis

Remission: udeblivelse af flare og normalisering af CRP

Vedvarende remission: Remission fra uge 12 til uge 52-Patienter skal overholde den protokoldefinerede nedtrapningsregime af prednison

1 analyse af tiden (i dage) mellem klinisk remission og første sygdoms-flare

2 p-værdier bestmet udfra en Van Elteren-analyse for ikke-parametriske data

§ statistiske analyser er ikke blevet udført

N/A= ikke relevant

*Resultater for livskvalitet*

I WA28119 studiet blev SF-36-resultaterne adskilt i henholdsvis den fysiske og mentale opsummerende komponent-score (henholdsvis fysisk komponent score og mental komponent score). Den gennemsnitlige ændring i den fysiske komponent score fra *baseline* til uge 52 var højere (viste større forbedring) i dem, der fik tocilizumab hver eller hver anden uge [henholdsvis 4,10; 2,76] end i de to placebo-grupper [placebo plus 26 uger; -0,28, placebo plus 52 uger; -1,49], selvom det kun var sammenligningen mellem gruppen af tocilizumab ugentligt dosis plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison gruppen og placebo plus 52 ugers nedtrapningsregime af prednison (5,59, 99 % konfidensinterval: 8,6, 10,32), der viste en statistisk signifikant forskel (p = 0,0024). For mental komponent score var den gennemsnitlige ændring fra *baseline* til uge 52 for både ugentlig dosis tocilizumab, der fik tocilizumab hver anden uge grupperne [henholdsvis 7,28; 6,12] højere end placebo plus 52 ugers aftagende prednison dosis gruppen [2,84] (selv om forskellene ikke var statistisk signifikante [p = 0,0252 for ugentligt, p = 0,1468 for hver anden uge]) og sammenlignelig med placebo plus 26 ugers aftagende prednison dosis gruppen [6,67].

Patientens globale vurdering af sygdomsaktivitet blev vurderet på en 0-100mm visuel analog skala (VAS). Den gennemsnitlige ændring i patientens globale VAS fra *baseline* i uge 52 var lavere (viste større forbedring) i grupperne,der fik tocilizumab ugentligt og hver anden uge [henholdsvis -19,0; - 25,3] end i begge af placebo-grupperne [placebo plus 26 uger -3,4 Placebo plus 52 uger -7,2], selvom det kun var tocilizumab administreret hver anden uge plus 26 ugers nedtrapningsregime af prednison, der viste en statistisk signifikant forskel i forhold til placebo [placebo plus 26 ugers nedtrapning p = 0,0059 og placebo plus 52 uger aftagende p = 0,0081] .

FACIT-fatigue ændring fra *baseline* til uge 52 blev beregnet for alle grupper. De middelværdier [SD] for ændringsscorer var følgende: Ugentlig tocilizumab plus 26 uger 5,61 [10,115], tocilizumab hver anden uge plus 26 uger 1,81 [8,836], placebo plus 26 uger 0,26 [10,702] og placebo plus 52 uger -1,63 [ 6,753].

Ændring i EQ5D scorer fra *baseline* til uge 52 var ugentlig tocilizumab plus 26 uger 0,10 [0,198], tocilizumab hver anden uge plus 26 uger 0,05 [0,215], placebo plus 26 uger 0,07 [0,293] og placebo plus 52 uger -0,02 [0,159 ].

Højere score signalerer forbedring i både FACIT-fatigue og EQ5D.

Intravenøs anvendelse

**Reumatoid artrit**

Klinisk virkning

Tocilizumabs virkning på reduktion af symptomerne på reumatoid artrit blev undersøgt i fem randomiserede, dobbeltblindede multicenterstudier. Studie I-V inkluderede patienter  18 år med aktiv reumatoid artrit, som var diagnosticerede i henhold til American College of Rheumatology (ACR)- kriterierne, og som havde mindst otte ømme led og seks hævede led ved *baseline*.

I studie I blev tocilizumab givet intravenøst hver 4. uge som monoterapi. I studierne II, III og V blev tocilizumab givet intravenøst hver 4. uge i kombination med MTX *vs*. placebo plus MTX. I studie IV blev tocilizumab givet intravenøst hver 4. uge i kombination med andre DMARDs *vs*. placebo plus andre DMARDs. Det primære endepunkt i alle fem studier var antallet af patienter, som opnåede et ACR20-respons ved uge 24.

I studie I undersøgtes 673 patienter, som ikke havde været behandlet med MTX i seks måneder før randomiseringen, og som ikke havde stoppet tidligere MTX-behandling på grund af klinisk signifikante toksiske virkninger eller mangel på respons. De fleste patienter (67 %) havde ikke tidligere fået MTX. Der blev givet doser på 8 mg/kg tocilizumab hver 4. uge som monoterapi.

Sammenligningsgruppen fik MTX ugentligt (dosistitrering fra 7,5 mg til højst 20 mg ugentligt over en 8-ugers periode).

Studie II, som var et 2-års studie med planlagte analyser i uge 24, uge 52 og uge 104, undersøgte 1.196 patienter, som havde et utilstrækkeligt klinisk respons på MTX. Der blev givet doser på 4 eller 8 mg tocilizumab/kg eller placebo som blindet behandling hver 4. uge i 52 uger i kombination med stabil dosis MTX (10-25 mg ugentligt). Efter uge 52 kunne alle patienterne få åben behandling med tocilizumab 8 mg/kg. 86 % af de patienter, som fuldførte studiet, og som oprindeligt var randomiseret til placebo + MTX, fik åben behandling med tocilizumab 8 mg/kg i år 2. Det primære endepunkt ved uge 24 var andelen af patienter, som opnåede et ACR 20-respons. Ved uge 52 og uge 104 var de co- primære endepunkter forebyggelse af ledskader og forbedring af den fysiske funktionsevne.

Studie III undersøgte 623 patienter, som ikke havde et tilstrækkeligt klinisk respons på MTX. Der blev givet doser på 4 eller 8 mg/kg tocilizumab eller placebo hver 4. uge i kombination med stabil dosis MTX (10 mg – 25 mg ugentligt).

Studie IV undersøgte 1.220 patienter, som havde responderet klinisk utilstrækkeligt på deres hidtidige reumatologiske behandling, herunder en eller flere DMARDs. Der blev givet doser på 8 mg/kg tocilizumab eller placebo hver 4. uge i kombination med stabil dosis DMARDs.

Studie V undersøgte 499 patienter, som havde responderet utilstrækkeligt, eller som ikke tolererede behandling med en eller flere TNF-antagonister. Behandlingen med TNF-antagonister blev stoppet inden randomiseringen. Der blev givet doser på 4 eller 8 mg/kg tocilizumab eller placebo hver 4. uge i kombination med behandling med stabil dosis MTX (10 mg – 25 mg ugentligt).

Klinisk respons

I alle studier havde de patienter, som fik behandling med tocilizumab 8 mg/kg, statistisk signifikant højere ACR20-, ACR50- og ACR70-responsrater efter 6 måneder, sammenlignet med kontrolgrupperne (tabel 5). I studie I var tocilizumab 8 mg/kg bedre end den aktive komparator MTX.

Behandlingseffekten var den samme, uafhængig af reumafaktorstatus, alder, køn, race, antal tidligere behandlinger eller sygdomsstatus. Tiden til indtræden af virkning var hurtig (så tidlig som efter 2 uger), og responset blev bedre og bedre i takt med behandlingens varighed. Der blev set fortsat varig respons i mere end 3 år i de pågående, åbne ekstensionsstudier I-V.

Sammenlignet med de patienter, som fik placebo plus MTX eller andre DMARDs, blev der i alle studier hos de patienter, som blev behandlet med tocilizumab 8 mg/kg, set signifikante forbedringer af alle individuelle komponenter af AC-responser, herunder: Antal ømme og hævede led, patienternes og lægernes globale vurdering, disability index score, vurdering af smerter og CRP.

Patienterne i studierne I – V havde en gennemsnitlig Disease Activity Score (DAS28) på 6,5-6,8 ved *baseline*. Signifikant reduktion i DAS28 fra *baseline* (middel-forbedring) på 3,1 – 3,4 blev observeret hos de patienter, der blev behandlet med tocilizumab sammenlignet med kontrolpatienterne (1,3-2,1). Efter 24 uger var der signifikant flere patienter i tocilizumab-gruppen (28-34 %), som opnåede DAS28 klinisk remission DAS28 (DAS28 < 2,6), sammenlignet med gruppen af kontrolpatienter (1-12 %). I studie II opnåede 65 % af patienterne DAS28 < 2,6 i uge 104, sammenlignet med 48 % i uge 52 og 33 % i uge 24.

I en samlet analyse af studierne II, III og IV var der signifikant flere patienter, som opnåede et ACR20-, ACR50- og ACR70-respons i den gruppe, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD, sammenlignet med den gruppe, som fik tocilizumab 4 mg/kg plus DMARD (hhv. 59 % *vs*. 50 %, 37 % *vs.* 27 %, og 18 % *vs.* 11 %, p < 0,03). Antallet af patienter, som opnåede DAS 28-remission (DAS28 < 2,6), var også signifikant højere hos de patienter, som fik tocilizumab 8 mg/kg plus DMARD, end hos de patienter, som fik tocilizumab 4 mg/kg plus DMARD (31 % vs. 16 %, p < 0,0001).

*Tabel 5. ACR-respons i placebo-/MTX-/DMARD-kontrollerede studier (% patienter)*

|  | **Studie I AMBITION** | | **Studie II LITHE** | | **Studie III OPTION** | | **Studie IV TOWARD** | | **Studie V RADIATE** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Uge** | **TCZ**  **8 mg/kg** | **MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg + MTX** | **Place- bo + MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ MTX** | **Place- bo**  **+ MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg + DMARD** | **Placebo + DMARD** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ MTX** | **Placebo**  **+ MTX** |
|  | **N = 286** | **N = 284** | **N = 398** | **N = 393** | **N = 205** | **N = 204** | **N = 803** | **N = 413** | **N = 170** | **N = 158** |
| **ACR 20** | | | | | | | | | | |
| 24 | 70 %\*\*\* | 52 % | 56 % \*\*\* | 27 % | 59 %\*\*\* | 26 % | 61 %\*\*\* | 24 % | 50 %\*\*\* | 10 % |
| 52 |  |  | 56 % \*\*\* | 25 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 50** | | | | | | | | | | |
| 24 | 44 %\*\* | 33 % | 32 %\*\*\* | 10 % | 44 %\*\*\* | 11 % | 38 %\*\*\* | 9 % | 29 %\*\*\* | 4 % |
| 52 |  |  | 36 %\*\*\* | 10 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 70** | | | | | | | | | | |
| 24 | 28 %\*\* | 15 % | 13 %\*\*\* | 2 % | 22 %\*\*\* | 2 % | 21 %\*\*\* | 3 % | 12 %\*\* | 1 % |
| 52 |  | | 20 %\*\*\* | 4 % |  | |  |  |  |  |

*TCZ - Tocilizumab*

*MTX - Methotrexat*

*DMARD - Sygdomsmodificerende antireumatisk middel*

*\*\* - p < 0,01, tocilizumab vs. placebo + MTX / DMARD*

*\*\*\* - p < 0,0001, tocilizumab vs. placebo + MTX /DMARD*

*Betydningsfuldt klinisk respons*

Efter 2 års behandling med tocilizumab plus MTX opnåede 14 % af patienterne et betydningsfuldt klinisk respons (opretholdelse af et ACR70-respons i 24 uger eller mere).

*Radiografisk respons*

I studie II, som var på patienter, der havde utilstrækkeligt respons på MTX, blev hæmningen af strukturel ledbeskadigelse vurderet radiografisk. Hæmningen blev udtrykt som en ændring i modificeret Sharp score og dets komponenter, erosions-score og ledspalteforsnævrings-score. Der blev vist hæmning af strukturel ledbeskadigelse med signifikant mindre radiografisk progression hos de patienter, som fik tocilizumab, sammenlignet med kontrolgruppen (tabel 6).

I den åbne forlængelse af studie II blev hæmningen af strukturel ledskadeprogression hos patienter behandlet med tocilizumab plus MTX opretholdt i det andet behandlingsår. Den gennemsnitlige ændring i total Sharp-Genant score fra *baseline* i uge 104 var signifikant lavere hos patienter randomiseret til tocilizumab 8 mg/kg plus MTX (p < 0,0001) sammenlignet med patienter, som blev randomiseret til placebo plus MTX.

*Tabel 6. Gennemsnitlige radiografiske ændringer efter 52 uger i studie II*

|  | **Placebo + MTX (+TCZ fra uge 24) N = 393** | **TCZ 8 mg/kg + MTX**  **N = 398** |
| --- | --- | --- |
| Total Sharp-Genant score | 1,13 | 0,29\* |
| Erosions-score | 0,71 | 0,17\* |
| JSN-score | 0,42 | 0,12\*\* |

*MTX - Methotrexat*

*TCZ - Tocilizumab*

*JSN - Ledspalteforsnævring*

*\* - p ≤ 0,0001, tocilizumab vs. placebo + MTX*

*\*\* - p < 0,005, tocilizumab vs. placebo + MTX*

Efter 1 års behandling med tocilizumab plus MTX havde 85 % af patienterne (n = 348) ingen progression af strukturel ledskade, defineret som ændring i det totale Sharp score på nul eller mindre, sammenlignet med 67 % af patienterne behandlet med placebo plus MTX (n = 290) (p ≤ 0,001). Dette forblev konsistent efter 2 års behandling (83 %, n = 353). 93 % af patienterne (n = 271) havde ingen progression mellem uge 52 og uge 104.

*Effekten på sundhed og livskvalitet*

De patienter, som blev behandlet med tocilizumab, berettede om forbedring i alle patientrapporterede resultater (Health Assessment Questionnaire Disability Index – HAQ-DI, den korte version af SF-36 og Functional Assessment of Chronic Illness Therapy Questionnaires). Sammenlignet med de patienter, som fik DMARDs, blev der set statistisk signifikante forbedringer i HAQ-DI-scoren hos de patienter, som fik behandling med tocilizumab. Under den åbne periode af studie II blev forbedringen af den fysiske funktionsevne opretholdt i op til 2 år. Ved uge 52 var den gennemsnitlige ændring i HAQ-DI -0,58 i tocilizumab 8 mg/kg plus MTX gruppen sammenlignet med -0,39 i placebo plus MTX gruppen. Den gennemsnitlige ændring i HAQ-DI var opretholdt ved uge 104 i tocilizumab 8 mg/kg plus MTX gruppen (-0,61).

*Hæmoglobinkoncentrationer*

I uge 24 blev der set statistisk signifikante forbedringer i hæmoglobinkoncentrationerne efter behandling med tocilizumab, sammenlignet med behandling med DMARDs (p < 0,0001).

Middelkoncentrationerne af hæmoglobin steg efter uge 2 og forblev inden for normalområdet frem til uge 24.

*Tocilizumab versus adalimumab i monoterapi*

Studie VI (WA19924), et 24-ugers dobbeltblindet studie, som sammenlignede tocilizumab-monoterapi med adalimumab-monoterapi, undersøgte 326 patienter med reumatoid artrit, som var intolerante overfor methotrexat, eller hvor fortsat behandling med methotrexat blev betragtet som uhensigsmæssigt (inklusive patienter, som responderede utilstrækkeligt på methotrexat). Patienterne i tocilizumab-armen fik en intravenøs infusion af tocilizumab (8 mg/kg) hver 4. uge og en subkutan placebo-injektion hver 2. uge. Patienterne i adalimumab-armen fik en subkutan injektion med adalimumab (40 mg) hver 2. uge plus en intravenøs infusion med placebo hver 4. uge.

Der blev vist en statistisk signifikant bedre behandlingseffekt af tocilizumab sammenlignet med adalimumab i kontrol af sygdomsaktivitet fra *baseline* til uge 24, for det primære endepunkt, der var ændring i DAS28, samt for alle sekundære endepunkter (tabel7).

*Tabel 7. Effektresultater for studie VI (WA19924)*

| **Adalimumab + placebo (intravenøs)**  **N = 162** | | **Tocilizumab + placebo (subkutan)**  **N = 163** | **p-værdi(a)** |
| --- | --- | --- | --- |
| **Primært endepunkt – gennemsnitlig ændring fra baseline til uge 24** | | | |
| **DAS28 (justeret gennemsnit)** | **-1,8** | **-3,3** |  |
| **Forskel i justeret gennemsnit**  **(95% konfidensinterval)** | **-1,5 (-1,8; -1,1)** | | **<0,0001** |
| **Sekundære endepunkter - procent respondenter ved uge 24 (b)** | | | |
| DAS28 < 2,6, n (%) | 17 (10,5) | 65 (39,9) | <0,0001 |
| DAS28 ≤ 3,2, n (%) | 32 (19,8) | 84 (51,5) | <0,0001 |
| ACR20-respons, n (%) | 80 (49,4) | 106 (65,0) | 0,0038 |
| ACR50-respons, n (%) | 45 (27,8) | 77 (47,2) | 0,0002 |
| ACR70-respons, n (%) | 29 (17,9) | 53 (32,5) | 0,0023 |

*ap-værdien er justeret for lokalisering og varighed af reumatoid artrit for alle endepunkter og desuden for baseline-værdier for alle kontinuerlige endepunkter.*

*b Ikke-respondenter: der ekstrapoleres for manglende data. Multiplicitet er kontrolleret ved brug af Bonferroni-Holm-procedure.*

Den overordnede kliniske bivirkningsprofil for tocilizumab og adalimumab var sammenlignelig. Andelen af patienter med alvorlige bivirkninger balancerede mellem de 2 behandlingsgrupper (tocilizumab 11,7 % mod adalimumab 9,9 %). Bivirkninger i tocilizumab-armen var i overensstemmelse med den kendte sikkerhedsprofil for tocilizumab, og bivirkningerne blev rapporteret med frekvenser, der er sammenlignelige med Tabel 1. En højere forekomst af infektioner og parasitære sygdomme blev rapporteret i tocilizumab-armen (48 % *vs.* 42 %), men uden forskel i forekomsten af alvorlige infektioner (3,1 %). De 2 behandlinger i studiet udløste det samme mønster i ændringer i laboratoriesikkerheds-parametre (fald i neutrofilocyttal og trombocyttal, stigninger i ALAT, ASAT og lipider), dog var ændringen i og hyppigheden af de nævnte abnormaliteter højere med tocilizumab end med adalimumab. Fire (2,5 %) patienter i tocilizumab-armen og to (1,2 %) patienter i adalimumab-armen oplevede et fald i neutrofilocyttal af CTC grad 3 eller 4. Elleve (6,8 %) patienter i tocilizumab-armen og fem (3,1 %) patienter i adalimumab-armen oplevede ALAT-stigning af CTC grad 2 eller højere. Den gennemsnitlige stigning i LDL fra *baseline* var 0,64 mmol/L (25 mg/dL) for patienter i tocilizumab-armen og 0,19 mmol/L (7 mg/dL) for patienter i adalimumab-armen. Sikkerheden observeret i tocilizumab-armen var konsistent med den kendte sikkkerhedsprofil for tocilizumab og ingen nye eller uventede bivirkninger blev observeret (se tabel 1).

