ANHANG I ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS

Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8.

1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Lynkuet 60 mg Weichkapseln

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Jede Weichkapsel enthält 60 mg Elinzanetant.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung

Jede Weichkapsel enthält 71 mg Sorbitol (E 420).

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Weichkapsel (Kapsel)

Opak, rot, länglich, ca. 24 mm lang und 11 mm im Durchmesser, mit dem weißen Aufdruck "EZN60".

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Anwendungsgebiete

Lynkuet wird angewendet für die Behandlung von moderaten bis schweren vasomotorischen Symptomen (VMS):

- die mit der Menopause assoziiert sind (siehe Abschnitt 5.1).
- die durch eine adjuvante endokrine Therapie (AET) im Zusammenhang mit Brustkrebs verursacht wurden (siehe Abschnitt 5.1).

4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Dosierung

Die empfohlene Tagesdosis beträgt 120 mg (zwei 60-mg-Kapseln) Elinzanetant, eingenommen vor dem Schlafengehen.

Die Vorteile einer symptomatischen Behandlung sollten regelmäßig überprüft werden (z. B. im Rahmen der Routinevorsorge und/oder Krebsnachsorge), da der Behandlungsbedarf individuell variieren oder sich im Laufe der Zeit ändern kann.

Gleichzeitige Verabreichung mit moderaten CYP3A4-Inhibitoren

Die empfohlene Tagesdosis bei Anwendung mit moderaten CYP3A4-Inhibitoren beträgt 60 mg (eine 60-mg-Kapsel) Elinzanetant vor dem Schlafengehen (siehe Abschnitt 4.5). Nach Absetzen des moderaten Inhibitors (nach 3 bis 5 Halbwertszeiten des Inhibitors) ist Elinzanetant in der üblichen Dosis von 120 mg einmal täglich anzuwenden.

Ausgelassene Dosis

Wenn eine Dosis ausgelassen wurde, sollte die nächste Dosis wie geplant am nächsten Tag eingenommen werden.

Die Patientinnen sollten nicht 2 Dosen am selben Tag einnehmen, um eine ausgelassene Dosis nachzuholen.

Ältere Menschen

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Elinzanetant bei Frauen über 65 Jahren sind nicht erwiesen. Für diese Patientinnengruppe kann keine Dosisempfehlung gegeben werden.

Leberfunktionsstörung

Für Patientinnen mit leichter (Child-Pugh-Klasse A) chronischer Leberfunktionsstörung ist keine Dosisanpassung erforderlich.

Elinzanetant wird für Patientinnen mit moderater (Child-Pugh-Klasse B) oder schwerer (Child-Pugh-Klasse C) chronischer Leberfunktionsstörung nicht empfohlen (siehe Abschnitt 5.2).

Nierenfunktionsstörung

Für Patientinnen mit moderater bis schwerer (eGFR unter 60 ml/min/1,73 m²) Nierenfunktionsstörung ist die empfohlene Tagesdosis 60 mg (eine 60 mg Weichkapsel) Elinzanetant vor dem Schlafengehen (siehe Abschnitt 5.2).

Für Patientinnen mit leichter (eGFR 60-89 ml/min/1,73 m²) Nierenfunktionsstörung ist keine Dosisanpassung erforderlich.

Kinder und Jugendliche

Es gibt in den Anwendungsgebieten der mit der Menopause assoziierten oder durch eine AET verursachten moderaten bis schweren VMS keinen relevanten Nutzen von Elinzanetant bei Kindern und Jugendlichen.

Art der Anwendung

Lynkuet ist zum Einnehmen.

Die Kapseln sind einmal täglich vor dem Schlafengehen einzunehmen.

Die Kapseln werden im Ganzen mit Wasser geschluckt. Die Kapseln dürfen nicht zerteilt, zerkaut oder zerstoßen werden, da sie eine ölige Lösung enthalten.

Die Kapseln können zusammen mit oder ohne Nahrung eingenommen werden (siehe Abschnitt 5.2), jedoch nicht zusammen mit Grapefruit oder Grapefruitsaft (siehe Abschnitt 4.5).

4.3 Gegenanzeigen

- Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.
- Bekannte oder vermutete Schwangerschaft (siehe Abschnitt 4.6).

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Gleichzeitige Anwendung mit anderen Arzneimitteln

Inhibitoren des Cytochroms P450 3A4 (CYP3A4) können die Clearance von Elinzanetant verringern, was zu einer höheren Exposition führt. Die gleichzeitige Anwendung von Elinzanetant mit starken CYP3A4-Inhibitoren wird nicht empfohlen. Bei einer gleichzeitigen Anwendung mit moderaten CYP3A4-Inhibitoren ist die Dosis von Elinzanetant zu reduzieren (siehe Abschnitt 4.5).

Elinzanetant in Kombination mit anderen Brustkrebsbehandlungen

Die Anwendung von Elinzanetant wurde in Kombination mit einer AET aus Aromatasehemmern oder Tamoxifen, mit oder ohne GnRH-Agonisten, untersucht. Die Entscheidung, Frauen mit Elinzanetant zu behandeln, die andere als die in den klinischen Studien untersuchten Arzneimittel erhalten, sollte auf einer individuellen Nutzen-Risiko-Abwägung beruhen.

Gleichzeitige Anwendung einer Hormonersatztherapie (HET) mit Östrogenen zur Behandlung von VMS assoziiert mit der Menopause

Die gleichzeitige Anwendung von Elinzanetant und einer HET mit Östrogenen wurde nicht untersucht, daher wird die gleichzeitige Anwendung nicht empfohlen. Lokale vaginale Präparate können verwendet werden.

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung

Sorbitol

Die additive Wirkung gleichzeitig angewendeter Sorbitol- (oder Fructose-)haltiger Arzneimittel und die Einnahme von Sorbitol (oder Fructose) über die Nahrung ist zu berücksichtigen. Der Sorbitolgehalt oral angewendeter Arzneimittel kann die Bioverfügbarkeit von anderen gleichzeitig oral angewendeten Arzneimitteln beeinflussen.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Wirkungen anderer Arzneimittel auf Elinzanetant

Elinzanetant wird von CYP3A4 metabolisiert und ist ein Substrat des P-Glykoprotein (P-gp)-Transporterproteins.

CYP3A4-Inhibitoren (Substanzen, die die Exposition gegenüber Elinzanetant erhöhen)
Die gleichzeitige Anwendung mehrerer Tagesdosen von Itraconazol (200 mg), einem starken
CYP3A4- und P-gp-Inhibitor, und Elinzanetant 120 mg führte zu einem Anstieg der C_{max} von
Elinzanetant um ungefähr das 3,3-Fache und der Area Under the Curve (Fläche unter der Kurve,
AUC) um das 4,6- bis 6,3-Fache.

Prädiktionen auf der Grundlage physiologisch basierter pharmakokinetischer (PBPK) Modelle zeigten nach gleichzeitiger Anwendung von 120 mg Elinzanetant mit dem moderaten CYP3A4-Inhibitor Erythromycin einen 3-fachen Anstieg der AUC und einen 2-fachen Anstieg der C_{max} von Elinzanetant. PBPK-Prädiktionen zeigten nach gleichzeitiger Anwendung von 60 mg Elinzanetant mit dem moderaten CYP3A4-Inhibitor Erythromycin im Vergleich zu 120 mg Elinzanetant allein einen 1,4-fachen Anstieg der AUC und keinen Anstieg der C_{max} . PBPK-Vorhersagen zeigten nach gleichzeitiger Anwendung von 120 mg Elinzanetant mit dem schwachen CYP3A4-Inhibitor Cimetidin einen 1,5-fachen Anstieg der AUC und einen 1,3-fachen Anstieg der C_{max} von Elinzanetant.

Elinzanetant darf nicht zusammen mit starken CYP3A4-Inhibitoren (z. B. Itraconazol, Clarithromycin, Ritonavir, Cobicistat oder Ribociclib) angewendet werden (siehe Abschnitt 4.4).

Die gleichzeitige Anwendung von Elinzanetant mit Grapefruit(-saft) wird nicht empfohlen.

Bei gleichzeitiger Anwendung mit moderaten CYP3A4-Inhibitoren (z. B. Erythromycin, Ciprofloxacin, Fluconazol, Verapamil) beträgt die Tagesdosis von Elinzanetant 60 mg (siehe Abschnitt 4.2).

Es ist keine Dosisanpassung bei Anwendung von schwachen CYP3A4-Inhibitoren erforderlich.

Wirkungen von Elinzanetant auf andere Arzneimittel

Elinzanetant ist ein schwacher Inhibitor von CYP3A4. Die gleichzeitige Anwendung von Midazolam, einem empfindlichen CYP3A4-Substrat, und mehreren Tagesdosen von Elinzanetant 120 mg führte zu einem Anstieg der C_{max} von Midazolam um das 1,5-Fache und der AUC um das 1,8-Fache. Vorsicht ist geboten bei der gleichzeitigen Anwendung von Elinzanetant mit empfindlichen CYP3A4-Substraten mit enger therapeutischer Breite (z. B. Ciclosporin, Fentanyl oder Tacrolimus). Es ist die entsprechende Empfehlung in der Produktinformation dieser CYP3A4-Substrate zu befolgen.

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Schwangerschaft

Lynkuet ist während der Schwangerschaft kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3). Wenn während der Behandlung mit Lynkuet eine Schwangerschaft eintritt, muss die Behandlung abgebrochen werden. Bisher liegen keine oder nur begrenzte Erfahrungen mit der Anwendung von Elinzanetant bei Schwangeren vor.

