

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO

Bosulif 100 mg comprimidos revestidos por película
Bosulif 400 mg comprimidos revestidos por película
Bosulif 500 mg comprimidos revestidos por película

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Bosulif 100 mg comprimidos revestidos por película

Cada comprimido revestido por película contém 100 mg de bosutinib (sob a forma mono-hidratada).

Bosulif 400 mg comprimidos revestidos por película

Cada comprimido revestido por película contém 400 mg de bosutinib (sob a forma mono-hidratada).

Bosulif 500 mg comprimidos revestidos por película

Cada comprimido revestido por película contém 500 mg de bosutinib (sob a forma mono-hidratada).

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimido revestido por película.

Bosulif 100 mg comprimidos revestidos por película

Comprimido revestido por película, amarelo, oval (largura: 5,6 mm; comprimento: 10,7 mm), biconvexo, com “Pfizer” gravado num dos lados e “100” no outro lado.

Bosulif 400 mg comprimidos revestidos por película

Comprimido revestido por película, laranja, oval (largura: 8,8 mm; comprimento: 16,9 mm), biconvexo, com “Pfizer” gravado num dos lados e “400” no outro lado.

Bosulif 500 mg comprimidos revestidos por película

Comprimido revestido por película, vermelho, oval (largura: 9,5 mm; comprimento: 18,3 mm), biconvexo, com “Pfizer” gravado num dos lados e “500” no outro lado.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Bosulif é indicado para o tratamento de doentes adultos com:

- leucemia mieloide crónica com cromossoma Filadélfia positivo (LMC Ph+) em fase crónica (FC) recém-diagnosticada.
- LMC Ph+ em fase crónica (FC), acelerada (FA) e blástica (FB), previamente tratada com um ou mais inibidores de tirosinacina [ITC(s)] e para quem o imatinib, o nilotinib e o dasatinib não são considerados opções de tratamento adequadas.

4.2 Posologia e modo de administração

O tratamento com Bosulif deve ser iniciado por um médico com experiência no diagnóstico e no tratamento de doentes com LMC.

Posologia

LMC Ph+ em FC recém-diagnosticada

A dose recomendada é 400 mg de bosutinib uma vez por dia.

LMC Ph+ em FC, FA ou FB com resistência ou intolerância a terapêutica anterior

A dose recomendada é 500 mg de bosutinib uma vez por dia.

Em ensaios clínicos para ambas as indicações, o tratamento com bosutinib durou até à progressão da doença ou até o tratamento deixar de ser tolerado.

Ajustes da dose

No estudo clínico de Fase 1/2 realizado em doentes com LMC que eram resistentes ou intolerantes à terapêutica anterior, o aumento da dose de 500 mg para 600 mg uma vez por dia com alimentos, foi permitido em doentes que não conseguiram demonstrar uma resposta hematológica completa (CHR) até à 8.^a semana ou uma resposta citogenética completa (CCyR) até à 12.^a semana e que não apresentavam acontecimentos adversos de Grau 3 ou superior possivelmente relacionados com o medicamento experimental. No estudo clínico de Fase 3 em doentes com LMC em FC recém-diagnosticada tratados com bosutinib 400 mg, foi permitido o aumento da dose em incrementos de 100 mg até um máximo de 600 mg uma vez por dia com alimentos em doentes que não conseguiram demonstrar transcrições BCR-ABL (*breakpoint cluster region-Abelson*) $\leq 10\%$ no mês 3, que não apresentavam reações adversas de Grau 3 ou 4 no momento do aumento da dose e que todas as toxicidades não hematológicas de Grau 2 fossem resolvidas para pelo menos Grau 1. No estudo clínico de Fase 4 em doentes com LMC Ph+ previamente tratados com 1 ou mais ITC, foi permitido o aumento da dose de 500 mg para 600 mg uma vez por dia com alimentos em doentes com resposta insatisfatória ou com sinais de progressão da doença, na ausência de quaisquer acontecimentos adversos de Grau 3 ou 4 ou de Grau 2 persistentes.

No estudo de Fase 1/2 realizado em doentes com LMC que eram resistentes ou intolerantes à terapêutica anterior e que iniciaram o tratamento com uma dose ≤ 500 mg, 93 doentes (93/558; 16,7%) receberam aumentos de dose para 600 mg por dia.

No estudo de Fase 3 realizado em doentes com LMC em FC recém-diagnosticada que iniciaram o tratamento com uma dose de 400 mg de bosutinib, um total de 58 doentes (21,6%) receberam aumentos de dose para 500 mg por dia. Adicionalmente, 10,4% dos doentes do grupo de tratamento com bosutinib receberam aumentos de dose adicionais para 600 mg por dia.

No estudo de Fase 4 em doentes com LMC Ph+ previamente tratados com 1 ou mais ITC que iniciaram o tratamento com 500 mg de bosutinib por dia, 1 (0,6%) doente teve um aumento da dose até 600 mg por dia.

Doses superiores a 600 mg/dia não foram estudadas pelo que não devem ser administradas.

Ajustes da dose para reações adversas

Reações adversas não hematológicas

Se o doente desenvolver uma toxicidade não hematológica grave ou moderada clinicamente significativa, deve-se interromper o tratamento com bosutinib, que pode ser retomado com uma dose reduzida em 100 mg tomada uma vez por dia após a toxicidade desaparecer. Se for clinicamente adequado, deve ser considerado um novo aumento da dose para a dose anterior à redução, tomada uma vez por dia (ver secção 4.4). Foram utilizadas doses inferiores a 300 mg/dia em doentes, no entanto, a eficácia não foi estabelecida.

Transaminases hepáticas elevadas: Se ocorrerem elevações das transaminases hepáticas > 5 x o limite superior do normal (LSN) institucional, o tratamento com bosutinib deve ser interrompido até recuperação ≤ 2,5 x LSN, podendo ser retomado depois disso com a dose de 400 mg uma vez por dia. Se a recuperação demorar mais do que 4 semanas, deve-se considerar a descontinuação do tratamento com bosutinib. Se a elevação das transaminases ≥ 3 x LSN ocorrer simultaneamente com o aumento da bilirrubina > 2 x LSN e da fosfatase alcalina < 2 x LSN, o tratamento com bosutinib deve ser descontinuado (ver secção 4.4).

