ANNEX I
ZUSAMMENFASSUNG DER MERKING DES ARZNEIMITTELS

ATT CHITTER

AT

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

# 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
Jede Durchstechflasche enthält 50 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b, auf Proteinbasis bereckent
Jede Durchstechflasche liefert 50 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn die Auflöster wie
vorgeschrieben erfolgt.

PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektioch öberg Jede Durchstechflasche enthält 80 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b, auf Proteinbes berechnet. Jede Durchstechflasche liefert 80 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn die Auflösung wie vorgeschrieben erfolgt.

PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer İnjektionslösung
Jede Durchstechflasche enthält 100 Mikrogramm an Peginterferon al. a 26, auf Proteinbasis berechnet.
Jede Durchstechflasche liefert 100 Mikrogramm/0,5 ml Pegintan von alfa-2b, wenn die Auflösung wie vorgeschrieben erfolgt.

PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmitte Za. Herstellung einer Injektionslösung
Jede Durchstechflasche enthält 120 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b, auf Proteinbasis berechnet.
Jede Durchstechflasche liefert 120 Mikrogramm 0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn die Auflösung wie vorgeschrieben erfolgt.

PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Löst ngsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Jede Durchstechflasche enthält 150 Lükrogramm an Peginterferon alfa-2b, auf Proteinbasis berechnet. Jede Durchstechflasche liefert 150 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn die Auflösung wie vorgeschrieben erfolgt.

Der arzneilich wirksame Bestandteil ist kovalent gebundenes, rekombinantes Interferon alfa-2b\* an Monomethoxy-Polyeth denglycol. Die Wirkstärke dieses Produktes darf nicht mit der anderer pegylierter oder nicht-pegylierter Proteine der gleichen therapeutischen Klasse verglichen werden (siehe Abschnif 5.1).

\*rDNA technologisch hergestellt aus *E. coli* Zellen mittels eines gentechnologisch veränderten Plasmids, welches ein hterferon alfa-2b Gen aus menschlichen Leukozyten enthält.

Sorstive Bestandteile mit bekannter Wirkung:

Ied Durchstechflasche enthält 40 mg Sucrose in 0,5 ml.

Föllständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

#### 3. DARREICHUNGSFORM

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung.

Weißes Pulver.

Klares und farbloses Lösungsmittel.

#### 4. KLINISCHE ANGABEN

#### 4.1 Anwendungsgebiete

#### Erwachsene (3-fach-Kombinationstherapie)

PegIntron ist, in Kombination mit Ribavirin und Boceprevir (3-fach-Kombinationstherapie), indiziert zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC)-Infektion vom Genotyp 1 bei erwachsenen Patienten (18 Jahre und älter) mit kompensierter Lebererkrankung, die nicht vorbehandelt sind oder die nicht auf eine vorangegangene Therapie angesprochen bzw. einen Rückfall erlitten haben (siehe Abschnitt 5.1).

Bitte beachten Sie die Fachinformationen zu Ribavirin und Boceprevir, wenn Sie PegIntron in Kombination mit diesen Arzneimitteln anwenden.

## Erwachsene (Duale Therapie und Monotherapie)

PegIntron ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patienten (18 Jahre und älter) mit (17) die Hepatitis-C-Virus-RNA (HCV-RNA)-positiv sind, einschließlich Patienten mit kompensierter Vinkese und/oder Patienten, die klinisch stabil mit HIV co-infiziert sind (siehe Abschnitt 4.4).

PegIntron in Kombination mit Ribavirin (Duale Therapie) ist indiziert zur Zenandung der CHC-Infektion bei nicht vorbehandelten erwachsenen Patienten, einschließlich Patienten, die Kinnisch stabil mit HIV co-infiziert sind, und bei erwachsenen Patienten, die nicht auf eine vorangegangene Kombinationstherapie mit Interferon alfa (pegyliert oder nicht-pegyliert) und Ribavirin ofer auf eine Interferon alfa-Monotherapie angesprochen bzw. einen Rückfall erlitten haber ("Joh-Kesponder bzw. Relapser -siehe Abschnitt 5.1).

Die Interferon-Monotherapie, einschließlich PegIntror, 1 hauptsächlich indiziert im Fall einer Intoleranz oder einer Gegenanzeige gegenüber Ribavirin.

Bitte beachten Sie die Fachinformation zu Ribavirus, wenn PegIntron in Kombination mit Ribavirin angewendet wird.

# Kinder und Jugendliche (Duale Therapie)

PegIntron ist in Kombination mit Ribavirin bestimmt zur Behandlung von Kindern ab dem Alter von 3 Jahren und Jugendlichen mit chronischer Hepatitis C-Infektion, die nicht vorbehandelt sind, keine Leberdekompensation zeigen und die HCV-RNA-positiv sind.

Bei der Entscheidung, ine Therapie nicht bis zum Erwachsenenalter zu verschieben, ist unbedingt zu berücksichtigen, dass die Kombinationstherapie eine Hemmung des Wachstums induzierte, die bei einigen Patient in verversibel sein kann. Die Entscheidung über eine Behandlung sollte von Fall zu Fall abgewogen verden (siehe Abschnitt 4.4).

Die Fachikiermation zu Ribavirin (Hartkapseln oder Lösung zum Einnehmen) ist zu beachten, wenn Peolin von in Kombination mit Ribavirin angewendet werden soll.

# **L2 ✓** Dosierung und Art der Anwendung

Die Behandlung sollte nur von einem Arzt mit Erfahrung in der Behandlung von Patienten mit Hepatitis C eingeleitet und überwacht werden.

#### **Dosierung**

PegIntron ist als einmal wöchentliche subkutane Injektion zu verabreichen. Bei Erwachsenen hängt die verabreichte Dosis davon ab, ob es im Rahmen einer Kombinationstherapie (Duale Therapie oder 3-fach-Kombinationstherapie) oder als Monotherapie angewendet wird.

PegIntron-Kombinationstherapie (Duale Therapie oder 3-fach-Kombinationstherapie)
Duale Therapie (PegIntron mit Ribavirin): angezeigt bei allen Erwachsenen und Kindern und Jugendlichen ab dem Alter von 3 Jahren.

*3-fach-Kombinationstherapie (PegIntron mit Ribavirin und Boceprevir)*: angezeigt bei allen Patienten mit Genotyp 1-CHC.

# Erwachsene – Zu verabreichende Dosierung

PegIntron 1,5 Mikrogramm/kg/Woche in Kombination mit Ribavirin-Kapseln.

Die verordnete Dosis von 1,5 μg/kg PegIntron, die in Kombination mit Ribavirin angewendet wild kann über Gewichtskategorien, wie in **Tabelle 1** aufgeführt, der entsprechenden PegIntron-Stake zugeordnet werden. Die Ribavirin-Kapseln werden täglich in zwei geteilten Dosen oral mit Varlung eingenommen (morgens und abends).

Tabelle 1 Dosierungsschema für die Duale Therapie\*

Körpergewicht (kg)	PegIntron		Ribakrin Kapseln	
(**5)	PegIntron Stärke (μg/0,5 ml)	Wöchentlich zu verabreichende Dosis (ml)	Tägliche Ribaarin Gesamtdosis (mg)	Anzahl der Kapseln (200 mg)
< 40	50	0,5	800	4 <sup>a</sup>
40-50	80	0,4	800	4 <sup>a</sup>
51-64	80		800	4 <sup>a</sup>
65-75	100	0,5	1.000	5 <sup>b</sup>
76-80	120	0,5	1.000	5 <sup>b</sup>
81-85	120	0,5	1.200	6°
86-105	150	0,5	1.200	6°
> 105	150	0,5	1.400	7 <sup>d</sup>

a: 2 morgens, 2 abends

#### Erwachs (n) Dauer der Behandlung – Nicht-vorbehandelte Patienten

3-facl-Naminationstherapie: Beachten Sie die Fachinformation zu Boceprevir.

Suale Therapie: Vorhersagbarkeit für ein anhaltendes virologisches Ansprechen - Bei Patienten, die hit einem Genotyp 1-Virus infiziert sind und in Woche 4 oder 12 noch nachweisbaren HCV-RNA-Spiegel oder kein angemessenes virologisches Ansprechen zeigen, ist es sehr unwahrscheinlich, dass diese doch noch ein anhaltendes virologisches Ansprechen zeigen werden und ein Therapieabbruch sollte in Erwägung gezogen werden (siehe auch Abschnitt 5.1).

#### • Genotyp 1:

- Bei Patienten, die in Woche 12 einen nicht nachweisbaren HCV-RNA-Spiegel zeigen, sollte die Behandlung weitere neun Monate fortgesetzt werden (d.h. Gesamtdauer von 48 Wochen).
- Patienten mit nachweisbarer, aber vom Ausgangswert ≥ 2 log reduzierter HCV-RNA in Behandlungswoche 12 sind in Woche 24 erneut zu untersuchen und sollten, sofern keine HCV-RNA nachweisbar ist, den kompletten Behandlungszyklus fortsetzen (d. h. Gesamtdauer von

b: 2 morgens, 3 abends

c: 3 morgens, 3 abends

d: 3 morgens, 4 abend

<sup>\*</sup> Für detaillierte Ang bei zur Dosierung von Boceprevir im Rahmen einer 3-fach-Kombinationstherapie beachten Sie bitte die Fachinformation zu Boceprevir.

48 Wochen). Ist jedoch in Behandlungswoche 24 noch HCV-RNA nachweisbar, ist ein Therapieabbruch in Betracht zu ziehen.

- In der Patienten-Untergruppe mit Genotyp 1-Infektion und einer niedrigen Viruslast (< 600.000 I.E./ml), die in der 4. Behandlungswoche HCV-RNA-negativ werden und auch noch in der Behandlungswoche 24 HCV-RNA-negativ sind, kann die Behandlung nach diesem 24-Wochen-Zyklus entweder beendet oder für weitere 24 Wochen fortgesetzt werden (d.h. 48 Wochen Gesamtbehandlungsdauer). Eine Gesamtbehandlungsdauer von 24 Wochen kann jedoch mit einer höheren Rückfallquote verbunden sein als eine Gesamtbehandlungsdauer von 48 Wochen (siehe Abschnitt 5.1).

# • Genotyp 2 oder 3:

Es wird empfohlen, dass alle Patienten im Rahmen einer dualen Therapie für 24 Wochen behandelt werden, außer HCV/HIV-co-infizierte Patienten, die eine Behandlung über 48 Wochen erhalten sollten.

### • Genotyp 4:

Generell werden Patienten, die mit Genotyp 4 infiziert sind, als schwieriger zu be ard in angesehen. Begrenzte Studiendaten (n=66) legen nahe, dass diese im Rahmer Ger dualen Therapie so lange behandelt werden können wie die Genotyp 1-Patienten

#### Erwachsene - Dauer der Behandlung - HCV/HIV-Co-Infektion

*Duale Therapie:* Die empfohlene Behandlungsdauer bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten im Rahmen einer dualen Therapie beträgt unabhängig vom Genotyp 48 Woch M.

Vorhersagbarkeit des Ansprechens oder Nicht-Ansprechens bei WHIV-Co-Infektion - Ein frühes virologisches Ansprechen in Woche 12, definiert als eine 2 log Abnahme der Viruslast oder nicht nachweisbare HCV-RNA-Spiegel, zeigte sich als prädiktivetes en anhaltendes Ansprechen. Der negative prädiktive Wert für ein anhaltendes Ansprechen bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten, die mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt wurden, betrug 99 % (67/68; Studie 1) (siehe Abschnitt 5.1). Ein positiver prädiktiver Wert von 30 4/(52/104; Studie 1) wurde bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten beobachtet, die die duale Kheraple erhielten.

#### Erwachsene - Dauer der Behandlung – Pa-Therapie

*3-fach-Kombinationstherapie:* Beachtel Sie die Fachinformation zu Boceprevir.

Duale Therapie: Vorhersagbarken für ein anhaltendes virologisches Ansprechen - Unabhängig vom Genotyp sollten alle Patienten, deren HCV-RNA-Serumspiegel in Woche 12 unter der Nachweisgrenze liegen, im Rahmen einer dualen Therapie 48 Wochen lang therapiert werden. Bei erneut behandelten Patienter, die dieses virologische Ansprechen (d. h. HCV-RNA unter der Nachweisgrenze) in Woche 12 verfehlen, ist es unwahrscheinlich, dass sie nach 48 Wochen Therapie ein anhaltendes virologisches Ansprechen erreichen (siehe auch Abschnitt 5.1). Eine Dauer der Re Therapie von mehr als 48 Wochen wurde bei Non-Responder-Patienten mit Genotyp 1 mit der Kombinationstherapie aus pegyliertem Interferon alfa-2b und Ribavirin nicht untersuch.

# Kirde und Jugendliche (nur duale Therapie) - Zu verabreichende Dosierung

Sei Kindern ab dem Alter von 3 Jahren und jugendlichen Patienten wird die Dosierung von PegIntron ach der Körperoberfläche und die von Ribavirin nach dem Körpergewicht berechnet. Die empfohlene Dosierung liegt bei 60 μg/m²/Woche PegIntron subkutan in Kombination mit 15 mg/kg/Tag Ribavirin peroral auf zwei Gaben mit den Mahlzeiten (morgens und abends) verteilt.

#### Kinder und Jugendliche (nur duale Therapie) - Dauer der Behandlung

# • Genotyp 1:

Die empfohlene Behandlungsdauer im Rahmen einer dualen Therapie beträgt 1 Jahr. Eine Extrapolation aus den klinischen Daten zur Kombinationstherapie mit Standard-Interferon bei pädiatrischen Patienten (negativer prädiktiver Wert: 96 % für Interferon alfa-2b/Ribavirin) zeigt, dass es sehr unwahrscheinlich ist, dass Patienten mit nach 12-wöchiger Therapie ausbleibendem virologischen Ansprechen ein virologisches Langzeitansprechen erzielen. Aus

diesem Grund wird empfohlen, die Kombinationstherapie mit Peginterferon alfa-2b und Ribavirin bei Kindern und Jugendlichen abzusetzen, wenn die HCV-RNA in Woche 12 um < 2 log<sub>10</sub> gegenüber dem Ausgangswert zurückgegangen ist oder wenn in Behandlungswoche 24 HCV-RNA nachweisbar ist.

# • Genotyp 2 oder 3:

Die empfohlene Behandlungsdauer im Rahmen einer dualen Therapie beträgt 24 Wochen.

# • Genotyp 4:

In der klinischen Studie mit PegIntron/Ribavirin wurden nur 5 Kinder bzw. Jugendliche mit HCV-Genotyp 4 behandelt. Die empfohlene Behandlungsdauer im Rahmen einer dualen Therapie beträgt 1 Jahr. Es wird empfohlen, die Behandlung bei pädiatrischen und jugendlichen Patienten, die PegIntron/Ribavirin erhalten, abzusetzen, wenn die HCV-RNA in Woche 12 am < 2 log<sub>10</sub> gegenüber dem Ausgangswert zurückgegangen ist oder wenn in Behandlungsweche HCV-RNA nachweisbar ist.

# PegIntron-Monotherapie – Erwachsene Zu verabreichende Dosierung

In der Monotherapie beträgt das PegIntron-Dosierungsschema 0.5 oder  $1.0 \,\mu g/kg/W$ oche. Die niedrigste verfügbare Stärke von PegIntron beträgt  $50 \,\mu g/0.5 \,\mathrm{ml}$ ; deshalb muss tur alienten mit einer verordneten Dosis von  $0.5 \,\mu g/kg/W$ oche eine Anpassung der Dosierung bet das Volumen, wie in **Tabelle 2** gezeigt, vorgenommen werden. Für die Dosierung von  $1.0 \,\mu g/kg/W$ onnen ähnliche Volumenanpassungen, wie in **Tabelle 2** angegeben, vorgenommen Gerden oder unterschiedliche Stärken verwendet werden. Die PegIntron-Monotherapie wurde 16 HNV/HIV-co-infizierten Patienten nicht untersucht.

Tabelle 2 Dosierungsschema für die Monotherapie

	0,5	μg/kg	1,0 μg/kg	
Körpergewicht (kg)	PegIntron Stärke (μg/0,5 ml)	Wöchentlich zu verahreichende Dosis (ml)	PegIntron Stärke (μg/0,5 ml)	Wöchentlich zu verabreichende Dosis (ml)
30-35	50*	0,15	80	0,2
36-45	30	0,2	50	0,4
46-56	'×@,	0,25	50	0,5
57-72	80	0,2	80	0,4
73-88	50	0,4	80	0,5
89-106	50	0,5	100	0,5
107-120*	80	0,4	120	0,5

Mit im m der Abgabemenge des Pens beträgt 0,2 ml.

Es müssen Durchstechflaschen verwendet werden.

Für Patienten > 120 kg sollte die PegIntron-Dosis basierend auf dem individuellen Patientengewicht berechnet werden. Dies kann die Kombination verschiedener Wirkstärken und Volumina von PegIntron erfordern.

#### Dauer der Behandlung

Bei Patienten, die in Woche 12 ein virologisches Ansprechen zeigen, ist die Behandlung mindestens weitere 3 Monate fortzusetzen (d.h. Gesamtbehandlungsdauer 6 Monate). Die Entscheidung, die Behandlung auf ein Jahr fortzusetzen, sollte auf anderen prognostischen Faktoren basieren (z.B. Genotyp, Alter > 40 Jahre, männlich, Bindegewebsbrücken).

Dosierungsänderung für alle Patienten (Monotherapie und Kombinationstherapie)

Treten schwere Nebenwirkungen oder abnormale Laborwerte während der PegIntron-Monotherapie oder im Rahmen einer Kombinationstherapie auf, muss die Dosierung von PegIntron und/oder Ribavirin entsprechend abgeändert werden, bis die Nebenwirkungen abklingen. Eine Dosisreduktion von Boceprevir wird nicht empfohlen. Boceprevir darf nicht ohne gleichzeitige Anwendung mit PegIntron und Ribavirin eingesetzt werden. Da die Adhärenz von Bedeutung für das Ergebnis der Therapie sein kann, sollte sich die Dosis von PegIntron und Ribavirin so nahe wie möglich an der empfohlenen Standarddosis orientieren. Richtlinien für die Dosierungsänderung wurden in klinischen Studien entwickelt.

# Richtlinien für die Dosisreduktion der Kombinationstherapie

Tabelle 2a Richtlinien für die Dosierungsänderung für die Kombinationstherapie auf Grundlag von Laborparametern

	Non die Diberinie	Non die Destatant	Abastra
Laborwerte	Nur die Ribavirin-	Nur die PegIntron-Dosis	Absetzenda
	Tagesdosis	reduzieren (s.	Kombination therapie,
	reduzieren (s.	Anmerkung 2), wenn:	velu
	Anmerkung 1),		. (7)
	wenn:		$\lambda$ O
Hämoglobin	$\geq$ 8,5 g/dl und	-	₹ 8,5 g/dl
	< 10 g/dl	^	
Erwachsene: Hämo-		1	
globin bei Patienten	Abnahme des Hämog	lobins ≥ 2 g/dl über einen	< 12 g/dl nach
mit stabiler		en Zeitraum während der	4 Wochen mit
Herzerkrankung in		andlung	reduzierter Dosis
der Anamnese		osisreduzie un	reduzierter Bosis
	(daucinatic L	osisieduzie uiis	
Kinder und		. (7)	
Jugendliche:		.'^\	
Nicht zutreffend		<b>\'</b> 0	
	<u> </u>	$\geq 1.0 \times 10^9 / 1 \text{ und}$	$< 1.0 \times 10^9/1$
Leukozyten		_ /	< 1,0 x 10 /1
37 . 111	<b>Y</b>	$< 1.5 \times 10^9 / 1$	0.5.409/1
Neutrophile	: ()	$\geq 0.5 \times 10^9 / 1 \text{ und}$	$< 0.5 \times 10^9 / 1$
Granulozyten		$< 0.75 \times 10^9 / 1$	
Thrombozyten		$\geq 25 \times 10^9 / 1 \text{ und}$	$< 25 \times 10^9/1$
		$< 50 \times 10^9 / 1 $ (Erwachsene)	(Erwachsene)
		$\geq 50 \times 10^{9}/l \text{ und}$	$< 50 \times 10^9 / 1$ (Kinder und
	.(7)	$< 70 \text{ x } 10^9/1 \text{ (Kinder und)}$	Jugendliche)
		Jugendliche)	
Direktes Bilirubin	-	-	2,5 x ONG*
Indirektes Bilirukin	> 5 mg/dl	-	> 4 mg/dl
• ( )			(über > 4 Wochen)
Serumkreatinh	-	-	> 2,0 mg/dl
Kreatinin Clearance	-	-	Absetzen von Ribavirin,
			wenn CrCl <50 ml/min
Alahin-	-	-	2 x Ausgangswert und
Am potransferase			$> 10 \times ONG^*$
ALT)			10 11 0110
oder			2 x Ausgangswert und
Aspartat-Amino-			$> 10 \times \text{ONG}^*$
transferase (AST)			/ 10 X ONG
ualisiciase (ASI)			
* Ohara Narmaranga			

Obere Normgrenze

Anmerkung 1: Bei erwachsenen Patienten beträgt die erste Ribavirin-Dosisreduktion 200 mg/Tag (außer bei Patienten, die 1.400 mg erhalten, bei denen die Dosisreduktion 400 mg/Tag betragen sollte). Falls notwendig ist eine zweite Ribavirin-Dosisreduktion um weitere

200 mg/Tag vorzunehmen. Patienten, deren Ribavirin-Dosis auf 600 mg/Tag reduziert wird, erhalten eine 200-mg-Kapsel am Morgen und zwei 200-mg-Kapseln am Abend. Bei Kindern und jugendlichen Patienten ist die Ribavirin-Dosis in einer ersten Dosisreduktion auf 12 mg/kg/Tag und in einer zweiten Dosisreduktion auf 8 mg/kg/Tag zu reduzieren.

Anmerkung 2: Bei erwachsenen Patienten ist die PegIntron-Dosis in einer ersten Dosisreduktion auf 1 μg/kg/Woche zu reduzieren. Falls notwendig ist eine zweite PegIntron-Dosisreduktion auf 0,5 μg/kg/Woche vorzunehmen. Bei Patienten unter PegIntron-Monotherapie: für eine Dosisreduktion den Abschnitt mit den Richtlinien für die Dosisreduktion der PegIntron Monotherapie beachten.

Bei Kindern und jugendlichen Patienten ist die Dosis von PegIntron in einer ersten Dosisreduktion auf 40 μg/m²/Woche und in einer zweiten Dosisreduktion auf

Bei Erwachsenen kann eine Dosisreduktion von PegIntron entweder durch Reduzierung de verordneten Volumens oder durch Verwendung einer niedrigeren Stärke der Dosis, wir in Tabelle 2h gezeigt, erreicht werden. Eine Dosisreduktion wird bei Kindern und Jugendlicher Unstbeine Abänderung der empfohlenen Dosierung in zwei Schritten erreicht, indem von der usprünglichen Startdosis von 60 μg/m²/Woche auf 40 μg/m²/Woche und falls erforderlich, auf 30 μg/m²/Woche, reduziert wird.

Tabelle 2b PegIntron-Dosisreduktion in zwei Schritten in der Kambinationstherapie bei Erwachsenen

20 μg/m²/Woche zu senken.

Erste PegIntron-Dosisreduktion auf 1 μg/kg		Zweite Pegkuron-Dosisreduktion auf 0,5 µg/kg			5 μg/kg		
Körper- gewicht (kg)	PegIntron- Stärke (µg/0,5ml)	Zu applizierende PegIntron- Menge (µg)	Zu applizieren- des PegIntron- Volumen (m)	E S	PegIntron- Stärke (µg/0,5ml)	Zu applizierende PegIntron- Menge (µg)	Zu applizieren- des PegIntron- Volumen (ml)
< 40	50	35	0.35	< 40	50	20	0,2
40 - 50	120	48	0,2	40 - 50	50	25	0,25
51 – 64	80	56	0,35	51 – 64	80	32	0,2
65 - 75	100	70	0,35	65 - 75	50	35	0,35
76 - 85	80	X	0,5	76 - 85	120	48	0,2
86 - 105	120	96	0,4	86 – 105	50	50	0,5
> 105	150	105	0,35	> 105	80	64	0,4

Richtlinie viit die Dosisreduktion der PegIntron Monotherapie bei Erwachsenen

Richtlich zur Dosierungsänderung für erwachsene Patienten, die eine PegIntron Monotherapie erhalten, werden in **Tabelle 3a** wiedergegeben.

Påbelle 3a Richtlinien für die Dosierungsänderung für die PegIntron-Monotherapie bei Erwachsenen auf Grundlage von Laborparametern

Laborwerte	PegIntron <u>auf die halbe Dosis</u> reduzieren, wenn:	PegIntron absetzen, wenn:
Neutrophilenzahl	$\geq 0.5 \times 10^9 / l \text{ und} < 0.75 \times 10^9 / l$	$< 0.5 \times 10^9/l$
Thrombozytenzahl	$\geq 25 \times 10^9 / l \text{ und} < 50 \times 10^9 / l$	$< 25 \times 10^9 / 1$

Bei erwachsenen Patienten, die eine PegIntron Monotherapie mit  $0.5 \mu g/kg$  erhalten, kann eine Dosisreduktion durch Halbierung des verordneten Volumens erreicht werden, wie in **Tabelle 3b** gezeigt wird.

Tabelle 3b Reduzierte PegIntron Dosierung (0,25  $\mu g/kg$ ) für die 0,5  $\mu g/kg$  Monotherapie bei Erwachsenen

Li wa	CHSCHCH		
Körpergewicht (kg)	PegIntron Stärke (μg/0,5ml)	Zu applizierende PegIntron- Menge (µg)	Zu applizierendes Volumen an PegIntron (ml)
30-35	50*	8	0,08
36-45	50*	10	0,1
46-56	50*	13	0,13
57-72	80*	16	0,1
73-88	50	20	1,2
89-106	50	25	0,25
107-120**	80	32	0,2

Minimum der Abgabemenge des Pens beträgt 0,2 ml.

Bei erwachsenen Patienten, die eine PegIntrot Monotherapie mit  $1,0~\mu g/kg$  erhalten, kann eine Dosisreduktion durch Halbierung des verorchetes Volumens oder durch Verwendung einer niedrigeren Stärke der Dosis erreicht werden, wie in **Tabelle 3c** gezeigt wird.

Tabelle 3c Reduzierte PegIntron Posierung (0,5 μg/kg) für die 1,0 μg/kg Monotherapie bei Erwachsenen

Erwa	cusenen		
Körpergewicht (kg)	PegIntrun Stärke (1927-Stal)	Zu applizierende PegIntron Menge (µg)	Zu applizierendes Volumen an PegIntron (ml)
30-35	50*	15	0,15
36-45	50	20	0,2
46.60	50	25	0,25
7-72	80	32	0,2
73-88	50	40	0,4
89-106	50	50	0,5
107-120**	80	64	0,4

Minimum der Abgabemenge des Pens beträgt 0,2 ml.

Besondere Patientengruppen Nierenfunktionsstörungen

Monotherapie

<sup>\*</sup> Es müssen Durchstechflaschen verwendet werden.

<sup>\*\*</sup> Für Patienten > 120 kg sollte die PegIntron-Dosis basietend auf den individuellen Patientengewicht berechnet werden. Dies kann die Kombination verschiedener Wilk da ven und Volumina von PegIntron erfordern.

<sup>\*</sup> Es müssen Durchstechflaschen verwendet werden.

<sup>\*\*</sup> Für Patienten > 120 kg sollte die PegIntron-Dosis basierend auf dem individuellen Patientengewicht berechnet werden. Dies kann die Kombination verschiedener Wirkstärken und Volumina von PegIntron erfordern.

PegIntron sollte mit Vorsicht bei Patienten mit mäßiger bis schwerer Beeinträchtigung der Nierenfunktion angewendet werden. Bei Patienten mit mäßiger Nierenfunktionsstörung (Kreatinin-Clearance 30-50 ml/min), sollte die Anfangsdosis von PegIntron um 25 % verringert werden. Bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung (Kreatinin-Clearance 15-29 ml/min) sollte die Anfangsdosis von PegIntron um 50 % verringert werden. Es sind keine Daten für die Anwendung von PegIntron bei Patienten mit einer Kreatinin-Clearance < 15 ml/min vorhanden (siehe Abschnitt 5.2). Patienten mit schwerer Beeinträchtigung der Nierenfunktion, einschließlich Hämodialyse-Patienten, sollten engmaschig überwacht werden. Wenn sich die Nierenfunktion während der Behandlung verschlechtert, sollte die Therapie mit PegIntron abgebrochen werden.

## **Kombinationstherapie**

Patienten mit einer Kreatinin-Clearance < 50 ml/min dürfen nicht mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt werden (beachten Sie die Fachinformation zu Ribavirin). Bei der Kombinationstherapie sollten Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion noch engmas in ger auf die Entwicklung einer Anämie hin kontrolliert werden.

# Leberfunktionsstörungen

Die Verträglichkeit und Wirksamkeit der PegIntron-Therapie bei Patienten mit schweren Leberfunktionsstörungen ist nicht beurteilt worden. Daher darf PegIntron bei dieser Vatienten nicht angewendet werden.

#### *Ältere Patienten (≥ 65 Jahre)*

Es bestehen keine offensichtlichen, altersbezogenen Wirkungen auf Zupharmakokinetik von PegIntron. Daten von älteren Patienten, die mit Einzeldosen von PegIntron blandelt wurden, geben keinen Hinweis darauf, dass eine Anpassung der PegIntron-Dosis aufgrund des Albes notwendig ist (siehe Abschnitt 5.2).

## Kinder und Jugendliche

Bei Kindern und Jugendlichen ab dem Alter von 3 Jahr kann PegIntron in Kombination mit Ribavirin eingesetzt werden.

#### Art der Anwendung

PegIntron ist als subkutane Injektion anz werden. Für besondere Hinweise zur Handhabung siehe Abschnitt 6.6. Patienten können sich PegIntron selbst injizieren, wenn ihr Arzt dies für angemessen hält und falls notwendig eine medizinische betreuung mit eingeschlossen ist.

## 4.3 Gegenanzeigen

- Überempfindlich veit gegen den Wirkstoff, irgendein Interferon oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten so sitzen Bestandteile;
- Anamne as h bekannte vorbestehende schwere Herzerkrankung, einschließlich instabile oder nicht beherrt sin Herzerkrankung in den letzten sechs Monaten (siehe Abschnitt 4.4);
- Schwächende Erkrankungen;
- Autoimmunerkrankung in der Vorgeschichte;
- A Schwere Leberfunktionsstörungen oder dekompensierte Leberzirrhose;
  - Bereits bestehende Schilddrüsenerkrankung, sofern sie sich nicht durch konventionelle Therapiemaßnahmen beherrschen lässt;
- Epilepsie und/oder andere Beeinträchtigungen des zentralen Nervensystems (ZNS);
- HCV/HIV-Patienten mit Zirrhose und einem Child-Pugh-Wert von  $\geq 6$ .
- Kombination von PegIntron mit Telbivudin.

#### Kinder und Jugendliche:

- Bestehende oder in der Vorgeschichte bekannte schwere psychiatrische Störungen, insbesondere schwere Depression, Selbstmordgedanken oder Selbstmordversuch.

# Kombinationstherapie

Beachten Sie auch die Fachinformationen zu Ribavirin und Boceprevir, wenn PegIntron im Rahmen einer Kombinationstherapie Patienten mit chronischer Hepatitis C verabreicht wird.

# 4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

#### Psyche und zentrales Nervensystem (ZNS)

Schwerwiegende, zentralnervöse Erscheinungen wie vor allem Depressionen, Suizidgedanken und Suizidversuche sind während einer PegIntron-Behandlung auch nach Beendigung der Behandlung vor allem während der 6 Folgemonate bei einigen Patienten beobachtet worden. Andere zentralnervöse Auswirkungen wie aggressives Verhalten (manchmal gegen andere Personen gerichtet wie Mordgedanken), bipolare Störungen, Manie, Konfusion und Veränderungen des mentalen Status sind mit alfa-Interferonen beobachtet worden. Die Patienten sollten auf jegliche Anzeichen oder Symptone von psychiatrischen Störungen eng überwacht werden. Falls solche Symptome auftauchen, muss ie mögliche Ernsthaftigkeit dieser unerwünschten Effekte vom verschreibenden Arzt berückstortigt werden und die Notwendigkeit von geeigneten therapeutischen Maßnahmen sollte bedacht werden. Dauern die psychiatrischen Symptome an, verschlimmern sie sich oder zeigen sich Suzid-oder Mordgedanken, wird empfohlen die Behandlung mit PegIntron abzubrechen und den Patienten mit angemessener psychiatrischer Betreuung zu beobachten.

Patienten mit bestehenden oder aus der Vorgeschichte bekannten schwede psychiatrischen Erkrankungen

Falls die Behandlung mit Peginterferon alfa-2b bei erwachsenen Patienten mit bestehenden oder aus der Vorgeschichte bekannten schweren psychiatrischen Erkrank ingen für notwendig erachtet wird, sollte diese nur begonnen werden, nachdem eine geeignete ir die und Therapie der psychiatrischen Erkrankung gewährleistet ist.

- Die Anwendung von PegIntron bei Kindern und Jugenklichen mit bestehenden oder in der Vorgeschichte bekannten schweren psychiatrischen (de Ausgen ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3). Bei Kindern und Jugendlichen, welche mit Interferen La-2b in Kombination mit Ribavirin behandelt wurden, wurde während der Behandlung und Ler 6-monatigen Nachbeobachtungsdauer öfter über Suizidgedanken und -versuche berichtet als wie erwachsenen Patienten (2,4 % vs. 1 %). Wie bei erwachsenen Patienten, wurden bei Kindern und Jugendlichen auch andere psychiatrische Nebenwirkungen wie z.B. Depression, umo ionale Labilität und Schläfrigkeit beobachtet.

#### Patienten mit Substanzgebrauch/-missbrauch

HCV-infizierte Patienten, bei denen zeitgleich ein Substanzmissbrauch (Alkohol, Cannabis, etc) vorliegt, haben ein erhöhtes Risiko, ist chattrische Störungen zu entwickeln oder dass sich bereits bestehende psychiatrische Störungen werttarken, wenn sie mit alfa Interferon behandelt werden. Sofern die Behandlung mit alfa Interferon bei diesen Patienten als notwendig erachtet wird, ist das Vorliegen von psychiatrischen Begleiterkrankungen und die Möglichkeit des Gebrauchs anderer Substanzen sorgfältig zu bewerten um vor Beginn der Therapie angemessen zu kontrollieren. Falls notwendig, ist als interdisziplina er Ansatz die Konsultation eines Psychotherapeuten oder Suchttherapeuten zu erwägen, um den Pitienten einschätzen, therapieren und begleiten zu können. Die Patienten sind während der Therapie und Behandlungsende engmaschig zu überwachen. Frühzeitige Intervention wird empfohlen bei Wiederauftreten oder Entwicklung von psychiatrischen Störungen und Substanzgebrauch.

# Vachstum und Entwicklung (Kinder und Jugendliche)

Während der Therapie über einen Zeitraum von bis zu 48 Wochen wurden bei Patienten im Alter zwischen 3 und 17 Jahren häufig eine Gewichtsabnahme und eine Hemmung des Wachstums beobachtet. Die verfügbaren Langzeitdaten bei Kindern, die mit der Kombinationstherapie aus pegyliertem Interferon und Ribavirin behandelt wurden, weisen auf eine beträchtliche Wachstumshemmung hin. 32 % (30/94) der Patienten zeigten 5 Jahre nach Therapieende eine Abnahme von mehr als 15 Perzentilen in der Perzentilenkurve zu Körpergrößen und Alter (siehe Abschnitte 4.8 und 5.1).

Fallspezifische Nutzen-Risiko-Abwägung bei Kindern

Der erwartete Nutzen der Behandlung sollte sorgfältig gegen die in den klinischen Studien bei Kindern und Jugendlichen beobachteten Sicherheitsdaten abgewogen werden (siehe Abschnitte 4.8 und 5.1).

- Es ist wichtig zu berücksichtigen, dass die Kombinationstherapie eine Wachstumshemmung induzierte, die bei einigen Patienten zu einer reduzierten Körpergröße führte.
- Dieses Risiko muss gegen das Krankheitsbild des Kindes, wie etwa Hinweise auf eine Krankheitsprogression (insbesondere Fibrose), Begleiterkrankungen, die die Krankheitsprogression negativ beeinflussen könnten (z. B. eine HIV-Co-Infektion) sowie Faktoren mit prognostischem Wert für das Ansprechen (HCV-Genotyp und Viruslast), abgewogen werden.

Um das Risiko einer Wachstumshemmung möglichst gering zu halten, sollten Kinder nach Möglichkeit erst nach dem pubertären Wachstumsschub behandelt werden. Obwohl nur begrenzt Daten vorliegen, konnte im Rahmen der 5-jährigen Nachbeobachtungsstudie kein Hinweis au Langzeitfolgen hinsichtlich der Geschlechtsreife festgestellt werden.

Stärkere Bewusstseinsstörungen und Koma, einschließlich Fälle von Enzephalopath et wurden bei einigen, meist älteren Patienten bei höheren Dosierungen in onkologischen Indikationen beobachtet. In der Regel sind diese Erscheinungen reversibel; in einigen Fällen dauerte es jedoch bis zu drei Wochen bis zur völligen Rückbildung der Symptome. In sehr seltenen Fällen traten nach Gabe hoher Dosen von Interferon alfa Krampfanfälle auf.

In den ausgewählten klinischen Studien zur chronischen Hepatitis C werde bei allen Patienten vor Einschluss in die Studie eine Leberbiopsie durchgeführt. In bestim ver Fällen (d.h. bei Patienten mit Genotyp 2 oder 3) könnte eine Behandlung jedoch auch ohne last logische Bestätigung möglich sein. Für die Frage der Notwendigkeit einer Leberbiopsie vor Beginn der Behandlung sollten aktuelle Behandlungsrichtlinien zu Rate gezogen werden.

#### Akute Überempfindlichkeitsreaktionen

Akute Überempfindlichkeitsreaktionen (z.B. Letikaria, Angioödem, Bronchokonstriktion, Anaphylaxie) wurden bei einer Behandlung mit Merferon alfa-2b selten beobachtet. Tritt eine derartige Reaktion während der Behandlung mit PegIntron auf, ist die Behandlung sofort abzusetzen und es sind geeignete therapeutische M. Bnahmen zu ergreifen. Vorübergehende Hautausschläge erfordern keine Unterbrechung der Behandlung.

#### Kardiovaskuläres System

Wie bei Interferon alfa-2b missen erwachsene Patienten, bei denen aus der Vorgeschichte eine Stauungsinsuffizienz des Herzens oder ein Myokardinfarkt bekannt ist und/oder die Herzrhythmusstörungen als Vor- oder Begleiterkrankung aufweisen, eng überwacht werden, wenn sie eine PegIntron-Tlesque erhalten. Es wird empfohlen, dass bei Patienten mit vorbestehenden kardialen Begleiterkrankungen vor und während der Behandlung wiederholt ein Elektrokardiogramm angefertigt wird. Herzrhythrusstörungen (vor allem supraventrikuläre) sprechen in der Regel auf konventionelle Therapie nammen gut an, können aber auch zu einem Abbruch der PegIntron-Therapie zwingen. Es gibt kane Baten bei Kindern oder Jugendlichen mit Herzerkrankungen in der Anamnese.

#### Leberversagen

Pei Patienten mit Zirrhose ist das Risiko für Leberdekompensation und Tod durch PegIntron erhöht. Wie ei allen Interferonen ist die Behandlung mit PegIntron bei Patienten abzubrechen, die eine Verlängerung der Gerinnungsmarker entwickeln, was auf eine Leberdekompensation hinweisen könnte. Bei zirrhotischen Patienten sollten Leberenzyme und Leberfunktion engmaschig überwacht werden.

#### **Pyrexie**

Während Pyrexie, wie häufig unter der Interferon-Therapie berichtet, mit grippeartigen Symptomen einhergehen kann, sollten bei anhaltender Pyrexie andere Ursachen ausgeschlossen werden.

#### Hydratation

Eine angemessene Hydratation muss bei Patienten sichergestellt sein, die eine PegIntron-Therapie erhalten, da Hypotonie aufgrund von Flüssigkeitsmangel bei einigen Patienten, die mit alfa-Interferonen behandelt wurden, beobachtet wurde. Ein Flüssigkeitsersatz kann notwendig sein.

# Lungenveränderungen

Lungeninfiltrate, Pneumonitis und Pneumonie, mit Todesfolge in einigen Fällen, wurden bei mit Interferon-alfa behandelten Patienten selten beobachtet. Jeder Patient, der Pyrexie, Husten, Dyspnoe oder andere respiratorische Symptome entwickelt, ist einer Thoraxröntgenuntersuchung zu unterziehen. Falls die Thoraxröntgenuntersuchung Lungeninfiltrate zeigt oder Lungenfunktionsstörungen bestehen, sollte der Patient engmaschig kontrolliert und, falls angebracht, die Behandlung mit Interferon-alfa abgebrochen werden. Ein sofortiges Absetzen der Interferon-alfa Behandlung und eine Therapie mit Kortikosteroiden scheinen mit einem Verschwinden der pulmonalen Nebenwirkungen einherzugehen.

#### Autoimmunerkrankung

Während der Behandlung mit alfa-Interferonen wurde vom Auftreten von Autoartike pern und autoimmunen Störungen berichtet. Bei Patienten, die für eine Entwicklung autoimmuner Störungen prädisponiert sind, kann ein erhöhtes Risiko bestehen. Patienten, die Anzeichen der Symptome zeigen, die auf autoimmune Störungen hindeuten, sind mit Sorgfalt zu und rsuellen und das Nutzen-Risiko-Verhältnis einer weitergeführten Interferon-Behandlung ist neu zu kurteilen (siehe auch Abschnitt 4.4 Schilddrüsenveränderungen und Abschnitt 4.8).

Abschnitt 4.4 Schilddrüsenveränderungen und Abschnitt 1.6).

Bei mit Interferon behandelten Patienten mit chronischer Hepatias Zwurden Fälle von Vogt-Koyanagi-Harada (VKH)-Syndromen berichtet. Dieses Syndrom ist eine granulomatöse entzündliche Erkrankung, die die Augen, das Gehörsystem, die Meningen und die Haut betrifft. Falls ein Verdacht auf ein VKH-Syndrom besteht, sollte die antivirale Behandlang abgesetzt und eine Therapie mit Kortikosteroiden erwogen werden (siehe Abschnitt 4.8).

#### Veränderungen am Auge

In Einzelfällen wurden ophthalmologische Störungen einschließlich Netzhautblutungen, Retina-Exsudate, seröse Netzhautablösung und Verschluss der Netzhautarterien bzw. -venen nach der Behandlung mit alfa-Interferonen beob chtit (siehe Abschnitt 4.8). Alle Patienten sollten sich zu Beginn der Behandlung einer Auge undersuchung unterziehen. Bei jedem Patienten, der über Beschwerden am Auge, einschließlich Verlust von Sehschärfe und Änderung des Gesichtsfeldes klagt, ist umgehend eine umfangreiche Augenuntersuchung durchzuführen. Regelmäßige Augenuntersuchungen währe ab der PegIntron-Therapie werden insbesondere bei Patienten mit Störungen, die mit Rettropathe in Zusammenhang stehen können, wie z.B. Diabetes mellitus bzw. Hypertonie, empfohlen Ehr Abbruch der PegIntron-Therapie sollte bei Patienten in Betracht gezogen werden, die neue selen sich verschlimmernde ophthalmologische Störungen entwickeln.

#### Schilddrüsen veründerungen

Gelegentl C kan es bei erwachsenen Patienten, die wegen einer chronischen Hepatitis C mit Interfact aus Italian behandelt wurden, zu Schilddrüsenveränderungen, die sich entweder als Hypothyreose oder Kyperthyreose manifestierten. Annähernd 21 % der Kinder, die mit PegIntron/Ribavirin Kombinationstherapie behandelt wurden, entwickelten erhöhte Thyreoidea-stimulierendes Hormon (TSA)-Werte. Weitere ca. 2 % zeigten eine vorübergehende Abnahme unter die untere Normgrenze. Vor Beginn einer PegIntron-Therapie muss der TSH-Spiegel bewertet und jegliche zu diesem Zeitpunkt festgestellte Schilddrüsenerkrankung mit einer konventionellen Therapie behandelt werden. Der TSH-Spiegel ist zu bestimmen, wenn ein Patient während der Behandlung Symptome entwickelt, die einer möglichen Schilddrüsenfunktionsstörung entsprechen. Falls eine Schilddrüsendysfunktion vorliegt, kann die Behandlung mit PegIntron unter der Bedingung fortgesetzt werden, dass man durch medikamentöse Therapie konstant normale TSH-Spiegel erreicht. Kinder und Jugendliche sollten alle 3 Monate auf Anzeichen einer Schilddrüsenfunktionsstörung untersucht werden (z. B. TSH).

#### Metabolische Störungen

Hypertriglyceridämie und Verschlimmerung einer Hypertriglyceridämie, die manchmal schwerwiegend war, wurden beobachtet. Daher wird eine Überwachung des Lipidspiegels empfohlen.

# HCV/HIV-Co-Infektion

Mitochondriale Toxizität und Laktatazidose

Patienten, die zusätzlich eine HIV-Infektion haben und eine hochaktive antiretrovirale Therapie (HAART) erhalten, können unter Umständen ein erhöhtes Risiko haben, eine Laktatazidose zu entwickeln. Vorsicht ist angebracht, wenn PegIntron und Ribavirin zur HAART-Therapie hinzugefügt werden (siehe Fachinformation zu Ribavirin).

Hepatische Dekompensation bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten mit fortgeschrittener Zirrhose Co-infizierte Patienten mit fortgeschrittener Zirrhose, die eine HAART-Therapie erhalten, körren ein erhöhtes Risiko für hepatische Dekompensation und Tod haben. Das Hinzufügen von alfa Tractieronen allein oder der Kombination mit Ribavirin kann das Risiko in dieser Patienten-Untergruppe erhöhen. Andere Baselinefaktoren bei co-infizierten Patienten, die mit einem erhöhten Risiko für eine Leberdekompensation in Zusammenhang stehen können, sind eine Behandlung zu Dittanosin und erhöhte Bilirubin-Serumkonzentrationen.

Co-infizierte Patienten, die sowohl eine antiretrovirale (ARV) Behandlung als als Theme Behandlung gegen die Hepatitis erhalten, sind streng zu überwachen, wobei ihr Child Lugh-Score während der Behandlung zu erfassen ist. Bei Entwicklung einer Leberdekompensation sollte die Hepatitis-Therapie sofort abgebrochen und die ARV-Therapie neu überdacht werden.

# Hämatologische Abnormalitäten bei HCV/HIV-co-infizierten Parienten

HCV/HIV-co-infizierte Patienten, die eine Peginterferon elfa 2b hibavirin Behandlung und HAART erhalten, könnten einem erhöhten Risiko ausgesetzt ein, hänatorogische Abnormalitäten (z.B. Neutropenie, Thrombozytopenie und Anämie) zu en wakeln, verglichen mit HCV-monoinfizierten Patienten. Obwohl die Mehrheit davon mit einer Dasier duktion behandelt werden konnte, sollten die hämatologischen Parameter in dieser Patientel gruppe streng überwacht werden (siehe Abschnitt 4.2 und unter "Labortests" und Abschnitt 4.8)

Patienten, die mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin und Zidovudin behandelt werden, haben ein erhöhtes Risiko, eine Anämie zu en wickeln. Daher wird die gleichzeitige Anwendung dieser Kombination mit Zidovudin nicht zu phählen (siehe Abschnitt 4.5).

# Patienten mit niedrigen CD4-Werten

Bei HCV/HIV-co-infiziert in atenten, die CD4-Werte von weniger als 200 Zellen/µl haben, liegen nur begrenzte Daten zu. Waltsamkeit und Sicherheit (N=25) vor. Vorsicht ist daher bei der Behandlung von Patienen mit niedrigen CD4-Werten geboten.

Bitte beachten sie die entsprechenden Fachinformationen der antiretroviralen Arzneimittel, die gleichzeitig hit der HCV-Behandlung verabreicht werden, um die für jedes Produkt spezifischen Toxizität reactionen sowie die mögliche Überlagerung von Toxizitätsreaktionen von PegIntron und Ribaying zu kennen und behandeln zu können.

#### KCV/JBV-Koinfektion

S wurden Fälle einer Hepatitis-B-Reaktivierung (einige mit schwerwiegenden Folgen) bei Patienten alt einer Koinfektion mit Hepatitis-B- und Hepatitis-C-Viren, die mit Interferon behandelt wurden, berichtet. Die Häufigkeit einer solchen Reaktivierung scheint gering zu sein.

Alle Patienten sollten vor einer Hepatitis-C-Behandlung mit Interferon auf Hepatitis-B getestet werden; Patienten mit einer Hepatitis-B und Hepatitis-C Koinfektion müssen dann überwacht und gemäß den aktuellen klinischen Leitlinien behandelt werden.

#### Zahn- und Zahnfleischerkrankungen

Zahn- und Zahnfleischerkrankungen, die zum Verlust von Zähnen führen können, sind bei Patienten berichtet worden, die PegIntron und Ribavirin als Kombinationstherapie erhielten. Zusätzlich könnte während einer langfristigen Behandlung mit der Kombination von PegIntron und Ribavirin ein

trockener Mund einen schädigenden Effekt auf die Zähne und die Mundschleimhaut haben. Die Patienten sollten ihre Zähne zweimal täglich gründlich putzen und regelmäßig zahnärztliche Untersuchungen durchführen lassen. Zusätzlich können einige Patienten an Erbrechen leiden. Wenn dies auftritt, sollte ihnen geraten werden, danach den Mund gründlich auszuspülen.

# Empfänger von Organtransplantationen

Die Wirksamkeit und Verträglichkeit von PegIntron allein oder in Kombination mit Ribavirin in der Behandlung der Hepatitis C wurden für Empfänger von Lebertransplantaten oder anderer Organtransplantate nicht untersucht. Vorläufige Daten geben einen Hinweis darauf, dass eine Therapie mit Interferon alfa mit einer erhöhten Abstoßungsrate in Bezug auf Nierentransplantationen in Verbindung gebracht werden kann. Es wurde ebenfalls von Abstoßungsreaktionen von Lebertransplantaten berichtet.

# Sonstige

Da bei Psoriasis und Sarkoidose von Verschlimmerungen durch Interferon alfa berichtet volle, wird die Anwendung von PegIntron bei Patienten mit Psoriasis oder Sarkoidose nur dann em follen, wenn der zu erwartende Nutzen das potentielle Risiko überwiegt.

# Labortests

Die üblichen hämatologischen Tests, klinisch-chemische Blutuntersuchungen und ein Schilddrüsenfunktionstest müssen bei allen Patienten vor Beginn der Bekandlung durchgeführt werden. Akzeptierbare Ausgangswerte, die vor Beginn der PegIntron-Behandlung als Richtlinie betrachtet werden können, sind:

- Thrombozyten
- Neutrophilenzahl
- TSH-Spiegel

 $\geq 100.000/\text{mm}^3$ 

muss innerhalb des Normbereichs liegen

Die Laboruntersuchungen sind in den Wochen 2 und Auer Behandlung und danach in regelmäßigen Abständen durchzuführen, wie klinisch indizit it. Während der Behandlung ist regelmäßig die HCV-RNA zu bestimmen (siehe Abschnitt 4.2)

# Langzeit-Erhaltungstherapie

In einer klinischen Studie wurde gezeigt, dass Peginterferon alfa-2b in einer niedrigen Dosis (0,5 μg/kg/Woche) im Rahmen einer Längzeit-Erhaltungstherapie als Monotherapie (über eine mittlere Dauer von 2,5 Jahren) zur Präv ntion der Krankheitsprogression bei Non-Respondern mit kompensierter Zirrhose nicht wirksam ist. de wurde keine statistisch signifikante Auswirkung auf den Zeitpunkt des Auftretens des ersten klanschen Ereignisses (Leberdekompensation, hepatozelluläres Karzinom, Tod und/oder Lebertransplantation) im Vergleich zur Nicht-Anwendung beobachtet. PegIntron ist daher im Rahmen einer Langzeit Erhaltungstherapie als Monotherapie nicht anzuwenden.

#### Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von PegIntron

Patienten ma der seltenen hereditären Fructose-Intoleranz, Glucose-Galactose-Malabsorption oder Saccharase Isomaltase-Mangel sollten dieses Arzneimittel nicht anwenden. Die des Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro 0,7 ml, d.h. es ist im Weigerlichen "natriumfrei".

#### Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen wurden nur bei Erwachsenen durchgeführt.

Bei den Patienten, die ungeachtet des Genotyps oder der Viruslast > 10,6 mg/kg Ribavirin <u>Telbivudin</u> Eine klinische Studie, in der die Kombination von 600 mg Telbivudin täglich mit 180 Mikrogramm pegyliertem Interferon alfa-2a einmal pro Woche subkutan untersucht wurde, weist darauf hin, dass diese Kombination mit einem erhöhten Risiko für die Entwicklung einer peripheren Neuropathie verbunden ist. Der diesen Effekten zugrundeliegende Mechanismus ist nicht bekannt (siehe Abschnitte 4.3, 4.4 und 4.5 der Fachinformation von Telbivudin). Darüber hinaus wurden die Unbedenklich-

keit und Wirksamkeit von Telbivudin in Kombination mit Interferonen zur Behandlung der chronischen Hepatitis B nicht gezeigt. Deshalb ist die Kombination von PegIntron mit Telbivudin kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3).