Tierexperimentelle Studien haben eine Reproduktionstoxizität gezeigt (siehe Abschnitt 5.3). Frauen im gebärfähigen Alter müssen während der Behandlung eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Für diese Patientinnengruppe werden nicht-hormonelle Kontrazeptiva empfohlen.

Stillzeit

Es ist nicht bekannt, ob Elinzanetant / Metabolite in die Muttermilch übergehen.

Die zur Verfügung stehenden pharmakokinetischen Daten im Tier zeigten, dass Elinzanetant / Metabolite in die Milch übergehen (siehe Abschnitt 5.3).

Ein Risiko für das Neugeborene / Kind kann nicht ausgeschlossen werden.

Es muss eine Entscheidung darüber getroffen werden, ob das Stillen zu unterbrechen ist oder ob auf die Behandlung mit Lynkuet verzichtet werden soll / die Behandlung mit Lynkuet zu unterbrechen ist. Dabei ist sowohl der Nutzen des Stillens für das Kind als auch der Nutzen der Therapie für die Frau zu berücksichtigen.

Fertilität

Es liegen keine Daten zur Wirkung von Elinzanetant auf die menschliche Fertilität vor. Bei der Fertilitätsstudie an weiblichen Ratten beeinträchtigte Elinzanetant die Fertilität nicht (siehe Abschnitt 5.3).

4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Elinzanetant hat einen geringen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

Schläfrigkeit und Erschöpfung sind potenzielle Nebenwirkungen von Elinzanetant. Deshalb sollten Frauen darauf hingewiesen werden, beim Fahren von Fahrzeugen oder beim Bedienen von Maschinen vorsichtig zu sein, wenn sie während der Behandlung mit Elinzanetant solche Reaktionen verspüren (siehe Abschnitt 4.8).

4.8 Nebenwirkungen

Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

Die häufigsten Nebenwirkungen (≥5 %) von Elinzanetant sind:

- bei VMS, die mit der Menopause assoziiert sind: Kopfschmerzen (7,8 %) und Erschöpfung (5,0 %).
- bei VMS, die durch eine AET verursacht wurden: Erschöpfung (14,2 %), Schläfrigkeit (9,5 %), Diarrhö (7,1 %), Depression (6,2 %) und Muskelspasmen (5,2 %).

Tabellarische Auflistung der Nebenwirkungen

Das Sicherheitsprofil von Elinzanetant basiert auf Daten von Frauen, die mindestens 1 Dosis von 120 mg Elinzanetant erhalten haben:

- 1 113 behandelte Frauen mit VMS, die mit der Menopause assoziiert sind, in 3 klinischen Phase III-Studien (OASIS 1, OASIS 2, OASIS 3) und 1 klinischen Phase II-Studie (SWITCH-1) und
- 465 behandelte Frauen mit VMS, die durch eine AET verursacht wurden in 1 separaten klinischen Phase III-Studie (OASIS 4).

Die Nebenwirkungen sind in Tabelle 1 aufgeführt. Sie sind nach MedDRA-Systemorganklasse klassifiziert.

Die Nebenwirkungen sind nach ihrer Häufigkeit gruppiert. Die Häufigkeitsgruppen sind nach der folgenden Konvention definiert: sehr häufig ($\geq 1/10$); häufig ($\geq 1/100$, <1/10); gelegentlich ($\geq 1/1000$, <1/100); selten ($\geq 1/10000$, <1/1000); sehr selten (<1/10000), nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar).

Tabelle 1: Nebenwirkungen

Systemorganklasse	Häufigkeit	VMS, die mit der Menopause assoziiert sind	VMS, die durch eine AET verursacht wurden
Psychiatrische	Häufig	assoziici t siiiu	Depression Depression
Erkrankungen			Depressive Verstimmung
Erkrankungen des	Häufig	Schwindelgefühl	Schwindelgefühl
Nervensystems		Kopfschmerz	Schläfrigkeit
·		Schläfrigkeit	Vertigo
Erkrankungen des	Häufig	Abdominalschmerz	Diarrhö
Gastrointestinaltrakts		Diarrhö	
Leber- und	Häufig		Alaninaminotransferase (ALT)
Gallenerkrankungen			erhöht *
	Gelegentlich	Alaninaminotransferase (ALT)	Aspartataminotransferase (AST)
		erhöht *	erhöht *
		Aspartataminotransferase (AST)	
		erhöht *	
Erkrankungen der	Häufig	Ausschlag	Alopezie
Haut und des	Gelegentlich	Lichtempfindlichkeitsreaktionen *	Lichtempfindlichkeitsreaktionen *
Unterhautgewebes			
Skelettmuskulatur-,	Häufig	Muskelspasmen	Muskelspasmen
Bindegewebs- und			
Knochenerkrankungen			
Allgemeine	Sehr häufig		Erschöpfung
Erkrankungen und	Häufig	Erschöpfung	
Beschwerden am			
Verabreichungsort			

siehe "Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen"

Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen

Lichtempfindlichkeitsreaktionen

In den gepoolten Sicherheitsdaten bis zu 52 Wochen wurden Lichtempfindlichkeitsreaktionen bei 0,4 % der mit Elinzanetant behandelten Patientinnen und bei 0,1 % der mit Placebo behandelten Patientinnen berichtet.

In OASIS 4 bis zu 52 Wochen wurden Lichtempfindlichkeitsreaktionen bei 0,9 % der mit Elinzanetant behandelten Patientinnen und bei 0,6 % der mit Placebo behandelten Patientinnen berichtet.

ALT und AST erhöht

In den gepoolten Sicherheitsdaten bis zu 52 Wochen wurde das Ereignis ALT erhöht bei 0,6 % der mit Elinzanetant behandelten Patientinnen und bei 0,5 % der mit Placebo behandelten Patientinnen berichtet. Das Ereignis AST erhöht wurde bei 0,4 % der mit Elinzanetant behandelten Patientinnen und bei 0,5 % der mit Placebo behandelten Patientinnen berichtet.

In OASIS 4 bis zu 52 Wochen wurde das Ereignis ALT erhöht bei 1,1 % der mit Elinzanetant behandelten Patientinnen und bei 0,6 % der mit Placebo behandelten Patientinnen berichtet. Das Ereignis AST erhöht wurde bei 0,6 % der mit Elinzanetant behandelten Patientinnen und bei keiner der mit Placebo behandelten Patientinnen berichtet.

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das in Anhang V aufgeführte nationale Meldesystem anzuzeigen.

4.9 Überdosierung

Einzeldosen von Elinzanetant von bis zu 600 mg wurden in klinischen Studien bei gesunden Freiwilligen getestet.

Die Nebenwirkungen bei höheren Dosen ähnelten denen unter der therapeutischen Dosis, traten aber etwas häufiger und mit mäßig höherer Intensität auf. Die Sicherheit und Verträglichkeit mehrerer einmal täglich angewendeter Dosen von bis zu 240 mg über 5 Tage waren ähnlich wie bei der empfohlenen Tagesdosis von 120 mg Elinzanetant.

Im Fall einer Überdosierung muss die Patientin engmaschig überwacht werden und eine unterstützende Behandlung basierend auf Anzeichen und Symptomen muss erwogen werden.

Es gibt kein spezifisches Antidot für Lynkuet.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere Gynäkologika, andere Gynäkologika, ATC-Code: G02CX07

Wirkmechanismus

Elinzanetant ist ein nicht-hormoneller, selektiver Neurokinin-1 (NK-1)- und -3 (NK-3)-Rezeptor-Antagonist. Er blockiert die Signalübertragung an den NK-1- und NK-3-Rezeptoren der Kisspeptin/NeurokininB/Dynorphin (KNDy)-Neuronen; es wird davon ausgegangen, dass dies die an der Thermo- und Schlafregulierung beteiligte neuronale Aktivität normalisiert.

Pharmakodynamische Wirkungen

Nach einmaliger oraler Verabreichung von Elinzanetant in Dosen bis zum 5-Fachen der empfohlenen Höchstdosis wurde keine klinisch relevante Verlängerung des QTc-Intervalls beobachtet.

Bei gesunden prämenopausalen Frauen, die über einen Zeitraum von 21 Tagen Elinzanetant erhielten, zeigten die Ergebnisse Veränderungen der Plasmakonzentrationen von Sexualhormonen (d. h. dosisabhängige Verringerungen von LH, Östradiol und Progesteron) und eine Verlängerung des Menstruationszyklus. Die beobachteten Veränderungen der weiblichen Sexualhormone sind konsistent mit den erwarteten pharmakologischen Wirkungen von Elinzanetant auf hypothalamische Kisspeptin-, Neurokinin-B- und Dynorphin-Neuronen.

Bei postmenopausalen Frauen wurde unter der Behandlung mit Elinzanetant eine vorübergehende Abnahme des Spiegels des Luteinisierenden Hormons (LH) beobachtet. In dieser Patientinnengruppe wurden keine signifikanten Veränderungen der Östrogen-, der Follikelstimulierenden Hormon (FSH)und der Testosteronwerte beobachtet. Diese Effekte sind nicht klinisch relevant.