Diarreia: Em caso de diarreia de Grau 3-4 segundo os Critérios de Terminologia Comum para Acontecimentos Adversos (CTCAE) do Instituto Nacional do Cancro (NCI), o tratamento com bosutinib deve ser interrompido, podendo ser retomado com a dose de 400 mg uma vez por dia se houver recuperação para Grau ≤1 (ver secção 4.4).

Reações adversas hematológicas

As reduções de dose são recomendadas em caso de neutropenia e trombocitopenia graves ou persistentes de acordo com o descrito na Tabela 1:

Tabela 1 – Ajustes da dose em caso de neutropenia e trombocitopenia

<p>ANC^a < 1,0 x 10⁹/l</p> <p>e/ou</p> <p>Plaquetas < 50 x 10⁹/l</p>	<p>Suspender o tratamento com bosutinib até obter um ANC ≥ 1,0x 10⁹/l e plaquetas ≥ 50 x 10⁹/l.</p> <p>Retomar o tratamento com bosutinib com a mesma dose se a recuperação ocorrer até 2 semanas. Se as contagens no sangue permanecerem baixas durante > 2 semanas, após a recuperação reduzir a dose em 100 mg e retomar o tratamento.</p> <p>Se ocorrer novamente citopenia, reduzir a dose em mais 100 mg após a recuperação e retomar o tratamento.</p> <p>Foram utilizadas doses inferiores a 300 mg/dia, no entanto, a eficácia não foi estabelecida.</p>
--	--

^a ANC = contagem absoluta de neutrófilos

Populações especiais

Doentes idosos (≥ 65 anos)

Não é necessária qualquer recomendação específica da dose para os idosos. Uma vez que as informações relativamente aos idosos são limitadas, deve ter-se precaução nestes doentes.

Compromisso renal

Os doentes com creatinina sérica > 1,5 x LSN foram excluídos dos estudos da LMC. Durante os estudos, observou-se um aumento da exposição (área sob a curva [AUC]) em doentes com compromisso renal moderado e grave.

LMC Ph+ em FC recém-diagnosticada

Nos doentes com compromisso renal moderado (depuração da creatinina [CL_{Cr}] de 30 a 50 ml/min, estimada pela fórmula de *Cockcroft-Gault*), a dose recomendada de bosutinib é 300 mg diariamente com alimentos (ver secções 4.4 e 5.2).

Nos doentes com compromisso renal grave (CL_{Cr} < 30 ml/min, estimada pela fórmula de *Cockcroft-Gault*), a dose recomendada de bosutinib é 200 mg diariamente com alimentos (ver secções 4.4 e 5.2).

Pode ser considerado o aumento da dose para 400 mg, uma vez por dia, nos doentes com compromisso renal moderado ou para 300 mg, uma vez por dia, nos doentes com compromisso renal grave se os

doentes não sofreram reações adversas graves ou moderadas e persistentes, e se não obtiverem uma resposta hematológica, citogenética ou molecular adequada.

LMC Ph+ em FC, FA ou FB com resistência ou intolerância a terapêutica anterior

Nos doentes com compromisso renal moderado (CL_{Cr} de 30 a 50 ml/min, calculada pela fórmula de *Cockcroft-Gault*), a dose recomendada de bosutinib é 400 mg diariamente (ver secções 4.4 e 5.2).

Nos doentes com compromisso renal grave ($CL_{Cr} < 30$ ml/min, calculada pela fórmula de *Cockcroft-Gault*), a dose recomendada de bosutinib é 300 mg diariamente (ver secções 4.4 e 5.2).

O aumento da dose para 500 mg, uma vez por dia, nos doentes com compromisso renal moderado ou para 400 mg, uma vez por dia, nos doentes com compromisso renal grave pode ser considerado nos doentes que não sofreram reações adversas graves ou moderadas e persistentes, e se não obtiverem uma resposta hematológica, citogenética ou molecular adequada.

Cardiopatias

Nos estudos clínicos, foram excluídos os doentes com cardiopatia não controlada ou significativa (por exemplo, enfarte do miocárdio recente, insuficiência cardíaca congestiva ou angina instável). Deve ter-se precaução em doentes que tenham cardiopatias relevantes (ver secção 4.4).

Anomalia gastrointestinal clinicamente significativa atual ou recente

Nos estudos clínicos, foram excluídos os doentes com anomalia gastrointestinal clinicamente significativa atual ou recente (por exemplo, vômitos e/ou diarreia graves). Deve ter-se precaução em doentes que tenham anomalias gastrointestinais clinicamente significativas, atuais ou recentes (ver secção 4.4).

População pediátrica

A segurança e eficácia de bosutinib em crianças e adolescentes com menos de 18 anos de idade não foram estabelecidas. Não existem dados disponíveis.

Modo de administração

Bosulif deve ser tomado por via oral uma vez por dia e com alimentos (ver secção 5.2).

Se falhar uma dose, durante mais de 12 horas, não se deve administrar uma dose adicional ao doente. O doente deve tomar a dose prescrita habitual no dia seguinte.

4.3 Contraindicações

Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.

Compromisso hepático (ver secções 5.1 e 5.2).

4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

Disfunções hepáticas

O tratamento com bosutinib está associado a elevações das transaminases séricas (alanina aminotransferase [ALT], aspartato aminotransferase [AST]).

Geralmente, as elevações das transaminases ocorreram no início do tratamento (dos doentes que tiveram elevações de qualquer grau nas transaminases, >80% tiveram o seu primeiro acontecimento nos 3 primeiros meses). Os doentes que recebem bosutinib devem realizar provas da função hepática antes do início do tratamento, e mensalmente durante os primeiros 3 meses de tratamento, e conforme indicação clínica.

No caso dos doentes com elevações das transaminases o tratamento com bosutinib deve ser suspenso temporariamente (considerando a redução da dose após a recuperação para o Grau 1 ou basal) e/ou descontinuar o tratamento com bosutinib. A elevação das transaminases, particularmente quando associada a aumentos concomitantes da bilirrubina, pode ser uma indicação precoce de lesão hepática

induzida pelo medicamento, pelo que estes doentes devem ser controlados adequadamente (ver secções 4.2 e 4.8).