## 5.2 Farmakokinetiske egenskaber

Tocilizumabs farmakokinetik er karakteriseret ved ikke-lineær eliminering, som er en kombination af lineær clearance og Michaelis-Menten elimination. Den ikke-lineære del af tocilizumab-elimination fører til en øget eksponering, som er mere end proportional med dosis. De farmakokinetiske parametre for tocilizumab ændres ikke med tiden. På grund af afhængigheden af den samlede clearance for tocilizumabs serumkoncentrationer er halveringstiden for tocilizumab også koncentrationsafhængig og varierer afhængigt af serumkoncentrationsniveauet. Befolkningsfarmakokinetiske analyser i en hvilken som helst patientpopulation, der er testet indtil nu, indikerer ingen sammenhæng mellem tilsyneladende clearance og tilstedeværelsen af anti-lægemiddelantistoffer.

Reumatoid artrit

Intravenøs anvendelse

Tocilizumabs farmakokinetik blev bestemt ved en populationsfarmakokinetisk analyse af en database, som omfattede 3.552 patienter med reumatoid artrit, som fik af 4 eller 8 mg/kg tocilizumab som i.v.- infusion over 1 time hver 4. uge i 24 uger eller 162 mg tocilizumab subkutant enten ugentligt eller hver anden uge i 24 uger.

Følgende parametre (ventede middelværdi ± SD) blev beregnet for en dosis på 8 mg/kg tocilizumab hver 4. uge: Arealet under kurven ved *steady-state* (AUC) = 38.000 ± 13.000 timer∙µg/ml, trough- koncentration (Cmin) = 15,9  13,1 g/ml og maksimumkoncentration (Cmax) = 182 ± 50,4 µg/ml. Akkumulationsratioer for AUC og Cmax var små, hhv. 1,32 og 1,09. Akkumulationsratioen var højere for Cmin (2,49), hvilket var forventet på grund af bidraget fra den non-lineære clearance ved lavere koncentrationer. *Steady-state* for Cmax blev nået efter første indgift, mens *steady-state* for AUC og Cmin blev nået efter hhv. 8 og 20 uger. AUC, Cmin og Cmax for tocilizumab steg med øget legemsvægt. Ved legemsvægt ≥ 100 kg var den forventede gennemsnitlige (± SD) *steady-state*-AUC, -Cmin og -Cmax for tocilizumab hhv. 50.000 ± 16.800 µg∙timer/ml, 24,4 ± 17,5 µg/ml og 226 ± 50,3 µg/ml, hvilket er højere end de gennemsnitlige eksponeringsværdier for patientpopulationen (dvs. alle legemsvægte) rapporteret ovenfor. Dosis-responskurven for tocilizumab flader ud ved højere eksponering, hvilket resulterer i mindre effektgevinst for hver trinvis forøgelse af tocilizumab-koncentrationen, således at klinisk relevante stigninger i effekt ikke blev vist hos patienter, som blev behandlet med > 800 mg tocilizumab. Tocilizumab-doser over 800 mg per infusion anbefales derfor ikke (se pkt 4.2).

Fordeling

Hos patienter med reumatoid artrit, var det centrale fordelingsvolumen 3,72 l og det perifere fordelingsvolumen 3,35 l. Det resulterede i et fordelingsvolumen ved *steady-state* på 7,07 l.

Elimination

Efter intravenøs indgift undergår tocilizumab en bifasisk elimination fra cirkulationen. Den totale clearance for tocilizumab var koncentrationsafhængig og er summen af den lineære og den non-lineære clearance. Den lineære clearance blev estimeret som en parameter i den populationsfarmakokinetiske analyse og var 9,5 ml/time. Den koncentrationsafhængige non-lineære clearance spiller en væsentlig rolle ved lave koncentrationer af tocilizumab. Når den non-lineære clearance pathway først er mættet, ved højere koncentrationer af tocilizumab, bestemmes clearance hovedsageligt af den lineære clearance.

Tocilizumabs halveringstid (t1/2) var koncentrationsafhængig. Ved *steady-state* efter en dosis på 8 mg/kg hver 4. uge aftog den effektive t1/2 fra 18 dage til 6 dage ved faldende koncentrationer inden for et dosisinterval.

Linearitet

Tocilizumabs farmakokinetiske parametre ændrede sig ikke med tiden. Der blev set en mere end dosisproportional stigning i AUC og Cmax efter doser på 4 og 8 mg/kg hver 4. uge. Cmax øgedes dosisproportionalt. Ved *steady-state* var de forventede værdier for AUC og Cmin hhv. 3,2 og 30 gange højere efter 8 mg/kg, sammenlignet med 4 mg/kg.

Subkutan anvendelse

Tocilizumabs farmakokinetik blev bestemt ved en populationsfarmakokinetisk analyse af en database, som omfattede 3.552 RA-patienter behandlet med 162 mg subkutant ugentligt, 162 mg subkutant hver anden uge eller 4 eller 8 mg/kg intravenøst hver 4. uge i 24 uger.

Tocilizumabs farmakokinetiske parametre ændredes ikke over tid. Ved dosering med 162 mg ugentligt var det beregnede gennemsnitlige (±SD) *steady-state* AUC1uge, Cmin og Cmax for tocilizumab henholdsvis 7.970 ± 3.432 µg•t/mL; 43,0 ± 19,8 µg/mL og 49,8 ± 21,0 µg/Ll.Akkumuleringsratio for AUC, Cmin og Cmax var henholdsvis 6,32; 6,30 og 5,27. *Steady-state* for AUC, Cmin og Cmax blev nået efter 12 uger.

Ved dosering med 162 mg hver anden uge var det beregnede gennemsnitlige (±SD) *steady-state* AUC2uger, Cmin og Cmax for tocilizumab henholdsvis 3.430 ± 2.660 µg•t/mL, 5,7 ± 6,8 µg/mL og 13,2 ± 8,8 µg/mL. Akkumuleringsratio for AUC, Cmin og Cmax var henholdsvis 2,67; 6,02 og 2,12. *Steady- state* for AUC og Cmin blev nået efter 12 uger og efter 10 uger for Cmax.

Absorption

Efter subkutan dosering til RA-patienter var tiden til *peak* serumkoncentration af tocilizumab, tmax, 2,8 dage. Biotilgængeligheden for den subkutane- formulering var 79 %.

Elimination

Ved subkutan administration er den koncentrationsafhængige tilsyneladende t1/2 ved *steady-state* op til 12 dage for 162 mg ugentligt og 5 dage for 162 mg hver anden uge hos patienter med RA.

sJIA

Subkutan anvendelse

Tocilizumabs farmakokinetik hos sJIA-patienter er karakteriseret i en farmakokinetisk populationsanalyse inkluderende 140 patienter behandlet med 8 mg/kg intravenøs hver 2. uge (patienter der vejede ≥ 30 kg), 12 mg/kg intravenøs hver 2. uge (patienter der vejede < 30 kg), 162 mg subkutant hver uge (patienter der vejede ≥ 30 kg), 162 mg subkutant hver 10. dag eller hver 2. uge (patienter der vejede < 30 kg).

Der foreligger begrænsede data vedrørende eksponering efter subkutan administration af tocilizumab til sJIA-patienter under 2 år med en kropsvægt < 10 kg.

Patienter med sJIA skal mindst have en kropsvægt på 10 kg for at kunne behandles subkutant med tocilizumab (se pkt. 4.2).

*Tabel 8. Forventet gennemsnit ± SD farmakokinetiske parametre ved steady-state efter subkutan administration ved sJIA*

| **Tocilizumab, farmakokinetiske parametre** | **162 mg QW ≥30 kg** | **162 mg Q2W <30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 99,8 ± 46,2 | 134 ± 58,6 |
| Cmin (µg/ml) | 79,2 ± 35,6 | 65,9 ± 31,3 |
| Cmean (µg/ml) | 91,3 ± 40,4 | 101 ± 43,2 |
| Akkumulering Cmax | 3,66 | 1,88 |
| Akkumulering Cmin | 4,39 | 3,21 |
| Akkumulering Cgennemsnit eller AUCτ\* | 4,28 | 2,27 |

\*τ = 1 uge eller 2 uger for de to subkutane regimer

Efter subkutan dosering nås ca. 90 % af steady-state ved uge 12 for begge regimer, 162 mg QW og Q2W.

Absorption

Efter subkutan dosering til sJIA-patienter er absorptionshalveringstiden ca. 2 dage. Biotilgængeligheden af den subkutane formulering er 95 % hos sJIA-patienter.

Fordeling

Hos pædiatriske patienter med sJIA er det centrale fordelingsvolumen 1,87 l og det perifere fordelingsvolumen 2,14 l, hvilket giver et fordelingsvolumen ved steady-state på 4,01 l.

Elimination

Total clearance af tocilizumab er koncentrationsafhængig og er summen af den lineære og den ikke- lineære clearance. Den lineære clearance er en estimeret parameter i den farmakokinetiske populationsanalyse og var 5,7 ml/t hos pædiatriske patienter med sJIA. Efter subkutan administration er den effektive halveringstid for tocilizumab, op til 14 dage hos sJIA-patienter for begge regimer, 162 mg QW og Q2W, under et dosisinterval ved steady-state.

pJIA

Subkutan anvendelse

Tocilizumabs farmakokinetik hos pJIA-patienter er karakteriseret i en farmakokinetisk populationsanalyse inkluderende 237 patienter behandlet med 8 mg/kg intravenøs hver 4. uge (patienter der vejede ≥ 30 kg), 10 mg/kg intravenøs hver 4. uge (patienter der vejede < 30 kg), 162 mg subkutant hver 2. uge (patienter der vejede ≥ 30 kg) eller 162 mg subkutant hver 3. uge (patienter der vejede < 30 kg).

*Tabel 9. Forventet gennemsnit ± SD farmakokinetiske parametre ved steady-state efter subkutan administration ved pJIA*

| **Tocilizumab, farmakokinetiske parametre** | **162 mg Q2W ≥30 kg** | **162 mg Q3W <30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 29,4 ± 13,5 | 75,5 ± 24,1 |
| Cmin (µg/ml) | 11,8 ± 7,08 | 18,4 ± 12,9 |
| Cavg (µg/ml) | 21,7 ± 10,4 | 45,5 ± 19,8 |
| Akkumulering Cmax | 1,72 | 1,32 |
| Akkumulering Cmin | 3,58 | 2,08 |
| Akkumulering Cgennemsnit eller AUCτ \* | 2,04 | 1,46 |

\*τ = 2 uger eller 3 uger for de to subkutane regimer

Efter intravenøs dosering nås ca. 90 % af steady-state ved uge 12 for 10 mg/kg dosen (patienter der vejede < 30 kg) og ved uge 16 for 8 mg/kg dosen (patienter der vejede ≥ 30 kg). Efter subkutan dosering nås ca. 90 % af steady-state ved uge 12 for begge subkutane regimer, 162 mg Q2W og Q3W.

Absorption

Efter subkutan dosering til pJIA-patienter er absorptionshalveringstiden ca. 2 dage. Biotilgængeligheden af den subkutane formulering er 96 % hos pJIA-patienter.

Fordeling

Hos pædiatriske patienter med pJIA er det centrale fordelingsvolumen 1,97 l, og det perifere fordelingsvolumen 2,03 l, resulterende i et fordelingsvolumen ved steady-state på 4,0 l.

Elimination

En farmakokinetisk populationsanalyse af pJIA-patienter har vist, at kropsstørrelsen påvirker den lineære clearance og derfor bør kropsvægt tages i betragtning ved dosering (se tabel 9).

Efter subkutan administration er den effektive halveringstid for tocilizumab, op til 10 dage for pJIA- patienter, der vejer < 30 kg (162 mg subkutant Q3W) og op til 7 dage for pJIA-patienter, der vejer ≥ 30 kg (162 mg subkutant Q2W), under et dosisinterval ved steady-state. Efter intravenøs administration elimineres tocilizumab bifasisk fra kredsløbet. Total-clearance af tocilizumab er koncentrationsafhængig og er summen af den lineære og den ikke-lineære clearance. Den lineære clearance er en estimeret parameter i den farmakokinetiske populationsanalyse og var 6,25 ml/t. Den koncentrationsafhængige, ikke-lineære clearance spiller en betydelig rolle ved lave tocilizumab- koncentrationer. Når den ikke-lineære clearancevej ved højere tocilizumabkoncentrationer er mættet, foregår clearance primært ved lineær clearance.

GCA

Subkutan anvendelse

Farmakinetiske af tocilizumab hos GCA-patienter blev bestemt under anvendelse af en populations- farmakinetiske -model fra et analysedatasæt bestående af 149 GCA patienter behandlet med 162 mg subkutan hver uge eller 162 mg subkutan hver anden uge. Den udviklede model havde samme struktur som den tidligere udviklede farmakinetiske-model baseret på data fra reumatoid artrit patienter (se tabel 8).

*Tabel 10. Forventede gennemsnit ± standardafvigelse for farmakinetiske parametre ved steady-state efter subkutan dosering i GCA*

|  | **Subkutan** | |
| --- | --- | --- |
| **Tocilizumab farmakinetiske parametre** | **162 mg hver anden uge** | **162 mg ugentligt** |
| Cmax (µg/ml) | 19,3 ± 12,8 | 73 ± 30,4 |
| C*trough* (µg/ml) | 11,1 ± 10,3 | 68,1± 29,5 |
| Cgennemsnit (µg/ml) | 16,2 ± 11,8 | 71,3 ± 30,1 |
| Akkumulation Cmax | 2,18 | 8,88 |
| Akkumulation C*trough* | 5,61 | 9,59 |
| Akkumulation Cgennemsnit eller AUCτ \* | 2,81 | 10,91 |

\*τ = 2 uger eller 1 uge for de to subkutane regimer

S*teady-state*-profilen for ugentlig dosis tocilizumab var næsten flad, med meget små udsving mellem *trough* og *peak* værdier, mens der var væsentlige udsving for tocilizumab dosis administreret hver anden uge. Ca. 90 % af *steady-state* (AUCτ) blev nået ved uge 14 ved hver anden uge dosisgruppe og uge 17 i den ugentlige dosis gruppe.

Baseret på den aktuelle karakterisering af farmakokinetik, er tocilizumab *trough*-koncentration, ved *steady-state* 50 % højere i denne population i forhold til gennemsnitskoncentrationer i et stort datasæt fra reumatoid artrit-populationen. Disse forskelle opstår på grund af ukendte årsager.

Farmakokinetiske-forskelle ledsages ikke af markante forskelle i farmadynamiske-parametre, og den kliniske relevans er derfor ukendt.

Hos GCA-patienter blev højere eksponering observeret hos patienter med lavere kropsvægt. For dosisregimet på 162 mg hver uge var *steady-state* Cgennemsnit 51 % højere hos patienter med kropsvægt mindre end 60 kg sammenlignet med patienter, der vejede mellem 60 kg til 100 kg. For dosisregimet på 162 mg hver anden uge var *steady-state* Cgennemsnit 129 % højere hos patienter med kropsvægt mindre end 60 kg sammenlignet med patienter, der vejede mellem 60 kg til 100 kg. Der er begrænset data for patienter over 100 kg (n = 7).

Absorption

Efter subkutan dosering hos GCA-patienter var halveringstiden t½ for absorptionen på omkring 4 dage. Biotilgængeligheden for subkutan-formuleringen var 0,8. Medianværdierne for Tmax var 3 dage efter ugentlig dosis tocilizumab og 4,5 dage efter tocilizumab-dosis administreret hver anden uge.

Fordeling

Hos GCA-patienter var det centrale fordelingsvolumen 4,09 l, og det perifere fordelingsvolumen 3,37 l, hvilket resulterede i et fordelingsvolumen ved *steady-state* på 7,46 l.

Elimination

Den samlede clearance af tocilizumab var koncentrationsafhængig og er summen af den lineære clearance og den ikke-lineære clearance. Den lineære clearance blev estimeret som et parameter i den populationsfarmakokinetiske-analyse og var 6,7 mL/time hos GCA-patienter,

Ved *steady-state* hos GCA-patienter varierede den effektive t ½ for tocilizumab mellem 18,3 og 18,9 dage for 162 mg ugentlig regime og mellem 4,2 og 7,9 dage for 162 mg administreret hver anden uge regimet. Ved høje serumkoncentrationer, når den samlede clearance af tocilizumab domineres af lineær clearance, blev en effektiv t ½ på ca. 32 dage afledt af populationsparameter estimaterne.

Specielle populationer

*Nedsat nyrefunktion:* Der er ikke gennemført formelle studier vedrørende virkningen af nedsat nyrefunktion på tocilizumab farmakokinetik. De fleste patienter i reumatoid artrit og GCA studierne havde udfra populationsfarmakokinetiske analyse havde normal eller let nedsat nyrefunktion. Let nedsat nyrefunktion (estimeret creatininclearance Baseret på Cockcroft-Gault formlen) påvirkede ikke tocilizumab farmakokinetik.

Ca. en tredjedel af patienterne i GCA-studiet havde moderat nedsat nyrefunktion ved *baseline* (estimeret creatininclearance på 30-59 ml/min). Ingen påvirkning af tocilizumab eksponeringen blev registreret hos disse patienter.

Ingen dosisjustering er nødvendig hos patienter med let eller moderat nedsat nyrefunktion.

*Nedsat leverfunktion:* Der er ikke gennemført formelle studier vedrørende virkningen af nedsat leverfunktion på tocilizumabs farmakokinetik.

*Alder, køn og etnicitet:* Populationsfarmakokinetiske analyser af patienter med RA og GCA viste, at alder, køn og race ikke påvirkede tocilizumabs farmakokinetik.

Resultaterne af den farmakokinetiske populationsanalyse af sJIA- og pJIA-patienter bekræfter, at kropsstørrelse er det eneste kovariat, der har en mærkbar betydning for tocilizumabs farmakokinetik, inklusive elimination og absorption og, at dosis bør baseres på kropsvægt (se tabel 8 og 9).

## 5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata

Non-kliniske data viser ingen speciel risiko for mennesker vurderet ud fra konventionelle studier af sikkerhedsfarmakologi, toksicitet efter gentagne doser, genotoksicitet og reproduktions- og udviklingstoksicitet.

Der er ikke udført studier for carcinogenicitet, da IgG1-monoklonale antistoffer ikke anses for at have carcinogent potentiale.

De foreliggende non-kliniske data viste virkningen af IL-6 på malign progression og forskellige cancertypers resistens overfor apoptose. Disse data tyder ikke på en relevant risiko for initiering og progression af cancer under behandling med tocilizumab. Der blev desuden ikke observeret prolifererende læsioner i et 6-måneders kronisk toksicitetsstudie hos cynomolgusaber eller hos IL-6- deficiente mus.