Klinische Wirksamkeit und Sicherheit

Behandlung von moderaten bis schweren VMS, die mit der Menopause assoziiert sind (OASIS 1-3)

Die Wirksamkeit und Sicherheit von Elinzanetant bei der Behandlung von moderaten bis schweren

VMS, die mit der Menopause assoziiert sind, wurden in 3 randomisierten, doppelblinden,
placebokontrollierten, multizentrischen Phase-III-Studien (OASIS 1, 2 und 3) untersucht.

In OASIS 1 und 2 wurden insgesamt 796 postmenopausale Frauen im Verhältnis 1:1 randomisiert und
erhielten 12 Wochen lang einmal täglich vor dem Schlafengehen entweder 120 mg Elinzanetant oder
Placebo, gefolgt von Elinzanetant 120 mg über 14 Wochen, was einer Gesamtbehandlungsdauer von
bis zu 26 Wochen entspricht. In OASIS 1 und 2 wurden Frauen eingeschlossen, bei denen mindestens
50 moderate bis schwere VMS, einschließlich nächtlicher VMS, pro Woche auftraten.

In OASIS 3 wurden insgesamt 628 postmenopausale Frauen im Verhältnis 1:1 randomisiert und
erhielten 52 Wochen lang einmal täglich vor dem Schlafengehen entweder 120 mg Elinzanetant oder
Placebo. Für die Aufnahme war keine Mindestanzahl von VMS erforderlich.

In den Studien OASIS 1 und 2 waren die folgenden demografischen Merkmale zwischen den Behandlungsgruppen ausgewogen. Das Durchschnittsalter der Frauen betrug 54,6 Jahre (Spanne 40-65 Jahre). Die meisten Frauen waren weiß (80,4 %), 17,1 % waren schwarz oder afroamerikanisch, 0,5 % waren asiatisch und 8,5 % waren hispanischer oder lateinamerikanischer Herkunft. Die Studienpopulation umfasste postmenopausale Frauen mit spontaner Amenorrhö für \geq 12 aufeinanderfolgende Monate (62,1 %), spontaner Amenorrhö/Hysterektomie für \geq 6 Monate mit FSH \geq 40 I.E./l (29,4 %) oder uni-/bilateraler Oophorektomie (20,6 %). 31,4 % hatten eine vorangegangene Hormonersatztherapie erhalten.

Die primären Wirksamkeitsendpunkte in OASIS 1 und 2 waren die mittlere Veränderung der Häufigkeit von moderaten bis schweren VMS von Baseline bis Woche 4 und 12, VMS am Tag und in der Nacht eingeschlossen und gemessen anhand eines Tagebuchs zur Erfassung täglicher Hitzewallungen (hot flash daily diary, HFDD).

In OASIS 1 und 2 zeigten die mit Elinzanetant behandelten Frauen im Vergleich zu Placebo eine statistisch signifikante Verringerung der Häufigkeit moderater bis schwerer VMS von Baseline bis Woche 4 und 12.

Die Ergebnisse der Veränderung der mittleren Häufigkeit moderater bis schwerer VMS über 24 Stunden aus OASIS 1 und 2 sind in Tabelle 2 dargestellt.

Tabelle 2: Mittlere Veränderung der Häufigkeit moderater bis schwerer VMS von Baseline bis Woche 4 und 12 (OASIS 1 und 2)

	OASIS 1 OASIS 2		SIS 2	Gepoolte Studien (OASIS 1 und 2)		
Parameter	Elinzanetant	Placebo	Elinzanetant	Placebo	Elinzanetant	Placebo
	120 mg	(N = 197)	120 mg	(N = 200)	120 mg	(N = 397)
	(N = 199)		(N = 200)		(N = 399)	
Pro 24 Stunden						
Baseline						
Mittelwert (SD)	13,38	14,26	14,66	16,16	14,02	15,22
Millerwert (SD)	(6,57)	(13,94)	(11,08)	(11,15)	(9,12)	(12,63)
Veränderung von Base	line bis Woc	he 4				
I C Mittalyyant (CE)	-7,60	-4,31	-8,58	-5,54	-8,05	-4,94
LS-Mittelwert (SE)	(0,43)	(0,43)	(0,49)	(0,49)	(0,34)	(0,34)
LS-Mittelwertdifferenz	-3,29		-3,04		-3,11	
vs. Placebo (SE)	(0,61)		(0,69)		(0,48)	
95%-KI	-4,47; -2,1		-4,40; -1,6		-4,06; -2,16	
9370-KI	0		8			
p-Wert ^a	< 0,0001		< 0,0001		< 0,0001 b	
Veränderung von Base	line bis Woc	he 12				
I C Mittalwart (CE)	-8,66	-5,44	-9,72	-6,48	-9,16	-5,97
LS-Mittelwert (SE)	(0,58)	(0,59)	(0,50)	(0,49)	(0,39)	(0,39)
LS-Mittelwertdifferenz	-3,22		-3,24		-3,19	
vs. Placebo (SE)	(0,81)		(0,69)		(0,54)	
050/ 1/1	-4,81; -1,6		-4,60; -1,8		-4,26; -2,13	
95%-KI	3		8			
p-Wert ^a	< 0,0001		< 0,0001		< 0,0001 b	

einseitiger *p*-Wert ($\alpha = 0.025$)

KI: Konfidenzintervall, LS-Mittelwert: Mittelwert der kleinsten Quadrate (*least squares mean*), geschätzt aus einem gemischten Modell für die Analyse der Kovarianz bei wiederholten Messungen, SD: Standardabweichung (*standard deviation*), SE: Standardfehler (*standard error*).

In OASIS 1 und 2 zeigten die mit Elinzanetant behandelten Frauen im Vergleich zu Placebo statistisch signifikante Ergebnisse bei den wichtigsten sekundären Endpunkten:

- Verringerung der Häufigkeit moderater bis schwerer VMS von Baseline bis Woche 1
- Verringerung des Schweregrads moderater bis schwerer VMS von Baseline bis Woche 4 und 12
- Verbesserung des PROMIS-SD-SF-8b-Gesamt-T-Scores (Schlafstörungen) von Baseline bis Woche 12
- Verbesserung des MENQOL-Gesamtscores (menopausebezogene Lebensqualität) von Baseline bis Woche 12

Die Ergebnisse aus OASIS 1 und 2 sind in Tabelle 3 aufgeführt.

Tabelle 3: Wichtigste sekundäre Endpunkte (OASIS 1 und 2)

	OASIS 1		OASIS 2		Gepoolte Studien (OASIS 1 und 2)	
Parameter	Elinzanetant	Placebo	Elinzanetant	Placebo	Elinzanetant	Placebo
	(N = 199)	(N = 197)	(N = 200)	(N = 200)	120 mg	(N = 397)
					(N = 399)	
Pro 24 Stunden						
Häufigkeit der VMS –	Baseline					
Mittelwert (SD)	13,38	14,26	14,66 (11,08)	16,16 (11,15)	14,02 (9,12)	15,22 (12,63)
` ´	(6,57)	(13,94)				
Häufigkeit der VMS – '	Veränderung	yon Baselin	e bis Woche 1			
LS-Mittelwert (SE)	-5,13	-2,68	-4,93 (0,39)	-3,28 (0,39)	-5,01 (0,26)	-2,98 (0,26)
LS-MILLEWEIT (SE)	(0,33)	(0,33)				

b nominaler *p*-Wert

LS-Mittelwertdifferenz	-2,45		-1,66 (0,55)		-2,03 (0,37)	
vs. Placebo (SE)	(0,46)					
95%-KI	-3,36; -1,5 5		-2,73; -0,58		-2,75; -1,31	
p-Wert ^a	< 0,0001		0,0013		< 0,0001 b	
Schweregrad der VMS	- Baseline					
Mittelwert (SD) ^c	2,56 (0,22)	2,53 (0,23)	2,53 (0,24)	2,54 (0,24)	2,54 (0,23)	2,53 (0,24)
Schweregrad der VMS	– Veränderu	ing von Base	line bis Woche	4		
LS-Mittelwert (SE) °	-0,55	-0,17	-0, 56 (0,05)	-0,30 (0,05)	-0,55 (0,03)	-0,24 (0,03)
LS-Mittelwert (SE)	(0,04)	(0,05)				
LS-Mittelwertdifferenz	-0,38		-0,25 (0,07)		-0,32 (0,05)	
vs. Placebo (SE)	(0,06)					
95%-KI	-0,51;		-0,39; -0,11		-0,41; -0,22	
9370-KI	-0,26					
p-Wert ^a	< 0,0001		0,0002		< 0,0001 b	
Schweregrad der VMS	– Veränderu	ing von Base	line bis Woche	12		
LS-Mittelwert (SE) c	-0,80 (0,06)	-0,33 (0,06)	-0,71 (0,07)	-0,41 (0,06)	-0,80 (0,04)	-0,37 (0,05)
LS-Mittelwertdifferenz	-0,47	(0,00)	-0,38 (0,09)		-0,42 (0,06)	
vs. Placebo (SE)	(0,08)		0,50 (0,05)		0,12 (0,00)	
` ´	-0,64;		-0,56; -0,20		-0,55; -0,30	
95%-KI	-0,31		0,00, 0,20		0,22, 0,20	
p-Wert ^a	< 0,0001		< 0,0001		< 0,0001 b	
Pro 7 Tage						
PROMIS-SD-SF-8b-Ge	esamt-T-Scor	e – Baseline				
Mittelwert (SD)	61,0 (7,7)	60,2 (7,2)	61,7 (6,2)	60,7 (7,2)	61,4 (7,0)	60,5 (7,2)
PROMIS-SD-SF-8b-Ge		, , , ,				00,5 (7,2)
	-10,41	-4,83	-10,28 (0,54)	-5,97 (0,53)	-10,33 (0,40)	-5,39 (0,41)
LS-Mittelwert (SE)	(0,60)	(0,62)	-10,20 (0,54)	-5,77 (0,55)	-10,55 (0,40)	-5,57 (0,41)
LS-Mittelwertdifferenz	-5,58	(0,02)	-4,32 (0,74)		-4,94 (0,55)	
vs. Placebo (SE)	(0,82)		-4,52 (0,74)		-4,54 (0,55)	
l ` ´	-7,18; -3,9		-5,77; -2,86		-6,02; -3,85	
95%-KI	8		-5,77, -2,00		-0,02, -3,03	
p-Wert ^a	< 0,0001		< 0,0001		< 0,0001 b	
MENQOL-Gesamtscor	/		0,0001		0,0001	
Mittelwert (SD)	4,56 (1,27)	4,49 (1,31)	4,48 (1,14)	4,49 (1,17)	4,52 (1,20)	4,49 (1,24)
MENQOL-Gesamtscor	,		, , ,		.,52 (1,20)	., ., (1,2 1)
	-1,36	-0,94	-1,29 (0,09)	-1,00 (0,08)	-1,32 (0,06)	-0,96 (0,06)
LS-Mittelwert (SE)	(0,08)	(0,08)	1,25 (0,05)	1,00 (0,00)	1,52 (0,00)	0,50 (0,00)
LS-Mittelwertdifferenz	-0,42	(0,00)	-0,30 (0,12)		-0,36 (0,08)	
vs. Placebo (SE)	(0,12)		0,50 (0,12)		,50 (0,00)	
` ´	-0,64; -0,2		-0,53; -0,07		-0,52; -0,20	
95%-KI	0		0,55, 0,07		0,52, 0,20	
p-Wert ^a	< 0,0001		0,0059		< 0,0001 b	
einseitiger n-Wert (g		l .	. /	1	. / -	