Diarreia e vómitos

O tratamento com bosutinib está associado a diarreia e vómitos, pelo que os doentes com afeções gastrointestinais clinicamente significativas, atuais ou recentes, devem ser cuidadosos ao utilizar este medicamento, e só após uma avaliação cuidadosa da relação risco-benefício, dado que os respetivos doentes foram excluídos dos estudos clínicos. Os doentes com diarreia e vómitos devem ser submetidos ao tratamento padrão que inclui um medicamento antidiarreico ou antiemético e/ou reidratação. Além disso, a diarreia e os vómitos também podem ser controlados através da suspensão temporária do tratamento com bosutinib, da redução da dose e/ou da descontinuação do tratamento com bosutinib (ver secções 4.2 e 4.8). O agente antiemético, domperidona, tem potencial para elevar o prolongamento do intervalo QT (QTc) e induzir “*torsade de pointes*” - arritmias; assim, deve evitar-se a administração concomitante com domperidona. Só deve ser utilizada se outros medicamentos não se revelarem eficazes. Nestas situações é imperativo realizar uma avaliação individual da relação risco-benefício e os doentes devem ser vigiados quanto à ocorrência de prolongamento do intervalo QTc.

Mielossupressão

O tratamento com bosutinib está associado à mielossupressão, definida como anemia, neutropenia e trombocitopenia. Deve ser realizado um hemograma completo semanalmente durante o primeiro mês de tratamento, e a seguir mensalmente, ou conforme indicação clínica. A mielossupressão deve/pode ser controlada através da suspensão temporária do tratamento com bosutinib, da redução da dose e/ou da descontinuação do tratamento com bosutinib (ver secções 4.2 e 4.8).

Retenção de líquidos

O tratamento com bosutinib pode estar associado à retenção de líquidos, incluindo derrame pericárdico, derrame pleural, edema pulmonar e/ou edema periférico. Os doentes devem ser monitorizados e controlados com o tratamento padrão. Além disso, a retenção de líquidos também pode ser controlada através da suspensão temporária do tratamento com bosutinib, da redução da dose e/ou da descontinuação do tratamento com bosutinib (ver secções 4.2 e 4.8).

Lipase sérica

Foi observada uma elevação da lipase sérica. É recomendada precaução em doentes que tenham antecedentes de pancreatite. Se as elevações da lipase forem acompanhadas de sintomas abdominais, o tratamento com bosutinib deve ser interrompido e devem considerar-se as medidas de diagnóstico adequadas para excluir a pancreatite (ver secção 4.2).

Infeções

Bosutinib pode predispor os doentes para infeções bacterianas, fúngicas, virais ou protozoárias.

Potencial proarrítmico

Foi observado um prolongamento de QTc em avaliações automáticas sem arritmia concomitante. Bosutinib deve ser administrado com precaução aos doentes com antecedentes ou predisposição para o prolongamento de QTc, que tenham cardiopatias não controladas ou significativas, incluindo enfarte do miocárdio recente, insuficiência cardíaca congestiva, angina instável ou bradicardia clinicamente significativa, ou que estejam a tomar medicamentos conhecidos por prolongar o QTc (por exemplo, medicamentos antiarrítmicos e outras substâncias que possam prolongar o QTc [ver secção 4.5]). A presença de hipocaliemia e hipomagnesemia pode aumentar ainda mais este efeito.

É aconselhável monitorizar possíveis efeitos sobre o QTc e recomenda-se um eletrocardiograma (ECG) basal antes de iniciar a terapêutica com bosutinib e conforme indicação clínica. A hipocaliemia ou hipomagnesemia têm de ser corrigidas antes da administração de bosutinib e devem ser monitorizadas periodicamente durante a terapêutica.

Compromisso renal

O tratamento com bosutinib pode resultar numa diminuição clinicamente significativa da função renal em doentes com LMC. Observou-se uma diminuição, ao longo do tempo, na taxa de filtração glomerular estimada (TFGe) em doentes tratados com bosutinib em estudos clínicos. Nos doentes com LMC em FC recém-diagnosticada tratados com 400 mg, a diminuição mediana na TFGe relativamente à condição basal foi de 11,1 ml/min/1,73 m² ao fim de 1 ano e de 14,1 ml/min/1,73 m² aos 5 anos para os doentes em tratamento. Os doentes com LMC sem tratamento prévio tratados com 500 mg mostraram uma diminuição da TFGe mediana de 9,2 ml/min/1,73 m² ao fim de 1 ano, de 12,0 ml/min/1,73 m² aos 5 anos e de 16,6 ml/min/1,73 m² aos 10 anos para os doentes em tratamento. Nos doentes pré-tratados com LMC em FC e em fase avançada tratados com 500 mg, a mediana da diminuição da TFGe foi de 7,6 ml/min/1,73 m² ao fim de 1 ano, de 12,3 ml/min/1,73 m² aos 5 anos e de 15,9 ml/min/1,73 m² aos 10 anos para os doentes em tratamento. Nos doentes com LMC Ph+ previamente tratados com 1 ou mais ITC e tratados com 500 mg, a mediana da diminuição da TFGe desde a condição basal foi de 9,2 ml/min/1,73 m² ao fim de 1 ano e de 14,5 ml/min/1,73 m² aos 4 anos para os doentes em tratamento.

É importante que a função renal seja avaliada antes do início do tratamento e atentamente monitorizada durante a terapêutica com bosutinib, com especial atenção para os doentes que tenham compromisso renal pré-existente ou para os doentes que apresentem fatores de risco para disfunção renal, incluindo a utilização concomitante de medicamentos com potencial para nefrotoxicidade, tais como diuréticos, inibidores da enzima de conversão da angiotensina (ECA), bloqueadores de recetores da angiotensina e anti-inflamatórios não esteroides (AINEs).

Num estudo sobre compromisso renal, as exposições ao bosutinib aumentaram nos indivíduos com compromisso renal moderado e grave. Recomenda-se uma redução da dose nos doentes com compromisso renal moderado ou grave (ver secções 4.2 e 5.2).

Os doentes com creatinina sérica > 1,5 x LSN foram excluídos dos estudos da LMC. Com base numa análise farmacocinética populacional, observou-se, durante os estudos, um aumento da exposição (AUC) em doentes com compromisso renal moderado e grave no início do tratamento (ver secções 4.2 e 5.2).

Os dados clínicos são muito limitados (n = 3) relativamente aos doentes com LMC com compromisso renal moderado que recebem um aumento de dose para 600 mg de bosutinib.