#### Methadon

Bei Patienten mit chronischer Hepatitis C, die begleitend eine Methadon-Erhaltungstherapie erhielten und nicht mit Peginterferon alfa-2b vorbehandelt waren, führte die subkutane Gabe von 1,5 Mikrogramm/kg PegIntron einmal wöchentlich über 4 Wochen zu einem Anstieg der AUC von *R*-Methadon um etwa 15 % (95% KI für das geschätzte AUC-Verhältnis 103 – 128 %). Die klinische Signifikanz dieses Befundes ist nicht bekannt, trotzdem sollten die Patienten auf Anzeichen und Symptome eines verstärkten sedativen Effekts sowie einer Atemdepression hin überwacht werden Besonders bei Patienten unter hohen Methadondosen sollte das Risiko einer Verlängerung der Ozeit in Betracht gezogen werden

# Wirkung von Peginterferon alfa-2b auf gleichzeitig verabreichte Arzneimittel

In drei klinisch-pharmakologischen Mehrfachdosisstudien wurde die mögliche V Peginterferon alfa-2b (PegIntron) mit Substraten von Stoffwechselenzymen unte Studien wurde die Wirkung von Behandlungen mit Mehrfachdosisregimen erferon alfa-2b **7**(1 μg/Woche oder (PegIntron) bei Hepatitis-C-Patienten (1,5 μg/Woche) und gesunden Pro Δε 3 μg/Woche) untersucht (**Tabelle 4**). Zwischen Peginterferon alfa-2b (Peginton) und Tolbutamid, Midazolam oder Dapson wurde keine klinisch signifikante pharmaki kinetische Wechselwirkung beobachtet; daher ist keine Dosisanpassung notwendig, wenn Pegizierreron alfa-2b (PegIntron) gleichzeitig mit Arzneimitteln angewendet wird, die über C CYP3A4 und N-Acetyltransferase verstoffwechselt werden. Die gleichzeitige Anwendung v terferon alfa-2b (PegIntron) mit Koffein oder Desipramin führte zu einer moderaten Erhehun, der Plasmaspiegel von Koffein und Desipramin. Erhalten Patienten PegIntron zusammer n rzneimitteln, die über CYP1A2 oder CYP2D6 verstoffwechselt werden, wird die verringer Eytochrom P450-Aktivität vermutlich keine klinische Auswirkung haben, außer bei Arzne nitteln mit geringer therapeutischen Breite (**Tabelle 5**).

Tabelle 4 Wirkung von Peginterferen Alfa-2b auf gleichzeitig verabreichte Arzneimittel

Gleichzeitig angewendeter	Dosis Peginterferon	Studienpopulation	Verhältnis der Mittelwerte (V mit/ohne Pegin alfa-2b)	
Arzneistoff			AUC (90% KI)	C <sub>max</sub> (90% KI)
Koffein (CYP1A2-Subarax)	1,5 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Patienten mit chronischer Hepatitis C (N=22)	1,39 (1,27; 1,51)	1,02 (0,95; 1,09)
~ (S)	1 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Gesunde Probanden (N=24)	1,18 (1,07; 1,31)	1,12 (1,05, 1,19)
	3 μg/kg/Woche (2 Wochen)	Gesunde Probanden (N=13)	1,36 (1,25; 1,49)	1,16 (1,10; 1,24)
CYP2C9-Substrat)	1,5 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Patienten mit chronischer Hepatitis C (N=22)	1,1# (0,94; 1,28)	entfällt
	1 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Gesunde Probanden (N=24)	0,90# (0,81; 1,00)	entfällt
	3 μg/kg/Woche (2 Wochen)	Gesunde Probanden (N=13)	0,95 (0,89; 1,01)	0,99 (0,92; 1,07)
Dextromethorphan- hydrobromid (CYP2D6- und	1,5 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Patienten mit chronischer Hepatitis C (N=22)	0,96## (0,73; 1,26)	entfällt

Gleichzeitig angewendeter	Dosis Peginterferon alfa-2b	Studienpopulation	Verhältnis der Mittelwerte (V mit/ohne Pegir alfa-2b)	iterferon
Arzneistoff			AUC (90% KI)	(90% KI)
CYP3A-Substrat)	1 μg/kg/Woche	Gesunde	2,03#	entfällt
·	(4 Wochen)	Probanden (N=24)	(1,55; 2,67)	
Desipramin	3 μg/kg/Woche	Gesunde	1,30	1,08
(CYP2D6-Substrat)	(2 Wochen)	Probanden (N=13)	(1,18; 1,43)	(1,00; 1,16)
Midazolam	1,5 μg/kg/Woche	Patienten mit	1,07	1,12
(CYP3A4-Substrat)	(4 Wochen)	chronischer	(0,91;1,25)	(0.94, 1.53)
		Hepatitis C (N=24)		
	1 μg/kg/Woche	Gesunde	1,07	167
	(4 Wochen)	Probanden (N=24)	(0,99; 1,16)	1,53)
	3 μg/kg/Woche	Gesunde	1,18	1,24
	(2 Wochen)	Probanden (N=13)	(1,06; 1,72)	(1,07, 1,43)
Dapson	1,5 µg/kg/Woche	Patienten mit	1,05	1,03
(N-Acetyltransferase-	(4 Wochen)	chronischer	(1.02, 1, 8)	(1,00; 1,06)
Substrat)		Hepatitis C (N=24)		

## errechnet aus Daten von 48-Stunden-Sammelurin ### errechnet aus Daten von 24-Stunden-Sammelurin

Tabelle 5 Vorsichtsmaßnahmen bei gleichzeitiger Anwahlung (PegIntron sollte bei gleichzeitiger Anwendung mit folgenden Arz eich ffen nur mit Vorsicht verabreicht werden)

werden)		
Arzneistoff	Zeichen, Symptome und	Mechanismus und
	Behandlung <b>V</b>	Risikofaktoren
Theophyllin	Die gleichzeitige Knwendung mit	Die Verstoffwechslung von
	PegIntron kann zu enter Erhöhung	Theophyllin wird durch die
	des Plasmaspiegels von	inhibitorische Wirkung von
	Theophyllil fülren. Bei	PegIntron auf CYP1A2 gehemmt.
	gleichzeitiger Anwendung von	
	Theophyllm mit PegIntron wird	
	Versicht empfohlen und die	
	Packungsbeilage von Theophyllin	
X	lte beachtet werden.	
Thioridazin	Die gleichzeitige Anwendung mit	Die Verstoffwechslung von
	PegIntron kann zu einer Erhöhung	Thioridazin wird durch die
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	des Plasmaspiegels von Thioridazin	inhibitorische Wirkung von
	führen. Bei gleichzeitiger	PegIntron auf CYP2D6 gehemmt.
	Anwendung von Thioridazin mit	
	PegIntron wird Vorsicht empfohlen	
1	und die Packungsbeilage von	
	Thioridazin sollte beachtet werden.	
Theophyllin,	Es wurde über einen Anstieg der	Die hepatische Verstoffwechslung
Phenazon,	Plasmaspiegel dieser Wirkstoffe	anderer Arzneimittel kann
Warfarin	berichtet, wenn diese in	gehemmt werden.
	Kombination mit anderen	
	Interferon-Präparaten angewendet	
	wurden. Daher ist hier Vorsicht	
	geboten.	

Arzneistoff	Zeichen, Symptome und	Mechanismus und
	Behandlung	Risikofaktoren
Zidovudin	Bei Kombination mit anderen	Zwar ist der Wirkmechanismus
	Interferon-Präparaten kann der	unbekannt, es wird aber
	knochenmarksuppressive Effekt	angenommen, dass beide
	zunehmen und es kann zu einer	Substanzen
	verstärkten Reduktion der Zahl der	knochenmarksuppressiv wirken.
	Blutzellen, etwa der Leukozyten	
	kommen.	•
Immunsuppressive	Bei Kombination mit anderen	Vermutet wird die Induktion eine
Therapie	Interferon-Präparaten kann die	Transplantatabstoßung.
•	Wirkung einer immunsuppressiven	45
	Therapie bei	
	Transplantatempfängern (Niere,	, 0
	Knochenmark etc.) abnehmen.	N.O

Es wurden keine pharmakokinetischen Wechselwirkungen zwischen PegIntron und Ribavirin in einer pharmakokinetischen Mehrfachdosis-Studie beobachtet.

#### HCV/HIV-Co-Infektion

# Nukleosid-Analoga

Die Anwendung von Nukleosid-Analoga, allein oder in Kombin (to) mit anderen Nukleosiden, führte zu Laktatazidose. *In vitro* erhöht Ribavirin pharmakologisch die phosphorylierten Metaboliten von Purin-Nukleosiden. Diese Aktivität könnte das Risiko einen durch Purin-Nukleosid-Analoga (z.B. Didanosin oder Abacavir) induzierten Laktatazidose erhöhen.

Die gleichzeitige Anwendung von Ribavirin und Die arc sin wird nicht empfohlen. Es gab Berichte über Fälle mitochondrialer Toxizität, insbesondere Vactuazidose und Pankreatitis, von denen einige tödlich verliefen (siehe Fachinformation zu R. avirin).

Über die Verschlechterung einer Anämie aufgrund von Ribavirin wurde berichtet, wenn Zidovudin Bestandteil eines HIV-Behandlungssch mat war; der genaue Mechanismus ist noch nicht geklärt. Die gleichzeitige Anwendung von Ribaviria und Zidovudin wird aufgrund eines erhöhten Anämie-Risikos nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4). Es sollte in Betracht gezogen werden, Zidovudin, falls es Bestandteil des antiretrovirales Behändlungsregimes (ART) ist, auszutauschen, sofern dieses bereits aufgenommen wurde. Die Ware insbesondere bei Patienten mit einer anamnestisch vorbekannten Zidovudin-induzierten war ihn von Bedeutung.

#### 4.6 Fertilität, Schwingerschaft und Stillzeit

#### Frauen im geräffähigen Alter/Kontrazeption bei Männern und Frauen

PegIntroi darf nur dann bei Frauen im gebärfähigen Alter eingesetzt werden, wenn sie eine zuverlassige Methode zur Empfängnisverhütung während der Behandlung anwenden.

## Kombinationstherapie mit Ribavirin

St muss besondere Vorsorge dafür getragen werden, eine Schwangerschaft bei weiblichen Patienten der bei Partnerinnen von männlichen Patienten, die PegIntron in Kombination mit Ribavirin erhalten, zu vermeiden. Weibliche Patienten im gebärfähigen Alter müssen während der Behandlung und für weitere 4 Monate nach Abschluss der Behandlung eine wirksame Methode zur Empfängnisverhütung anwenden. Männliche Patienten oder ihre Partnerinnen müssen während der Behandlung und für weitere 7 Monate nach Abschluss der Behandlung eine wirksame Methode zur Empfängnisverhütung anwenden (siehe Fachinformation zu Ribavirin).

# Schwangerschaft

Es liegen keine hinreichenden Daten für die Verwendung von Interferon alfa-2b bei Schwangeren vor. Tierexperimentelle Studien haben eine Reproduktionstoxizität gezeigt (siehe Abschnitt 5.3). Interferon

alfa-2b zeigte eine abortive Wirkung an Primaten. PegIntron wird diese Wirkung wahrscheinlich ebenfalls haben.

Das potentielle Risiko für den Menschen ist nicht bekannt. PegIntron sollte während der Schwangerschaft nur angewendet werden, wenn der potentielle Nutzen das potentielle Risiko für den Fötus rechtfertigt.

### Kombinationstherapie mit Ribavirin

Ribavirin verursacht schwerwiegende Schädigungen des Ungeborenen, wenn es während der Schwangerschaft angewendet wird. Daher ist eine Ribavirin-Behandlung bei schwangeren Frauen kontraindiziert.

#### Stillzeit

Es ist nicht bekannt, ob die Bestandteile dieses Arzneimittels beim Menschen in die Mutterm Gebergehen. Wegen des Auftretens möglicher Nebenwirkungen beim gestillten Säugling schlicher Beginn der Behandlung abgestillt werden.

#### Fertilität

Zu möglichen Auswirkungen einer PegIntron-Behandlung auf die männliche oder weibliche Fertilität liegen keine Daten vor.

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

Patienten, bei denen während der Behandlung mit PegIntron wüngkeit, Schläfrigkeit oder Verwirrung auftritt, müssen vorsichtig sein und das Lenken von Fahrzeugen oler Bedienen von Maschinen vermeiden.

#### 4.8 Nebenwirkungen

#### Erwachsene

*3-fach-Kombinationstherapie*Beachten Sie die Fachinformation zu Becentevin

# Duale Therapie und Monotherapi

#### Zusammenfassung des Sicher Leitsprofils

Die häufigsten therapiebeding ten Nebenwirkungen, über die in klinischen Studien mit PegIntron in Kombination mit Ribax tin der Erwachsenen berichtet wurde und die bei mehr als der Hälfte der Studienteilnehmer aufwaten, waren Müdigkeit, Kopfschmerzen und Reaktionen an der Injektionsstelle. Weitere Nebenwickungen, über die bei mehr als 25 % der Studienteilnehmer berichtet wurde, waren Übelkeit, Schüterfrost, Schlaflosigkeit, Anämie, Pyrexie, Myalgie, Asthenie, Schmerzen, Alopezie, Anorexie, Gewichtsabnahme, Depression, Hautausschlag und Reizbarkeit. Die am häufigsten berichteten Rebenwirkungen waren meist von schwachem bis mäßigem Schweregrad und kontrollier er ohne Dosisanpassung oder Therapieabbruch. Müdigkeit, Alopezie, Pruritus, Übelkeit, Anorexie, Gewichtsabnahme, Reizbarkeit und Schlaflosigkeit treten mit merklich geringerer Käufigkeit auf bei Patienten unter PegIntron-Monotherapie, als bei Patienten unter Korkoinationstherapie (siehe **Tabelle 6**).

# Zusammenfassung der Nebenwirkungen in tabellarischer Form

Über die folgenden therapiebedingten Nebenwirkungen wurde in klinischen Studien bei Erwachsenen oder während Beobachtungen nach Markteinführung bei Patienten, die mit Peginterferon alfa-2b behandelt wurden, einschließlich PegIntron Monotherapie oder PegIntron/Ribavirin, berichtet. Diese Nebenwirkungen sind in **Tabelle 6** nach Organsystem und Häufigkeit aufgelistet (sehr häufig ( $\geq 1/10$ ), häufig ( $\geq 1/100$  bis < 1/10), gelegentlich ( $\geq 1/1.000$  bis < 1/100), selten ( $\geq 1/10.000$ ) oder nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)).

Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe werden die Nebenwirkungen nach abnehmendem Schweregrad

Tabelle 6 Nebenwirkungen aus klinischen Studien bei Erwachsenen oder aus Beobachtungen nach Markteinführung bei Patienten, die mit Peginterferon alfa-2b, einschließlich PegIntron-Monotherapie oder PegIntron + Ribavirin, behandelt wurden

	on-Monotherapie oder PegIntron + Ribavirin, behandelt wurden
	rasitäre Erkrankungen
Sehr häufig:	Virusinfektion <sup>*</sup> , Pharyngitis <sup>*</sup>
Häufig:	Bakterielle Infektion einschließlich Sepsis, Pilzinfektion, Influenza,
	Infektion der oberen Atemwege, Bronchitis, Herpes simplex, Sinusitis,
C-141:-1	Otitis media, Rhinitis
Gelegentlich:	Infektion an der Injektionsstelle, Infektion der unteren Atemwege
Nicht bekannt:	Hepatitis-B-Reaktivierung bei HCV/HBV-koinfizierten Patienten
Erkrankungen des l	Blutes und des Lymphsystems
Sehr häufig:	Anämie, Neutropenie
Häufig:	Hämolytische Anämie, Leukopenie, Thrombozytopenie
	Lymphadenopathie
Sehr selten:	Aplastische Anämie
Nicht bekannt:	Erythrozytenaplasie
Erkrankungen des l	·
Gelegentlich:	Arzneimittelüberempfindlichkeit
Selten:	Sarkoidose
Nicht bekannt:	Akute Überempfindlichkeitsreak oner einschließlich Angioödem,
	Anaphylaxie und anaphylaktiche Reaktionen einschließlich
	anaphylaktischer Schock, diopathische thrombozytopenische Purpura,
	thrombotisch thromboxyto er sche Purpura, systemischer Lupus
Endokrine Erkrank	erythematodes
Häufig:	Hypothyreose Ayperthyreose
	rnährungsstörungen
Sehr häufig:	Anorexic
Häufig:	Hypokalvämie, Hyperurikämie, Dehydratation, gesteigerter Appetit
Gelegentlich:	Odbetes mellitus, Hypertriglyzeridämie
Selten: •	Diabetische Ketoazidose
Psychiatrische Erk	ankungen
Sehr häufig.	Depression, Angststörung*, emotionale Labilität*, verminderte
	Konzentrationsfähigkeit, Schlaflosigkeit
_()	
Häufig:	Aggression, Agitiertheit, Zorn, Stimmungsveränderungen,
	Verhaltensstörung, Nervosität, Schlafstörung, verminderte Libido, Apathie,
( V	abnorme Träume, Weinen
Gelegentlich:	Selbstmord, Selbstmordversuch, Selbstmordgedanken, Psychose,
	Halluzination, Panikattacke
Selten:	Bipolare Störungen
Nicht bekannt:	Mordgedanken, Manie
Erkrankungen des I	
Sehr häufig:	Kopfschmerzen, Schwindel
Häufig:	Amnesie, vermindertes Erinnerungsvermögen, Synkope, Migräne, Ataxie, Verwirrtheit, Neuralgie, Parästhesie, Hypästhesie, Hyperästhesie,
	Hypertonie, Somnolenz, Aufmerksamkeitsstörung, Tremor, Dysgeusie
Gelegentlich:	Neuropathie, periphere Neuropathie

Selten:	Krampfanfall						
Sehr selten:	Zerebrovaskuläre Hämorrhagie, zerebrovaskuläre Ischämie,						
	Enzephalopathie						
Nicht bekannt:	Gesichtslähmung, Mononeuropathien						
Augenerkrankunge	n						
Häufig:	Sehstörungen, verschwommenes Sehen, Photophobie, Konjunktivitis,						
C	Reizung am Auge, Tränenstörung, Schmerzen am Auge, trockenes Auge						
Gelegentlich:	Retina-Exsudate						
Selten:	Verlust von Sehschärfe und Gesichtsfeldeinschränkungen, retinale						
1	Hämorrhagie, Retinopathie, Verschluss einer Netzhautarterie oder -ve						
	Optikusneuritis, Papillenödem, Makulaödem						
Nicht bekannt:	Seröse Netzhautablösung						
Erkrankungen des	Ohrs und des Labyrinths						
Häufig:	Vermindertes Hörvermögen/Hörverlust, Tinnitus, Vertion						
Gelegentlich:	Schmerzen am Ohr						
Herzerkrankungen							
Häufig:	Palpitationen, Tachykardie						
Gelegentlich:	Myokardinfarkt						
Selten:	Kongestive Herzinsuffizienz, Kardiok vo athie, Arrhythmie, Perikarditis						
Sehr selten:	Kardiale Ischämie						
Nicht bekannt:	Perikarderguss						
Gefäßerkrankunge							
Häufig:	Hypotonie, Hypertonie, Fl sk						
Selten:	Vaskulitis						
Erkrankungen der	Atemwege, des Brust auns und Mediastinums						
Sehr häufig:	Dyspnoe*, Haster*						
Häufig:	Dysphonic Naschbluten, Atemstörung, Atemwegsblockade, Verstopfung						
	der Nazenbetenhöhlen, verstopfte Nase, Rhinorrhoe, vermehrte Sekretion						
	in den dieren Atemwegen, pharyngolaryngeale Schmerzen						
Sehr selten:	Interstitielle Lungenerkrankung						
Nicht bekannt:	Largenfibrose, pulmonale arterielle Hypertonie <sup>#</sup>						
	Sistromtestinaltrakts						
Sehr häufig:	Erbrechen*, Übelkeit, Abdominalschmerzen, Diarrhoe, Mundtrockenheit*						
Häufig:	Dyspepsie, gastroösophagealer Reflux, Stomatitis, Mundulzera,						
	Glossodynie, Zahnfleischbluten, Verstopfung, Flatulenz, Hämorrhoiden,						
	Cheilitis, Blähbauch, Gingivitis, Glossitis, Störung an den Zähnen						
Gelegentheh:	Pankreatitis, Schmerzen im Mund						
Selten	Ischämische Kolitis						
Sehr selten:	Ulzerative Kolitis						
Nicht bekannt:	Zungenpigmentierung						
Leber- und Gallene	erkrankungen						
Häufig:	Hyperbilirubinämie, Hepatomegalie						
Erkrankungen der	Haut und des Unterhautzellgewebes						
Sehr häufig:	Alopezie, Pruritus*, Hauttrockenheit*, Hautausschlag*						
Häufig:	Psoriasis, Photosensitivitätsreaktion, makulopapulöser Hautausschlag,						
-	Dermatitis, erythematöser Hautausschlag, Ekzem, Nachtschweiß,						
	Hyperhidrose, Akne, Furunkel, Erythem, Urtikaria, abnormale						
	Haarstruktur, Störung an den Nägeln						

Selten:	Kutane Sarkoidose
Sehr selten:	Stevens-Johnson-Syndrom, toxisch epidermale Nekrolyse, Erythema multiforme
Skelettmuskulatur	-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen
Sehr häufig:	Myalgie, Arthralgie, Muskel-Skelett-Schmerzen
Häufig:	Arthritis, Rückenschmerzen, Muskelkrämpfe, Schmerzen in den Extremitäten
Gelegentlich:	Knochenschmerzen, Muskelschwäche
Selten:	Rhabdomyolyse, Myositis, rheumatoide Arthritis
Erkrankungen der	Nieren und Harnwege
Häufig:	Abnorme Miktionshäufigkeit, Polyurie, abnormaler Harn
Selten:	Nierenversagen, Niereninsuffizienz
Erkrankungen der	Geschlechtsorgane und der Brustdrüse
Häufig:	Amenorrhoe, Schmerzen in der Brustdrüse, Menorrhagie. Menstruationsstörung, Störung an den Eierstöcken, Vagil vistbrung, sexuelle Dysfunktion, Prostatitis, erektile Dysfunktion
Allgemeine Erkran	kungen und Beschwerden am Verabreichungsort
Sehr häufig:	Reaktionen an der Injektionsstelle*, Entzündurd an der Injektionsstelle, Müdigkeit, Asthenie, Reizbarkeit, Schüttelfrost Dyrexie, grippeartige Symptome, Schmerz
Häufig:	Schmerzen im Brustkorb, Beschwerden im Brustkorb, Schmerzen an der Injektionsstelle, Malaise, Gesichtsätle a Peripheres Ödem, Unwohlsein, Durst
Selten:	Nekrose an der Injektionsstelk
Untersuchungen	''\'\'
Sehr häufig:	Gewichtsverlust
*D' M.1 '.1	1. C. 6.1/100 bis 2.1/1. Calling the Collins by Defending Touch Designation

<sup>\*</sup>Diese Nebenwirkungen waren häufig (≥1/100 bis < 1/11 in klinischen Studien bei Patienten, die mit PegIntron-Monotherapie behandelt wurden.

#### Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen bei Erwachsenen

Die meisten Fälle von Neutropenie und Thrombozytopenie waren mäßig (WHO-Grad 1 oder 2) ausgeprägt. Es gab einige schwerere Fälle von Neutropenie bei Patienten, die mit der empfohlenen Dosierung von PegIntron im Kombination mit Ribavirin behandelt wurden (WHO-Grad 3: 39 von 186 [21 %] und WHO-Grad 3: 39 von 186 [7 %]).

In einer klinischer Stadie berichteten etwa 1,2 % der Patienten, die mit PegIntron oder Interferon alfa-2b in Kombination mit Ribavirin behandelt wurden, über lebensbedrohliche psychiatrische Nebenwirkungen wahrend der Behandlung. Diese Nebenwirkungen schlossen Suizidgedanken und Suizidverande ein (siehe Abschnitt 4.4).

Bei Kydikwaskulären Nebenwirkungen, vor allem in Form von Herzrhythmusstörungen, bestand aus heinend meistens eine Korrelation zu kardiovaskulären Vorerkrankungen und einer früheren The apie mit kardiotoxisch wirksamen Substanzen (siehe Abschnitt 4.4). Bei Patienten, bei denen aus der Vorgeschichte keine Herzerkrankung bekannt ist, wurde eine Kardiomyopathie, die nach Absetzen von Interferon-alfa reversibel sein kann, selten berichtet.

Im Zusammenhang mit der Anwendung von Produkten, die Interferon alfa enthalten, wurde über Fälle von pulmonaler arterieller Hypertonie (PAH) berichtet, insbesondere bei Patienten mit Risikofaktoren für PAH (wie z. B. portale Hypertonie, HIV-Infektion, Zirrhose). Die Ereignisse wurden zu unterschiedlichen Zeitpunkten gemeldet, in der Regel einige Monate nach dem Behandlungsbeginn mit Interferon alfa.

<sup>\*</sup>Klassenbezeichnung für Interferon-Produkte siehe kulmonale arterielle Hypertonie unten.

Ophthalmologische Störungen, über die selten im Zusammenhang mit alfa Interferonen berichtet wurde, umfassen Netzhautstörungen (einschließlich Makula-Ödemen), Netzhautblutungen, Verschluss einer Netzhautarterie- oder -vene, Retina-Exsudate, Änderungen der Sehschärfe bzw. des Gesichtsfeldes, Optikusneuritis und Papillen-Ödem (siehe Abschnitt 4.4).

Im Zusammenhang mit alfa Interferonen wurde über eine Vielzahl von Autoimmunerkrankungen und immunvermittelten Erkrankungen berichtet, einschließlich Schilddrüsenstörungen, systemischem Lupus erythematodes, rheumatoider Arthritis (neu oder verschlimmert), idiopathischer und thrombotisch thrombozytopenischer Purpura, Vaskulitis sowie Neuropathien einschließlich Mononeuropathien und Vogt-Koyanagi-Harada-Syndrom (siehe auch Abschnitt 4.4).

## HCV/HIV-co-infizierte Patienten

Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

Bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten, die PegIntron in Kombination mit Ribavirin erhielte. Waren weitere Nebenwirkungen (über die nicht bei mono-infizierten Patienten berichtet wurde, über die in den Studien mit einer Häufigkeit von > 5 % berichtet wurde: orale Candidose (14 %, // worbene Lipodystrophie (13 %), verminderte CD4-Lymphozytenzahl (8 %), verminderter Appetit (8 %), erhöhte Gamma-Glutamyltransferase (9 %), Rückenschmerzen (5 %), erhöhte Buttanylase (6 %), erhöhte Milchsäure-Werte im Blut (5 %), zytolytische Hepatitis (6 %), erhöhte Tipasewerte (6 %) und Gliederschmerzen (6 %).

# Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen Mitochondriale Toxizität

Über mitochondriale Toxizität und Laktatazidose wurde bei Lity-positiven Patienten berichtet, die eine Behandlung mit NRTIs zusammen mit Ribavirin bei HCV-13-Infektion erhielten (siehe Abschnitt 4.4).

# Laborwerte bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten

Obwohl durch hämatologische Toxizität Neut openie, Thrombozytopenie und Anämie häufiger bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten auftrater, von de Mehrheit durch Dosisanpassungen bewältigt werden und es bedurfte nur selten eines von eitigen Behandlungsabbruchs (siehe Abschnitt 4.4). Über hämatologische Abweichungen von der No im wurde häufiger bei Patienten berichtet, die PegIntron in Kombination mit Ribavirin erhielten in Vergleich zu Patienten, die Interferon alfa-2b in Kombination mit Ribavirin erhielten. In Studie v (siehe Abschnitt 5.1) wurde bei 4 % (8/194) der Patienten ein Abfall der absoluten Neutroph lenzahl unter 500 Zellen/mm³ beobachtet und bei 4 % (8/194) der Patienten, die PegIntron in Kombination mit Ribavirin erhielten, wurde ein Abfall der Thrombozyten unter 50.000/mm³ beobachtet. Über Anämie (Hämoglobin < 9,4 g/dl) wurde bei 12 % (23/194) der Patienten berichtet, die mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt wurden.

#### Abnahme der D-Lymphozyten

Die Behandlug mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin war mit einer Abnahme der absoluten CD4+-Ze Izahl innerhalb der ersten 4 Wochen verbunden ohne eine Reduktion des Anteils an CD4+-Zeller. Die Abnahme der CD4+-Zellzahl war reversibel nach Dosisreduktion oder Absetzen der Therapie. Die Anwendung von PegIntron in Kombination mit Ribavirin hatte keinen erkennbaren regetiven Einfluss auf die Kontrolle der HIV-Virämie während der Therapie oder der Follow-up-lhase. Nur eingeschränkte Daten zur Sicherheit (N = 25) sind für co-infizierte Patienten mit CD4+-Zellzahl < 200/µl verfügbar (siehe Abschnitt 4.4).

Bitte beachten Sie die entsprechenden Fachinformationen der antiretroviralen Arzneimittel, die gleichzeitig mit der HCV-Behandlung verabreicht werden, um die für jedes Produkt spezifischen Toxizitätsreaktionen sowie die mögliche Überlagerung von Toxizitätsreaktionen von PegIntron und Ribavirin zu kennen und behandeln zu können.

#### Kinder und Jugendliche

Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

In einer klinischen Studie mit 107 Kindern und jugendlichen Patienten (im Alter von 3 bis 17 Jahren), die eine Kombinationstherapie mit PegIntron und Ribavirin erhielten, waren bei 25 % der Patienten Dosismodifikationen erforderlich, meistens aufgrund von Anämie, Neutropenie oder Gewichtsabnahme. Generell war das Profil an unerwünschten Arzneimittelwirkungen bei Kindern und Jugendlichen ähnlich dem von Erwachsenen, allerdings bestehen spezifisch für pädiatrische Patienten Bedenken wegen der beobachteten Wachstumshemmung. Diese Wachstumshemmung, die bei einigen Patienten zu einer reduzierten Körpergröße führte, wurde während einer bis zu 48-wöchigen Behandlung mit PegIntron und Ribavirin beobachtet (siehe Abschnitt 4.4). Gewichtsabnahme und Wachstumshemmung traten während der Behandlung sehr häufig auf (am Ende der Behandlung betrug die mittlere Abnahme 15 Körpergewichtsperzentile bzw. 8 Körpergrößenperzentile vom Ausgangswert), und die Wachstumsrate war reduziert (< 3. Perzentil bei 70 % der Patienten).

Am Ende der 24-wöchigen Nachbeobachtung nach Behandlungsende betrug die mittlere Abrid Körpergewichtsperzentile noch 3 Perzentilen bzw. der Körpergrößenperzentile noch 7 vom Ausgangswert, und 20 % der Kinder zeigten weiterhin eine Wachstumshemmur (Wachstumsrate < 3. Perzentile). 94 von 107 Kindern wurden in die 5-jährige Langzeitnachbeobachtungsstudie eingeschlossen. Die Auswirkungen auf die Gr Kindern, die über 24 Wochen behandelt wurden, weniger ausgeprägt als bei der über 48 Wochen behandelt wurden. Vom Zeitpunkt vor der Behandlung bis zum Ale Langzeitnachbeobachtung nahm bei den Kindern, die über 24 bzw. 48 Wo rbehandelt wurden, die Perzentilenkurve für Größe und Alter um 1,3 bzw. 9,0 Perzentilen ab. Bei 1/2 der Kinder (1 die über 24 Wochen behandelt wurden und bei 40 % der Kinder (1948), die über 48 Wochen % der Kinder (11/46), behandelt wurden, betrug die Abnahme mehr als 15 Perzentilen in der Perzentilenkurve für Größe und Alter nach 5 Jahren im Vergleich zur Perzentilenkurve vor Bel angsbeginn. Bei 11 % der Kinder inder (6/48), die über 48 Wochen (5/46), die über 24 Wochen behandelt wurden und bei 13 behandelt wurden, wurde eine Abnahme in der Perzentit inkluse für Größe und Gewicht nach 5 Jahren von mehr als 30 Perzentilen gegenüber dem Ausgan sperbeobachtet. Bezüglich des Gewichts betrug die Abnahme in der Perzentilenkurve für Gewicht und Alter vom Zeitpunkt vor der Behandlung bis zum Abschluss der Langzeitnachbeobachtung 3 bzw. 5,5 Perzentilen bei den Kindern, die über 24 bzw. 48 Wochen behandelt worden waren Exit Lich des BMI vom Zeitpunkt vor der Behandlung bis zum Abschluss der Langzeitnachbeobachtug betrug die Abnahme in der Perzentilenkurve für BMI und Alter 1,8 bzw. 7,5 Perzentilen bei den Hindern, die über 24 bzw. 48 Wochen behandelt worden Percentile für die Körpergröße am Ende des ersten Jahres der waren. Der Rückgang der mittlerer Langzeitnachbeobachtung war bei prapubertären Kindern besonders stark ausgeprägt. Die Abnahme der Körpergröße, des Gewichs und des BMI Z-Wertes, die während der Behandlungsphase im Vergleich zur Normalpopuna on beobachtet wurde, wurde bei Kindern, die über 48 Wochen behandelt worden waren, auch nach Abschluss der Langzeitnachbeobachtungszeit nicht aufgeholt (siehe Abschnitt 4.4).

In der Behandlungsphase dieser Studie waren die am häufigsten vorkommenden Nebenwirkungen bei allen Patienten kyrexie (80 %), Kopfschmerzen (62 %), Neutropenie (33 %), Müdigkeit (30 %), Anorexie (2 %) und Erytheme an der Injektionsstelle (29 %). Nur 1 Patient brach die Behandlung als Folge in Nebenwirkung (Thrombozytopenie) ab. Die meisten im Rahmen der Studie beschriebenen Nebenwirkungen waren leicht bis mittelschwer. Schwere Nebenwirkungen wurden bei 7 % (8/107) mie Patienten beschrieben und umfassten Schmerzen an der Injektionsstelle (1 %), Gliederschmerzen (1 %), Kopfschmerzen (1 %), Neutropenie (1 %) und Pyrexie (4 %). Wichtige unter der Therapie unfägetretene unerwünschte Reaktionen in diesem Kollektiv waren Nervosität (8 %), Aggression (3 %), Wut (2 %), Depression/depressive Verstimmung (4 %) und Hypothyreose (3 %). 5 Patienten wurden aufgrund einer Hypothyreose bzw. eines erhöhten TSH-Spiegels mit Levothyroxin behandelt.

Zusammenfassung der Nebenwirkungen in tabellarischer Form

Folgende behandlungsbedingte Nebenwirkungen wurden in der klinischen Studie mit Kindern und jugendlichen Patienten unter der Behandlung mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin beobachtet. Diese Reaktionen sind in **Tabelle 7** nach Systemorganklassen und Häufigkeit (sehr häufig ( $\geq 1/10$ ), häufig ( $\geq 1/100$ ) bis < 1/100), gelegentlich ( $\geq 1/1.000$ ) bis < 1/100), sehr

selten (< 1/10.000) oder nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)) gelistet.

Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe werden die Nebenwirkungen nach abnehmendem Schweregrad angegeben.

Tabelle 7 Nebenwirkungen, die sehr häufig, häufig und gelegentlich aus der klinischen Studie mit Kindern und jugendlichen Patienten, die mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt wurden, berichtet wurden.

in behanden wurden, berichtet wurden.
asitäre Erkrankungen
Pilzinfektion, Influenza, orale Herpesinfektion, Otitis media,
Streptokokken-Pharyngitis, Nasopharyngitis, Sinusitis
Pneumonie, Ascariasis, Enterobiasis, Herpes zoster, Cellulitis,
Harnwegsinfektion, Gastroenteritis
Blutes und des Lymphsystems
Anämie, Leukopenie, Neutropenie
Thrombozytopenie, Lymphadenopathie
ungen
Hypothyreose
rnährungsstörungen
Anorexie, Appetitverlust
ankungen
Selbstmordgedanken <sup>§</sup> , Selbstmordgen, Depression, aggressives
Verhalten, Neigung zu Affekthandungen, Zorn, Agitiertheit, Angst,
Stimmungsveränderungen, Uni uhe, Nervosität, Schlaflosigkeit
Verhaltensstörung, depressive Stimmung, emotionale Störung, Furcht,
Alptraum
Vervensystems
Kopfschmerzen, schwindel
Geschmackssforung, Synkope, Aufmerksamkeitsstörungen,
Schläfrigkeit Schlafstörungen
Neuralge, Dethargie, Parästhesie, Hypästhesie, psychomotorische
Hyperaktivität, Tremor
Schulerzen am Auge
Hämorrhagie der Bindehaut, Augenjucken, Keratitis, verschwommenes
Sehen, Photophobie
hrs und des Labyrinths
Vertigo
Palpitationen, Tachykardie
Flush
Hypotonie, Blässe
Atemwege, des Brustraums und Mediastinums
Husten, Epistaxis, Rachen- und Kehlkopfschmerzen
7 1
Keuchende Atmung, Nasenbeschwerden, Rhinorrhoe
Keuchende Atmung, Nasenbeschwerden, Rhinorrhoe
Keuchende Atmung, Nasenbeschwerden, Rhinorrhoe  Gastrointestinaltrakts

Gelegentlich:	Dyspepsie, Gingivitis					
Leber- und Gallene	erkrankungen					
Gelegentlich:	Hepatomegalie					
Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes						
Sehr häufig:	Alopezie, Hauttrockenheit					
Häufig:	Pruritus, Hautausschlag, erythematöser Hautausschlag, Ekzem, Akne,					
-	Erythem					
Gelegentlich:	Photosensibilitätsreaktion, makulopapulöses Exanthem,					
	Hautabschuppung, Pigmentierungsstörung, atopische Dermatitis,					
	Hautverfärbung					
	-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen					
Sehr häufig:	Myalgie, Arthralgie					
Häufig:	Muskel-/Skelettschmerzen, Schmerzen in den Extremitäten,					
	Rückenschmerzen					
Gelegentlich:	Muskelkrämpfe, Muskelzucken					
Erkrankungen der	Nieren und Harnwege					
Gelegentlich:	Proteinurie					
Erkrankungen der	Geschlechtsorgane und der Brustdrüse					
Gelegentlich:	Bei weibl. Pat.: Dysmenorrhoe					
Allgemeine Erkran	kungen und Beschwerden am Verabreichung vort					
Sehr häufig:	Erythem an der Injektionsstelle, Müdi, kort, Pyrexie, Rigor, grippeartige					
	Symptome, Asthenie, Schmerzen, Litychisein, Reizbarkeit					
Häufig:	Reaktionen an der Injektionsstelle,					
· ·	Hautausschlag an der Injektionistelle, Trockenheit an der					
	Injektionsstelle, Schmerzet zin der Injektionsstelle, Kältegefühl Schmerzen / Beschwerder im Brustkorb, Schmerzen im Gesicht					
Gelegentlich:	Schmerzen / Beschwerder im Brustkorb, Schmerzen im Gesicht					
Untersuchungen						
Sehr häufig:	Verminderte Wac sturisrate (im Altersvergleich reduzierte Körpergröße					
	und/oder redu iertes Körpergewicht)					
Häufig:	Anstieg des SH Wertes im Blut, Anstieg des Thyreoglobulinspiegels					
Gelegentlich:	Positivel Berand auf Schilddrüsen-Antikörper					
Verletzung und Ver	giftung					
Gelegentlich:	Contasion					
	· Y V					

<sup>§</sup>Klasseneffekt für Interfet, 1-a a enthaltende Produkte – berichtet unter Standard-Interferon-Therapie bei erwachsenen und pädiatrischen Patien und perichtet unter PegIntron bei Erwachsenen.

# Beschreibung aus ewählter Nebenwirkungen bei Kindern und Jugendlichen

Die in der klinischen Studie mit PegIntron/Ribavirin aufgetretenen Laborwertveränderungen waren meist leicht dis mäßiggradig. Ein Rückgang des Hämoglobinspiegels, der Leukozytenzahl, der Thronoczytenzahl oder der Zahl der neutrophilen Granulozyten sowie ein Anstieg des Bilducinspiegels kann eine Dosisreduktion oder ein dauerhaftes Absetzen der Therapie erforderlich machen (siehe Abschnitt 4.2). Zwar wurden während der klinischen Studie bei einigen Patienten, die Regritron in Kombination mit Ribavirin erhielten, Veränderungen der Laborwerte beschrieben, doch kehrten die Werte innerhalb weniger Wochen nach dem Therapieende wieder auf die Ausgangswerte zurück.

# 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

Es wurde über Dosierungen berichtet, die dem 10,5fachen der beabsichtigten Dosierung entsprachen. Die höchste Tagesdosis, über die berichtet wurde, waren 1.200 µg an einem Tag. Im Allgemeinen entsprechen die Nebenwirkungen, über die bei Fällen von Überdosierung von PegIntron berichtet wurde, dem für PegIntron bekannten Nebenwirkungsprofil. Jedoch kann der Schweregrad erhöht sein. Standardmethoden zur Erhöhung der Elimination des Arzneimittels, wie z.B. eine Dialyse, haben sich als nicht brauchbar gezeigt. Es existiert kein spezifisches Antidot für PegIntron. Daher werden im Fall einer Überdosierung eine symptomatische Behandlung sowie eine enge Überwachung des Patienten empfohlen. Sofern verfügbar, wird den verordnenden Ärzten empfohlen, Kontakt mit einer Giftnotrufzentrale aufzunehmen.

#### 5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

# 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Immunstimulantien, Interferone, ATC-Code: L\3A\10.

Rekombinantes Interferon alfa-2b ist kovalent an Monomethoxy-Polyethy englycol gebunden. Der durchschnittliche Substitutionsgrad beträgt 1 Mol Polymer/Mol Protein. Der durchschnittliche Molekülmasse des Polymers liegt bei ungefähr 31.300 Dalton, wobe der Proteinanteil ungefähr 19.300 Dalton ausmacht.

#### Wirkmechanismus

Sowohl in vitro- als auch in vivo-Studien weisen darauf (in, cass die biologische Wirkung von PegIntron auf seinen Anteil an Interferon alfa-2b zurac zuführen ist.

Interferone entfalten ihre zellulären Wirkunger indem sie sich an spezifische Membranrezeptoren auf der Zelloberfläche binden. Bei Untersuckung und it anderen Interferonen konnte eine Speziesspezifität nachgewiesen werden. Bestimmte Affengrun, z.B. Rhesusaffen, sind jedoch empfänglich für eine pharmakodynamische Stimulation mit henschlichen Typ I-Interferonen.

Sobald es an die Zellmembran gekunden ist, setzt Interferon eine komplexe Kette intrazellulärer Prozesse in Gang, u.a. auch die Induktion bestimmter Enzyme. Man vermutet, dass dieser Vorgang zumindest teilweise für die Verschiedenen zellulären Reaktionen auf Interferon verantwortlich ist, einschließlich der Hemmung der Virusreplikation in virusinfizierten Zellen, der Suppression der Zellproliferation und selcher immunmodulatorischer Prozesse wie die Steigerung der phagozytären Aktivität der Make onigen und Verstärkung der auf ihre Zielzellen gerichteten spezifischen Aktivität der Lymphozyten. Jede einzelne oder die Summe dieser Wirkungen kann zu der therapeutischen Wirkung von Interferon beitragen.

Rekor bin des Interferon alfa-2b hemmt sowohl *in vitro* als auch *in vivo* die Virusreplikation. Der genau antivirale Wirkmechanismus des rekombinanten Interferon alfa-2b ist zwar noch ungeklärt, mat vermutet jedoch, dass es in die Stoffwechselvorgänge der Wirtszelle eingreift. Diese Wirkung führ zu einer Hemmung der Virusreplikation oder, falls es dennoch zu einer Replikation kommt, dazu, dass die nächste Virengeneration die Zelle nicht mehr verlassen kann.

#### Pharmakodvnamik

Die Pharmakodynamik von PegIntron wurde in einer Studie ermittelt, in der gesunden Personen steigende Einzeldosen verabreicht wurden und die Veränderungen der oralen Temperatur, die Konzentration an Effektorproteinen wie z.B. Serumneopterin und 2'5'-Oligoadenylatsynthetase (2'5'-OAS) sowie die Zahl der weißen Blutkörperchen als auch der Neutrophilen bestimmt wurden. Personen, die mit PegIntron behandelt wurden, zeigten eine geringe dosisabhängige Erhöhung der Körpertemperatur. Nach Verabreichung von Einzeldosen von PegIntron zwischen 0,25 und 2,0 Mikrogramm/kg/Woche stieg die

Neopterin-Serumkonzentration dosisabhängig an. Die Abnahme der Neutrophilen- und Leukozytenzahlen am Ende der vierten Woche korrelierte mit der PegIntron-Dosis.

#### Klinische Wirksamkeit und Sicherheit – Erwachsene

*3-fach-Kombinationstherapie mit PegIntron, Ribavirin und Boceprevir:* Beachten Sie die Fachinformation zu Boceprevir.

Monotherapie mit PegIntron und duale Therapie mit PegIntron und Ribavirin Naive Patienten

Zwei Pivotal-Studien wurden durchgeführt, eine (C/I97-010) mit der PegIntron-Monotherapie, die andere (C/I98-580) mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin. Die für diese Studien ausgewählten Patienten hatten chronische Hepatitis C, nachgewiesen durch eine positive HCV-RNA-Polymerak Ketten-Reaktion (PCR) (> 30 I.E./ml), eine Leberbiopsie, die übereinstimmend die histologische Diagnose einer chronischen Hepatitis ergab, wobei ein anderer Grund für die chronische Hepatitis ausgeschlossen wurde, sowie einen abnormalen ALT-Serum-Spiegel.

In der PegIntron-Monotherapie-Studie wurde eine Gesamtzahl an 916 naiven Parieute mit chronischer Hepatitis C mit PegIntron (0,5, 1,0 oder 1,5 Mikrogramm/kg/Woche über ein Jahr und eine 6monatige Nachbeobachtungsphase behandelt. Darüber hinaus erhielter 30 Parienten Interferon alfa-2b (3 Millionen Internationale Einheiten [Mio I.E.] dreimal in der Woche zum Vergleich. Diese Studie zeigte, dass PegIntron gegenüber Interferon alfa-2b überlegen wur (Pabelle 8).

In der PegIntron-Kombinations-Studie wurden 1.530 naive Patient nüber ein Jahr mit einem der folgenden Kombinations-Dosierungsschemata behandelt:

- PegIntron (1,5 Mikrogramm/kg/Woche) + Ribarira (30) mg/Tag), (n = 511).
- PegIntron (1,5 Mikrogramm/kg/Woche über einen Monat, gefolgt von 0,5 Mikrogramm/kg/Woche für 11 Monat () Ribavirin (1.000/1.200 mg/Tag), (n = 514).
- Interferon alfa-2b (3 Mio I.E. dreimal in der Woche) + Ribavirin (1.000/1.200 mg/Tag) (n = 505).

In dieser Studie war die Kombination von PegIntron (1,5 Mikrogramm/kg/Woche) und Ribavirin signifikant wirksamer als die Kombination von Interferon alfa-2b und Ribavirin (**Tabelle 8**), insbesondere bei mit Genotyp 1 in Dienen Patienten (**Tabelle 9**). Das Langzeitansprechen wurde festgelegt durch die Ansprechrate i Monate nach Therapieende.

Der HCV-Genotyp und der Ausgangswert der Viruslast sind prognostische Faktoren, die bekannte Einflussfaktoren für Vie Ansprechrate sind. Jedoch wurde in dieser Studie auch gezeigt, dass die Ansprechrate auch von ber verabreichten Ribavirin-Dosis in Kombination mit PegIntron oder Interferon alfa-2h achangt. Bei den Patienten, die ungeachtet des Genotyps oder der Viruslast > 10,6 mg/kg Ribavirin (800 mg-Dosis für einen durchschnittlichen 75 kg-Patienten) erhielten, waren die Ansprecht ten signifikant höher als bei den Patienten, die ≤ 10,6 mg/kg Ribavirin erhielten (Tabelle 0), vährend die Ansprechraten bei Patienten, die > 13,2 mg/kg Ribavirin erhielten, sogar noch föher waren.

 Tale de 8
 Virologisches Langzeitansprechen (% an HCV-negativen Patienten)

	Pe	gIntron-N	Ionothera	PegIntron + Ribavirin			
Behandlungsregime	P 1,5	P 1,0	P 0,5	I	P 1,5/R	P 0,5/R	I/R
Anzahl der Patienten	304	297	315	303	511	514	505
Ansprechen nach	49 %	41 %	33 %	24 %	65 %	56 %	54 %
Behandlungsende							
Langzeitansprechen	23 %*	25 %	18 %	12 %	54 %**	47 %	47 %
-							

P 1,5 PegIntron 1,5 Mikrogramm/kg P 1,0 PegIntron 1,0 Mikrogramm/kg P 0,5 PegIntron 0,5 Mikrogramm/kg I Interferon alfa-2b 3 Mio I.E. P 1,5/R PegIntron (1,5 Mikrogramm/kg) + Ribavirin (800 mg)

P 0,5/R PegIntron (1,5 bis 0,5 Mikrogramm/kg) + Ribavirin (1.000/1.200 mg)

I/R Interferon alfa-2b (3 Mio I.E.) + Ribavirin (1.000/1.200 mg)

\* p < 0,001 P 1,5 vs. I \*\* p = 0,0143 P 1,5/R vs. I/R

Tabelle 9 Langzeitansprechen bei PegIntron + Ribavirin (abhängig von Ribavirin-Dosis, Genotyp und Viruslast)

HCV-Genotyp	Ribavirin-	P 1,5/R	P 0,5/R	I/R
	Dosis			
	(mg/kg)			C
Alle Genotypen	Alle	54 %	47 %	47 %
	≤ 10,6	50 %	41 %	27.%
	> 10,6	61 %	48 %	45/70
Genotyp 1	Alle	42 %	34 %	<b>13.</b> %
	≤ 10,6	38 %	25 %	<b>Q</b> 0 %
	> 10,6	48 %	34 %	34 %
Genotyp 1	Alle	73 %	51 %	45 %
$\leq 600.000 \text{ I.E./ml}$	≤ 10,6	74 %	25 %	33 %
	> 10,6	71 %	52%	45 %
Genotyp 1	Alle	30 %	7.%	29 %
> 600.000 I.E./ml	≤ 10,6	27 %	<b>2</b> 5 %	17 %
	> 10,6	37 %	27 %	29 %
Genotyp 2/3	Alle	82 %	80 %	79 %
	≤ 10,6	79 %	73 %	50 %
	> 10,6		80 %	80 %

P 1,5/R PegIntron (1,5 Mikrogramm/kg) + Ribavirin (80)

P 0,5/R PegIntron (1,5 bis 0,5 Mikrogramm/kg) + Rhavri (1,000/1.200 mg)

I/R Interferon alfa-2b (3 Mio I.E.) + Ribavirin (1.000 mg)

In der PegIntron-Monotherapie-Studie war ie die Zebensqualität im Allgemeinen weniger beeinträchtigt durch 0,5 Mikrogramm/kg an PegIntron als durch 1,0 Mikrogramm/kg PegIntron einmal wöchentlich oder 3 Mio I.E. Interferon als dreimal in der Woche.

In einer separaten Studie erhielten 224 Patienten mit Genotyp 2 oder 3 für 6 Monate PegIntron 1,5 Mikrogramm/kg subkutan einmal wöchentlich in Kombination mit Ribavirin 800 mg – 1.400 mg peroral (körpergewichtsad phert, wobei nur 3 Patienten mit einem Gewicht von > 105 kg die Dosis von 1.400 mg erhielten (Tabelle 10). 24 % der Patienten wiesen Bindegewebsbrücken oder Zirrhose auf (Knodell 3/4).

Tabelle 10. Wrongisches Ansprechen am Ende der Behandlung, anhaltendes virologisches Ansprechen und Rückfallquote nach HCV-Genotypen und Viruslast\*

(2)	PegIntron 1,5 μg/kg einmal wöchentlich und Ribavirin 800-1.400 mg/Tag						
	Ansprechen am Behandlungsende [EOT]	Anhaltendes virologisches Ansprechen [SVR]	Rückfallquote [Relapse]				
Alle Studienpatienten	94 % (211/224)	81 % (182/224)	12 % (27/224)				
HCV 2	100 % (42/42)	93 % (39/42)	7 % (3/42)				
≤ 600.000 I.E./ml	100 % (20/20)	95 % (19/20)	5 % (1/20)				
> 600.000 I.E./ml	100 % (22/22)	91 % (20/22)	9 % (2/22)				
HCV 3	93 % (169/182)	79 % (143/182)	14 % (24/166)				
≤ 600.000 I.E./ml	93 % (92/99)	86 % (85/99)	8 % (7/91)				
> 600.000 I.E./ml	93 % (77/83)	70 % (58/83)	23 % (17/75)				

<sup>\*</sup> Alle Studienpatienten mit nicht nachweisbarer HCV-RNA in Woche 12 der Nachbeobachtungsphase und fehlenden Daten in Woche 24 der Nachbeobachtungsphase wurden als Patienten mit einem Langzeitansprechen (Responder)

betrachtet. Alle Studienpatienten mit fehlenden Daten während und nach Woche 12 der Nachbeobachtungsphase wurden als Patienten mit keinem dauerhaften Therapieerfolg (Non-Responder) in Woche 24 betrachtet.

Bei der in dieser Studie angewendeten Therapiedauer von 6 Monaten war die Therapie besser verträglich als bei der einjährigen Therapiedauer in der Zulassungsstudie zur Kombinationstherapie; siehe Therapieabbrüche 5 % vs. 14 %, Dosierungsänderungen 18 % vs. 49 %.

In einer nicht-vergleichenden Studie erhielten 235 Patienten mit Genotyp 1 und einer niedrigen Viruslast (< 600.000 I.E./ml) 1,5 Mikrogramm/kg PegIntron subkutan einmal wöchentlich in Kombination mit gewichtsadaptierter Ribavirin-Dosierung. Insgesamt betrug die Rate des dauerhafter Ansprechens nach einer 24-wöchigen Behandlungsdauer 50 %. 41 % der Behandelten (97/235) hattet keinen detektierbaren HCV-RNA-Plasmaspiegel in Behandlungswoche 4 und 24. In dieser Untergruppe gab es eine dauerhafte virologische Ansprechrate von 92 % (89/97). Die hohe dererhafte Ansprechrate in dieser Patienten-Untergruppe wurde in einer Interimanalyse (n=49) ermitt it und in der Folge bestätigt (n=48).