einseitiger *p*-Wert ($\alpha = 0.025$)

b nominaler *p*-Wert

angegeben in den Skalen 1 (leicht) bis 3 (schwer); Daten aus post-hoc-Analyse bei Verwendung von moderater bis schwerer VMS

KI: Konfidenzintervall, LS-Mittelwert: Mittelwert der kleinsten Quadrate (*least squares mean*), geschätzt aus einem gemischten Modell für die Analyse der Kovarianz bei wiederholten Messungen, MENQOL: menopausebezogene Lebensqualität (*menopause-related quality of life*), PROMIS SD SF 8b: Informationssystem zur Messung patientenberichteter Ergebnisse über Schlafstörungen, Kurzform 8b (*patient-reported outcomes measurement information system sleep disturbance short form 8b*), SD: Standardabweichung (*standard deviation*), SE: Standardfehler (*standard error*).

Behandlung moderater bis schwerer VMS, die durch eine adjuvante endokrine Therapie verursacht wurden (OASIS 4)

Die Wirksamkeit und Sicherheit von Elinzanetant zur Behandlung von moderaten bis schweren VMS, die durch eine adjuvante endokrine Therapie verursacht wurden, wurde in einer randomisierten, doppelblinden, placebokontrollierten, multizentrischen Phase III-Studie (OASIS 4) bei Frauen mit hormonrezeptorpositivem Brustkrebs, oder mit hohem Risiko für die Entwicklung von hormonrezeptorpositivem Brustkrebs untersucht. Insgesamt 474 Frauen wurden im Verhältnis 2:1 randomisiert und erhielten 12 Wochen lang einmal täglich vor dem Schlafengehen entweder 120 mg Elinzanetant oder Placebo, gefolgt von Elinzanetant 120 mg über 40 Wochen, was einer Gesamtbehandlungsdauer von bis zu 52 Wochen entspricht. Von diesen hatten 473 Frauen Brustkrebs in der Vorgeschichte und 1 Frau hatte ein hohes Risiko, an Brustkrebs zu erkranken. In OASIS 4 wurden Frauen eingeschlossen, bei denen mindestens 35 moderate bis schwere VMS, einschließlich nächtliche VMS, pro Woche auftraten. Alle Frauen erhielten gleichzeitig eine adjuvante endokrine Therapie mit Tamoxifen (55,4 %) oder Aromatasehemmern (44,6 %, z. B. Anastrozol), sowohl mit als auch ohne Anwendung von GnRH-Analoga.

Die demografischen Merkmale waren im Allgemeinen zwischen den Behandlungsgruppen ausgewogen. Das Durchschnittsalter der Frauen betrug 51 Jahre (Spanne 28-70 Jahre); 18 Frauen (3,8 %) waren mindestens 65 Jahre alt. Die meisten Frauen waren weiß (88,2 %), 1,5 % waren schwarz oder afroamerikanisch, 0,4 % waren asiatisch und 2,5 % waren hispanischer oder lateinamerikanischer Herkunft. Die Studienpopulation umfasste Frauen mit vorangegangener Hysterektomie (12,4 %) oder vorangegangener uni-/bilateraler Oophorektomie (12,2 %).

Von den 474 Frauen wurden 321 (67,7 %) als Frauen im nicht gebärfähigen Alter und 153 (32,3 %) als Frauen im gebärfähigen Alter eingestuft. Bei Frauen, die als gebärfähig eingestuft wurden, war die Anwendung einer hochwirksamen Verhütungsmethode erforderlich.

Die primären Wirksamkeitsendpunkte waren die mittlere Veränderung der Häufigkeit von moderaten bis schweren VMS von Baseline bis Woche 4 und 12, VMS am Tag und in der Nacht eingeschlossen und gemessen anhand des HFDD.

In OASIS 4 zeigten die mit Elinzanetant behandelten Frauen im Vergleich zu Placebo eine statistisch signifikante Verringerung der Häufigkeit moderater bis schwerer VMS von Baseline bis Woche 4 und 12 mit einer stabilen Wirkung bis zu Woche 50. Die Ergebnisse der Veränderung der mittleren Häufigkeit moderater bis schwerer VMS über 24 Stunden aus OASIS 4 sind in Tabelle 4 dargestellt.

Tabelle 4: Mittlere Veränderung der Häufigkeit moderater bis schwerer VMS von Baseline bis Woche 4 und 12 (OASIS 4)

	OASIS 4			
Parameter	Elinzanetant 120 mg $(N = 316)$	Placebo (N = 158)		
Pro 24 Stunden				
Baseline				
Mittelwert (SD)	11,41 (6,89)	11,52 (6,43)		
Veränderung von Baseline bis Wo	che 4			
LS-Mittelwert (SE)	-6,47 (0,26)	-2,99 (0,36)		
LS-Mittelwertdifferenz vs. Placebo	-3,48 (0,44)			
(SE)	, , ,			
95%-KI	-4,35; -2,61			
p-Wert ^a	< 0,0001			
Veränderung von Baseline bis Wo	che 12			
LS-Mittelwert (SE)	-7,53 (0,25)	-4,16 (0,35)		
LS-Mittelwertdifferenz vs.Placebo	-3,38 (0,43)			
(SE)				
95%-KI	-4,21; -2,54			
p-Wert ^a	< 0,0001			

einseitiger *p*-Wert ($\alpha = 0.025$)

KI: Konfidenzintervall, LS-Mittelwert: Mittelwert der kleinsten Quadrate (*least squares mean*), geschätzt aus einem gemischten Modell für die Analyse der Kovarianz bei wiederholten Messungen, SD: Standardabweichung (*standard deviation*), SE: Standardfehler (*standard error*).

In OASIS 4 zeigten die mit Elinzanetant behandelten Frauen im Vergleich zu Placebo statistisch signifikante Ergebnisse bei den wichtigsten sekundären Endpunkten:

- Verbesserung des PROMIS-SD-SF-8b-Gesamt-T-Scores (Schlafstörungen) von Baseline bis Woche 12
- Verbesserung des MENQOL-Gesamtscores (menopausebezogene Lebensqualität) von Baseline bis Woche 12

Die entsprechenden Ergebnisse aus OASIS 4 stimmten mit den Ergebnissen überein, die bei Patientinnen mit moderaten bis schweren VMS, die mit der Menopause assoziiert sind, erzielt wurden (OASIS 1 und 2). Die Ergebnisse der wichtigsten sekundären Endpunkte von OASIS 4 sind in Tabelle 5 aufgeführt.