Raça asiática

De acordo com análises de farmacocinética populacional, os indivíduos asiáticos têm uma depuração inferior, resultando num aumento da exposição. Por conseguinte, estes doentes devem ser monitorizados cuidadosamente quanto a reações adversas, especialmente em caso de aumento de dose.

Reações cutâneas graves

Bosutinib pode induzir reações cutâneas graves como síndrome de Stevens-Johnson e necrólise epidérmica tóxica. Bosutinib deve ser descontinuado permanentemente em doentes que tenham tido uma reação cutânea grave durante o tratamento.

Síndrome de lise tumoral

Devido à possibilidade de ocorrência de síndrome de lise tumoral (SLT), recomenda-se a correção da desidratação clinicamente significativa e o tratamento dos níveis elevados de ácido úrico antes de começar a tomar bosutinib (ver secção 4.8).

Reativação da Hepatite B

A reativação da Hepatite B (VHB) ocorreu em doentes portadores crónicos do vírus depois de estes terem recebido tratamento com ITC BCR-ABL. Alguns destes casos resultaram em insuficiência hepática aguda ou hepatite fulminante levando ao transplante de fígado ou à morte.

Antes de iniciarem o tratamento com bosutinib os doentes devem realizar testes para a presença de infeção por VHB. Devem ser consultados especialistas em doenças hepáticas e no tratamento do VHB antes de se iniciar o tratamento em doentes com serologia positiva para o VHB (incluindo os doentes com a doença ativa) e em doentes que obtenham um teste positivo de infeção por VHB durante o tratamento. Os portadores de VHB que necessitem de tratamento com bosutinib devem ser cuidadosamente monitorizados para deteção de sinais e sintomas de infeção ativa por VHB ao longo de toda a terapêutica e durante vários meses após o fim da mesma (ver secção 4.8).

Fotosensibilidade

A exposição à luz solar direta ou à radiação ultravioleta (UV) deve ser evitada ou minimizada devido ao risco de fotossensibilidade associado ao tratamento com bosutinib. Os doentes devem ser instruídos a adotar medidas, tais como, o uso de vestuário protetor e protetor solar com elevado fator de proteção solar (FPS).

Inibidores do citocromo P450 (CYP)3A

A utilização concomitante de bosutinib com inibidores fortes ou moderados da CYP3A deve ser evitada, devido à ocorrência de um aumento na concentração plasmática do bosutinib (ver secção 4.5).

Se possível, recomenda-se um medicamento concomitante alternativo sem ou com um mínimo de potencial de inibição da CYP3A.

Se for necessário administrar um inibidor forte ou moderado da CYP3A durante o tratamento com bosutinib, deve-se considerar a interrupção da terapêutica com bosutinib ou uma redução da dose de bosutinib.

Indutores da CYP3A

A utilização concomitante de bosutinib com indutores fortes ou moderados da CYP3A deve ser evitada, devido à ocorrência de uma diminuição na concentração plasmática do bosutinib (ver secção 4.5).

Efeito dos alimentos

Devem-se evitar os produtos à base de toranja, incluindo sumo de toranja, e outros alimentos conhecidos por inibir a CYP3A (ver secção 4.5).

Sódio

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) por comprimido de 100 mg, 400 mg ou 500 mg. Os doentes a fazer dietas com baixo teor em sódio devem ser informados de que este medicamento é praticamente “isento de sódio”.

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Efeitos de outros medicamentos sobre bosutinib

Inibidores da CYP3A

A utilização concomitante de bosutinib com inibidores fortes da CYP3A (incluindo, entre outros, itraconazol, cetoconazol, posaconazol, voriconazol, claritromicina, telitromicina, nefazodona, mibefradil, indinavir, lopinavir/ritonavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir, boceprevir, telaprevir, produtos à base de toranja incluindo sumo de toranja) ou inibidores moderados da CYP3A (incluindo, entre outros, fluconazol, ciprofloxacina, eritromicina, diltiazem, verapamilo, amprenavir, atazanavir, darunavir/ritonavir, fosamprenavir, aprepitant, crizotinib, imatinib) deve ser evitada, devido à ocorrência de um aumento na concentração plasmática do bosutinib.

Deve-se ter cuidado no caso de uma utilização concomitante de inibidores ligeiros da CYP3A com bosutinib.

Se possível, recomenda-se um medicamento concomitante alternativo sem ou com um mínimo de potencial de inibição da enzima CYP3A.

Se for necessário administrar um inibidor forte ou moderado da CYP3A durante o tratamento com bosutinib, deve-se considerar a interrupção da terapêutica com bosutinib ou uma redução da dose de bosutinib.

Num estudo realizado com 24 indivíduos saudáveis a quem foram administradas 5 doses diárias de 400 mg de cetoconazol (um inibidor forte da CYP3A) concomitantemente com uma única dose de 100 mg de bosutinib em jejum, o cetoconazol aumentou a C_{max} do bosutinib em 5,2 vezes e a AUC do bosutinib no plasma em 8,6 vezes, em comparação com a administração isolada de bosutinib.

Num estudo realizado com 20 indivíduos saudáveis a quem foi administrada uma dose única de 125 mg de aprepitant (um inibidor moderado da CYP3A) concomitantemente com uma dose única de 500 mg de bosutinib com alimentos, o aprepitant aumentou a C_{max} do bosutinib em 1,5 vezes e a AUC do bosutinib no plasma em 2 vezes, em comparação com a administração isolada de bosutinib.

Indutores da CYP3A

A utilização concomitante de bosutinib com indutores fortes da CYP3A (incluindo, entre outros, carbamazepina, fenitoína, rifampicina, erva de São João) ou indutores moderados da CYP3A (incluindo, entre outros, bosentano, efavirenz, etravirina, modafinil, nafcilina) deve ser evitada, devido à ocorrência de uma diminuição na concentração plasmática do bosutinib.

Com base na acentuada redução da exposição ao bosutinib que ocorreu com a administração concomitante de bosutinib com rifampicina, é pouco provável que o aumento da dose de bosutinib no caso de uma administração concomitante com indutores fortes ou moderados da CYP3A compense suficientemente a perda de exposição.

Deve ser exercida precaução no caso de uma utilização concomitante de indutores ligeiros da CYP3A com bosutinib.

No seguimento da administração concomitante de uma única dose de bosutinib com 6 doses diárias de 600 mg de rifampicina após as refeições, em 24 indivíduos saudáveis, a exposição ao bosutinib (C_{max} e AUC no plasma) diminuiu para 14% e 6%, respetivamente, dos valores resultantes da administração isolada de 500 mg de bosutinib.