Begrenzte historische Daten weisen darauf hin, dass die Behandlung über 48 Wocher vor licherweise mit einer höheren dauerhaften Ansprechrate (11/11) und mit einem geringeren Rück Allesiko verbunden ist (0/11 im Vergleich zu 7/96 bei einer Behandlung von 24 Wochen

Eine große randomisierte Studie verglich die Sicherheit und Wirksamkeit le R handlung über 48 Wochen mit zwei PegIntron/Ribavirin-Regimen [PegIntron 1,5 μg/kg und 1 μg/kg einmal wöchentlich subkutan verabreicht, beide in Kombination mit 800 bis 1.400 mg Ribavirin peroral täglich (in zwei geteilten Dosen)] und Peginterferon alfa-2a 180 ag einmal wöchentlich subkutan verabreicht mit 1.000 bis 1.200 mg Ribavirin peroral täglich (in zwei geteilten Dosen) bei 3.070 behandlungs-naiven Erwachsenen mit chronischer Helatiks C mit HCV-Genotyp 1. Das Ansprechen auf die Behandlung wurde als anhaltendes x roogisches Ansprechen (SVR) gemessen, das als nicht nachweisbare HCV-RNA in Woche 24 rash der Behandlung definiert ist (siehe Tabelle 11).

Tabelle 11 Virologisches Ansprechen in Behandlungswoche 12, Ansprechen am Ende der Behandlung, Relapse-Rate\* und a habendes virologisches Ansprechen (SVR)

Denanting, Kela	ose-Kate und a dar ende	s virologisches Alispreci	iteli (SVK)				
Behandlungsgruppe	% (Anzahl) der Patienten						
	PegInten 1,5 μg/kg + Ribavirin	PegIntron 1 μg/kg + Ribavirin	Peginterferon alfa-2a 180 µg + Ribavirin				
Nicht nachweisbare HCV-RNA in Behandlungswoche	40 (407/1.019)	36 (366/1.016)	45 (466/1.035)				
Ansprechen am Er de der Behandlung	53 (542/1.019)	49 (500/1.016)	64 (667/1.035)				
Relapte	24 (123/523)	20 (95/475)	32 (193/612)				
ey.A	40 (406/1.019)	38 (386/1.016)	41 (423/1.035)				
SVR be Edienten mit nickt nachweisbarer HCV-RNA in Briandlungswoche 12	81 (328/407)	83 (303/366)	74 (344/466)				

\*\*HCV-RNA PCR assay, mit einer unteren Nachweisgrenze von 27 I.E./ml)
Ausbleiben eines frühen virologischen Ansprechens zu Behandlungswoche 12 (nachweisbare HCV-RNA mit einer < 2 log<sub>10</sub> Reduktion vom Ausgangswert) war ein Kriterium für den Behandlungsabbruch.

In allen drei Behandlungsgruppen waren die anhaltenden virologischen Ansprechraten ähnlich. Bei Patienten mit afro-amerikanischem Ursprung (der als schlechter prognostischer Faktor für die HCV-Eliminierung bekannt ist), führte die Behandlung mit der PegIntron (1,5  $\mu$ g/kg)/Ribavirin Kombinationstherapie zu einer höheren anhaltenden virologischen Ansprechrate im Vergleich zur PegIntron 1  $\mu$ g/kg-Dosis. Bei der Dosis von PegIntron 1,5  $\mu$ g/kg und Ribavirin waren die anhaltenden virologischen Ansprechraten niedriger bei Patienten mit Zirrhose, bei Patienten mit normalen ALT-Spiegeln, bei Patienten mit einer Ausgangsviruslast von > 600.000 I.E./ml und bei Patienten, die > 40 Jahre alt waren. Kaukasische Patienten hatten eine höhere Rate an anhaltendem virologischem Ansprechen im Vergleich zu Afro-Amerikanern. Unter den Patienten mit nicht nachweisbarer HCV-RNA am Ende der Behandlung betrug die Relapse-Rate 24 %.

*Vorhersagbarkeit von anhaltendem virologischen Ansprechen – Naive Patienten* Virologisches Ansprechen in Woche 12 ist definiert als Abnahme der Viruslast um mindestei Stufen oder nicht mehr nachweisbare HCV-RNA-Spiegel. Virologisches Ansprechen in Artheimittel nicht iander 1111 definiert als Abnahme der Viruslast um mindestens 1 log-Stufe oder nicht mehr nachw RNA-Spiegel. Diese Zeitpunkte (Behandlungswoche 4 und Behandlungswoche 12)

Tabelle 12 Vorhersagewert des virologischen Ansprechens während der Behandlung mit PegIntron 1.5 ug/kg/800-1.400 mg Ribavirin Kombinationstherapie

Pe	gintron 1,5 µg/	Kombinationstherapie					
		Negativ		Positiv			
	Kein	Vein		A amer = -1	Al 14		
	Ansprechen	Kein	Magatinas	Ansprechen	Anhalten	Dogitizan	
	in der	anhaltendes	Negativer	in der	-des	Positiver	
	Behandlungs	Anspre-	Vorhersage	Behandlungs	Anspre-	Vorhersage	
Canadam 1*	-woche	chen	-wert	-woche	chen	-wert	
Genotyp 1*				1			
In Woche 4***							
(n=950)	024	520	(F.0/	116	107		
HCV-RNA-	834	539	65 %	116	107	200	
negativ			(539/834)			(197/116)	
HCV-RNA-	220	210	95 %	730	392	54 %	
negativ			(210/220)		\\	(392/730)	
oder							
≥ 1-log					<b>YY</b>		
Abnahme				<b>^</b>	<b>U</b>		
der							
Viruslast				•			
In							
Woche 12**							
*							
(n=915)							
HCV-RNA-	508	433	85 2	407	328	81 %	
negativ			(433/(03))			(328/407)	
						(0=0, 10.)	
HCV-RNA-	206	205	N/A <sup>†</sup>	709	402	57 %	
negativ		X				(402/709)	
oder		·CN	•			(10=,,00)	
$\geq 2 \log$ -							
Abnahme							
der	<b>\</b>						
Viruslast							
Genotyp 2, 3**	\x\	<u> </u>		<u>I</u>	I	1	
In Woche 12	-XV						
(n= 215)							
HCV-RNA.◆	2	1	50 %	213	177	83 %	
negativ	<b>\</b>		(1/2)			(177/213)	
≥ 2.0≥							
Anahme							
der							
Viruslast							
	10 Waahan Dahand		L	1	ı	1	

Genotyp 1 erhält 48 Wochen Behandlung

Der negative Vorhersagewert für anhaltendes Ansprechen bei Patienten, die mit der PegIntron-Monotherapie behandelt wurden, lag bei 98 %.

<sup>\*\*</sup>Genotyp 2, 3 erhält 24 Wochen Behandlung

<sup>\*\*\*</sup>Dargestellte Ergebnisse sind von einem einzelnen Zeitpunkt. Ein Patient kann fehlen oder ein unterschiedliches Ergebnis für Woche 4 oder Woche 12 gehabt haben.

<sup>&</sup>lt;sup>†</sup> Diese Kriterien wurden im Prüfplan verwendet: Sofern in Woche 12 die HCV-RNA positiv ist und die Abnahme vom Ausgangswert < 2 log<sub>10</sub> beträgt, sollten die Patienten die Therapie abbrechen. Sofern in Woche 12 die HCV-RNA positiv ist und die Abnahme vom Ausgangswert ≥ 2 log<sub>10</sub> beträgt, ist die HCV-RNA in Woche 24 erneut zu testen und, falls positiv, sollten die Patienten die Therapie abbrechen.

## HCV/HIV-co-infizierte Patienten

Es wurden zwei Studien bei Patienten durchgeführt, die mit HIV und HCV co-infiziert waren. Das Ansprechen auf die Behandlung in beiden Studien ist in **Tabelle 13** dargestellt. Studie 1 (RIBAVIC; P01017) war eine randomisierte Multizenter-Studie, die 412 nicht vorbehandelte erwachsene Patienten mit chronischer Hepatitis C einschloss, die mit HIV co-infiziert waren. Die Patienten wurden randomisiert, entweder PegIntron (1,5 µg/kg/Woche) und Ribavirin (800 mg/Tag) oder Interferon alfa-2b (3 Mio I.E. dreimal in der Woche) und Ribavirin (800 mg/Tag) über 48 Wochen zu erhalten mit einer Nachbeobachtungszeit von 6 Monaten. Studie 2 (P02080) war eine randomisierte, monozentrische Studie, die 95 nicht vorbehandelte erwachsene Patienten mit chronischer Hepatitis einschloss, die mit HIV co-infiziert waren. Die Patienten wurden randomisiert, entweder PegIntr (100 oder 150 µg /Woche gewichtsbasiert) und Ribavirin (800-1.200 mg/Tag gewichtsbasiert) Interferon alfa-2b (3 Mio I.E. dreimal in der Woche) und Ribavirin (800-1.200 mg/Tag gewichtsbasiert) zu erhalten. Die Therapiedauer betrug 48 Wochen mit einer Nachbeobag von 6 Monaten, außer für Patienten, die mit Genotyp 2 oder 3 infiziert waren und ein < 800.000 I.E./ml (Amplicor) hatten, die über 24 Wochen mit einer 6-monatigen Nachbeobachtungszeit therapiert wurden.

Tabelle 13 Anhaltendes virologisches Ansprechen basierend auf dem nach PegIntron in Kombination mit Ribavirin bei HCV/HIV-co-infizier et Patienten

		Studie 1 <sup>1</sup>	5	Studie 2 <sup>2</sup>		
	PegIntron (1,5 µg/kg/ Woche) + Ribavirin (800 mg)	Interferon alfa-2b (3 Mio I.E. TIW) + Ribavirin (800 mg)	Verta	Peglythyn (10) dder 150° ugAyoche) + Ribavirin (800- 1.200 mg) <sup>d</sup>	Interferon alfa-2b (3 Mio I.E. TIW) +Ribavirin (800- 1.200 mg) <sup>d</sup>	p-Wert <sup>b</sup>
Alle	27 % (56/205)	20 % (41/205)	0,047	44 % (23/52)	21 % (9/43)	0,017
Genotyp 1,	17 % (21/125)	6 % (8/129)	0,006	38 % (12/32)	7 % (2/27)	0,007
Genotyp 2,	44 % (35/80)	3.% (33/76)	0,88	53 % (10/19)	47 % (7/15)	0,730

Mio I.E. = Millionen internationale Exheiten; TIW = dreimal in der Woche.

isches Ansprechen: Leberbiopsien wurden vor und nach der Behandlung in Studie 1 geführt und waren für 210 von 412 Patienten (51 %) verfügbar. Sowohl der Metavir-Score als ch der Ishak-Grad verminderte sich bei den Patienten, die mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt worden waren. Diese Abnahme war signifikant bei den Respondern (-0,3 bei Metavir und -1,2 bei Ishak) und stabil (-0,1 bei Metavir und -0,2 bei Ishak) bei den Non-Respondern. In Bezug auf die Aktivität zeigte ca. ein Drittel der Patienten mit anhaltendem Ansprechen eine Verbesserung - kein Patient zeigte eine Verschlechterung. Keine Verbesserung wurde in dieser Studie bei der Fibrose beobachtet. Die Steatose war signifikant verbessert bei Patienten, die mit HCV Genotyp 3 infiziert waren.

<sup>a: p-Wert basierend auf Cochra -N datei H
b: p-Wert basierend auf Chi Vus Gra -Test.
c: Patienten < 75 kg erhier en 190 μg/Wool</li></sup> itel Haenszel Chi Quadrat-Test.

ψμg/Woche PegIntron und Patienten ≥ 75 kg erhielten 150 μg/Woche PegIntron.

d: Die Ribavirin-Dos 100 mg bei Patienten < 60 kg, 1.000 mg bei Patienten 60-75 kg und 1.200 mg bei Patienten > 75 kg

Pol S et al. JAMA 2004; 292(23): 2839-2848. <sup>1</sup>Carrat F, Bani

J, Blanco J.L et al. AIDS 2004; 18(13): F27-F36.

Re-Therapie mit PegIntron/Ribavirin bei Patienten mit vorausgegangener erfolgloser Therapie
In einer nicht vergleichenden Studie wurden 2.293 Patienten mit mäßiger bis schwerer Fibrose, die auf eine vorangegangene Kombinationstherapie mit alfa Interferon/Ribavirin nicht angesprochen hatten, mit 1,5 Mikrogramm/kg PegIntron subkutan einmal in der Woche und mit gewichtsadaptierten Dosen von Ribavirin einer Re-Therapie unterzogen. Das Versagen auf eine vorangegangene Therapie wurde als Rückfall (Relapse) oder als Nichtansprechen (Non-Response) definiert (HCV-RNA-positiv am Ende einer mindestens 12wöchigen Therapiephase).

Patienten, die in Behandlungswoche 12 HCV-RNA-negativ waren, setzten die Therapie bis Woche 48 fort und wurden für einen Zeitraum von 24 Wochen nach Therapieende nachbeobachtet. Das Ansprechen in Woche 12 wurde als nicht nachweisbare HCV-RNA nach 12 Wochen Behandlung definiert. Anhaltendes virologisches Ansprechen (Sustained Virologic Response, SVR) ist als nicht nachweisbare HCV-RNA in Woche 24 nach Therapieende definiert (**Tabelle 14**).

Tabelle 14 Ansprechraten bei Re-Therapie nach vorangegangenem Therapievers, ge
Patienten mit nicht nachweisbarer HCV–RNA

	Patienten mit nicht nachweisbarer HCV–RNA						
	in Behandlungswoche 12 und SVR nach Re-Therapie						
				Gesamt-			
	Interferon al		Peginterferon	population*			
	Ansprechen	SVR % (n/N)	Ansprechen	<b>8</b> VR % (n/N)	SVR % (n/N)		
	Woche 12 %	99 % CI	Woche 12 %	99 CI	99 % CI		
	(n/N)		(n/N)				
Gesamt	38,6	59,4	31,5	50,4	21,7		
	(549/1.423)	(326/549)	(272/363)	(137/272)	(497/2.293)		
		54,0; 64,8		42,6; 58,2	19,5; 23,9		
Vorangegangenes		•	113				
Ansprechen			<b>*</b>				
Relapse	67,7 (203/300)	59,6	38,1	52,5	37,7 (243/645)		
•		(121/203)	(200/344)	(105/200)	32,8; 42,6		
		50,7 68.5		43,4; 61,6			
Genotyp 1/4	59,7 (129/216)	57,2 (66/129)	48,6	44,3 (54/122)	28,6 (134/468)		
<b>71</b>	,	3 8 62,5	(122/251)	32,7; 55,8	23,3; 34,0		
Genotyp 2/3	88,9 (72/81)	73,6 (53/72)	83,7 (77/92)	64,9 (50/77)	61,3 (106/173)		
J1		60,2; 87,0		50,9; 78,9	51,7; 70,8		
Non-Response	28,6 (258/303)	57,0	12,4	44,1 (26/59)	13,6		
1		(147/258)	(59/476)	27,4; 60,7	(188/1.385)		
		49,0; 64,9			11,2; 15,9		
Genotyp 1/4	23,6(182/790)	51,6 (94/182)	9,9 (44/446)	38,6 (17/44)	9,9 (123/1.242)		
· .		42,1; 61,2		19,7; 57,5	7,7; 12,1		
Genotyp 2/3	67,9 (74/109)	70,3 (52/74)	53,6 (15/28)	60,0 (9/15)	46,0 (63/137)		
		56,6; 84,0		27,4; 92,6	35,0; 57,0		
Genotyp		, , ,			, , ,		
1.	30,2	51,3	23,0	42,6 (69/162)	14,6		
	(343/1.135)	(176/343)	(162/704)	32,6; 52,6	(270/1.846)		
(V		44,4; 58,3	,		12,5; 16,7		
2/3	77,1 (185/240)	73,0	75,6	63,5 (61/96)	55,3 (203/367)		
	, , , , , , , ,	(135/185)	(96/127)	50,9; 76,2	48,6; 62,0		
		64,6; 81,4		, ,			
4	42,5 (17/40)	70,6 (12/17)	44,4 (12/27)	50,0 (6/12)	28,4 (19/67)		
	,- (-,,,)	42,1; 99,1	1 1,1 (==/=/)	12,8; 87,2	14,2; 42,5		
METAVIR		, , - ,		7 7 - 3	) ) j-		
Fibrose-Score							
F2	46,0 (193/420)	66,8	33,6	57,7 (45/78)	29,2 (191/653)		
		(129/193)	(78/232)	43,3; 72,1	24,7; 33,8		
		58,1; 75,6		, , ,	, , - , -		

	Patiente				
	in Behandi	ungswoche 12 ur	id SVK nach Re	- I herapie	Cagamt
	Interferon al	fa/Ribavirin	Peginterferon	Gesamt- population*	
	Ansprechen	SVR % (n/N)	Ansprechen	SVR % (n/N)	SVR % (n/N)
	Woche 12 % (n/N)	99 % CI	Woche 12 % (n/N)	99 % CI	99 % CI
F3	38,0 (163/429)	62,6 (102/163) 52,8; 72,3	32,4 (78/241)	51,3 (40/78) 36,7; 65,9	21,9 (147/672) 17,8; 26,0
F4	33,6 (192/572)	49,5 (95/192) 40,2; 58,8	29,7 (116/390)	44,8 (52/116) 32,9; 56,7	16,5 (159/266) 13,4; 19,5
Baseline Viruslast					3
HVL (>600.000 I.E./ml)	32,4 (280/864)	56,1 (157/280) 48,4; 63,7	26,5 (152/573)	41,4 (63/152) 31,2; 51,7	(239/1.441) 14,1; 19,1
LVL (≤600.000 I.E./ml)	48,3 (269/557)	62,8 (169/269) 55,2; 70,4	41,0 (118/288)	61,0 (72,118) 496,72)	30,2 (256/848) 26,1; 34,2

NR: Non-Responder sind definiert als Serum/Plasma HCV-RNA-positiv auf End einer mindestens 12wöchigen Therapiephase.

Plasma-HCV-RNA wird mittels eines zu Forschungszwecken bestimmten unt tativen Polymerase Kettenreaktion (PCR) Assays in einem Zentrallabor bestimmt.

Insgesamt hatten annähernd 36 % (821/2.286) de Patier en nicht nachweisbare Plasma HCV-RNA-Spiegel in Behandlungswoche 12 (Detektionsgrenze im Testsystem 125 I.E./ml). In dieser Untergruppe gab es eine 56 %ige (463/823) an altende virologische Ansprechrate (SVR). Bei Patienten mit vorausgegangener erfolglos. Therapie mit nicht-pegyliertem Interferon oder pegyliertem Interferon, die unter der erreuten Behandlung in Woche 12 HCV-RNA negativ waren, betrugen die anhaltenden Ansprechraten (SVR) 59 % bzw. 50 %. Von 480 Patienten mit einem Abfall der Viruslast von mehr als 2 log Sun n. jedoch nachweisbarem Virus in Woche 12, setzten insgesamt 188 Patienten die Therapie fort. Bes diesen Patienten betrug die SVR 12 %.

Bei Non-Respondern auf dire vorangegangene Therapie mit pegyliertem Interferon alfa/Ribavirin war es weniger wahrschetzlich. In Woche 12 ein Ansprechen auf eine Re-Therapie zu erreichen als bei Non-Respondern auf eine worangegangene Therapie mit nicht-pegyliertem Interferon alfa/Ribavirin (12,4 % vs. 28,6 %). Wenn jedoch ein Ansprechen in Woche 12 erreicht wurde, bestand nur ein geringer Unterschied in der SVR, unabhängig von der vorangegangenen Therapie oder vorangegangenen Ansprechen.

#### Lang ristige Wirksamkeitsdaten - Erwachsene

Eine gloße Langzeit-Follow-Up-Studie schloss 567 Patienten ein, die in einer vorhergehenden Studie mit Palntron (mit oder ohne Ribavirin) behandelt worden waren. Der Zweck der Studie war, die Lauerhaftigkeit des virologischen Langzeitansprechens (SVR) zu untersuchen und die klinische Auswirkung einer fortwährenden viralen Negativität abzuschätzen. 327 Patienten wurden mindestens 5 Jahre nachbeobachtet und nur 3 von 366 Patienten mit Langzeitansprechen zeigten im Laufe der Studie einen Rückfall.

Die Kaplan-Meier Schätzung für ein anhaltendes Langzeitansprechen über 5 Jahre beträgt für alle Patienten 99 % (95 % CI: 98-100 %). Das virologische Langzeitansprechen (SVR) nach einer Behandlung der chronischen Hepatitis C mit PegIntron (mit oder ohne Ribavirin) führt zu einer anhaltenden Virusclearance mit resultierendem Rückgang der Leberinfektion und klinischer "Heilung" der chronischen Hepatitis C. Dies schließt jedoch nicht das Auftreten von hepatischen Ereignissen (einschließlich Leberzellkarzinom) bei Patienten mit Zirrhose aus.

<sup>\*</sup>Die Intent-to-treat-Population beinhaltet 7 Patienten, für die eine mindesten 12wöchige, vorangegangene Therapie nicht bestätigt werden konnte.

# Klinische Wirksamkeit und Sicherheit - Kinder und Jugendliche

Kinder und Jugendliche im Alter von 3 bis 17 Jahren mit kompensierter chronischer Hepatitis C und nachweisbarer HCV-RNA wurden in eine multizentrische Studie rekrutiert und – je nach HCV-Genotyp und Viruslast bei Studienbeginn – über 24 oder 48 Wochen mit Ribavirin 15 mg/kg pro Tag und PegIntron 60 μg/m² einmal wöchentlich behandelt. Alle Patienten wurden nach Behandlungsende über 24 Wochen nachbeobachtet. Insgesamt wurden 107 Patienten behandelt, davon 52 % Mädchen, 89 % Kaukasier, 67 % mit dem HCV-Genotyp 1 und 63 % im Alter von < 12 Jahren. Das Patientenkollektiv umfasste hauptsächlich Kinder mit leichter bis mittelschwerer Hepatitis C. Aufgrund fehlender Daten zu Kindern mit schwer fortgeschrittener Erkrankung und aufgrund des Potenzials für unerwünschte Wirkungen muss das Nutzen-Risiko-Verhältnis der Kombinationstherape mit PegIntron und Ribavirin bei diesem Patientenkollektiv sorgfältig abgewogen werden (siehe Abschnitte 4.1, 4.4 und 4.8). Die Studienergebnisse sind in **Tabelle 15** zusammengefasst.

Tabelle 15 Rate des virologischen Langzeitansprechens (n<sup>a,b</sup> [%]) bei zuvor unbehand kten Kindern und Jugendlichen, sortiert nach Genotyp und Therapiedauer – Alle Patienten n = 107

	10.	
	24 Wochen	48 Voenen
Alle Genotypen	26/27 (96 %)	(5%)
Genotyp 1	-	33/72 (53 %)
Genotyp 2	14/15 (93 %)	
Genotyp 3 <sup>c</sup>	12/12 (100 %)	2/3 (67 %)
Genotyp 4	-	4/5 (80 %)

a: Als Responder galten Patienten mit nicht nachweisbarer HCV-RNA 24 Wichen nach Behandlungsende. Untere Nachweisgrenze: 125 I.E./ml.

#### Langfristige Wirksamkeitsdaten – Kinder und Jugendliche

Insgesamt 94 pädiatrische Patienter im Chronischer Hepatitis C, die zuvor im Rahmen einer multizentrischen Studie behandelt worden waren, wurden in eine 5-jährige empirische Langzeit-Nachbeobachtungsstudie rekrytiert. Hiervon zeigten 63 ein Langzeitansprechen. Das Ziel der Studie war die jährliche Evaluier in des Anhaltens des virologischen Langzeitansprechens (SVR) sowie die Beurteilung der Auswirkungen einer kontinierlichen viralen Negativität auf den klinischen Verlauf bei Patienten, die 24 Wochen nach Beendigung einer 24- oder 48-wöchigen Behandlung mit Peginterferon alfa-2b und Ribayarin ein Langzeitansprechen aufgewiesen hatten.

Nach 5 Jahren, chlossen 85 % (80/94) aller rekrutierten Patienten und 86 % (54/63) aller Patienten mit Langzeitanspieck en die Studie ab. Keiner der pädiatrischen Patienten mit SVR erlitt einen Rückfall innerhalb der 5-jährigen Nachbeobachtung.

#### 5.24 Pharmakokinetische Eigenschaften

Regantron ist ein gut beschriebenes, mit Polyethylenglycol modifiziertes ("pegyliertes") Derivat von Enterferon alfa-2b und ist überwiegend aus monopegylierten Abkömmlingen zusammengesetzt. Die Plasmahalbwertzeit von PegIntron ist im Vergleich zu nicht-pegyliertem Interferon alfa-2b verlängert. PegIntron hat die Fähigkeit zu freiem Interferon alfa-2b zu depegylieren. Die biologische Aktivität der pegylierten Isomere ist qualitativ ähnlich, aber schwächer als bei freiem Interferon alfa-2b.

Maximale Serumkonzentrationen treten zwischen 15 und 44 Stunden nach subkutaner Verabreichung der Dosis auf und halten bis zu 48-72 Stunden nach Verabreichung der Dosis an.

PegIntron  $C_{max}$  und AUC-Werte steigen dosisabhängig an. Das mittlere scheinbare Verteilungsvolumen beträgt 0.99 l/kg.

b: n = Anzahl der Responder/Anzahl der Patienten mit einem Bestim uten Genotyp und der entsprechend zugewiesenen Behandlungsdauer.

c: Für Patienten mit dem Genotyp 3 und einer niedrigen Virusla. < 600.000 I.E./ml) lag die geplante Behandlungsdauer bei 24 Wochen. Für Patienten mit dem Genotyp 3 und einer hohen Viruslast (≥ 600.000 I.E./ml) lag die geplante Behandlungsdauer bei 48 Wochen.

Bei mehrfacher Applikation tritt eine Akkumulation an immunoreaktiven Interferonen auf. Jedoch gibt es nur einen mäßigen Anstieg an biologischer Aktivität, wie durch ein Bioassay bestimmt wurde.

Die mittlere PegIntron Eliminationshalbwertzeit ist annähernd 40 Stunden (Standardabweichung: 13,3 Stunden) mit einer scheinbaren Clearance von 22,0 ml/h/kg. Die an der Clearance des Interferons beteiligten Mechanismen beim Menschen sind noch nicht vollständig aufgeklärt. Die renale Elimination scheint jedoch nur einen geringen Anteil (annähernd 30 %) an der scheinbaren Clearance von PegIntron zu haben.

## Nierenfunktionsstörung

Die renale Clearance scheint einen Anteil von 30 % an der Gesamtclearance von PegIntron zu haben in einer Einzel-Dosis-Studie (1,0 Mikrogramm/kg) bei Patienten mit gestörter Nierenfunktion stiegen hax, AUC und die Halbwertszeit in Abhängigkeit vom Grad der Nierenschädigung an.

Nach der mehrfachen Applikation von PegIntron (einmal wöchentlich 1,0 μg/kg sub σ Wochen verabreicht) ist die Clearance von PegIntron im Vergleich zu Patienten Nierenfunktion bei Patienten mit mäßiger Nierenfunktionsstörung (Kreatinin-Gle e 30-49 ml/min) im Durchschnitt um 17 % und bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörun atinin-Clearance 15-29 ml/min) im Durchschnitt um 44 % verringert. Die Clearance war Assie and auf Daten einer Einmalapplikation, ähnlich bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung, die nicht dialysiert n für eine Monotherapie sollte wurden, und bei dialysepflichtigen Patienten. Die Dosis von PegInt bei Patienten mit mäßiger oder schwerer Nierenfunktionsstörung veringert werden (siehe Abschnitte 4.2 und 4.4). Patienten mit einer Kreatinin-Clearance < 50 m rfen nicht mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt werden (duale The 3-fach-Kombinationstherapie) (siehe Abschnitt 4.3).

Aufgrund der erheblichen interindividuellen Variatili der Pharmakokinetik von Interferon wird empfohlen, dass Patienten mit schwerer Niere funktionsstörung während der Behandlung mit PegIntron engmaschig überwacht werder (sche Woschnitt 4.2).

## Leberfunktionsstörung

Die Pharmakokinetik von PegIntron bei Patienten mit schweren Leberfunktionsstörungen ist nicht untersucht worden.

#### Ältere Patienten ≥ 65 Jahre

Die Pharmakokinetiken er Sekutan verabreichten Einzeldosis von PegIntron in einer Dosis von 1,0 Mikrogrammer, wurde durch das Alter nicht beeinflusst. Die Daten zeigen, dass eine Anpassung der PegIntron-Dosis mit fortschreitendem Alter nicht notwendig ist.

#### Pädiatrische Nathaten

Die pharn al okinetischen Eigenschaften von PegIntron und Ribavirin (Kapseln oder Lösung zum Einnehmen) auch Mehrfachdosierung bei Kindern und jugendlichen Patienten mit chronischer Heraktis C wurden im Rahmen einer klinischen Studie geprüft. Bei Kindern und jugendlichen Patienten, die PegIntron in einer an die Körperoberfläche angepassten Dosierung von 60 μg/m²/Woche erhalten, liegt das geschätzte log-transformierte Expositionsverhältnis während des Applikationsintervalls um 58 % (90 %-CI: 141-177 %) höher als bei Erwachsenen, die eine Dosierung von 1,5 μg/kg/Woche erhalten.

#### Interferon neutralisierende Faktoren

Bestimmungen auf Interferon neutralisierende Faktoren wurden an Serumproben von Patienten durchgeführt, die PegIntron in der klinischen Studie erhielten. Interferon neutralisierende Faktoren sind Antikörper, die die antivirale Aktivität von Interferon neutralisieren. Die klinische Inzidenz an neutralisierenden Faktoren bei Patienten, die PegIntron in einer Dosis von 0,5 Mikrogramm/kg erhielten, betrug 1,1 %.

#### Übergang in die Samenflüssigkeit

Der Übergang von Ribavirin in den Samen wurde untersucht. Die Ribavirin-Konzentration in der Samenflüssigkeit im Vergleich zum Serum ist etwa doppelt so hoch. Allerdings ist die systemische Exposition von Ribavirin bei einer Partnerin eines unter Behandlung stehenden Patienten nach Sexualkontakt bewertet worden und bleibt im Vergleich zu den therapeutischen Plasmaspiegeln von Ribavirin extrem begrenzt.

#### 5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

#### PegIntron

Nebenwirkungen, die nicht in klinischen Studien beobachtet wurden, traten auch nicht in Toxizitätsstudien an Affen auf. Diese Studien waren aufgrund des Auftretens von Anti-Interferor Antikörpern bei den meisten Affen auf vier Wochen begrenzt.

Reproduktionsstudien mit PegIntron wurden nicht durchgeführt. Interferon alfa-2b zeigte au Trimaten abortive Wirkungen. PegIntron wird wahrscheinlich diese Wirkung ebenfalls entfalten Auswirkungen auf die Fertilität wurden nicht untersucht. Es ist nicht bekannt, ob Bestandteile diest veneimittels in die Muttermilch von Versuchstieren oder Menschen übergehen (siehe auch Absolnitt 4) für wichtige Daten zur Schwangerschaft und Stillzeit beim Menschen). PegIntron zeigte kein genotekisches Potential.

Die relative Nicht-Toxizität von Monomethoxy-Polyethylenglycol (mPEG das *in vivo* aus PegIntron durch Metabolisierung freigesetzt wird, wurde in präklinischen Studen auf akute und subchronische Toxizität an Nagern und Affen, standardisierten embryofetalen Intwicklungsstudien und in *in vitro* Mutagenitäts-Tests gezeigt.

#### PegIntron und Ribavirin

Bei der kombinierten Anwendung mit Ribavirin ver reschte PegIntron keine Nebenwirkungen, die nicht vorher bei jedem der arzneilich wirksamen Best nateile allein aufgetreten sind. Die häufigste, behandlungsbedingte Veränderung war eine natersible, schwach bis mäßig ausgeprägte Anämie, deren Schweregrad größer war als der, der durch istender arzneilich wirksamen Bestandteile allein verursacht wurde.

Es wurden keine Studien an Jungtic en Jurchgeführt, um die Wirkungen der Therapie von PegIntron auf das Wachstum, Entwicklung, Geschlechtsreifung und Verhalten zu untersuchen. Präklinische Toxizitätsstudien an neugebotenen Ratten zeigten nach Verabreichung von Ribavirin eine geringfügige, dosisabhäng ge Abnahme des Gesamtwachstums (siehe Abschnitt 5.3 der Fachinformation zu Receto folls PegIntron in Kombination mit Ribavirin angewendet wird).

## 6. PHARMAXEUTISCHE ANGABEN

## 6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Pulye.

Dinatriumhydrogenphosphat Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat Sicrose

Polysorbat 80

Lösungsmittel

Wasser für Injektionszwecke

## 6.2 Inkompatibilitäten

Das Arzneimittel darf nur mit dem mitgelieferten Lösungsmittel hergestellt werden (siehe Abschnitt 6.6). Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Arzneimittel nicht mit anderen Arzneimitteln gemischt werden.

#### 6.3 Dauer der Haltbarkeit

#### Vor der Zubereitung

3 Jahre.

#### Nach der Zubereitung

Chemische und physikalische Stabilität während des Gebrauchs wurde für 24 Stunden bei 2° gezeigt.

Aus mikrobiologischer Sicht ist das Arzneimittel sofort zu verwenden. Wird es nicht sofort angewendet, liegen die Aufbrauchfristen und die Aufbewahrungsbedingungen vor dar erabreichung in der Verantwortung des Anwenders und sollten normalerweise nicht länger als Absulden bei 2°C-8°C sein.

## 6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Im Kühlschrank lagern (2°C-8°C).

Lagerungsbedingungen des rekonstituierten Arzneimittels sight Abschnitt 6.3.

#### 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Das Pulver ist in einer 2 ml-Durchstechflasche (Typ L-Kinglas) abgefüllt, die mit einem Butylgummistopfen und einer Aluminium-Flip (ff-Dichtung mit Schnappdeckel aus Polypropylen verschlossen ist. Das Lösungsmittel ist in einer 2 h. Ampulle (Typ-I-Flintglas) abgefüllt. PegIntron wird wie folgt angeboten:

- 1 Durchstechflasche mit Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung und 1 Ampulle mit Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia;
- 1 Durchstechflasche mit Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, 1 Ampulle mit Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia, 1 Injektionsspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstur er,
- 4 Durchstechflassken und Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung und 4 Ampullen mit Lösungsmittek zur Herstellung von Parenteralia;
- 4 Durchste mäschen mit Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, 4 Ampullen mit Lösungs nited zur Herstellung von Parenteralia, 4 Injektionsspritzen, 8 Injektionsnadeln und 4 Nachtzungstupfer;
- 6 II v Etstechflaschen mit Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung und 6 Ampullen mit Desungsmittel zur Herstellung von Parenteralia;
  - 2 Durchstechflaschen mit Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, 12 Ampullen mit Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia, 12 Injektionsspritzen, 24 Injektionsnadeln und 12 Reinigungstupfer.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

# 6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handhabung

PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Jede Durchstechflasche muss mit 0,7 ml Wasser für Injektionszwecke versetzt werden, um bis zu 0,5 ml der Lösung verabreichen zu können. Eine geringe Menge geht während der Herstellung von PegIntron zur Injektion verloren, wenn die Dosis abgemessen und injiziert wird. Daher enthält jede

Durchstechflasche einen Überschuss an Lösungsmittel und PegIntron-Pulver, um eine Verabreichung der auf den Packmitteln erwähnten Dosis an PegIntron Injektionslösung in 0,5 ml zu gewährleisten. Die hergestellte Lösung hat eine Konzentration von 50 Mikrogramm/0,5 ml.

PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
Jede Durchstechflasche muss mit 0,7 ml Wasser für Injektionszwecke versetzt werden, um bis zu
0,5 ml der Lösung verabreichen zu können. Eine geringe Menge geht während der Herstellung von
PegIntron zur Injektion verloren, wenn die Dosis abgemessen und injiziert wird. Daher enthält jede
Durchstechflasche einen Überschuss an Lösungsmittel und PegIntron-Pulver, um eine Verabreichung
der auf den Packmitteln erwähnten Dosis an PegIntron Injektionslösung in 0,5 ml zu gewährleisten.
Die hergestellte Lösung hat eine Konzentration von 80 Mikrogramm/0,5 ml.

PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung
Jede Durchstechflasche muss mit 0,7 ml Wasser für Injektionszwecke versetzt werden, um bis 10,5 ml
der Lösung verabreichen zu können. Eine geringe Menge geht während der Herstellung von Pegintron zur
Injektion verloren, wenn die Dosis abgemessen und injiziert wird. Daher enthält jede Daranstechflasche
einen Überschuss an Lösungsmittel und PegIntron-Pulver, um eine Verabreichung der außen
Packmitteln erwähnten Dosis an PegIntron Injektionslösung in 0,5 ml zu gewährlekter Die hergestellte
Lösung hat eine Konzentration von 100 Mikrogramm/0,5 ml.

PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Lycktionslösung
Jede Durchstechflasche muss mit 0,7 ml Wasser für Injektionszwecke Versetzt werden, um bis zu 0,5 ml
der Lösung verabreichen zu können. Eine geringe Menge geht währe der Herstellung von PegIntron zur
Injektion verloren, wenn die Dosis abgemessen und injiziert wird. Dekter enthält jede Durchstechflasche
einen Überschuss an Lösungsmittel und PegIntron-Pulver, um vind Verabreichung der auf den
Packmitteln erwähnten Dosis an PegIntron Injektionslösung in 0,3 ml zu gewährleisten. Die hergestellte
Lösung hat eine Konzentration von 120 Mikrogramm (6,5 ml.)

PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösung anittel zur Herstellung einer Injektionslösung
Jede Durchstechflasche muss mit 0,7 ml Wasser Er Injektionszwecke versetzt werden, um bis zu
0,5 ml der Lösung verabreichen zu können. Eine geringe Menge geht während der Herstellung von
PegIntron zur Injektion verloren, wenn die Dosis abgemessen und injiziert wird. Daher enthält jede
Durchstechflasche einen Überschus an Lösungsmittel und PegIntron-Pulver, um eine Verabreichung
der auf den Packmitteln erwähnter Dosis an PegIntron Injektionslösung in 0,5 ml zu gewährleisten.
Die hergestellte Lösung hat eine Konzentration von 150 Mikrogramm/0,5 ml.

Unter Verwendung eine streiben Injektionsspritze und Injektionsnadel sind in die PegIntron-Durchstechflasche 0.7 ml Wasser für Injektionszwecke zu spritzen. Durch vorsichtiges Schütteln wird das Pulver vollstärtig geföst. Die entsprechende Dosis kann dann mit einer sterilen Injektionsspritze entnommen und krijzert werden. Detaillierte Anwendungshinweise werden im Anhang der Gebrauchsimformation bereitgestellt.

Wie beschaft parenteralen Arzneimitteln ist die zubereitete Lösung vor der Applikation visuell zu prüfer. Die zubereitete Lösung sollte klar und farblos sein. Bei Verfärbungen oder Vorliegen von Partikeln darf die Lösung nicht verwendet werden. Etwaige nicht verwendete Lösung ist zu verwerfen.

#### 7. INHABER DER ZULASSUNG

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

#### 8. ZULASSUNGSNUMMERN

PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung EU/1/00/131/001 EU/1/00/131/002 EU/1/00/131/003 EU/1/00/131/004 EU/1/00/131/005 delasse EU/1/00/131/026 PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung EU/1/00/131/006 EU/1/00/131/007 EU/1/00/131/008 EU/1/00/131/009 EU/1/00/131/010 EU/1/00/131/027 PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Kriekt EU/1/00/131/011 EU/1/00/131/012 EU/1/00/131/013 EU/1/00/131/014 EU/1/00/131/015 EU/1/00/131/028 PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmitte 2 EU/1/00/131/016 rstellung einer Injektionslösung EU/1/00/131/017 EU/1/00/131/018 EU/1/00/131/019 EU/1/00/131/020 EU/1/00/131/029 PegIntron 150 Mikrogramm I ösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung EU/1/00/131/021 EU/1/00/131/022 EU/1/00/131/023 EU/1/00/131/0 EU/1/00/13

# 9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

Patum der Erteilung der Zulassung: 25. Mai 2000

Datum der letzten Verlängerung der Zulassung: 25. Mai 2010

## 10. STAND DER INFORMATION

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

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einer Fertigpen

#### 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

<u>PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionalösung in einem Fertigpen</u>

Jeder Fertigpen enthält 50 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b, auf Proteinb sis Jereennet. Jeder Fertigpen enthält 50 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn die At flösung wie vorgeschrieben erfolgt.

<u>PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen</u>

Jeder Fertigpen enthält 80 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b, af Proteinbasis berechnet. Jeder Fertigpen enthält 80 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn die Auflösung wie vorgeschrieben erfolgt.

<u>PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösuns mittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen</u>

Jeder Fertigpen enthält 100 Mikrogramm en Reginterferon alfa-2b, auf Proteinbasis berechnet. Jeder Fertigpen enthält 100 Mikrogramm/0,5 in l Paginterferon alfa-2b, wenn die Auflösung wie vorgeschrieben erfolgt.

PegIntron 120 Mikrogramm Pelver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

Jeder Fertigpen enthält 20 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b, auf Proteinbasis berechnet. Jeder Fertigpen enthält 120 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn die Auflösung wie vorgeschrieben erfolgt.

PegIntron 156 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

Jeder Perigren enthält 150 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b, auf Proteinbasis berechnet. Jeder Fertigren enthält 150 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn die Auflösung wie vorgeschrieben affolgt.

Der arzneilich wirksame Bestandteil ist kovalent gebundenes, rekombinantes Interferon alfa-2b\* an Monomethoxy-Polyethylenglycol. Die Wirkstärke dieses Produktes darf nicht mit der anderer pegylierter oder nicht-pegylierter Proteine der gleichen therapeutischen Klasse verglichen werden (siehe Abschnitt 5.1).

\*rDNA technologisch hergestellt aus *E. coli* Zellen mittels eines gentechnologisch veränderten Plasmids, welches ein Interferon alfa-2b Gen aus menschlichen Leukozyten enthält.

Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung:

Jeder Fertigpen PegIntron enthält 40 mg Sucrose in 0,5 ml.

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile siehe Abschnitt 6.1.

#### 3. DARREICHUNGSFORM

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen.

Weißes Pulver.

Klares und farbloses Lösungsmittel.

#### 4. KLINISCHE ANGABEN

#### 4.1 Anwendungsgebiete

## Erwachsene (3-fach-Kombinationstherapie)

PegIntron ist, in Kombination mit Ribavirin und Boceprevir (3-fach-Kombinationsthata), indiziert zur Behandlung der chronischen Hepatitis C (CHC)-Infektion vom Genotyp 1 bei erwachs den Patienten (18 Jahre und älter) mit kompensierter Lebererkrankung, die nicht vorbehandelt sind oder die nicht auf eine vorangegangene Therapie angesprochen bzw. einen Rückfall erlitten bat en siehe Abschnitt 5.1).

Bitte beachten Sie die Fachinformationen zu Ribavirin und Boceprevin wenn Sie PegIntron in Kombination mit diesen Arzneimitteln anwenden.

## Erwachsene (Duale Therapie und Monotherapie)

PegIntron ist indiziert zur Behandlung erwachsener Patien en (18 Jahre und älter) mit CHC, die Hepatitis-C-Virus-RNA (HCV-RNA)-positiv sind, einschließlich Patienten mit kompensierter Zirrhose und/oder Patienten, die klinisch stabil mit HIV co-infiziert sind (seele Abschnitt 4.4).

PegIntron in Kombination mit Ribavirin (Duric Therapie) ist indiziert zur Behandlung der CHC-Infektion bei nicht vorbehandelten erwachsenen Patienen, einschließlich Patienten, die klinisch stabil mit HIV co-infiziert sind, und bei erwachsenen Patienen die nicht auf eine vorangegangene Kombinationstherapie mit Interferon alfa (pegyliert oder nicht pegyliert) und Ribavirin oder auf eine Interferon alfa-Monotherapie angesprochen bzw. Ginen-Rückfall erlitten haben (Non-Responder bzw. Relapser -siehe Abschnitt 5.1).

Die Interferon-Monothe in Conschließlich PegIntron, ist hauptsächlich indiziert im Fall einer Intoleranz oder einer Gegenanzeige gegenüber Ribavirin.

Bitte beachten Tie die Fachinformation zu Ribavirin, wenn PegIntron in Kombination mit Ribavirin angewendet Kirk

#### Kinder in Lagendliche (Duale Therapie)

Pech ron ist in Kombination mit Ribavirin bestimmt zur Behandlung von Kindern ab dem Alter von 3 Jahren und Jugendlichen mit chronischer Hepatitis C-Infektion, die nicht vorbehandelt sind, keine Lebardekompensation zeigen und die HCV-RNA-positiv sind.

Bei der Entscheidung, eine Therapie nicht bis zum Erwachsenenalter zu verschieben, ist unbedingt zu berücksichtigen, dass die Kombinationstherapie eine Hemmung des Wachstums induzierte, die bei einigen Patienten irreversibel sein kann. Die Entscheidung über eine Behandlung sollte von Fall zu Fall abgewogen werden (siehe Abschnitt 4.4).

Die Fachinformation zu Ribavirin (Hartkapseln oder Lösung zum Einnehmen) ist zu beachten, wenn PegIntron in Kombination mit Ribavirin angewendet werden soll.

#### 4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Die Behandlung sollte nur von einem Arzt mit Erfahrung in der Behandlung von Patienten mit Hepatitis C eingeleitet und überwacht werden.

## **Dosierung**

PegIntron ist als einmal wöchentliche subkutane Injektion zu verabreichen. Bei Erwachsenen hängt die verabreichte Dosis davon ab, ob es im Rahmen einer Kombinationstherapie (Duale Therapie oder 3-fach-Kombinationstherapie) oder als Monotherapie angewendet wird.

PegIntron-Kombinationstherapie (Duale Therapie oder 3-fach-Kombinationstherapie)
Duale Therapie (PegIntron mit Ribavirin): angezeigt bei allen Erwachsenen und Kindern und Jugendlichen ab dem Alter von 3 Jahren.

3-fach-Kombinationstherapie (PegIntron mit Ribavirin und Boceprevir): angezeigt bei allen Patienten mit Genotyp 1-CHC.

## Erwachsene – Zu verabreichende Dosierung

PegIntron 1,5 Mikrogramm/kg/Woche in Kombination mit Ribavirin-Kapselm

Die verordnete Dosis von 1,5  $\mu$ g/kg PegIntron, die in Kombination mit Rillavirin angewendet wird, kann über Gewichtskategorien, wie in **Tabelle 1** aufgeführt, der entstrechenden PegIntron-Stärke zugeordnet werden. Die Ribavirin-Kapseln werden täglich in zwei getrilten Dosen oral mit Nahrung eingenommen (morgens und abends).

Tabelle 1 Dosierungsschema für die Duale Therapie

Körpergewicht (kg)	PegInt	ron	Ribavirin Kapseln	
( 8)	PegIntron Stärke (μg/0,5 ml)	Vöchentlich zu veräbreichende Dosis (ml)	Tägliche Ribavirin Gesamtdosis (mg)	Anzahl der Kapseln (200 mg)
< 40	50	0,5	800	4 <sup>a</sup>
40-50	80	0,4	800	$4^a$
51-64	X 00	0,5	800	$4^{a}$
65-75	100	0,5	1.000	5 <sup>b</sup>
76-80	120	0,5	1.000	5 <sup>b</sup>
81-85	120	0,5	1.200	6 <sup>c</sup>
86-105	150	0,5	1.200	6 <sup>c</sup>
> 103	150	0,5	1.400	7 <sup>d</sup>

<sup>2</sup> metgens, 2 abends

#### <u>Erwachsene - Dauer der Behandlung – Nicht-vorbehandelte Patienten</u>

*Duale Therapie:* Vorhersagbarkeit für ein anhaltendes virologisches Ansprechen - Bei Patienten, die mit einem Genotyp 1-Virus infiziert sind und in Woche 4 oder 12 noch nachweisbaren HCV-RNA-Spiegel oder kein angemessenes virologisches Ansprechen zeigen, ist es sehr unwahrscheinlich, dass

<sup>2</sup> Morgens, 3 abends

<sup>3</sup> morgens, 3 abends

d: 3 morgens, 4 abends

<sup>\*</sup> Für detaillierte Angaben zur Dosierung von Boceprevir im Rahmen einer 3-fach-Kombinationstherapie beachten Sie bitte die Fachinformation zu Boceprevir.

*<sup>3-</sup>fach-Kombinationstherapie*: Beachten Sie die Fachinformation zu Boceprevir.

diese doch noch ein anhaltendes virologisches Ansprechen zeigen werden und ein Therapieabbruch sollte in Erwägung gezogen werden (siehe auch Abschnitt 5.1).

## • Genotyp 1:

- Bei Patienten, die in Woche 12 einen nicht nachweisbaren HCV-RNA-Spiegel zeigen, sollte die Behandlung weitere neun Monate fortgesetzt werden (d.h. Gesamtdauer von 48 Wochen).
- Patienten mit nachweisbarer, aber vom Ausgangswert ≥ 2 log reduzierter HCV-RNA in Behandlungswoche 12 sind in Woche 24 erneut zu untersuchen und sollten, sofern keine HCV-RNA nachweisbar ist, den kompletten Behandlungszyklus fortsetzen (d. h. Gesamtdauer von 48 Wochen). Ist jedoch in Behandlungswoche 24 noch HCV-RNA nachweisbar, ist ein Therapieabbruch in Betracht zu ziehen.
- In der Patienten-Untergruppe mit Genotyp 1-Infektion und einer niedrigen Viruslast (< 600.000 I.E./ml), die in der 4. Behandlungswoche HCV-RNA-negativ werden und auch der Behandlungswoche 24 HCV-RNA-negativ sind, kann die Behandlung nach dies in 24-Wochen-Zyklus entweder beendet oder für weitere 24 Wochen fortgesetzt werden (d. 48 Wochen Gesamtbehandlungsdauer). Eine Gesamtbehandlungsdauer von 24 Wochen für kann jedoch mit einer höheren Rückfallquote verbunden sein als eine Gesamtbehandlungsdauer von 48 Wochen (siehe Abschnitt 5.1).

## • Genotyp 2 oder 3:

Es wird empfohlen, dass alle Patienten im Rahmen einer dualen Ther pie til 24 Wochen behandelt werden, außer HCV/HIV-co-infizierte Patienten, die eine Behandlung über 48 Wochen erhalten sollten.

## • Genotyp 4:

Generell werden Patienten, die mit Genotyp 4 infiziert sin 1 als Schwieriger zu behandeln angesehen. Begrenzte Studiendaten (n=66) legen nahe, dass diese im Rahmen einer dualen Therapie so lange behandelt werden können wie die Generen 1-Patienten.

## Erwachsene - Dauer der Behandlung - HCV/HIV-C. - In Stion

*Duale Therapie:* Die empfohlene Behandlungsdauer L'HCV/HIV-co-infizierten Patienten im Rahmen einer dualen Therapie beträgt unabhängig vom Genotyp 48 Wochen.

Vorhersagbarkeit des Ansprechens oder Licht-Ansprechens bei HCV/HIV-Co-Infektion - Ein frühes virologisches Ansprechen in Woche 12 der niert als eine 2 log-Abnahme der Viruslast oder nicht nachweisbare HCV-RNA-Spiegel zeigte sich als prädiktiv für ein anhaltendes Ansprechen. Der negative prädiktive Wert für ein anhaltendes Ansprechen bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten, die mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt wurden, betrug 99 % (67/68; Studie 1) (siehe Abschnitt 5.1). Ein positiver prädiktiver Wert von 50 % (52/104; Studie 1) wurde bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten bewachtet, die die duale Therapie erhielten.

## <u> Erwachsene - Daue, a.v. Behandlung – Re-Therapie</u>

3-fach-Kombir attenstherapie: Beachten Sie die Fachinformation zu Boceprevir.

Duale Ther pie: Vorhersagbarkeit für ein anhaltendes virologisches Ansprechen - Unabhängig vom Genotyp sollten alle Patienten, deren HCV-RNA-Serumspiegel in Woche 12 unter der Nachweisgrenze liegen, im Rahmen einer dualen Therapie 48 Wochen lang therapiert werden. Bei struut behandelten Patienten, die dieses virologische Ansprechen (d. h. HCV-RNA unter der Nachweisgrenze) in Woche 12 verfehlen, ist es unwahrscheinlich, dass sie nach 48 Wochen Therapie in anhaltendes virologisches Ansprechen erreichen (siehe auch Abschnitt 5.1). Eine Dauer der Re-Therapie von mehr als 48 Wochen wurde bei Non-Responder-Patienten mit Genotyp 1 mit der Kombinationstherapie aus pegyliertem Interferon alfa-2b und Ribavirin nicht untersucht.

## Kinder und Jugendliche (nur duale Therapie) - Zu verabreichende Dosierung

Bei Kindern ab dem Alter von 3 Jahren und jugendlichen Patienten wird die Dosierung von PegIntron nach der Körperoberfläche und die von Ribavirin nach dem Körpergewicht berechnet. Die empfohlene Dosierung liegt bei 60 μg/m²/Woche PegIntron subkutan in Kombination mit 15 mg/kg/Tag Ribavirin peroral auf zwei Gaben mit den Mahlzeiten (morgens und abends) verteilt.

## Kinder und Jugendliche (nur duale Therapie) - Dauer der Behandlung

## • Genotyp 1:

Die empfohlene Behandlungsdauer im Rahmen einer dualen Therapie beträgt 1 Jahr. Eine Extrapolation aus den klinischen Daten zur Kombinationstherapie mit Standard-Interferon bei pädiatrischen Patienten (negativer prädiktiver Wert: 96 % für Interferon alfa-2b/Ribavirin) zeigt, dass es sehr unwahrscheinlich ist, dass Patienten mit nach 12-wöchiger Therapie ausbleibendem virologischen Ansprechen ein virologisches Langzeitansprechen erzielen. Aus diesem Grund wird empfohlen, die Kombinationstherapie mit Peginterferon alfa-2b und Ribavirin bei Kindern und Jugendlichen abzusetzen, wenn die HCV-RNA in Woche 12 um < 2 log<sub>10</sub> gegenüber dem Ausgangswert zurückgegangen ist oder wenn in Behandlungswoche HCV-RNA nachweisbar ist.

## • Genotyp 2 oder 3:

Die empfohlene Behandlungsdauer im Rahmen einer dualen Therapie beträgt 24 Work u.