Tabelle 5: Wichtigste sekundäre Endpunkte (OASIS 4)

	OASIS 4			
Parameter	Elinzanetant 120 mg	Placebo		
	(N = 316)	(N = 158)		
Pro 7 Tage				
PROMIS-SD-SF-8b-Gesamt-T-Sco	ore – Baseline			
Mittelwert (SD)	60,60 (6,33)	60,74 (6,80)		
PROMIS-SD-SF-8b-Gesamt-T-Sco	ore – Veränderung von Basel	line bis Woche 12		
LS-Mittelwert (SE)	-10,06 (0,41)	-3,94 (0,57)		
LS-Mittelwertdifferenz vs. Placebo	-6,12 (0,70)			
(SE)				
95%-KI	-7,49; -4,75			
p-Wert ^a	< 0,0001			
MENQOL-Gesamtscore – Baselin	e			
Mittelwert (SD)	4,82 (1,17)	4,77 (1,25)		
MENQOL-Gesamtscore – Veränd	erung von Baseline bis Woch	ne 12		
LS-Mittelwert (SE)	-1,23 (0,06)	-0,55 (0,08)		
LS-Mittelwertdifferenz vs. Placebo	-0,68 (0,10)			
(SE)				
95%-KI	-0,88; -0,48			
p-Wert ^a	< 0,0001			

einseitiger *p*-Wert ($\alpha = 0.025$)

KI: Konfidenzintervall, LS-Mittelwert: Mittelwert der kleinsten Quadrate (*least squares mean*), geschätzt aus einem gemischten Modell für die Analyse der Kovarianz bei wiederholten Messungen, MENQOL: menopausebezogene Lebensqualität (*menopause-related quality of life*), PROMIS SD SF 8b: Informationssystem zur Messung patientenberichteter Ergebnisse über Schlafstörungen, Kurzform 8b (*patient-reported outcomes measurement information system sleep disturbance short form 8b*), SD: Standardabweichung (*standard deviation*), SE: Standardfehler (*standard error*).

Endometriale Sicherheit

Die endometriale Sicherheit von Elinzanetant wurde primär in der klinischen Studie OASIS 3 anhand von transvaginalem Ultraschall und 142 Endometriumbiopsien beurteilt, die nach 52 Wochen Elinzanetant-Behandlung entnommen wurden. Transvaginale Ultraschalluntersuchungen ergaben keine erhöhte Dicke des Endometriums. Es gab keine Fälle von Endometriumhyperplasie oder Endometriumkarzinomen basierend auf Endometriumbiopsien.

Brustbezogene Sicherheit

In der klinischen Studie OASIS 4 betrug die berichtete Rezidivrate von Brustkrebs bis Woche 52 bei Patientinnen, die Tamoxifen angewendet haben 0,4 % und bei Patientinnen, die Aromatasehemmer angewendet haben 1,9 % im Vergleich zu 3,4 % bzw. 2,1 % in der veröffentlichten Literatur.

Knochenbezogene Sicherheit

Die knochenbezogene Sicherheit von Elinzanetant wurde in der klinischen Studie OASIS 3 bei 343/628 Frauen durch Messungen der Knochenmineraldichte (*bone mineral density*, BMD) untersucht. Nach 52 Wochen Behandlung war die beobachtete mittlere prozentuale Veränderung der BMD ab Baseline unter Elinzanetant vergleichbar mit derjenigen unter Placebo und lag innerhalb der erwarteten altersbedingten Veränderungen pro Jahr.

Kinder und Jugendliche

Die Europäische Arzneimittel-Agentur hat für Lynkuet eine Freistellung von der Verpflichtung zur Vorlage von Ergebnissen zu Studien in allen pädiatrischen Altersklassen für die Behandlung von moderaten bis schweren VMS, die mit der Menopause assoziiert sind oder durch eine adjuvante endokrine Therapie bei Brustkrebs verursacht wurden, gewährt (siehe Abschnitt 4.2 bzgl. Informationen zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen).

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Elinzanetant Weichkapseln zeigen einen dosisproportionalen Anstieg der C_{max} im Dosisbereich von 25 mg bis 600 mg. Die AUC steigt dosisproportional im Dosisbereich von 25 mg bis 120 mg und größer als dosisproportional im Dosisbereich von 160 mg bis 600 mg.

Bei täglicher Verabreichung wurden die Steady-State-Plasmakonzentrationen von Elinzanetant innerhalb von 5-7 Tagen erreicht, mit weniger als 2-facher Akkumulation.

Resorption

Die absolute Bioverfügbarkeit von Elinzanetant beträgt 52 %.

Die Anwendung von 120 mg Elinzanetant mit Nahrung reduziert die C_{max} um 60-70 % und die AUC $_{(0-24)}$ um 20-40 %, jedoch wurde kein Effekt auf die AUC beobachtet. Die T_{max} verschob sich von 1-1,5 Stunden unter nüchternen Bedingungen auf 3-4 Stunden nach Nahrungsaufnahme. Es wird nicht erwartet, dass der Nahrungseffekt eine klinische Relevanz für die Wirksamkeit hat. Lynkuet kann mit oder ohne Nahrung angewendet werden (siehe Abschnitt 4.2).

Verteilung

Die Plasmaproteinbindung von Elinzanetant ist hoch (> 99 %) und unterliegt zirkadianen Schwankungen. Das Blut-Plasma-Verhältnis liegt zwischen 0,6 und 0,7. Das mittlere Verteilungsvolumen nach intravenöser Verabreichung von Elinzanetant im Steady-State (V_{ss}) beträgt 137 l, was auf eine umfangreiche extravaskuläre Verteilung hinweist. Die Exposition gegenüber Elinzanetant im menschlichen Gehirn wurde durch klinische Positronen-Emissions-Tomographie (PET)-Studien nachgewiesen.

Biotransformation

Elinzanetant wird hauptsächlich durch CYP3A4 zu 3 aktiven Metaboliten (M30/34 [13,7 %], M27 [7,6 %], M18/21 [4,9 %]) metabolisiert. Elinzanetant wird in geringem Maße auch durch CYP3A5 und UGTs metabolisiert. Diese aktiven Metaboliten haben eine ähnliche Potenz für die menschlichen NK-1- und NK-3-Rezeptoren wie Elinzanetant und tragen zu < 50 % zu der pharmakologischen Wirkung bei. Das Verhältnis dieser Metaboliten zur Muttersubstanz im Plasma beträgt etwa 0,39.

Elimination

Elinzanetant wird hauptsächlich durch Metabolisierung eliminiert.

Die Clearance von Elinzanetant nach einer intravenösen Einzeldosis beträgt 8,77 l/h. Nach oraler Verabreichung von Elinzanetant werden etwa 90 % der Dosis über den Stuhl (hauptsächlich als Metaboliten) und weniger als 1 % über den Urin ausgeschieden. Die Halbwertszeit von Elinzanetant beträgt etwa 45 Stunden bei Frauen mit VMS nach Mehrfachgabe und 11,2 bis 33,8 Stunden bei gesunden Freiwilligen nach Einfachgabe.

Transporter

Elinzanetant ist *in vitro* ein Substrat für das Transporterprotein P-Glykoprotein (P-gp). Aufgrund der hohen Membranpermeabilität von Elinzanetant und seiner hauptsächlichen Eliminierung durch

Metabolisierung sind keine klinisch relevanten Wechselwirkungen mit P-gp-Inhibitoren und -Induktoren zu erwarten.

Leberfunktionsstörung

In einer klinischen pharmakokinetischen Studie lagen nach mehrfacher Verabreichung von 120 mg Elinzanetant an Patientinnen mit chronischer Leberfunktionsstörung der Child-Pugh-Klasse A (leicht) die mittlere C_{max} von Elinzanetant um das 1,2-Fache und die $AUC_{(0-24)}$ um das 1,5-Fache höher als bei gesunden Freiwilligen mit normaler Leberfunktion. Bei Patientinnen mit chronischer Leberfunktionsstörung der Child-Pugh-Klasse B (moderat) waren die mittlere C_{max} von Elinzanetant und die $AUC_{(0-24)}$ um das 2,3-Fache erhöht.

Elinzanetant wurde bei Patientinnen mit chronischer Leberfunktionsstörung der Child-Pugh-Klasse C (schwer) nicht untersucht.

Nierenfunktionsstörung

In einer klinischen pharmakokinetischen Studie waren nach Verabreichung einer Einzeldosis von 120 mg Elinzanetant an Patientinnen mit moderater (eGFR 30-59 ml/min/1,73 m²) Nierenfunktionsstörung die mittlere C_{max, ungebunden} von Elinzanetant um das 2,3-Fache und die AUC_{ungebunden} um das 2,2-Fache erhöht. Bei Patientinnen mit schwerer Nierenfunktionsstörung (eGFR weniger als 30 ml/min/1,73 m²) waren die mittlere C_{max, ungebunden} und die AUC_{ungebunden} von Elinzanetant um das 1,9-Fache erhöht.

Elinzanetant wurde bei Patientinnen mit terminaler Niereninsuffizienz (eGFR < 15 ml/min/1,73 m²) nicht untersucht.

Einflüsse von Alter, Abstammung und Körpergewicht

Es gibt keine klinisch relevanten Einflüsse von Alter (22 bis 75 Jahre), Abstammung (weiß, schwarz oder afroamerikanisch, asiatisch) und Körpergewicht (45 bis 129 kg) auf die Pharmakokinetik von Elinzanetant.