De foreliggende non-kliniske data tyder ikke på en virkning på fertiliteten under behandling med tocilizumab. I et kronisk toksicitetsstudie hos cynomolgusaber blev der ikke set virkninger på endokrint aktive organer og organer i det reproduktive system, og reproduktionsevnen var ikke påvirket hos IL-6-deficiente mus. Der blev ikke set direkte eller indirekte skadelig virkning på graviditet eller embryonal-føtal udvikling efter indgift af tocilizumab til cynomolgusaber i den tidlige graviditet. Der blev dog set en mindre stigning i antallet af aborter/embryonal-føtal død efter høj systemisk eksponering i højdosisgruppen (> 100 gange human eksponering), som fik 50 mg/kg/dag, sammenlignet med placebo og andre lavdosisgrupper. Selvom IL-6 ikke synes at være et kritisk cytokin over for føtal vækst eller immunologisk kontrol af den maternelle/føtale interface, kan en forbindelse mellem disse fund og tocilizumab ikke udelukkes.

Behandling med en murin analog førte ikke til toksicitet hos unge mus. Specielt var der ingen hæmning af knoglevækst, immunfunktion eller kønsmodning.

Den ikke-kliniske sikkerhedsprofil for tocilizumab i cynomolgusaber tyder ikke på, at der er forskel på intravenøs og subkutan administration.

# 6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

## 6.1 Hjælpestoffer

L-histidin

L-histidin-hydrochlorid-monohydrat

L-threonin

L-methionin

Polysorbat 80

Vand til injektionsvæsker

## 6.2 Uforligeligheder

Da der ikke er gennemført kompatabilitetsstudier, må dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler.

## 6.3 Opbevaringstid

42 måneder.

## 6.4 Særlige opbevaringsforhold

Opbevares i køleskab (2 – 8 °C). Må ikke nedfryses. Når den fyldte pen er taget ud af køleskabet, kan den opbevares i op til tre uger ved eller under 30 °C.

Opbevar den fyldte pen i den ydre karton for at beskytte mod lys og fugt.

## 6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser

0,9 ml opløsning i en fyldt injektionssprøjte (type I-glas) med indbygget kanyle indeholdende 162 mg Avtozma, samlet i en fyldt pen. Injektionssprøjten er lukket med et hårdt beskyttelseshylster (polyisoprengummi og polypropylen) og et fluorotec-belagt elastomerstempel (med silikone).

Fyldte Avtozma-injektionssprøjter til patientbrug leveres i pakninger med:

* 1 fyldt sprøjte
* 2 fyldte sprøjter
* 4 fyldte sprøjter
* 12 (3 pakker med 4) fyldte sprøjter (multipakning)

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

## 6.6 Regler for bortskaffelse og anden håndtering

Avtozma leveres i fyldt pen til éngangsbrug. Når den fyldte pen er taget ud af køleskabet, skal den ligge i mindst 45 minutter for at blive opvarmet til stuetemperatur (18°C til 28°C) inden Avtozma injiceres. Pennen må ikke rystes. Når kanylehætten er fjernet, skal injektionen påbegyndes inden for 3 minutter for at forhindre at lægemidlet tørrer ud og blokerer kanylen. Hvis den fyldte pen ikke anvendes indenfor 3 minutter efter at hætten er fjernet, skal den fyldte pen bortskaffes i en affaldsbeholder til skarpe genstande og en ny fyldt pen skal anvendes.

Hvis den orange indikator ikke flyttes ved tryk på nåleskjoldet, skal den fyldte pen bortskaffes i en affaldsbeholder til skarpe genstande**. Prøv ikke** at genanvende den fyldte pen. Ved forsøg på genanvendelse er den fyldte pen låst, og kanylen er dækket inde i nåleskjoldet. Du skal ikke gentage injektionen med en anden fyldt pen. Kontakt sundhedspersonalet for at få hjælp.

Brug ikke lægemidlet, hvis det er uklart eller indeholder partikler, ikke er farveløs til gul, eller én eller flere dele af den fyldte pen ser ud til at være beskadiget.

Detaljeret vejledning i administration af Avtozma i fyldt pen gives i indlægssedlen.

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

# 7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

# 8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/24/1896/010

EU/1/24/1896/011

EU/1/24/1896/012

EU/1/24/1896/014

# 9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE/FORNYELSE AF TILLADELSEN

Dato for første markedsføringstilladelse: 14 februar 2025

# 10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

Yderligere oplysninger om dette lægemiddel findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <https://www.ema.europa.eu/.>

**BILAG II**

**A. FREMSTILLER AF DET BIOLOGISK AKTIVE STOF OG FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**

**B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG ANVENDELSE**

**C. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

**D. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER MED HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV ANVENDELSE AF LÆGEMIDLET**

# A. FREMSTILLER AF DET BIOLOGISK AKTIVE STOF OG FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Navn og adresse på fremstilleren af det biologisk aktive stof

Binex, Ltd,

3, Gaetbeol-ro, Yeonsu-gu,

Incheon, Republikken Korea

Navn og adresse på den fremstiller, der er ansvarlig for batchfrigivelse

Nuvisan France SARL

2400 Route des Colles,

06410 Biot,

Frankrig

Midas Pharma GmbH

Rheinstr. 49,

55218 Ingelheim,

Tyskland

KYMOS S.L.

Ronda Can Fatjó, 7B.

08290 Cerdanyola del Vallès,

Barcelona,

Spanien

# B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG ANVENDLESE

Lægemidlet må kun udleveres efter ordination på en recept udstedt af en begrænset lægegruppe (se bilag I: Produktresumé, pkt. 4.2).

# C. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

 **Periodiske, opdaterede sikkerhedsindberetninger (PSUR’er)**

Kravene for fremsendelse af PSUR’er for dette lægemiddel fremgår af listen over EU-referencedatoer (EURD list), som fastsat i artikel 107c, stk. 7, i direktiv 2001/83/EF og alle efterfølgende opdateringer offentliggjort på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside.

# D. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER MED HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV ANVENDELSE AF LÆGEMIDLET

 **Risikostyringsplan (RMP)**

Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal udføre de påkrævede aktiviteter og foranstaltninger vedrørende lægemiddelovervågning, som er beskrevet i den godkendte RMP, der fremgår af modul

1.8.2 i markedsføringstilladelsen, og enhver efterfølgende godkendt opdatering af RMP.

En opdateret RMP skal fremsendes:

 på anmodning fra Det Europæiske Lægemiddelagentur

 når risikostyringssystemet ændres, særlig som følge af at der er modtaget nye oplysninger, der kan medføre en signifikant ændring i risk/benefit-forholdet, eller som følge af, en vigtig milepæl (lægemiddelovervågning eller risikominimering) er nået.

Hvis tidsfristen for en PSUR og for opdatering af en RMP er sammenfaldende, kan de fremsendes samtidig.

** Yderligere risikominimeringsforanstaltninger**

Indehaveren af markedsføringstilladelsen (MAH) skal udlevere en undervisningspakke, som dækker de terapeutiske indikationer RA, sJIA,pJIA og kæmpecellet arteritis, til alle læger, som forventes at skulle udskrive/anvende Avtozma. Undervisningspakken skal indeholde følgende:

 Informationsmateriale til lægen

 Informationsmateriale til sygeplejersken

 Informationsmateriale til patienten

Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal forud for distribution af undervisningspakken blive enig med den kompetente nationale myndighed om indholdet og formatet af undervisningsmaterialet samt en kommunikationsplan (inklusiv distributionsmetoder).

Informationsmaterialet til lægen skal indeholde følgende nøgleelementer:

 Reference til produktresumé (fx link til EMA’s hjemmeside)

 Dosisberegning (RA-, sJIA- og pJIA-patienter), fremstilling af infusionen og infusionshastigheden

 Risikoen for alvorlige infektioner

 Produktet skal ikke administreres til patienter med aktiv infektion eller mistanke om infektion

 Produktet kan mindske tegn og symptomer på en akut infektion og derved forsinke diagnosen

 Risikoen for levertoksicitet

 Der skal udvises forsigtighed, hvis det overvejes at påbegynde behandling med tocilizumab hos patienter med ALAT eller ASAT, der er forhøjet til > 1,5 gange øvre normalgrænse. Behandlingen bør ikke anvendes til patienter med forhøjet ALAT eller ASAT, der er > 5 gange øvre normalgrænse.

 Hos patienter med reumatoid artrit, GCA, pJIA og sJIA bør ALAT/ASAT-værdier kontrolleres hver 4. til 8. uge i de første 6 måneder af behandlingen og derefter hver 12. uge. De anbefalede dosisændringer samt sponering af behandling med tocilizumab baseret på aminotransferaser skal være i overensstemmelse med produktresuméets pkt. 4.2.

 Risiko for gastrointestinale perforationer, specielt hos patienter, der tidligere har oplevet diverticulitis eller blødninger i mave-tarmkanalen

 Detaljer om rapportering af alvorlige bivirkninger

 Informationsmaterialet til patienten (skal gives til patienten af sundhedspersonalet)

 Vejledning til diagnosticering af makrofag-aktiveringssyndrom hos sJIA-patienter

 Anbefalinger vedrørende afbrydelse af dosering hos sJIA- og pJIA-patienter

Informationsmaterialet til sygeplejerskerne skal indeholde følgende nøgleelementer:

 Forebyggelse af medicinske fejl og injektions/infusionsrelaterede reaktioner

 Fremstilling af injektionen/infusionen

 Infusionshastighed

 Monitorering af injektions-/infusionsrelaterede reaktioner hos patienten

 Detaljer om rapportering af alvorlige bivirkninger

Informationsmaterialet til patienten skal indeholde følgende nøgleelementer:

 Indlægsseddel (med brugsanvisning for subkutan anvendelse) (fx link til EMAs hjemmeside)

 Patientkort

- til at gøre opmærksom på risikoen for at få infektioner, som kan blive alvorlige, hvis de ikke behandles. Desuden skal der gøres opmærksom på, at tidligere infektioner kan blusse op igen.

- til at gøre opmærksom på risikoen for at patienter, som får Avtozma, kan udvikle komplikationer til diverticulitis, og at disse komplikationer kan blive alvorlige, hvis de ikke behandles.

- til at gøre opmærksom på risikoen for at patienter, som får Avtozma, kan udvikle alvorlige leverskader. Patienterne skal monitoreres for leverfunktion. Patienterne skal gøres opmærksom på at kontakte lægen straks, hvis de oplever nogen tegn og symptomer på levertoksicitet inklusive træthed, mavesmerter og gulsot.

# BILAG III

# ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL

# A. ETIKETTERING

**MÆRKNING DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**KARTON**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Avtozma 20 mg/ml koncentrat til infusionsvæske, opløsning tocilizumab

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

1 hætteglas indeholder 80 mg tocilizumab.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-threonin, L-methionin, polysorbat 80 og vand til injektionsvæsker.

Se indlægssedlen for yderligere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Koncentrat til infusionsvæske, opløsning

80 mg/4 ml

1 hætteglas á 4 ml

4 hætteglas á 4 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Til intravenøs infusion efter fortynding

Det fortyndede præparat skal bruges omgående

Læs indlægssedlen inden brug

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER**

**8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab

Må ikke nedfryses

Opbevar hætteglasset i den ydre karton for at beskytte mod lys

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1896/001 1 hætteglas

EU/1/24/1896/002 4 hætteglas

**13. BATCHNUMMER**

Lot

**14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING**

Receptpligtigt lægemiddel

**15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN**

**16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

Fritaget for krav om blindskrift

**17 ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE**

<Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.>

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

PC

SN

NN

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**KARTON**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Avtozma 20 mg/ml koncentrat til infusionsvæske, opløsning tocilizumab

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

1 hætteglas indeholder 200 mg tocilizumab.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-threonin, L-methionin, polysorbat 80 og vand til injektionsvæsker.

Se indlægssedlen for yderligere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Koncentrat til infusionsvæske, opløsning

200 mg/10 ml

1 hætteglas á 10 ml

4 hætteglas á 10 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Til intravenøs infusion efter fortynding

Det fortyndede præparat skal bruges omgående

Læs indlægssedlen inden brug

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER**

**8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab

Må ikke nedfryses

Opbevar hætteglasset i den ydre karton for at beskytte mod lys

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1896/003 1 hætteglas

EU/1/24/1896/004 4 hætteglas

**13. BATCHNUMMER**

Lot

**14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING**

Receptpligtigt lægemiddel

**15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN**

**16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

Fritaget for krav om blindskrift

**17 ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE**

<Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.>

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

PC

SN

NN

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**KARTON**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Avtozma 20 mg/ml koncentrat til infusionsvæske, opløsning tocilizumab

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

1 hætteglas indeholder 400 mg tocilizumab.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-threonin, L-methionin, polysorbat 80 og vand til injektionsvæsker.

Se indlægssedlen for yderligere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Koncentrat til infusionsvæske, opløsning

400 mg/20 ml

1 hætteglas á 20 ml

4 hætteglas á 20 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Til intravenøs infusion efter fortynding

Det fortyndede præparat skal bruges omgående

Læs indlægssedlen inden brug

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER**

**8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab

Må ikke nedfryses

Opbevar hætteglasset i den ydre karton for at beskytte mod lys

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1896/005 1 hætteglas

EU/1/24/1896/006 4 hætteglas

**13. BATCHNUMMER**

Lot

**14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING**

Receptpligtigt lægemiddel

**15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN**

**16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

Fritaget for krav om blindskrift

**17 ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE**

<Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.>

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

PC

SN

NN

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**FYLDT INJEKTIONSSPRØJTE KARTON**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Avtozma 162 mg injektionsvæske, opløsning i en fyldt injektionssprøjte tocilizumab

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

1 fyldt injektionssprøjte indeholder 162 mg tocilizumab.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-threonin, L-methionin, polysorbat 80, vand til injektionsvæsker. Se indlægssedlen for yderligere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injektionsvæske, opløsning i en fyldt injektionssprøjte

1 fyldt injektionssprøjte

2 fyldte injektionssprøjter

4 fyldte injektionssprøjter

162 mg/0,9 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Subkutan anvendelse

Læs indlægssedlen inden brug

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER**

Opbevar injektionssprøjten uden æske ved stuetemperatur i 30 minutter inden anvendelse

**8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab

Må ikke nedfryses

Når den fyldte injektionssprøjte er taget ud af køleskabet, kan den opbevares i op til tre uger ved eller under 30°C

Opbevar den fyldte injektionssprøjte i den ydre karton for at beskytte mod lys og fugt

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1896/007 1 fyldt injektionssprøjte

EU/1/24/1896/008 4 fyldte injektionssprøjter

EU/1/24/1896/013 2 fyldte injektionssprøjter

**13. BATCHNUMMER**

Lot

**14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING**

**15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN**

**16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

avtozma 162 mg

**17 ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE**

<Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.>

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

PC

SN

NN

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**FYLDT INJEKTIONSSPRØJTE KARTON (MED BLÅ BOKS) - MULTIPAKNING**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Avtozma 162 mg injektionsvæske, opløsning i en fyldt injektionssprøjte tocilizumab

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

1 fyldt injektionssprøjte indeholder 162 mg tocilizumab.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-thereonin, L-methionin, polysorbat 80, vand til injektionsvæsker. Se indlægssedlen for yderligere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injektionsvæske, opløsning i en fyldt injektionssprøjte

Multipakning: 12 (3 pakker á 4) fyldte injektionssprøjter

162 mg/0,9 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Subkutan anvendelse

Læs indlægssedlen inden brug

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER**

Opbevar injektionssprøjten uden æske ved stuetemperatur i 30 minutter inden anvendelse

**8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab

Må ikke nedfryses

Når den fyldte injektionssprøjte er taget ud af køleskabet, kan den opbevares i op til tre uger ved eller under 30°

Opbevar den fyldte injektionssprøjte i den ydre karton for at beskytte mod lys og fugt

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1896/009 12 (3 x 4) fyldte injektionssprøjter (multipakning)

**13. BATCHNUMMER**

Lot

**14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING**

**15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN**

**16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

avtozma 162 mg

**17 ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE**

<Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.>

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

PC

SN

NN

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**FYLDT INJEKTIONSSPRØJTE KARTON (UDEN BLÅ BOKS) – MULTIPAKNING**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Avtozma 162 mg injektionsvæske, opløsning i en fyldt injektionssprøjte tocilizumab

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

1 fyldt injektionssprøjte indeholder 162 mg tocilizumab.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-threonin, L-methionin, polysorbat 80, vand til injektionsvæsker. Se indlægssedlen for yderligere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injektionsvæske, opløsning i en fyldt injektionssprøjte

4 fyldte injektionssprøjter. Enkelte enheder fra en multipakning må ikke sælges seperat.

162 mg/0,9 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Subkutan anvendelse

Læs indlægssedlen inden brug

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER**

Opbevar injektionssprøjten uden æske ved stuetemperatur i 30 minutter inden anvendelse

**8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab

Må ikke nedfryses

Når den fyldte injektionssprøjte er taget ud af køleskabet, kan den opbevares i op til tre uger ved eller under 30°C

Opbevar den fyldte injektionssprøjte i den ydre karton for at beskytte mod lys og fugt

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1896/009 12 (3 x 4) fyldte injektionssprøjter (multipakning)

**13. BATCHNUMMER**

Lot

**14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING**

**15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN**

**16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

avtozma 162 mg

**17 ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE**

<Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.>

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**FYLDT PEN KARTON**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Avtozma 162 mg injektionsvæske, opløsning i en fyldt pen tocilizumab

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

1 fyldt pen indeholder 162 mg tocilizumab.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-threonin, L-methionin, polysorbat 80, vand til injektionsvæsker. Se indlægssedlen for yderligere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injektionsvæske, opløsning i en fyldt pen

1 fyldt pen

2 fyldte penne

4 fyldte penne

162 mg/0,9 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Subkutan anvendelse

Læs indlægssedlen inden brug

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER**

Opbevar pennen uden æske ved stuetemperatur i 45 minutter inden anvendelse

**8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab

Må ikke nedfryses

Når den fyldte pen er taget ud af køleskabet, kan den opbevares i op til tre uger ved eller under 30°C

Opbevar den fyldte pen i den ydre karton for at beskytte mod lys og fugt

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1896/010 1 fyldt pen

EU/1/24/1896/011 4 fyldte penne

EU/1/24/1896/014 2 fyldte penne

**13. BATCHNUMMER**

Lot

**14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING**

**15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN**

**16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

avtozma 162 mg

**17 ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE**

<Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.>

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

PC

SN

NN

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**FYLDT PEN KARTON (MED BLÅ BOKS) - MULTIPAKNING**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Avtozma 162 mg injektionsvæske, opløsning i en fyldt pen tocilizumab

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

1 fyldt pen indeholder 162 mg tocilizumab.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-threonin, L-methionin, polysorbat 80, vand til injektionsvæsker. Se indlægssedlen for yderligere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injektionsvæske, opløsning i en fyldt pen

Multipakning: 12 (3 pakker á 4) fyldte penne

162 mg/0,9 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Subkutan anvendelse

Læs indlægssedlen inden brug

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER**

Opbevar pennen uden æske ved stuetemperatur i 45 minutter inden anvendelse

**8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab

Må ikke nedfryses

Når den fyldte pen er taget ud af køleskabet, kan den opbevares i op til tre uger ved eller under 30 °C

Opbevar den fyldte pen i den ydre karton for at beskytte mod lys og fugt

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1896/012 12 (3 x 4) fyldte penne (multipakning)

**13. BATCHNUMMER**

Lot

**14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING**

**15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN**

**16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

avtozma 162 mg

**17 ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE**

<Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.>

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

PC

SN

NN

**MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE**

**FYLDT PEN KARTON (UDEN BLÅ BOKS) – MULTIPAKNING**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

Avtozma 162 mg injektionsvæske, opløsning i en fyldt pen tocilizumab

**2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER**

1 fyldt pen indeholder 162 mg tocilizumab.