## Genotyp 4:

In der klinischen Studie mit PegIntron/Ribavirin wurden nur 5 Kinder bzw. Jacen liche mit HCV-Genotyp 4 behandelt. Die empfohlene Behandlungsdauer im Rahm ne ner dualen Therapie beträgt 1 Jahr. Es wird empfohlen, die Behandlung bei pädiatrikenen und jugendlichen Patienten, die PegIntron/Ribavirin erhalten, abzusetzen, wenn die HCV-RNA in Woche 12 um < 2 log<sub>10</sub> gegenüber dem Ausgangswert zurückgegangen ist oder wenn in Behandlungswoche 24 HCV-RNA nachweisbar ist.

## PegIntron-Monotherapie – Erwachsene Zu verabreichende Dosierung

In der Monotherapie beträgt das PegIntron-Dosierungsschena (5 oder 1,0 μg/kg/Woche. Die niedrigste verfügbare Stärke von PegIntron beträgt (5 μg/λ,5 ml; deshalb muss für Patienten mit einer verordneten Dosis von 0,5 μg/kg/ Woche eine Amassung der Dosierung über das Volumen, wie in **Tabelle 2** gezeigt, vorgenommen werden. Füt die Dosierung von 1,0 μg/kg können ähnliche Volumenanpassungen, wie in **Tabelle 2** angegeten, vorgenommen werden oder unterschiedliche Stärken verwendet werden. Die PegIntron-Monotherapie wurde bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten nicht untersucht.

Tabelle 2 Dosierungsschema für die Monotherapie

	0,5	μg/kg	1,0 μg/kg		
Körpergewicht (kg)	kegintron Stärke (μg/0,5 ml)	Wöchentlich zu verabreichende Dosis (ml)	PegIntron Stärke (μg/0,5 ml)	Wöchentlich zu verabreichende Dosis (ml)	
30-35	50*	0,15	80	0,2	
36-45	50	0,2	50	0,4	
46-16	50	0,25	50	0,5	
77-1/2	80	0,2	80	0,4	
73-88	50	0,4	80	0,5	
89-106	50	0,5	100	0,5	
107-120**	80	0,4	120	0,5	

Minimum der Abgabemenge des Pens beträgt 0,2 ml.

<sup>\*</sup> Es müssen Durchstechflaschen verwendet werden.

<sup>\*\*</sup> Für Patienten > 120 kg sollte die PegIntron-Dosis basierend auf dem individuellen Patientengewicht berechnet werden. Dies kann die Kombination verschiedener Wirkstärken und Volumina von PegIntron erfordern.

## Dauer der Behandlung

Bei Patienten, die in Woche 12 ein virologisches Ansprechen zeigen, ist die Behandlung mindestens weitere 3 Monate fortzusetzen (d.h. Gesamtbehandlungsdauer 6 Monate). Die Entscheidung, die Behandlung auf ein Jahr fortzusetzen, sollte auf anderen prognostischen Faktoren basieren (z.B. Genotyp, Alter > 40 Jahre, männlich, Bindegewebsbrücken).

Dosierungsänderung für alle Patienten (Monotherapie und Kombinationstherapie)

Treten schwere Nebenwirkungen oder abnormale Laborwerte während der PegIntron-Monotherapie oder im Rahmen einer Kombinationstherapie auf, muss die Dosierung von PegIntron und/oder Ribavirin entsprechend abgeändert werden, bis die Nebenwirkungen abklingen. Eine Dosisreduktion von Boceprevir wird nicht empfohlen. Boceprevir darf nicht ohne gleichzeitige Anwendung mit PegIntron und Ribavirin eingesetzt werden. Da die Adhärenz von Bedeutung für das Ergebnis der Therapie sein katt, sollte sich die Dosis von PegIntron und Ribavirin so nahe wie möglich an der empfohlenen Stanter abosis orientieren. Richtlinien für die Dosierungsänderung wurden in klinischen Studien entwickelt

Richtlinien für die Dosisreduktion der Kombinationstherapie

Tabelle 2a Richtlinien für die Dosierungsänderung für die Kombinationsth rapk auf Grundlage von Laborparametern

Laborwerte	Nur die Ribavirin- Tagesdosis reduzieren (s. Anmerkung 1), wenn:	Nur die PegIntron-DAS reduzieren (s. Anmerkung 2), kenn:	Absetzen der Kombinationstherapie, wenn:
Hämoglobin	$\geq$ 8,5 g/dl und $<$ 10 g/dl		< 8,5 g/dl
Erwachsene: Hämo- globin bei Patienten mit stabiler Herzerkrankung in der Anamnese	beliebigen 4wöch ge	lobins 2 g/dl über einen en Zeitraum während der andlung oosisreduzierung)	< 12 g/dl nach 4 Wochen mit reduzierter Dosis
Kinder und Jugendliche: Nicht zutreffend	1010		
Leukozyten	(O) -	$\geq 1.0 \times 10^9 / l \text{ und}$ $< 1.5 \times 10^9 / l$	$< 1.0 \times 10^9 / 1$
Neutrophile Granulozyten	-	$\geq 0.5 \times 10^9 / l \text{ und}$ $< 0.75 \times 10^9 / l$	< 0,5 x 10 <sup>9</sup> /l
Thrombozyten	-	$\geq 25 \times 10^9$ /l und $< 50 \times 10^9$ /l (Erwachsene) $\geq 50 \times 10^9$ /l und $< 70 \times 10^9$ /l (Kinder und Jugendliche)	< 25 x 10 <sup>9</sup> /l (Erwachsene) < 50 x 10 <sup>9</sup> /l (Kinder und Jugendliche)
Dir kes Bilirubin	-	-	2,5 x ONG*
A direktes Bilirubin	> 5 mg/dl	-	> 4 mg/dl (über > 4 Wochen)
Serumkreatinin	-	-	> 2,0 mg/dl
Kreatinin-Clearance	-	-	Absetzen von Ribavirin, wenn CrCl <50 ml/min

Alanin-	-	-	2 x Ausgangswert und
Aminotransferase			$> 10 \text{ x ONG}^*$
(ALT)			
oder			2 x Ausgangswert und
Aspartat-Amino-			$> 10 \text{ x ONG}^*$
transferase (AST)			
, ,			

Obere Normgrenze

Anmerkung 1: Bei erwachsenen Patienten beträgt die erste Ribavirin-Dosisreduktion 200 mg/Tag (außer bei Patienten, die 1.400 mg erhalten, bei denen die Dosisreduktion 400 mg/Tag betragen sollte). Falls notwendig ist eine zweite Ribavirin-Dosisreduktion um webse 200 mg/Tag vorzunehmen. Patienten, deren Ribavirin-Dosis auf 600 mg/Tag erstert wird, erhalten eine 200-mg-Kapsel am Morgen und zwei 200-mg-Kapseln an Abend. Bei Kindern und jugendlichen Patienten ist die Ribavirin-Dosis in einer ersten Dosisreduktion auf 12 mg/kg/Tag und in einer zweiten Dosisreduktion und 8 mg/kg/Tag zu reduzieren.

Anmerkung 2: Bei erwachsenen Patienten ist die PegIntron-Dosis in einer ersten Doksreduktion auf 1  $\mu$ g/kg/Woche zu reduzieren. Falls notwendig ist eine zweite PegIntron-Dosisreduktion auf 0,5  $\mu$ g/kg/Woche vorzunehmen. Bei Patienten unter PegIntron-Monotherapie: für eine Dosisreduktion den Abschnitt mit der Richtlinien für die Dosisreduktion der PegIntron Monotherapie beachtet. Bei Kindern und jugendlichen Patienten ist die Dosis von PegIntron in einer ersten Dosisreduktion auf 40  $\mu$ g/m²/Woche und in eiter zweiten Dosisreduktion auf 20  $\mu$ g/m²/Woche zu senken.

Bei Erwachsenen kann eine Dosisreduktion von Peg'nt on entweder durch Reduzierung des verordneten Volumens oder durch Verwendung einer uit drigeren Stärke der Dosis, wie in **Tabelle 2b** gezeigt, erreicht werden. Eine Dosisreduktion wird bei Kindern und Jugendlichen durch eine Abänderung der empfohlenen Dosierung in z. ver Schritten erreicht, indem von der ursprünglichen Startdosis von 60 μg/m²/Woche auf 40 μg/m²/Woche und falls erforderlich, auf 20 μg/m²/Woche, reduziert wird.

Tabelle 2b PegIntron-Dosisredaktion in zwei Schritten in der Kombinationstherapie bei Erwachsenen

	Erste PegIntron-Dosisredukt Δ auf 1 μg/kg			Zweite PegIntron-Dosisreduktion auf 0,5 µg/kg				
	Körper- gewicht (kg)	PegIntron- Stärk (µg/0,5ml)	γμ applizierende PegIntron- Menge (μg)	Zu applizieren- des PegIntron- Volumen (ml)	Körper- gewicht (kg)	PegIntron- Stärke (µg/0,5ml)	Zu applizierende PegIntron- Menge (µg)	Zu applizieren- des PegIntron- Volumen (ml)
	< 40	50	35	0,35	< 40	50	20	0,2
ĺ	40 - 50	120	48	0,2	40 - 50	50	25	0,25
	<b>51 –</b> 64	80	56	0,35	51 – 64	80	32	0,2
	65 - 75	100	70	0,35	65 - 75	50	35	0,35
٠ [	76 - 85	80	80	0,5	76 - 85	120	48	0,2
	86 - 105	120	96	0,4	86 – 105	50	50	0,5
	> 105	150	105	0,35	> 105	80	64	0,4

## Richtlinien für die Dosisreduktion der PegIntron Monotherapie bei Erwachsenen

Richtlinien zur Dosierungsänderung für erwachsene Patienten, die eine PegIntron Monotherapie erhalten, werden in **Tabelle 3a** wiedergegeben.

Tabelle 3a Richtlinien für die Dosierungsänderung für die PegIntron-Monotherapie bei Erwachsenen auf Grundlage von Laborparametern

Laborwerte	PegIntron <u>auf die halbe Dosis</u> reduzieren, wenn:	PegIntron absetzen, wenn:
Neutrophilenzahl	$\geq 0.5 \times 10^9 / l \text{ und} < 0.75 \times 10^9 / l$	< 0,5 x 10 <sup>9</sup> /l
Thrombozytenzahl	$\geq 25 \times 10^9 / l \text{ und} < 50 \times 10^9 / l$	< 25 x 10.0

Bei erwachsenen Patienten, die eine PegIntron Monotherapie mit 0,5 µg/kg erhalter, ann eine Dosisreduktion durch Halbierung des verordneten Volumens erreicht werdet, wir in Fabelle 3b gezeigt wird.

Tabelle 3b Reduzierte PegIntron Dosierung (0,25 μg/kg) für die 15 μg/kg Monotherapie bei Erwachsenen

Körpergewicht (kg)	PegIntron Stärke (μg/0,5ml)	Zu applizierende PegIntron Menge (ug	Zu applizierendes Volumen an PegIntron (ml)
30-35	50*	×	0,08
36-45	50*	10	0,1
46-56	50*	13	0,13
57-72	80*	16	0,1
73-88		20	0,2
89-106	XO'	25	0,25
107-120**	80	32	0,2

Minimum der Abgabe ne ge des Pens beträgt 0,2 ml.

Bei c wachsenen Patienten, die eine PegIntron Monotherapie mit 1,0 μg/kg erhalten, kann eine Datisre luktion durch Halbierung des verordneten Volumens oder durch Verwendung einer niedzigeren Stärke der Dosis erreicht werden, wie in **Tabelle 3c** gezeigt wird.

<sup>\*</sup> Es müsser Derchstechflaschen verwendet werden.

<sup>\*\*</sup> Für Patient n > 120 kg sollte die PegIntron-Dosis basierend auf dem individuellen Patientengewicht berechnet werden. Dies kann die Kombination verschiedener Wirkstärken und Volumina von PegIntron erfordern.

Tabelle 3c Reduzierte PegIntron Dosierung (0,5 μg/kg) für die 1,0 μg/kg Monotherapie bei Erwachsenen

Körpergewicht (kg)	PegIntron Stärke (μg/0,5ml)	Zu applizierende PegIntron Menge (µg)	Zu applizierendes Volumen an PegIntron (ml)
30-35	50*	15	0,15
36-45	50	20	0,2
46-56	50	25	0,25
57-72	80	32	0,2
73-88	50	40	0,4
89-106	50	50	0,5
107-120**	80	64	0,4

Minimum der Abgabemenge des Pens beträgt 0,2 ml.

## Besondere Patientengruppen

Nierenfunktionsstörungen

#### *Monotherapie*

PegIntron sollte mit Vorsicht bei Patienten mit mäßiger bis schwere Beeinträchtigung der Nierenfunktion angewendet werden. Bei Patienten mit mäßiger Nierenfunktionsstörung (Kreatinin-Clearance 30-50 ml/min), sollte die Anfangsdosis von PegIntron um 23 % verringert werden. Bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung (Kreatinin-Clearance 13-29 ml/min) sollte die Anfangsdosis von PegIntron um 50 % verringert werden. Es sind keine Daten für die Anwendung von PegIntron bei Patienten mit einer Kreatinin-Clearance < 15 m/min vorhanden (siehe Abschnitt 5.2). Patienten mit schwerer Beeinträchtigung der Nierenfunktion einschließlich Hämodialyse-Patienten, sollten engmaschig überwacht werden. Wenn sich die Nierenfunktion während der Behandlung verschlechtert, sollte die Therapie mit PegIntron abgebrochen werden.

#### *Kombinationstherapie*

Patienten mit einer Kreatin n Clearance < 50 ml/min dürfen nicht mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt werden toeachten Sie die Fachinformation zu Ribavirin). Bei der Kombinationstherande selbten Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion noch engmaschiger auf die Entwicklung führ Anämie hin kontrolliert werden.

#### Leberfunktion störungen

Die Verträgnehkeit und Wirksamkeit der PegIntron-Therapie bei Patienten mit schweren Leberunktronsstörungen ist nicht beurteilt worden. Daher darf PegIntron bei diesen Patienten nicht angewendet werden.

#### Ätere Patienten (≥ 65 Jahre)

Es bestehen keine offensichtlichen, altersbezogenen Wirkungen auf die Pharmakokinetik von PegIntron. Daten von älteren Patienten, die mit Einzeldosen von PegIntron behandelt wurden, geben keinen Hinweis darauf, dass eine Anpassung der PegIntron-Dosis aufgrund des Alters notwendig ist (siehe Abschnitt 5.2).

## Kinder und Jugendliche

Bei Kindern und Jugendlichen ab dem Alter von 3 Jahren kann PegIntron in Kombination mit Ribavirin eingesetzt werden.

<sup>\*</sup> Es müssen Durchstechflaschen verwendet werden.

<sup>\*\*</sup> Für Patienten > 120 kg sollte die PegIntron-Dosis basierend auf dem individueller Patienten ergewicht berechnet werden. Dies kann die Kombination verschiedener Wirkstärken und Volumina von Pegintron erfordern.

#### Art der Anwendung

PegIntron ist als subkutane Injektion anzuwenden. Für besondere Hinweise zur Handhabung siehe Abschnitt 6.6. Patienten können sich PegIntron selbst injizieren, wenn ihr Arzt dies für angemessen hält und falls notwendig eine medizinische Betreuung mit eingeschlossen ist.

#### 4.3 Gegenanzeigen

- Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, irgendein Interferon oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile;
- Bereits bestehende Schilddrüsenerkrankung, sofern sie sich nicht durch konventionelle Therapiemaßnahmen beherrschen lässt;
  Epilepsie und/oder andere Beeinträchtigungen des zentralen NervorHCV/HIV-Patienten mit Zirrhose und einem Clarite Kombination von PeoInter Anamnestisch bekannte vorbestehende schwere Herzerkrankung, einschließlich instabile oder nich

## Kinder und Jugendliche:

Bestehende oder in der Vorgeschichte bekannte schwere psychiatrische Störungen, insbesondere schwere Depression, Selbstmordgedanken o bstmordversuch.

## Kombinationstherapie

Beachten Sie auch die Fachinformationen zu Ribavisin brevir, wenn PegIntron im Rahmen einer Kombinationstherapie Patienten mit chronisch atitis C verabreicht wird.

#### Besondere Warnhinweise und Vorsicatsmannahmen für die Anwendung 4.4

#### Psyche und zentrales Nervensystem (

Schwerwiegende, zentralnervöse Ersch inu gen wie vor allem Depressionen, Suizidgedanken und Suizidversuche sind während einer Registron-Behandlung auch nach Beendigung der Behandlung vor allem während der 6 Folgemonate bei einigen Patienten beobachtet worden. Andere zentralnervöse Mordgedanken), bipolare (Görngen, Manie, Konfusion und Veränderungen des mentalen Status sind mit alfa-Interferonen beschachtet worden. Die Patienten sollten auf jegliche Anzeichen oder Symptome von psychiatrischen Sterungen eng überwacht werden. Falls solche Symptome auftauchen muss die mögliche Erneth Auswirkungen wie aggressive Verhalten (manchmal gegen andere Personen gerichtet wie mögliche Ernsthatigk it dieser unerwünschten Effekte vom verschreibenden Arzt berücksichtigt werden und die N twendigkeit von geeigneten therapeutischen Maßnahmen sollte bedacht werden. kiatrischen Symptome an, verschlimmern sie sich oder zeigen sich Suizid- oder wird empfohlen die Behandlung mit PegIntron abzubrechen und den Patienten mit psychiatrischer Betreuung zu beobachten.

en mit bestehenden oder aus der Vorgeschichte bekannten schweren psychiatrischen

- alls die Behandlung mit Peginterferon alfa-2b bei erwachsenen Patienten mit bestehenden oder aus der Vorgeschichte bekannten schweren psychiatrischen Erkrankungen für notwendig erachtet wird, sollte diese nur begonnen werden, nachdem eine geeignete individuelle Diagnostik und Therapie der psychiatrischen Erkrankung gewährleistet ist.
- Die Anwendung von PegIntron bei Kindern und Jugendlichen mit bestehenden oder in der Vorgeschichte bekannten schweren psychiatrischen Störungen ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3). Bei Kindern und Jugendlichen, welche mit Interferon alfa-2b in Kombination mit Ribavirin behandelt wurden, wurde während der Behandlung und der 6-monatigen Nachbeobachtungsdauer öfter über Suizidgedanken und -versuche berichtet als bei erwachsenen Patienten (2,4 % vs. 1 %). Wie bei

erwachsenen Patienten, wurden bei Kindern und Jugendlichen auch andere psychiatrische Nebenwirkungen wie z.B. Depression, emotionale Labilität und Schläfrigkeit beobachtet.

Patienten mit Substanzgebrauch/-missbrauch

HCV-infizierte Patienten, bei denen zeitgleich ein Substanzmissbrauch (Alkohol, Cannabis, etc) vorliegt, haben ein erhöhtes Risiko, psychiatrische Störungen zu entwickeln oder dass sich bereits bestehende psychiatrische Störungen verstärken, wenn sie mit alfa Interferon behandelt werden. Sofern die Behandlung mit alfa Interferon bei diesen Patienten als notwendig erachtet wird, ist das Vorliegen von psychiatrischen Begleiterkrankungen und die Möglichkeit des Gebrauchs anderer Substanzen sorgfältig zu bewerten und vor Beginn der Therapie angemessen zu kontrollieren. Falls notwendig, ist als interdisziplinärer Ansatz die Konsultation eines Psychotherapeuten oder Suchttherapeuten zu erwäger um den Patienten einschätzen, therapieren und begleiten zu können. Die Patienten sind während der Therapie und auch nach Behandlungsende engmaschig zu überwachen. Frühzeitige Intervention wird empfohlen bei Wiederauftreten oder Entwicklung von psychiatrischen Störungen und Substanz ebrauch.

## Wachstum und Entwicklung (Kinder und Jugendliche)

Während der Therapie über einen Zeitraum von bis zu 48 Wochen wurden bei Patienten im Alter zwischen 3 und 17 Jahren häufig eine Gewichtsabnahme und eine Hemmung des Wachstums beobachtet. Die verfügbaren Langzeitdaten bei Kindern, die mit der Kombinationstherapie aus pegyliertem Interferon und Ribavirin behandelt wurden, weisen auf eine beträchtliche Wachstumshemmung hin. 32 % (30/94) der Patienten zeigten 5 Jahre nach Aherapieende eine Abnahme von mehr als 15 Perzentilen in der Perzentilenkurve zu Konpergrößen und Alter (siehe Abschnitte 4.8 und 5.1).

Fallspezifische Nutzen-Risiko-Abwägung bei Kindern

Der erwartete Nutzen der Behandlung sollte sorgfällig gegen die in den klinischen Studien bei Kindern und Jugendlichen beobachteten Sicherheitsdaten abgevorgen werden (siehe Abschnitte 4.8 und 5.1).

- Es ist wichtig zu berücksichtigen, dass die Kontinationstherapie eine Wachstumshemmung induzierte, die bei einigen Patienten zu einer reduzierten Körpergröße führte.
- Dieses Risiko muss gegen das Krakkneksbild des Kindes, wie etwa Hinweise auf eine Krankheitsprogression (insbesondere Fibrose), Begleiterkrankungen, die die Krankheitsprogression negativ besindussen könnten (z. B. eine HIV-Co-Infektion) sowie Faktoren mit prognostischem Wert für das Ansprechen (HCV-Genotyp und Viruslast), abgewogen werden.

Um das Risiko einer Wachstansnemmung möglichst gering zu halten, sollten Kinder nach Möglichkeit erst nach dem padertären Wachstumsschub behandelt werden. Obwohl nur begrenzte Daten vorliegen, könnte im Rahmen der 5-jährigen Nachbeobachtungsstudie kein Hinweis auf Langzeitfolgen hinschlich der Geschlechtsreife festgestellt werden.

Stärkere Bewessbeinsstörungen und Koma, einschließlich Fälle von Enzephalopathie, wurden bei einigen, der Stälteren Patienten bei höheren Dosierungen in onkologischen Indikationen beobachtet. In der Rogel sind diese Erscheinungen reversibel; in einigen Fällen dauerte es jedoch bis zu drei Wochen bis zur völligen Rückbildung der Symptome. In sehr seltenen Fällen traten nach Gabe hoher Dosen von Interferon alfa Krampfanfälle auf.

m den ausgewählten klinischen Studien zur chronischen Hepatitis C wurde bei allen Patienten vor Einschluss in die Studie eine Leberbiopsie durchgeführt. In bestimmten Fällen (d.h. bei Patienten mit Genotyp 2 oder 3) könnte eine Behandlung jedoch auch ohne histologische Bestätigung möglich sein. Für die Frage der Notwendigkeit einer Leberbiopsie vor Beginn der Behandlung sollten aktuelle Behandlungsrichtlinien zu Rate gezogen werden.

#### Akute Überempfindlichkeitsreaktionen

Akute Überempfindlichkeitsreaktionen (z.B. Urtikaria, Angioödem, Bronchokonstriktion, Anaphylaxie) wurden bei einer Behandlung mit Interferon alfa-2b selten beobachtet. Tritt eine derartige Reaktion während der Behandlung mit PegIntron auf, ist die Behandlung sofort abzusetzen

und es sind geeignete therapeutische Maßnahmen zu ergreifen. Vorübergehende Hautausschläge erfordern keine Unterbrechung der Behandlung.

#### Kardiovaskuläres System

Wie bei Interferon alfa-2b müssen erwachsene Patienten, bei denen aus der Vorgeschichte eine Stauungsinsuffizienz des Herzens oder ein Myokardinfarkt bekannt ist und/oder die Herzrhythmusstörungen als Vor- oder Begleiterkrankung aufweisen, eng überwacht werden, wenn sie eine PegIntron-Therapie erhalten. Es wird empfohlen, dass bei Patienten mit vorbestehenden kardialen Begleiterkrankungen vor und während der Behandlung wiederholt ein Elektrokardiogramm angefertigt wird. Herzrhythmusstörungen (vor allem supraventrikuläre) sprechen in der Regel auf konventionell Therapiemaßnahmen gut an, können aber auch zu einem Abbruch der PegIntron-Therapie zwinger gibt keine Daten bei Kindern oder Jugendlichen mit Herzerkrankungen in der Anamnese.

#### Leberversagen

Bei Patienten mit Zirrhose ist das Risiko für Leberdekompensation und Tod durch PegIntren eboht. Wie bei allen Interferonen ist die Behandlung mit PegIntron bei Patienten abzubrechen, de ine Verlängerung der Gerinnungsmarker entwickeln, was auf eine Leberdekompensation in weisen könnte. Bei zirrhotischen Patienten sollten Leberenzyme und Leberfunktion englass hig überwacht werden.

#### **Pvrexie**

Während Pyrexie, wie häufig unter der Interferon-Therapie berichtet, mit grippeartigen Symptomen einhergehen kann, sollten bei anhaltender Pyrexie andere Ursacler ausgeschlossen werden.

#### Hydratation

Eine angemessene Hydratation muss bei Patienten siche gestellt sein, die eine PegIntron-Therapie erhalten, da Hypotonie aufgrund von Flüssigkeitsmang. bei einigen Patienten, die mit alfa-Interferonen behandelt wurden, beobachtet wurde. Ein Plüssigkeitsersatz kann notwendig sein.

## Lungenveränderungen

Lungeninfiltrate, Pneumonitis und Pneumonie, mit Todesfolge in einigen Fällen, wurden bei mit Interferon-alfa behandelten Patienten selten beobachtet. Jeder Patient, der Pyrexie, Husten, Dyspnoe oder andere respiratorische Symptome intwickelt, ist einer Thoraxröntgenuntersuchung zu unterziehen. Falls die Thoraxröntgenuntersuchung Lungeninfiltrate zeigt oder Lungenfunktionsstörungen bestehen, sollte der Patient engmaschig kontrolliert und, falls angebracht, die Behandlung mit Interferor-alfa abgebrochen werden. Ein sofortiges Absetzen der Interferon-alfa-Behandlung und eine Therapie mit Kortikosteroiden scheinen mit einem Verschwinden der pulmonalen Nebenwinzungen einherzugehen.

## Autoimmunerk a. kung

Während der Behandlung mit alfa-Interferonen wurde vom Auftreten von Autoantikörpern und autoimmung Astörungen berichtet. Bei Patienten, die für eine Entwicklung autoimmuner Störungen prädischen Sind, kann ein erhöhtes Risiko bestehen. Patienten, die Anzeichen oder Symptome zeigen die auf autoimmune Störungen hindeuten, sind mit Sorgfalt zu untersuchen und das Nutzen-Risiko Verhältnis einer weitergeführten Interferon-Behandlung ist neu zu beurteilen (siehe auch Abschnitt 4.4 Schilddrüsenveränderungen und Abschnitt 4.8).

imit Interferon behandelten Patienten mit chronischer Hepatitis C wurden Fälle von Vogt-Koyanagi-Harada (VKH)-Syndromen berichtet. Dieses Syndrom ist eine granulomatöse entzündliche Erkrankung, die die Augen, das Gehörsystem, die Meningen und die Haut betrifft. Falls ein Verdacht auf ein VKH-Syndrom besteht, sollte die antivirale Behandlung abgesetzt und eine Therapie mit Kortikosteroiden erwogen werden (siehe Abschnitt 4.8).

## Veränderungen am Auge

In Einzelfällen wurden ophthalmologische Störungen einschließlich Netzhautblutungen, Retina-Exsudate, seröse Netzhautablösung und Verschluss der Netzhautarterien bzw. -venen nach der Behandlung mit alfa-Interferonen beobachtet (siehe Abschnitt 4.8). Alle Patienten sollten sich zu Beginn der Behandlung einer Augenuntersuchung unterziehen. Bei jedem Patienten, der über Beschwerden am Auge, einschließlich Verlust von Sehschärfe und Änderung des Gesichtsfeldes klagt, ist umgehend eine umfangreiche Augenuntersuchung durchzuführen. Regelmäßige Augenuntersuchungen während der PegIntron-Therapie werden insbesondere bei Patienten mit Störungen, die mit Retinopathie in Zusammenhang stehen können, wie z.B. Diabetes mellitus bzw. Hypertonie, empfohlen. Ein Abbruch der PegIntron-Therapie sollte bei Patienten in Betracht gezogen werden, die neue oder sich verschlimmernde ophthalmologische Störungen entwickeln.

#### Schilddrüsenveränderungen

Gelegentlich kam es bei erwachsenen Patienten, die wegen einer chronischen Hepatitis C mit Interferon alfa behandelt wurden, zu Schilddrüsenveränderungen, die sich entweder als Hypothyreose oder Hyperthyreose manifestierten. Annähernd 21 % der Kinder, die mit PegIntron/Ribavirin Kombinationstherapie behandelt wurden, entwickelten erhöhte Thyreoidea-stimulierendes Herman (TSH)-Werte. Weitere ca. 2 % zeigten eine vorübergehende Abnahme unter die untere Normandenze. Vor Beginn einer PegIntron-Therapie muss der TSH-Spiegel bewertet und jegliche zu des mondenzen Zeitpunkt festgestellte Schilddrüsenerkrankung mit einer konventionellen Therapie behandelt werden. Der TSH-Spiegel ist zu bestimmen, wenn ein Patient während der Behandlung Schapene entwickelt, die einer möglichen Schilddrüsenfunktionsstörung entsprechen. Falls eine Schilddrüsender dass man durch medikamentöse Therapie konstant normale TSH-Spiegel erreicht. Kinder ind Sagendliche sollten alle 3 Monate auf Anzeichen einer Schilddrüsenfunktionsstörung untersucht werden (z. B. TSH).

#### Metabolische Störungen

Hypertriglyceridämie und Verschlimmerung einer Hypertriglyceridämie, die manchmal schwerwiegend war, wurden beobachtet. Daher wird eine Überwachung des Lipidspiegels empfohlen.

#### HCV/HIV-Co-Infektion

Mitochondriale Toxizität und Laktatazidose

Patienten, die zusätzlich eine HIV-Infektion h ben und eine hochaktive antiretrovirale Therapie (HAART) erhalten, können unter Umständer eine rhöhtes Risiko haben, eine Laktatazidose zu entwickeln. Vorsicht ist angebracht, wenn reglittron und Ribavirin zur HAART-Therapie hinzugefügt werden (siehe Fachinformation zu Ribavirii).

Hepatische Dekompensation bei KCVHIV-co-infizierten Patienten mit fortgeschrittener Zirrhose Co-infizierte Patienten mit fortgeschrittener Zirrhose, die eine HAART-Therapie erhalten, können ein erhöhtes Risiko für hepatische Dekompensation und Tod haben. Das Hinzufügen von alfa-Interferonen allein oder der Kombination mit Ribavirin kann das Risiko in dieser Patienten-Untergruppe erhöhen. Andere Baselinefaktoren bei co-infizierten Patienten, die mit einem erhöhten Risiko für eine Leberdekompensation in Zusammenhang stehen können, sind eine Behandlung mit Didanosin und erhöhte Bilirubin-Serümkonzentrationen.

Co-infizierte Patienten, die sowohl eine antiretrovirale (ARV) Behandlung als auch eine Behandlung gegen die Penantis erhalten, sind streng zu überwachen, wobei ihr Child-Pugh-Score während der Behardlung zu erfassen ist. Bei Entwicklung einer Leberdekompensation sollte die Hepatitis-Therapie sof in abgebrochen und die ARV-Therapie neu überdacht werden.

Härvatologische Abnormalitäten bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten

erhalten, könnten einem erhöhten Risiko ausgesetzt sein, hämatologische Abnormalitäten (z.B. Neutropenie, Thrombozytopenie und Anämie) zu entwickeln, verglichen mit HCV-monoinfizierten Patienten. Obwohl die Mehrheit davon mit einer Dosisreduktion behandelt werden konnte, sollten die hämatologischen Parameter in dieser Patientengruppe streng überwacht werden (siehe Abschnitt 4.2 und unter "Labortests" und Abschnitt 4.8).

Patienten, die mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin und Zidovudin behandelt werden, haben ein erhöhtes Risiko, eine Anämie zu entwickeln. Daher wird die gleichzeitige Anwendung dieser Kombination mit Zidovudin nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.5).

## Patienten mit niedrigen CD4-Werten

Bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten, die CD4-Werte von weniger als 200 Zellen/µl haben, liegen nur begrenzte Daten zur Wirksamkeit und Sicherheit (N=25) vor. Vorsicht ist daher bei der Behandlung von Patienten mit niedrigen CD4-Werten geboten.

Bitte beachten Sie die entsprechenden Fachinformationen der antiretroviralen Arzneimittel, die gleichzeitig mit der HCV-Behandlung verabreicht werden, um die für jedes Produkt spezifischen Toxizitätsreaktionen sowie die mögliche Überlagerung von Toxizitätsreaktionen von PegIntron und Ribavirin zu kennen und behandeln zu können.

#### HCV/HBV-Koinfektion

Es wurden Fälle einer Hepatitis-B-Reaktivierung (einige mit schwerwiegenden Folgen) bei Patie ter mit einer Koinfektion mit Hepatitis-B- und Hepatitis-C-Viren, die mit Interferon behandelt wurden, berichtet. Die Häufigkeit einer solchen Reaktivierung scheint gering zu sein.

Alle Patienten sollten vor einer Hepatitis-C-Behandlung mit Interferon auf Hepatitis-B set stet werden; Patienten mit einer Hepatitis-B und Hepatitis-C Koinfektion müssen dann übe wacht und gemäß den aktuellen klinischen Leitlinien behandelt werden.

### Zahn- und Zahnfleischerkrankungen

Zahn- und Zahnfleischerkrankungen, die zum Verlust von Zähnen führer Lönken, sind bei Patienten berichtet worden, die PegIntron und Ribavirin als Kombinationstherapie etzelten. Zusätzlich könnte während einer langfristigen Behandlung mit der Kombination von FegIntron und Ribavirin ein trockener Mund einen schädigenden Effekt auf die Zähne und die Zündschleimhaut haben. Die Patienten sollten ihre Zähne zweimal täglich gründlich putzer und regelmäßig zahnärztliche Untersuchungen durchführen lassen. Zusätzlich können einige Phrienten an Erbrechen leiden. Wenn dies auftritt, sollte ihnen geraten werden, danach den Mend gründlich auszuspülen.

## Empfänger von Organtransplantationen

Die Wirksamkeit und Verträglichkeit von Peg atron allein oder in Kombination mit Ribavirin in der Behandlung der Hepatitis C wurden für Emplinger von Lebertransplantaten oder anderer Organtransplantate nicht untersucht. Vorläufige Daten geben einen Hinweis darauf, dass eine Therapie mit Interferon alfa mit einer erhöhten Abste Bungsrate in Bezug auf Nierentransplantationen in Verbindung gebracht werden kann. Es vurde ebenfalls von Abstoßungsreaktionen von Lebertransplantaten berichtet.

#### Sonstige

Da bei Psoriasis und Sa. codose von Verschlimmerungen durch Interferon alfa berichtet wurde, wird die Anwendung von Technion bei Patienten mit Psoriasis oder Sarkoidose nur dann empfohlen, wenn der zu erwartende Nur en das potentielle Risiko überwiegt.

#### Labortests

Die übliche hamatologischen Tests, klinisch-chemische Blutuntersuchungen und ein Schildhüser unktionstest müssen bei allen Patienten vor Beginn der Behandlung durchgeführt werder. Akzeptierbare Ausgangswerte, die vor Beginn der PegIntron-Behandlung als Richtlinie betrachtet werden können, sind:

Thrombozyten

 $\geq 100.000/\text{mm}^3$ 

Neutrophilenzahl

 $\geq 1.500/\text{mm}^3$ 

• TSH-Spiegel

muss innerhalb des Normbereichs liegen

Die Laboruntersuchungen sind in den Wochen 2 und 4 der Behandlung und danach in regelmäßigen Abständen durchzuführen, wie klinisch indiziert. Während der Behandlung ist regelmäßig die HCV-RNA zu bestimmen (siehe Abschnitt 4.2).

#### Langzeit-Erhaltungstherapie

In einer klinischen Studie wurde gezeigt, dass Peginterferon alfa-2b in einer niedrigen Dosis (0,5 µg/kg/Woche) im Rahmen einer Langzeit-Erhaltungstherapie als Monotherapie (über eine mittlere Dauer von 2,5 Jahren) zur Prävention der Krankheitsprogression bei Non-Respondern mit kompensierter Zirrhose nicht wirksam ist. Es wurde keine statistisch signifikante Auswirkung auf den Zeitpunkt des Auftretens des ersten klinischen Ereignisses (Leberdekompensation, hepatozelluläres Karzinom, Tod und/oder Lebertransplantation) im Vergleich zur Nicht-Anwendung beobachtet. PegIntron ist daher im Rahmen einer Langzeit-Erhaltungstherapie als Monotherapie nicht anzuwenden.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von PegIntron

Patienten mit der seltenen hereditären Fructose-Intoleranz, Glucose-Galactose-Malabsorption oder Saccharase-Isomaltase-Mangel sollten dieses Arzneimittel nicht anwenden.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro 0,7 ml, d.h. es ist im Wesentlichen "natriumfrei".

## 4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen wurden nur bei Erwachsenen durch er alt.

#### Telbivudin

Eine klinische Studie, in der die Kombination von 600 mg Telbivudin täglich int 180 Mikrogramm pegyliertem Interferon alfa-2a einmal pro Woche subkutan untersucht wurde, weist darauf hin, dass diese Kombination mit einem erhöhten Risiko für die Entwicklung einer peripheren Neuropathie verbunden ist. Der diesen Effekten zugrundeliegende Mechanismus ist nicht bekannt (siehe Abschnitte 4.3, 4.4 und 4.5 der Fachinformation von Telbivudin). Darüber hinaus wurden die Unbedenklichkeit und Wirksamkeit von Telbivudin in Kombination mit Interferonen zur Behandlung der chronischen Hepatitis B nicht gezeigt. Deshalb ist die Kombination von PegIntron mit Telbivudin kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3).

#### Methadon

Bei Patienten mit chronischer Hepatitis G. die begleitend eine Methadon-Erhaltungstherapie erhielten und nicht mit Peginterferon alfa-2b vorbehandert waren, führte die subkutane Gabe von 1,5 Mikrogramm/kg PegIntron einmal vöclentlich über 4 Wochen zu einem Anstieg der AUC von R-Methadon um etwa 15 % (95% KL Gredes geschätzte AUC-Verhältnis 103 – 128 %). Die klinische Signifikanz dieses Befundes ist nicht bekannt, trotzdem sollten die Patienten auf Anzeichen und Symptome eines verstärkten sedativen Effekts sowie einer Atemdepression hin überwacht werden. Besonders bei Patienten und hohen Methadondosen sollte das Risiko einer Verlängerung der QTc-Zeit in Betracht gezoge werden

## Wirkung von Pedatesferon alfa-2b auf gleichzeitig verabreichte Arzneimittel

In drei klinisch-pharmakologischen Mehrfachdosisstudien wurde die mögliche Wechselwirkung von Peginterf (1) aufa-2b (PegIntron) mit Substraten von Stoffwechselenzymen untersucht. In diesen Studie ausste die Wirkung von Behandlungen mit Mehrfachdosisregimen mit Peginterferon alfa-2b (PegIntron) bei Hepatitis-C-Patienten (1,5 μg/Woche) und gesunden Probanden (1 μg/Woche oder μμ/Woche) untersucht (Tabelle 4). Zwischen Peginterferon alfa-2b (PegIntron) und Tolbutamid, Midazolam oder Dapson wurde keine klinisch signifikante pharmakokinetische Wechselwirkung beobachtet; daher ist keine Dosisanpassung notwendig, wenn Peginterferon alfa-2b (PegIntron) gleichzeitig mit Arzneimitteln angewendet wird, die über CYP2C9, CYP3A4 und N-Acetyltransferase verstoffwechselt werden. Die gleichzeitige Anwendung von Peginterferon alfa-2b (PegIntron) mit Koffein oder Desipramin führte zu einer moderaten Erhöhung der Plasmaspiegel von Koffein und Desipramin. Erhalten Patienten PegIntron zusammen mit Arzneimitteln, die über CYP1A2 oder CYP2D6 verstoffwechselt werden, wird die verringerte Cytochrom P450-Aktivität vermutlich keine klinische Auswirkung haben, außer bei Arzneimitteln mit geringer therapeutischen Breite (Tabelle 5).

#### Tabelle 4 Wirkung von Peginterferon alfa-2b auf gleichzeitig verabreichte Arzneimittel

Gleichzeitig angewendeter	Dosis Peginterferon alfa-2b	Studienpopulation	Verhältnis der geometris Mittelwerte (Verhältnis mit/ohne Peginterferon alfa-2b)	
Arzneistoff	ana-20		AUC (90% KI)	C <sub>max</sub> (90% KI
Koffein (CYP1A2-Substrat)	1,5 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Patienten mit chronischer Hepatitis C (N=22)	1,39 (1,27; 1,51)	1,02 (0,95; 1,0
	1 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Gesunde Probanden (N=24)	1,18 (1,07; 1,31)	1,12 (1,05,1,1
	3 μg/kg/Woche (2 Wochen)	Gesunde Probanden (N=13)	1,36 (1,25; 1,49)	1,16
Tolbutamid (CYP2C9-Substrat)	1,5 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Patienten mit chronischer Hepatitis C (N=22)	1,1# (0,94; 1,28)	n Callt
	1 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Gesunde Probanden (N=24)	0,90# (0.81.1, 0)	entfällt
	3 μg/kg/Woche (2 Wochen)	Gesunde Probanden (N=13)	(0,5; 1,01)	0,99 (0,92; 1,0
Dextromethorphan- hydrobromid (CYP2D6- und	1,5 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Patienten mit chronischer Hepatitis (N. 22)	0,96## (0,73; 1,26)	entfällt
CYP3A-Substrat)	1 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Gesunde Probancen (N=24)	2,03# (1,55; 2,67)	entfällt
Desipramin (CYP2D6-Substrat)	3 μg/kg/Woche (2 Wochen)	Gesund Prebanden (N=13)	1,30 (1,18; 1,43)	1,08 (1,00; 1,1
Midazolam (CYP3A4-Substrat)	1,5 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Patienten mit chronischer Hepatitis C (N=24)	1,07 (0,91; 1,25)	1,12 (0,94, 1,3
	1 μg/kg/Woche (4 Wochen)	Gesunde Probanden (N=24)	1,07 (0,99; 1,16)	1,33 (1,15; 1,5
D	3 µg/kg/Wyche (2 Wolhen) 1,5 µg/kg/Woche	Gesunde Probanden (N=13)	1,18 (1,06; 1,32)	1,24 (1,07, 1,4
Dapson (N-Acetyltransferase	My kg/Woche (Wwochen)	Patienten mit chronischer Hepatitis C (N=24)	1,05 (1,02; 1,08)	1,03 (1,00; 1,0

Tabelle 5 Vorsichtsmaßnahmen bei gleichzeitiger Anwendung (PegIntron sollte bei gleichzeitiger Anwendung mit folgenden Arzneistoffen nur mit Vorsicht verabreicht werden)

Arzneistoff	Zeichen, Symptome und	Mechanismus und
	Behandlung	Risikofaktoren
Theophyllin	Die gleichzeitige Anwendung mit	Die Verstoffwechslung von
	PegIntron kann zu einer Erhöhung	Theophyllin wird durch die
	des Plasmaspiegels von Theo-	inhibitorische Wirkung von
	phyllin führen. Bei gleichzeitiger	PegIntron auf CYP1A2 gehemmt.
	Anwendung von Theophyllin mit	
	PegIntron wird Vorsicht empfohlen	
	und die Packungsbeilage von	~
	Theophyllin sollte beachtet werden.	5
Thioridazin	Die gleichzeitige Anwendung mit	Die Verstoffwechslung von
	PegIntron kann zu einer Erhöhung	Thioridazin wird durch lie
	des Plasmaspiegels von Thioridazin	inhibitorische Witking von
	führen. Bei gleichzeitiger	PegIntron auf 2006 gehemmt.
	Anwendung von Thioridazin mit	
	PegIntron wird Vorsicht empfohlen	
	und die Packungsbeilage von	1 12
	Thioridazin sollte beachtet werden.	· V
Theophyllin,	Es wurde über einen Anstieg der	Die hepatische Verstoffwechslung
Phenazon,	1 5	anderer Arzneimittel kann
Warfarin	berichtet, wenn diese in Kombi-	gehemmt werden.
	nation mit anderen Interferor	
	Präparaten angewendet wurten.	
	Daher ist hier Vorsicht gehöten.	
Zidovudin	Bei Kombination mit audeen	Zwar ist der Wirkmechanismus
	Interferon-Präpara en kann der	unbekannt, es wird aber
	knochenmarkst ppressive Effekt	angenommen, dass beide
	zunehmen und er kann zu einer	Substanzen
	verstärkten Recuktion der Zahl der	knochenmarksuppressiv wirken.
	Blutzeinen, etwa der Leukozyten	
	kommen.	
<b>Immunsuppressive</b>	Bei Kombination mit anderen	Vermutet wird die Induktion einer
Therapie	Aterferon-Präparaten kann die	Transplantatabstoßung.
. <b>X</b> *	wirkung einer immunsuppressiven	
	Therapie bei Transplantat-	
	empfängern (Niere, Knochenmark	
• • •	etc.) abnehmen.	

Es wurden keine pharmakokinetischen Wechselwirkungen zwischen PegIntron und Ribavirin in einer pharmakokinetischen Mehrfachdosis-Studie beobachtet.

#### ICV/IIV-Co-Infektion

## Nukleosid-Analoga

Die Anwendung von Nukleosid-Analoga, allein oder in Kombination mit anderen Nukleosiden, führte zu Laktatazidose. *In vitro* erhöht Ribavirin pharmakologisch die phosphorylierten Metaboliten von Purin-Nukleosiden. Diese Aktivität könnte das Risiko einer durch Purin-Nukleosid-Analoga (z.B. Didanosin oder Abacavir) induzierten Laktatazidose erhöhen.

Die gleichzeitige Anwendung von Ribavirin und Didanosin wird nicht empfohlen. Es gab Berichte über Fälle mitochondrialer Toxizität, insbesondere Laktatazidose und Pankreatitis, von denen einige tödlich verliefen (siehe Fachinformation zu Ribavirin).

Über die Verschlechterung einer Anämie aufgrund von Ribavirin wurde berichtet, wenn Zidovudin Bestandteil eines HIV-Behandlungsschemas war; der genaue Mechanismus ist noch nicht geklärt. Die gleichzeitige Anwendung von Ribavirin und Zidovudin wird aufgrund eines erhöhten Anämie-Risikos nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4). Es sollte in Betracht gezogen werden, Zidovudin, falls es Bestandteil des antiretroviralen Behandlungsregimes (ART) ist, auszutauschen, sofern dieses bereits aufgenommen wurde. Dies wäre insbesondere bei Patienten mit einer anamnestisch vorbekannten Zidovudin-induzierten Anämie von Bedeutung.

#### 4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

#### Frauen im gebärfähigen Alter/Kontrazeption bei Männern und Frauen

PegIntron darf nur dann bei Frauen im gebärfähigen Alter eingesetzt werden, wenn sie eine zuverlässige Methode zur Empfängnisverhütung während der Behandlung anwenden.

## Kombinationstherapie mit Ribavirin

Es muss besondere Vorsorge dafür getragen werden, eine Schwangerschaft bei weiblichen Patienten oder bei Partnerinnen von männlichen Patienten, die PegIntron in Kombination zu Khavirin erhalten zu vermeiden. Weibliche Patienten im gebärfähigen Alter müssen während der kehandlung und für weitere 4 Monate nach Abschluss der Behandlung eine wirksame Methode zur Empfängnisverhütung anwenden. Männliche Patienten oder ihre Partnerinnen müssen während der Behandlung und für weitere 7 Monate nach Abschluss der Behandlung eine wirksame Methode zur Empfängnisverhütung anwenden (siehe Fachinformation zu Ribavirin).

## Schwangerschaft

Es liegen keine hinreichenden Daten für die Verwendung vor Interferon alfa-2b bei Schwangeren vor. Tierexperimentelle Studien haben eine Reproduktionstorizität gezeigt (siehe Abschnitt 5.3). Interferon alfa-2b zeigte eine abortive Wirkung an Primaten. Programmentelle Studien wahrscheinlich ebenfalls haben.

Das potentielle Risiko für den Menschen ist nicht bekannt. PegIntron sollte während der Schwangerschaft nur angewendet werden vom der potentielle Nutzen das potentielle Risiko für den Fötus rechtfertigt.

## Kombinationstherapie mit Ribavir

Ribavirin verursacht schwerwiege de Schädigungen des Ungeborenen, wenn es während der Schwangerschaft angewendet wird. Daher ist eine Ribavirin-Behandlung bei schwangeren Frauen kontraindiziert.

#### **Stillzeit**

Es ist nicht bekannt of die Bestandteile dieses Arzneimittels beim Menschen in die Muttermilch übergehen. Wegen des Auftretens möglicher Nebenwirkungen beim gestillten Säugling sollte vor Beginn der Exhandlung abgestillt werden.

#### Fertili

Zu meglichen Auswirkungen einer PegIntron-Behandlung auf die männliche oder weibliche Fertilität liegen keine Daten vor.

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

Patienten, bei denen während der Behandlung mit PegIntron Müdigkeit, Schläfrigkeit oder Verwirrung auftritt, müssen vorsichtig sein und das Lenken von Fahrzeugen oder Bedienen von Maschinen vermeiden.

## 4.8 Nebenwirkungen

#### Erwachsene

*3-fach-Kombinationstherapie* 

Beachten Sie die Fachinformation zu Boceprevir

## Duale Therapie und Monotherapie

## Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

Die häufigsten therapiebedingten Nebenwirkungen, über die in klinischen Studien mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin bei Erwachsenen berichtet wurde und die bei mehr als der Hälfte der Studienteilnehmer auftraten, waren Müdigkeit, Kopfschmerzen und Reaktionen an der Injektionsstelle Weitere Nebenwirkungen, über die bei mehr als 25 % der Studienteilnehmer berichtet wurde, waren Übelkeit, Schüttelfrost, Schlaflosigkeit, Anämie, Pyrexie, Myalgie, Asthenie, Schmerzen, Alopezie, Anorexie, Gewichtsabnahme, Depression, Hautausschlag und Reizbarkeit. Die am häufigsten berichteten Nebenwirkungen waren meist von schwachem bis mäßigem Schweregrad und kontrollierbar ohne Dosisanpassung oder Therapieabbruch. Müdigkeit, Alopezie, Pruritus Chelkeit, Anorexie, Gewichtsabnahme, Reizbarkeit und Schlaflosigkeit treten mit merklich geringerer Häufigkeit auf bei Patienten unter PegIntron-Monotherapie, als bei Patienten unter Kombinationstherapie (siehe **Tabelle 6**).

### Zusammenfassung der Nebenwirkungen in tabellarischer Form

Über die folgenden therapiebedingten Nebenwirkungen wurde in klinischen Studien bei Erwachsenen oder während Beobachtungen nach Markteinführung bei Patienten, die mit Peginterferon alfa-2b behandelt wurden, einschließlich PegIntron Monotherapie oder Pegintron/Ribavirin, berichtet. Diese Nebenwirkungen sind in **Tabelle 6** nach Organsystem und Häufigleit aufgelistet (sehr häufig ( $\geq 1/10$ ), häufig ( $\geq 1/100$  bis < 1/10), gelegentlich ( $\geq 1/1.000$  bis < 1/100) schen ( $\geq 1/10.000$ ) oder nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)).

Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe werden die Neberwakungen nach abnehmendem Schweregrad angegeben.