Inibidores da bomba de prótons (IBP)

Deve ser exercida precaução no caso de uma administração concomitante de bosutinib com IBP. Deve ser considerada como alternativa aos IBP os antiácidos de ação rápida e, sempre que possível, a administração de bosutinib e de antiácidos deve ser separada (i.e. tomar bosutinib de manhã e os antiácidos à noite). O bosutinib apresenta uma solubilidade aquosa *in vitro* dependente do pH. Quando se administrou uma única dose oral de bosutinib (400 mg) concomitantemente com várias doses orais de lansoprazol (60 mg) num estudo realizado com 24 indivíduos saudáveis em jejum, a C_{max} e a AUC do bosutinib diminuíram para 54% e 74%, respetivamente, dos valores resultantes da administração isolada de bosutinib (400 mg).

Efeitos de bosutinib sobre outros medicamentos

Num estudo realizado com 27 indivíduos saudáveis a quem foi administrada uma dose única de 500 mg de bosutinib concomitantemente com uma dose única de 150 mg de mesilato de etexilato de dabigatrano (um substrato da glicoproteína P [gp-P]) com alimentos, o bosutinib não aumentou a C_{max} ou a AUC do dabigatrano no plasma, em comparação com a administração isolada de mesilato de etexilato de dabigatrano. Os resultados do estudo indicam que o bosutinib não apresenta efeitos inibidores da gp-P clinicamente relevantes.

Um estudo *in vitro* indica que é pouco provável que ocorram interações medicamentosas quando se administram doses terapêuticas como resultado da indução pelo bosutinib no metabolismo de medicamentos que são substratos da CYP1A2, CYP2B6, CYP2C9, CYP2C19 e CYP3A4.

Os estudos *in vitro* indicam que é pouco provável que ocorram interações medicamentosas clínicas quando se administram doses terapêuticas como resultado da inibição pelo bosutinib no metabolismo de medicamentos que são substratos da CYP1A2, CYP2A6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 ou CYP3A4/5.

Os estudos *in vitro* indicam que o bosutinib tem um baixo potencial para inibir a proteína resistente do cancro da mama (BCRP, sistemicamente), o polipéptido transportador de aniões orgânicos (OATP)1B1, OATP1B3, o transportador de aniões orgânicos (OAT)1, OAT3, o transportador de catiões orgânicos (OCT)2 em concentrações clinicamente relevantes, mas pode ter potencial para inibir a BCRP no trato gastrointestinal e o OCT1.

Medicamentos antiarrítmicos e outras substâncias que podem prolongar o QT

Bosutinib deve ser utilizado com precaução em doentes que têm ou podem desenvolver prolongamento de QT, incluindo aqueles que tomam medicamentos antiarrítmicos como, por exemplo, amiodarona, disopiramida, procainamida, quinidina e sotalol ou outros medicamentos que possam provocar o prolongamento de QT, tais como cloroquina, halofantrina, claritromicina, domperidona, haloperidol, metadona e moxifloxacina (ver secção 4.4).

4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

Mulheres com potencial para engravidar/Contraceção

As mulheres com potencial para engravidar devem ser aconselhadas a utilizar métodos contraceptivos eficazes durante o tratamento com bosutinib e durante, pelo menos, 1 mês após a última dose e a evitar ficar grávidas enquanto tomam bosutinib. Além disso, a doente deve ser alertada para o facto de que os vómitos ou a diarreia podem reduzir a eficácia dos contraceptivos orais, impedindo a sua absorção completa.

Gravidez

A quantidade de dados sobre a utilização de bosutinib em mulheres grávidas é limitada. Os estudos em animais revelaram toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3). Bosutinib não é recomendado durante a gravidez ou em mulheres com potencial para engravidar que não utilizam métodos contraceptivos. Se bosutinib for utilizado durante a gravidez ou se a doente ficar grávida enquanto estiver a tomar bosutinib, esta deve ser informada sobre os potenciais riscos para o feto.

Amamentação

Desconhece-se se o bosutinib e respetivos metabolitos são excretados no leite humano. Um estudo do bosutinib radiomarcado [¹⁴C], realizado em ratos, demonstrou a excreção de radioatividade derivada do bosutinib no leite materno (ver secção 5.3). Não pode ser excluído qualquer risco para os lactentes. A amamentação deve ser descontinuada durante o tratamento com bosutinib.

Fertilidade

Com base em dados não clínicos, o bosutinib pode comprometer a função reprodutiva e a fertilidade no ser humano (ver secção 5.3).

Os homens em tratamento com bosutinib devem procurar aconselhamento sobre a preservação de esperma antes do início do tratamento, devido à possibilidade de diminuição da fertilidade com a terapêutica com bosutinib.

4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Os efeitos de bosutinib sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis. No entanto, se um doente a tomar bosutinib sentir tonturas, fadiga, insuficiência visual ou outros efeitos indesejáveis com um potencial impacto sobre a capacidade de conduzir ou utilizar máquinas, o doente deve abster-se destas atividades enquanto os efeitos indesejáveis persistirem.

4.8 Efeitos indesejáveis

Resumo do perfil de segurança

Um total de 1.372 doentes com leucemia recebeu, pelo menos, 1 dose de bosutinib em monoterapia. A duração mediana da terapêutica foi de 26,30 meses (intervalo: 0,03 a 170,49 meses). Estes doentes tinham sido recém-diagnosticados com LMC em FC, ou eram resistentes ou intolerantes à terapêutica anterior com LMC em fase crónica, acelerada ou blástica, ou leucemia linfoblástica aguda (LLA) Ph+. Destes doentes, 268 (dose inicial de 400 mg) e 248 (dose inicial de 500 mg) são provenientes dos 2 estudos de Fase 3 em doentes com LMC sem tratamento prévio, 60 (dose inicial de 400 mg) são provenientes de um estudo de Fase 2 em doentes com LMC sem tratamento prévio, 570 e 63 (Fase 2: dose inicial de 500 mg) são provenientes de 2 estudos de Fase 1/2 em leucemias Ph+ com tratamento prévio e 163 (dose inicial de 500 mg) são provenientes de um estudo de Fase 4 de LMC com tratamento prévio. A duração mediana da terapêutica foi de 55,1 meses (intervalo: 0,2 a 60,05 meses), 61,6 meses (0,03 a 145,86 meses), 15,3 meses (intervalo: 0,3 a 21,8 meses), 11,1 meses (intervalo: 0,03 a 170,49 meses), 30,2 meses (intervalo: 0,2 a 85,6 meses) e 37,80 meses (intervalo: 0,16 a 50,0 meses), respetivamente. As análises de segurança incluíram dados de um estudo de extensão concluído.