Inhibitions- und Induktionspotenzial gegenüber Enzymen und Transportern

In vitro-Studien haben gezeigt, dass Elinzanetant bei maximalen intestinalen Konzentrationen ein Inhibitor von CYP3A4 sowie der Transporter P-Glykoprotein (P-gp) und BCRP ist. Bei maximalen Konzentrationen in der Pfortader ist Elinzanetant ein Inhibitor von OATP1B1 und OATP1B3. Bei maximalen systemischen Konzentrationen ist Elinzanetant ein direkter und zeitabhängiger Inhibitor von CYP3A4 und ein Inhibitor der Transporter P-gp, BCRP, OATP1B3 und MATE1. Elinzanetant ist bei klinisch relevanten Konzentrationen kein Induktor über AhR, CAR oder PXR. Klinische Studien wurden durchgeführt, um das Inhibitionspotenzial von Elinzanetant gegenüber CYP3A4 (einmalige und wiederholte Dosierung mit Elinzanetant) sowie den Transportern P-gp (Dabigatranetexilat) und BCRP, OATP1B1 und OATP1B3 (Rosuvastatin) zu untersuchen. Elinzanetant ist bei Verwendung von Midazolam als Indexsubstrat ein schwacher Inhibitor von CYP3A4 (C_{max} erhöhte sich um das 1,1- bis 1,5-Fache und die AUC erhöhte sich um das 1,4- bis 1,8-Fache). Elinzanetant hatte keinen Einfluss auf die Pharmakokinetik von Dabigatranetexilat, das als Referenzsubstrat von P-gp verwendet wurde. Elinzanetant erhöhte die Pharmakokinetik von Rosuvastatin (Substrat von BCRP, OATP1B1 und OATP1B3) um das 1,2- bis 1,3-Fache. Es wurde keine spezielle klinische DDI-Studie zu MATE1 durchgeführt. Allerdings wurde in einer klinischen Studie bei supratherapeutischen Dosierungen von 600 mg kein Effekt auf die Kreatinin-Clearance beobachtet. Insgesamt deutet dies darauf hin, dass das beobachtete in vitro-Interaktionspotenzial klinisch nicht relevant ist.

In der OASIS 4-Studie wurden vereinzelte Blutproben entnommen und die Konzentrationen von Tamoxifen und seinen Metaboliten (N-Desmethyltamoxifen, 4-Hydroxytamoxifen und Endoxifen) untersucht. Es wurde kein Effekt auf die Plasmakonzentrationen von Tamoxifen und seine Metaboliten im steady state beobachtet, wenn sie zusammen mit Elinzanetant verabreicht wurden.

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Basierend auf den konventionellen Studien zur Sicherheitspharmakologie, Phototoxizität, Genotoxizität und zum Missbrauchspotenzial lassen die präklinischen Daten keine besonderen Gefahren für den Menschen erkennen.

Systemische Toxizität

Studien zur Toxizität bei wiederholter Gabe wurden an Ratten und Cynomolgus-Affen durchgeführt. Bei weiblichen Ratten führte die tägliche Verabreichung von Elinzanetant über 4 Wochen in Dosen, die dem 40-Fachen der AUC₍₀₋₂₄₎ bei humantherapeutischer Dosis entsprechen, zu einer Verschleimung des Vaginalepithels, Uterusatrophie und persistierenden Corpora lutea.

In einer 13-wöchigen Einzelstudie an Ratten mit zweimal täglicher Gabe führte die tägliche Verabreichung von Elinzanetant in Dosen, die dem 4-Fachen (Männchen) bzw. dem 7-Fachen (Weibchen) der AUC₍₀₋₂₄₎ bei humantherapeutischer Dosis entsprachen, ab Tag 24 bei 10/88 Tieren zu unwillkürlichen Muskelkontraktionen, die später ab Tag 34 auch zu Konvulsionen führten. In derselben Studie wurden bei täglicher Verabreichung von Elinzanetant in Dosen, die mindestens dem 16-Fachen der AUC₍₀₋₂₄₎ bei humantherapeutischer Dosis entsprachen, Degeneration und Nekrosen der Skelettmuskulatur beobachtet. In einer über 2 Jahre laufenden Studie an Ratten wurden unter Dosen, die mindestens dem 20-Fachen der AUC₍₀₋₂₄₎ bei humantherapeutischer Dosis entsprachen, ebenfalls Konvulsionen beobachtet.

Bei Cynomolgus-Affen führte die tägliche Gabe von Elinzanetant über 39 Wochen mit einer zweimal täglichen Dosierung von mindestens 60 mg/kg/Tag zu einer Verringerung der zyklischen Eierstockaktivität. In derselben Studie führte die Verabreichung von 80 mg/kg/Tag Elinzanetant zu Diarrhö. Bei einer niedrigeren Dosis von 60 mg/kg/Tag wurde trotz der 1,8-fach höheren systemischen Exposition keine Diarrhö beobachtet.

Embryotoxizität / Teratogenität / Reproduktionstoxizität

In den Studien zur embryofetalen Entwicklung mit Elinzanetant an Ratten und Kaninchen traten keine Hinweise auf embryofetale Toxizität bei Dosen auf, die zu Expositionen führten, die dem 16-Fachen bzw. 1-Fachen der $AUC_{(0-24)}$ bei humantherapeutischer Dosis entsprachen.

In der Studie zur Fertilität und frühen Embryonalentwicklung bei weiblichen Ratten wurde bei der Dosis, die zum 16-Fachen der AUC₍₀₋₂₄₎ bei humantherapeutischer Dosis führte, ein erhöhter Prozentsatz an Embryonenverlusten vor und nach der Implantation mit nachfolgender geringerer Wurfgröße sowie ein geringeres Körpergewicht der Feten beobachtet. Diese Wirkungen wurden nicht nach der Gabe von Dosen beobachtet, die dem 4-Fachen der AUC₍₀₋₂₄₎ bei humantherapeutischer Dosis entsprachen.

In den Studien zur prä- und postnatalen Entwicklung an Ratten zeigten F₀-Weibchen bei Dosen, die zum 23-Fachen der AUC₍₀₋₂₄₎ bei humantherapeutischer Dosis führten, Postimplantationsverluste, eine Verlängerung der Trächtigkeit, verzögerte Geburten und Dystokie sowie ein geringeres Gewicht der Jungtiere (Sicherheitsabstand 6,7 beim NOAEL). Im Bereich der humantherapeutischen Exposition wurde eine Zunahme der Gesamtverluste bei den Würfen und eine entsprechende Abnahme der Lebensfähigkeit der Jungtiere am 5. postnatalen Tag beobachtet.

Nach der Gabe von radioaktiv markiertem Elinzanetant an säugende Ratten wurden etwa 6 % der Elinzanetant-Dosis mit der Milch ausgeschieden.

Bei Ratten wurde unter klinisch relevanten Dosen eine Verringerung der Milchproduktion der Muttertiere beobachtet.

Karzinogenität

In einer 2-jährigen Karzinogenitätsstudie mit Elinzanetant an Ratten wurde eine Zunahme von Uterusneoplasien und Lymphomen festgestellt. Die Ergebnisse wurden bei einer Dosis beobachtet, die mindestens dem 29-Fachen der Gesamt-AUC₍₀₋₂₄₎ bei humantherapeutischer Dosis entspricht, und werden daher nicht als klinisch relevant angesehen. Diese Wirkungen wurden nicht nach Gabe einer Dosis beobachtet, die dem 7-Fachen der Gesamt-AUC₍₀₋₂₄₎ bei humantherapeutischer Dosis entsprach. Die erhöhte Inzidenz von Uterusneoplasien bei gealterten Ratten unter reproduktiver Seneszenz mit ausgeprägter Körpergewichtsreduktion ähnelt den Effekten, die sowohl in Studien zur Ernährungsrestriktion bei Ratten als auch bei chronischer, arzneimittelinduzierter Hypoprolaktinämie beobachtet wurden, einem Ratten-spezifischen Wirkmechanismus, der für den Menschen nicht relevant ist.

In der 26-wöchigen Karzinogenitätsstudie mit Elinzanetant an transgenen Mäusen wurden bis zur höchsten Dosis, die dem 3-Fachen (Männchen) bzw. dem 2-Fachen (Weibchen) der AUC₍₀₋₂₄₎ bei humantherapeutischer Dosis entspricht, keine arzneimittelbedingten Neoplasien beobachtet.

Beurteilung der Risiken für die Umwelt (Environmental risk assessment [ERA])

Studien zur Beurteilung der Risiken für die Umwelt haben gezeigt, dass Elinzanetant ein Risiko für Gewässer darstellen kann (siehe Abschnitt 6.6).

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Kapselfüllung

All-rac-α-Tocopherol (E 307) Macrogolglycerolcaprylocaprate (Ph.Eur.) Glycerolmonocaprylocaprat (Ph.Eur.) Glycerolmonooleat (E 471) Polysorbat 80 (E 433)

<u>Kapselhülle</u>

Gelatine

Sorbitol, flüssig, partiell dehydratisiert (E 420) – Glycerol (E 422), Mischung Eisen(III)-oxid (E 172) Eisen(III)-hydroxid-oxid × H2O (E 172) Mittelkettige Triglyceride Phosphatidylcholin-Lösung 53 % in mittelkettigen Triglyceriden Titandioxid (E 171)

Druckfarbe

Macrogol 400 (E 1521) Polyvinylacetatphthalat Propylenglycol (E 1520) Titandioxid (E 171)

6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

30 Monate

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. In der Original-Blisterpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

PVC/PCTFE-Aluminium/PET/Papier-Blisterpackung mit 12 Weichkapseln (6×2 als Einzeldosen). Jede Packung enthält 24 oder 60 Weichkapseln.

Jede Multipackung enthält 180 (3 Packungen zu 60) Weichkapseln.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Dieses Arzneimittel kann eine Gefahr für die Umwelt darstellen (siehe Abschnitt 5.3). Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.

7. INHABER DER ZULASSUNG

Bayer AG 51368 Leverkusen Deutschland

8. ZULASSUNGSNUMMER(N)

```
EU/1/25/1991/001 - Lynkuet 60 mg - 24 Weichkapseln EU/1/25/1991/002 - Lynkuet 60 mg - 60 Weichkapseln EU/1/25/1991/003 - Lynkuet 60 mg - 180 Weichkapseln
```

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erteilung der Zulassung:

10. STAND DER INFORMATION

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur https://www.ema.europa.eu verfügbar.