Tabelle 6 Nebenwirkungen aus klinischer Stadien bei Erwachsenen oder aus Beobachtungen nach Markteinführung bei Patienten, die mit Peginterferon alfa-2b, einschließlich PegIntron-Monotherapie oder PegIntron + Ribavirin, behandelt wurden

Peginti	ron-Monotherapit oder Pegintron + Ribavirin, behandelt wurden
Infektionen und pa	rasitäre Erkya, kongen
Sehr häufig:	Virusin *ktion*, Pharyngitis*
Häufig:	Bakterielle Infektion einschließlich Sepsis, Pilzinfektion, Influenza, Irrektion der oberen Atemwege, Bronchitis, Herpes simplex, Sinusitis, Intis media, Rhinitis
Gelegentlich:	Infektion an der Injektionsstelle, Infektion der unteren Atemwege
Nicht bekannt:	Hepatitis-B-Reaktivierung bei HCV/HBV-koinfizierten Patienten
Erkrankungen des	Blutes und des Lymphsystems
Sehr häuk :	Anämie, Neutropenie
Häuffe:	Hämolytische Anämie, Leukopenie, Thrombozytopenie, Lymphadenopathie
Seh selten:	Aplastische Anämie
Nicht bekannt:	Erythrozytenaplasie
<b>Erkrankungen des</b>	Immunsystems
Gelegentlich:	Arzneimittelüberempfindlichkeit
Selten:	Sarkoidose
Nicht bekannt:	Akute Überempfindlichkeitsreaktionen einschließlich Angioödem, Anaphylaxie und anaphylaktische Reaktionen einschließlich anaphylaktischer Schock, idiopathische thrombozytopenische Purpura, thrombotisch thrombozytopenische Purpura, systemischer Lupus erythematodes

Endokrine Erkranl	kungen
Häufig:	Hypothyreose, Hyperthyreose
	Ernährungsstörungen
Sehr häufig:	Anorexie
Häufig:	Hypokalzämie, Hyperurikämie, Dehydratation, gesteigerter Appetit
Gelegentlich:	Diabetes mellitus, Hypertriglyzeridämie
Selten:	Diabetische Ketoazidose
Psychiatrische Erki	
Sehr häufig:	Depression, Angststörung*, emotionale Labilität*, verminderte Konzentrationsfähigkeit, Schlaflosigkeit
Häufig:	Aggression, Agitiertheit, Zorn, Stimmungsveränderungen, Verhaltensstörung, Nervosität, Schlafstörung, verminder e Johdo, Apathie, abnorme Träume, Weinen
Gelegentlich:	Selbstmord, Selbstmordversuch, Selbstmordgedanken, Psychose, Halluzination, Panikattacke
Selten:	Bipolare Störungen
Nicht bekannt:	Mordgedanken, Manie
Erkrankungen des	Nervensystems
Sehr häufig:	Kopfschmerzen, Schwindel
Häufig:	Amnesie, vermindertes Erinnerut gsv. rmögen, Synkope, Migräne, Ataxie, Verwirrtheit, Neuralgie, Paräsinesie, Hypasthesie, Hyperästhesie, Hypertonie, Somnolenz, Arfinerksamkeitsstörung, Tremor, Dysgeusie
Gelegentlich:	Neuropathie, periphere Ve repathie
Selten:	Krampfanfall
Sehr selten:	Zerebrovaskuläre Yaksorrhagie, zerebrovaskuläre Ischämie, Enzephalopathie
Nicht bekannt:	Gesichtshährung, Mononeuropathien
Augenerkrankunge	n .
Häufig:	Senstörungen, verschwommenes Sehen, Photophobie, Konjunktivitis, Ratung am Auge, Tränenstörung, Schmerzen am Auge, trockenes Auge
Gelegentlich:	Reina-Exsudate
Selten:	Verlust von Sehschärfe und Gesichtsfeldeinschränkungen, retinale Hämorrhagie, Retinopathie, Verschluss einer Netzhautarterie oder -vene, Optikusneuritis, Papillenödem, Makulaödem
Nicht bekandt	Seröse Netzhautablösung
<del>/                                     </del>	Ohrs und des Labyrinths
Häufig.	Vermindertes Hörvermögen/Hörverlust, Tinnitus, Vertigo
Gelegentlich:	Schmerzen am Ohr
Herzerkrankungen	
Häufig:	Palpitationen, Tachykardie
Gelegentlich:	Myokardinfarkt
Selten:	Kongestive Herzinsuffizienz, Kardiomyopathie, Arrhythmie, Perikarditis
Sehr selten:	Kardiale Ischämie
Nicht bekannt:	Perikarderguss
Gefäßerkrankunge	n
Häufig:	Hypotonie, Hypertonie, Flush
Selten:	Vaskulitis
	l

Sahr häufig:	Atemwege, des Brustraums und Mediastinums  Dyspnoe*, Husten*
Sehr häufig:	
Häufig:	Dysphonie, Nasenbluten, Atemstörung, Atemwegsblockade, Verstopfung
	der Nasennebenhöhlen, verstopfte Nase, Rhinorrhoe, vermehrte Sekretion
Sehr selten:	in den oberen Atemwegen, pharyngolaryngeale Schmerzen
	Interstitielle Lungenerkrankung
Nicht bekannt:	Lungenfibrose, pulmonale arterielle Hypertonie <sup>#</sup>
	Gastrointestinaltrakts
Sehr häufig:	Erbrechen*, Übelkeit, Abdominalschmerzen, Diarrhoe, Mundtrockenheit*
Häufig:	Dyspepsie, gastroösophagealer Reflux, Stomatitis, Mundulzera,
	Glossodynie, Zahnfleischbluten, Verstopfung, Flatulenz, Hämorrhoid
	Cheilitis, Blähbauch, Gingivitis, Glossitis, Störung an den Zähnen
Gelegentlich:	Pankreatitis, Schmerzen im Mund
Selten:	Ischämische Kolitis
Sehr selten:	Ulzerative Kolitis
Nicht bekannt:	Zungenpigmentierung
Leber- und Gallene	
Häufig:	Hyperbilirubinämie, Hepatomegalie
	Haut und des Unterhautzellgewebes
Sehr häufig:	Alopezie, Pruritus*, Hauttrockenheit* Putausschlag*
Häufig:	Psoriasis, Photosensitivitätsreaktion, in kulopapulöser Hautausschlag,
	Dermatitis, erythematöser Hautau schag, Ekzem, Nachtschweiß,
	Hyperhidrose, Akne, Furunkt, Exythem, Urtikaria, abnormale
	Haarstruktur, Störung an de Nageln
Selten:	Kutane Sarkoidose
Sehr selten:	Stevens-Johnson-S, drom, toxisch epidermale Nekrolyse, Erythema
	multiforme
Skelettmuskulatur-	, Bindegewebs- ura Krochenerkrankungen
Sehr häufig:	Myalgie, Arixra gie, Muskel-Skelett-Schmerzen
Häufig:	Arthritis, Nückenschmerzen, Muskelkrämpfe, Schmerzen in den Extremititen
Gelegentlich:	Keystenschmerzen, Muskelschwäche
Selten:	Magdomyolyse, Myositis, rheumatoide Arthritis
Erkrankungen de <b></b>	
Häufig:	Abnorme Miktionshäufigkeit, Polyurie, abnormaler Harn
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Selten:	Nierenversagen, Niereninsuffizienz
	Geschlechtsorgane und der Brustdrüse
Häufig:	Amenorrhoe, Schmerzen in der Brustdrüse, Menorrhagie,
	Menstruationsstörung, Störung an den Eierstöcken, Vaginalstörung,
<u> </u>	sexuelle Dysfunktion, Prostatitis, erektile Dysfunktion
	kungen und Beschwerden am Verabreichungsort
Shr häufig:	Reaktionen an der Injektionsstelle*, Entzündung an der Injektionsstelle,
	Müdigkeit, Asthenie, Reizbarkeit, Schüttelfrost, Pyrexie, grippeartige
Uöufia:	Symptome, Schmerz  Sahmarzan im Brustkarh, Basahwardan im Brustkarh, Sahmarzan an dar
Häufig:	Schmerzen im Brustkorb, Beschwerden im Brustkorb, Schmerzen an der
	Injektionsstelle, Malaise, Gesichtsödem, peripheres Ödem, Unwohlsein, Durst
Selten:	Nekrose an der Injektionsstelle
Untersuchungen	I vektose an der injektionsstene
	Convictory contract
Sehr häufig:	Gewichtsverlust

<sup>\*</sup>Diese Nebenwirkungen waren häufig (≥1/100 bis < 1/10) in klinischen Studien bei Patienten, die mit PegIntron-

Monotherapie behandelt wurden.

#### Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen bei Erwachsenen

Die meisten Fälle von Neutropenie und Thrombozytopenie waren mäßig (WHO-Grad 1 oder 2) ausgeprägt. Es gab einige schwerere Fälle von Neutropenie bei Patienten, die mit der empfohlenen Dosierung von PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt wurden (WHO-Grad 3: 39 von 186 [21 %] und WHO-Grad 4: 13 von 186 [7 %]).

In einer klinischen Studie berichteten etwa 1,2 % der Patienten, die mit PegIntron oder Interferon alfa-2b in Kombination mit Ribavirin behandelt wurden, über lebensbedrohliche psychiatrische Nebenwirkungen während der Behandlung. Diese Nebenwirkungen schlossen Suizidgedanken und Suizidversuche ein (siehe Abschnitt 4.4).

Bei kardiovaskulären Nebenwirkungen, vor allem in Form von Herzrhythmusstörungen beständ anscheinend meistens eine Korrelation zu kardiovaskulären Vorerkrankungen und eines nüheren Therapie mit kardiotoxisch wirksamen Substanzen (siehe Abschnitt 4.4). Bei Patient a. bei denen aus der Vorgeschichte keine Herzerkrankung bekannt ist, wurde eine Kardiomyopatuie, die nach Absetzen von Interferon-alfa reversibel sein kann, selten berichtet.

Im Zusammenhang mit der Anwendung von Produkten, die Interferon alfa erthalten, wurde über Fälle von pulmonaler arterieller Hypertonie (PAH) berichtet, insbesondere bei Patienten mit Risikofaktoren für PAH (wie z. B. portale Hypertonie, HIV-Infektion, Zirrhose) bie Greignisse wurden zu unterschiedlichen Zeitpunkten gemeldet, in der Regel einige Molate nach dem Behandlungsbeginn mit Interferon alfa.

Ophthalmologische Störungen, über die selten im Zust un enhang mit alfa Interferonen berichtet wurde, umfassen Netzhautstörungen (einschließlich Makura-Ödemen), Netzhautblutungen, Verschluss einer Netzhautarterie- oder -vene, Retina-Exsudate, Änderungen der Sehschärfe bzw. des Gesichtsfeldes, Optikusneuritis und Papillen-Otem (siehe Abschnitt 4.4).

Im Zusammenhang mit alfa Interferonen wurde über eine Vielzahl von Autoimmunerkrankungen und immunvermittelten Erkrankungen bei sch. ", einschließlich Schilddrüsenstörungen, systemischem Lupus erythematodes, rheumatoider Arthritis (neu oder verschlimmert), idiopathischer und thrombotisch thrombozytope ische Purpura, Vaskulitis sowie Neuropathien einschließlich Mononeuropathien und Voca Kayanagi-Harada-Syndrom (siehe auch Abschnitt 4.4).

#### HCV/HIV-co-infizieras Patienten

Zusammenfassung de Scherheitsprofils

Bei HCV/HIV- C-in Zierten Patienten, die PegIntron in Kombination mit Ribavirin erhielten, waren weitere Neben zirkengen (über die nicht bei mono-infizierten Patienten berichtet wurde), über die in den Studian moderner Häufigkeit von > 5 % berichtet wurde: orale Candidose (14 %), erworbene Lipodystrobbe (13 %), verminderte CD4-Lymphozytenzahl (8 %), verminderter Appetit (8 %), erhöhte Omma-Glutamyltransferase (9 %), Rückenschmerzen (5 %), erhöhte Blutamylase (6 %), erhöhte Milchsäure-Werte im Blut (5 %), zytolytische Hepatitis (6 %), erhöhte Lipasewerte (6 %) und Glickerschmerzen (6 %).

## Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen

#### Mitochondriale Toxizität

Über mitochondriale Toxizität und Laktatazidose wurde bei HIV-positiven Patienten berichtet, die eine Behandlung mit NRTIs zusammen mit Ribavirin bei HCV-Co-Infektion erhielten (siehe Abschnitt 4.4).

#### Laborwerte bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten

Obwohl durch hämatologische Toxizität Neutropenie, Thrombozytopenie und Anämie häufiger bei HCV/HIV-co-infizierten Patienten auftraten, konnte die Mehrheit durch Dosisanpassungen bewältigt

<sup>\*</sup>Klassenbezeichnung für Interferon-Produkte siehe Pulmonale arterielle Hypertonie unten.

werden und es bedurfte nur selten eines vorzeitigen Behandlungsabbruchs (siehe Abschnitt 4.4). Über hämatologische Abweichungen von der Norm wurde häufiger bei Patienten berichtet, die PegIntron in Kombination mit Ribavirin erhielten im Vergleich zu Patienten, die Interferon alfa-2b in Kombination mit Ribavirin erhielten. In Studie 1 (siehe Abschnitt 5.1) wurde bei 4 % (8/194) der Patienten ein Abfall der absoluten Neutrophilenzahl unter 500 Zellen/mm³ beobachtet und bei 4 % (8/194) der Patienten, die PegIntron in Kombination mit Ribavirin erhielten, wurde ein Abfall der Thrombozyten unter 50.000/mm³ beobachtet. Über Anämie (Hämoglobin < 9,4 g/dl) wurde bei 12 % (23/194) der Patienten berichtet, die mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt wurden.

#### Abnahme der CD4-Lymphozyten

Die Behandlung mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin war mit einer Abnahme der absoluter CD4+-Zellzahl innerhalb der ersten 4 Wochen verbunden ohne eine Reduktion des Anteils an Cla-Zellen. Die Abnahme der CD4+-Zellzahl war reversibel nach Dosisreduktion oder Absetzen Gerharbeiten. Die Anwendung von PegIntron in Kombination mit Ribavirin hatte keinen erken wich negativen Einfluss auf die Kontrolle der HIV-Virämie während der Therapie oder der Falle up-Phase. Nur eingeschränkte Daten zur Sicherheit (N = 25) sind für co-infizierte Patie (Granit CD4+-Zellzahl < 200/µl verfügbar (siehe Abschnitt 4.4).

Bitte beachten Sie die entsprechenden Fachinformationen der antiretroviralen Akneimittel, die gleichzeitig mit der HCV-Behandlung verabreicht werden, um die für jedes Produkt spezifischen Toxizitätsreaktionen sowie die mögliche Überlagerung von Toxizitätsreaktionen von PegIntron und Ribavirin zu kennen und behandeln zu können.

#### Kinder und Jugendliche

Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

In einer klinischen Studie mit 107 Kindern und jugendlichen Patienten (im Alter von 3 bis 17 Jahren), die eine Kombinationstherapie mit PegIntron und Ribatiun erhielten, waren bei 25 % der Patienten Dosismodifikationen erforderlich, meistens aufgrund von Anämie, Neutropenie oder Gewichtsabnahme. Generell war das Profil ant nerwünschten Arzneimittelwirkungen bei Kindern und Jugendlichen ähnlich dem von Erwachseten, Allestings bestehen spezifisch für pädiatrische Patienten Bedenken wegen der beobachteten Wachstunshemmung. Diese Wachstumshemmung, die bei einigen Patienten zu einer reduzierten Körpergräße führte, wurde während einer bis zu 48-wöchigen Behandlung mit PegIntron und Ribatiung beobachtet (siehe Abschnitt 4.4). Gewichtsabnahme und Wachstumshemmung traten während der Behandlung sehr häufig auf (am Ende der Behandlung betrug die mittlere Abnahme 15 Körpergewichtsperzentile bzw. 8 Körpergrößenperzentile vom Ausgangswert), und die Wachstumsrate war reduziert (< 3. Perzentil bei 70 % der Patienten).

Nachbeobachtung nach Behandlungsende betrug die mittlere Abnahme der en ile noch 3 Perzentilen bzw. der Körpergrößenperzentile noch 7 Perzentilen Körpergewichtsp t und 20 % der Kinder zeigten weiterhin eine Wachstumshemmung ≼ 3. Perzentile). 94 von 107 Kindern wurden in die 5-jährige (Wachstums) te bachtungsstudie eingeschlossen. Die Auswirkungen auf die Größe waren bei den de dber 24 Wochen behandelt wurden, weniger ausgeprägt als bei denen, die über 48 n behandelt wurden. Vom Zeitpunkt vor der Behandlung bis zum Abschluss der zeitnachbeobachtung nahm bei den Kindern, die über 24 bzw. 48 Wochen behandelt wurden, die entilenkurve für Größe und Alter um 1,3 bzw. 9,0 Perzentilen ab. Bei 24 % der Kinder (11/46), e über 24 Wochen behandelt wurden und bei 40 % der Kinder (19/48), die über 48 Wochen behandelt wurden, betrug die Abnahme mehr als 15 Perzentilen in der Perzentilenkurve für Größe und Alter nach 5 Jahren im Vergleich zur Perzentilenkurve vor Behandlungsbeginn. Bei 11 % der Kinder (5/46), die über 24 Wochen behandelt wurden und bei 13 % der Kinder (6/48), die über 48 Wochen behandelt wurden, wurde eine Abnahme in der Perzentilenkurve für Größe und Gewicht nach 5 Jahren von mehr als 30 Perzentilen gegenüber dem Ausgangswert beobachtet. Bezüglich des Gewichts betrug die Abnahme in der Perzentilenkurve für Gewicht und Alter vom Zeitpunkt vor der Behandlung bis zum Abschluss der Langzeitnachbeobachtung 1,3 bzw. 5,5 Perzentilen bei den Kindern, die über 24 bzw. 48 Wochen behandelt worden waren. Bezüglich des BMI vom Zeitpunkt vor der Behandlung bis zum Abschluss der Langzeitnachbeobachtung betrug die Abnahme in der Perzentilenkurve für BMI

und Alter 1,8 bzw. 7,5 Perzentilen bei den Kindern, die über 24 bzw. 48 Wochen behandelt worden waren. Der Rückgang der mittleren Perzentile für die Körpergröße am Ende des ersten Jahres der Langzeitnachbeobachtung war bei präpubertären Kindern besonders stark ausgeprägt. Die Abnahme der Körpergröße, des Gewichts und des BMI Z-Wertes, die während der Behandlungsphase im Vergleich zur Normalpopulation beobachtet wurde, wurde bei Kindern, die über 48 Wochen behandelt worden waren, auch nach Abschluss der Langzeitnachbeobachtungszeit nicht aufgeholt (siehe Abschnitt 4.4).

In der Behandlungsphase dieser Studie waren die am häufigsten vorkommenden Nebenwirkungen bei allen Patienten Pyrexie (80 %), Kopfschmerzen (62 %), Neutropenie (33 %), Müdigkeit (30 %), Anorexie (29 %) und Erytheme an der Injektionsstelle (29 %). Nur 1 Patient brach die Behandlung at Folge einer Nebenwirkung (Thrombozytopenie) ab. Die meisten im Rahmen der Studie beschrieß die Nebenwirkungen waren leicht bis mittelschwer. Schwere Nebenwirkungen wurden bei 7 % (40.23) aller Patienten beschrieben und umfassten Schmerzen an der Injektionsstelle (1 %), Glied is hinerzen (1 %), Kopfschmerzen (1 %), Neutropenie (1 %) und Pyrexie (4 %). Wichtige unter der Therapie aufgetretene unerwünschte Reaktionen in diesem Kollektiv waren Nervosität (8 %), Agression (3 %), Wut (2 %), Depression/depressive Verstimmung (4 %) und Hypothyreose (3 %). A Patienten wurden aufgrund einer Hypothyreose bzw. eines erhöhten TSH-Spiegels mit Levothyroxin behandelt.

#### Zusammenfassung der Nebenwirkungen in tabellarischer Form

Folgende behandlungsbedingte Nebenwirkungen wurden in der klinischen Kudie mit Kindern und jugendlichen Patienten unter der Behandlung mit PegIntron in Komkination mit Ribavirin beobachtet. Diese Reaktionen sind in **Tabelle 7** nach Systemorganklassen und Jäufigkeit (sehr häufig (≥1/10), häufig (≥1/100 bis <1/10), gelegentlich (≥1/1.000 bis <1/100), ehen (≥ 1/10.000 bis <1/1.000), sehr selten (<1/10.000) oder nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlag) der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)) gelistet.

Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe werden die Neberwakungen nach abnehmendem Schweregrad angegeben.

Tabelle 7 Nebenwirkungen, die sehrehäufig, bäufig und gelegentlich aus der klinischen Studie mit Kindern und jugendlicher Patienten, die mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt wurden berichtet wurden.

Infektionen und parasi	täre Erkya, kengen				
Häufig:	Pilzinfek ion, Influenza, orale Herpesinfektion, Otitis media,				
	Strestokokken-Pharyngitis, Nasopharyngitis, Sinusitis				
Gelegentlich:	In comonie, Ascariasis, Enterobiasis, Herpes zoster, Cellulitis,				
<b>X</b>	Harnwegsinfektion, Gastroenteritis				
Erkrankungen des Rlu	s und des Lymphsystems				
Sehr häufig:	Anämie, Leukopenie, Neutropenie				
Häufig:	Thrombozytopenie, Lymphadenopathie				
Endokri erkrankun	gen				
Häufig.	Hypothyreose				
Stoffwechsel- und Erna	ihrungsstörungen				
Sehr Laufig:	Anorexie, Appetitverlust				
<b>Psychiatrische Erkran</b>	kungen				
Häufig:	Selbstmordgedanken§, Selbstmordversuch§, Depression, aggressives				
	Verhalten, Neigung zu Affekthandlungen, Zorn, Agitiertheit, Angst,				
	Stimmungsveränderungen, Unruhe, Nervosität, Schlaflosigkeit				
Gelegentlich:	Verhaltensstörung, depressive Stimmung, emotionale Störung, Furcht,				
	Alptraum				
Erkrankungen des Ner	· ·				
Sehr häufig:	Kopfschmerzen, Schwindel				

Häufig:	Geschmacksstörung, Synkope, Aufmerksamkeitsstörungen, Schläfrigkeit, Schlafstörungen				
Gelegentlich:	Neuralgie, Lethargie, Parästhesie, Hypästhesie, psychomotorische Hyperaktivität, Tremor				
Augenerkrankungen					
Häufig:	Schmerzen am Auge				
Gelegentlich:	Hämorrhagie der Bindehaut, Augenjucken, Keratitis, verschwommenes Sehen, Photophobie				
Erkrankungen des Ol	nrs und des Labyrinths				
Häufig:	Vertigo				
Herzerkrankungen	-				
Häufig:	Palpitationen, Tachykardie				
Gefäßerkrankungen					
Häufig:	Flush				
Gelegentlich:	Hypotonie, Blässe				
	temwege, des Brustraums und Mediastinums				
Häufig:	Husten, Epistaxis, Rachen- und Kehlkopfschmerzen				
Gelegentlich:	Keuchende Atmung, Nasenbeschwerden, Rhin Arho				
Erkrankungen des Ga	astrointestinaltrakts				
Sehr häufig:	Abdominalschmerzen, Schmerzen im Obervauch, Erbrechen, Übelkeit				
Häufig:	Diarrhoe, aphthöse Stomatitis, Cheilose Mundulzera,				
-	Magenbeschwerden, Schmerzen im Mund				
Gelegentlich:	Dyspepsie, Gingivitis				
Leber- und Gallenerk	<u> </u>				
Gelegentlich:	Hepatomegalie				
	aut und des Unterhautzellgewebes				
Sehr häufig:	Alopezie, Hautt, cke theit				
Häufig:	Pruritus, Hau ausschlag, erythematöser Hautausschlag, Ekzem, Akne, Erythem				
Gelegentlich:	Photose sib litätsreaktion, makulopapulöses Exanthem,				
	Hartabschuppung, Pigmentierungsstörung, atopische Dermatitis,				
	Hartverfärbung				
	nd ge vebs- und Knochenerkrankungen				
Sehr häufig:	Myalgie, Arthralgie				
Häufig:	Muskel-/Skelettschmerzen, Schmerzen in den Extremitäten,				
	Rückenschmerzen				
Gelegentlich.	Muskelkrämpfe, Muskelzucken				
Erkrank in en der Nie					
Gelegen den:	Proteinurie				
	eschlechtsorgane und der Brustdrüse				
Gelgentlich:	Bei weibl. Pat.: Dysmenorrhoe				
Algemeine Erkranku	ngen und Beschwerden am Verabreichungsort				
Sehr häufig:	Erythem an der Injektionsstelle, Müdigkeit, Pyrexie, Rigor, grippeartige Symptome, Asthenie, Schmerzen, Unwohlsein, Reizbarkeit				
Häufig:	Reaktionen an der Injektionsstelle, Pruritus an der Injektionsstelle,				
<i>G</i> -	Hautausschlag an der Injektionsstelle, Trockenheit an der				
	Injektionsstelle, Schmerzen an der Injektionsstelle, Kältegefühl				
Gelegentlich:	Schmerzen / Beschwerden im Brustkorb, Schmerzen im Gesicht				
Untersuchungen					

Sehr häufig:	Verminderte Wachstumsrate (im Altersvergleich reduzierte Körpergröße		
	und/oder reduziertes Körpergewicht)		
Häufig:	Anstieg des TSH-Wertes im Blut, Anstieg des Thyreoglobulinspiegels		
Gelegentlich:	Positiver Befund auf Schilddrüsen-Antikörper		
Verletzung und Vergift	ung		
Gelegentlich:	Kontusion		

<sup>§</sup>Klasseneffekt für Interferon-alfa enthaltende Produkte – berichtet unter Standard-Interferon-Therapie bei erwachsenen und pädiatrischen Patienten; berichtet unter PegIntron bei Erwachsenen.

## Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen bei Kindern und Jugendlichen

Die in der klinischen Studie mit PegIntron/Ribavirin aufgetretenen Laborwertveränderungen waren meist leicht- bis mäßiggradig. Ein Rückgang des Hämoglobinspiegels, der Leukozytenzahl, der Thrombozytenzahl oder der Zahl der neutrophilen Granulozyten sowie ein Anstieg des Bilirubinspiegels kann eine Dosisreduktion oder ein dauerhaftes Absetzen der Therapit erforterlich machen (siehe Abschnitt 4.2). Zwar wurden während der klinischen Studie bei einigen Patienten, die PegIntron in Kombination mit Ribavirin erhielten, Veränderungen der Laborwerte beschlieben, doch kehrten die Werte innerhalb weniger Wochen nach dem Therapieende wieder auf die Ausgangswerte zurück.

#### 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 Verhachtsfall einer Nebenwirkung über das in Anhang V aufgeführte nationale Meldesystem anzuze ger

## 4.9 Überdosierung

Es wurde über Dosierungen berichtet, die dem 10,5 kenen der beabsichtigten Dosierung entsprachen. Die höchste Tagesdosis, über die berichtet wurde, waren 1.200 µg an einem Tag. Im Allgemeinen entsprechen die Nebenwirkungen, über die ber Fällen von Überdosierung von PegIntron berichtet wurde, dem für PegIntron bekannten Nobenwirkungsprofil. Jedoch kann der Schweregrad erhöht sein. Standardmethoden zur Erhöhung der Elhabation des Arzneimittels, wie z.B. eine Dialyse, haben sich als nicht brauchbar gezeigt. Es existiest kein spezifisches Antidot für PegIntron. Daher werden im Fall einer Überdosierung eine synaptomatische Behandlung sowie eine enge Überwachung des Patienten empfohlen. Sofern verfügbar wird den verordnenden Ärzten empfohlen, Kontakt mit einer Giftnotrufzentrale aufzungenen.

## 5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

## 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharriak therapeutische Gruppe: Immunstimulantien, Interferone, ATC-Code: L03AB10.

Rek pribinantes Interferon alfa-2b ist kovalent an Monomethoxy-Polyethylenglycol gebunden. Der derchschnittliche Substitutionsgrad beträgt 1 Mol Polymer/Mol Protein. Die durchschnittliche Molekülmasse des Polymers liegt bei ungefähr 31.300 Dalton, wobei der Proteinanteil ungefähr 19.300 Dalton ausmacht.

#### Wirkmechanismus

Sowohl *in vitro*- als auch *in vivo*-Studien weisen darauf hin, dass die biologische Wirkung von PegIntron auf seinen Anteil an Interferon alfa-2b zurückzuführen ist.

Interferone entfalten ihre zellulären Wirkungen, indem sie sich an spezifische Membranrezeptoren auf der Zelloberfläche binden. Bei Untersuchungen mit anderen Interferonen konnte eine Speziesspezifität

nachgewiesen werden. Bestimmte Affenarten, z.B. Rhesusaffen, sind jedoch empfänglich für eine pharmakodynamische Stimulation mit menschlichen Typ I-Interferonen.

Sobald es an die Zellmembran gebunden ist, setzt Interferon eine komplexe Kette intrazellulärer Prozesse in Gang, u.a. auch die Induktion bestimmter Enzyme. Man vermutet, dass dieser Vorgang zumindest teilweise für die verschiedenen zellulären Reaktionen auf Interferon verantwortlich ist, einschließlich der Hemmung der Virusreplikation in virusinfizierten Zellen, der Suppression der Zellproliferation und solcher immunmodulatorischer Prozesse wie die Steigerung der phagozytären Aktivität der Makrophagen und Verstärkung der auf ihre Zielzellen gerichteten spezifischen Aktivität der Lymphozyten. Jede einzelne oder die Summe dieser Wirkungen kann zu der therapeutischen Wirkung von Interferon beitragen.

Rekombinantes Interferon alfa-2b hemmt sowohl *in vitro* als auch *in vivo* die Virusreplikation genaue antivirale Wirkmechanismus des rekombinanten Interferon alfa-2b ist zwar noch ung klart, man vermutet jedoch, dass es in die Stoffwechselvorgänge der Wirtszelle eingreift. Diese Wikung führt zu einer Hemmung der Virusreplikation oder, falls es dennoch zu einer Replikation kommt, dazu, dass die nächste Virengeneration die Zelle nicht mehr verlassen kann.

## **Pharmakodynamik**

Die Pharmakodynamik von PegIntron wurde in einer Studie ermittelt, in der gesturden Personen steigende Einzeldosen verabreicht wurden und die Veränderungen der oralen Temperatur, die Konzentration an Effektorproteinen wie z.B. Serumneopterin und 2'5'-Oligoadenylatsyk hetase (2'5'-OAS) sowie die Zahl der weißen Blutkörperchen als auch der Neutrophilen bestimmt wurden. Personen, die mit PegIntron behandelt wurden, zeigten eine geringe dosisabhängige Erhöhung der Körpertemperatur. Nach Verabreichung von Einzeldosen von PegIntron zwischen 0.25 und 2.0 Mikrogramm/kg/Woche stieg die Neopterin-Serumkonzentration dosisabhängig an. Die Abrahms der Neutrophilen- und Leukozytenzahlen am Ende der vierten Woche korrelierte mit der PegIntrop Dosis.

#### Klinische Wirksamkeit und Sicherheit – Erwahsene

*3-fach-Kombinationstherapie mit PegIntror*, *Rib virin und Boceprevir*: Beachten Sie die Fachinformation zu Boceprevir.

## Monotherapie mit PegIntron und denle Inerapie mit PegIntron und Ribavirin Naive Patienten

Zwei Pivotal-Studien wurden durchgeführt, eine (C/I97-010) mit der PegIntron-Monotherapie, die andere (C/I98-580) mit Pe in rob in Kombination mit Ribavirin. Die für diese Studien ausgewählten Patienten hatten chroniche Expatitis C, nachgewiesen durch eine positive HCV-RNA-Polymerase-Ketten-Reaktion (PCK) (>>0 I.E./ml), eine Leberbiopsie, die übereinstimmend die histologische Diagnose einer chronichen Hepatitis ergab, wobei ein anderer Grund für die chronische Hepatitis ausgeschlossen wurde, sowie einen abnormalen ALT-Serum-Spiegel.

In der Pe (Pron-Monotherapie-Studie wurde eine Gesamtzahl an 916 naiven Patienten mit chronische. Pepatitis C mit PegIntron (0,5, 1,0 oder 1,5 Mikrogramm/kg/Woche) über ein Jahr und eine onoratige Nachbeobachtungsphase behandelt. Darüber hinaus erhielten 303 Patienten Interferon affa 2b (3 Millionen Internationale Einheiten [Mio I.E.] dreimal in der Woche) zum Vergleich. Diese Studie zeigte, dass PegIntron gegenüber Interferon alfa-2b überlegen war (**Tabelle 8**).

In der PegIntron-Kombinations-Studie wurden 1.530 naive Patienten über ein Jahr mit einem der folgenden Kombinations-Dosierungsschemata behandelt:

- PegIntron (1,5 Mikrogramm/kg/Woche) + Ribavirin (800 mg/Tag), (n = 511).
- PegIntron (1,5 Mikrogramm/kg/Woche über einen Monat, gefolgt von 0,5 Mikrogramm/kg/Woche für 11 Monate) + Ribavirin (1.000/1.200 mg/Tag), (n = 514).
- Interferon alfa-2b (3 Mio I.E. dreimal in der Woche) + Ribavirin (1.000/1.200 mg/Tag) (n = 505).

In dieser Studie war die Kombination von PegIntron (1,5 Mikrogramm/kg/Woche) und Ribavirin signifikant wirksamer als die Kombination von Interferon alfa-2b und Ribavirin (**Tabelle 8**), insbesondere bei mit Genotyp 1 infizierten Patienten (**Tabelle 9**). Das Langzeitansprechen wurde festgelegt durch die Ansprechrate 6 Monate nach Therapieende.

Der HCV-Genotyp und der Ausgangswert der Viruslast sind prognostische Faktoren, die bekannte Einflussfaktoren für die Ansprechrate sind. Jedoch wurde in dieser Studie auch gezeigt, dass die Ansprechrate auch von der verabreichten Ribavirin-Dosis in Kombination mit PegIntron oder Interferon alfa-2b abhängt. Bei den Patienten, die ungeachtet des Genotyps oder der Viruslast > 10,6 mg/kg Ribavirin (800 mg-Dosis für einen durchschnittlichen 75 kg-Patienten) erhielten, warer die Ansprechraten signifikant höher als bei den Patienten, die ≤ 10,6 mg/kg Ribavirin erhielten (Tabelle 9), während die Ansprechraten bei Patienten, die > 13,2 mg/kg Ribavirin erhielten, sogan noch höher waren.

Tabelle 8 Virologisches Langzeitansprechen (% an HCV-negativen Patienten)

	PegIntron-Monotherapie				PegIntro 1 Ribavirin		
Behandlungsregime	P 1,5	P 1,0	P 0,5	I	P 1,5/R	$R_{0,0}/R$	I/R
Anzahl der Patienten	304	297	315	303	511	<b>)</b> 14	505
Ansprechen nach	49 %	41 %	33 %	24 %	65	<b>3</b> 6 %	54 %
Behandlungsende					17		
Langzeitansprechen	23 %*	25 %	18 %	12 %	54 6**	47 %	47 %
P. 1.5 PagIntron 1.5 Mikrogramm/kg							

P 1,3	regintron 1,5 Mikrogramm/kg
P 1,0	PegIntron 1,0 Mikrogramm/kg
P 0,5	PegIntron 0,5 Mikrogramm/kg
I	Interferon alfa-2b 3 Mio I.E.

P 1,5/R PegIntron (1,5 Mikrogramm/kg) + Ribavirin (800 mg)

P 0,5/R PegIntron (1,5 bis 0,5 Mikrogramm/kg) + Ribayrin (1,000) 1.200 mg

I/R Interferon alfa-2b (3 Mio I.E.) + Ribavirin (1.00 //1.20 mg)

\* p < 0,001 P 1,5 vs. I \*\* p = 0,0143 P 1,5/R vs. I/R

Tabelle 9 Langzeitansprechen bei Pegantran + Ribavirin (abhängig von Ribavirin-Dosis, Genotyp und Viruslast)

Genotyp und	· · · · · ·	I		
HCV-Genotyp	Ribayirin- Rosis	P 1,5/R	P 0,5/R	I/R
All C	mg/kg)	74.0/	47.0/	47.0/
Alle Genotypen	Alle	54 %	47 %	47 %
<b>. X</b> '	≤ 10,6	50 %	41 %	27 %
•X1	> 10,6	61 %	48 %	47 %
Genotyp 1	Alle	42 %	34 %	33 %
	≤ 10,6	38 %	25 %	20 %
	> 10,6	48 %	34 %	34 %
Genoty	Alle	73 %	51 %	45 %
$\leq 600.000 \text{ J.E./ml}$	≤ 10,6	74 %	25 %	33 %
	> 10,6	71 %	52 %	45 %
Genetyp 1	Alle	30 %	27 %	29 %
> 00.000 I.E./ml	≤ 10,6	27 %	25 %	17 %
	> 10,6	37 %	27 %	29 %
Genotyp 2/3	Alle	82 %	80 %	79 %
	≤ 10,6	79 %	73 %	50 %
	> 10,6	88 %	80 %	80 %

P 1,5/R PegIntron (1,5 Mikrogramm/kg) + Ribavirin (800 mg)

P 0,5/R PegIntron (1,5 bis 0,5 Mikrogramm/kg) + Ribavirin (1.000/1.200 mg)

I/R Interferon alfa-2b (3 Mio I.E.) + Ribavirin (1.000/1.200 mg)

In der PegIntron-Monotherapie-Studie wurde die Lebensqualität im Allgemeinen weniger beeinträchtigt durch 0,5 Mikrogramm/kg an PegIntron als durch 1,0 Mikrogramm/kg PegIntron einmal wöchentlich oder 3 Mio I.E. Interferon alfa-2b dreimal in der Woche.

In einer separaten Studie erhielten 224 Patienten mit Genotyp 2 oder 3 für 6 Monate PegIntron 1,5 Mikrogramm/kg subkutan einmal wöchentlich in Kombination mit Ribavirin 800 mg – 1.400 mg peroral (körpergewichtsadaptiert, wobei nur 3 Patienten mit einem Gewicht von > 105 kg die Dosis von 1.400 mg erhielten) (**Tabelle 10**). 24 % der Patienten wiesen Bindegewebsbrücken oder Zirrhose auf (Knodell 3/4).

Tabelle 10 Virologisches Ansprechen am Ende der Behandlung, anhaltendes virologisches Ansprechen und Rückfallquote nach HCV-Genotypen und Viruslast\*

	PegIntron 1,5 μg/kg einmal wöchentlich und Ribavirin 800-1.400 g ag				
	Ansprechen am Behandlungsende [EOT]	Anhaltendes virologisches Ansprechen [SVR]	Kück allquote [Kelapse]		
Alle Studienpatienten	94 % (211/224)	81 % (182/224)	12 % (27/224)		
HCV 2	100 % (42/42)	93 % (39/42)	7 % (3/42)		
$\leq$ 600.000 I.E./ml	100 % (20/20)	95 % (19/20)	5 % (1/20)		
> 600.000 I.E./ml	100 % (22/22)	91 % (20/22)	9 % (2/22)		
HCV 3	93 % (169/182)	79 (2) 43/182)	14 % (24/166)		
≤ 600.000 I.E./ml	93 % (92/99)	26 % (85/99)	8 % (7/91)		
> 600.000 I.E./ml	93 % (77/83)	(58/83)	23 % (17/75)		

<sup>\*</sup> Alle Studienpatienten mit nicht nachweisbarer HCV-RNA in Wesche 12 der Nachbeobachtungsphase und fehlenden Daten in Woche 24 der Nachbeobachtungsphase wurden als Patierte unt einem Langzeitansprechen (Responder) betrachtet. Alle Studienpatienten mit fehlenden Daten währens und Jach Woche 12 der Nachbeobachtungsphase wurden als Patienten mit keinem dauerhaften Therapiee eige (Non-Responder) in Woche 24 betrachtet.

Bei der in dieser Studie angewendeten The apiedauer von 6 Monaten war die Therapie besser verträglich als bei der einjährigen Therapie auer in der Zulassungsstudie zur Kombinationstherapie; siehe Therapieabbrüche 5 % vs. 14 %, Vosterungsänderungen 18 % vs. 49 %.

In einer nicht-vergleichenden Studie erhielten 235 Patienten mit Genotyp 1 und einer niedrigen Viruslast (< 600.000 I.E./n.i.). Mikrogramm/kg PegIntron subkutan einmal wöchentlich in Kombination mit gewichts da tierter Ribavirin-Dosierung. Insgesamt betrug die Rate des dauerhaften Ansprechens nach einer 2-wöchigen Behandlungsdauer 50 %. 41 % der Behandelten (97/235) hatten keinen detektierbaren HCV-RNA-Plasmaspiegel in Behandlungswoche 4 und 24. In dieser Untergruppe gab is eine dauerhafte virologische Ansprechrate von 92 % (89/97). Die hohe dauerhafte Ansprechrate und einer Patienten-Untergruppe wurde in einer Interimanalyse (n=49) ermittelt und in der Folge 6 statigt (n=48).

Begrenzte historische Daten weisen darauf hin, dass die Behandlung über 48 Wochen möglicherweise mit et der köheren dauerhaften Ansprechrate (11/11) und mit einem geringeren Rückfallrisiko zur unden ist (0/11 im Vergleich zu 7/96 bei einer Behandlung von 24 Wochen).

Eme große randomisierte Studie verglich die Sicherheit und Wirksamkeit der Behandlung über 48 Wochen mit zwei PegIntron/Ribavirin-Regimen [PegIntron 1,5 μg/kg und 1 μg/kg einmal wöchentlich subkutan verabreicht, beide in Kombination mit 800 bis 1.400 mg Ribavirin peroral täglich (in zwei geteilten Dosen)] und Peginterferon alfa-2a 180 μg einmal wöchentlich subkutan verabreicht mit 1.000 bis 1.200 mg Ribavirin peroral täglich (in zwei geteilten Dosen) bei 3.070 behandlungs-naiven Erwachsenen mit chronischer Hepatitis C mit HCV-Genotyp 1. Das Ansprechen auf die Behandlung wurde als anhaltendes virologisches Ansprechen (SVR) gemessen, das als nicht nachweisbare HCV-RNA in Woche 24 nach der Behandlung definiert ist (siehe Tabelle 11).

Tabelle 11 Virologisches Ansprechen in Behandlungswoche 12, Ansprechen am Ende der Behandlung, Relapse-Rate\* und anhaltendes virologisches Ansprechen (SVR)

Behandlungsgruppe	% (Anzahl) der Patienten				
	PegIntron 1,5 μg/kg + Ribavirin	PegIntron 1 μg/kg + Ribavirin	Peginterferon alfa-2a 180 µg + Ribavirin		
Nicht nachweisbare HCV-RNA in Behandlungswoche 12	40 (407/1.019)	36 (366/1.016)	45 (466/1.035)		
Ansprechen am Ende der Behandlung	53 (542/1.019)	49 (500/1.016)	64 (667/1.035)		
Relapse	24 (123/523)	20 (95/475)	32 (193/612		
SVR	40 (406/1.019)	38 (386/1.016)	41 (423/1025)		
SVR bei Patienten mit nicht nachweisbarer HCV-RNA in Behandlungswoche 12	81 (328/407)	83 (303/366)	(3)4/466)		

<sup>\* (</sup>HCV-RNA PCR assay, mit einer unteren Nachweisgrenze von 27 I.E./ml)

Ausbleiben eines frühen virologischen Ansprechens zu Behandlungswoche 12 (nachweisbar HCV-RV)
mit einer < 2 log<sub>10</sub> Reduktion vom Ausgangswert) war ein Kriterium für den Behandlungsa pbrack.

In allen drei Behandlungsgruppen waren die anhaltenden virologischen Ansprechraten ähnlich. Bei Patienten mit afro-amerikanischem Ursprung (der als schlechter originostischer Faktor für die HCV-Eliminierung bekannt ist), führte die Behandlung mit der PegIstren (1,5 μg/kg)/Ribavirin Kombinationstherapie zu einer höheren anhaltenden virologischen Ansprechrate im Vergleich zur PegIntron 1 μg/kg-Dosis. Bei der Dosis von PegIntron 1,5 μg/kg and Ribavirin waren die anhaltenden virologischen Ansprechraten niedriger bei Patienten als Zärrhose, bei Patienten mit normalen ALT-Spiegeln, bei Patienten mit einer Ausgangsviruslast von 600.000 I.E./ml und bei Patienten, die > 40 Jahre alt waren. Kaukasische Patienten katten eine höhere Rate an anhaltendem virologischem Ansprechen im Vergleich zu Afro-Amerikan zus Unter den Patienten mit nicht nachweisbarer HCV-RNA am Ende der Behandlung betrug die Lelapse-Rate 24 %.

Virologisches Ansprechen in Woche 12 ist definiert als Abnahme der Viruslast um mindestens 2 log-Stufen oder nicht mehr nachweisban HCV-RNA-Spiegel. Virologisches Ansprechen in Woche 4, definiert als Abnahme der Viruslast um mindestens 1 log-Stufe oder nicht mehr nachweisbare HCV-RNA-Spiegel. Diese Zeitpt alse (Behandlungswoche 4 und Behandlungswoche 12) haben sich als prädiktiv für ein anharendes Ansprechen erwiesen (Tabelle 12).

Tabelle 12 Vorhersagewert des virologischen Ansprechens während der Behandlung mit PegIntron 1.5 ug/kg/800-1.400 mg Ribavirin Kombinationstherapie

PegIntron 1,5 μg/kg/800-1.400 mg Ribavirin Kombinationstherapie							
		Negativ		Positiv			
	Kein Ansprechen in der Behandlungs -woche	Kein anhaltendes Anspre- chen	Negativer Vorhersage -wert	Ansprechen in der Behandlungs -woche	Anhalten -des Anspre- chen	Positiver Vorhersage -wert	
Genotyp 1*					•	•	
In Woche 4*** (n=950)						600	
HCV-RNA- negativ	834	539	<b>65 %</b> (539/834)	116	107	<b>2%</b> <b>27</b> /116)	
HCV-RNA- negativ oder ≥ 1-log Abnahme der Viruslast	220	210	<b>95 %</b> (210/220)	730	398	54 % (392/730)	
In Woche 12** * (n=915)				9			
HCV-RNA- negativ	508	433	(423/(03)	407	328	<b>81 %</b> (328/407)	
HCV-RNA- negativ oder ≥ 2 log- Abnahme der	206	205	N/A <sup>†</sup>	709	402	<b>57 %</b> (402/709)	
Viruslast	0						
Genotyp 2, 3** <i>In Woche 12</i> (n= 215)	THE						
HCV-RNA- negativ  ≥ 2 og bnahme der Viruslast	2	1	<b>50 %</b> (1/2)	213	177	<b>83 %</b> (177/213)	

Genotyp 1 erhält 48 Wochen Behandlung

Der negative Vorhersagewert für anhaltendes Ansprechen bei Patienten, die mit der PegIntron-Monotherapie behandelt wurden, lag bei 98 %.

<sup>\*\*</sup>Genotyp 2, 3 erhält 24 Wochen Behandlung

<sup>\*\*\*</sup>Dargestellte Ergebnisse sind von einem einzelnen Zeitpunkt. Ein Patient kann fehlen oder ein unterschiedliches Ergebnis für Woche 4 oder Woche 12 gehabt haben.

<sup>&</sup>lt;sup>†</sup> Diese Kriterien wurden im Prüfplan verwendet: Sofern in Woche 12 die HCV-RNA positiv ist und die Abnahme vom Ausgangswert < 2 log<sub>10</sub> beträgt, sollten die Patienten die Therapie abbrechen. Sofern in Woche 12 die HCV-RNA positiv ist und die Abnahme vom Ausgangswert ≥ 2 log<sub>10</sub> beträgt, ist die HCV-RNA in Woche 24 erneut zu testen und, falls positiv, sollten die Patienten die Therapie abbrechen.

# HCV/HIV-co-infizierte Patienten

Es wurden zwei Studien bei Patienten durchgeführt, die mit HIV und HCV co-infiziert waren. Das Ansprechen auf die Behandlung in beiden Studien ist in **Tabelle 13** dargestellt. Studie 1 (RIBAVIC; P01017) war eine randomisierte Multizenter-Studie, die 412 nicht vorbehandelte erwachsene Patienten mit chronischer Hepatitis C einschloss, die mit HIV co-infiziert waren. Die Patienten wurden randomisiert, entweder PegIntron (1,5 µg/kg/Woche) und Ribavirin (800 mg/Tag) oder Interferon alfa-2b (3 Mio I.E. dreimal in der Woche) und Ribavirin (800 mg/Tag) über 48 Wochen zu erhalten mit einer Nachbeobachtungszeit von 6 Monaten. Studie 2 (P02080) war eine randomisierte, monozentrische Studie, die 95 nicht vorbehandelte erwachsene Patienten mit chronischer Hepatitis einschloss, die mit HIV co-infiziert waren. Die Patienten wurden randomisiert, entweder PegIntr (100 oder 150 µg /Woche gewichtsbasiert) und Ribavirin (800-1.200 mg/Tag gewichtsbasiert) Interferon alfa-2b (3 Mio I.E. dreimal in der Woche) und Ribavirin (800-1.200 mg/Tag gewichtsbasiert) zu erhalten. Die Therapiedauer betrug 48 Wochen mit einer Nachbeobag von 6 Monaten, außer für Patienten, die mit Genotyp 2 oder 3 infiziert waren und ein < 800.000 I.E./ml (Amplicor) hatten, die über 24 Wochen mit einer 6-monatigen Nachbeobachtungszeit therapiert wurden.

Tabelle 13 Anhaltendes virologisches Ansprechen basierend auf dem nach PegIntron in Kombination mit Ribavirin bei HCV/HIV-co-infizier et Patienten

	Studie 1 <sup>1</sup>			Studie 2 <sup>2</sup>		
				Peglatran	Interferon	
		Interferon		(100 øder	alfa-2b	
	PegIntron	alfa-2b		150°	(3 Mio I.E.	
	$(1,5 \mu g/kg/$	(3 Mio I.E.		ug/Woche) +	TIW)	
	Woche) +	TIW) +	· <b>`</b>	Ribavirin	+Ribavirin	
	Ribavirin	Ribavirin <b>\</b>		(800-	(800-	1.
	(800 mg)	(800 mg)	Vert <sup>a</sup>	1.200 mg) <sup>d</sup>	1.200 mg) <sup>d</sup>	p-Wert <sup>b</sup>
Alle	27 % (56/205)	20 % (41/205)	0,047	44 % (23/52)	21 % (9/43)	0,017
Genotyp 1,	17 % (21/125)	6 % (8/129)	0,006	38 % (12/32)	7 % (2/27)	0,007
4		·. ()				
Genotyp 2,	44 % (35/80)	(33/76)	0,88	53 % (10/19)	47 % (7/15)	0,730
3	•	<b>\</b> '				

Mio I.E. = Millionen internationale Baheiten; TIW = dreimal in der Woche.

isches Ansprechen: Leberbiopsien wurden vor und nach der Behandlung in Studie 1 geführt und waren für 210 von 412 Patienten (51 %) verfügbar. Sowohl der Metavir-Score als ch der Ishak-Grad verminderte sich bei den Patienten, die mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt worden waren. Diese Abnahme war signifikant bei den Respondern (-0,3 bei Metavir und -1,2 bei Ishak) und stabil (-0,1 bei Metavir und -0,2 bei Ishak) bei den Non-Respondern. In Bezug auf die Aktivität zeigte ca. ein Drittel der Patienten mit anhaltendem Ansprechen eine Verbesserung - kein Patient zeigte eine Verschlechterung. Keine Verbesserung wurde in dieser Studie bei der Fibrose beobachtet. Die Steatose war signifikant verbessert bei Patienten, die mit HCV Genotyp 3 infiziert waren.

<sup>a: p-Wert basierend auf Cochra -N datel H
b: p-Wert basierend auf Chr Vu. Gra-Test.
c: Patienten < 75 kg erhiet en 1 0 μg/Wool</li></sup> Haenszel Chi Quadrat-Test.

ψμg/Woche PegIntron und Patienten ≥ 75 kg erhielten 150 μg/Woche PegIntron.

d: Die Ribavirin-Dos 100 mg bei Patienten < 60 kg, 1.000 mg bei Patienten 60-75 kg und 1.200 mg bei Patienten > 75 kg

Pol S et al. JAMA 2004; 292(23): 2839-2848. <sup>1</sup>Carrat F, Bani

J, Blanco J.L et al. AIDS 2004; 18(13): F27-F36.

Re-Therapie mit PegIntron/Ribavirin bei Patienten mit vorausgegangener erfolgloser Therapie
In einer nicht vergleichenden Studie wurden 2.293 Patienten mit mäßiger bis schwerer Fibrose, die auf eine vorangegangene Kombinationstherapie mit alfa Interferon/Ribavirin nicht angesprochen hatten, mit 1,5 Mikrogramm/kg PegIntron subkutan einmal in der Woche und mit gewichtsadaptierten Dosen von Ribavirin einer Re-Therapie unterzogen. Das Versagen auf eine vorangegangene Therapie wurde als Rückfall (Relapse) oder als Nichtansprechen (Non-Response) definiert (HCV-RNA-positiv am Ende einer mindestens 12wöchigen Therapiephase).

Patienten, die in Behandlungswoche 12 HCV-RNA-negativ waren, setzten die Therapie bis Woche 48 fort und wurden für einen Zeitraum von 24 Wochen nach Therapieende nachbeobachtet. Das Ansprechen in Woche 12 wurde als nicht nachweisbare HCV-RNA nach 12 Wochen Behandlung definiert. Anhaltendes virologisches Ansprechen (Sustained Virologic Response, SVR) ist als nachweisbare HCV-RNA in Woche 24 nach Therapieende definiert (**Tabelle 14**).

Tabelle 14 Ansprechraten bei Re-Therapie nach vorangegangenem Therapieversage

	Patienten mit nicht nachweisbarer HCV–RNA				
	in Behandlungswoche 12 und SVR nach Re-Therapie				
	Interferon alfa/Ribavirin		Peginterferon alfa/Nibaviria		Gesamt- population*
	Ansprechen	SVR % (n/N)	Ansprechen	SVR % (n/N)	SVR % (n/N)
	Woche 12 %	99 % CI	Woche 12 %		99 % CI
	(n/N)	99 /0 C1	(n/N)	99 <b>6</b> 0 C1	99 /0 C1
Gesamt	38,6	59,4	31,5	50,4	21,7
	(549/1.423)	(326/549)	(272/36.)	(137/272)	(497/2.293)
	,	54,0; 64,8		42,6; 58,2	19,5; 23,9
Vorangegangenes		•	113		
Ansprechen			<b>&gt;</b>		
Relapse	67,7 (203/300)	59,6	38,1	52,5	37,7 (243/645)
		(121/203)	(200/344)	(105/200)	32,8; 42,6
		50,7 68,5		43,4; 61,6	
Genotyp 1/4	59,7 (129/216)	57,2 (66/129)	48,6	44,3 (54/122)	28,6 (134/468)
	•	3, 8, 62,5	(122/251)	32,7; 55,8	23,3; 34,0
Genotyp 2/3	88,9 (72/81)	73,6 (53/72)	83,7 (77/92)	64,9 (50/77)	61,3 (106/173)
		60,2; 87,0		50,9; 78,9	51,7; 70,8
Non-Response	28,6 (258/303)	57,0	12,4	44,1 (26/59)	13,6
	\(\sum_{\substack}(\sup_{\sup_{\substack}}\)	(147/258)	(59/476)	27,4; 60,7	(188/1.385)
	X	49,0; 64,9			11,2; 15,9
Genotyp 1/4	23,6 (182/790)	51,6 (94/182)	9,9 (44/446)	38,6 (17/44)	9,9 (123/1.242)
		42,1; 61,2		19,7; 57,5	7,7; 12,1
Genotyp 2/3	67,9 (74/109)	70,3 (52/74)	53,6 (15/28)	60,0 (9/15)	46,0 (63/137)
		56,6; 84,0		27,4; 92,6	35,0; 57,0
Genotyp					
1	30,2	51,3	23,0	42,6 (69/162)	14,6
	(343/1.135)	(176/343)	(162/704)	32,6; 52,6	(270/1.846)
V		44,4; 58,3			12,5; 16,7
2/3	77,1 (185/240)	73,0	75,6	63,5 (61/96)	55,3 (203/367)
		(135/185)	(96/127)	50,9; 76,2	48,6; 62,0
		64,6; 81,4			
4	42,5 (17/40)	70,6 (12/17)	44,4 (12/27)	50,0 (6/12)	28,4 (19/67)
		42,1; 99,1		12,8; 87,2	14,2; 42,5
METAVIR					
Fibrose-Score					
F2	46,0 (193/420)	66,8	33,6	57,7 (45/78)	29,2 (191/653)
		(129/193)	(78/232)	43,3; 72,1	24,7; 33,8
		58,1; 75,6			

	Patienten mit nicht nachweisbarer HCV-RNA				
	in Behandlungswoche 12 und SVR nach Re-Therapie				
					Gesamt-
	Interferon alfa/Ribavirin		Peginterferon alfa/Ribavirin		population*
	Ansprechen	SVR % (n/N)	Ansprechen	SVR % (n/N)	SVR % (n/N)
	Woche 12 %	99 % CI	Woche 12 %	99 % CI	99 % CI
	(n/N)		(n/N)		
F3	38,0 (163/429)	62,6	32,4	51,3 (40/78)	21,9 (147/672)
		(102/163)	(78/241)	36,7; 65,9	17,8; 26,0
		52,8; 72,3			
F4	33,6 (192/572)	49,5 (95/192)	29,7	44,8 (52/116)	16,5 (159/566)
		40,2; 58,8	(116/390)	32,9; 56,7	13,4; 19,5
Baseline					49
Viruslast					
HVL (>600.000	32,4 (280/864)	56,1	26,5	41,4 (63/152)	X
I.E./ml)		(157/280)	(152/573)	31,2; 51,7	(239/1.441)
		48,4; 63,7			14,1; 19,1
LVL (≤600.000	48,3 (269/557)	62,8	41,0	61,0 (2013)	30,2 (256/848)
I.E./ml)	,	(169/269)	(118/288)	49.5, 72.6	26,1; 34,2
,		55,2; 70,4	,		

NR: Non-Responder sind definiert als Serum/Plasma HCV-RNA-positiv au End einer mindestens 12wöchigen Therapiephase.