**3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER**

Hjælpestoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-threonin, L-methionin, polysorbat 80, vand til injektionsvæsker. Se indlægssedlen for yderligere information.

**4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Injektionsvæske, opløsning i en fyldt pen

4 fyldte penne. Enkelte enheder fra en multipakning må ikke sælges seperat.

162 mg/0,9 ml

**5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Subkutan anvendelse

Læs indlægssedlen inden brug

**6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN**

Opbevares utilgængeligt for børn

**7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER**

Opbevar pennen uden æske ved stuetemperatur i 45 minutter inden anvendelse

**8. UDLØBSDATO**

EXP

**9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER**

Opbevares i køleskab

Må ikke nedfryses

Når den fyldte pen er taget ud af køleskabet, kan den opbevares i op til tre uger ved eller under 30°C

Opbevar den fyldte pen i den ydre karton for at beskytte mod lys og fugt

**10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1896/012 12 (3 x 4) fyldte penne (multipakning)

**13. BATCHNUMMER**

Lot

**14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING**

**15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN**

**16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT**

avtozma 162 mg

**17 ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE**

<Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.>

**18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA**

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ SMÅ INDRE EMBALLAGER**

**HÆTTEGLAS**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Avtozma 20 mg/ml sterilt koncentrat tocilizumab

i.v.

**2. ADMINISTRATIONSMETODE**

i.v. anvendelse

**3. UDLØBSDATO**

EXP

**4. BATCHNUMMER**

Lot

**5. INDHOLD ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ENHEDER**

80 mg/4 ml

**6. ANDET**

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ SMÅ INDRE EMBALLAGER**

**HÆTTEGLAS**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Avtozma 20 mg/ml sterilt koncentrat tocilizumab

i.v.

**2. ADMINISTRATIONSMETODE**

i.v. anvendelse

**3. UDLØBSDATO**

EXP

**4. BATCHNUMMER**

Lot

**5. INDHOLD ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ANTAL ENHEDER**

200 mg/10 ml

**6. ANDET**

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ SMÅ INDRE EMBALLAGER**

**HÆTTEGLAS**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Avtozma 20 mg/ml sterilt koncentrat tocilizumab

i.v.

**2. ADMINISTRATIONSMETODE**

i.v. anvendelse

**3. UDLØBSDATO**

EXP

**4. BATCHNUMMER**

Lot

**5. INDHOLD ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ANTAL ENHEDER**

400 mg/20 ml

**6. ANDET**

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ SMÅ INDRE EMBALLAGER**

**ETIKET PÅ FYLDT INJEKTIONSSPRØJTE**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Avtozma 162 mg injektion tocilizumab

subkutan

**2. ADMINISTRATIONSMETODE**

**3. UDLØBSDATO**

EXP

**4. BATCHNUMMER**

Lot

**5. INDHOLD ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ANTAL ENHEDER**

162 mg/0,9 ml

**6. ANDET**

**MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ SMÅ INDRE EMBALLAGER**

**Etiket på fyldt pen**

**1. LÆGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)**

Avtozma 162 mg injektion tocilizumab

subkutan

**2. ADMINISTRATIONSMETODE**

**3. UDLØBSDATO**

EXP

**4. BATCHNUMMER**

Lot

**5. INDHOLD ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ANTAL ENHEDER**

162 mg/0,9 ml

**6. ANDET**

# B. INDLÆGSSEDDEL

**Indlægsseddel: Information til brugeren**

**Avtozma, 20 mg/ml, koncentrat til infusionsvæske, opløsning**

tocilizumab

Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får. Se sidst i punkt 4, hvordan du indberetter bivirkninger.

**Læs denne indlægsseddel grundigt inden du begynder at få dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.**

 Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.

 Spørg lægen eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.

 Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt.

 Kontakt lægen eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Udover denne indlægsseddel får du udleveret et **patientkort**, som indeholder vigtige oplysninger om sikkerhed, som du skal være opmærksom på, før og under behandlingen med Avtozma.

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk.](http://www.indlaegsseddel.dk/)

**Oversigt over indlægssedlen**:

1. Virkning og anvendelse

2. Det skal du vide, før du begynder at få Avtozma

3. Sådan gives Avtozma

4. Bivirkninger

5. Opbevaring

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

## 1. Virkning og anvendelse

Avtozma indeholder det aktive stof tocilizumab, som er et protein fremstillet ud fra specifikke immune celler (monoklonalt antistof), som blokerer virkningen af et specielt protein (cytokin), som kaldes interleukin-6. Proteinet er involveret i betændelsesprocesser i kroppen. Ved at blokere disse processer, kan betændelsen (inflammationen) i kroppen nedsættes.

Avtozma nedsætter symptomer som f.eks. smerter og hævelse i dine led og kan medvirke til, at du nemmere kan udføre dine daglige opgaver. Avtozma er vist at kunne forsinke skaden på brusk og knogler i leddene, som sygdommen forårsager, samt forbedre din evne til at udføre normale daglige aktiviteter.

 **Avtozma anvendes til at behandle voksne** patienter med moderat til svær aktiv leddegigt (en autoimmun sygdom), hos hvem tidligere behandling ikke har virket godt nok. Avtozma gives normalt sammen med methotrexat. Avtozma kan dog også gives alene, hvis din læge mener, at methotrexat ikke egner sig til dig.

 Avtozma kan også anvendes til at behandle svær, aktiv og fremskridende leddegigt, hvis du ikke tidligere er blevet behandlet med methotrexat.

 **Avtozma anvendes til at behandle børn med aktiv systemisk juvenil idiopatisk artrit (sJIA).** Avtozma anvendes til børn som er 2 år eller ældre, med **aktiv sJIA**. sJIA er en inflammations (betændelseslignende)-sygdom, som forårsager smerte og hævelse i et eller flere led samt feber og udslæt. Avtozma anvendes til at lindre symptomerne på sJIA og kan gives i kombination med methotrexat eller alene.

 **Avtozma anvendes til at behandle børn med aktiv polyartikulær juvenil idiopatisk artrit (pJIA)**. Avtozma anvendes til børn som er 2 år eller ældre med **aktiv pJIA**. pJIA er en inflammations (betændelseslignende)-sygdom, som forårsager smerte og hævelse i et eller flere led. Avtozma anvendes til at lindre symptomerne på pJIA og kan gives i kombination med methotrexat eller alene.

 **Avtozma anvendes til at behandle voksne og børn som er 2 år eller ældre** med svær eller livstruende **cytokinfrigivelsessyndrom**. Cytokinfrigivelsessyndrom er en bivirkning, der ses ved kimærisk antigenreceptor (CAR) T-celle behandling, som bruges til at behandle visse typer af kræft.

 **Avtozma bruges til at behandle voksne** med coronavirussygdom 2019 (COVID-19), som får systemiske kortikosteroider og har behov for supplerende ilt eller mekanisk ventilering

## 2. Det skal du vide, før du begynder at få Avtozma

**Du må ikke få Avtozma:**

 hvis du er **allergisk** over for det aktive stof eller et af de øvrige indholdsstoffer (angivet i punkt 6). (Se særlige advarsler i slutningen af dette afsnit under undertitlen ”Avtozma indeholder polysorbat”)

 hvis du har en aktiv og alvorlig infektion.

Hvis noget af det ovenstående passer på dig, skal du fortælle det til den læge eller den sygeplejerske, som giver dig infusionen.

**Advarsler og forsigtighedsregler**

Kontakt lægen eller sygeplejersken, før du får Avtozma.

 Hvis du får **allergiske reaktioner** som f.eks. trykken for brystet, hvæsende vejrtrækning, svær svimmelhed eller omtågethed, hævede læber eller udslæt under eller efter infusionen, **skal du omgående fortælle det til din læge**.

 Hvis du har en **infektion**, uanset hvilken, herunder infektioner af kort eller lang varighed eller hvis du tit får infektioner. **Fortæl det omgående til din læge**, hvis du føler dig utilpas. Avtozma kan nedsætte kroppens evne til at bekæmpe infektioner og kan forværre en eksisterende infektion eller øge risikoen for at få en ny infektion.

 Hvis du har haft **tuberkulose**, skal du fortælle det til din læge. Din læge vil undersøge dig for symptomer på tuberkulose, før du begynder behandlingen med Avtozma. Hvis du får symptomer på tuberkulose (vedvarende hoste, vægttab, sløvhed, let feber) eller nogen anden infektion under eller efter behandlingen, skal du omgående fortælle det til din læge.

 Hvis du tidligere har haft **sår i mave-tarmkanalen** eller **betændelse i udposning i mave- tarmkanalen**, skal du fortælle det til din læge. Symptomerne kan være mavesmerter og uforklarlige ændringer i afføringsmønster med feber.

 Hvis du har en **leversygdom**, skal du fortælle det til lægen. Lægen vil måske tage en blodprøve for at undersøge din leverfunktion.

 **Hvis du eller dit barn er blevet vaccineret for nylig** (både børn og voksne) eller planlægger at blive det, skal du fortælle det til lægen. Alle patienter, især børn, bør forud for påbegyndelse af Avtozma-behandling bringes ajour med alle vaccinationer, medmindre akut behandling er påkrævet. Visse typer af vacciner må ikke gives samtidig med, at du får Avtozma.

 Fortæl det til din læge, hvis du har **kræft**. Lægen vil tage stilling til, om du stadig kan behandles med Avtozma.

 Fortæl det til din læge, hvis du har tegn på, at du kan udvikle **hjerte-karsygdomme**, som f.eks. forhøjet blodtryk eller forhøjet kolesterol. Disse faktorer skal kontrolleres under behandlingen med Avtozma.

 Hvis du har problemer med din **nyrefunktion** vil din læge følge dig.

 Hvis du har **vedvarende hovedpine**

Før og under din behandling med Avtozma, vil lægen tage blodprøver for at undersøge, om du har et lavt antal hvide blodlegemer eller blodplader, eller om du har forhøjede leverenzymer.

**Børn og unge**

Avtozma bør ikke anvendes til børn under 2 år.

Hvis et barn tidligere har haft **makrofag aktiveringssyndrom**, (aktivering og ukontrolleret vækst af specifikke blodceller), skal du fortælle det til barnets læge. Lægen skal beslutte, om barnet alligevel kan få Avtozma.

**Brug af andre lægemidler sammen med Avtozma**

Fortæl altid lægen, hvis du (eller dit barn) tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler. Dette gælder også medicin, som er købt uden recept. Avtozma kan påvirke virkningen af nogle typer lægemidler, og det kan blive nødvendigt at ændre deres dosis. Hvis du/barnet bruger lægemidler, som indeholder et af følgende aktive stoffer, **skal du fortælle det til lægen**:

 methylprednisolon eller dexamethason, som bruges til at nedsætte betændelse (inflammation)

 simvastatin eller atorvastastin, som bruges til at **nedsætte kolesterolniveauet**

 calciumantagonist, f.eks. amlodipin, som bruges til at **nedsætte blodtrykket**

 theophyllin, som bruges til at behandle **astma**

 warfarin eller phenprocoumon, som bruges til at **fortynde blodet (forebygge blodpropper)**

 phenytoin, som bruges til at behandle **kramper**

 ciclosporin, som bruges til at **dæmpe immunsystemet** i forbindelse med organtransplantation

 benzodiazepin, f.eks. temazepam, som bruges til at behandle **angst**.

Tocilizumab bør ikke bruges til behandling af leddegigt, sJIA eller pJIA sammen med andre biologiske lægemidler på grund af manglende klinisk erfaring.

**Graviditet, amning og frugtbarhed**

**Avtozma må ikke anvendes under graviditet**, medmindre det er klart nødvendigt. Fortæl det til din læge, hvis du er gravid, måske er gravid eller planlægger at blive gravid. Hvis du er i den fødedygtige alder, skal du bruge sikker prævention, så længe du bruger Avtozma og op til 3 måneder efter behandlingen.

**Stop med at amme, hvis du skal i behandling med Avtozma** og snak med din læge. Du må ikke begynde at amme igen, før der er gået mindst 3 måneder, efter behandlingen med Avtozma er ophørt. Det vides ikke, om Avtozma udskilles i mælken.

Tilgængelige data tyder ikke på, at frugtbarheden påvirkes under denne behandling.

**Trafik- og arbejdssikkerhed**

Dette lægemiddel kan forårsage svimmelhed. Hvis du føler dig svimmel, skal du lade være med at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

## Avtozma indeholder polysorbat

Dette lægemiddel indeholder 0,5 mg polysorbat 80 i hver ml. Polysorbater kan forårsage allergiske reaktioner. Kontakt din læge, hvis du har nogen kendte allergier.

## 3. Sådan gives Avtozma

Dette lægemiddel må kun udleveres efter ordination på recept udstedt af en begrænset lægegruppe

Du vil få Avtozma som **et drop i en vene af en læge eller en sygeplejerske**. De vil fortynde opløsningen, give den intravenøse infusion og overvåge dig under og efter behandlingen.

**Voksne patienter med leddegigt**

Den normale dosis Avtozma er 8 mg pr. kg kropsvægt. Afhængig af, hvordan du reagerer, vil din læge måske nedsætte dosis til 4 mg pr. kg og om nødvendigt hæve den igen til 8 mg pr. kg.

Voksne vil få Avtozma én gang hver 4. uge gennem et drop i en vene (intravenøs infusion). Infusionen tager én time.

**Børn med sJIA (2 år og ældre)**

Den normale dosis Avtozma afhænger af din/barnets vægt.

 Hvis barnet vejer mindre end 30 kg er dosis **12 mg pr. kg kropsvægt**

 Hvis du/barnet vejer 30 kg eller mere, er dosis **8 mg pr. kg kropsvægt**

Dosis beregnes ved hver administration på baggrund af din/barnets vægt.

Børn med sJIA vil få Avtozma én gang hver 2. uge gennem et drop i en vene (intravenøs infusion). Infusionen tager én time.

**Børn med pJIA (2 år og ældre)**

Den normale dosis Avtozma afhænger af din/barnets vægt.

 Hvis barnet vejer mindre end 30 kg, er dosis 10 mg pr. kg kropsvægt

 Hvis du/barnet vejer 30 kg eller mere, er dosis 8 mg pr. kg kropsvægt

Dosis beregnes ved hver administration på baggrund af din/barnets vægt.

Børn med pJIA vil få Avtozma én gang hver 4. uge gennem et drop (intravenøs infusion). Infusionen tager en time.

**Patienter med cytokinfrigivelsessyndrom**

Den normale dosis Avtozma er **8 mg pr. kg kropsvægt, hvis du vejer 30 kg eller mere**.

Dosis er **12 mg pr. kg kropsvægt, hvis du vejer mindre end 30 kg**.

Avtozma kan gives alene eller sammen med kortikosteroider.

**Patienter med COVID-19**

Den sædvanlige dosis Avtozma er **8 mg for hvert kg legemsvægt.** Det kan være nødvendigt med en anden dosis.

**Hvis du har fået for meget Avtozma**

Det er ikke sandsynligt, at du får for meget Avtozma, da du får det af en læge eller sygeplejerske. Hvis du er i tvivl, skal du tale med din læge eller sundhedspersonalet.

**Hvis du glemmer en dosis Avtozma**

Det er ikke sandsynligt, at du glemmer en dosis Avtozma, da du får det af en læge eller sygeplejerske. Hvis du er i tvivl, skal du tale med lægen eller sundhedspersonalet.

**Hvis du holder op med at få Avtozma**

Beslutningen om at stoppe behandlingen med Avtozma aftales med din læge.

Spørg lægen eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

## 4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Der kan forekomme bivirkninger i op til 3 måneder efter, du har fået sidste dosis Avtozma.

**Alvorlige bivirkninger**, fortæl det straks til lægen.

*Disse er almindelige og forekommer hos op til 1 ud af 10 patienter*

Allergiske reaktion under eller efter infusion:

 problemer med at trække vejret, trykken for brystet og svimmelhed

 udslæt, kløe, nældefeber, hævelse af læber, tunge eller ansigt

Hvis du bemærker nogle af de ovenstående symptomer, kontakt **omgående** lægen

**Tegn på alvorlige infektioner**:

 feber og kulderystelser

 blister i munden eller på huden

 ondt i maven

**Tegn og symptomer på leverskader:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 1.000 patienter***

 træthed

 mavesmerter

 gulsot (gulfarvning af hud eller øjne)

Hvis du får nogen af disse symptomer, skal du fortælle det til lægen **så snart som muligt**.

**Meget almindelige bivirkninger:**

***Forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter***

 luftvejsinfektioner i de øvre luftveje med typiske symptomer som f.eks. hoste, stoppet næse, løbende næse, ondt i halsen og hovedpine.

 højt indhold af fedt (kolesterol) i blodet.

**Almindelige bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 10 patienter***

 Lungebetændelse (pneumoni)

 helvedesild (herpes zoster)

 forkølelsessår (oral herpes simplex), blistre

 hudinfektioner (cellulitis) nogle gange med feber og kulderystelser

 udslæt og kløe, nældefeber

 overfølsomhedsreaktioner (allergiske reaktioner)

 infektion i øjnene

 hovedpine, svimmelhed, højt blodtryk

 sår i munden, mavesmerter

 væskeophobning (ødem) i benene, vægtøgning

 hoste, åndenød

 lavt antal hvide blodlegemer i blodprøverne (neutropeni, leukopeni)

 unormale leverprøver (forhøjede aminotransferaser)

 forhøjet bilirubin vist ved blodprøver

 lavt niveau af fibrinogen i blodet (et protein der gør at blodet størkner)

**Ikke almindelige bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 100 patienter***

 Betændelse i udposning i mave-tarmkanalen (som viser sig ved feber, kvalme, diarré, forstoppelse eller mavesmerter)

 røde hævede (betændte) områder i munden

 højt fedtindhold i blodet (triglycerider)

 mavesår

 nyresten

 nedsat aktivitet i skjoldbruskkirtlen (nedsat stofskifte).

**Sjældne bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 1.000 patienter***

 Stevens-Johnsons syndrom (hududslæt, som kan medføre voldsomme blærer og afskalning af huden).

 Dødelig allergisk reaktion (anafylaksi [dødelig])

 Leverbetændelse (hepatitis), gulsot

**Meget sjældne bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 10.000 patienter***

 Lavt antal hvide blodlegemer, røde blodlegemer og blodplader vist ved blodprøver.