ANHANG II

- A. HERSTELLER, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST
- B. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE ABGABE UND DEN GEBRAUCH
- C. SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN
- D. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES ARZNEIMITTELS

A. HERSTELLER, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Name und Anschrift des Herstellers, der für die Chargenfreigabe verantwortlich ist

Catalent Germany Eberbach GmbH Gammelsbacher Str. 2 69412 Eberbach Deutschland

B. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE ABGABE UND DEN GEBRAUCH

Arzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

C. SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN

• Regelmäßig aktualisierte Unbedenklichkeitsberichte [Periodic Safety Update Reports (PSURs)]

Die Anforderungen an die Einreichung von PSURs für dieses Arzneimittel sind in der nach Artikel 107 c Absatz 7 der Richtlinie 2001/83/EG vorgesehenen und im europäischen Internetportal für Arzneimittel veröffentlichten Liste der in der Union festgelegten Stichtage (EURD-Liste) – und allen künftigen Aktualisierungen – festgelegt.

Der Inhaber der Genehmigung für das Inverkehrbringen (MAH) legt den ersten PSUR für dieses Arzneimittel innerhalb von 6 Monaten nach der Zulassung vor.

D. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES ARZNEIMITTELS

• Risikomanagement-Plan (RMP)

Der Inhaber der Genehmigung für das Inverkehrbringen (MAH) führt die notwendigen, im vereinbarten RMP beschriebenen und in Modul 1.8.2 der Zulassung dargelegten Pharmakovigilanzaktivitäten und Maßnahmen sowie alle künftigen vereinbarten Aktualisierungen des RMP durch.

Ein aktualisierter RMP ist einzureichen:

- nach Aufforderung durch die Europäische Arzneimittel-Agentur;
- jedes Mal, wenn das Risikomanagement-System geändert wird, insbesondere infolge neuer eingegangener Informationen, die zu einer wesentlichen Änderung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses führen können oder infolge des Erreichens eines wichtigen Meilensteins (in Bezug auf Pharmakovigilanz oder Risikominimierung).

ANHANG III ETIKETTIERUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. ETIKETTIERUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UMKARTON – MULTIPACKUNG (EINSCHLIESSLICH BLUE BOX) 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS Lynkuet 60 mg Weichkapseln Elinzanetant 2. WIRKSTOFF Jede Kapsel enthält 60 mg Elinzanetant. 3. SONSTIGE BESTANDTEILE Enthält Sorbitol. Packungsbeilage beachten. 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT Weichkapsel (Kapsel) Multipackung: 180 (3 Packungen zu 60) Weichkapseln 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG Zum Einnehmen. Packungsbeilage beachten. Die Kapseln nicht zerteilen, zerkauen oder zerstoßen. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH 6. **AUFZUBEWAHREN IST** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

8. VERFALLDATUM

verwendbar bis

9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

In der Original-Blisterpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Bayer AG 51368 Leverkusen Deutschland
12. ZULASSUNGSNUMMER
EU/1/25/1991/003
13. CHARGENBEZEICHNUNG
ChB.
14. VERKAUFSABGRENZUNG
15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
13. HILWEISE FUR DEN GEBRAUCH
16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
Lynkuet
17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.
18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT
PC SN NN

GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE

STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG
UMKARTON – ZWISCHENPACKUNG (OHNE BLUE BOX)
endant en a visa endant inener (en la baca de la company)
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS
Lynkuet 60 mg Weichkapseln Elinzanetant
2. WIRKSTOFF
Jede Kapsel enthält 60 mg Elinzanetant.
3. SONSTIGE BESTANDTEILE
Enthält Sorbitol. Packungsbeilage beachten.
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT
Weichkapsel (Kapsel) Teil einer 3-Monatspackung, enthält 60 Weichkapseln. Einzelverkauf unzulässig.
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG
Zum Einnehmen. Packungsbeilage beachten. Die Kapseln nicht zerteilen, zerkauen oder zerstoßen.
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH
8. VERFALLDATUM
verwendbar bis

9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

In der Original-Blisterpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN
11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Bayer AG 51368 Leverkusen Deutschland
12. ZULASSUNGSNUMMER
EU/1/25/1991/003
13. CHARGENBEZEICHNUNG
ChB.
14. VERKAUFSABGRENZUNG
Verschreibungspflichtig.
15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
Lynkuet
17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE

BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON

10.

ANGABEN AUF DER AUSSEREN UMHULLUNG		
UMKARTON (EINSCHLIESSLICH BLUE BOX)		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS		
Lynkuet 60 mg Weichkapseln Elinzanetant		
2. WIRKSTOFF		
Jede Kapsel enthält 60 mg Elinzanetant.		
3. SONSTIGE BESTANDTEILE		
Enthält Sorbitol. Packungsbeilage beachten.		
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT		
Weichkapsel (Kapsel) 24 Weichkapseln 60 Weichkapseln		
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG		
Zum Einnehmen. Packungsbeilage beachten. Die Kapseln nicht zerteilen, zerkauen oder zerstoßen.		
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST		
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.		
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH		
8. VERFALLDATUM		
verwendbar bis		
9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG		

In der Original-Blisterpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
	er AG 8 Leverkusen schland
12.	ZULASSUNGSNUMMER
	/25/1991/001 /25/1991/002
13.	CHARGENBEZEICHNUNG
ChI	3.
14.	VERKAUFSABGRENZUNG
15	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
15.	HINWEISE FUR DEN GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
Lynk	ruet
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D-E	Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT
PC SN NN	

GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE

STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON

10.

MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN		
EINZELDOSIS-BLISTERPACKUNG		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS		
Lynkuet 60 mg Kapseln		
Elinzanetant		
2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS		
Bayer AG		
3. VERFALLDATUM		
EXP		
4. CHARGENBEZEICHNUNG		
Lot		
5. WEITERE ANGABEN		

B. PACKUNGSBEILAGE

Gebrauchsinformation: Information für Patientinnen

Lynkuet 60 mg Weichkapseln

Elinzanetant

Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Ende Abschnitt 4.

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Lynkuet und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Lynkuet beachten?
- 3. Wie ist Lynkuet einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Lynkuet aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Lynkuet und wofür wird es angewendet?

Lynkuet enthält den Wirkstoff Elinzanetant. Es ist ein nicht-hormonelles Arzneimittel.

Es wird angewendet zur Behandlung von moderaten bis schweren vasomotorischen Symptomen:

- die im Zusammenhang mit den Wechseljahren stehen.
- die durch eine sogenannte adjuvante endokrine Therapie gegen Brustkrebs verursacht werden. Bei dieser handelt es sich um antihormonelle Arzneimittel (wie Tamoxifen oder Anastrozol), die verhindern, dass der Krebs nach einer Krebsbehandlung wieder auftritt.

Vasomotorische Symptome sind plötzlich einsetzende Wärme- oder intensive Hitzegefühle, vor allem im Gesicht, an Hals und Brust, sowie Schweißausbrüche am Tag oder in der Nacht, auch Hitzewallungen oder Nachtschweiß genannt.

Wie wirkt Lynkuet?

Der Wirkstoff in Lynkuet, Elinzanetant, blockiert die Aktivität bestimmter Nervenzellen im Gehirn (sogenannte Kisspeptin-/Neurokinin-B-/Dynorphin-Neuronen), die an der Regulierung der Körpertemperatur und des Schlafes beteiligt sind. Durch die Blockierung dieser Nervenzellen hilft Lynkuet, Hitzewallungen und nächtliche Schweißausbrüche zu lindern.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Lynkuet beachten?

Lynkuet darf nicht eingenommen werden, wenn

- Sie allergisch gegen Elinzanetant oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- Sie schwanger sind oder vermuten, schwanger zu sein.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Lynkuet einnehmen, wenn

- Sie bestimmte Arzneimittel einnehmen, die die Funktion des Leberenzyms CYP3A4 beeinträchtigen. Diese Arzneimittel können dazu führen, dass Lynkuet länger in Ihrem Körper verbleibt, was das Risiko von Nebenwirkungen erhöhen kann. Beispiele hierfür sind Arzneimittel zur Behandlung von Infektionen wie Itraconazol, Clarithromycin, Ritonavir, Cobicistat oder zur Behandlung von Brustkrebs wie Ribociclib.
- Sie eine Hormonersatztherapie mit Östrogenen anwenden (Arzneimittel zur Behandlung von Symptomen eines Östrogenmangels).

Wenn Sie sich nicht sicher sind, ob Sie solche Arzneimittel einnehmen, sprechen Sie mit Ihrem Arzt.

Kinder und Jugendliche

Dieses Arzneimittel ist nicht zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren bestimmt.

Einnahme von Lynkuet zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen. Dazu gehören sowohl verschreibungspflichtige als auch nicht verschreibungspflichtige oder rezeptfreie Arzneimittel wie Vitaminpräparate, Nahrungsergänzungsmittel oder pflanzliche Arzneimittel.