Plasma-HCV-RNA wird mittels eines zu Forschungszwecken bestimmten protestieren Polymerase Kettenreaktion (PCR) Assays in einem Zentrallabor bestimmt.

Insgesamt hatten annähernd 36 % (821/2.286) de Patier en nicht nachweisbare Plasma HCV-RNA-Spiegel in Behandlungswoche 12 (Detektionsgrenze im Testsystem 125 I.E./ml). In dieser Untergruppe gab es eine 56 %ige (463/823) an altende virologische Ansprechrate (SVR). Bei Patienten mit vorausgegangener erfolglost. Therapie mit nicht-pegyliertem Interferon oder pegyliertem Interferon, die unter der erreuten Behandlung in Woche 12 HCV-RNA negativ waren, betrugen die anhaltenden Ansprechraten (SVR) 59 % bzw. 50 %. Von 480 Patienten mit einem Abfall der Viruslast von mehr als 2 log Sunn, jedoch nachweisbarem Virus in Woche 12, setzten insgesamt 188 Patienten die Therapie fort. Bei diesen Patienten betrug die SVR 12 %.

Bei Non-Respondern auf dire vorangegangene Therapie mit pegyliertem Interferon alfa/Ribavirin war es weniger wahrschetzuich in Woche 12 ein Ansprechen auf eine Re-Therapie zu erreichen als bei Non-Respondern außeine vorangegangene Therapie mit nicht-pegyliertem Interferon alfa/Ribavirin (12,4 % vs. 28,6 %). Wenn jedoch ein Ansprechen in Woche 12 erreicht wurde, bestand nur ein geringer Unterschied in der SVR, unabhängig von der vorangegangenen Therapie oder vorangegangenen Ansprechen.

# Lang ristige Wirksamkeitsdaten - Erwachsene

Eine große Langzeit-Follow-Up-Studie schloss 567 Patienten ein, die in einer vorhergehenden Studie mit Palntron (mit oder ohne Ribavirin) behandelt worden waren. Der Zweck der Studie war, die Lauerhaftigkeit des virologischen Langzeitansprechens (SVR) zu untersuchen und die klinische Auswirkung einer fortwährenden viralen Negativität abzuschätzen. 327 Patienten wurden mindestens 5 Jahre nachbeobachtet und nur 3 von 366 Patienten mit Langzeitansprechen zeigten im Laufe der Studie einen Rückfall.

Die Kaplan-Meier Schätzung für ein anhaltendes Langzeitansprechen über 5 Jahre beträgt für alle Patienten 99 % (95 % CI: 98-100 %). Das virologische Langzeitansprechen (SVR) nach einer Behandlung der chronischen Hepatitis C mit PegIntron (mit oder ohne Ribavirin) führt zu einer anhaltenden Virusclearance mit resultierendem Rückgang der Leberinfektion und klinischer "Heilung" der chronischen Hepatitis C. Dies schließt jedoch nicht das Auftreten von hepatischen Ereignissen (einschließlich Leberzellkarzinom) bei Patienten mit Zirrhose aus.

<sup>\*</sup>Die Intent-to-treat-Population beinhaltet 7 Patienten, für die eine mindesten 12wöchige, vorangegangene Therapie nicht bestätigt werden konnte.

# Klinische Wirksamkeit und Sicherheit - Kinder und Jugendliche

Kinder und Jugendliche im Alter von 3 bis 17 Jahren mit kompensierter chronischer Hepatitis C und nachweisbarer HCV-RNA wurden in eine multizentrische Studie rekrutiert und – je nach HCV-Genotyp und Viruslast bei Studienbeginn – über 24 oder 48 Wochen mit Ribavirin 15 mg/kg pro Tag und PegIntron 60 μg/m² einmal wöchentlich behandelt. Alle Patienten wurden nach Behandlungsende über 24 Wochen nachbeobachtet. Insgesamt wurden 107 Patienten behandelt, davon 52 % Mädchen, 89 % Kaukasier, 67 % mit dem HCV-Genotyp 1 und 63 % im Alter von < 12 Jahren. Das Patientenkollektiv umfasste hauptsächlich Kinder mit leichter bis mittelschwerer Hepatitis C. Aufgrund fehlender Daten zu Kindern mit schwer fortgeschrittener Erkrankung und aufgrund des Potenzials für unerwünschte Wirkungen muss das Nutzen-Risiko-Verhältnis der Kombinationstherape mit PegIntron und Ribavirin bei diesem Patientenkollektiv sorgfältig abgewogen werden (siehe Abschnitte 4.1, 4.4 und 4.8). Die Studienergebnisse sind in **Tabelle 15** zusammengefasst.

Tabelle 15 Rate des virologischen Langzeitansprechens (n<sup>a,b</sup> [%]) bei zuvor unbehand iten Kindern und Jugendlichen, sortiert nach Genotyp und Therapiedauer Alle Patienten n = 107

	24 Wochen	48 Voenen
Alle Genotypen	26/27 (96 %)	1480 (15%)
Genotyp 1	-	33/72 (53 %)
Genotyp 2	14/15 (93 %)	· V -
Genotyp 3 <sup>c</sup>	12/12 (100 %)	2/3 (67 %)
Genotyp 4	-	4/5 (80 %)

a: Als Responder galten Patienten mit nicht nachweisbarer HCV-RNA 24 Wichen nach Behandlungsende. Untere Nachweisgrenze: 125 I.E./ml.

# Langfristige Wirksamkeitsdaten – Kinder und Jugendliche

Insgesamt 94 pädiatrische Patienter im chronischer Hepatitis C, die zuvor im Rahmen einer multizentrischen Studie behandelt worden waren, wurden in eine 5-jährige empirische Langzeit-Nachbeobachtungsstudie rekretiert. Hiervon zeigten 63 ein Langzeitansprechen. Das Ziel der Studie war die jährliche Evaluier in des Anhaltens des virologischen Langzeitansprechens (SVR) sowie die Beurteilung der Auswirkungen einer kontinierlichen viralen Negativität auf den klinischen Verlauf bei Patienten, die 24 Wochen nach Beendigung einer 24- oder 48-wöchigen Behandlung mit Peginterferon alfa-2b und Ribayarin ein Langzeitansprechen aufgewiesen hatten.

Nach 5 Jahren, chlossen 85 % (80/94) aller rekrutierten Patienten und 86 % (54/63) aller Patienten mit Langzeitanspiechen die Studie ab. Keiner der pädiatrischen Patienten mit SVR erlitt einen Rückfall innerhalb der 5-jährigen Nachbeobachtung.

# 5.24 Pharmakokinetische Eigenschaften

Regantron ist ein gut beschriebenes, mit Polyethylenglycol modifiziertes ("pegyliertes") Derivat von Enterferon alfa-2b und ist überwiegend aus monopegylierten Abkömmlingen zusammengesetzt. Die Plasmahalbwertzeit von PegIntron ist im Vergleich zu nicht-pegyliertem Interferon alfa-2b verlängert. PegIntron hat die Fähigkeit zu freiem Interferon alfa-2b zu depegylieren. Die biologische Aktivität der pegylierten Isomere ist qualitativ ähnlich, aber schwächer als bei freiem Interferon alfa-2b.

Maximale Serumkonzentrationen treten zwischen 15 und 44 Stunden nach subkutaner Verabreichung der Dosis auf und halten bis zu 48-72 Stunden nach Verabreichung der Dosis an.

PegIntron  $C_{max}$  und AUC-Werte steigen dosisabhängig an. Das mittlere scheinbare Verteilungsvolumen beträgt 0.99 l/kg.

b: n = Anzahl der Responder/Anzahl der Patienten mit einem Bestim uten Genotyp und der entsprechend zugewiesenen Behandlungsdauer.

c: Für Patienten mit dem Genotyp 3 und einer niedrigen Virusla. ← 600.000 I.E./ml) lag die geplante Behandlungsdauer bei 24 Wochen. Für Patienten mit dem Genotyp 3 und einer hohen Viruslast (≥ 600.000 I.E./ml) lag die geplante Behandlungsdauer bei 48 Wochen.

Bei mehrfacher Applikation tritt eine Akkumulation an immunoreaktiven Interferonen auf. Jedoch gibt es nur einen mäßigen Anstieg an biologischer Aktivität, wie durch ein Bioassay bestimmt wurde.

Die mittlere PegIntron Eliminationshalbwertzeit ist annähernd 40 Stunden (Standardabweichung: 13,3 Stunden) mit einer scheinbaren Clearance von 22,0 ml/h/kg. Die an der Clearance des Interferons beteiligten Mechanismen beim Menschen sind noch nicht vollständig aufgeklärt. Die renale Elimination scheint jedoch nur einen geringen Anteil (annähernd 30 %) an der scheinbaren Clearance von PegIntron zu haben.

# Nierenfunktionsstörung

Die renale Clearance scheint einen Anteil von 30 % an der Gesamtclearance von PegIntron zu haben in einer Einzel-Dosis-Studie (1,0 Mikrogramm/kg) bei Patienten mit gestörter Nierenfunktion stiegen hax, AUC und die Halbwertszeit in Abhängigkeit vom Grad der Nierenschädigung an.

Nach der mehrfachen Applikation von PegIntron (einmal wöchentlich 1,0 μg/kg sub σ Wochen verabreicht) ist die Clearance von PegIntron im Vergleich zu Patienten e 30-49 ml/min) Nierenfunktion bei Patienten mit mäßiger Nierenfunktionsstörung (Kreatinin-Gle im Durchschnitt um 17 % und bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörun atinin-Clearance 15-29 ml/min) im Durchschnitt um 44 % verringert. Die Clearance war 28 and auf Daten einer Einmalapplikation, ähnlich bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung, die nicht dialysiert n für eine Monotherapie sollte wurden, und bei dialysepflichtigen Patienten. Die Dosis von PegInt bei Patienten mit mäßiger oder schwerer Nierenfunktionsstörung veringert werden (siehe Abschnitte 4.2 und 4.4). Patienten mit einer Kreatinin-Clearance < 50 m rfen nicht mit PegIntron in Kombination mit Ribavirin behandelt werden (duale The **8**-fach-Kombinationstherapie) (siehe Abschnitt 4.3).

Aufgrund der erheblichen interindividuellen Variatili der Pharmakokinetik von Interferon wird empfohlen, dass Patienten mit schwerer Niere funktionsstörung während der Behandlung mit PegIntron engmaschig überwacht werder (sche Moschnitt 4.2).

# Leberfunktionsstörung

Die Pharmakokinetik von PegIntron bei Patienten mit schweren Leberfunktionsstörungen ist nicht untersucht worden.

# Ältere Patienten ≥ 65 Jahre

Die Pharmakokinetiken er Sekutan verabreichten Einzeldosis von PegIntron in einer Dosis von 1,0 Mikrogrammer, wurde durch das Alter nicht beeinflusst. Die Daten zeigen, dass eine Anpassung der PegIntron-Dosis mit fortschreitendem Alter nicht notwendig ist.

#### Pädiatrische Nathaten

Die pharn al okinetischen Eigenschaften von PegIntron und Ribavirin (Kapseln oder Lösung zum Einnelmen, auch Mehrfachdosierung bei Kindern und jugendlichen Patienten mit chronischer Heraktis C wurden im Rahmen einer klinischen Studie geprüft. Bei Kindern und jugendlichen Patienten, die PegIntron in einer an die Körperoberfläche angepassten Dosierung von 60 μg/m²/Woche erhalten, liegt das geschätzte log-transformierte Expositionsverhältnis während des Applikationsintervalls um 58 % (90 %-CI: 141-177 %) höher als bei Erwachsenen, die eine Dosierung von 1,5 μg/kg/Woche erhalten.

# Interferon neutralisierende Faktoren

Bestimmungen auf Interferon neutralisierende Faktoren wurden an Serumproben von Patienten durchgeführt, die PegIntron in der klinischen Studie erhielten. Interferon neutralisierende Faktoren sind Antikörper, die die antivirale Aktivität von Interferon neutralisieren. Die klinische Inzidenz an neutralisierenden Faktoren bei Patienten, die PegIntron in einer Dosis von 0,5 Mikrogramm/kg erhielten, betrug 1,1 %.

# Übergang in die Samenflüssigkeit

Der Übergang von Ribavirin in den Samen wurde untersucht. Die Ribavirin-Konzentration in der Samenflüssigkeit im Vergleich zum Serum ist etwa doppelt so hoch. Allerdings ist die systemische Exposition von Ribavirin bei einer Partnerin eines unter Behandlung stehenden Patienten nach Sexualkontakt bewertet worden und bleibt im Vergleich zu den therapeutischen Plasmaspiegeln von Ribavirin extrem begrenzt.

# 5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

# PegIntron

Nebenwirkungen, die nicht in klinischen Studien beobachtet wurden, traten auch nicht in Toxizitätsstudien an Affen auf. Diese Studien waren aufgrund des Auftretens von Anti-Interferon Antikörpern bei den meisten Affen auf vier Wochen begrenzt.

Reproduktionsstudien mit PegIntron wurden nicht durchgeführt. Interferon alfa-2b zeigte auf rimaten abortive Wirkungen. PegIntron wird wahrscheinlich diese Wirkung ebenfalls entfalten Auswirkungen auf die Fertilität wurden nicht untersucht. Es ist nicht bekannt, ob Bestandteile diest veneimittels in die Muttermilch von Versuchstieren oder Menschen übergehen (siehe auch Absolnitt 4) für wichtige Daten zur Schwangerschaft und Stillzeit beim Menschen). PegIntron zeigte kein genotekisches Potential.

Die relative Nicht-Toxizität von Monomethoxy-Polyethylenglycol (mPEG das *in vivo* aus PegIntron durch Metabolisierung freigesetzt wird, wurde in präklinischen Stud en auf akute und subchronische Toxizität an Nagern und Affen, standardisierten embryofetalen In wicklungsstudien und in *in vitro* Mutagenitäts-Tests gezeigt.

# PegIntron und Ribavirin

Bei der kombinierten Anwendung mit Ribavirin verras ehre PegIntron keine Nebenwirkungen, die nicht vorher bei jedem der arzneilich wirksamen Best erteile allein aufgetreten sind. Die häufigste, behandlungsbedingte Veränderung war eine intersible, schwach bis mäßig ausgeprägte Anämie, deren Schweregrad größer war als der, der durch interneter arzneilich wirksamen Bestandteile allein verursacht wurde.

Es wurden keine Studien an Jungtic en Jurchgeführt, um die Wirkungen der Therapie von PegIntron auf das Wachstum, Entwicklung, Geschlechtsreifung und Verhalten zu untersuchen. Präklinische Toxizitätsstudien an neugebotenen Ratten zeigten nach Verabreichung von Ribavirin eine geringfügige, dosisabhäng ge Abnahme des Gesamtwachstums (siehe Abschnitt 5.3 der Fachinformation zu Receto folls PegIntron in Kombination mit Ribavirin angewendet wird).

# 6. PHARMAXEUTISCHE ANGABEN

# 6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Pulye

Vin triumhydrogenphosphat Vattuumdihydrogenphosphat-Dihydrat

ucrosc

Polysorbat 80

#### Lösungsmittel

Wasser für Injektionszwecke

# 6.2 Inkompatibilitäten

Da keine Kompatibilitätsstudien durchgeführt wurden, darf dieses Arzneimittel nicht mit anderen Arzneimitteln gemischt werden.

# 6.3 Dauer der Haltbarkeit

Vor der Zubereitung

3 Jahre.

# Nach der Zubereitung

Chemische und physikalische Stabilität während des Gebrauchs wurde für 24 Stunden bei 2°C-8°C gezeigt.

Aus mikrobiologischer Sicht ist das Arzneimittel sofort zu verwenden. Wird es nicht sofort angewendet, liegen die Aufbrauchfristen und die Aufbewahrungsbedingungen vor der Verabreichung in der Verantwortung des Anwenders und sollten normalerweise nicht länger als 24 Stunden bei 8°C sein.

# 6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Im Kühlschrank lagern (2°C-8°C). Nicht einfrieren.

Lagerungsbedingungen des rekonstituierten Arzneimittels siehe Abschnitt (

# 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Das Pulver und das Lösungsmittel sind in einer Zwei-Kammer-Par of eines Typ-I-Flintglas enthalten, wobei diese durch einen Brombutylgummikolben abgetrennt sind. Die Patronenampulle ist an der einen Seite mit einem, eine Brombutylgummimembran enthaltenden Poly ropylenschnappdeckel versiegelt, an der anderen Seite mit einem Brombutylgummikolben.

PegIntron wird wie folgt angeboten:

- 1 Fertigpen (CLEARCLICK) mit Pulver ind Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung,
   1 Injektionsnadel ("Aufsatznadel")
  - 2 Reinigungstupfer;
- 4 Fertigpens (CLEARCLICK) mi Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung, 4 Injektion mitch ("Aufsatznadeln") 8 Reinigungstupfer;
- 12 Fertigpens (CLEARCLICK) mit Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung, 12 in ektionsnadeln ("Aufsatznadeln")
   24 Reinigungsturker:

Es werden mögli merweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

# 6.6 Besonder Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung und sonstige Hinweise zur Handabung

De PegIntron-Fertigpen ist vor der Verabreichung aus dem Kühlschrank zu entnehmen, so dass das Lösungsmittel Raumtemperatur (nicht mehr als 25°C) annehmen kann.

DegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

Jeder Fertigpen (CLEARCLICK) wird mit dem in der Zwei-Kammer-Patrone enthaltenen Lösungsmittel (Wasser für Injektionszwecke) versetzt, um bis zu 0,5 ml der Lösung verabreichen zu können. Eine geringe Menge geht während der Herstellung von PegIntron zur Injektion verloren, wenn die Dosis abgemessen und injiziert wird. Daher enthält jeder Fertigpen einen Überschuss an Lösungsmittel und PegIntron-Pulver, um eine Verabreichung der auf den Packmitteln erwähnten Dosis an PegIntron-Injektionslösung in 0,5 ml zu gewährleisten. Die hergestellte Lösung hat eine Konzentration von 50 Mikrogramm/0,5 ml.

# <u>PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen</u>

Jeder Fertigpen (CLEARCLICK) wird mit dem in der Zwei-Kammer-Patrone enthaltenen Lösungsmittel (Wasser für Injektionszwecke) versetzt, um bis zu 0,5 ml der Lösung verabreichen zu können. Eine geringe Menge geht während der Herstellung von PegIntron zur Injektion verloren, wenn die Dosis abgemessen und injiziert wird. Daher enthält jeder Fertigpen einen Überschuss an Lösungsmittel und PegIntron-Pulver, um eine Verabreichung der auf den Packmitteln erwähnten Dosis an PegIntron-Injektionslösung in 0,5 ml zu gewährleisten. Die hergestellte Lösung hat eine Konzentration von 80 Mikrogramm/0,5 ml.

# PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

Jeder Fertigpen (CLEARCLICK) wird mit dem in der Zwei-Kammer-Patrone enthaltenen Lösungsmittel (Wasser für Injektionszwecke) versetzt, um bis zu 0,5 ml der Lösung verahre hen zu können. Eine geringe Menge geht während der Herstellung von PegIntron zur Injektion ver o en, wenn die Dosis abgemessen und injiziert wird. Daher enthält jeder Fertigpen einen Überschuss an Lösungsmittel und PegIntron-Pulver, um eine Verabreichung der auf den Packmittellen wähnten Dosis an PegIntron-Injektionslösung in 0,5 ml zu gewährleisten. Die hergestellte Lösung hat eine Konzentration von 100 Mikrogramm/0,5 ml.

# <u>PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Irgektionslösung in einem Fertigpen</u>

Jeder Fertigpen (CLEARCLICK) wird mit dem in der Zwei-Kan mer Patrone enthaltenen Lösungsmittel (Wasser für Injektionszwecke) versetzt, um bis Au 3,5 ml der Lösung verabreichen zu können. Eine geringe Menge geht während der Herstellung von AgIntron zur Injektion verloren, wenn die Dosis abgemessen und injiziert wird. Daher en hährjeder Fertigpen einen Überschuss an Lösungsmittel und PegIntron-Pulver, um eine Verab erkhung der auf den Packmitteln erwähnten Dosis an PegIntron-Injektionslösung in 0,5 ml zu gewählleisten. Die hergestellte Lösung hat eine Konzentration von 120 Mikrogramm/0,5 ml.

# PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Löstingsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

Jeder Fertigpen (CLEARCLICK) wird nut dem in der Zwei-Kammer-Patrone enthaltenen Lösungsmittel (Wasser für Injektionszwecke) versetzt, um bis zu 0,5 ml der Lösung verabreichen zu können. Eine geringe Menge geht wahrend der Herstellung von PegIntron zur Injektion verloren, wenn die Dosis abgemessen Indinjiziert wird. Daher enthält jeder Fertigpen einen Überschuss an Lösungsmittel und Pegi tren Julver, um eine Verabreichung der auf den Packmitteln erwähnten Dosis an PegIntron-Injektion lösung in 0,5 ml zu gewährleisten. Die hergestellte Lösung hat eine Konzentration vor 15th Mikrogramm/0,5 ml.

PegIntron wird Lach Auflösung wie vorgeschrieben subkutan injiziert, wobei eine Nadel aufgesteckt und die varschriebene Dosis verabreicht wird. Die vollständigen und durch erklärende Bilder ergänzten Landhabungshinweise sind im Anhang der Gebrauchsinformation dargestellt.

Wie bei allen parenteralen Arzneimitteln ist die zubereitete Lösung vor der Applikation visuell zu rüten. Die zubereitete Lösung sollte klar und farblos sein. Bei Verfärbungen oder Vorliegen von Partikeln darf die Lösung nicht verwendet werden. Nach der Anwendung sind der PegIntron-Fertigpen sowie etwaige nicht verwendete Lösung entsprechend den nationalen Anforderungen zu entsorgen.

# 7. INHABER DER ZULASSUNG

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

# 8. ZULASSUNGSNUMMERN

<u>PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem</u>

**Fertigpen** 

EU/1/00/131/031

EU/1/00/131/032

EU/1/00/131/034

PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem

Fertigpen

EU/1/00/131/035

EU/1/00/131/036

EU/1/00/131/038

PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektich steinem

**Fertigpen** 

EU/1/00/131/039

EU/1/00/131/040

EU/1/00/131/042

PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstel ung einer Injektionslösung in einem

**Fertigpen** 

EU/1/00/131/043

EU/1/00/131/044

EU/1/00/131/046

PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösuns mittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem

Fertigpen

EU/1/00/131/047

EU/1/00/131/048

EU/1/00/131/050

# 9. DATUM DER ER DLVNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER

Datum der Erteilung der Zulassung: 25. Mai 2000

Datum der letzt in Verlängerung der Zulassung: 25. Mai 2010

# 10. STAND DER INFORMATION

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

Topoc Ref

ANHANG II

- HERSTELLER DES WIRKSTOFTS DE ZOGISCHEN A. URSPRUNGS UND HERSTEIL R. DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VER TÜWORTLICH IST
- SCHRÄNKUNGEN FÜR DIE В.
- C.
- NGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES D. Artheim

# A. HERSTELLER DES WIRKSTOFFS BIOLOGISCHEN URSPRUNGS UND HERSTELLER, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Name und Anschrift des Herstellers des Wirkstoffs biologischen Ursprungs

MSD International GmbH T/A MSD Ireland (Brinny) Brinny Innishannon Co. Cork Irland

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

SP Labo N.V. Industriepark 30 B-2220 Heist-op-den-Berg Belgien

# B. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE ABOABE UND DEN GEBRAUCH

Arzneimittel auf eingeschränkte ärztliche Verschreibung (siehe Allang I: Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels, Abschnitt 4.2).

# C. SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFDAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN

• Regelmäßig aktualisierte Unbeden lichkeitsberichte.

Die Anforderungen an die Einreickung von regelmäßig aktualisierten Unbedenklichkeitsberichten 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 (EUR) – Diste) - und allen künftigen Aktualisierungen - festgelegt.

# D. BEDINGUNGEN ÖDER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDEN DES ARZNEIMITTELS

• Risikomanagement-Plan (RMP)

Der Irinbes der Genehmigung für das Inverkehrbringen führt die notwendigen, im vereinbarten RMP beschliebenen und in Modul 1.8.2 der Zulassung dargelegten Pharmakovigilanzaktivitäten Mannehmen sowie alle künftigen vom Ausschuss für Humanarzneimittel (CHMP) vereinbarten ktualisierungen 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-Risikoverhältnisses führen können oder infolge des Erreichens eines wichtigen Meilensteins (in Bezug auf Pharmakovigilanz oder Risikominimierung).

ANHANG III OEL LUGERASSEN ETIKETTIERUNG UND AKKNOSBEILAGE

A. ETIKETHERUNG OF ZUNGERRESSEN.

# ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UND AUF DEM BEHÄLTNIS

# Karton 50 Mikrogramm

# 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Peginterferon alfa-2b

# 2. WIRKSTOFF(E)

Eine Durchstechflasche mit Pulver enthält 50 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b und erthalt 50 Mikrogramm/0,5 ml an Peginterferon alfa-2b, wenn die Herstellung wie vorgeschabet erfolgt

# 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Sonstige Bestandteile: Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Sucrose und Polysorbat 80. Eine Ampulle mit Lösungsmittel enthat 0,7 ml Wasser für Injektionszwecke.

# 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

- 1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lösingsmittel
- 1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lösungsmittel, 1 Injektionsspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstupfer
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Am Julle, mit Lösungsmittel
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Angelen mit
- Lösungsmittel, 4 Injektionsspritzen, Alhjektionsnadeln und 4 Reinigungstupfer
- 6 Durchstechflaschen mit Pelver, 6 Ampullen mit Lösungsmittel
- 12 Durchstechflaschen mit Put er, 12 Ampullen mit Lösungsmittel, 12 Injektionsspritzen,
- 24 Injektionsnadeln und 11 Keinigungstupfer
- 50 Mikrogramm/0.5

# 5. HINWEISEZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Subkutan Arwendung Pack ngs eilage beachten.

WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNERREICHBAR UND NICHT SICHTBAR AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

# 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. **VERFALLDATUM**

Verwendbar bis

Verwenden Sie die zubereitete Lösung nach der Zubereitung sofort oder innerhalb von 24 Stunden, falls sie im Kühlschrank (2°C - 8°C) aufbewahrt wurde.

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Im Kühlschrank aufbewahren.

GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR 10. BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN O STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

Nach Entnahme der Dosis, verbleibende Lösung verwerfen.

#### NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHES 11. UNTERNEHMERS

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

#### 12. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/00/131/001 (1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lösungsmittel) EU/1/00/131/002 (1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit

Lösungsmittel, 1 Injektionsspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstupfer)

EU/1/00/131/003 (4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Ampullen mit Lösungsmittel)

EU/1/00/131/005 (4 Durchstern mit Pulver, 4 Ampullen mit Lösungsmittel, 4 Injektionsspritzen, 8 Injektionsnadeln und 4 Reinigungstupfer)

EU/1/00/131/005 (6 Derchstechflaschen mit Pulver, 6 Ampullen mit Lösungsmittel)

Aurchstechflaschen mit Pulver, 12 Ampullen mit Lösungsmittel, EU/1/00/131/02

24 Injektionsnadeln und 12 Reinigungstupfer)

# GENBEZEICHNUNG

# VERKAUFSABGRENZUNG

#### HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH 15.

AMARAINITE AND THE ACTION OF T

# MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN PegIntron 50 Mikrogramm – Durchstechflasche mit Pulver 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS SOWIE ART(EN) DER ANWENDUNG Jer Thomas Serial Seria PegIntron 50 Mikrogramm Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Peginterferon alfa-2b s.c. HINWEISE ZUR ANWENDUNG 2. 5. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ÖDER EINHEITEN 50 mcg/0,5 ml 6. WEITERE ANGAREN

# ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UND AUF DEM BEHÄLTNIS

Karton 80 Mikrogramm

# 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Peginterferon alfa-2b

# 2. WIRKSTOFF(E)

Eine Durchstechflasche mit Pulver enthält 80 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b und erch it 80 Mikrogramm/0,5 ml an Peginterferon alfa-2b, wenn die Herstellung wie vorgeschabet erfolgt.

# 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Sonstige Bestandteile: Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Sucrose und Polysorbat 80. Eine Ampulle mit Lösungsmittel enthat 0,7 ml Wasser für Injektionszwecke.

# 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT.

- 1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lös ursmittel
- 1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lösungsmittel, 1 Injektionsspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstupfer
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Am Julie, mit Lösungsmittel
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Am ullen mit
- Lösungsmittel, 4 Injektionsspritzen, Mjektionsnadeln und 4 Reinigungstupfer
- 6 Durchstechflaschen mit Pulver, 6 Ampullen mit Lösungsmittel
- 12 Durchstechflaschen mit Pulver, 12 Ampullen mit Lösungsmittel, 12 Injektionsspritzen,
- 24 Injektionsnadeln und 1 Deinigungstupfer
- 80 Mikrogramm/0.5

# 5. HINWISE ZÜR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Subkutan Arwendung Pack ngsheilage beachten.

# WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNERREICHBAR UND NICHT SICHTBAR AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

# 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. **VERFALLDATUM**

Verwendbar bis

Verwenden Sie die zubereitete Lösung nach der Zubereitung sofort oder innerhalb von 24 Stunden, falls sie im Kühlschrank (2°C - 8°C) aufbewahrt wurde.

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Im Kühlschrank aufbewahren.

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN O STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

Nach Entnahme der Dosis, verbleibende Lösung verwerfen.

#### NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHES 11. UNTERNEHMERS

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

#### 12. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/00/131/006 (1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lösungsmittel) EU/1/00/131/007 (1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit

Lösungsmittel, 1 Injektionsspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstupfer)

EU/1/00/131/008 (4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Ampullen mit Lösungsmittel)

EU/1/00/131/009 (4 Durcl strehnaschen mit Pulver, 4 Ampullen mit Lösungsmittel, 4 Injaktionsspritzen, 8 Injektionsnadeln und 4 Reinigungstupfer)

EU/1/00/131/010 (6 Derchstechflaschen mit Pulver, 6 Ampullen mit Lösungsmittel)

Aurchstechflaschen mit Pulver, 12 Ampullen mit Lösungsmittel, EU/1/00/131/02

24 Injektionsnadeln und 12 Reinigungstupfer)

# GENBEZEICHNUNG

# VERKAUFSABGRENZUNG

#### HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH 15.

AMARAINITE AND THE ANALYSIS ANALYSIS AND THE ANALYSIS ANA

92

# MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN PegIntron 80 Mikrogramm – Durchstechflasche mit Pulver 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS SOWIE ART(EN) DER ANWENDUNG Jet Thomas Sent PegIntron 80 Mikrogramm Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Peginterferon alfa-2b s.c. HINWEISE ZUR ANWENDUNG 2. 5. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ÖDER EINHEITEN 80 mcg/0,5 ml 6. WEITERE ANGAREN

# ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UND AUF DEM BEHÄLTNIS

Karton 100 Mikrogramm

# 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Peginterferon alfa-2b

# 2. WIRKSTOFF(E)

Eine Durchstechflasche mit Pulver enthält 100 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b had ont alt 100 Mikrogramm/0,5 ml an Peginterferon alfa-2b, wenn die Herstellung wie vorgeschnieten erfolgt.

# 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Sonstige Bestandteile: Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumdihydrogenpl osphat-Dihydrat, Sucrose und Polysorbat 80. Eine Ampulle mit Lösungsmittel enthält 0,7 ml Wasser für Injektionszwecke.

# 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

- 1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lösings untel
- 1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lösungsmittel, 1 Injektionsspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstupfer
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Ampt Ven mit Lösungsmittel
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Amrallen mit
- Lösungsmittel, 4 Injektionsspritzen, 8 It iek ionsnadeln und 4 Reinigungstupfer
- 6 Durchstechflaschen mit Pulver, Am ullen mit Lösungsmittel
- 12 Durchstechflaschen mit Pulver, 12 Ampullen mit Lösungsmittel, 12 Injektionsspritzen,
- 24 Injektionsnadeln und 12 Reinigungstupfer
- 100 Mikrogramm/0,5 ml

# 5. HINWEIS EX OR UND ART (EN) DER ANWENDUNG

Subkutane An vendung Packungs vallage beachten.

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNERREICHBAR UND NICHT SICHTBAR AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

# 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. **VERFALLDATUM**

Verwendbar bis

Verwenden Sie die zubereitete Lösung nach der Zubereitung sofort oder innerhalb von 24 Stunden, falls sie im Kühlschrank (2°C - 8°C) aufbewahrt wurde.

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Im Kühlschrank aufbewahren.

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN O STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

Nach Entnahme der Dosis, verbleibende Lösung verwerfen.

#### NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHES 11. UNTERNEHMERS

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

#### 12. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/00/131/011 (1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lösungsmittel) EU/1/00/131/012 (1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit

Lösungsmittel, 1 Injektionsspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstupfer)

EU/1/00/131/013 (4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Ampullen mit Lösungsmittel)

EU/1/00/131/014 (4 Durcl strehnaschen mit Pulver, 4 Ampullen mit Lösungsmittel, 4 Injektionsspritzen, 8 Injektionsnadeln und 4 Reinigungstupfer)

EU/1/00/131/015 (6 Derchstechflaschen mit Pulver, 6 Ampullen mit Lösungsmittel)

Aurchstechflaschen mit Pulver, 12 Ampullen mit Lösungsmittel, EU/1/00/131/028

24 Injektionsnadeln und 12 Reinigungstupfer)

# GENBEZEICHNUNG

# VERKAUFSABGRENZUNG

#### 15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH

AMARAINITE AND THE ANALYSIS ANALYSIS AND THE ANALYSIS ANA

# MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN PegIntron 100 Mikrogramm – Durchstechflasche mit Pulver 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS SOWIE ART(EN) DER ANWENDUNG Jet Thomas Sent PegIntron 100 Mikrogramm Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Peginterferon alfa-2b s.c. HINWEISE ZUR ANWENDUNG 2. Packungsbeilage beachten. 3. VERFALLDATUM Verw. bis ANUNG LI NACH GEWICHT, VOLU g/0,5 ml 6. WEITERE ANGABAN

# INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER EINHEITEN

# ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UND AUF DEM BEHÄLTNIS

Karton 120 Mikrogramm

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Peginterferon alfa-2b

#### 2. WIRKSTOFF(E)

Eine Durchstechflasche mit Pulver enthält 120 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b enthält 120 Mikrogramm/0,5 ml an Peginterferon alfa-2b, wenn die Herstellung wi erfolgt.

#### 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Sonstige Bestandteile: Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Sucrose asser für Injektionszwecke. und Polysorbat 80. Eine Ampulle mit Lösungsmittel enthält 0,7

#### 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lös

- 1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle m. Lösungsmittel, 1 Injektionsspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstupfer
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Amrall mit Lösungsmittel
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Amgull in mit
- Lösungsmittel, 4 Injektionsspritzer, 2 Niektionsnadeln und 4 Reinigungstupfer
- 6 Durchstechflaschen mit Pulver, d'Ampullen mit Lösungsmittel 12 Durchstechflaschen mit Pulver, 12 Ampullen mit Lösungsmittel, 12 Injektionsspritzen,
- 24 Injektionsnadeln und 11 ingungstupfer
- 120 Mikrogramm/0

#### 5. R UND ART(EN) DER ANWENDUNG

vendung Subkutan lage beachten.

> WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNERREICHBAR UND NICHT SICHTBAR AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

#### 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. **VERFALLDATUM**

Verwendbar bis

Verwenden Sie die zubereitete Lösung nach der Zubereitung sofort oder innerhalb von 24 Stunden, falls sie im Kühlschrank (2°C - 8°C) aufbewahrt wurde.

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Im Kühlschrank aufbewahren.

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN O STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

Nach Entnahme der Dosis, verbleibende Lösung verwerfen.

#### NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHES 11. UNTERNEHMERS

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

#### 12. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/00/131/016 (1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lösungsmittel) EU/1/00/131/017 (1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit

Lösungsmittel, 1 Injektionsspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstupfer)

EU/1/00/131/018 (4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Ampullen mit Lösungsmittel)

EU/1/00/131/019 (4 Durchstechnaschen mit Pulver, 4 Ampullen mit Lösungsmittel, 4 Injektiousspatzen, 8 Injektionsnadeln und 4 Reinigungstupfer)

EU/1/00/131/020 (6 Derchstechflaschen mit Pulver, 6 Ampullen mit Lösungsmittel)

Aurchstechflaschen mit Pulver, 12 Ampullen mit Lösungsmittel, EU/1/00/131/02

24 Injektionsnadeln und 12 Reinigungstupfer)

# GENBEZEICHNUNG

# VERKAUFSABGRENZUNG

#### HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH 15.

# MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

PegIntron 120 Mikrogramm – Durchstechflasche mit Pulver

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS SOWIE ART(EN) DER ANWENDUNG

Jei Tudelassen PegIntron 120 Mikrogramm Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Peginterferon alfa-2b

s.c.

#### HINWEISE ZUR ANWENDUNG 2.

# 5. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ÖDER EINHEITEN 120 mcg/0,5 ml 6. WEITERE ANGABAN

# ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UND AUF DEM BEHÄLTNIS

# Karton 150 Mikrogramm

# 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Peginterferon alfa-2b

# 2. WIRKSTOFF(E)

Eine Durchstechflasche mit Pulver enthält 150 Mikrogramm an Peginterferon alfa-2b und enthält 150 Mikrogramm/0,5 ml an Peginterferon alfa-2b, wenn die Herstellung wie an geschrieben erfolgt.

# 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Sonstige Bestandteile: Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Sucrose und Polysorbat 80. Eine Ampulle mit Lösungsmittel enthält 0,7 nl Wasser für Injektionszwecke.

# 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

- 1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lösungsmittel
- 1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle m. Lösungsmittel, 1 Injektionsspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstupfer
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Amzeller mit Lösungsmittel
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Am ullen mit
- Lösungsmittel, 4 Injektionsspritzer, 3 Njektionsnadeln und 4 Reinigungstupfer
- 6 Durchstechflaschen mit Pulver, 6 Ampullen mit Lösungsmittel
- 12 Durchstechflaschen mit Pulver, 12 Ampullen mit Lösungsmittel, 12 Injektionsspritzen,
- 24 Injektionsnadeln und 1 Peinigungstupfer
- 150 Mikrogramm/0,5 mil

# 5. HINWI (SIZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Subkutan Ar wendung Packang beilage beachten.

# WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNERREICHBAR UND NICHT SICHTBAR AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

# 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. **VERFALLDATUM**

Verwendbar bis

Verwenden Sie die zubereitete Lösung nach der Zubereitung sofort oder innerhalb von 24 Stunden, falls sie im Kühlschrank (2°C - 8°C) aufbewahrt wurde.

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Im Kühlschrank aufbewahren.

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN O STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

Nach Entnahme der Dosis, verbleibende Lösung verwerfen.

#### 11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHES UNTERNEHMERS

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

#### 12. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/00/131/021 (1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit Lösungsmittel) EU/1/00/131/022 (1 Durchstechflasche mit Pulver, 1 Ampulle mit

Lösungsmittel, 1 Injektionsspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstupfer)

EU/1/00/131/023 (4 Durchstechflaschen mit Pulver, 4 Ampullen mit Lösungsmittel)

EU/1/00/131/024 (4 Durcl st chriaschen mit Pulver, 4 Ampullen mit Lösungsmittel, 4 Injaktionsspritzen, 8 Injektionsnadeln und 4 Reinigungstupfer)

EU/1/00/131/025 (6 Derchstechflaschen mit Pulver, 6 Ampullen mit Lösungsmittel)

Aurchstechflaschen mit Pulver, 12 Ampullen mit Lösungsmittel, EU/1/00/131/03

24 Injektionsnadeln und 12 Reinigungstupfer)

# GENBEZEICHNUNG

# VERKAUFSABGRENZUNG

#### HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH 15.

# MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

PegIntron 150 Mikrogramm – Durchstechflasche mit Pulver

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS SOWIE ART(EN) DER ANWENDUNG

Jet Thomas Sent PegIntron 150 Mikrogramm Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung Peginterferon alfa-2b

s.c.

#### HINWEISE ZUR ANWENDUNG 2.

Packungsbeilage beachten.

#### 3. VERFALLDATUM

Verw. bis

# ANUNG AN INHALT NACH GEWICHT, VOLUX EN ODER EINHEITEN

# PegIntron – Ampulle mit Lösungsmittel Jet Tilogram 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS SOWIE ART(EN) DER ANWENDUNG Lösungsmittel für PegIntron 5. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN OF REINHEITEN 0,7 ml 6. WEITERE ANGABEN Wasser für Injektionszwecke

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

# ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UND AUF DEM BEHÄLTNIS

Karton 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

Peginterferon alfa-2b

#### 2. WIRKSTOFF(E)

Ein Fertigpen enthält eine ausreichende Menge an Peginterferon alfa-2b, um 50 Mik grumm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b zu liefern, wenn die Zubereitung wie vorgeschrieben erfolg

#### 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Sonstige Bestandteile: Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumdih nphosphat-Dihydrat, Sucrose und Polysorbat 80. Lösungsmittel: Wasser für Injektionszwe

#### 4. DARREICHUNGSFORM UND INHAI

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung ein Kinjektionslösung in einem Fertigpen

1 Pen (CLEARCLICK), 1 Injektionsnadel inc. Reinigungstupfer

4 Pens (CLEARCLICK), 4 Injektionsnachhaund 8 Reinigungstupfer 12 Pens (CLEARCLICK), 12 Injektion naceln und 24 Reinigungstupfer

50 Mikrogramm/0,5 ml

#### 5. RT(EN) DER ANWENDUNG HINWEISE ZU

Subkutane Anwence Packungsbeila

# EIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNERREICHBAR UND SICHTBAR AUFZUBEWAHREN IST

nittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

# WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis

Verwenden Sie die zubereitete Lösung nach der Zubereitung sofort oder innerhalb von 24 Stunden, falls sie im Kühlschrank (2°C - 8°C) aufbewahrt wurde.

# 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Im Kühlschrank aufbewahren. Nicht einfrieren.

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER DAVO STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

Nach Verabreichung der Dosis den Pen in einem geeigneten Behälter entsorgen.

# 11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

# 12. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/00/131/031 (1 Pen, 1 Injektionsnadel und 2 Nei (iglingstupfer) EU/1/00/131/032 (4 Pens, 4 Injektionsnadeln and 8 Neinigungstupfer) EU/1/00/131/034 (12 Pens, 12 Injektionsnadeln and 24 Reinigungstupfer)

# 13. CHARGENBEZEICHNUX

Ch.-B.:

# 14. VERKAUFŠÝ BCRENZUNG

# 15. HIMWINSE FÜR DEN GEBRAUCH

# 16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT

PegIntron 50 mcg

# 17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE

2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.

INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES **FORMAT** 

PC: SN:

Artheimittel nicht länder Ludelassen

# MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

Fertigpen-Etikett - PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS SOWIE ART(EN) DER ANWENDUNG

PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Injektion Peginterferon alfa-2b s.c.

#### 2. HINWEISE ZUR ANWENDUNG

Packungsbeilage beachten.

#### 3. VERFALLDATUM

Verw. bis

#### 4. **CHARGENBEZEICHNUNG**

Ch.-B.:

# INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER EINHEITEN cg/0,5 ml WEITERE ANGABEN CLEARCLICK 5.

# J. WEITERE A. Pen (CLEARCLICK)

#### ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UND AUF DEM BEHÄLTNIS

Karton 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

Peginterferon alfa-2b

#### 2. WIRKSTOFF(E)

Ein Fertigpen enthält eine ausreichende Menge an Peginterferon alfa-2b, um 80 Mik grumm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b zu liefern, wenn die Zubereitung wie vorgeschrieben erfolg

#### 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Sonstige Bestandteile: Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumdih nphosphat-Dihydrat, Sucrose und Polysorbat 80. Lösungsmittel: Wasser für Injektionszwe

#### DARREICHUNGSFORM UND INHAI 4.

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

1 Pen (CLEARCLICK), 1 Injektionsnadel and 2 Reinigungstupfer

4 Pens (CLEARCLICK), 4 Injektionsna Jelhand 8 Reinigungstupfer 12 Pens (CLEARCLICK), 12 Injektion nadeln und 24 Reinigungstupfer

80 Mikrogramm/0,5 ml

#### 5. RT(EN) DER ANWENDUNG HINWEISE ZU

Subkutane Anwence Packungsbeila

# EIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNERREICHBAR UND SICHTBAR AUFZUBEWAHREN IST

nittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

## WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis

Verwenden Sie die zubereitete Lösung nach der Zubereitung sofort oder innerhalb von 24 Stunden, falls sie im Kühlschrank (2°C - 8°C) aufbewahrt wurde.

# 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Im Kühlschrank aufbewahren. Nicht einfrieren.

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER DAVO STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

Nach Verabreichung der Dosis den Pen in einem geeigneten Behälter entsorgen.

## 11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

## 12. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/00/131/035 (1 Pen, 1 Injektionsnadel und 2 Leit (ungstupfer) EU/1/00/131/036 (4 Pens, 4 Injektionsnadeln and 8 Reinigungstupfer) EU/1/00/131/038 (12 Pens, 12 Injektionsnadeln and 24 Reinigungstupfer)

#### 13. CHARGENBEZEICHNUX

Ch.-B.:

#### 14. VERKAUFŠAB SKENZUNG

# 15. HIMMINE FÜR DEN GEBRAUCH

## 16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT

PegIntron 80 mcg

#### 17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE

2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.

# 18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

PC: SN: NN:

Artheimittel nicht länder tudelassen

# MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

Fertigpen-Etikett - PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS SOWIE ART(EN) DER ANWENDUNG

PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Injektion Peginterferon alfa-2b s.c.

#### 2. HINWEISE ZUR ANWENDUNG

Packungsbeilage beachten.

#### 3. VERFALLDATUM

Verw. bis

#### 4. **CHARGENBEZEICHNUNG**

Ch.-B.:

# INHALT NACH GEWICHT, VOYONEN ODER EINHEITEN cg/0,5 ml WEITERE ANGAPEN CLEARCLICK 5.

# J. WEITERE A. Pen (CLEARCLICK)

#### ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UND AUF DEM BEHÄLTNIS

Karton 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einer Fertigpen

Peginterferon alfa-2b

#### 2. WIRKSTOFF(E)

Ein Fertigpen enthält eine ausreichende Menge an Peginterferon alfa-2b, um 100 Mh. or ramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b zu liefern, wenn die Zubereitung wie vorgeschrieben erfolg

#### 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Sonstige Bestandteile: Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumdih nphosphat-Dihydrat, Sucrose und Polysorbat 80. Lösungsmittel: Wasser für Injektionszwe

#### DARREICHUNGSFORM UND INHAI 4.

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung ein Kinjektionslösung in einem Fertigpen

1 Pen (CLEARCLICK), 1 Injektionsnade inc. 2 Keinigungstupfer

4 Pens (CLEARCLICK), 4 Injektionsnadelhaund 8 Reinigungstupfer 12 Pens (CLEARCLICK), 12 Injektionsnadeln und 24 Reinigungstupfer

100 Mikrogramm/0,5 ml

#### 5. RT(EN) DER ANWENDUNG HINWEISE ZU

Subkutane Anwence Packungsbeila

# EIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNERREICHBAR UND SICHTBAR AUFZUBEWAHREN IST

nittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

## WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis

Verwenden Sie die zubereitete Lösung nach der Zubereitung sofort oder innerhalb von 24 Stunden, falls sie im Kühlschrank (2°C - 8°C) aufbewahrt wurde.

# 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Im Kühlschrank aufbewahren. Nicht einfrieren.

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER DAVO STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

Nach Verabreichung der Dosis den Pen in einem geeigneten Behälter entsorgen.

## 11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

## 12. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/00/131/039 (1 Pen, 1 Injektionsnadel und 2 Leit (ungstupfer) EU/1/00/131/040 (4 Pens, 4 Injektionsnadeln and 8 Reinigungstupfer) EU/1/00/131/042 (12 Pens, 12 Injektionsnadeln and 24 Reinigungstupfer)

#### 13. CHARGENBEZEICHNUX

Ch.-B.:

#### 14. VERKAUFŠA BURENZUNG

# 15. HIMMINE FÜR DEN GEBRAUCH

## 16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT

PegIntron 100 mcg

#### 17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE

2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.

# 18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

PC: SN: NN:

Artheimittel nicht länder tudelassen

# MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

Fertigpen-Etikett - PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS SOWIE ART(EN) DER ANWENDUNG

PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Injektion Peginterferon alfa-2b s.c.

#### 2. HINWEISE ZUR ANWENDUNG

Packungsbeilage beachten.

#### 3. VERFALLDATUM

Verw. bis

#### 4. **CHARGENBEZEICHNUNG**

Ch.-B.:

# INHALT NACH GEWICHT, VOLOMEN ODER EINHEITEN ncg/0,5 ml WEITERE ANGABEN CLEARCLICK 5.

100 mcg/0,5 ml

#### 6.

Pen (CLEARCLICK)

#### ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UND AUF DEM BEHÄLTNIS

Karton 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einer Fertigpen

Peginterferon alfa-2b

#### 2. WIRKSTOFF(E)

Ein Fertigpen enthält eine ausreichende Menge an Peginterferon alfa-2b, um 120 Mh. or ramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b zu liefern, wenn die Zubereitung wie vorgeschrieben erfolg

#### 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Sonstige Bestandteile: Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumdih nphosphat-Dihydrat, Sucrose und Polysorbat 80. Lösungsmittel: Wasser für Injektionszwe

#### DARREICHUNGSFORM UND INHAI 4.

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung ein Kinjektionslösung in einem Fertigpen

1 Pen (CLEARCLICK), 1 Injektionsnadel and 2 Reinigungstupfer

4 Pens (CLEARCLICK), 4 Injektionsnadelhaund 8 Reinigungstupfer 12 Pens (CLEARCLICK), 12 Injektion nadeln und 24 Reinigungstupfer

120 Mikrogramm/0,5 ml

#### 5. RT(EN) DER ANWENDUNG HINWEISE ZU

Subkutane Anwence Packungsbeila

# EIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNERREICHBAR UND SICHTBAR AUFZUBEWAHREN IST

nittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

## WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis

Verwenden Sie die zubereitete Lösung nach der Zubereitung sofort oder innerhalb von 24 Stunden, falls sie im Kühlschrank (2°C - 8°C) aufbewahrt wurde.

# 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Im Kühlschrank aufbewahren. Nicht einfrieren.

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER DAVO STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

Nach Verabreichung der Dosis den Pen in einem geeigneten Behälter entsorgen.

# 11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

## 12. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/00/131/043 (1 Pen, 1 Injektionsnadel und 2 Reinigungstupfer) EU/1/00/131/044 (4 Pens, 4 Injektionsnadeln und 8 Reinigungstupfer) EU/1/00/131/046 (12 Pens, 12 Injektionsnadeln und 24 Reinigungstupfer)

#### 13. CHARGENBEZEICHNUX

Ch.-B.:

#### 14. VERKAUFŠAB SKENZUNG

15. HIMMISE FÜR DEN GEBRAUCH

# 16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT

RegIntron 120 mcg

## 17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE

2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.

# 18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

PC: SN: NN:

Artheimittel nicht länder tudelassen

# MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

Fertigpen-Etikett - PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS SOWIE ART(EN) DER ANWENDUNG

PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Injektion Peginterferon alfa-2b s.c.

#### 2. HINWEISE ZUR ANWENDUNG

Packungsbeilage beachten.

#### 3. VERFALLDATUM

Verw. bis

#### 4. **CHARGENBEZEICHNUNG**

Ch.-B.:

# INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER EINHEITEN ncg/0,5 ml WEITERE ANGAPEN CLEARCLICA 5.

120 mcg/0,5 ml

#### 6.

Pen (CLEARCLICA

#### ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UND AUF DEM BEHÄLTNIS

Karton 150 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einer Fertigpen

Peginterferon alfa-2b

#### 2. WIRKSTOFF(E)

Ein Fertigpen enthält eine ausreichende Menge an Peginterferon alfa-2b, um 150 Mh. or ramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b zu liefern, wenn die Zubereitung wie vorgeschrieben erfolg

#### 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Sonstige Bestandteile: Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumdih nphosphat-Dihydrat, Sucrose und Polysorbat 80. Lösungsmittel: Wasser für Injektionszwe

#### DARREICHUNGSFORM UND INHAI 4.

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung ein Kinjektionslösung in einem Fertigpen

1 Pen (CLEARCLICK), 1 Injektionsnadel and 2 Reinigungstupfer

4 Pens (CLEARCLICK), 4 Injektionsna Jelhand 8 Reinigungstupfer 12 Pens (CLEARCLICK), 12 Injektion nadeln und 24 Reinigungstupfer

150 Mikrogramm/0,5 ml

#### 5. RT(EN) DER ANWENDUNG HINWEISE ZU

Subkutane Anwence Packungsbeila

# EIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNERREICHBAR UND SICHTBAR AUFZUBEWAHREN IST

nittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

## WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis

Verwenden Sie die zubereitete Lösung nach der Zubereitung sofort oder innerhalb von 24 Stunden, falls sie im Kühlschrank (2°C - 8°C) aufbewahrt wurde.