 Leversvigt

**Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via det nationale rapporteringssystem anført i [Appendiks V.](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc) Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

**Børn med systemisk juvenil idiopatisk artrit**

Generelt svarede bivirkningerne hos sJIA-patienter til de typer af bivirkninger, som ses hos voksne patienter med leddegigt. Dog blev følgende bivirkninger set hyppigere: infektion i næse og hals, diarré, nedsat antal hvide blodlegemer og forhøjede leverenzymer.

**Børn med polyartikulær juvenil idiopatisk artrit**

Generelt svarede bivirkningerne hos pJIA-patienter til de typer af bivirkninger, som ses hos voksne patienter med leddegigt. Dog blev følgende bivirkninger set hyppigere: infektion i næse og hals, hovedpine, kvalme samt nedsat antal hvide blodlegemer.

## 5. Opbevaring

Opbevar Avtozma utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, som står på den ydre karton. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Opbevares i køleskab (2 °C - 8 °C). Må ikke nedfryses.

Opbevar hætteglassene i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Infusionsopløsningen fortyndet med natriumchlorid 0,9 % injektionsvæske eller 0,45 % natriumchlorid, injektionsvæske kan, om nødvendigt opbevares i køleskabet i op til 1 måned eller ved stuetemperatur op til 30 °C i op til 48 timer.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet eller skraldespanden.

## 6. Pakningsstørrelser og yderligere information

**Avtozma indeholder:**

 Aktivt stof: tocilizumab.

Hvert 4 ml hætteglas indeholder 80 mg tocilizumab (20 mg/ml).

Hvert 10 ml hætteglas indeholder 200 mg tocilizumab (20 mg/ml).

Hvert 20 ml hætteglas indeholder 400 mg tocilizumab (20 mg/ml).

 Øvrige indholdsstoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-threonin, L-methionin, polysorbat 80 og vand til injektionsvæsker.

**Udseende og pakningsstørrelser**

Avtozma er et koncentrat til infusionsvæske, opløsning. Koncentratet er en klar til opaliserende, farveløs til lysegul væske.

Avtozma leveres i hætteglas indeholdende 4 ml, 10 ml og 20 ml koncentrat til infusionsvæske, opløsning. Pakningsstørrelser af 1 og 4 hætteglas. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**Indehaver af markedsføringstilladelsen**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**Fremstiller**

Nuvisan France SARL

2400 Route des Colles,

06410 Biot,

Frankrig

Midas Pharma GmbH

Rheinstr. 49,

55218 Ingelheim,

Tyskland

KYMOS S.L.

Ronda Can Fatjó, 7B.

08290 Cerdanyola del Vallès,

Barcelona,

Spanien

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  BEinfo@celltrionhc.com | **Lietuva**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **България**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Teл.: +36 1 231 0493 | **Luxembourg/Luxemburg**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  BEinfo@celltrionhc.com |
| **Česká republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Magyarország**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel:. +36 1 231 0493 |
| **Denmark**  Celltrion Healthcare Denmark ApS  Tel: + 45 3535 2989  Contact\_dk@celltrionhc.com | **Malta**  Mint Health Ltd.  Tel: +356 2093 9800 |
| **Deutschland**  Celltrion Healthcare Deutschland GmbH  Tel: +49(0)30 346494150  infoDE@celltrionhc.com | **Nederland**  Celltrion Healthcare Netherlands B.V.  Tel: + 31 20 888 7300  NLinfo@celltrionhc.com |
| **Eesti**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Norge**  Celltrion Healthcare Norway AS  Contact\_no@celltrionhc.com |
| **España**  CELLTRION FARMACEUTICA (ESPAÑA) S.L..  Tel: +34 910 498 478 | **Österreich**  Astro-Pharma GmbH  Tel: +43 1 97 99 860 |
| **Ελλάδα**  ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε.  Τηλ: +30 210 8009111 | **Polska**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **France**  Celltrion Healthcare France SAS  Tél.: +33 (0)1 71 25 27 00 | **Portugal**  CELLTRION PORTUGAL, UNIPESSOAL LDA.  Tel: +351 21 936 8542 |
| **Hrvatska**  Oktal Pharma d.o.o.  Tel: +385 1 6595 777 | **România**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Ireland**  Celltrion Healthcare Ireland Limited  Tel: +353 1 223 4026 | **Slovenija**  OPH Oktal Pharma d.o.o.  Tel.: +386 1 519 29 22 |
| **Ísland**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Sími: +36 1 231 0493 | **Slovenská republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Italia**  Celltrion Healthcare Italy S.r.l.  Tel: +39 02 47927040 | **Suomi/Finland**  Celltrion Healthcare Finland Oy.  Tel: +358 29 170 7755  contact\_fi@celltrionhc.com |
| **Κύπρος**  C.A. Papaellinas Ltd  Τηλ: +357 22741741 | **Sverige**  Celltrion Sweden AB  Tel: +46 8 80 11 77  Contact\_se@celltrionhc.com |
| **Latvija**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tālr.: +36 1 231 0493 |  |

**Denne indlægsseddel blev senest ændret**

**Andre informationskilder**

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <https://www.ema.europa.eu/.>

**Nedenstående oplysninger er kun til sundhedspersoner:**

**Instrukser for fortynding før indgivelse**

Parenterale lægemidler bør inspiceres visuelt for partikler og misfarvning før anvendelse. Kun opløsninger, som er klare til svagt opaliserende, farveløse til lysegule og fri for synlige partikler, må fortyndes. Brug en steril nål og sprøjte til at forberede Avtozma.

Ved indusionspoaer lavet af polyvinychlorid (PVC), skal infusionsposer, som er di(2-ethylhexyl)phtalat-frie (DEHP-frie) anvendes.

**Voksne patienter med reumatoid artrit, COVID-19 samt voksne patienter med cytokinfrigivelsessyndrom ≥30 kg**

Det volumen, som svarer til det volumen Avtozma-koncentrat, som er nødvendig til patientens dosis, udtages under aseptiske forhold fra en 100 ml infusionspose, som indeholder steril, pyrogenfri natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) eller 4,5 mg/ml (0,45 %) injektionsvæske. Det nødvendige volumen Avtozma-koncentrat (**0,4 ml/kg**) trækkes op af hætteglasset og tilsættes til infusionsposen på 100 ml. Det samlede volumen skal være 100 ml. Bland opløsningen ved at vende posen forsigtigt for at undgå skumdannelse.

**Brug i den pædiatriske population**

**sJIA- og pJIA-patienter og patienter med cytokinfrigivelsessyndrom ≥ 30 kg**

Det volumen, som svarer til det volumen Avtozma-koncentrat, som er nødvendig til patientens dosis, udtages under aseptiske forhold fra en 100 ml infusionspose, som indeholder steril, pyrogenfri natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) eller 4,5 mg/ml (0,45 %) injektionsvæske, opløsning. Det nødvendige volumen Avtozma- koncentrat (**0,4 ml/kg**) trækkes op af hætteglasset og tilsættes til infusionsposen på 100 ml. Det samlede volumen skal være 100 ml. Bland opløsningen ved at vende posen forsigtigt for at undgå skumdannelse.

**sJIA-patienter og patienter med cytokinfrigivelsessyndrom < 30 kg**

Det volumen, som svarer til det volumen Avtozma-koncentrat, som er nødvendig til patientens dosis, udtages under aseptiske forhold fra en 50 ml infusionspose, som indeholder steril, pyrogenfri natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) eller 4,5 mg/ml (0,45 %) injektionsvæske, opløsning. Det nødvendige volumen Avtozma- koncentrat (**0,6 ml/kg**) trækkes op af hætteglasset og tilsættes til infusionsposen på 50 ml. Det samlede volumen skal være 50 ml. Bland opløsningen ved at vende posen forsigtigt for at undgå skumdannelse.

**pJIA-patienter <30 kg**

Det volumen, som svarer til det volumen af Avtozma-koncentrat, som er nødvendig til patientens dosis, udtages under aseptiske forhold fra en 50 ml infusionspose, som indeholder steril, pyrogenfri natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) eller 4,5 mg/ml (0,45 %) injektionsvæske, opløsning. Det nødvendige volumen af Avtozma- koncentrat (**0,5 ml/kg**) trækkes op af hætteglasset og tilsættes til infusionsposen på 50 ml. Det samlede volumen skal være 50 ml. Bland opløsningen ved at vende posen forsigtigt for at undgå skumdannelse.

Avtozma er kun til engangsbrug.

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

**Indlægsseddel: Information til brugeren**

**Avtozma, 162 mg injektionsvæske, opløsning i en fyldt injektionssprøjte**

tocilizumab

Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får. Se sidst i punkt 4, hvordan du indberetter bivirkninger.

**Læs denne indlægsseddel grundigt inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.**

 Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.

 Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.

 Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Giv det ikke videre til andre. Det kan skade dem, selvom deres symptomer på sygdom er de samme som dine.

 Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Udover denne indlægsseddel får du udleveret et **patientkort**, som indeholder vigtige oplysninger om sikkerhed, som du skal være opmærksom på, før og under behandlingen med Avtozma.

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk.](http://www.indlaegsseddel.dk/)

**Oversigt over indlægssedlen:**

1. Virkning og anvendelse

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Avtozma

3. Sådan skal du tage Avtozma

4. Bivirkninger

5. Opbevaring

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

7. Brugsanvisning

## 1. Virkning og anvendelse

Avtozma indeholder det aktive stof tocilizumab, som er et protein fremstillet ud fra specifikke immune celler (monoklonalt antistof), som blokerer virkningen af et specielt protein (cytokin), som kaldes interleukin-6. Proteinet er involveret i betændelsesprocesser i kroppen. Ved at blokere disse processer, kan betændelsen (inflammationen) i kroppen nedsættes. Avtozma anvendes til at behandle:

 **voksne** patienter med moderat til svær aktiv leddegigt (en autoimmun sygdom), hos hvem tidligere behandling ikke har virket godt nok.

 **voksne** patienter, med svær, aktiv og progressiv leddegigt, som ikke tidligere har fået behandling med methotrexat.

Avtozma nedsætter symptomer på leddegigt, som f.eks. smerter og hævelse i dine led og kan medvirke til, at du nemmere kan udføre dine daglige opgaver. Avtozma er vist at kunne forsinke skaden på brusk og knogler i leddene, som sygdommen forårsager, samt forbedre din evne til at udføre normale daglige aktiviteter.

Avtozma gives normalt sammen med et andet lægemiddel for leddegigt, som kaldes methotrexat. Avtozma kan dog også gives alene, hvis din læge mener, at methotrexat ikke egner sig til dig.

 **voksne med en sygdom i arterierne kaldet GCA**, forårsaget af

betændelse (inflammation) i kroppens største arterier, især dem, der leverer blod til hoved og halsen. Symptomer omfatter hovedpine, træthed og smerter i kæben. Følgerne kan omfatte slagtilfælde og blindhed.

Avtozma kan reducere smerte og hævelse i arterierne og venerne i dit hoved, hals og arme.

GCA behandles ofte med lægemidler, som kaldes steroider. De er normalt effektive, men kan have bivirkninger, hvis de gives i høje doser i lang tid. Reduktion af steroiddosis kan også føre til en pludselig opblussen af kæmpecellet arteritis. Ved at tilføje Avtozma til behandlingen kan steroider bruges i kortere tid, mens man stadig kontrollerer GCAen.

 **børn og unge med aktiv systemisk juvenil idiopatisk artrit (sJIA)** som er 1 år eller ældre. sJIA er en inflammations (betændelseslignedende)-sygdom, som forårsager smerte og hævelse i et eller flere led, samt feber og udslæt.

Avtozma anvendes til at lindre symptomerne på sJIA og kan gives i kombination med methotrexat eller alene.

 **børn og unge med aktiv polyartikulær juvenil idiopatisk artrit (pJIA)** som er 2 år eller ældre. pJIA er en inflammations (betændelseslignende)-sygdom, som forårsager smerte og hævelse i et eller flere led.

Avtozma anvendes til at lindre symptomerne på pJIA og kan gives i kombination med methotrexat eller alene.

## 2. Det skal du vide, før du begynder at tage Avtozma

**Du må ikke tage Avtozma:**

 hvis du eller dit barn eller det barn du passer er **allergisk** over for det aktive stof eller et af de øvrige indholdsstoffer, angivet i punkt 6. (Se de særlige advarsler i slutningen af dette afsnit under undertitlen ”Aytozma indeholder polysorbat”).

 hvis du eller dit barn eller det barn du passer har en aktiv og alvorlig infektion.

Hvis noget af det ovenstående passer på dig, skal du fortælle det til lægen. Brug ikke Avtozma.

**Advarsler og forsigtighedsregler**

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du tager Avtozma.

 Hvis du oplever **allergiske reaktioner** som f.eks. trykken for brystet, hvæsende vejrtrækning, svær svimmelhed eller omtågethed, hævede læber, tunge eller ansigt, hudkløe, nældefeber eller udslæt under eller efter indsprøjtningen, **skal du omgående fortælle det til din læge**.

 Hvis du oplever allergiske reaktioner efter du har taget Avtozma, skal du ikke tage næste dosis, før du har kontaktet lægen OG lægen har sagt, at du skal tage næste dosis.

 Hvis du har en **infektion**, uanset hvilken, herunder infektioner af kort eller lang varighed eller hvis du tit får infektioner. **Fortæl det omgående til din læge**, hvis du føler dig utilpas. Avtozma kan nedsætte kroppens evne til at bekæmpe infektioner og kan forværre en eksisterende infektion eller øge risikoen for at få en ny infektion.

 Hvis du har haft **tuberkulose**, skal du fortælle det til din læge. Din læge vil undersøge dig for symptomer på tuberkulose, før du begynder behandlingen med Avtozma. Hvis du får symptomer på tuberkulose (vedvarende hoste, vægttab, sløvhed, let feber) eller nogen anden infektion under eller efter behandlingen, skal du omgående fortælle det til din læge.

 Hvis du tidligere har haft **sår i mave-tarmkanalen** eller **betændelse i udposning i mave- tarmkanalen**, skal du fortælle det til din læge. Symptomerne kan være mavesmerter og uforklarlige ændringer i afføringsmønster med feber.

 Hvis du har en **leversygdom**, skal du fortælle det til lægen. Lægen vil måske tage en blodprøve for at undersøge din leverfunktion.

 **Hvis du er blevet vaccineret for nylig** eller planlægger at blive det, skal du fortælle det til lægen. Alle patienter bør forud for påbegyndelse af Avtozma-behandling bringes ajour med alle vaccinationer. Visse typer af vacciner må ikke gives samtidig med, at du får Avtozma.

 Fortæl det til din læge, hvis du har **kræft**. Lægen vil tage stilling til, om du stadig kan behandles med Avtozma.

 Fortæl det til din læge, hvis du har risikofaktorer for at udvikle **hjerte-karsygdomme**, som f.eks. forhøjet blodtryk eller forhøjet kolesterol. Disse faktorer skal kontrolleres under behandlingen med Avtozma.

 Hvis du har moderate eller svære problemer med din **nyrefunktion** vil din læge følge dig.

 Hvis du har **vedvarende hovedpine**

Før din behandling med Avtozma, vil lægen tage en blodprøve for at undersøge, om du har et lavt antal hvide blodlegemer eller blodplader, eller om du har forhøjede leverenzymer.

**Børn og unge**

Avtozma subkutan injektion bør ikke anvendes til børn under 1 år.

Avtozma må ikke gives til børn med sJIA, der vejer mindre end 10 kg.

Hvis et barn tidligere har haft **makrofag aktiveringssyndrom**, (aktivering og ukontrolleret vækst af specifikke blodceller), skal du fortælle det til barnets læge. Lægen skal beslutte, om barnet alligevel kan få Avtozma.

**Brug af andre lægemidler sammen med Avtozma**

Fortæl altid lægen, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Avtozma kan påvirke virkningen af nogle typer lægemidler, og det kan blive nødvendigt at ændre deres dosis**. Du skal fortælle det til lægen**, hvis du bruger lægemidler, som indeholder et af følgende aktive stoffer:

 methylprednisolon eller dexamethason, som bruges til at nedsætte betændelse (inflammation)

 simvastatin eller atorvastatin, som bruges til at nedsætte kolesterolniveauet

 calciumantagonist, f.eks. amlodipin, som bruges til at nedsætte blodtrykket

 theophyllin, som bruges til at behandle astma

 warfarin eller phenprocoumon, som bruges til at fortynde blodet (forebygge blodpropper)

 phenytoin, som bruges til at behandle kramper

 ciclosporin, som bruges til at dæmpe immunsystemet i forbindelse med organtransplantation

 benzodiazepin, f.eks. temazepam, som bruges til at behandle angst.

På grund af manglende klinisk erfaring, bør tocilizumab ikke bruges sammen med andre biologiske lægemidler til behandling af leddegigt, sJIA, pJIA og GCA.

**Graviditet, amning og fertilitet**

**Avtozma må ikke anvendes under graviditet**, medmindre det er klart nødvendigt. Fortæl det til din læge, hvis du er gravid, måske er gravid eller planlægger at blive gravid.

**Kvinder i den fødedygtige alder, skal** bruge sikker prævention, under Avtozma-behandling og i op til 3 måneder efter behandlingen.

**Stop med at amme, hvis du skal i behandling med Avtozma** og snak med din læge. Du må ikke begynde at amme igen, før der er gået mindst 3 måneder, efter behandlingen med Avtozma er ophørt. Det vides ikke, om Avtozma udskilles i mælken.

**Trafik- og arbejdssikkerhed**

Dette lægemiddel kan forårsage svimmelhed. Hvis du føler dig svimmel, skal du lade være med at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

**Avtozma indeholder polysorbat**

Dette lægemiddel indeholder 0,2 mg polysorbat 80 i hver fyldt sprøjte. Polysorbater kan forårsage allergiske reaktioner. Kontakt din læge, hvis du har nogen kendte allergier.

## 3. Sådan skal du tage Avtozma

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Behandlingen vil blive ordineret og igangsat af sundhedspersonale, som har erfaring i diagnosticering og behandling af leddegigt, sJIA, pJIA og GCA.

**Den anbefalede dosis**

Dosis for voksne med leddegigt og GCA er 162 mg (indholdet i en fyldt injektionssprøjte), 1 gang om ugen.

**Børn og unge med sJIA (1 år eller ældre)**

Den anbefalede dosis af Avtozma afhænger af patientens vægt. Hvis patienten vejer:

 **Mindre end 30 kg:** Dosis er 162 mg (indholdet i en forfyldt sprøjte) 1 gang hver anden uge

 **30 kg eller derover:** Dosis er 162 mg (indholdet i en forfyldt sprøjte) 1 gang hver uge

**Børn og unge med pJIA (2 år og ældre)**

Den anbefalede dosis af Avtozma afhænger af patientens vægt. Hvis patienten vejer:

 **Mindre end 30 kg:** Dosis er 162 mg (indholdet i en forfyldt sprøjte) **1 gang hver tredje uge**

 **30 kg eller derover:** Dosis er 162 mg (indholdet i en forfyldt sprøjte) **1 gang hver anden uge**

Avtozma tages som indsprøjtning under huden (*subkutant*). I starten vil lægen eller sygeplejersken måske give indsprøjtningen med Avtozma. Lægen kan dog vurdere, at du selv kan tage indsprøjtningen med Avtozma. I dette tilfælde vil du blive oplært i at give dig selv indsprøjtningen med Avtozma. For patienter som ikke selv kan give injektionen, fx børn, vil forældre eller andre relevantere hjælpere, få instruktion i, hvordan injektionen skal gives.