Observou-se pelo menos 1 reação adversa de qualquer grau de toxicidade em 1,349 (98,3%) doentes. As reações adversas mais frequentes, observadas em $\geq 20\%$ dos doentes, foram diarreia (80,4%), náuseas (41,5%), dor abdominal (35,6%), trombocitopenia (34,4%), vômitos (33,7%), erupção cutânea (32,8%), ALT aumentada (28,0%), anemia (27,2%), pirexia (23,4%), AST aumentada (22,5%), fadiga (32,0%) e cefaleias (20,3%). Observou-se pelo menos 1 reação adversa de Grau 3 ou 4 em 943 (68,7%) doentes. As reações adversas de Grau 3 ou 4 observadas em $\geq 5\%$ dos doentes foram trombocitopenia (19,7%), ALT aumentada (14,6%), neutropenia (10,6%), diarreia (10,6%), anemia (10,3%), lipase aumentada (10,1%), AST aumentada (6,7%) e erupção cutânea (5,0%).

Lista tabular das reações adversas

As seguintes reações adversas foram observadas em doentes nos estudos clínicos de bosutinib (Tabela 2). Representam uma avaliação dos dados de reações adversas de 1.372 doentes com LMC em FC recém-diagnosticada, ou com LMC em fase crónica, acelerada ou blástica resistente ou intolerante à terapêutica anterior ou com LLA Ph+ que receberam pelo menos 1 dose de bosutinib em monoterapia. Estas reações adversas são apresentadas por classes de sistemas de órgãos e frequência. As categorias de frequência estão definidas como: muito frequentes ($\geq 1/10$), frequentes ($\geq 1/100$ a $< 1/10$), pouco frequentes ($\geq 1/1.000$ a $< 1/100$), raros ($\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$), muito raros ($< 1/10.000$), desconhecido (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis). As reações adversas são apresentadas por ordem decrescente de gravidade dentro de cada classe de frequência.

Tabela 2 - Reações adversas de bosutinib

Infeções e infestações	
Muito frequentes	Infeção das vias respiratórias (incluindo infeção das vias respiratórias inferiores, infeção viral das vias respiratórias, infeção das vias respiratórias superiores, infeção viral das vias respiratórias superiores), nasofaringite
Frequentes	Pneumonia (incluindo pneumonia atípica, pneumonia bacteriana, pneumonia fúngica, pneumonia necrosante, pneumonia estreptocócica), gripe (incluindo gripe H1N1), bronquite
Neoplasias benignas, malignas e não especificadas (incl. quistos e pólipos)	
Pouco frequentes	Síndrome de lise tumoral**
Doenças do sangue e do sistema linfático	
Muito frequentes	Trombocitopenia (incluindo redução do número de plaquetas), neutropenia (incluindo redução do número de neutrófilos), anemia (incluindo redução da hemoglobina, redução do número de glóbulos vermelhos)
Frequentes	Leucopenia (incluindo redução do número de glóbulos brancos)

Pouco frequentes	Neutropenia febril, granulocitopenia
Doenças do sistema imunitário	
Frequentes	Hipersensibilidade a fármacos
Pouco frequentes	Choque anafilático
Doenças do metabolismo e da nutrição	
Muito frequentes	Apetite diminuído
Frequentes	Desidratação, hipercaliemia (incluindo aumento do potássio sérico), hipofosfatemia (incluindo diminuição dos fosfatos séricos)
Doenças do sistema nervoso	
Muito frequentes	Tonturas, cefaleia
Frequentes	Disgeusia
Afeções do ouvido e do labirinto	
Frequentes	Acufenos
Cardiopatias	
Frequentes	Derrame pericárdico
Pouco frequentes	Pericardite
Vasculopatias	
Frequentes	Hipertensão (incluindo tensão arterial aumentada, tensão arterial sistólica aumentada, hipertensão essencial, crise hipertensiva)
Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino	
Muito frequentes	Derrame pleural, dispneia, tosse
Frequentes	Hipertensão pulmonar (incluindo hipertensão arterial pulmonar, aumento da pressão arterial pulmonar), insuficiência respiratória
Pouco frequentes	Edema pulmonar agudo (incluindo edema pulmonar)
Doenças gastrointestinais	
Muito frequentes	Diarreia, vômitos, náuseas, dor abdominal (incluindo mal-estar abdominal, dor na parte inferior do abdômen, dor na parte superior do abdômen, hipersensibilidade dolorosa do abdômen, dor gastrointestinal)
Frequentes	Hemorragia gastrointestinal (incluindo hemorragia anal, hemorragia gástrica, hemorragia intestinal, hemorragia gastrointestinal inferior, hemorragia retal, hemorragia gastrointestinal superior), pancreatite (incluindo pancreatite aguda), gastrite
Afeções hepatobiliares	
Frequentes	Hepatotoxicidade (incluindo hepatite, hepatite tóxica, doença hepática), função hepática anormal (incluindo aumento das enzimas hepáticas, teste de função hepática anormal, teste de função hepática aumentada, transaminases aumentadas)
Pouco frequentes	Lesão hepática (incluindo lesão hepática induzida por medicamentos, lesão hepatocelular)
Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos	
Muito frequentes	Erupção cutânea (incluindo erupção cutânea macular, erupção cutânea maculopapular, erupção cutânea papular, erupção pruriginosa), prurido
Frequentes	Reações de fotossensibilidade (incluindo erupção polimorfa à luz), urticária, acne
Pouco frequentes	Eritema multiforme, erupção exfoliativa, erupção medicamentosa
Desconhecido	Síndrome de Stevens-Johnson **, necrólise epidérmica tóxica **
Afeções musculoesqueléticas e dos tecidos conjuntivos	
Muito frequentes	Artralgia, dorsalgia
Frequentes	Mialgia