# 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Im Kühlschrank aufbewahren. Nicht einfrieren.

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER DAVO STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN

Nach Verabreichung der Dosis den Pen in einem geeigneten Behälter entsorgen.

# 11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

## 12. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/00/131/047 (1 Pen, 1 Injektionsnadel und 2 Nei igungstupfer) EU/1/00/131/048 (4 Pens, 4 Injektionsnadeln and 8 Reinigungstupfer) EU/1/00/131/050 (12 Pens, 12 Injektionsnadeln and 24 Reinigungstupfer)

#### 13. CHARGENBEZEICHNUX

Ch.-B.:

#### 14. VERKAUFŠAB SKENZUNG

# 15. HINNYNSE FÜR DEN GEBRAUCH

#### 16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT

RegIntron 150 mcg

## 17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE

2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.

# 18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

PC: SN: NN:

Artheimittel nicht länder tudelassen

# MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN

Fertigpen-Etikett - PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS SOWIE ART(EN) DER ANWENDUNG

PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Injektion Peginterferon alfa-2b s.c.

#### 2. HINWEISE ZUR ANWENDUNG

Packungsbeilage beachten.

#### 3. VERFALLDATUM

Verw. bis

#### 4. **CHARGENBEZEICHNUNG**

Ch.-B.:

# INHALT NACH GEWICHT, VOYOMEN ODER EINHEITEN ncg/0,5 ml WEITERE ANGAPEN CLEARCI ICK 5.

# J. WEITERE A Pen (CLEARCLICK)

B. PACKUNGSBEILAGEN LUIGE RESSERT
ARLICHTIER NICHTIER

#### Gebrauchsinformation: Information für Anwender

PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Peginterferon alfa-2b

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

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

# Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist PegIntron und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von PegIntron beach en?
- 3. Wie ist PegIntron anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist PegIntron aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informatione

#### 1. Was ist PegIntron und wofür wird a angewendet?

Der arzneilich wirksame Bestandt in dieses Arzneimittels ist ein Peginterferon alfa-2b genanntes Protein, das zur Arzneimittelklasse der Interferone gehört. Interferone werden von Ihrem Immunsystem gebildet, um Interferone und schwere Krankheiten zu bekämpfen. Dieses Arzneimittel wird in Ihren Körper gespitzt (infjiziert), um zusammen mit Ihrem Immunsystem zu wirken. Dieses Arzneimittel wird zur Behandlung von chronischer Hepatitis C, einer Virusinfektion der Leber, verwendet.

#### Erwachsene

Die Kombination dieses Arzneimittels mit Ribavirin und Boceprevir wird für einige Erscheinungsformen einer chronischen Hepatitis-C-Virusinfektion (auch HCV-Infektion genannt) bei erwachsenen Patienten, die 18 Jahre und älter sind, empfohlen. Es kann bei Erwachsenen angewendet werden, deren HCV-Infektion bisher noch nicht behandelt worden ist oder die bisher sogenannte Interferone oder pegylierte interferone angewendet haben.

Die Kombination dieses Arzneimittels mit Ribavirin wird zur Behandlung von Erwachsenen empfohlen, die 18 Jahre oder älter sind und mit diesen Arzneimitteln noch nicht vorbehandelt wurden. Dies schließt Erwachsene ein, die auch mit HIV (Humanes Immundefizienz-Virus) infiziert und dabei klinisch stabil sind. Die Kombination ist auch indiziert bei Erwachsenen, die auf eine vorausgegangene Kombinationstherapie mit Interferon alfa bzw. Peginterferon alfa und Ribavirin oder auf eine Therapie allein mit Interferon alfa nicht angesprochen oder einen Rückfall erlitten haben.

Liegt bei Ihnen ein medizinischer Umstand vor, der die Anwendung von Ribavirin gefährlich macht, oder wenn Sie bereits ein Problem bei der Einnahme hatten, wird Ihr Arzt Ihnen wahrscheinlich dieses Arzneimittel allein verschreiben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

# Kinder und Jugendliche

Dieses Arzneimittel wird in Kombination mit Ribavirin bei Kindern ab einem Alter von 3 Jahren und bei Jugendlichen mit nicht vorbehandelter chronischer Hepatitis C angewendet.

#### 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von PegIntron beachten?

# PegIntron darf nicht angewendet werden

Sie sollten vor Beginn der Behandlung **Ihren Arzt informieren**, wenn Sie oder das Kind, für Sie Sorge tragen:

- allergisch gegen Peginterferon alfa-2b oder einen der in Abschnitt 6 genannten sens igen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- **allergisch** gegen irgendein Interferon sind.
- schwerwiegende **Probleme mit dem Herzen** hatten.
- eine **Herzerkrankung** haben, die in den letzten 6 Monaten nicht unter Kontrelle gewesen ist.
- einen ernsten Gesundheitszustand haben, der Sie sehr schwächt.
- Autoimmunhepatitis oder andere Probleme mit Ihrem Immunsyster naben
- ein Arzneimittel einnehmen, das Ihr Immunsystem unterdrück (schwächt).
- eine fortgeschrittene, unkontrollierte **Lebererkrankung** laber (außer Hepatitis C).
- eine Schilddrüsenerkrankung haben, die sich durch Angemittel nicht gut beherrschen lässt.
- Epilepsie haben, eine Störung, die Krämpfe (Anfälle der , Krampfanfälle") auslöst.
- mit **Telbivudin** behandelt werden (siehe Abschnit "Auwendung von PegIntron zusammen mit anderen Arzneimitteln").

Sie dürfen PegIntron nicht anwenden, wenn dine der oben aufgeführten Umstände auf Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen, zutrifft.

Darüber hinaus dürfen Kinder und Sug indliche dieses Arzneimittel nicht anwenden, wenn bei ihnen jemals schwerwiegende nervliche Bedinträchtigungen oder geistige oder seelische Störungen wie schwere Depression oder Selbsthordgedanken aufgetreten sind.

Hinweis: Bitte lesen Sie ar er den Abschnitt "... darf nicht angewendet werden" in den Packungsbeilagen zu Reise und Boceprevir, bevor Sie diese in Kombination mit diesem Arzneimittel anwenden.

# Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Suchen Sie in Alle einer schweren allergischen Reaktion (wie Schwierigkeiten beim Atmen, keuchende Atmang oder Nesselsucht) unverzüglich einen Arzt auf.

Bitte Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie dieses Arzneimittel anwenden, wenn Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen:

- jemals schwerwiegende nervliche Beeinträchtigungen oder geistige oder seelische Störungen hatten oder aus der Vorgeschichte Substanzmissbrauch (z.B. Alkohol oder Drogen) bekannt ist.
  - Die Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern und Jugendlichen mit bestehenden oder in der Vorgeschichte bestehenden schwerwiegenden psychiatrischen Störungen ist nicht erlaubt (siehe Abschnitt "PegIntron darf nicht angewendet werden").
- wegen einer psychischen Erkrankung behandelt werden oder in der Vergangenheit wegen eines Nervenleidens oder einer psychischen Störung, einschließlich Depression (wie z. B. Traurigkeitsgefühl, Niedergeschlagenheit) oder Selbstmord- oder Mordgedanken behandelt worden sind (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").
- jemals einen **Herzanfall** oder ein **Problem mit dem Herzen** hatten.

- eine **Nierenerkrankung** haben; Ihr Arzt kann Ihnen eine niedrigere Dosis als üblich verschreiben und Ihre Nierenblutwerte während der Behandlung regelmäßig überwachen. Wenn dieses Arzneimittel in Kombination mit Ribavirin angewendet wird, sollte Ihr Arzt Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen, besonders sorgfältig auf einen Abfall der Anzahl der roten Blutkörperchen überwachen.
- eine **Zirrhose** oder andere **Leberprobleme** haben (außer Hepatitis C).
- Symptome entwickeln, die mit einer **Erkältung** oder einer anderen Infektion des Atemtraktes verbunden sind, wie **Fieber**, **Husten** oder irgendwelche **Schwierigkeiten beim Atmen**.
- **Diabetiker** sind oder **hohen Blutdruck haben**; Ihr Arzt kann eine Augenuntersuchung bei Ihnen oder dem Kind, für das Sie Sorge tragen, anordnen.
- eine schwere Erkrankung hatten, die die Atmung oder das Blut betraf.
- die Hauterkrankungen **Schuppenflechte** oder **Sarkoidose** haben, die sich während der Behandlung mit diesem Arzneimittel verschlechtern können.
- beabsichtigen, **schwanger** zu werden. Besprechen Sie dies mit Ihrem Arzt, bevor Sie uit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen.
- eine **Organtransplantation** hatten (entweder Niere oder Leber); eine Interferon Behandlung kann das Risiko für eine Abstoßungsreaktion erhöhen. Besprechen Sie diese interdingt mit Ihrem Arzt.
- zeitgleich gegen HIV behandelt werden (siehe Abschnitt "Anwendung von PegIntron zusammen mit anderen Arzneimitteln").
- eine Infektion mit dem Hepatitis-B-Virus haben oder hatten, da Ihr Lezt Sie vielleicht genauer überwachen möchte.
  - überwachen möchte. Hinweis: Bitte lesen Sie den Abschnitt "Warnhinweise und "Orsichtsmaßnahmen" in der Packungsbeilage zu **Ribavirin**, bevor Sie es in Kombination mit diesem Arzneimittel anwenden.

Zahn- und Munderkrankungen wurden bei Patien er berichtet, die dieses Arzneimittel und Ribavirin im Rahmen einer Kombinationstherapie alle den. Es können sich Zahnfleischerkrankungen entwickeln, die zen Zahnverlust führen können. Unter Umständen entwickeln Sie Mundtrockenheit oder Erbachen, wobei beides Ihre Zähne schädigen kann. Es ist wichtig, dass Sie zweimal am Tag gründlick Ihre Zähne reinigen, Ihren Mund ausspülen, wenn Sie erbrechen und dass Sie regelmäßig zahl ärztlich untersucht werden.

Während der Behandlung können bei einigen Patienten Augenprobleme oder in seltenen Fällen eine Verminderung des Sehvermögens auftreten. Vor Beginn der Behandlung sollte Ihr Arzt eine Augenuntersuchung durch über. Sollte irgendeine Sehstörung auftreten, müssen Sie Ihren Arzt informieren und sich eit er sofortigen und gründlichen Augenuntersuchung unterziehen. Falls bei Ihnen ein medizinische Umstand vorliegt, der in der Zukunft zu Augenproblemen führen kann (z.B. Diabetes oder Bluckockdruck), sollten Sie regelmäßige Augenuntersuchungen während der Behandlung er laken. Verschlechtert sich eine Störung am Auge oder treten neue Störungen am Auge auf, wird Ihre Behandlung abgebrochen werden.

Während der Behandlung mit PegIntron wird Ihr Arzt Ihnen unter Umständen raten, besonders viel Flüssiken zu sich zu nehmen, um einen Blutdruckabfall zu vermeiden.

hr Arzt wird Ihr Blut vor und während der Behandlung untersuchen, um sicher zu gehen, dass die Behandlung, die Sie erhalten, sicher und wirksam ist.

#### Kinder und Jugendliche

Dieses Arzneimittel wird nicht zur Anwendung bei Patienten unter 3 Jahren empfohlen.

#### Anwendung von PegIntron zusammen mit anderen Arzneimitteln

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen:

 andere Arzneimittel oder Vitaminpräparate/Nahrungsergänzungsmittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

- sowohl mit dem Humanen Immundefizienz-Virus (HIV-positiv) als auch mit dem Hepatitis C-Virus (HCV) infiziert sind und mit einem gegen HIV gerichteten Arzneimittel behandelt werden [nukleosidische Reverse-Transkriptase-Hemmer (NRTI) und/oder hochaktive antiretrovirale Therapie (HAART)]. Ihr Arzt wird Sie hinsichtlich Anzeichen und Symptome dieser Umstände überwachen.
  - O Die Anwendung dieses Arzneimittels in Kombination mit Ribavirin und Arzneimitteln gegen die HIV-Infektion kann das Risiko für das Auftreten einer Laktatazidose, eines Leberversagens und einer Veränderung des Blutbilds (Abnahme der Zahl roter Blutzellen, weißer Blutzellen und von Blutplättchen, die an der Blutgerinnung beteiligt sind) erhöhen. Bei Patienten mit einer fortgeschrittenen Lebererkrankung, die eine HAART erhalten, besteht ein erhöhtes Risiko für eine Verschlechterung der Leberfunktion. Bei diesen Patienten kann das Hinzufügen des Arzneimittels allein oder in Kombination mit Ribavirin das entsprechende Risiko noch weiter erhöhen.
  - O Bei **Zidovudin** oder **Stavudin** ist es nicht sicher, ob Ribavirin die Wirk in Gleser Arzneimittel verändert. Aus diesem Grund wird Ihr Blut regelmäßig untersucht werden, um sicher zu sein, dass die HIV-Infektion sich nicht verschuschert. Wenn sie sich verschlechtert, wird Ihr Arzt entscheiden, ob Ihre Ribavirin Behandlung geänder werden muss oder nicht. Darüber hinaus können Patienten, die **Sidevudin** und dieses Arzneimittel in Kombination mit Ribavirin erhalten, möglicherweise ein erhöhtes Risiko haben, eine Anämie (niedrige Anzahl roter Blutkörterchen) zu entwickeln. Aus diesem Grund wird die Anwendung von **Zidovudin** und diesem Arzneimittel in Kombination mit Ribavirin nicht empfohlen.

Hinweis: Bitte lesen Sie den Abschnitt "Anwendurg zusammen mit anderen Arzneimitteln" in der Packungsbeilage zu **Riba irih** lurch, bevor Sie es in Kombination mit diesem Arzneimittel anwenden.

Telbivudin einnehmen. Sofern Sie Telbivudin hit diesem oder einem anderen injizierbaren Interferon-Arzneimittel einnehmen, ist das Risie für die Entwicklung einer peripheren Neuropathie (Taubheitsgefühl, Kribbelhund/oder Brennen in den Armen und/oder Beinen) erhöht. Diese Ereignisse können auch schwerwiegender sein. Deshalb dürfen Sie dieses Arzneimittel nicht zur selben Zeit anwenden, in der Sie mit Telbivudin behandelt werden.

#### Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

#### Schwangerschaf

In Studien an trächtige Tieren haben Interferone manchmal Fehlgeburten verursacht. Die Auswirkung dieser Arzneimittels auf die Schwangerschaft beim Menschen ist nicht bekannt. Mädchen oder Frauen, bei denen die Möglichkeit einer Schwangerschaft besteht, müssen wirksame Verhütungs nethoden während der Behandlung mit diesem Arzneimittel anwenden.

Ribavein kann für das ungeborene Kind sehr schädlich sein. Daher müssen Sie und Ihr/e Partner/in besondere Vorsichtsmaßnahmen beim Geschlechtsverkehr treffen, sofern die Möglichkeit einer Schwangerschaft besteht:

Wenn Sie ein **Mädchen** oder eine **Frau** im gebärfähigen Alter sind, die Ribavirin einnimmt: Ihr Schwangerschaftstest muss vor der Behandlung, jeden Monat während der Behandlung und für 4 Monate nach Beendigung der Behandlung negativ sein. Sie müssen während der Zeit der Behandlung und für 4 Monate nach Beendigung der Behandlung eine wirksame Verhütungsmethode anwenden. Sie sollten dies mit Ihrem Arzt besprechen.

- wenn Sie als Mann Ribavirin einnehmen:

Üben Sie keinen Geschlechtsverkehr mit einer schwangeren Frau aus, ohne ein **Kondom zu benutzen**. Wenn Ihre Partnerin nicht schwanger, aber im gebärfähigen Alter ist, muss sie während der Behandlung jeden Monat und nach Beendigung der Behandlung für weitere 7 Monate einen Schwangerschaftstest durchführen lassen. Sie oder Ihre Partnerin müssen während der Zeit der

Behandlung und für 7 Monate nach Beendigung der Behandlung eine wirksame Verhütungsmethode anwenden. Sie sollten dies mit Ihrem Arzt besprechen.

#### Stillzeit

Es ist nicht bekannt, ob dieses Arzneimittel in der Muttermilch auftritt. Deshalb sollten Sie während der Behandlung mit diesem Arzneimittel **kein Kind stillen**. Fragen Sie Ihren Arzt um Rat.

Hinweis: Bitte lesen Sie den Abschnitt "Schwangerschaft und Stillzeit" in der Packungsbeilage zu **Ribavirin** durch, bevor Sie es in Kombination mit diesem Arzneimittel anwenden.

#### Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Sie dürfen sich nicht an das Steuer eines Fahrzeuges setzen oder keine Werkzeuge oder Maschinbedienen, wenn Sie sich während der Anwendung dieses Arzneimittels müde, schläfrig oder fühlen.

# PegIntron enthält Sucrose

Dieses Arzneimittel enthält Sucrose. Sollten Sie eine Intoleranz gegenüber einige Azerkerarten haben, so kontaktieren Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro 0,7 ml. d. exist im Wesentlichen "natriumfrei".

#### 3. Wie ist PegIntron anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache zu Ihrem Arzt oder Apotheker an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

### Allgemeine Informationen zur Anwendung dieses Arz primittels:

Ihr Arzt hat die korrekte Dosis dieses Arznein itt 's für Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen, basierend auf dem Gewicht ermittelt. Die Dosierung kann, wenn nötig, während der Behandlung geändert werden.

Dieses Arzneimittel ist für die subkutabe Anwendung vorgesehen. Das bedeutet, dass es durch eine kurze Injektionsnadel in das Nettgewebe direkt unter der Haut gespritzt (injiziert) wird. Wenn Sie dieses Arzneimittel selbst in zie en, wird Ihnen die Zubereitung und Anwendung der Injektion erklärt werden. Detaillierte Haut abungshinweise zur subkutanen Anwendung finden Sie am Ende dieser Packungsbeilage (Liehe Anhang zur Gebrauchsinformation "Wie Sie PegIntron selbst injizieren").

Das Wasser für njektionszwecke und das PegIntron-Pulver werden in getrennten Ampullen geliefert. Stellen Sie die Dosis durch Zusetzen des Wassers für Injektionszwecke zum PegIntron-Pulver kurz bevor die Scanwenden möchten her, und wenden Sie sie umgehend an. Kontrollieren Sie die zuber itete Lösung sorgfältig, bevor Sie sie anwenden. Die Lösung muss klar und farblos sein. Welder Sie die Lösung nicht an, wenn sie verfärbt ist (Farbwechsel im Vergleich zur Ausgangslösung) oder wenn sie Partikel enthält. Verwerfen Sie Lösung, die nach der Selbstinjektion in der Durchstechflasche verbleibt. Bezüglich der Anweisungen zur Entsorgung siehe Abschnitt 5 "Wie ist PegIntron aufzubewahren?".

Injizieren Sie dieses Arzneimittel einmal jede Woche am selben Tag. Das Injizieren immer zur gleichen Tageszeit jede Woche wird Ihnen helfen, die Anwendung nicht zu vergessen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genauso an, wie es Ihnen Ihr Arzt gesagt hat. Überschreiten Sie die empfohlene Dosis nicht und wenden Sie es so lange an, wie es Ihnen verschrieben wurde.

Wenn Ihr Arzt Ihnen dieses Arzneimittel mit Ribavirin oder mit Ribavirin und Boceprevir verschreibt, lesen Sie bitte die Packungsbeilagen von Ribavirin und Boceprevir, bevor Sie eine Kombinationstherapie beginnen.

Anwendung bei Erwachsenen - PegIntron im Rahmen einer Kombinationsbehandlung

Dieses Arzneimittel wird üblicherweise in einer Dosierung von 1,5 Mikrogramm pro Kilogramm Körpergewicht einmal in der Woche verabreicht, wenn es mit Ribavirin-Kapseln angewendet wird. Wenn bei Ihnen eine Nierenerkrankung vorliegt, kann Ihre Dosis abhängig von Ihrer Nierenfunktion geringer sein.

#### Anwendung bei Erwachsenen - PegIntron allein

Wird dieses Arzneimittel allein gegeben, wird es üblicherweise in einer Dosierung von 0,5 oder 1,0 Mikrogramm pro Kilogramm Körpergewicht einmal in der Woche über 6 Monat zu 1 Jahr verabreicht. Wenn Sie Nierenprobleme haben, kann Ihre Dosis je nach Nierenfunktion niedriger sein. Ihr Arzt wird die richtige Dosis für Sie festlegen.

#### Anwendung bei Kindern ab dem Alter von 3 Jahren und Jugendlichen

PegIntron wird in Kombination mit Ribavirin angewendet. Die Dosierung für PegInton wird basierend sowohl auf der Körpergröße als auch dem Körpergewicht berechnet. Ihr Azt wird die richtige Dosis für Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen, festlegen Ze behandlungsdauer beträgt nach Ermessen des Arztes für Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen, bis zu einem Jahr.

#### Alle Patienten

Wenn Sie sich dieses Arzneimittel selbst injizieren, vergewissen Sie sich bitte, dass die verschriebene Dosis sicher auf der Medikamentenpackung angegeben ist, die Sie erhalten.

# Wenn Sie eine größere Menge von PegIntron ang watet haben, als Sie sollten

Informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt oder Apobleke oder den Arzt oder Apotheker des Kindes, für das Sie Sorge tragen.

#### Wenn Sie die Anwendung von PegIntron vergessen haben

Wenden Sie die Dosis dieses Arznemittels in sobald sie sich daran erinnern, aber nur innerhalb von 1 bis 2 Tagen nach dem versäumten Auwendungszeitpunkt. Sofern die nächste Injektion kurz bevorsteht, verdoppeln Sie nicht die Dosis, um die vergessene Dosis auszugleichen, sondern setzen Sie die Behandlung wie gewohnt fort.

Wenn Sie unsicher sind, seizen Sie sich mit Ihrem Arzt oder Apotheker oder dem Arzt oder Apotheker des Kindes, für das Siek on eragen, in Verbindung.

# 4. Welche Webenwirkungen sind möglich?

Wie alle Graemittel kann dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftrete häusen. Obwohl nicht alle dieser Nebenwirkungen auftreten müssen, kann es sein, dass Sie dernich arztliche Hilfe benötigen, wenn sie auftreten. Wird dieses Arzneimittel allein angewendet, ist das Auftreten einiger dieser Wirkungen weniger wahrscheinlich und einige sind gar nicht aufgetreten.

#### **Psyche und zentrales Nervensystem:**

Einige Patienten können Depressionen bei der Anwendung dieses Arzneimittels allein oder in Kombination mit Ribavirin bekommen. In einigen Fällen traten Gedanken, das Leben anderer zu bedrohen, Selbstmordgedanken oder aggressives Verhalten (manchmal gegen andere Personen gerichtet) auf. Einzelne Patienten haben tatsächlich Selbstmord begangen. Begeben Sie sich umgehend in ärztliche Behandlung, wenn Sie Depressionen entwickeln oder Selbstmordgedanken haben oder Änderungen in Ihrem Verhalten bemerken. Bitten Sie ein Familienmitglied oder einen nahen Freund, Ihnen dabei zu helfen, aufmerksam auf Anzeichen von Depressionen oder Änderungen in Ihrem Verhalten zu achten.

Kinder und Jugendliche neigen besonders dazu, während der Behandlung mit diesem Arzneimittel und Ribavirin Depressionen zu entwickeln. Suchen Sie unverzüglich Ihren Arzt auf oder nehmen Sie ärztliche Nothilfe in Anspruch, wenn das Kind irgendwelche ungewöhnlichen Verhaltensmuster zeigt, sich niedergeschlagen fühlt oder das Gefühl hat sich selbst oder anderen Schaden zufügen zu wollen.

#### Wachstum und Entwicklung (Kinder und Jugendliche):

Bei einer bis zu einem Jahr dauernden Behandlung mit diesem Arzneimittel in Kombination mit Ribavirin wiesen manche Kinder und Jugendliche nicht die zu erwartende Körpergrößen- und Gewichtszunahme auf. Manche Kinder erreichten innerhalb der ersten 5 ½ Jahre nach Ende der

Sprechen Sie umgehend mit Ihrem Arzt, wenn eine der folgenden schweren Nebenwirkungen während der Behandlung auftritt:

Sehr häufige Nebenwirkungen (kann mehr als 1 Behandelte von 10 betreffen)

Probleme mit der Atmung (einschließlich Kurzatmigkeit),

Niedergeschlagenheit,

Schwierigkeiten beim Schlafen Denken oder V

- starke Magenschmerzen oder –krämpfe,
- Fieber oder Schüttelfrost einige Wochen nach Behandlungsbegit
- schmerzende oder entzündete Muskeln (manchmal schwerw

## Häufige Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Behandelte von 100 Vet) effen)

- Schmerzen im Brustkorb; Veränderungen des Herzs hl
- Verwirrtheit,
- Schwierigkeiten aufmerksam zu bleiben, Taul sgefühl oder Kribbeln,
- Schwierigkeiten oder Unvermögen, Wasser Schmerzen im unteren Rücken oder an d zu lassen.
- Probleme mit den Augen oder Seh- oder Hörstörungen,
- Schwerwiegende oder schmerzhale Ritung der Haut oder der Schleimhaut,
- Starkes Nasenbluten, Zahnfleis molliten oder Blutung an anderen Körperstellen.

# Gelegentliche Nebenwirkungen Raud bis 10 Behandelte von 1.000 betreffen)

- Verlangen sich selbet zu schaden,
- Halluzinationen

# ann 1 bis 10 Behandelte von 10.000 betreffen)

- pfanfall"),
- nenes Blut im Stuhl (oder schwarzer, teeriger Stuhl),

# mit nicht bekannter Häufigkeit (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren bt abschätzbar)

angen anderen zu schaden

Nebenwirkungen, die bei Erwachsenen berichtet wurden, umfassen:

#### ehr häufige Nebenwirkungen (kann mehr als 1 Behandelte von 10 betreffen):

- Niedergeschlagenheit, Reizbarkeit, Einschlaf- oder Durchschlafstörungen, Gefühl von Angst oder Nervosität, Konzentrationsstörungen, Gefühlsschwankungen,
- Kopfschmerzen, Schwindel, Müdigkeitsgefühl, Schüttelfrost, Fieber, grippeartige Symptome, Virusinfektion, Schwächegefühl,
- Schwierigkeiten beim Atmen, Pharyngitis (Rachenentzündung), Husten,
- Magenschmerzen, Erbrechen, Übelkeit, Durchfall, Appetitverlust, Gewichtsverlust, Mundtrockenheit.
- Haarausfall, Juckreiz, Hauttrockenheit, Hautausschlag, Reizung oder Rötung (und selten Hautschäden) an der Injektionsstelle,

- verminderte Anzahl der roten Blutzellen (was Müdigkeit, Kurzatmigkeit und Schwindel verursachen kann), verminderte Anzahl an bestimmten weißen Blutkörperchen (was Sie anfälliger für verschiedene Infektionen macht),
- Schmerzen in den Gelenken und der Muskulatur, Muskel- und Knochenschmerzen.

#### Häufige Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Behandelte von 100 betreffen):

- verminderte Anzahl der für die Blutgerinnung zuständigen Zellen (Blutplättchen), was zu einer erhöhten Neigung zu Blutergüssen und Spontanblutungen führen kann, erhöhte Harnsäure im Blut (wie bei Gicht), niedriger Calciumspiegel im Blut,
- Abnahme der Schilddrüsenfunktion (was Sie müde oder depressiv machen, Ihre Kälteempfindlichkeit steigern und andere Symptome hervorrufen kann), Überfunktion der Schilddrüse (was Nervosität, Hitzeunverträglichkeit und verstärktes Schwitzen, Gewichtsabnahme, Herzklopfen und Zittern verursachen kann), geschwollene Drüsen (vergrößerte Lymphknoten), Durst,
- Verhaltensstörung oder aggressives Verhalten (manchmal gegen andere gerichtet), Unrahe (Agitiertheit), Nervosität, Schläfrigkeit, schlechtes Schlafen, ungewöhnliche Träume, mangelndes Interesse an Aktivitäten einschließlich am Sex, Erektionsstörungen, gesteigerter Appetit, Verwirrtheit, zitternde Hände, Koordinationsschwäche, Drehsohvingel, Taubheitsgefühl, Schmerzen oder Kribbeln, gesteigertes oder verminderter, Testgefühl, Muskelsteifheit, Schmerzen in den Gliedmaßen, Gelenkentzündung Migräne, vermehrtes Schwitzen,
- Augenschmerzen oder -infektionen, verschwommenes Sehen, rockenes oder tränendes Auge, Hörstörungen/Hörverlust, Ohrenklingeln,
- Nasennebenhöhlenentzündung, Infektionen des Atemtaktes, verstopfte oder laufende Nase, Schwierigkeiten beim Sprechen, Nasenbluten, Fieberbläsoren (Herpes simplex), Pilzinfektionen oder bakterielle Infektionen, Infektion am Oht/Ohtenschmerzen,
- Magenverstimmung, Sodbrennen, Rötung ode vunde Stellen im Mund, Brennen auf der Zunge, rotes Zahnfleisch oder Zahnfleischbieter Verstopfung, Blähungen (Flatulenz), Völlegefühl, Hämorrhoiden, wunde Zunge, Geschmacksveränderungen, Zahnprobleme, massiver Flüssigkeitsverlust, Lebervag öherung,
- Schuppenflechte (Psoriasis), Sonnen ichtempfindlichkeit, Hautausschlag mit erhabenen, fleckigen Bereichen, Hautrötung odel Hautstörungen, geschwollenes Gesicht, geschwollene Hände oder Füße, Ekzem (ertzür dete, gerötete, juckende und trockene Haut mit möglichen nässenden Hautveränderungen), Akne, Nesselsucht, abnormale Haarstruktur, Nagelveränderungen, Schmerzen an der Injektionsstelle,
- Menstruationsstörungen, unregelmäßige Menstruation, Ausfall der Menstruation, ungewöhnlich starke oder lange Verschuation, Probleme an den Eierstöcken oder der Scheide, Schmerzen in der Brust, Sexualorobleme, Reizung der Prostatadrüse, gesteigerter Harndrang,
- Schmerzen im Erustkorb, Schmerzen auf der rechten Seite im Bereich Ihrer Rippen, Unwohlsen, niedriger oder hoher Blutdruck, Ohnmachtsgefühl, Hitzewallungen, Herzklopfen, schneiler Verzschlag.

#### Gelegaringe Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Behandelte von 1.000 betreffen):

- Selbstmord, Selbstmordversuch, Gedanken, sich selbst schaden zu wollen, Panikattacke, Wahnvorstellungen, Halluzinationen,
  - Überempfindlichkeitsreaktion auf das Arzneimittel, Herzattacke,
  - Bauchspeicheldrüsenentzündung, Knochenschmerzen und Diabetes mellitus,
- weiße Ablagerungen auf der Netzhaut (Cotton-Wool-Herde).

#### Seltene Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Behandelte von 10.000 betreffen):

- Diabetische Ketoazidose (medizinischer Notfall aufgrund einer Ansammlung von Keton-Körpern im Blut als Folge einer außer Kontrolle geratenen Zuckerkrankheit),
- Krampfanfälle und bipolare Störungen (Störungen des Gemütszustandes charakterisiert durch sich abwechselnde Phasen von Traurigkeit und Erregung),
- Augenprobleme einschließlich Änderungen der Sehkraft, Schädigung der Netzhaut, Verengung/Verstopfung der Netzhautarterie, Entzündung des Sehnervs, Schwellung am Auge,

- Herzmuskelschwäche (kongestive Herzinsuffizienz), Herzrhythmusstörungen, Entzündung des Herzbeutels (Perikarditis), Entzündung und Abbau von Muskelgewebe und peripheren Nerven, Nierenprobleme,
- Sarkoidose (Erkrankung, die durch anhaltendes Fieber, Gewichtsverlust, Schmerzen und Anschwellen von Gelenken, Hautläsionen und geschwollene Drüsen charakterisiert ist).

# Sehr seltene Nebenwirkungen (kann weniger als 1 Behandelte von 10.000 betreffen):

- Aplastische Anämie, Schlaganfall (zerebrovaskuläre Vorfälle), toxisch epidermale Nekrolyse/Stevens-Johnson-Syndrom/Erythema multiforme (ein Spektrum an Hautausschlägen mit unterschiedlichem Schweregrad bis hin zum Tod, die mit Bläschen im Mund, in der Nase, in den Augen und auf anderen Schleimhäuten sowie mit der Ablösung der betroffenen Hautareale verbunden sein können).
- Sehr selten trat im Zusammenhang mit alfa Interferonen Bewusstlosigkeit auf, hauptsäter bei mit hohen Dosen behandelten älteren Patienten.

# Nebenwirkungen mit nicht bekannter Häufigkeit (Häufigkeit auf Grundlage der Prägbaren Daten nicht abschätzbar):

- Erythrozytenaplasie (eine Erkrankung, bei der der Körper gar keine oder ver hindert rote Blutkörperchen produziert). Dies verursacht eine schwere Anämie, zu die Symptomen ungewöhnliche Müdigkeit und Energielosigkeit gehören.
- Gesichtslähmung (Schwäche und Herabhängen einer Gesichtshälft), schwere allergische Reaktionen wie Angioödem (eine allergische Hauterkrankung, die charakterisiert ist durch örtlich begrenzte Schwellungen der Haut und ihrer Unte fratschichten, der Schleimhäute und manchmal auch der inneren Organe), Manie (exzessi e od. 7 nicht nachvollziehbare Überschwänglichkeit), Perikarderguss (eine Flüssigksiten sammlung, die sich zwischen dem Perikard (Herzbeutel) und dem Herzen selbst en wickelt), Vogt-Koyanagi-Harada-Syndrom (eine autoimmun-entzündliche Krankheit die Geschugen, die Haut und die Ohrmembranen sowie die Hirn- und Rückenmarkshäute angre (F), Veränderung der Zungenfarbe.
- Gedanken, das Leben anderer zu bedichen.
- Lungenfibrose (Vernarbung an der Ang.)
- Pulmonale arterielle Hypertonie eine Krankheit, bei der eine schwerwiegende Verengung der Blutgefäße in den Lungen vorlägt, die zu hohem Blutdruck in den Blutgefäßen führt, die das Blut vom Herz zu den Lungen vansportieren. Insbesondere kann dies bei Patienten mit Risikofaktoren, wie z. B. AUV infektion oder schweren Lebererkrankungen (Zirrhose), auftreten. Die Neben virkungen können zu verschiedenen Zeitpunkten während der Behandlung auftre er in der Regel ist dies einige Monate nach dem Behandlungsbeginn mit PegIntron der Aul.
- Hepatitis-B-Reakit Aierung in HCV/HBV-koinfizierten Patienten (Wiederauftreten einer Hepatitis-B-Extrankung).

Wenn Sie ein unt HCV/HIV-co-infizierter erwachsener Patient sind, der HAART erhält, kann das Hinzufügen dieses Arzneimittels und Ribavirin das Risiko erhöhen für Laktatazidose, Leberversagen und dra Ektrackeln von Abnormalitäten des Blutes (verminderte Zahl an roten Blutkörperchen, die Saventoff transportieren, verminderte Zahl an bestimmten weißen Blutkörperchen, die Infektionen bekämpfen, und Blutgerinnungszellen, sogenannte Thrombozyten).

Te folgenden anderen Nebenwirkungen (noch nicht oben aufgeführt) sind unter der Kombinationstherapie dieses Arzneimittels und Ribavirin-Kapseln (Erwachsene) bei mit HCV/HIV co-infizierten Patienten aufgetreten, die HAART erhielten:

- orale Candidose (Mundsoor),
- gestörter Fettstoffwechsel,
- verminderte CD4-Lymphozytenzahl,
- verminderter Appetit,
- Rückenschmerzen,
- Hepatitis,
- Gliederschmerzen,

diverse Veränderungen von Blut-Laborwerten.

#### Nebenwirkungen bei Kindern und Jugendlichen

Die folgenden Nebenwirkungen sind bei **Kindern und Jugendlichen** aufgetreten:

#### Sehr häufige Nebenwirkungen (kann mehr als 1 Behandelter von 10 betreffen):

- Appetitverlust, Schwindel, Kopfschmerzen, Erbrechen, Übelkeit, Magenschmerzen,
- Haarausfall, Hauttrockenheit, Gelenk- und Muskelschmerzen, Rötung an der Injektionsstelle,
- Reizbarkeit, Müdigkeitsgefühl, Unwohlsein, Schmerzen, Schüttelfrost, Fieber, grippeartige Symptome, Schwächegefühl, Rückgang der Wachstumsrate (altersgemäße Körpergröße und altersgemäßes Körpergewicht).
- verminderte Anzahl der roten Blutzellen, was Müdigkeit, Kurzatmigkeit und Schwindel verursachen kann.

# Häufige Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Behandelte von 100 betreffen):

- Pilzinfektion, Erkältung, Fieberbläschen, Pharyngitis (Rachenentzündung). Nasennebenhöhlenentzündung, Infektion am Ohr, Husten, Halsschmerzer Augenschmerzen.
- verminderte Anzahl der für die Blutgerinnung zuständigen Zellen (Blutpl n), was zu einer erhöhten Neigung zu Blutergüssen und Spontanblutungen führen La schwollene Drüsen (vergrößerte Lymphknoten), veränderte Blutwerte bei Schilddrüsenberunden, Abnahme der Schilddrüsenfunktion (was Sie müde oder depressiv machen, vre Kälteempfindlichkeit steigern und andere Symptome hervorrufen kann),
- Drang oder Versuch, sich selbst Schaden zuzufügen, a es Verhalten. Unruhe (Agitiertheit), Zorn, Stimmungsschwankungen, Ne der Unruhe, Depression, Angstgefühl, Einschlaf- oder Durchschlafstörungth, exotionale Instabilität, schlechtes Schlafen, Schläfrigkeit, Konzentrationsschwieri
- Veränderung des Geschmackssinns, Durchfall, Wagenverstimmung, Schmerzen im Mund,
- Ohnmacht, Herzklopfen, schneller Herz chlag, Hitzewallungen, Nasenbluten,
- wunde Stellen im Mund, Abschälen des Haut auf den Lippen und Risse im Mundwinkel, Hautausschlag, Hautrötung, Jucken kzem (entzündete, gerötete, juckende und trockene Haut mit möglichen nässenden Hautveränt erungen), Akne, Rückenschmerzen, Muskel-Luck Nochenschmerzen, Gliederschmerzen, Trockenheit, Schmerz,
- Hautausschlag, Reizung od Juken an der Injektionsstelle.

# Gelegentliche Nebenwirk (Der kann 1 bis 10 Behandelte von 1.000 betreffen):

- Schmerzen oder Kilderigkeiten beim Wasserlassen, veränderter Harndrang, Eiweiß-Han, schmerzhafte Menstruation, Ausscheidung in
- bereich (durch Maden- oder Spulwürmer), Entzündung der Magenschleimhaut mschleimhaut, Zahnfleischentzündung, Vergrößerung der Leber,
  - galtensstörung, Gemütsschwankung, Angstgefühl, Alptraum, Zittern, Verminderung nns, Taubheitsgefühl oder Kribbeln, ausstrahlende Schmerzen entlang eines oder er Nerven, Schläfrigkeit,
  - Blutungen der Bindehaut (Schleimhaut auf der Innenfläche der Augenlider), juckende Augen, ugenschmerzen, verschwommenes Sehen, Lichtempfindlichkeit,
    - niedriger Blutdruck, Blässe, Nasenbeschwerden, laufende Nase, keuchende Atmung, Atembeschwerden, Schmerzen oder Beschwerden im Brustkorb,
- Hautrötung, -schwellung, -schmerzen, Gürtelrose, Sonnenlichtempfindlichkeit der Haut, Ausschlag mit erhabenen fleckigen Hautveränderungen, Hautverfärbungen, Abschuppung der Haut, Verkürzung von Muskelgewebe, Muskelzucken, Schmerzen im Gesicht, Bluterguss.

# 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 Anhang V aufgeführte nationale Meldesystem anzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Hinweis für erwachsene Patienten, denen eine Kombinationstherapie bestehend aus diesem Arzneimittel, Boceprevir und Ribavirin verordnet wurde: Bitte lesen Sie den jeweiligen Abschnitt "Welche Nebenwirkungen sind möglich?" in den Packungsbeilagen dieser Arzneimittel.

#### 5. Wie ist PegIntron aufzubewahren?

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht verwenden.

Im Kühlschrank lagern (2°C-8°C).

Verwenden Sie die zubereitete Lösung (die Lösung, die Sie durch Zusetzen de Injektionszwecke zum PegIntron-Pulver hergestellt haben) sofort oder inne 4 Stunden, falls sie im Kühlschrank (2°C-8°C) aufbewahrt wurde.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nicht verwenden, wenn Sie farbliche Veränderungen des Pulvers, das weiß sein sollte, bemerken. Die zubereitete Lösung sollte klar und Zarbios sein. Wenden Sie sie nicht an, wenn sie verfärbt ist oder Partikel vorliegen. PegIntron-Da chflaschen sind nur zur Einmalanwendung vorgesehen. Etwaige nicht verwende ist zu verwerfen.

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

#### Inhalt der Packung und weite 6.

#### Was PegIntron enthält

Der Wirkstoff ist: Pe n alfa-2b.

ver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung PegIntron 50 Mikrogra hält 50 Mikrogramm Peginterferon alfa-2b auf Proteinbasis berechnet. liefert 50 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn diese wie Jede Durchstech

rogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung chflasche enthält 80 Mikrogramm Peginterferon alfa-2b auf Proteinbasis berechnet. rchstechflasche liefert 80 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn diese wie hlen zubereitet wurde.

Intron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Jede Durchstechflasche enthält 100 Mikrogramm Peginterferon alfa-2b auf Proteinbasis berechnet. Jede Durchstechflasche liefert 100 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn diese wie empfohlen zubereitet wurde.

PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Jede Durchstechflasche enthält 120 Mikrogramm Peginterferon alfa-2b auf Proteinbasis berechnet. Jede Durchstechflasche liefert 120 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn diese wie empfohlen zubereitet wurde.

PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung Jede Durchstechflasche enthält 150 Mikrogramm Peginterferon alfa-2b auf Proteinbasis berechnet. Jede Durchstechflasche liefert 150 Mikrogramm/0,5 ml Peginterferon alfa-2b, wenn diese wie empfohlen zubereitet wurde.

Die sonstigen Bestandteile sind:

<u>Pulver</u>: Dinatriumhydrogenphosphat, Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Sucrose und Polysorbat 80.

Lösungsmittel: Wasser für Injektionszwecke.

# Wie PegIntron aussieht und Inhalt der Packung

Dieses Arzneimittel besteht aus einem Pulver und einem Lösungsmittel (Flüssigkeit) zur Herktung einer Injektionslösung.

Das weiße Pulver ist in einer 2 ml Durchstechflasche aus Glas enthalten und das klare und Geblose Lösungsmittel in einer 2 ml Glasampulle abgefüllt.

PegIntron wird in unterschiedlichen Packungsgrößen angeboten:

- 1 Durchstechflasche mit Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung und I Ampulle mit Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung;
- 1 Durchstechflasche mit Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, 1 Ampulle mit Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung, 1 Injektionspritze, 2 Injektionsnadeln und 1 Reinigungstupfer;
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung und 4 Ampullen mit Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung.
- 4 Durchstechflaschen mit Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung, 4 Ampullen mit Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung, 4 Injektionsspritzen, 8 Injektionsnadeln und 4 Reinigungstupfer;
- 6 Durchstechflaschen mit Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung und 6 Ampullen mit Lösungsmittel zur Herstellung einer Vierkionslösung;
- 12 Durchstechflaschen mit Pulver zur herstellung einer Injektionslösung, 12 Ampullen mit Lösungsmittel zur Herstellung einer Ligektionslösung, 12 Injektionsspritzen, 24 Injektionsnadeln und 12 Reinigungstupfer.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### Pharmazeutischer Utte nehmer

Merck Sharp & Dohne P.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarten Niederlands

#### Hers elle

SV Lab. N.V. Industriepark, 30 L.2220 Heist-op-den-Berg Belgien

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

#### België/Belgique/Belgien

MSD Belgium BVBA/SPRL Tel: 0800 38 693 (+32(0)27766211) dpoc belux@merck.com

#### България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД Тел.: +359 2 819 3737 info-msdbg@merck.com

# Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o. Tel: +420 233 010 111 dpoc czechslovak@merck.com

#### **Danmark**

MSD Danmark ApS Tlf: +45 4482 4000 dkmail@merck.com

#### **Deutschland**

MSD SHARP & DOHME GMBH Tel: 0800 673 673 673 (+49 (0) 89 4561 2612) e-mail@msd.de

#### **Eesti**

Merck Sharp & Dohme OÜ Tel.: +372 6144 200 msdeesti@merck.com

#### Ελλάδα

MSD A. $\Phi$ .B.E.E. T $\eta\lambda$ : +30 210 98 97 300 dpoc\_greece@merck.com

#### España

Merck Sharp & Dohme le scraña, S.A Tel: +34 91 321 06 00 msd info@merck.com

#### France

Tél: +33-07 80 46 40 40

#### Hrvatska

Verck Sharp & Dohme d.o.o. Tel: +385 1 6611 333 croatia info@merck.com

#### **Ireland**

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health) Limited Tel: +353 (0)1 2998700 medinfo\_ireland@merck.com

#### Lietuva

UAB Merck Sharp & Dohme Tel. +370 5 278 02 47 msd lietuva@merck.com

#### Luxembourg/Luxemburg

MSD Belgium BVBA/SPRL Tel: +32(0)27766211 dpoc\_belux@merck.com

#### Magyarország

MSD Pharma Hungary Kft. Tel.: +36 1 888 5300 hungary msd@merck.com

#### Malta

Merck Sharp & Dohme Cypels Kirdited Tel: 8007 4433 (+356 9981 555) malta\_info@merck.com

#### Nederland

Merck Sharp & Dohme BV Tel: 0800 999 000 (+31 23 5153153) medical into Maymerck.com

#### Jos go

M.D (Norge) AS T.F +47 32 20 73 00 msdnorge@msd.no

# Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H. Tel: +43 (0) 1 26 044 msd-medizin@merck.com

#### Polska

MSD Polska Sp. z o.o. Tel: +48 22 549 51 00 msdpolska@merck.com

#### **Portugal**

Merck Sharp & Dohme, Lda Tel: +351 21 4465700 clic@merck.com

#### România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L. Tel: +40 21 529 2900 msdromania@merck.com

#### Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o. Tel: +386 1 5204 201 msd.slovenia@merck.com

## Ísland

Vistor hf.

Sími: + 354 535 7000

#### Italia

MSD Italia S.r.l. Tel: +39 06 361911 medicalinformation.it@merck.com

#### Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Tηλ.: 800 00 673 (+357 22866700) cyprus info@merck.com

#### Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Latvija Tel: +371 67364224 msd lv@merck.com

#### Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, s. r. o. Tel: +421 2 58282010 dpoc czechslovak@merck.com

#### Suomi/Finland

MSD Finland Oy Puh/Tel: +358 (0)9 804 650 info@msd.fi

#### **Sverige**

Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB Tel: +46 77 5700488 medicinskinfo@merck.com

#### **United Kingdom**

Merck Sharp & Dohme Limited Tel: +44 (0) 1992 467272 medicalinformationuk@merck.com

# Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im MM/JJJJ

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Arzneimetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur http://www.ema.europa.eu verfügber

# Wie Sie PegIntron selbst injizieren

Ihr Arzt/Ihre Ärztin oder sein/ihr/e Assistent/in wird Ihnen zeigen, wie Sie die Selbstinjektion dieses Arzneimittels vornehmen. Versuchen Sie nicht, die Selbstinjektion durchzuführen, bevor Sie sicher sind, die Vorgehensweise und die Erfordernisse der Selbstinjektion verstanden zu haben. Die folgenden Anweisungen erklären Ihnen, wie Sie dieses Arzneimittel selbst injizieren. Bitte lesen Sie die Anweisungen sorgfältig durch und befolgen Sie sie Schritt für Schritt.

#### Vorbereitung

#### Stellen Sie die notwendigen Gegenstände bereit, bevor Sie beginnen:

- Eine Durchstechflasche PegIntron-Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung;
- Eine Ampulle mit Wasser für Injektionszwecke als Lösungsmittel, um die PegIntron-Injektionszwecke als Lösungszwecke als Lösungswich als
- Eine 1 ml-Spritze;
- Eine lange Nadel (zum Beispiel 0,8 x 40 mm [21 Gauge 1,5 Inch]), die dazu verweite wird, das Wasser für Injektionszwecke der PegIntron-Durchstechflasche mit dem Pulver zuzuseizen;
- Eine kurze Nadel (zum Beispiel 0,3 x 13 mm [30 Gauge 0,5 Inch]) für die subsuche Injektion;
- Einen Reinigungstupfer.

Waschen Sie gründlich Ihre Hände.

#### Zubereitung von PegIntron, Pulver zur Herstellung einer Injektionslösung

Vor dem Auflösen kann dieses Arzneimittel entweder als weißer, tal lettenförmiger Festkörper (unversehrt oder in Bruchstücken) oder als weißes Pulver vorlie er.

Wird die gesamte Menge an Lösungsmittel mit der gesamten Wenge an PegIntron-Pulver gemischt, so hat die Lösung die korrekte Konzentration, um Ihre Dosis ab un tessen (d.h. die auf den Packmitteln erwähnte Menge ist in 0,5 ml enthalten).

Eine geringe Menge geht während der Herstellung des Arzneimittels zur Injektion verloren, wenn die Dosis abgemessen und injiziert wird. Daher enhältliede Durchstechflasche eine Überfüllung an Lösungsmittel und PegIntron-Pulver, um eine Verabreichung der auf den Packmitteln erwähnten Dosis an PegIntron-Injektionslösung in 0,5 ml zu ze valsteisten.

- Entfernen Sie den Schnappdecke von der PegIntron-Durchstechflasche.
- Reinigen Sie die Gummiobe Gache der Durchstechflasche mit einem Reinigungstupfer. Sie können den Tupfer aufbewähren, um die Hautstelle zu reinigen, an der Sie die Dosis injizieren.
- Nehmen Sie die Spritze aus der Verpackung, berühren Sie dabei nicht das vordere Ende der Spritze.
- Nehmen Sie die Ang Nadel und setzen Sie sie fest auf das vordere Ende der Spritze auf.
- Entfernen Sie der Nadelschutz, ohne dabei die Nadel zu berühren und behalten Sie die Spritze mit der Nadel in Ihrer Hand.
- Klopfen Sie behutsam an das obere Ende der Ampulle mit dem Lösungsmittel, um zu gewählle, ten, dass sich die gesamte Flüssigkeit im unteren Teil der Ampulle befindet.
- Br chen Sie den Hals der Ampulle mit dem Lösungsmittel ab.
- Führer Sie die Nadel in die Ampulle mit dem Lösungsmittel ein und entnehmen Sie die gesamte Menge an Lösungsmittel.

Dann durchstechen Sie mit der Nadel die Gummioberfläche der PegIntron-Durchstechflasche. Platzieren Sie vorsichtig die Nadelspitze gegen die Glaswand der Durchstechflasche ohne dabei die gereinigte Oberseite der Durchstechflasche mit Ihren Händen zu berühren.

- Spritzen Sie das Lösungsmittel **LANGSAM** hinein, indem Sie den Flüssigkeitsstrahl auf die Glaswand der Durchstechflasche richten. Zielen Sie mit dem Flüssigkeitsstrahl weder direkt auf den weißen Festkörper oder das Pulver, noch injizieren Sie die Flüssigkeit schnell, da dies eine größere Menge an Blasen hervorruft. Die Lösung kann für wenige Minuten trüb oder blasig erscheinen. Dies ist normal und kein Grund zur Beunruhigung.
- Um den gesamten Inhalt zu lösen, schwenken Sie die PegIntron-Durchstechflasche mit leicht kreisenden Bewegungen, wobei Sie die Nadel mit der aufgesetzten Spritze in der Durchstechflasche belassen.
- Nicht schütteln, sondern drehen Sie vorsichtig die Durchstechflasche kopfüber nach unten, bis

- jegliches Pulver an der Oberseite der Durchstechflasche gelöst ist.
- Der gesamte Inhalt sollte jetzt vollständig aufgelöst sein.
- Stellen Sie nun die Durchstechflasche aufrecht hin, so dass in der Lösung vorhandene Luftblasen an die Oberfläche der Lösung aufsteigen können. Hat sich die Lösung geklärt und sind alle Luftblasen an die Oberfläche der Lösung aufgestiegen, sollten Sie eine klare Lösung mit einem kleinen Kranz an winzigen Bläschen an der Oberfläche haben. Wenden Sie die Lösung sofort an. Kann die Lösung nicht sofort angewendet werden, so kann sie bis zu 24 Stunden im Kühlschrank aufbewahrt werden.

## Abmessen der PegIntron-Dosis aus dem zubereiteten Pulver für die Injektion

Drehen Sie mit einer Hand die Flasche und die Spritze um. Vergewissern Sie sich, dass sich die Nadelspitze in der zubereiteten PegIntron-Lösung befindet. Ihre andere Hand ist somit frei, um de Kolben zu bewegen. Ziehen Sie den Kolben langsam heraus, um etwas mehr als die von Ihre der verschriebene Dosis in die Spritze aufzuziehen.

Halten Sie die Spritze so, dass die Nadel in der Durchstechflasche nach oben gerichtet ist. In fernen Sie die Spritze von der langen Nadel, wobei Sie die Nadel in der Durchstechflasche be assen und die Spitze der Spritze nicht berühren. Nehmen Sie nun die kurze Nadel und stecken Sie seest auf die Spitze der Spritze auf. Ziehen Sie den Nadelschutz von der Spritzennadel und kentrolieren Sie, ob sich Luftblasen in der Spritze befinden. Sollten Sie Blasen bemerken, so ziehen Sie den Kolben geringfügig zurück; klopfen Sie leicht an die Spritze, wobei die Nadel nzen oben zeigt, bis die Blasen verschwinden. Schieben Sie den Kolben langsam bis zur richtigen Dosierung zurück. Setzen Sie den Nadelschutz wieder auf und legen Sie die Spritze mit der Nadel auf vine flache Oberfläche.