Kontakt lægen, hvis du har spørgsmål til hvordan du giver dig selv eller et barn du passer en indsprøjtning. Du finder en detaljeret brugsvejledning i slutningen af denne indlægsseddel.

**Hvis du har fået for meget Avtozma**

Det er ikke sandsynligt, at du får for meget Avtozma, da det leveres i en fyldt injektionssprøjte.

Hvis du er i tvivl, skal du tale med din læge, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet.

**Hvis en voksen med leddegigt eller GCA, eller et barn eller en ung med sJIA glemmer en dosis** Det er meget vigtigt, at du tager Avtozma præcis som lægen har foreskrevet. Hold øje med hvornår du skal have næste dosis.

 Hvis du får Avtozma én gang om ugen og i løbet af ugen opdager, at du har glemt en dosis, skal du springe den dosis over og tage næste dosis til den planlagte tid.

 Hvis du får Avtozma hver anden uge og inden for en uge opdager, at du har glemt en dosis, skal du tage den glemte dosis med det samme og næste dosis til den planlagte tid.

 Hvis der er gået mere end en uge før du opdager, at du har glemt en dosis, eller du bliver usikker på, hvornår du skal tage næste indsprøjtning, skal du, uanset om du får Avtozma hver uge eller hver anden uge, kontakte lægen.

**Hvis et barn eller en ung med pJIA glemmer en dosis**

Det er meget vigtigt, at Avtozma tages præcis som lægen har foreskrevet. Hold øje med hvornår du/dit barn skal have næste dosis.

 Hvis du inden for en uge opdager, at du/dit barn har glemt en dosis, skal den glemte dosis indsprøjtes så hurtigt som muligt og den næste dosis til den planlagte tid.

 Hvis en dosis glemmes med en uge eller mere, eller du er usikker på, hvornår du/dit barn skal tage næste indsprøjtning, skal du kontakte lægen.

**Hvis du holder op med at få Avtozma**

Beslutningen om at stoppe behandlingen med Avtozma aftales med din læge.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om

## 4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Der kan forekomme bivirkninger i op til 3 måneder efter, du har fået sidste dosis Avtozma.

**Mulige alvorlige bivirkninger**, fortæl det straks til lægen.

*Disse er almindelige og forekommer hos op til 1 ud af 10 patienter*

**Allergiske reaktioner** under og efter injektion:

 problemer ved at trække vejret, trykken for brystet og svimmelhed

 udslæt, kløe, nældefeber, hævelse af læber, tunge eller ansigt

Hvis du bemærker nogle af de ovenstående symptomer, kontakt **omgående** lægen

**Tegn på alvorlige infektioner**:

 feber og kulderystelser

 blister i munden eller på huden

 ondt i maven

**Tegn og symptomer på leverskader**:

***Forekommer hos op til 1 ud af 1000 patienter***

 træthed

 mavesmerter

 gulsot (gulfarvning af hud eller øjne)

Hvis du får nogen af disse symptomer, skal du fortælle det til lægen **så snart som muligt**.

**Meget almindelige bivirkninger:**

***Forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter***

 luftvejsinfektioner i de øvre luftveje med typiske symptomer som f.eks. hoste, stoppet næse, løbende næse, ondt i halsen og hovedpine.

 højt indhold af fedt (kolesterol) i blodet.

 reaktioner ved injektionsstedet

**Almindelige bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 10 patienter***

 lungebetændelse (pneumoni)

 helvedesild (herpes zoster)

 forkølelsessår (oral herpes simplex), blistre

 hudinfektioner (cellulitis) nogle gange med feber og kulderystelser

 udslæt og kløe, nældefeber

 overfølsomhedsreaktioner (allergiske reaktioner)

 infektion i øjnene

 hovedpine, svimmelhed, højt blodtryk

 sår i munden, mavesmerter

 væskeophobning (ødem) i benene, vægtøgning

 hoste, åndenød

 lavt antal hvide blodlegemer i blodprøverne (neutropeni, leukopeni)

 unormale leverprøver (forhøjede aminotransferaser)

 forhøjet bilirubin vist ved blodprøver

 lavt niveau af fibrinogen i blodet (et protein der gør at blodet størkner)

**Ikke almindelige bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 100 patienter***

 betændelse i udposning i mave-tarmkanalen (som viser sig ved feber, kvalme, diarré, forstoppelse eller mavesmerter)

 røde hævede (betændte) områder i munden

 højt fedtindhold i blodet (triglycerider)

 mavesår

 nyresten

 nedsat aktivitet i skjoldbruskkirtlen (nedsat stofskifte).

**Sjældne bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 1000 patienter***

 Stevens-Johnsons syndrom (hududslæt, som kan medføre voldsomme blærer og afskalning af huden).

 Dødelig allergisk reaktion (anafylaksi [dødelig])

 Leverbetændelse (hepatitis), gulsot

**Meget sjældne bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 10.000 patienter***

 Lavt antal hvide blodlegemer, røde blodlegemer og blodplader vist ved blodprøver

 Leversvigt

**Bivirkninger hos børn og unge med sJIA eller pJIA**

Generelt svarer bivirkningerne hos sJIA- eller pJIA-patienter til de typer af bivirkninger, som ses hos voksne patienter. Dog blev følgende bivirkninger set hyppigere hos børn og unge: infektion (betændelse) i næse og hals, hovedpine, kvalme samt nedsat antal hvide blodlegemer.

**Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via det nationale rapporteringssystem anført i [Appendiks V.](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc) Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel

## 5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, som står på etiketten på den fyldte injektionssprøjte og den ydre karton. Udløbsdatoen er den sidste dag i den angivne måned.

Opbevares i køleskab (2 °C – 8 °C). Må ikke nedfryses. Når den fyldte injektionssprøjte er taget ud af køleskabet, kan den opbevares i op til tre uger ved eller under 30 °C,

Opbevar den fyldte injektionssprøjte i den ydre karton for at beskytte mod lys og fugt.

Brug ikke lægemidlet, hvis det er uklart, grumset eller har en anden farve end klar til gul, eller hvis én eller flere dele af den fyldte injektionssprøjte virker beskadiget.

Den fyldte injektionssprøjte må ikke rystes. Når hætten er fjernet, skal indsprøjtningen påbegyndes indenfor 5 minutter for at forhindre, at lægemidlet tørrer ud og blokerer kanylen. Hvis den fyldte injektionssprøjte ikke anvendes indenfor 5 minutter efter at hætten er fjernet, skal du bortskaffe den fyldte injektionssprøjte i en affaldsbeholder til skarpe genstande og en ny fyldt injektionssprøjte skal anvendes.

Hvis du ikke kan trykke injektionssprøjtens stempel ned efter at kanylen er stukket ind i huden, skal du bortskaffe den fyldte injektionssprøjte i en affaldsbeholder til skarpe genstande og en ny fyldt injektionssprøjte skal anvendes.

## 6. Pakningsstørrelser og yderligere information

**Avtozma indeholder:**

 Aktiv stof: tocilizumab.

Hver fyldt injektionssprøjte indeholder 162 mg tocilizumab i 0,9 ml.

 Øvrige indholdsstoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-threonin , L-methionin, polysorbat 80 og vand til injektionsvæsker

**Udseende og pakningsstørrelser**

Avtozma er en opløsning til injektion. Opløsningen er farveløs til svagt lysegul.

Avtozma leveres som 0,9 ml fyldt injektionssprøjte indeholdende 162 mg tocilizumab-opløsning til injektion.

Fyldte Avtozma-injektionssprøjter til patientbrug leveres i pakninger med:

* 1 fyldt sprøjte
* 2 fyldte sprøjter
* 4 fyldte sprøjter
* 12 (3 pakker med 4) fyldte sprøjter (multipakning)

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**Indehaver af markedsføringstilladelsen**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**Fremstiller**

Nuvisan France SARL

2400 Route des Colles,

06410 Biot,

Frankrig

Midas Pharma GmbH

Rheinstr. 49,

55218 Ingelheim,

Tyskland

YMOS S.L.

Ronda Can Fatjó, 7B.

08290 Cerdanyola del Vallès,

Barcelona,

Spanien

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  BEinfo@celltrionhc.com | **Lietuva**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **България**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Teл.: +36 1 231 0493 | **Luxembourg/Luxemburg**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  BEinfo@celltrionhc.com |
| **Česká republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Magyarország**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel:. +36 1 231 0493 |
| **Denmark**  Celltrion Healthcare Denmark ApS  Tel: + 45 3535 2989  Contact\_dk@celltrionhc.com | **Malta**  Mint Health Ltd.  Tel: +356 2093 9800 |
| **Deutschland**  Celltrion Healthcare Deutschland GmbH  Tel: +49 (0)30 346494150  infoDE@celltrionhc.com | **Nederland**  Celltrion Healthcare Netherlands B.V.  Tel: + 31 20 888 7300  [NLinfo@celltrionhc.com](mailto:NLinfo@celltrionhc.com) |
| **Eesti**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Norge**  Celltrion Healthcare Norway AS  Contact\_no@celltrionhc.com |
| **España**  CELLTRION FARMACEUTICA (ESPAÑA) S.L..  Tel: +34 910 498 478 | **Österreich**  Astro-Pharma GmbH  Tel: +43 1 97 99 860 |
| **Ελλάδα**  ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε.  Τηλ: +30 210 8009111 | **Polska**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **France**  Celltrion Healthcare France SAS  Tél.: +33 (0)1 71 25 27 00 | **Portugal**  CELLTRION PORTUGAL, UNIPESSOAL LDA.  Tel: +351 21 936 8542 |
| **Hrvatska**  Oktal Pharma d.o.o.  Tel: +385 1 6595 777 | **România**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Ireland**  Celltrion Healthcare Ireland Limited  Tel: +353 1 223 4026 | **Slovenija**  OPH Oktal Pharma d.o.o.  Tel.: +386 1 519 29 22 |
| **Ísland**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Sími: +36 1 231 0493 | **Slovenská republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Italia**  Celltrion Healthcare Italy S.r.l.  Tel: +39 02 47927040 | **Suomi/Finland**  Celltrion Healthcare Finland Oy.  Tel: +358 29 170 7755  contact\_fi@celltrionhc.com |
| **Κύπρος**  C.A. Papaellinas Ltd  Τηλ: +357 22741741 | **Sverige**  Celltrion Sweden AB  Tel: +46 8 80 11 77  Contact\_se@celltrionhc.com |
| **Latvija**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tālr.: +36 1 231 0493 |  |

**Denne indlægsseddel blev senest ændret**

**Andre informationskilder**

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <https://www.ema.europa.eu/.>

**7. Brugsanvisning**

Læs og følg brugsanvisningen, der kommer med den fyldte Avtozma-sprøjte, før du begynder at bruge den, og hver gang du får en ny. Der kan være nye oplysninger. Før du bruger Avtozma, skal du sørge for, at lægen har vist dig, hvordan den bruges rigtigt.

**Vigtige oplysninger**

* + - **Tag ikke** hætten af den fyldte sprøjte, før du er klar til at indsprøjte Avtozma.
    - **Forsøg ikke på noget tidspunkt at skille den fyldte sprøjte ad.**
    - Brug **ikke** den samme sprøjte igen.
    - Den fyldte sprøjte må **ikke** rystes.
    - Den fyldte sprøjte må **ikke** bruges, hvis den har været tabt eller er beskadiget.
    - **Råd til patienten vedrørende overfølsomhedsreaktioner (eller anafylaksi)**: Hvis du på noget tidspunkt får symptomer, såsom, men ikke begrænset til hududslæt, kløe, kulderystelser, hævelse af ansigtet, tungen eller halsen, brystsmerter, hvæsende vejrtrækning, åndedræts- eller synkebesvær eller føler dig svimmel eller mat, mens du ikke er på klinikken under eller efter en indsprøjtning, skal du straks søge lægehjælp.

**Opbevaring**

* Opbevar den ubrugte fyldte sprøjte i den oprindelige æske i et køleskab mellem 2 °C og 8 ºC. Må **ikke** nedfryses.
* Avtozma kan, når først taget ud af køleskabet, opbevares i op til 3 uger ved eller under 30 °C. Hvis den ikke anvendes inden for de 3 uger, skal Avtozma bortskaffes.
* Opbevar den fyldte sprøjte væk fra direkte sollys.
* Tag **ikke** den fyldte sprøjte ud af den oprindelige æske under opbevaring.
* Lad **aldrig** den fyldte sprøjte være uden opsyn.
* Opbevar den fyldte sprøjte utilgængeligt for børn. Indeholder små dele.

**Den fyldte sprøjtes dele (Se figur A)**

**Efter brug**

텍스트, 도표이(가) 표시된 사진

자동 생성된 설명

**Nåleskjold**

**Hvidt fingergreb**

**Orange stempel**

**Hætte**

**Nål**

**Nål**

**Vindue**

**Lægemiddel**

**Før brug**

**Figur A**

**Klargøring til indsprøjtning**

|  |  |
| --- | --- |
| **Figur B**  Æske med fyldt sprøjte  Vat eller gaze og spritserviet  Plaster  Kanylebeholder | 1. **Saml artiklerne til indsprøjtningen.** 2. Klargør en ren, flad overflade, såsom et bord, et velbelyst sted. 3. Tag æsken med den fyldte sprøjte ud af køleskabet. 4. Sørg for, at du har følgende artikler (se **figur B**):   - Æske med fyldt Avtozma-sprøjte  **Medfølger ikke i æsken:**  - Vat eller gaze  - Plaster  - Kanylebeholder  - Spritserviet |
| **텍스트, 스케치, 도표, 원이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명**  **EXP: MM ÅÅÅÅ**  **EXP: MM ÅÅÅÅ**  **Figur C** | 1. **Efterse æsken** 2. Kig på æsken og kontrollér, at du har det korrekte lægemiddel og den korrekte dosisstyrke. (Avtozma) 3. Kontrollér udløbsdatoen på æsken, for at sikre, at datoen ikke er overskredet.  * Brug **ikke** den fyldte sprøjte, hvis udløbsdatoen er overskredet. * Brug **ikke** den fyldte sprøjte, hvis det ser ud som om æsken har været åbnet eller er beskadiget, når du åbner den for første gang, og kontrollér, at den er korrekt forseglet. |
| 스케치, 그림, 공구, 상징이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **EXP: MM ÅÅÅÅ**  **Figur D** | 1. **Efterse den fyldte sprøjte.** 2. Åbn æsken og tag 1 enkeltdosis fyldt sprøjte ud af æsken. Sæt resterende fyldte Avtozma-sprøjter i æsken tilbage i køleskeabet. 3. Kontrollér udløbsdatoen på den fyldte Avtozma-sprøjte (**se figur D**).  * Brug **ikke** den fyldte sprøjte, hvis udløbsdatoen er overskredet. Hvis udløbsdatoen er overskredet, skal du bortskaffe den fyldte sprøjte i kanylebeholderen og hente en ny.  1. Kontrollér den fyldte sprøjte, for at sikre, at den ikke er beskadiget eller viser tegn på utæthed.  * Brug **ikke** den fyldte sprøjte, hvis den er blevet tabt, er beskadiget eller utæt. |
| 공구, 시계, 일러스트레이션, 디자인이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **30 minutter**  **30  minutes**  **Figur D** | 1. **Vent 30 minutter.** 2. Læg den fyldte sprøjte uden for æsken ved stuetemperatur 18 °C til 28 °C i 30 minutter, så den varmes op (se **figur E**).  * Varm **ikke** den fyldte sprøjte op med varmekilder som varmt vand eller en mikroovn. * Læg **ikke** den fyldte sprøjte i direkte sollys. * Fjern **ikke** hætten, mens den fyldte sprøjte når stuetemperatur. * Hvis den fyldte sprøjte ikke når stuetemperatur, kan det forårsage ubehag og gøre det svært at skubbe stemplet ned. |
| 스케치, 그림, 검, 일러스트레이션이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur E** | 1. **Efterse lægemidlet.** 2. Hold Avtozma, så hætten peger nedad. 3. Kig på lægemidlet og kontrollér, at væsken er klar og farveløs til svagt gul og ikke har partikler eller flager (se **figur F**).  * Brug **ikke** den fyldte sprøjte, hvis væsken er misfarvet, grumset, eller der er partikler eller flager i den. Bortskaf den fyldte sprøjte i en kanylebeholder og benyt en ny. * Luftbobler er normale. |
| 스케치, 그림, 라인 아트, 아동 미술이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur G** | 1. **Vask dine hænder.** 2. Vask dine hænder med vand og sæbe og tør dem grundigt (se **figur G**). |
| 스케치, 화이트, 그림, 디자인이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur H**  **Selvindsprøjtning, plejer og sundhedsperson**  **KUN plejer og sundhedsperson** | 1. **Vælg et passende injektionssted(se figur H).** 2. Du kan indsprøjte  * Foran på lårene * På maven, undtagen 5 cm rundt om navlen. * På ydersiden af overarmen (kun hvis du er plejer eller sundhedsperson). * Du må **ikke** selv indsprøjte i overarmen. * Vælg et andet injektionssted til hver ny injektion, mindst 2,5 cm væk fra den sidste injektion. * Du må **ikke** indsprøjte i modermærker, ar, blå mærker eller områder, hvor huden er øm, rød eller hård. * Du må **ikke** indsprøjte gennem tøjet. |
| 스케치, 라인 아트, 클립아트, 그림이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur I** | 1. **Rens injektionsstedet.** 2. Aftør injektionsstedet med en spritserviet og lad det lufttørre i ca. 10 sekunder (se **figur I**). Det nedsætter risikoen for at få en infektion.  * Rør **ikke** ved injektionsstedet, før du giver injektioen. * Du må **ikke** vifte eller puste på det rensede sted. |