Afeções renais e urinárias	
Frequentes	Lesão renal aguda, insuficiência renal, compromisso renal
Perturbações gerais e alterações no local de administração	
Muito frequentes	Edema (incluindo edema palpebral, edema facial, edema generalizado, edema localizado, edema periférico, edema periorbital, inchaço periorbital, inchaço periférico, inchaço, inchaço das pálpebras), pirexia, fadiga (incluindo astenia, mal-estar geral)
Frequentes	Dor torácica (incluindo mal-estar torácico), dor
Exames complementares de diagnóstico	
Muito frequentes	Lipase aumentada (incluindo hiperlipasemia), alanina aminotransferase aumentada (incluindo alanina aminotransferase anormal), aspartato aminotransferase aumentada, creatininemia aumentada
Frequentes	Prolongamento do intervalo QT no eletrocardiograma (incluindo síndrome de QT longo), amilasemia aumentada (incluindo hiperamilasemia), creatinafosfoquinase no sangue aumentada, gamaglutamiltransferase aumentada, bilirrubinemia aumentada (incluindo hiperbilirrubinemia, bilirrubina conjugada aumentada, bilirrubina indireta no sangue aumentada)

** Reações adversas identificadas pós-comercialização.

Descrição de reações adversas selecionadas

As descrições abaixo baseiam-se na população de segurança de 1.372 doentes que receberam, pelo menos, 1 dose de bosutinib e que tinham LMC em FC recém-diagnosticada ou para LMC em FC, FA ou FB resistente ou intolerante à terapêutica anterior ou para LLA Ph+.

Doenças do sangue e do sistema linfático

Dos 372 (27,1%) doentes com relatos de reações adversas de anemia, 6 doentes abandonaram o tratamento com bosutinib devido a anemia. Ocorreu toxicidade máxima de Grau 1 em 95 (25,5%) doentes, de Grau 2 em 135 (36,3%) doentes, de Grau 3 em 113 (30,4%) doentes e de Grau 4 em 29 (7,8%) doentes. Nestes doentes, o tempo mediano para o primeiro acontecimento foi de 29 dias (intervalo: 1 a 3.999 dias) e a duração mediana por acontecimento foi de 22 dias (intervalo: 1 a 3.682 dias).

Dos 209 (15,2%) doentes com relatos de reações adversas de neutropenia, 19 doentes abandonaram o tratamento com bosutinib devido à neutropenia. Ocorreu toxicidade máxima de Grau 1 em 19 (9,1%) doentes, de Grau 2 em 45 (21,5%) doentes, de Grau 3 em 95 (45,5%) doentes e de Grau 4 em 50 (23,9%) doentes. Entre estes doentes, o tempo mediano para o primeiro acontecimento foi de 56 dias (intervalo: 1 a 1.769 dias) e a duração mediana por acontecimento foi de 15 dias (intervalo: 1 a 913 dias).

Dos 472 (34,4%) doentes em que se observaram reações adversas de trombocitopenia, 42 descontinuaram o bosutinib devido à trombocitopenia. Ocorreu toxicidade máxima de Grau 1 em 114 (24,2%) doentes, de Grau 2 em 88 (18,6%) doentes, de Grau 3 em 172 (36,4%) doentes e de Grau 4 em 98 (20,8%) doentes. Entre estes doentes, o tempo mediano para o primeiro acontecimento foi de 28 dias (intervalo: 1 a 1.688 dias) e a duração mediana por acontecimento foi de 15 dias (intervalo: 1 a 3.921 dias).

Afeções hepatobiliares

Nos doentes em que se observaram reações adversas de elevações da ALT ou da AST (todos os graus), o tempo mediano para aparecimento de reação adversa foi de 29 dias com um intervalo para o aparecimento inicial de 1 a 3.995 dias para ALT e para AST. A duração mediana de um acontecimento foi de 17 dias (intervalo: 1 a 1.148 dias) e 15 dias (intervalo: 1 a 803 dias) para ALT e AST, respetivamente.

Ocorreram dois casos consistentes com lesão hepática induzida pelo fármaco (definida como elevações simultâneas da ALT ou AST ≥ 3 x LSN com bilirrubina total > 2 x LSN e com fosfatase

alcalina < 2 x LSN) sem causas alternativas em 2/1.711 (0,1%) dos participantes tratados com bosutinib.

Reativação da Hepatite B

Foi notificada a reativação da Hepatite B associada a ITC BCR-ABL. Alguns destes casos resultaram em insuficiência hepática aguda ou hepatite fulminante levando ao transplante do fígado ou à morte (ver secção 4.4).

Doenças gastrointestinais

Dos 1.103 (80,4%) doentes que tiveram diarreia, 14 doentes descontinuaram bosutinib devido a este acontecimento. Foram prescritos medicamentos concomitantes para o tratamento de diarreia a 756 (68,5%) doentes. Ocorreu toxicidade máxima de Grau 1 em 575 (52,1%) doentes, de Grau 2 em 383 (34,7%) doentes, de Grau 3 em 144 (13,1%) doentes; 1 doente (0,1%) teve um acontecimento de Grau 4. Nos doentes com diarreia, o tempo mediano para o primeiro acontecimento foi de 2 dias (intervalo: 1 a 2.702 dias) e a duração mediana de qualquer grau de diarreia foi de 2 dias (intervalo: 1 a 4.247 dias).

Entre os 1.103 doentes com diarreia, 218 (19,8%) doentes interromperam o tratamento, dos quais 208 (95,4%) foram reexpostos a bosutinib. Dos que foram reexpostos, 201 (96,6%) não tiveram acontecimentos subsequentes nem abandonaram o tratamento com bosutinib devido a um acontecimento subsequente de diarreia.

Cardiopatias

Sete (0,5%) doentes tiveram um prolongamento do QTcF (superior a 500 ms). Onze (0,8%) doentes tiveram um aumento do QTcF > 60 ms a partir do valor basal. Doentes com doença cardiovascular não controlada ou significativa, incluindo prolongamento do QTc, antes do início do tratamento, não foram incluídos em estudos clínicos (ver secções 5.1 e 5.3).

Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através **do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#)**.

4.9 Sobredosagem

A experiência com a sobredosagem de bosutinib em estudos clínicos limitou-se a casos isolados. Os doentes expostos a uma sobredosagem de bosutinib devem ser observados e receber o tratamento de suporte adequado.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: agentes antineoplásicos, inibidores de proteína cinase, código ATC: L01EA04.