Vergewissern Sie sich, dass die Lösung Raumtemperatur (bir 2,25°C) hat. Ist die Lösung kalt, so wärmen Sie die Spritze zwischen Ihren Handflächen an. Kontrolheren Sie vor der Anwendung visuell die hergestellte Lösung: wenden Sie sie nicht an, wenn Verfasbangen (Veränderung der ursprünglichen Farbe der Lösung) oder Partikel vorliegen. Vetzt können Sie die Injektion vornehmen.

#### Injektion der Lösung

Wählen Sie die Injektionsstelle aus. Die beste Injektionsstellen sind Gewebe mit einer Fettschicht zwischen Haut und Muskel. Dies sind Oberschenkel, äußerer Oberarm (um diese Stelle zu verwenden, kann die Hilfe einer weiteren Person nötig sein) und Bauch (außer Bauchnabel oder Leistengegend). Sollten Sie außergewöhnlich schlark sein, so verwenden Sie nur den Oberschenkel oder den äußeren Oberarm zur Injektion.

## Wechseln Sie jedesmal die Niektionsstelle.

Reinigen und desinfizie en Sie die Haut, wo die Injektion erfolgen soll. Warten Sie, bis die Fläche trocken ist. Entfernen Sie den Nadelschutz. Mit einer Hand bilden Sie eine Hautfalte. Mit der anderen Hand halten Sie die Spritze wie einen Bleistift. Stechen Sie die Nadel in einem Winkel von annähernd 45° in die Plautfalte. Nachdem die Nadel liegt, nehmen Sie die Hand, die Sie zum Einstechen in die Haut benutzt haben, weg und verwenden sie nun dazu, den Spritzenschaft zu halten. Ziehen Sie en Kolben sehr leicht mit einer Hand zurück. Kommt Blut in die Spritze, so haben Sie ein Blutgefüb erroffen. Injizieren Sie dann nicht an dieser Stelle; entfernen Sie die Nadel und wiede holen Sie das Vorgehen. Injizieren Sie die Lösung, indem Sie den Kolben langsam vollständig nach unten drücken.

Zielen Sie die Nadel gerade aus der Haut heraus. Wenn nötig, drücken Sie mehrere Sekunden mit whem kleinen Verband oder einer sterilen Gaze auf die Injektionsstelle. Die Injektionsstelle nicht massieren. Blutet die Stelle, so decken Sie sie mit einem Pflaster ab.

Die Durchstechflasche, die Ampulle und die Injektionsmaterialien zum Einmalgebrauch sind zu verwerfen. Entsorgen Sie die Spritze und die Nadeln sicher in einem geschlossenen Behälter.

#### Gebrauchsinformation: Information für Anwender

PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

Peginterferon alfa-2b

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

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nicht auf lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apolieker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter.
   Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Leschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich al Zhren 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 PegIntron und wofür wird es angewerd.
- 2. Was sollten Sie vor der Anwendung vor PegIntron beachten?
- 3. Wie ist PegIntron anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich
- 5. Wie ist PegIntron aufzubewahren
- 6. Inhalt der Packung und weiter Informationen

## 1. Was ist PegIntron urd wofür wird es angewendet?

Der arzneilich wirksein. Bestandteil dieses Arzneimittels ist ein Peginterferon alfa-2b genanntes Protein, das zur Arzneimittelklasse der Interferone gehört. Interferone werden von Ihrem Immunsystem febildet, um Infektionen und schwere Krankheiten zu bekämpfen. Dieses Arzneimittel wird in Ihren Koper gespritzt (injiziert), um zusammen mit Ihrem Immunsystem zu wirken. Dieses Arzneimitter vird zur Behandlung von chronischer Hepatitis C, einer Virusinfektion der Leber, verwender

#### Erwachsene

Nie Kombination dieses Arzneimittels mit Ribavirin und Boceprevir wird für einige Erscheinungsformen einer chronischen Hepatitis-C-Virusinfektion (auch HCV-Infektion genannt) bei erwachsenen Patienten, die 18 Jahre und älter sind, empfohlen. Es kann bei Erwachsenen angewendet werden, deren HCV-Infektion bisher noch nicht behandelt worden ist oder die bisher sogenannte Interferone oder pegylierte Interferone angewendet haben.

Die Kombination dieses Arzneimittels mit Ribavirin wird zur Behandlung von Erwachsenen empfohlen, die 18 Jahre oder älter sind und mit diesen Arzneimitteln noch nicht vorbehandelt wurden. Dies schließt Erwachsene ein, die auch mit HIV (Humanes Immundefizienz-Virus) infiziert und dabei klinisch stabil sind. Die Kombination ist auch indiziert bei Erwachsenen, die auf eine vorausgegangene

Kombinationstherapie mit Interferon alfa bzw. Peginterferon alfa und Ribavirin oder auf eine Therapie allein mit Interferon alfa nicht angesprochen oder einen Rückfall erlitten haben.

Liegt bei Ihnen ein medizinischer Umstand vor, der die Anwendung von Ribavirin gefährlich macht, oder wenn Sie bereits ein Problem bei der Einnahme hatten, wird Ihr Arzt Ihnen wahrscheinlich dieses Arzneimittel allein verschreiben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Dieses Arzneimittel wird in Kombination mit Ribavirin bei Kindern ab einem Alter von 3 Jahren die Jugendlichen mit nicht vorbehandelter chronischer Hepatitis C angewendet.

#### 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von PegIntron beachten?

# PegIntron darf nicht angewendet werden

Sie sollten vor Beginn der Behandlung Ihren Arzt informieren, wenn Sie ind, für das Sie Sorge tragen:

- allergisch gegen Peginterferon alfa-2b oder einen der in Abschnitt denannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- allergisch gegen irgendein Interferon sind.
- schwerwiegende Probleme mit dem Herzen hatten.
- eine Herzerkrankung haben, die in den letzten 6 icht unter Kontrolle gewesen ist.
- einen ernsten Gesundheitszustand haben, der Sie
- Autoimmunhepatitis oder andere Probleme mi h Immunsystem haben.
- ein Arzneimittel einnehmen, das Ihr Immuns unterdrückt (schwächt).
- eine fortgeschrittene, unkontrollierte Letererkrankung haben (außer Hepatitis C).
- eine Schilddrüsenerkrankung haben, die sich durch Arzneimittel nicht gut beherrschen lässt.
- Epilepsie haben, eine Störung, die impfe (Anfälle oder "Krampfanfälle") auslöst.
- (si he Abschnitt "Anwendung von PegIntron zusammen mit mit Telbivudin behandelt werde anderen Arzneimitteln").

Sie dürfen PegIntron nicht akwenden, wenn eine der oben aufgeführten Umstände auf Sie oder das Kind, für das Sie Sorge trage zutrifft.

der und Jugendliche dieses Arzneimittel **nicht anwenden**, wenn bei ihnen Darüber hinaus dürf jemals schwerwig unde nervliche Beeinträchtigungen oder geistige oder seelische Störungen wie schwere Depress on oder Selbstmordgedanken aufgetreten sind.

sen Sie auch den Abschnitt ..... darf nicht angewendet werden" in den kungsbeilagen zu Ribavirin und Boceprevir, bevor Sie diese in Kombination mit iesem Arzneimittel anwenden.

#### hinweise und Vorsichtsmaßnahmen

chen Sie im Falle einer schweren allergischen Reaktion (wie Schwierigkeiten beim Atmen, keuchende Atmung oder Nesselsucht) unverzüglich einen Arzt auf.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie dieses Arzneimittel anwenden, wenn Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen:

jemals schwerwiegende nervliche Beeinträchtigungen oder geistige oder seelische Störungen hatten oder aus der Vorgeschichte Substanzmissbrauch (z.B. Alkohol oder Drogen) bekannt ist.

Die Anwendung dieses Arzneimittels bei Kindern und Jugendlichen mit bestehenden oder in der Vorgeschichte bestehenden schwerwiegenden psychiatrischen Störungen ist nicht erlaubt (siehe Abschnitt "PegIntron darf nicht angewendet werden").

- wegen einer **psychischen Erkrankung** behandelt werden oder in der Vergangenheit wegen eines Nervenleidens oder einer psychischen Störung, einschließlich **Depression** (wie z. B. Traurigkeitsgefühl, Niedergeschlagenheit) oder **Selbstmord- oder Mordgedanken** behandelt worden sind (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").
- jemals einen **Herzanfall** oder ein **Problem mit dem Herzen** hatten.
- eine Nierenerkrankung haben; Ihr Arzt kann Ihnen eine niedrigere Dosis als üblich verschreiben und Ihre Nierenblutwerte während der Behandlung regelmäßig überwachen. Werd dieses Arzneimittel in Kombination mit Ribavirin angewendet wird, sollte Ihr Arzt Sie oder da Kind, für das Sie Sorge tragen, besonders sorgfältig auf einen Abfall der Anzahl der roten Blutkörperchen überwachen.
- eine **Zirrhose** oder andere **Leberprobleme** haben (außer Hepatitis C).
- Symptome entwickeln, die mit einer Erkältung oder einer anderen Infektion des Mit wiraktes verbunden sind, wie Fieber, Husten oder irgendwelche Schwierigkeiten bei in Atmen.
- **Diabetiker** sind oder **hohen Blutdruck haben**; Ihr Arzt kann eine Augematte wehung bei Ihnen oder dem Kind, für das Sie Sorge tragen, anordnen.
- eine schwere Erkrankung hatten, die die Atmung oder das Blut betrait
- die Hauterkrankungen **Schuppenflechte** oder **Sarkoidose** haben, die sich während der Behandlung mit diesem Arzneimittel verschlechtern können.
- beabsichtigen, **schwanger** zu werden. Besprechen Sie dies mit Ihrem Arzt, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen.
- eine **Organtransplantation** hatten (entweder Niere ode Neber); eine Interferon-Behandlung kann das Risiko für eine Abstoßungsreaktion erhöhen. Beharechen Sie dies unbedingt mit Ihrem Arzt
- zeitgleich gegen HIV behandelt werden (siehr Asschnitt "Anwendung von PegIntron zusammen mit anderen Arzneimitteln").
- eine Infektion mit dem Hepatitis-B-Virts haben oder hatten, da Ihr Arzt Sie vielleicht genauer überwachen möchte.
  - Hinweis: Bitte lesen Sie den Abschaft "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen" in der Packungsbeilage zu **Ribavirin** bevor Sie es in Kombination mit diesem Arzneimittel anwenden.

Zahn- und Munderkrankungen wurden bei Patienten berichtet, die dieses Arzneimittel und Ribavirin im Rahmen einer Kumbinationstherapie erhielten. Es können sich Zahnfleischerkrankungen entwickeln, die zum Zahnverlust führen können. Unter Umständen entwickeln Sie Mundtricken eit oder Erbrechen, wobei beides Ihre Zähne schädigen kann. Es ist wichtig, dass Sie zweitval um Tag gründlich Ihre Zähne reinigen, Ihren Mund ausspülen, wenn Sie erbrechen und darz Sie regelmäßig zahnärztlich untersucht werden.

Während der Behandlung können bei einigen Patienten Augenprobleme oder in seltenen Fällen eine Vermind in in des Sehvermögens auftreten. Vor Beginn der Behandlung sollte Ihr Arzt eine Auger auf rachung durchführen. Sollte irgendeine Sehstörung auftreten, müssen Sie Ihren Arzt informieren und sich einer sofortigen und gründlichen Augenuntersuchung unterziehen. Falls bei Ihnen ein medizinischer Umstand vorliegt, der in der Zukunft zu Augenproblemen führen kann (z.B. Dialetes oder Bluthochdruck), sollten Sie regelmäßige Augenuntersuchungen während der Behandlung erhalten. Verschlechtert sich eine Störung am Auge oder treten neue Störungen am Auge auf, wird Ihre Behandlung abgebrochen werden.

Während der Behandlung mit PegIntron wird Ihr Arzt Ihnen unter Umständen raten, besonders viel Flüssigkeit zu sich zu nehmen, um einen Blutdruckabfall zu vermeiden.

Ihr Arzt wird Ihr Blut vor und während der Behandlung untersuchen, um sicher zu gehen, dass die Behandlung, die Sie erhalten, sicher und wirksam ist.

# Kinder und Jugendliche

Dieses Arzneimittel wird nicht zur Anwendung bei Patienten unter 3 Jahren empfohlen.

# Anwendung von PegIntron zusammen mit anderen Arzneimitteln

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen:

- andere Arzneimittel oder Vitaminpräparate/Nahrungsergänzungsmittel einnehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.
- sowohl mit dem Humanen Immundefizienz-Virus (HIV-positiv) als auch mit dem Hepatitis C-Virus (HCV) infiziert sind und mit einem gegen HIV gerichteten Arzneimittel behandelt werden [nukleosidische Reverse-Transkriptase-Hemmer (NRTI) und/oder hochaktive antiretrovirale Therapie (HAART)]. Ihr Arzt wird Sie hinsichtlich Anzeichen und Symptomidieser Umstände überwachen.
  - O Die Anwendung dieses Arzneimittels in Kombination mit Ribavirin und Arzneimitteln gegen die HIV-Infektion kann das Risiko für das Auftreter einer Laktatazidose, eines Leberversagens und einer Veränderung des Blutbirks Abnahme der Zahl roter Blutzellen, weißer Blutzellen und von Blutplättchen, die an der Blutgerinnung beteiligt sind) erhöhen. Bei Patienten mit einer fortgeschrittenen Lebererkrankung, die eine HAART erhalten, besteht ein erhöhter Risiko für eine Verschlechterung der Leberfunktion. Bei diesen Patienten kunn das Finzufügen dieses Arzneimittels allein oder in Kombination mit Ribavirin das einsprechende Risiko noch weiter erhöhen.
  - o Bei Zidovudin oder Stavudin ist es nicht sicher, ob Ribavirin die Wirkung dieser Arzneimittel verändert. Aus diesem Grund wird (kr. Blut regelmäßig untersucht werden, um sicher zu sein, dass die HIV-Infaktion sich nicht verschlechtert. Wenn sie sich verschlechtert, wird Ihr Arzt entscheide. ob Ihre Ribavirin-Behandlung geändert werden muss oder nicht. Darüber hinaus können Patienten, die Zidovudin und dieses Arzneimittel in Kombination mit Riba kin erhalten, möglicherweise ein erhöhtes Risiko haben, eine Anämie (niedrige Lizahl roter Blutkörperchen) zu entwickeln. Aus diesem Grund wird die Atwendung von Zidovudin und diesem Arzneimittel in Kombination mit Ribavirin nicht empfohlen.

Hinweis: Bitte lesen Sie der Aschnitt "Anwendung zusammen mit anderen Arzneimitteln" in der Packung beilage zu **Ribavirin** durch, bevor Sie es in Kombination mit diesem Arzneimit (Lawenden.

Telbivudin einnehmen. Sohrn Sie Telbivudin mit diesem oder einem anderen injizierbaren Interferon-Arzneimittel einnehmen, ist das Risiko für die Entwicklung einer peripheren Neuropathie (Taublett sperühl, Kribbeln und/oder Brennen in den Armen und/oder Beinen) erhöht. Diese Rosynnsse können auch schwerwiegender sein. Deshalb dürfen Sie dieses Arzneimittel nicht zur selben Zeit anwenden, in der Sie mit Telbivudin behandelt werden.

# Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um R.a.

#### sch vangerschaft

In Studien an trächtigen Tieren haben Interferone manchmal Fehlgeburten verursacht. Die Auswirkung Lieses Arzneimittels auf die Schwangerschaft beim Menschen ist nicht bekannt. Mädchen oder Frauen, bei denen die Möglichkeit einer Schwangerschaft besteht, müssen wirksame Verhütungsmethoden während der Behandlung mit diesem Arzneimittel anwenden.

Ribavirin kann für das ungeborene Kind sehr schädlich sein. Daher müssen Sie und Ihr/e Partner/in **besondere Vorsichtsmaßnahmen** beim Geschlechtsverkehr treffen, sofern die Möglichkeit einer Schwangerschaft besteht:

- wenn Sie ein **Mädchen** oder eine **Frau** im gebärfähigen Alter sind, die Ribavirin einnimmt: Ihr Schwangerschaftstest muss vor der Behandlung, jeden Monat während der Behandlung und für 4 Monate nach Beendigung der Behandlung negativ sein. Sie müssen während der Zeit der Behandlung

und für 4 Monate nach Beendigung der Behandlung eine wirksame Verhütungsmethode anwenden. Sie sollten dies mit Ihrem Arzt besprechen.

wenn Sie als **Mann** Ribavirin einnehmen:

Üben Sie keinen Geschlechtsverkehr mit einer schwangeren Frau aus, ohne ein **Kondom zu** benutzen. Wenn Ihre Partnerin nicht schwanger, aber im gebärfähigen Alter ist, muss sie während der Behandlung jeden Monat und nach Beendigung der Behandlung für weitere 7 Monate einen Schwangerschaftstest durchführen lassen. Sie oder Ihre Partnerin müssen während der Zeit der Behandlung und für 7 Monate nach Beendigung der Behandlung eine wirksame Verhütungsmethode anwenden. Sie sollten dies mit Ihrem Arzt besprechen.

#### Stillzeit

Es ist nicht bekannt, ob dieses Arzneimittel in der Muttermilch auftritt. Deshalb sollten Sie währ der Behandlung mit diesem Arzneimittel kein Kind stillen. Fragen Sie Ihren Arzt um Rat.

Hinweis: Bitte lesen Sie den Abschnitt "Schwangerschaft und Stillzeit" in der Packungsbei age zu **Ribavirin** durch, bevor Sie es in Kombination mit diesem Arzneimittel ar winden.

# Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Sie dürfen sich nicht an das Steuer eines Fahrzeuges setzen oder keine Werkzeuge eder Maschinen bedienen, wenn Sie sich während der Anwendung dieses Arzneimittels rat de, schläfrig oder verwirrt fühlen.

#### PegIntron enthält Sucrose

Dieses Arzneimittel enthält Sucrose. Sollten Sie eine Intolerant gegenüber einigen Zuckerarten haben, so kontaktieren Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihra. Arzt. Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natzium (23 mg) pro 0,7 ml, d.h. es ist im Wesentlichen "natriumfrei".

# 3. Wie ist PegIntron anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer gen u nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

#### Allgemeine Informationen zu. Anwendung dieses Arzneimittels:

Ihr Arzt hat die korrekt. Desir dieses Arzneimittels für Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen, basierend auf dem Gewich ermittelt. Die Dosierung kann, wenn nötig, während der Behandlung geändert werden.

Dieses Arzne niktel ist für die subkutane Anwendung vorgesehen. Das bedeutet, dass es durch eine kurze Na el in das Fettgewebe direkt unter der Haut gespritzt (injiziert) wird. Wenn Sie dieses Arznein its Lelbst injizieren, wird Ihnen die Zubereitung und Anwendung der Injektion erklärt werden. Detaillierte Handhabungshinweise zur subkutanen Anwendung finden Sie am Ende dieser Packungsbeilage (siehe Anhang zur Gebrauchsinformation "Wie der PegIntron-Fertigpen unz wenden ist").

Stellen Sie die Dosis kurz bevor Sie sie anwenden möchten her und wenden Sie sie unmittelbar danach an. Kontrollieren Sie die zubereitete Lösung sorgfältig, bevor Sie sie anwenden. Die Lösung muss klar und farblos sein. Wenden Sie die Lösung nicht an, wenn sie verfärbt ist (Farbwechsel im Vergleich zur Ausgangslösung) oder wenn sie Partikel enthält. Verwerfen Sie den PegIntron-Fertigpen (CLEARCLICK) mit etwaiger Restlösung, die in ihm nach der Selbstinjektion verblieben ist. Bezüglich der Anweisungen zur Entsorgung siehe Abschnitt 5 "Wie ist PegIntron aufzubewahren?".

Injizieren Sie dieses Arzneimittel einmal jede Woche am selben Tag. Das Injizieren immer zur gleichen Tageszeit jede Woche wird Ihnen helfen, die Anwendung nicht zu vergessen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genauso an, wie es Ihnen Ihr Arzt gesagt hat. Überschreiten Sie die empfohlene Dosis nicht und wenden Sie es so lange an, wie es Ihnen verschrieben wurde.

Wenn Ihr Arzt Ihnen dieses Arzneimittel mit Ribavirin oder mit Ribavirin und Boceprevir verschreibt, lesen Sie bitte die Packungsbeilagen von Ribavirin und Boceprevir, bevor Sie eine Kombinationstherapie beginnen.

### Anwendung bei Erwachsenen – PegIntron im Rahmen einer Kombinationsbehandlung

Dieses Arzneimittel wird üblicherweise in einer Dosierung von 1,5 Mikrogramm pro Kilogramm Körpergewicht einmal in der Woche verabreicht, wenn es mit Ribavirin-Kapseln angewendet wird Wenn bei Ihnen eine Nierenerkrankung vorliegt, kann Ihre Dosis abhängig von Ihrer Nierenfunktigeringer sein.

#### Anwendung bei Erwachsenen - PegIntron allein

Wird dieses Arzneimittel allein gegeben, wird es üblicherweise in einer Dosierung von 0,5 oder 1,0 Mikrogramm pro Kilogramm Körpergewicht einmal in der Woche über Monate bis zu 1 Jahr verabreicht. Wenn Sie Nierenprobleme haben, kann Ihre Dosis je nach Nierenfunktion niedriger sein. Ihr Arzt wird die richtige Dosis für Sie festlegen.

# Anwendung bei Kindern ab dem Alter von 3 Jahren und Jugendlicher

PegIntron wird in Kombination mit Ribavirin angewendet. Die Dost rung für PegIntron wird basierend sowohl auf der Körpergröße als auch dem Körpergew er berechnet. Ihr Arzt wird die richtige Dosis für Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen, Stelegen. Die Behandlungsdauer beträgt nach Ermessen des Arztes für Sie oder das Kind, für das Sie Sorge tragen, bis zu einem Jahr.

#### Alle Patienten

Wenn Sie sich dieses Arzneimittel selbst injizieren, vergewissern Sie sich bitte, dass die verschriebene Dosis sicher auf der Medikamentenpackung allegeben ist, die Sie erhalten.

### Wenn Sie eine größere Menge von PegUn von angewendet haben, als Sie sollten

Informieren Sie unverzüglich Ihren Arz oder Apotheker oder den Arzt oder Apotheker des Kindes, für das Sie Sorge tragen.

#### Wenn Sie die Anwendung von PegIntron vergessen haben

Wenden Sie die Dosis dieses Armeimittels an sobald sie sich daran erinnern, aber nur innerhalb von 1 bis 2 Tagen nach dem Wrs. unten Anwendungszeitpunkt. Sofern die nächste Injektion kurz bevorsteht, verdoppeln Sie nicht die Dosis, um die vergessene Dosis auszugleichen, sondern setzen Sie die Behandlung von gewohnt fort.

Wenn Sie unsigner sind, setzen Sie sich mit Ihrem Arzt oder Apotheker oder dem Arzt oder Apotheker des Kindes, für Vas Sie Sorge tragen, in Verbindung.

#### 4. • Werche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem uftreten müssen. Obwohl nicht alle dieser Nebenwirkungen auftreten müssen, kann es sein, dass Sie dennoch ärztliche Hilfe benötigen, wenn sie auftreten. Wird dieses Arzneimittel allein angewendet, ist das Auftreten einiger dieser Wirkungen weniger wahrscheinlich und einige sind gar nicht aufgetreten.

## **Psyche und zentrales Nervensystem:**

Einige Patienten können Depressionen bei der Anwendung dieses Arzneimittels allein oder in Kombination mit Ribavirin bekommen. In einigen Fällen traten Gedanken, das Leben anderer zu bedrohen, Selbstmordgedanken oder aggressives Verhalten (manchmal gegen andere Personen gerichtet) auf. Einzelne Patienten haben tatsächlich Selbstmord begangen. Begeben Sie sich umgehend in ärztliche Behandlung, wenn Sie Depressionen entwickeln oder Selbstmordgedanken haben oder Änderungen in Ihrem Verhalten bemerken. Bitten Sie ein Familienmitglied oder einen nahen Freund, Ihnen dabei zu helfen, aufmerksam auf Anzeichen von Depressionen oder Änderungen in Ihrem Verhalten zu achten.

Kinder und Jugendliche neigen besonders dazu, während der Behandlung mit diesem Arzneimittel und Ribavirin Depressionen zu entwickeln. Suchen Sie unverzüglich Ihren Arzt auf oder nehmen Sie ärztliche Nothilfe in Anspruch, wenn das Kind irgendwelche ungewöhnlichen Verhaltensmus zeigt, sich niedergeschlagen fühlt oder das Gefühl hat sich selbst oder anderen Schaden zufüger Zewollen.

#### Wachstum und Entwicklung (Kinder und Jugendliche):

Bei einer bis zu einem Jahr dauernden Behandlung mit diesem Arzneimittel in Konbination mit Ribavirin wiesen manche Kinder und Jugendliche nicht die zu erwartende Körgergrößen- und Gewichtszunahme auf. Manche Kinder erreichten innerhalb der ersten 5 ½ Jahre nach Ende der Behandlung nicht die zu erwartende Körpergröße.

**Sprechen Sie umgehend mit Ihrem Arzt**, wenn eine der folgenden schweren Nebenwirkungen während der Behandlung auftritt:

### Sehr häufige Nebenwirkungen (kann mehr als 1 Behand Ite von 10 betreffen)

- Probleme mit der Atmung (einschließlich Kurzatmigken),
- Niedergeschlagenheit,
- Schwierigkeiten beim Schlafen, Denken oder Konzentrieren, Schwindel
- starke Magenschmerzen oder –krämpfe.
- Fieber oder Schüttelfrost einige Wochen nach Behandlungsbeginn,
- schmerzende oder entzündete Muskan (nanchmal schwerwiegend),

# Häufige Nebenwirkungen (kann 1 his 10 Behandelte von 100 betreffen)

- Schmerzen im Brustkorb; Veranderungen des Herzschlags,
- Verwirrtheit,
- Schwierigkeiten aufmer sam zu bleiben, Taubheitsgefühl oder Kribbeln,
- Schmerzen im unterer Rücken oder an der Seite; Schwierigkeiten oder Unvermögen, Wasser zu lassen,
- Probleme mit en Augen oder Seh- oder Hörstörungen,
- Schwerwieger de oder schmerzhafte Rötung der Haut oder der Schleimhaut,
- Starkes das abluten, Zahnfleischbluten oder Blutung an anderen Körperstellen.

# Gelegent in Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Behandelte von 1.000 betreffen)

- Verlangen sich selbst zu schaden,
  - Nalluzinationen.

# eltene Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Behandelte von 10.000 betreffen)

- Krämpfe ("Krampfanfall"),
- Blut oder geronnenes Blut im Stuhl (oder schwarzer, teeriger Stuhl),

# Nebenwirkungen mit nicht bekannter Häufigkeit (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

Verlangen anderen zu schaden

Weitere Nebenwirkungen, die bei Erwachsenen berichtet wurden, umfassen:

# Sehr häufige Nebenwirkungen (kann mehr als 1 Behandelte von 10 betreffen):

- Niedergeschlagenheit, Reizbarkeit, Einschlaf- oder Durchschlafstörungen, Gefühl von Angst oder Nervosität, Konzentrationsstörungen, Gefühlsschwankungen,
- Kopfschmerzen, Schwindel, Müdigkeitsgefühl, Schüttelfrost, Fieber, grippeartige Symptome, Virusinfektion, Schwächegefühl,
- Schwierigkeiten beim Atmen, Pharyngitis (Rachenentzündung), Husten,
- Magenschmerzen, Erbrechen, Übelkeit, Durchfall, Appetitverlust, Gewichtsverlust, Mundtrockenheit,
- Haarausfall, Juckreiz, Hauttrockenheit, Hautausschlag, Reizung oder Rötung (und selten Hautschäden) an der Injektionsstelle,
- verminderte Anzahl der roten Blutzellen (was Müdigkeit, Kurzatmigkeit und Schwindel verursachen kann), verminderte Anzahl an bestimmten weißen Blutkörperchen (was Sie anfälliger für verschiedene Infektionen macht),
- Schmerzen in den Gelenken und der Muskulatur, Muskel- und Knochenschmerzen

# Häufige Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Behandelte von 100 betreffen):

- verminderte Anzahl der für die Blutgerinnung zuständigen Zellen (Blutplätcher), was zu einer erhöhten Neigung zu Blutergüssen und Spontanblutungen führen kann, er öhn Harnsäure im Blut (wie bei Gicht), niedriger Calciumspiegel im Blut,
- Abnahme der Schilddrüsenfunktion (was Sie müde oder depressiyn achen, Ihre Kälteempfindlichkeit steigern und andere Symptome hervorrufen kach), Überfunktion der Schilddrüse (was Nervosität, Hitzeunverträglichkeit und versterktes Schwitzen, Gewichtsabnahme, Herzklopfen und Zittern verursachen land), geschwollene Drüsen (vergrößerte Lymphknoten), Durst,
- Verhaltensstörung oder aggressives Verhalten (manch val gegen andere gerichtet), Unruhe (Agitiertheit), Nervosität, Schläfrigkeit, schlechte, Schlafen, ungewöhnliche Träume, mangelndes Interesse an Aktivitäten einschließen han Sex, Erektionsstörungen, gesteigerter Appetit, Verwirrtheit, zitternde Hände, Koordinat onsschwäche, Drehschwindel, Taubheitsgefühl, Schmerzen oder Kribteln, gesteigertes oder vermindertes Tastgefühl, Muskelsteifheit, Schmerzen in dem Gladmeßen, Gelenkentzündung, Migräne, vermehrtes Schwitzen.
- Augenschmerzen oder -infektionen, terschwommenes Sehen, trockenes oder tränendes Auge, Hörstörungen/Hörverlust, Obrenklingeln,
- Nasennebenhöhlenentzünding, infektionen des Atemtraktes, verstopfte oder laufende Nase, Schwierigkeiten beim vorechen, Nasenbluten, Fieberbläschen (Herpes simplex), Pilzinfektionen oder bakterielle Infektionen, Infektion am Ohr/Ohrenschmerzen,
- Magenverstimmt ig, Sodbrennen, Rötung oder wunde Stellen im Mund, Brennen auf der Zunge, rotes Zahnfleisch oder Zahnfleischbluten, Verstopfung, Blähungen (Flatulenz), Völlegefühl, Hamorrhoiden, wunde Zunge, Geschmacksveränderungen, Zahnprobleme, massiver Früssigkeitsverlust, Lebervergrößerung,
- Schup, en lechte (Psoriasis), Sonnenlichtempfindlichkeit, Hautausschlag mit erhabenen, fleck gen Bereichen, Hautrötung oder Hautstörungen, geschwollenes Gesicht, geschwollene Hän Loder Füße, Ekzem (entzündete, gerötete, juckende und trockene Haut mit möglichen nässenden Hautveränderungen), Akne, Nesselsucht, abnormale Haarstruktur, Nagelveränderungen, Schmerzen an der Injektionsstelle,
  - Menstruationsstörungen, unregelmäßige Menstruation, Ausfall der Menstruation, ungewöhnlich starke oder lange Menstruation, Probleme an den Eierstöcken oder der Scheide, Schmerzen in der Brust, Sexualprobleme, Reizung der Prostatadrüse, gesteigerter Harndrang,
- Schmerzen im Brustkorb, Schmerzen auf der rechten Seite im Bereich Ihrer Rippen, Unwohlsein, niedriger oder hoher Blutdruck, Ohnmachtsgefühl, Hitzewallungen, Herzklopfen, schneller Herzschlag.

# Gelegentliche Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Behandelte von 1.000 betreffen):

- Selbstmord, Selbstmordversuch, Gedanken, sich selbst schaden zu wollen, Panikattacke, Wahnvorstellungen, Halluzinationen,
- Überempfindlichkeitsreaktion auf das Arzneimittel, Herzattacke, Bauchspeicheldrüsenentzündung, Knochenschmerzen und Diabetes mellitus,
- weiße Ablagerungen auf der Netzhaut (Cotton-Wool-Herde).

# Seltene Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Behandelte von 10.000 betreffen):

- Diabetische Ketoazidose (medizinischer Notfall aufgrund einer Ansammlung von Keton-Körpern im Blut als Folge einer außer Kontrolle geratenen Zuckerkrankheit),
- Krampfanfälle und bipolare Störungen (Störungen des Gemütszustandes charakterisiert du sich abwechselnde Phasen von Traurigkeit und Erregung),
- Augenprobleme einschließlich Änderungen der Sehkraft, Schädigung der Netzhaut, Verengung/Verstopfung der Netzhautarterie, Entzündung des Sehnervs, Schwellung
- Herzmuskelschwäche (kongestive Herzinsuffizienz), Herzrhythmusstörungen, En zü Herzbeutels (Perikarditis), Entzündung und Abbau von Muskelgewebe und perineren Nerven, Nierenprobleme,
- Sarkoidose (Erkrankung, die durch anhaltendes Fieber, Gewichtsverlus Anschwellen von Gelenken, Hautläsionen und geschwollene Drüsen har

- Sehr seltene Nebenwirkungen (kann weniger als 1 Behandelte von 10.60 betreffen):

   Aplastische Anämie, Schlaganfall (zerebrovaskuläre Vorfälle), toxisch epidermale
  Nekrolyse/Stevens-Johnson-Syndrom/Erythema multiforme ein Spektrum an Hautausschlägen
  mit unterschiedlichem Schweregrad bis hin zum Tod, an mit Bläschen im Mund, in der Nase, in den Augen und auf anderen Schleimhäuten sow Ablösung der betroffenen Hautareale verbunden sein können).
- ohen Bewusstlosigkeit auf, hauptsächlich bei Sehr selten trat im Zusammenhang mit alfa In er mit hohen Dosen behandelten älteren Patienten

#### it (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Nebenwirkungen mit nicht bekannter Hänfo Daten nicht abschätzbar):

- Erythrozytenaplasie (eine Erkra kui g, bei der der Körper gar keine oder vermindert rote Blutkörperchen produziert). Dies verursacht eine schwere Anämie, zu deren Symptomen ungewöhnliche Müdigkeit und Energielosigkeit gehören.
- Gesichtslähmung (Schwäche und Herabhängen einer Gesichtshälfte), schwere allergische Reaktionen wie A grödem (eine allergische Hauterkrankung, die charakterisiert ist durch örtlich begrenzt. Schwellungen der Haut und ihrer Unterhautschichten der Schleimhäute und ellungen der Haut und ihrer Unterhautschichten, der Schleimhäute und manchmal avez der inneren Organe), Manie (exzessive oder nicht nachvollziehbare chkeit), Perikarderguss (eine Flüssigkeitsansammlung, die sich zwischen dem Perikard (Merzbeutel) und dem Herzen selbst entwickelt), Vogt-Koyanagi-Harada-Syndrom immun-entzündliche Krankheit, die die Augen, die Haut und die Ohrmembranen wegdie Hirn- und Rückenmarkshäute angreift), Veränderung der Zungenfarbe.
- nken, das Leben anderer zu bedrohen.
  - ungenfibrose (Vernarbung an der Lunge).
  - Pulmonale arterielle Hypertonie eine Krankheit, bei der eine schwerwiegende Verengung der Blutgefäße in den Lungen vorliegt, die zu hohem Blutdruck in den Blutgefäßen führt, die das Blut vom Herz zu den Lungen transportieren. Insbesondere kann dies bei Patienten mit Risikofaktoren, wie z. B. HIV-Infektion oder schweren Lebererkrankungen (Zirrhose), auftreten. Die Nebenwirkungen können zu verschiedenen Zeitpunkten während der Behandlung auftreten; in der Regel ist dies einige Monate nach dem Behandlungsbeginn mit PegIntron der Fall.
- Hepatitis-B-Reaktivierung in HCV/HBV-koinfizierten Patienten (Wiederauftreten einer Hepatitis-B-Erkrankung).

Wenn Sie ein mit HCV/HIV co-infizierter erwachsener Patient sind, der HAART erhält, kann das Hinzufügen dieses Arzneimittels und Ribavirin das Risiko erhöhen für Laktatazidose, Leberversagen

und das Entwickeln von Abnormalitäten des Blutes (verminderte Zahl an roten Blutkörperchen, die Sauerstoff transportieren, verminderte Zahl an bestimmten weißen Blutkörperchen, die Infektionen bekämpfen, und Blutgerinnungszellen, sogenannte Thrombozyten).

Die folgenden anderen Nebenwirkungen (noch nicht oben aufgeführt) sind unter der Kombinationstherapie dieses Arzneimittels und Ribavirin-Kapseln (Erwachsene) bei mit HCV/HIV co-infizierten Patienten aufgetreten, die HAART erhielten:

elasser

- orale Candidose (Mundsoor),
- gestörter Fettstoffwechsel,
- verminderte CD4-Lymphozytenzahl,
- verminderter Appetit,
- Rückenschmerzen,
- Hepatitis,
- Gliederschmerzen,
- diverse Veränderungen von Blut-Laborwerten.

### Nebenwirkungen bei Kindern und Jugendlichen

Die folgenden Nebenwirkungen sind bei Kindern und Jugendlichen aufgetrete

# Sehr häufige Nebenwirkungen (kann mehr als 1 Behandelter von 10 detr

- Appetitverlust, Schwindel, Kopfschmerzen, Erbrechen, Übelkeit, M. enschmerzen, Haarausfall, Hauttrockenheit, Gelenk- und Muskelschmerzen, Rötung an der Injektionsstelle,
- Reizbarkeit, Müdigkeitsgefühl, Unwohlsein, Schmerzen, Gattelfrost, Fieber, grippeartige Symptome, Schwächegefühl, Rückgang der Wachst (altersgemäße Körpergröße und altersgemäßes Körpergewicht),
- verminderte Anzahl der roten Blutzellen, was Mü it, Kurzatmigkeit und Schwindel verursachen kann.

# Häufige Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Betandete von 100 betreffen):

- Pilzinfektion, Erkältung, Fieberbläck baryngitis (Rachenentzündung), ion am Ohr, Husten, Halsschmerzen, Kältegefühl, Nasennebenhöhlenentzündung, Infek Augenschmerzen,
- verminderte Anzahl der für die Autgerinnung zuständigen Zellen (Blutplättchen), was zu einer erhöhten Neigung zu Blutel üssen und Spontanblutungen führen kann, geschwollene Drüsen (vergrößerte Lymphkneten), veränderte Blutwerte bei Schilddrüsenbefunden, Abnahme der Schilddrüsenfunktion vas Sie müde oder depressiv machen, Ihre Kälteempfindlichkeit steigern und andere Symmon bervorrufen kann),
- sich selbst Schaden zuzufügen, aggressives Verhalten, Unruhe rn, Stimmungsschwankungen, Nervosität oder Unruhe, Depression, Emschlaf- oder Durchschlafstörungen, emotionale Instabilität, schlechtes Schlafen, eit, Konzentrationsschwierigkeiten,
- ang des Geschmackssinns, Durchfall, Magenverstimmung, Schmerzen im Mund,
- cht, Herzklopfen, schneller Herzschlag, Hitzewallungen, Nasenbluten,
  - yunde Stellen im Mund, Abschälen der Haut auf den Lippen und Risse im Mundwinkel, autausschlag, Hautrötung, Jucken, Ekzem (entzündete, gerötete, juckende und trockene Haut mit möglichen nässenden Hautveränderungen), Akne,
    - Rückenschmerzen, Muskel- und Knochenschmerzen, Gliederschmerzen, Trockenheit, Schmerz, Hautausschlag, Reizung oder Jucken an der Injektionsstelle.

#### Gelegentliche Nebenwirkungen (kann 1 bis 10 Behandelte von 1.000 betreffen):

- Schmerzen oder Schwierigkeiten beim Wasserlassen, veränderter Harndrang, Eiweiß-Ausscheidung im Harn, schmerzhafte Menstruation,
- Juckreiz im Analbereich (durch Maden- oder Spulwürmer), Entzündung der Magenschleimhaut und der Darmschleimhaut, Zahnfleischentzündung, Vergrößerung der Leber,

- Verhaltensstörung, Gemütsschwankung, Angstgefühl, Alptraum, Zittern, Verminderung des Tastsinns, Taubheitsgefühl oder Kribbeln, ausstrahlende Schmerzen entlang eines oder mehrerer Nerven, Schläfrigkeit,
- Blutungen der Bindehaut (Schleimhaut auf der Innenfläche der Augenlider), juckende Augen, Augenschmerzen, verschwommenes Sehen, Lichtempfindlichkeit,
- niedriger Blutdruck, Blässe, Nasenbeschwerden, laufende Nase, keuchende Atmung, Atembeschwerden, Schmerzen oder Beschwerden im Brustkorb,
- Hautrötung, -schwellung, -schmerzen, Gürtelrose, Sonnenlichtempfindlichkeit der Haut,
   Ausschlag mit erhabenen fleckigen Hautveränderungen, Hautverfärbungen, Abschuppung der Haut, Verkürzung von Muskelgewebe, Muskelzucken, Schmerzen im Gesicht, Bluterguss.

#### Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gib ach für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das in Anhang V aufgeführte nationale Meldesystem uneigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informatio en über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Hinweis für erwachsene Patienten, denen eine Kombinationstherapie bestehend us desem Arzneimittel, Boceprevir und Ribavirin verordnet wurde: Bitte lesen Sie den jeweiligen Abschnitt "Welche Nebenwirkungen sind möglich?" in den Packungsbeilagen dieser Arzneimittel.

# 5. Wie ist PegIntron aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf:

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Um auf ton nach "Verw. bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Im Kühlschrank lagern (2°C-8°C). Nicht en frieren

Verwenden Sie die zubereitete Lösung (die Lösung, die Sie durch Mischen des Pulvers und der Flüssigkeit in dem Fertigpen hergesteht haben) nach der Zubereitung sofort oder innerhalb von 24 Stunden, falls sie im Fühlschrank (2°C-8°C) aufbewahrt wurde.

Sie dürfen dieses Arzne in Selnicht verwenden, wenn Sie farbliche Veränderungen des Pulvers, das weiß sein sollte, bemerken. Die zubereitete Lösung sollte klar und farblos sein. Bei Verfärbungen oder Vorliegen von Partiken darf die Lösung nicht verwendet werden. Nach der Anwendung sind der PegIntron-Fertigpen (ELEARCLICK) sowie etwaige nicht verwendete darin enthaltene Lösung zu verwerfen

Entsorg un 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 Ism welt bei.

# 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

# Was PegIntron enthält

Der Wirkstoff ist: Peginterferon alfa-2b.

<u>PegIntron 50 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen</u>

Jeder Fertigpen enthält 50 Mikrogramm Peginterferon alfa-2b berechnet auf einer Proteinbasis.

Jeder Fertigpen enthält 50 Mikrogramm / 0,5 ml der Lösung, wenn diese wie empfohlen zubereitet wurde.

# PegIntron 80 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

Jeder Fertigpen enthält 80 Mikrogramm Peginterferon alfa-2b berechnet auf einer Proteinbasis. Jeder Fertigpen enthält 80 Mikrogramm / 0,5 ml der Lösung, wenn diese wie empfohlen zubereitet wurde.

# PegIntron 100 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in ein Fertigpen

Jeder Fertigpen enthält 100 Mikrogramm Peginterferon alfa-2b berechnet auf einer Proteinbasi Jeder Fertigpen enthält 100 Mikrogramm / 0,5 ml der Lösung, wenn diese wie empfohlen wurde.

# PegIntron 120 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injek Fertigpen

Jeder Fertigpen enthält 120 Mikrogramm Peginterferon alfa-2b berechnet auf teinbasis Jeder Fertigpen enthält 120 Mikrogramm / 0,5 ml der Lösung, wenn dies len zubereitet wurde.

# PegIntron 150 Mikrogramm Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung in einem Fertigpen

Jeder Fertigpen enthält 150 Mikrogramm Peginterferon alfachnet auf einer Proteinbasis. Jeder Fertigpen enthält 150 Mikrogramm / 0,5 ml der I n diese wie empfohlen zubereitet wurde.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Pulver: Dinatriumhydrogenphosphat, Nariumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Sucrose und Polysorbat 80

Lösungsmittel: Wasser für Injekt

#### Wie PegIntron aussieht und Inh der Packung

Dieses Arzneimittel besteht aus einem Pulver und einem Lösungsmittel (Flüssigkeit) zur Herstellung einer Injektionslösung in en in Fertigpen(CLEARCLICK).

Das weiße Pulver und das Kaze und farblose Lösungsmittel befinden sich zusammen in einer Zwei-

Kammer-Patrone, ex haut in einen Fertigpen zur Einmalanwendung.

nterschiedlichen Packungsgrößen angeboten: PegIntron wird in

- mit Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung.
  - ufsatznadel")
  - ngstupfer::
    - rtigpens mit Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung,
      - 4 Nadeln ("Aufsatznadeln")
      - 8 Reinigungstupfer;
    - 12 Fertigpens mit Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung,
  - 12 Nadeln
  - 24 Reinigungstupfer.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### Pharmazeutischer Unternehmer

Merck Sharp & Dohme B.V. Waarderweg 39 2031 BN Haarlem Niederlande

#### Hersteller

SP Labo N.V. Industriepark, 30 B-2220 Heist-op-den-Berg

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

### België/Belgique/Belgien

MSD Belgium BVBA/SPRL Tel: 0800 38 693 (+32(0)27766211) dpoc belux@merck.com

#### България

Мерк Шарп и Доум България ЕООД Тел.: +359 2 819 3737 info-msdbg@merck.com

### Česká republika

Merck Sharp & Dohme s.r.o. Tel: +420 233 010 111 dpoc czechslovak@merck.com

#### **Danmark**

MSD Danmark ApS Tlf: + 45 4482 4000 dkmail@merck.com

#### **Deutschland**

MSD SHARP & DC Tel: 0800 673 673 0) 89 4561 2612) e-mail@msd.

#### **Eesti**

hme OÜ merck.com

D Α.Φ.В.Е.Е. Τηλ: +30 210 98 97 300 dpoc greece@merck.com

#### España

Merck Sharp & Dohme de España, S.A. Tel: +34 91 321 06 00 msd info@merck.com

# Lietuva

UAB Merck Sharp & Dohr Tel. +370 5 278 02 47 msd lietuva@merck.g

#### Luxembourg/Luxem

MSD Belgium VBA/SPRL Tel: +32(0)erck.com dpoc b

Pharma Hungary Kft. +36 1 888 5300 hungary msd@merck.com

#### Malta

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Tel: 8007 4433 (+356 99917558) malta info@merck.com

#### Nederland

Merck Sharp & Dohme BV Tel: 0800 9999000 (+31 23 5153153) medicalinfo.nl@merck.com

#### Norge

MSD (Norge) AS Tlf: +47 32 20 73 00 msdnorge@msd.no

### Österreich

Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H. Tel: +43 (0) 1 26 044 msd-medizin@merck.com

#### Polska

MSD Polska Sp. z o.o. Tel: +48 22 549 51 00 msdpolska@merck.com

#### France

MSD France

Tél: +33-(0)1 80 46 40 40

#### Hrvatska

Merck Sharp & Dohme d.o.o. Tel: + 385 1 6611 333 croatia info@merck.com

#### **Ireland**

Merck Sharp & Dohme Ireland (Human Health) Limited

Tel: +353 (0)1 2998700 medinfo ireland@merck.com

# Ísland

Vistor hf

Sími: +354 535 7000

#### Italia

MSD Italia S.r.l. Tel: +39 06 361911 medicalinformation.it@merck.com

#### Κύπρος

Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited Τηλ.: 800 00 673 (+357 22866700) cyprus info@merck.com

### Latvija

SIA Merck Sharp & Dohme Lat Tel: +371 67364224 msd lv@merck.com

#### **Portugal**

Merck Sharp & Dohme, Lda Tel: +351 21 4465700 clic@merck.com

#### România

Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L. Tel: +40 21 529 2900 msdromania@merck.com

# Slovenija

Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila Co

msd.slovenia@merck.com

# Slovenská republika

Merck Sharp & Dohme, Tel: +421 2 58282010 dpoc czechslovak(

#### Suomi/Finlag

9 804 650

Sharp & Dohme (Sweden) AB Fel: +46 77 5700488 medicinskinfo@merck.com

### **United Kingdom**

Merck Sharp & Dohme Limited Tel: +44 (0) 1992 467272 medicalinformationuk@merck.com

#### de zuletzt überarbeitet im MM/JJJJ Diese Packungsbe

tionen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Ausführliche I ntur http://www.ema.europa.eu verfügbar.

# ANHANG ZUR GEBRAUCHSINFORMATION

### Wie der PegIntron Fertigpen anzuwenden ist

Die folgenden Hinweise erklären Ihnen, wie Sie sich das Arzneimittel mit dem vorgefüllten Fertigpen selbst verabreichen können. Bitte lesen Sie die Hinweise sorgfältig und befolgen Sie diese Schritt-für-Schritt. Ihr/e Arzt / Ärztin bzw. seine /ihre Assistentin werden Ihnen zeigen, wie die Anwendung durchzuführen ist. Wenden Sie das Arzneimittel erst an, wenn Ihnen die Anwendung klar ist. Jeder Fertigpen ist nur zur einmaligen Anwendung vorgesehen.

# Vorbereitung

- Wählen Sie eine gut beleuchtete, saubere, ebene Oberfläche wie beispielsweise einen Tisch.
- Nehmen Sie den Fertigpen aus dem Kühlschrank. Kontrollieren Sie das Datum, das auf der Umkarton nach "Verw. bis" aufgedruckt ist, um sicherzustellen, dass das Verfallsdatum nicht erreicht ist. Falls das Verfallsdatum bereits überschritten wurde, dürfen Sie d nicht mehr verwenden.
- Nehmen Sie den Fertigpen aus dem Karton.
- Legen Sie den Fertigpen auf eine ebene, saubere Oberfläche und warten Sie Raumtemperatur angenommen hat (aber nicht mehr als 25 C°). Dies kann
- Halten Sie den Waschen Sie sich die Hände gründlich mit Seife und warmem Wasser Arbeitsbereich, Ihre Hände und die Injektionsstelle sauber, um s das **M**fektionsrisiko zu verringern.

Folgende Teile, die in der Packung enthalten sind, werden b



#### 1. Mischen

"Aufsatznadel"

Halten Sie den Fertigpen aufrecht mit dem Einstellring nach unten.

Stellen Sie den Einstellring auf 1 (siehe Abbildung 1). Beim Einrasten kann ein leises "Klickgeräusch" hörbar sein.



Abbildung 1

delassex ZUM MISCHEN DEN FERTIGPEN NICHT SCHÜTTELN. Drehen Festigpen zum Mischen zweimal vorsichtig von oben nach unten (siehe Abbildung



Sehen Sie durch das Sichtfens er. e Lösung sollte vor der Anwendung klar und farblos sein. Es können Blasen zu sehen sein, was aber normal ist. Verwenden Sie die Lösung nicht, wenn diese thält. verfärbt ist oder Partik

# 2. Nadel aufsetzen

Stellen Sie d ring auf 2 (siehe Abbildung 3). Ein leises "Klickgeräusch" kann hörbar sein.



Abbildung 3

Wischen Sie den Bereich, an dem die Nadel aufgesetzt wird, mit einem Alkoholtupfer ab (siehe Abbildung 4).



Entfernen Sie vor dem Aufsetzen der Nadel auf den Fertigpen das gelbe Papier von der Aufsatznade (siehe Abbildung 5).



Abbildung 5

ke. Sie die Nadel in gerader Halten Sie den Fertigpen in aufrechter Position gut fest und drück Aufsatznadel kann ein leises Richtung fest nach unten (siehe Abbildung 6). Beim Druck auf Sauggeräusch hörbar sein.



e. Es kann sein, dass etwas Flüssigkeit aus der Nadel austritt (siehe Entfernen Sie die 1

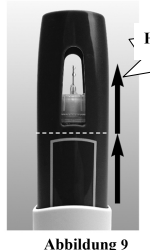


Abbildung 7

# 3. Einstellen der Dosis

Stellen Sie den Einstellring auf die Ihnen verschriebene Dosis ein (siehe Abbildung 8). Während der Einstellung können leise Klickgeräusche zu hören sein. Anmerkung: Der Nadelschutz wird beim Einstellen automatisch mit einem Klick HERAUSSPRINGEN (siehe Abbildung 9). Sie können vor der Verabreichung jede beliebige Dosis einstellen.





Herausspringen

**Abbildung 8** 

Der Fertigpen ist nun betriebsbereit

- Wählen Sie eine Einstichstelle am Bauch oder Oberschenkel aus. Vermeid en Bereich des Bauchnabels und der Taille. Wenn Sie sehr schlank sind, wählen Sie am en immer den Oberschenkel. Sie sollten jedes Mal eine andere Stelle zur Selbstinjekt op nehmen. Injizieren Sie PegIntron nicht an Stellen, an denen die Haut gereizt, gerötet, verletzt, infiziert oder vernarbt ist oder sie Dehnungsstreifen oder Knötchen hat.
- Wischen Sie die Einstichstelle mit einem neuen Alkoholtung a. Lassen Sie den entsprechenden Hautbereich an der Luft trocknen.
- Bilden Sie eine Hautfalte mit einem locker sitzender ich an der Körperstelle, die Sie für die Anwendung gereinigt haben.
- Drücken Sie den Fertigpen gegen die Haut wir in Albildung 10 gezeigt. Der Nadelschutz wird automatisch zurückgleiten, damit das Medikamert über die Nadel gespritzt werden kann.
- Halten Sie den Fertigpen für die Dauer Nn.15 Sekunden gegen die Haut gedrückt. ine. Zeitraum von bis zu 10 Sekunden leise klicken und Anmerkung: Der Fertigpen wird über pulsieren – abhängig von Ihrer Do is. Die 5 zusätzlichen Sekunden Wartezeit stellen sicher, dass die Dosis vollständig verabreicht

Danach können Sie den Fertigpe. abnehmen.

Anmerkung: Wenn der Sertigpen einmal von der Haut entfernt worden ist, wird der Nadelschutz et bleiben. in seiner Position ein







Abbildung 10: Oberschenkel-Injektion

# **Entsorgung des Injektionsmaterials**

Der Fertigpen, die Nadel und das gesamte Material für die Anwendung sind für den Einmalgebrauch vorgesehen und müssen nach der Anwendung entsorgt werden. Entsorgen Sie den gebrauchten Fertigpen sicher in einem verschließbaren Behälter. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder bei Ihrem Apotheker nach einem geeigneten Behälter.

Araneimittel nicht länger Zugelassen