Bestimmte Arzneimittel können die Wirkung von Lynkuet beeinflussen, oder Lynkuet kann die Wirkung dieser Arzneimittel beeinflussen. Dazu gehören Arzneimittel zur:

- Behandlung von Pilz- oder bakteriellen Infektionen wie Itraconazol, Clarithromycin, Erythromycin, Ciprofloxacin, Fluconazol.
- Behandlung von HIV-Infektionen wie Ritonavir und Cobicistat.
- Behandlung von Brustkrebs wie Ribociclib.
- Behandlung von Bluthochdruck, Brustkorbschmerzen und schnellem Herzschlag, wie Verapamil.
- Vorbeugung von Organabstoßungen nach Transplantationen wie Ciclosporin und Tacrolimus.
- Behandlung von Langzeitschmerzen wie Fentanyl.

Einnahme von Lynkuet zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Essen Sie keine Grapefruit und trinken Sie keinen Grapefruitsaft, solange Sie dieses Arzneimittel einnehmen. Dies liegt daran, dass Grapefruit auch die Funktion des CYP3A4-Enzyms beeinträchtigt und dazu führen kann, dass Lynkuet länger in Ihrem Körper bleibt. Dies kann das Risiko für Nebenwirkungen erhöhen.

Schwangerschaft und Stillzeit

Nehmen Sie dieses Arzneimittel nicht ein, wenn Sie schwanger sind, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein.

Wenn Sie schwanger werden könnten, müssen Sie oder Ihr Partner eine wirksame Verhütungsmethode anwenden, damit eine Schwangerschaft während der Einnahme dieses Arzneimittels verhindert wird. Fragen Sie Ihren Arzt nach der für Sie am besten geeigneten Verhütungsmethode.

Wenn Sie schwanger werden, während Sie dieses Arzneimittel einnehmen, brechen Sie die Einnahme ab und sprechen Sie mit Ihrem Arzt.

Wenn Sie stillen oder vorhaben zu stillen, fragen Sie Ihren Arzt um Rat, bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Wenn Sie sich während der Einnahme dieses Arzneimittels müde oder schläfrig fühlen, seien Sie besonders vorsichtig, wenn Sie ein Fahrzeug führen oder Maschinen bedienen.

Lynkuet enthält Sorbitol

Dieses Arzneimittel enthält 71 mg Sorbitol pro Kapsel. Sorbitol ist eine Quelle für Fructose. Sorbitol kann die Wirksamkeit anderer oraler Arzneimittel verändern, wenn Sie diese gleichzeitig einnehmen.

3. Wie ist Lynkuet einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Sie sollten eine Dosis (2 Kapseln) dieses Arzneimittels jeden Tag vor dem Schlafengehen einnehmen.

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn

- Sie dieses Arzneimittel zusammen mit anderen Arzneimitteln einnehmen
- Sie Nierenprobleme haben

In diesem Fall könnte es sein, dass Ihr Arzt die Tagesdosis auf nur 1 Kapsel täglich vor dem Schlafengehen reduziert.

Schlucken Sie die Kapsel(n) im Ganzen mit einem Glas Wasser. Zerteilen, zerkauen oder zerstoßen Sie die Kapsel(n) nicht, da sie eine ölige Flüssigkeit enthält (enthalten).

Wenn Sie eine größere Menge von Lynkuet eingenommen haben, als Sie sollten

Die Einnahme einer zu großen Menge von Lynkuet kann die Wahrscheinlichkeit von Nebenwirkungen erhöhen oder diese verstärken. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie zu viel von diesem Arzneimittel eingenommen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Lynkuet vergessen haben

Wenn Sie die Einnahme einer Dosis vor dem Schlafengehen vergessen haben, nehmen Sie die nächste Dosis wie geplant am nächsten Tag ein. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Dosis vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Lynkuet abbrechen

Beenden Sie die Einnahme von Lynkuet nicht, es sei denn, Ihr Arzt hat es angeordnet. Wenn Sie die Einnahme dieses Arzneimittels beenden möchten, bevor die Behandlung abgeschlossen ist, sprechen Sie zuerst mit Ihrem Arzt.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei Patientinnen mit moderaten bis schweren vasomotorischen Symptomen, die im Zusammenhang mit den Wechseljahren stehen, wurden die folgenden Nebenwirkungen beobachtet:

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelte betreffen)

- Bauchschmerzen
- Durchfall
- Schwindelgefühl
- Erschöpfung
- Kopfschmerzen
- Muskelspasmen
- Hautausschlag
- Schläfrigkeit

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelte betreffen)

- Erhöhung der Werte bestimmter Leberenzyme (ALT oder AST)
- Erhöhte Empfindlichkeit der Haut gegenüber Sonnenlicht

Bei Patientinnen mit moderaten bis schweren vasomotorischen Symptomen, die durch eine adjuvante endokrine Therapie verursacht werden, wurden die folgenden Nebenwirkungen beobachtet:

Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelte betreffen)

Erschöpfung

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelte betreffen)

- Depression, depressive Verstimmung
- Durchfall
- Erhöhung der Werte bestimmter Leberenzyme (ALT)
- Schwindelgefühl
- Haarausfall
- Muskelspasmen
- Schläfrigkeit
- Gefühl des Drehens

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelte betreffen)

- Erhöhung der Werte bestimmter Leberenzyme (AST)
- Erhöhte Empfindlichkeit der Haut gegenüber Sonnenlicht

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das in <u>Anhang V</u> aufgeführte nationale Meldesystem anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Lynkuet aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. In der Original-Blisterpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach "verwendbar bis" und jeder Blisterpackung nach "EXP" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Lynkuet enthält

- Der Wirkstoff ist: Elinzanetant. Jede Weichkapsel enthält 60 mg Elinzanetant.
- Die sonstigen Bestandteile sind: All-rac-α-Tocopherol (E 307), Macrogolglycerolcaprylocaprate (Ph.Eur.), Gelatine, Glycerolmonocaprylocaprat (Ph.Eur.), Glycerolmonooleat (E 471), Eisen(III)-oxid (E 172), Eisen(III)-hydroxid-oxid × H₂O (E 172), Macrogol 400 (E 1521), mittelkettige Triglyceride, Mischung aus partiell dehydratisiertem flüssigem Sorbitol (E 420) Glycerol (E 422), Phosphatidylcholin-Lösung 53 % in mittelkettigen Triglyceriden, Polysorbat 80 (E 433), Polyvinylacetatphthalat, Propylenglycol (E 1520), Titandioxid (E 171).

Siehe "Lynkuet enthält Sorbitol" in Abschnitt 2 für weitere Informationen.

Wie Lynkuet aussieht und Inhalt der Packung

Die Weichkapseln (Kapseln) sind undurchsichtig, rot und länglich. Sie sind mit dem weißen Aufdruck "EZN60" gekennzeichnet.

Sie sind in PVC/PCTFE-Aluminium/PET/Papier-Blisterpackungen in Umkartons mit 24 oder 60 oder als Multipackung mit 180 (3 Packungen zu 60) Weichkapseln erhältlich. Jede Blisterpackung enthält 6 × 2 Kapseln als Einzeldosen.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

Bayer AG 51368 Leverkusen Deutschland

Hersteller

Catalent Germany Eberbach GmbH Gammelsbacher Str. 2 69412 Eberbach Deutschland

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung.

België/Belgique/Belgien

Bayer SA-NV

Tél/Tel: +32-(0)2-535 63 11

България

Байер България ЕООД Тел.: +359 (0)2 4247280

Česká republika

Bayer s.r.o.

Tel: +420 266 101 111

Danmark Bayer A/S

Tlf.: +45 45 23 50 00

Deutschland Baver Vital GmbH

Tel.: +49 (0)214-30 513 48

Eesti Baver OÜ

Tel: +372 655 8565

Lietuva

UAB Bayer

Tel.: +37 05 23 36 868 **Luxembourg/Luxemburg**

Bayer SA-NV

Tél/Tel: +32-(0)2-535 63 11

Magyarország

Bayer-Hungária Kft. Tel.: +36 1 487 4100

Malta

Alfred Gera and Sons Ltd. Tel: +35 621 44 62 05

Nederland Baver B.V.

Tel: +31-(0)23-799 1000

Norge Bayer AS

Tlf.: +47 23 13 05 00

Ελλάδα

Bayer Ελλάς ABEE Τηλ: +30-210-61 87 500

España

Bayer Hispania S.L. Tel: +34-93-495 65 00

France

Bayer HealthCare

Tél (N° vert): +33-(0)800 87 54 54

Hrvatska Bayer d.o.o.

Tel: +385-(0)1-6599 900

Ireland

Bayer Limited

Tel: +353 1 216 3300

Ísland

Icepharma hf.

Sími:+354 540 8000

Italia

Bayer S.p.A.

Tel: +39 02 397 8 1

Κύπρος

NOVAGEM Limited

Τηλ: +357 22 48 38 58

Latvija SIA Bayer

Tel: +371 67 84 55 63

Österreich

Bayer Austria Ges.m.b.H. Tel: +43-(0)1-711 46-0

Polska

Bayer Sp. z o.o.

Tel.: +48 22 572 35 00

Portugal

Bayer Portugal, Lda. Tel: +351 21 416 42 00

România

SC Bayer SRL

Tel: +40 21 529 59 00

Slovenija

Bayer d. o. o.

Tel: +386 (0)1 58 14 400 Slovenská republika

Bayer spol. s r.o.

Tel: +421 2 59 21 31 11

Suomi/Finland

Bayer Oy

Puh/Tel: +358- 20 785 21

Sverige Bayer AB

Tel: +46 (0) 8 580 223 00

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur https://www.ema.europa.eu verfügbar.