**Giv indsprøjtningen**

|  |  |
| --- | --- |
| 스케치, 그림, 라인 아트, 클립아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur J** | 1. **Tag hætten af.** 2. Hold den fyldte sprøjte med en hånd. Træk forsigtigt hætten lige af med den anden hånd (se **figur J**).   *Bemærk*: Hvis du ikke kan tage hætten af, skal du bede en plejer om hjælp eller kontakte lægen.   * Hold **ikke** på stemplet, mens hætten tages af. * Du ser måske en dråbe væske på nålespidsen. Det er normalt. * Hvis den fyldte sprøjte ikke anvendes inden for 5 minutter efter at nålehætten er taget af, skal den fyldte sprøjtes bortskaffes i en kanylebeholder og en ny fyldt sprøjte skal benyttes.  1. Bortskaf straks hætten i kanylebeholderen (se **trin 14** og **Bortskaffelse af fyldt sprøjte** samt **figur N**)  * Sæt **ikke** hætten på den fyldte sprøjte igen. * Rør **ikke** ved nåleskjoldet ved den fyldte sprøjtes spids for at undgå nålestikskade. |

|  |  |
| --- | --- |
| 그림, 스케치, 만화 영화, 클립아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **ELLER**  **Figur K**  **45°**  **90°**  **OK**  **90°**  **45°**  **OK** | 1. **Indfør den fyldte sprøjte i injektionsstedet.** 2. Klem forsigtigt en hudfold på injektionsstedet med en hånd.   *Bemærk*: Det er vigtigt at klemme huden for at sikre, at du indsprøjter under huden (i fedtlag), men ikke dybere (i muskel).   * Du må **ikke** på noget tidspunkt trække stemplet tilbage.  1. Med en hurtig og “pilekast-lignende” bevægelse skal du føre nålen helt ind i hudfolden i en vinkel på 45 til 90 grader (se **figur K**).   *Bemærk*: Det er vigtigt at bruge den rette vinkel for at sikre, at lægemidlet indgives under huden (i fedtlaget), ellers kan injektionen være smertefuld, og lægemidlet virker måske ikke.   * Du må **ikke** røre ved stemplet mens nålen føres ind i huden. |
| 그림, 클립아트, 스케치, 만화 영화이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur L** | 1. **Giv indsprøjtningen.** 2. Når nålen er indført, skal du give slip på huden. 3. Skub langsomt stemplet hele vejen ned, så den fulde lægemiddeldosis bliver indsprøjtet, og sprøjten er tom (se **figur L**).  * Hvis stemplet ikke kan trykkes ned, skal du bortskaffe den fyldte sprøjte og benytte en ny fyldt sprøjte. * Du må **ikke** ændre den fyldte sprøjtes stilling, når indsprøjtningen er begyndt. * Hvis stemplet ikke trykkes helt ned, dækker nåleskjoldet ikke nålen, når den fjernes. * Hvis nålen ikke er dækket, skal du forsigtigt bortskaffe sprøjten (se trin **14. Bortskaffelse af fyldt sprøjte**). |
| 스케치, 그림, 만화 영화, 클립아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur M** | 1. **Fjern den fyldte sprøjte fra injektionsstedet.** 2. Når sprøjten er tom, fjernes nålen fra injektionsstedet og stemplet slippes, så hele nålen dækkes af nåleskjoldet (se **figur M**).  * Der kan opstå blødning (se trin **13. Pleje af injektionsstedet**). * Hvis huden kommer i kontakt med lægemidlet, skal hudområdet vaskes med vand. * Sprøjten må **ikke** genanvendes. |

Efter indsprøjtningen

|  |  |
| --- | --- |
| 1. **Pleje af injektionsstedet.** 2. Hvis der opstår lidt blødning, skal du forsigtigt trykke, ikke gnide, et stykke vat eller gaze mod injektionsstedet og, om nødvendigt, sætte et plaster på.  * Du må **ikke** gnide injektionsstedet. | |
| 스케치, 그림, 아동 미술, 예술이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur N** | 1. **Bortskaffelse af den brugte sprøjte.** 2. Smid den brugte sprøjte i kanylebeholderen straks efter brug (se **figur N)**.   *Bemærk*: Hvis du får din indsprøjtning af en anden person, skal denne person også være forsigtig, når den brugte sprøjte fjernes og bortskaffes, for at undgå utilsigtet nålestikskade og infektion.   * Den brugte sprøjte må **ikke** genbruges. * Du må **ikke** sætte hætten på din brugte sprøjte igen. * Du må **ikke** smide (bortskaffe) den brugte kanylebeholder i skraldespanden. * Den brugte kanylebeholder må **ikke** genanvendes. * Opbevar den fyldte Avtozma-sprøjte og kanylebeholder utilgængeligt for børn.   Bortskaf den fyldte beholder som anvist af lægen eller apotekspersonalet. Hvis du ikke har en kanylebeholder, kan du bruge en husholdningsbeholder, som kan lukkes og er punkturfast. Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer. |

|  |
| --- |
| 1. **Registrer din indsprøjtning.** 2. Skriv datoen, tidspunktet og det specifikke sted på kroppen, hvor du gav din indsprøjtning. |

**Indlægsseddel: Information til brugeren**

**Avtozma, 162 mg injektionsvæske, opløsning i en fyldt pen**

tocilizumab

Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får. Se sidst i punkt 4, hvordan du indberetter bivirkninger.

**Læs denne indlægsseddel grundigt inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.**

 Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.

 Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er mere, du vil vide.

 Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Giv det ikke videre til andre. Det kan skade dem, selvom deres symptomer på sygdom er de samme som dine.

 Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Udover denne indlægsseddel får du udleveret et **patientkort**, som indeholder vigtige oplysninger om sikkerhed, som du skal være opmærksom på, før og under behandlingen med Avtozma.

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk.](http://www.indlaegsseddel.dk.)

**Oversigt over indlægssedlen**:

1. Virkning og anvendelse

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Avtozma

3. Sådan skal du tage Avtozma

4. Bivirkninger

5. Opbevaring

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

7. Brugsanvisning

## 1. Virkning og anvendelse

Avtozma indeholder det aktive stof tocilizumab, som er et protein fremstillet ud fra specifikke immune celler (monoklonalt antistof), som blokerer virkningen af et specielt protein (cytokin), som kaldes interleukin-6. Proteinet er involveret i betændelsesprocesser i kroppen. Ved at blokere disse processer, kan betændelsen (inflammationen) i kroppen nedsættes. Avtozma anvendes til at behandle:

 **voksne patienter med moderat til svær aktiv leddegigt** (en autoimmun sygdom), hos hvem tidligere behandling ikke har virket godt nok.

 **voksne patienter, med svær, aktiv og progressiv leddegigt**, som ikke tidligere har fået behandling med methotrexat.

Avtozma nedsætter symptomer på leddegigt, som f.eks. smerter og hævelse i dine led og kan medvirke til, at du nemmere kan udføre dine daglige opgaver. Avtozma er vist at kunne forsinke skaden på brusk og knogler i leddene, som sygdommen forårsager, samt forbedre din evne til at udføre normale daglige aktiviteter.

Avtozma gives normalt sammen med et andet lægemiddel for leddegigt, som kaldes methotrexat. Avtozma kan dog også gives alene, hvis din læge mener, at methotrexat ikke egner sig til dig.

 **voksne med en sygdom i arterierne kaldet GCA**, forårsaget af

betændelse (inflammation) i kroppens største arterier, især dem, der leverer blod til hoved og halsen. Symptomer omfatter hovedpine, træthed og smerter i kæben. Følgerne kan omfatte slagtilfælde og blindhed.

Avtozma kan reducere smerte og hævelse i arterierne og venerne i dit hoved, hals og arme.

GCA behandles ofte med lægemidler, som kaldes steroider. De er normalt effektive, men kan have bivirkninger, hvis de gives i høje doser i lang tid. Reduktion af steroiddosis kan også føre til en pludselig opblussen af kæmpecellet arteritis. Ved at tilføje Avtozma til behandlingen kan steroider bruges i kortere tid, mens man stadig kontrollerer GCAen.

 **Børn og unge i aldersgruppen 12 år og derover med aktiv *systemisk juvenil idiopatisk artrit (sJIA)*,** en inflammatorisk sygdom, der giver smerter og hævelse i ét eller flere led samt feber og udslæt.

Avtozma bruges til at lindre symptomerne på sJIA. Det kan gives i kombination med methotrexat eller alene.

 **børn og unge i aldersgruppen 12 år og derover med aktiv *polyartikulær juvenil idiopatisk artrit* (*pJIA*)**, en inflammatorisk sygdom, der giver smerter og hævelse i ét eller flere led.

Avtozma bruges til at lindre symptomerne på pJIA. Det kan gives i kombination med methotrexat eller alene**.**

## 2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Avtozma

**Du må ikke bruge Avtozma:**

 hvis du, eller den mindreårige patient du er ansvarlig for, er allergisk over for det aktive stof eller et af de øvrige indholdsstoffer, angivet i punkt 6. (Se de særlige advarsler i slutningen af dette afsnit under undertitlen ”Avtozma indeholder polysorbat”)

 hvis du, eller den mindreårige patient du er ansvarlig for, har en aktiv og alvorlig infektion.

Hvis noget af det ovenstående passer på dig, skal du fortælle det til lægen. Brug ikke Avtozma.

**Advarsler og forsigtighedsregler**

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, før du tager Avtozma.

 Hvis du oplever **allergiske reaktioner** som f.eks. trykken for brystet, hvæsende vejrtrækning, svær svimmelhed eller omtågethed, hævede læber, tunge eller ansigt, hudkløe, nældefeber eller udslæt under eller efter indsprøjtningen, **skal du omgående fortælle det til din læge**.

 Hvis du oplever allergiske reaktioner efter du har taget Avtozma, skal du ikke tage næste dosis, før du har kontaktet lægen OG lægen har sagt, at du skal tage næste dosis.

 Hvis du har en **infektion**, uanset hvilken, herunder infektioner af kort eller lang varighed eller hvis du tit får infektioner. **Fortæl det omgående til din læge**, hvis du føler dig utilpas. Avtozma kan nedsætte kroppens evne til at bekæmpe infektioner og kan forværre en eksisterende infektion eller øge risikoen for at få en ny infektion.

 Hvis du har haft **tuberkulose**, skal du fortælle det til din læge. Din læge vil undersøge dig for symptomer på tuberkulose, før du begynder behandlingen med Avtozma. Hvis du får symptomer på tuberkulose (vedvarende hoste, vægttab, sløvhed, let feber) eller nogen anden infektion under eller efter behandlingen, skal du omgående fortælle det til din læge.

 Hvis du tidligere har haft **sår i mave-tarmkanalen** eller **betændelse i udposning i mave- tarmkanalen**, skal du fortælle det til din læge. Symptomerne kan være mavesmerter og uforklarlige ændringer i afføringsmønster med feber.

 Hvis du har en **leversygdom**, skal du fortælle det til lægen. Lægen vil måske tage en blodprøve for at undersøge din leverfunktion.

 **Hvis du er blevet vaccineret for nylig** eller planlægger at blive det, skal du fortælle det til lægen. Alle patienter bør forud for påbegyndelse af Avtozma-behandling bringes ajour med alle vaccinationer. Visse typer af vacciner må ikke gives samtidig med, at du får Avtozma.

 Fortæl det til din læge, hvis du har **kræft**. Lægen vil tage stilling til, om du stadig kan behandles med Avtozma.

 Fortæl det til din læge, hvis du har risikofaktorer for at udvikle **hjerte-karsygdomme**, som f.eks. forhøjet blodtryk eller forhøjet kolesterol. Disse faktorer skal kontrolleres under behandlingen med Avtozma.

 Hvis du har moderate eller svære problemer med din **nyrefunktion** vil din læge følge dig.

 Hvis du har **vedvarende hovedpine**

Før din behandling med Avtozma, vil lægen tage en blodprøve for at undersøge, om du har et lavt antal hvide blodlegemer eller blodplader, eller om du har forhøjede leverenzymer.

**Børn og unge**

Brug af Avtozma fyldt pen frarådes til børn under 12 år. Avtozma må ikke gives til børn med sJIA, der vejer mindre end 10 kg.

Hvis barnet tidligere har haft ***makrofagaktiveringssyndrom*** (aktivering af og ukontrolleret stigning i bestemte blodceller), skal lægen informeres. Lægen vil beslutte om barnet alligevel kan behandles med Avtozma.

**Brug af andre lægemidler sammen med Avtozma**

Fortæl altid lægen, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Avtozma kan påvirke virkningen af nogle typer lægemidler, og det kan blive nødvendigt at ændre deres dosis**. Du skal fortælle det til lægen**, hvis du bruger lægemidler, som indeholder et af følgende aktive stoffer:

 methylprednisolon eller dexamethason, som bruges til at nedsætte betændelse (inflammation)

 simvastatin eller atorvastatin, som bruges til at nedsætte kolesterolniveauet

 calciumantagonist, f.eks. amlodipin, som bruges til at nedsætte blodtrykket

 theophyllin, som bruges til at behandle astma

 warfarin eller phenprocoumon, som bruges til at fortynde blodet (forebygge blodpropper)

 phenytoin, som bruges til at behandle kramper

 ciclosporin, som bruges til at dæmpe immunsystemet i forbindelse med organtransplantation

 benzodiazepin, f.eks. temazepam, som bruges til at behandle angst.

På grund af manglende klinisk erfaring, bør tocilizumab ikke bruges sammen med andre biologiske lægemidler til behandling af leddegigt, sJIA, pJIA og GCA.

**Graviditet, amning og fertilitet**

**Avtozma må ikke anvendes under graviditet**, medmindre det er klart nødvendigt. Fortæl det til din læge, hvis du er gravid, måske er gravid eller planlægger at blive gravid.

**Kvinder i den fødedygtige alder, skal** bruge sikker prævention, under Avtozma-behandling og i op til 3 måneder efter behandlingen.

**Stop med at amme, hvis du skal i behandling med Avtozma** og snak med din læge. Du må ikke begynde at amme igen, før der er gået mindst 3 måneder, efter behandlingen med Avtozma er ophørt. Det vides ikke, om Avtozma udskilles i mælken.

**Trafik- og arbejdssikkerhed**

Dette lægemiddel kan forårsage svimmelhed. Hvis du føler dig svimmel, skal du lade være med at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

**Avtozma indeholder polysorbat**

Dette lægemiddel indeholder 0,2 mg polysorbat 80 i hver fyldt pen. Polysorbater kan forårsage allergiske reaktioner. Kontakt din læge, hvis du har nogen kendte allergier

## 3. Sådan skal du tage Avtozma

Brug altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Behandlingen vil blive ordineret og igangsat af sundhedspersonale, som har erfaring i diagnosticering og behandling af leddegigt, sJIA, pJIA og GCA.

**Den anbefalede dosis**

Dosis til leddegigt og GCA er for alle voksne 162 mg (indholdet i en fyldt pen), 1 gang om ugen.

**Unge med sJIA (i alderen 12 år og derover)**

**Sædvanlig dosis Avtozma afhænger af patientens vægt**

 Hvis patienten vejer **mindre end 30 kg** er dosis 162 mg (indholdet af 1 fyldt pen) hver 2. uge

 Hvis patienten vejer **30 kg eller derover** er dosis 162 mg (indholdet af 1 fyldt pen) én gang om ugen

Den fyldte pen må ikke bruges til børn under 12 år.

**Unge med pJIA (i alderen 12 år og derover)**

**Sædvanlig dosis Avtozma afhænger af patientens vægt**

 Hvis patienten vejer **mindre end 30 kg** er dosis 162 mg (indholdet af 1 fyldt pen) hver 3. uge

 Hvis patienten vejer **30 kg eller derover** er dosis 162 mg (indholdet af 1 fyldt pen) hver 2. uge.

Den fyldte pen må ikke bruges til børn under 12 år.

Avtozma tages som indsprøjtning under huden (*subkutant*). I starten vil lægen eller sygeplejersken måske give indsprøjtningen med Avtozma. Lægen kan dog vurdere, at du selv kan tage indsprøjtningen med Avtozma. I dette tilfælde vil du blive oplært i at give dig selv indsprøjtningen med Avtozma. Forældre og omsorgspersoner vil blive oplært i at give indsprøjtninger med Avtozma til patienter, som ikke selv kan give indsprøjtningerne.

Kontakt lægen, hvis du har spørgsmål til hvordan du giver dig selv, eller den unge patient du har ansvaret for, en indsprøjtning. Du finder en detaljeret brugsvejledning i slutningen af denne indlægsseddel.

**Hvis du har brugt for meget Avtozma**

Det er ikke sandsynligt, at du får for meget Avtozma, da det leveres i en fyldt pen. Hvis du er i tvivl, skal du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken.

**Hvis en voksen med leddegigt eller GCA, eller en ung med sJIA glemmer en dosis eller springer en dosis over**

Det er meget vigtigt, at du tager Avtozma præcis som lægen har foreskrevet. Hold øje med hvornår du skal have næste dosis.

 Hvis du får Avtozma én gang om ugen og i løbet af ugen opdager, at du har glemt en dosis, skal du springe den dosis over og tage næste dosis til den planlagte tid.

 Hvis du får Avtozma hver anden uge og inden for en uge opdager, at du har glemt en dosis, skal du tage den glemte dosis med det samme og næste dosis til den planlagte tid.

 Hvis der er gået mere end 7 dage før du opdager, at du har glemt en dosis, eller du bliver usikker på, hvornår du skal tage næste indsprøjtning, skal du, uanset om du får Avtozma hver uge eller hver anden uge, kontakte lægen.

**Hvis en ung patient med pJIA glemmer en dosis eller springer en dosis over**

Det er meget vigtigt at bruge Avtozma præcis som lægen foreskriver. Hold øje med hvornår det er tid til næste dosis.

 Hvis der er gået mindre end 7 dage fra dosis skulle have være taget, skal dosis gives så hurtigt som muligt og næste dosis tages til planlagt tid.

 Hvis der er gået mere end 7 dage fra dosis skulle have været taget, eller du ikke er sikker på hvornår dosis skulle have være taget, skal du kontakte lægen eller apoteket.

**Hvis du holder op med at få Avtozma**

Beslutningen om at stoppe behandlingen med Avtozma aftales med din læge.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

## 4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Der kan forekomme bivirkninger i op til 3 måneder efter, du har fået sidste dosis Avtozma.

**Mulige alvorlige bivirkninger**, fortæl det straks til lægen.

*Disse er almindelige og forekommer hos op til 1 ud af 10 patienter*

**Allergiske reaktioner** under og efter injektion:

 problemer ved at trække vejret, trykken for brystet og svimmelhed

 udslæt, kløe, nældefeber, hævelse af læber, tunge eller ansigt

Hvis du bemærker nogle af de ovenstående symptomer, kontakt **omgående** lægen

**Tegn på alvorlige infektioner**:

 feber og kulderystelser

 blister i munden eller på huden

 ondt i maven

**Tegn og symptomer på leverskader**:

***Forekommer hos op til 1 ud af 1000 patienter***

 træthed

 mavesmerter

 gulsot (gulfarvning af hud eller øjne)

Hvis du får nogen af disse symptomer, skal du fortælle det til lægen **så snart som muligt**.

**Meget almindelige bivirkninger:**

***Forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter***

 luftvejsinfektioner i de øvre luftveje med typiske symptomer som f.eks. hoste, stoppet næse, løbende næse, ondt i halsen og hovedpine

 højt indhold af fedt (kolesterol) i blodet

 reaktion ved injektionsstedet

**Almindelige bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 10 patienter***

 lungebetændelse (pneumoni)

 helvedesild (herpes zoster)

 forkølelsessår (oral herpes simplex), blistre

 hudinfektioner (cellulitis) nogle gange med feber og kulderystelser

 udslæt og kløe, nældefeber

 overfølsomhedsreaktioner (allergiske reaktioner)

 infektion i øjnene

 hovedpine, svimmelhed, højt blodtryk

 sår i munden, mavesmerter

 væskeophobning (ødem) i benene, vægtøgning

 hoste, åndenød

 lavt antal hvide blodlegemer i blodprøverne (neutropeni, leukopeni)

 unormale leverprøver (forhøjede aminotransferaser)

 forhøjet bilirubin vist ved blodprøver

 lavt niveau af fibrinogen i blodet (et protein der gør at blodet størkner)

**Ikke almindelige bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 100 patienter***

 betændelse i udposning i mave-tarmkanalen (som viser sig ved feber, kvalme, diarré, forstoppelse eller mavesmerter)

 røde hævede (betændte) områder i munden

 højt fedtindhold i blodet (triglycerider)

 mavesår

 nyresten

 nedsat aktivitet i skjoldbruskkirtlen (nedsat stofskifte).

**Sjældne bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 1000 patienter***

 Stevens-Johnsons syndrom (hududslæt, som kan medføre voldsomme blærer og afskalning af huden).

 Dødelig allergisk reaktion (anafylaksi ([dødelig])

 Leverbetændelse (hepatitis), gulsot

**Meget sjældne bivirkninger:**

***Forekommer hos op til 1 ud af 10.000 patienter***

 Lavt antal hvide blodlegemer, røde blodlegemer og blodplader vist ved blodprøver

 Leversvigt

**Bivirkninger hos børn og unge med sJIA og pJIA**

De bivirkninger, der ses hos børn og unge med sJIA og pJIA svarer som regel til dem, der ses hos voksne. Nogle bivirkninger ses oftere hos børn og unge: betændelse i næse og hals, hovedpine, kvalme og lavt antal hvide blodlegemer ved blodprøver.

**Indberetning af bivirkninger**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via det nationale rapporteringssystem anført i [Appendiks V.](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc) Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel

## 5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, som står på etiketten på den fyldte pen og den ydre karton. Udløbsdatoen er den sidste dag i den angivne måned.

Opbevares i køleskab (2 °C – 8 °C). Må ikke nedfryses. Når den fyldte pen er taget ud af køleskabet, kan den opbevares i op til tre uger ved eller under 30°C.

Opbevar den fyldte pen i den ydre karton for at beskytte mod lys og fugt.

Brug ikke lægemidlet, hvis det er uklart, grumset eller har en anden farve end klar til gul, eller hvis én eller flere dele af den fyldte pen virker beskadiget.

Den fyldte pen må ikke rystes. Når hætten er fjernet, skal indsprøjtningen påbegyndes indenfor 3 minutter for at forhindre, at lægemidlet tørrer ud og blokerer kanylen. Hvis den fyldte pen ikke anvendes indenfor 3 minutter efter at hætten er fjernet, skal du bortskaffe den fyldte pen i en affaldsbeholder til skarpe genstande og en ny fyldt pen skal anvendes.

Hvis den orange indikator ikke flyttes ved tryk på nåleskjoldet, skal den fyldte pen bortskaffes i en affaldsbeholder til skarpe genstande. Prøv ikke at genanvende den fyldte pen. Ved forsøg på at genanvende den fyldte pen, er den låst, og kanylen er dækket inde i nåleskjoldet, Du skal ikke gentage injektionen med en anden fyldt pen. Kontakt sundhedspersonalet for at få hjælp.

## 6. Pakningsstørrelser og yderligere information

**Avtozma indeholder:**

 Aktiv stof: tocilizumab.

Hver fyldt pen indeholder 162 mg tocilizumab i 0,9 ml.

 Øvrige indholdsstoffer: L-histidin, L-histidin-hydrochlorid-monohydrat, L-threonin, L-methionin, polysorbat 80 og vand til injektionsvæsker

**Udseende og pakningsstørrelser**

Avtozma er en opløsning til injektion. Opløsningen er farveløs til gul.

Avtozma leveres som 0,9 ml fyldt pen indeholdende 162 mg tocilizumab-opløsning til injektion.

Den fyldte Avtozma-pen til patientbrug leveres i pakninger med:

* 1 fyldt pen
* 2 fyldte penne
* 4 fyldte penne
* 12 (3 pakker med 4) fyldte penne (multipakning)

**Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.**

**Indehaver af markedsføringstilladelsen**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungarn

**Fremstiller**

Nuvisan France SARL

2400 Route des Colles,

06410 Biot,

Frankrig

Midas Pharma GmbH

Rheinstr. 49,

55218 Ingelheim,

Tyskland

KYMOS S.L.

Ronda Can Fatjó, 7B.

08290 Cerdanyola del Vallès,

Barcelona,

Spanien

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  [BEinfo@celltrionhc.com](mailto:BEinfo@celltrionhc.com) | **Lietuva**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **България**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Teл.: +36 1 231 0493 | **Luxembourg/Luxemburg**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  [BEinfo@celltrionhc.com](mailto:BEinfo@celltrionhc.com) |
| **Česká republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Magyarország**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel:. +36 1 231 0493 |
| **Denmark**  Celltrion Healthcare Denmark ApS  Tel: + 45 3535 2989  Contact\_dk@celltrionhc.com | **Malta**  Mint Health Ltd.  Tel: +356 2093 9800 |
| **Deutschland**  Celltrion Healthcare Deutschland GmbH  Tel: +49 (0)30 346494150  [infoDE@celltrionhc.com](mailto:infoDE@celltrionhc.com) | **Nederland**  Celltrion Healthcare Netherlands B.V.  Tel: + 31 20 888 7300  [NLinfo@celltrionhc.com](mailto:NLinfo@celltrionhc.com) |
| **Eesti**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Norge**  Celltrion Healthcare Norway AS  Contact\_no@celltrionhc.com |
| **España**  CELLTRION FARMACEUTICA (ESPAÑA) S.L..  Tel: +34 910 498 478 | **Österreich**  Astro-Pharma GmbH  Tel: +43 1 97 99 860 |
| **Ελλάδα**  ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε.  Τηλ: +30 210 8009111 | **Polska**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **France**  Celltrion Healthcare France SAS  Tél.: +33 (0)1 71 25 27 00 | **Portugal**  CELLTRION PORTUGAL, UNIPESSOAL LDA.  Tel: +351 21 936 8542 |
| **Hrvatska**  Oktal Pharma d.o.o.  Tel: +385 1 6595 777 | **România**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Ireland**  Celltrion Healthcare Ireland Limited  Tel: +353 1 223 4026 | **Slovenija**  OPH Oktal Pharma d.o.o.  Tel.: +386 1 519 29 22 |
| **Ísland**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Sími: +36 1 231 0493 | **Slovenská republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Italia**  Celltrion Healthcare Italy S.r.l.  Tel: +39 02 47927040 | **Suomi/Finland**  Celltrion Healthcare Finland Oy.  Tel: +358 29 170 7755  contact\_fi@celltrionhc.com |
| **Κύπρος**  C.A. Papaellinas Ltd  Τηλ: +357 22741741 | **Sverige**  Celltrion Sweden AB  Tel: +46 8 80 11 77  Contact\_hc@celltrionhc.com |
| **Latvija**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tālr.: +36 1 231 0493 |  |

**Denne indlægsseddel blev senest ændret**

**Andre informationskilder**

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <https://www.ema.europa.eu/.>

**7. Brugsanvisning**

Læs og følg brugsanvisninger, der kommer med den fyldte Avtozma-pen, før du begynder at bruge den, og hver gang du får en ny. Der kan være nye oplysninger. Før du bruger Avtozma, skal du sørge for, at lægen har vist dig, hvordan den bruges rigtigt.

**Vigtige oplysninger**

* **Tag ikke** hætten af den fyldte pen, før du er klar til at indsprøjte Avtozma.
* Forsøg **ikke** på noget tidspunkt at skille den fyldte pen ad.
* Brug **ikke** den samme pen igen.
* Den fyldte penmå **ikke** rystes.
* Den fyldte penmå **ikke** bruges, hvis den har været tabt eller er beskadiget.
* **Råd til patienten vedrørende overfølsomhedsreaktioner (eller anafylaksi):** Hvis du på noget tidspunkt får symptomer, såsom, men ikke begrænset til hududslæt, kløe, kulderystelser, hævelse af ansigtet, tungen eller halsen, brystsmerter, hvæsende vejrtrækning, åndedræts- eller synkebesvær eller føler dig svimmel eller mat, mens du ikke er på klinikken under eller efter en indsprøjtning, skal du straks søge lægehjælp.

**Opbevaring**

* Opbevar den ubrugte fyldte pen i den oprindelige æske i et køleskab mellem 2 °C og 8 ºC. Må **ikke** nedfryses.
* Avtozma kan, når først taget ud af køleskabet, opbevares i op til 3 uger ved eller under 30 °C. Hvis den ikke anvendes inden for de 4 uger, skal Avtozma bortskaffes.
* Opbevar den fyldte pen væk fra direkte sollys.
* Tag **ikke** den fyldte pen ud af den oprindelige æske under opbevaring.
* Lad **aldrig** den fyldte pen være uden opsyn.
* Opbevar den fyldte pen utilgængeligt for børn. Indeholder små dele.

**Den fyldte Avtozma-pens dele (Se figur A)**

**Efter brug**

**Før brug**

텍스트, 스크린샷, 도표, 디자인이(가) 표시된 사진

자동 생성된 설명

Blåt nåleskjold (låst med nålen indeni)

Orange hætte

Blåt nåleskjold

Orange indikator **“indsprøjtning færdig”**

Vindue

Pen

Udløbsdato

**Klargøring til indsprøjtning**

|  |  |
| --- | --- |
| **Figur B**  Vat/gaze og spritserviet  Kanylebeholder  Æske med fyldt Avtozma-pen  Plaster | 1. **Saml artiklerne til indsprøjtningen.** 2. Klargør en ren, flad overflade, såsom et bord, på et velbelyst område. 3. Tag æsken med den fyldte pen ud af køleskabet. 4. Sørg for, at du har følgende artikler (se **figur B**):   - Æske med fyldt Avtozma-pen  **Medfølger ikke i æsken:**  - Vat eller gaze  - Plaster  - Kanylebeholder  - Spritserviet |
| **텍스트, 스케치, 도표, 원이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명**  **Figur C**  **EXP: MM ÅÅÅÅ**  **EXP: MM ÅÅÅÅ** | 1. **Efterse æsken** 2. Kig på æsken og kontrollér, at du har det korrekte lægemiddel og den korrekte dosisstyrke. (Avtozma) 3. Kontrollér udløbsdatoen på æsken for at sikre, at datoen ikke er overskredet.  * Du må **ikke** bruge den fyldte pen, hvis udløbsdatoen er overskredet. * Hvis du åbner æsken for første gang, skal du kontrollere, at den er korrekt forseglet. * Brug **ikke** den fyldte pen, hvis det ser ud som den har været åbnet eller er beskadiget. |
| 휴대 전화, 스케치, 드라이브, 디자인이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur D**  **EXP: MM ÅÅÅÅ** | 1. **Efterse den fyldte pen.** 2. Åbn æsken og tag en enkeltdosis fyldt pen ud af den. Stil resterende fyldte Avtozma-penne i æsken tilbage i køleskabet. 3. Kontrollér udløbsdatoen på den fyldte Avtozma-pen (**se figur D**).  * Brug **ikke** den fyldte pen, hvis udløbsdatoen er overskredet. Hvis udløbsdatoen er overskredet, skal du bortskaffe den fyldte pen i kanylebeholderen og hente en ny.  1. Kontrollér den fyldte pen, for at sikre, at den ikke er beskadiget og viser tegn på utæthed.  * Brug **ikke** den fyldte pen, hvis den er blevet tabt, er beskadiget eller utæt.   *Bemærk*: Et lille mellemrum mellem den orange hætte og injektoren er normalt. |
| 텍스트, 스크린샷, 원, 디자인이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur E**  **45  minutter** | 1. **Vent 45 minutter.** 2. Læg den fyldte pen uden for æsken ved stuetemperatur 18 °C til 28 °C i 45 minutter, så den varmes op (se **figur E**).  * Varm **ikke** den fyldte sprøjte op med varmekilder som varmt vand eller en mikroovn. * Læg **ikke** den fyldte pen i direkte sollys. * Fjern **ikke** hætten, mens den fyldte pen når stuetemperatur. * Hvis den fyldte pen ikke når stuetemperatur, kan det forårsage ubehag. |
| 스케치, 그림, 일러스트레이션, 디자인이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur F** | 1. **Efterse lægemidlet.** 2. Hold Avtozma, så hætten peger nedad. 3. Kig på lægemidlet og kontrollér, at væsken er klar til opaliserende og farveløs til gul og ikke indeholder nogen partikler eller flager (se **figur F**).  * Brug **ikke** den fyldte pen, hvis væsken er misfarvet, grumset, eller der er partikler eller flager i den. Bortskaf den fyldte sprøjte i en kanylebeholder og benyt en ny. * Luftbobler er normale. |
| 스케치, 그림, 라인 아트, 아동 미술이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur G** | 1. **Vask dine hænder.** 2. Vask dine hænder med vand og sæbe og tør dem grundigt (se **figur G**). |
| 스케치, 화이트, 그림, 텍스트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur H**  **Selvindsprøjtning, plejer og sundhedsperson**  **KUN plejer og sundhedsperson** | 1. **Vælg et passende injektionssted (se figur H).** 2. Du kan indsprøjte  * Foran på lårene * På maven, undtagen 5 cm rundt om navlen. * På ydersiden af overarmen (kun hvis du er plejer eller sundhedsperson). * Du må **ikke** selv indsprøjte i overarmen. * Vælg et andet injektionssted til hver ny injektion, mindst 2,5 cm væk fra den sidste injektion. * Du må **ikke** indsprøjte i modermærker, ar, blå mærker eller områder, hvor huden er øm, rød eller hård. |
| 라인 아트, 스케치, 클립아트, 컬러링북이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur I** | 1. **Rens injektionsstedet.** 2. Aftør injektionsstedet med en spritserviet og lad det lufttørre i ca. 10 sekunder (se **figur I**). Det nedsætter risikoen for at få en infektion.  * Rør **ikke** ved injektionsstedet, før du giver indsprøjtningen. * Du må **ikke** vifte eller puste på det rensede sted. | |

**Giv indsprøjtningen**

|  |  |
| --- | --- |
| 스케치, 그림, 클립아트, 일러스트레이션이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur J**  **Nåleskjold** | 1. **Tag hætten af.** 2. Hold den fyldte pen på sprøjtecylinderen med hætten med den ene hånd. Træk forsigtigt hætten lige af med den anden hånd (se **figur J**).   *Bemærk*: Hvis du ikke kan tage hætten af, skal du bede en plejer om hjælp eller kontakte lægen.   1. Bortskaf straks hætten i kanylebeholderen (se **trin 14** og **figur O**)  * Sæt **ikke** hætten på den fyldte pen igen. * Rør **ikke** ved nåleskjoldet ved den fyldte pens spids for at undgå nålestikskade. * Når du tager hætten af, er den fyldte pen klar til brug. Hvis den fyldte pen ikke anvendes indenfor 3 minutter efter at hætten er fjernet, skal du bortskaffe den fyldte pen i en kanylebeholder, og en ny fyldt pen skal anvendes. |
| 스케치, 그림, 클립아트, 라인 아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur K** | 1. **Placer den fyldte pen på injektionsstedet.** 2. Hold den fyldte pen i en hånd, så du kan se vinduet (se **figur K**). 3. Placer den fyldte pen mod huden i en vinkel på 90 grader, uden at klemme eller strække huden, (se **figur L**).   *Bemærk*: Det er vigtigt at benytte den rette vinkel for at sikre, at lægemidlet indsprøjtes under huden (i fedtlaget), ellers kan injektionen være smertefuld, og lægemidlet virker måske ikke   * Indsprøjt **ikke** i muskel eller blodkar. |
| 클립아트, 텍스트, 라인 아트, 만화 영화이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **90°**  **90°**  **ELLER**  **Figur L** |  |
| **텍스트, 클립아트, 만화 영화, 화이트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명**  **Figure M**  **Tæl langsomt til 5**  **1. klik**  **2. klik** | 1. **Giv indsprøjtningen.** 2. Tryk den fyldte pen mod huden for at begynde indsprøjtningen. 3. Når indsprøjtningen starter, hører du det første ”klik” og den orange indikator begynder at fylde vinduet (se **figur M**). 4. Bliv ved med at holde den fyldte pen mod huden og lyt efter det andet ”klik”. 5. Når du hører det andet “klik”, skal du blive ved med at holde den fyldte pen mod huden og **langsomt tælle til** **5** for at sikre, at du indsprøjter den fulde dosis (se **figur M**). 6. Kig på den orange indikator, indtil den holder op med at flytte sig og har nået enden af vinduet, for at sikre, at den fulde dosis lægemiddel er indsprøjtet.   *Bemærk*: Hvis den orange indikator ikke flytter sig, skal du bortskaffe den fyldte pen og anvende en ny. |
| 스케치, 클립아트, 그림, 라인 아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur N** | 1. **Fjern den brugte pen fra injektionsstedet.** 2. Når den orange indikator stopper med at flytte sig, skal du løfte den brugte pen lige væk fra injektionsstedet i en vinkel på 90 grader for at fjerne nålen fra huden.  * Nåleskjoldet flytter automatisk ud og låses på plads, så det dækker nålen (se **figur N**).   *Bemærk*: Hvis vinduet ikke er blevet helt orange, eller hvis lægemidlet stadig indsprøjtes, betyder det, at du ikke har fået en fuld dosis. Læg forsigtigt den brugte pen i kanylebeholderen og kontakt straks lægen.   * Du må **ikke** berøre den brugte pens nåleskjold. * Du må **ikke** forsøge at genbruge den brugte pen. * Du må **ikke** gentage injektionen med en anden fyldt pen. |

**Efter indsprøjtningen**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. **Pleje af injektionsstedet.** 2. Hvis der opstår lidt blødning, skal du forsigtigt trykke, ikke gnide, et stykke vat eller gaze mod injektionsstedet og, om nødvendigt, sætte et plaster på.  * Du må **ikke** gnide injektionsstedet. | |
| 스케치, 그림, 사무용품, 아동 미술이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Figur O** | 1. **Bortskaffelse af Avtozma.** 2. Smid den brugte pen i kanylebeholderen straks efter brug (se **figur O)**.   *Bemærk*: Hvis du får din indsprøjtning af en anden person, skal denne person også være forsigtig, når den brugte sprøjte fjernes og bortskaffes, for at undgå utilsigtet nålestikskade og infektion.   * Den brugte pen må **ikke** genbruges. * Du må **ikke** sætte hætten på din brugte pen igen. * Du må **ikke** smide den brugte kanylebeholder i skraldespanden. * Den brugte kanylebeholder må **ikke** genanvendes. * Opbevar den fyldte Avtozma-sprøjte og kanylebeholder utilgængeligt for børn. * Bortskaf den fyldte beholder som anvist af lægen eller apotekspersonalet. Hvis du ikke har en kanylebeholder, kan du bruge en husholdningsbeholder, der kan lukkes og er punkturfast. Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer. |
| 1. **Registrer din indsprøjtning.** 2. Skriv datoen, tidspunktet og det specifikke sted på kroppen, hvor indsprøjtningen blev givet. | |