Mecanismo de ação

O bosutinib pertence a uma classe farmacológica de medicamentos conhecidos por inibidores de cinase. O bosutinib inibe a cinase anormal de BCR-ABL que promove a LMC. Os estudos de modelação indicam que o bosutinib se liga ao domínio da cinase de BCR-ABL. O bosutinib também é um inibidor das cinases da família Src, incluindo Src, Lyn e Hck. O bosutinib inibe minimamente o recetor do fator de crescimento derivado de plaquetas (PDGF) e o c-Kit.

Em estudos *in vitro*, o bosutinib inibe a proliferação e sobrevivência das linhas celulares estabelecidas da LMC, das linhas celulares da LLA Ph⁺ e das células primárias primitivas da LMC dos doentes. O bosutinib inibiu 16 de 18 formas resistentes ao imatinib do BCR-ABL expresso em linhas celulares mieloides murinas. O tratamento com bosutinib reduziu o tamanho dos tumores de LMC em ratinhos *nude* e inibiu o crescimento de tumores mieloides murinos que expressam formas do BCR-ABL resistentes ao imatinib. O bosutinib também inibe recetores de tirosina-cinase c-Fms, recetores EphA e B, cinases da família Trk, cinases da família Axl, cinases da família Tec, alguns membros da família ErbB, não recetores de tirosinacina Csk, serina/treonina-cinases da família Ste20 e 2 proteína cinases dependentes da calmodulina.

Efeitos farmacodinâmicos

O efeito da administração de bosutinib 500 mg no QTc foi avaliado num estudo aleatorizado de dose única, em dupla ocultação (relativamente a bosutinib), transversal, controlado por placebo e por moxifloxacina como tratamento aberto, realizado em indivíduos saudáveis.

Os dados deste estudo indicam que o bosutinib não prolonga o QTc em indivíduos saudáveis com a dose de 500 mg, tomada uma vez por dia com alimentos, e em condições que originam concentrações plasmáticas supraterapêuticas. Após a administração de uma única dose oral de bosutinib 500 mg (dose terapêutica) e de bosutinib 500 mg com 400 mg de cetoconazol (para obter concentrações supraterapêuticas de bosutinib) a indivíduos saudáveis, o limite superior do intervalo de confiança (IC) unilateral de 95% em torno da alteração média do QTc foi inferior a 10 ms em todos os momentos pós-dose e não foram observados acontecimentos adversos que sugerissem um prolongamento do QTc.

Num estudo realizado em indivíduos com compromisso hepático, observou-se uma frequência crescente do prolongamento de QTc > 450 ms com uma diminuição da função hepática. No estudo clínico de Fase 1/2 realizado em doentes com leucemias Ph⁺ previamente tratadas que receberam tratamento com 500 mg de bosutinib, foi observado um aumento do QTcF > 60 ms relativamente à condição basal em 9 (1,6%) dos 570 doentes. No estudo clínico de Fase 3 realizado em doentes com LMC em FC recém-diagnosticada tratados com bosutinib 400 mg, não foram observados doentes no grupo de tratamento com bosutinib (N=268) com um aumento do QTcF > 60 ms relativamente à condição basal. No estudo clínico de Fase 3 realizado em doentes com LMC Ph⁺ em FC recém-diagnosticada tratados com bosutinib 500 mg, foi observado um aumento no QTcF > 60 ms relativamente à condição basal em 2 (0,8%) dos 248 doentes a receberem bosutinib. No estudo clínico de Fase 4 realizado em doentes com LMC Ph⁺ previamente tratados com 1 ou mais ITC e que receberam tratamento com 500 mg de bosutinib (N=163), nenhum doente teve um aumento no QTcF > 60 ms relativamente à condição basal. Não pode ser excluído um potencial proarrítmico de bosutinib.

Eficácia clínica

Estudo clínico da LMC em FC não tratada previamente

Estudo de bosutinib 400 mg

Foi realizado um ensaio de Fase 3, multicêntrico, aberto, de superioridade com 2 braços para avaliar a eficácia e segurança de bosutinib 400 mg administrado uma vez por dia em monoterapia comparativamente ao imatinib 400 mg administrado uma vez por dia em monoterapia, em doentes adultos com LMC Ph+ em FC recém-diagnosticada. O ensaio aleatorizou 536 doentes (268 em cada grupo de tratamento) com LMC Ph+ ou Ph- em FC recém-diagnosticada (população de intenção de tratar [ITT]), incluindo 487 doentes com LMC Ph+ com transcritos b2a2 e/ou b3a2 e cópias do BCR-ABL na condição basal > 0 (população de intenção de tratar modificada [mITT]).

O parâmetro de avaliação principal da eficácia foi a proporção que demonstrava uma resposta molecular *major* (MMR) aos 12 meses (48 semanas) no grupo de tratamento com bosutinib comparativamente à do grupo de tratamento com imatinib na população mITT. A MMR foi definida como uma relação BCR-ABL/ABL $\leq 0,1\%$ pela escala internacional (correspondente a uma redução ≥ 3 log em relação à condição basal padronizada) com um mínimo de 3.000 transcritos de ABL conforme avaliado pelo laboratório central.

Os parâmetros de avaliação secundários chave incluíram a resposta citogenética completa (CCyR) aos 12 meses, a duração da CCyR, a duração da MMR, a sobrevivência livre de acontecimentos (SLA) e a sobrevivência global (OS). A CCyR ao Mês 12, foi definida como a ausência de metafases Ph+ na análise de bandas cromossômicas ≥ 20 metafases derivadas de aspirado de medula óssea ou MMR caso não estivesse disponível uma avaliação citogenética adequada. Os valores p dos outros parâmetros de avaliação além da MMR aos 12 meses e da CCyR aos 12 meses não foram ajustados para comparações múltiplas.

As características na condição basal da população mITT estavam bem equilibradas entre os 2 grupos de tratamento no que respeita à idade (a mediana da idade foi 52 anos para o grupo bosutinib e de 53 anos para o grupo imatinib onde 19,5% e 17,4% dos doentes tinham uma idade igual ou superior a 65 anos, respetivamente), ao género (mulheres 42,3% e 44,0%, respetivamente), à raça (caucasianos 78,0% e 77,6%, asiáticos 12,2% e 12,4%, negros ou afro-americanos 4,1% e 4,1% e outros 5,7% e 5,4%, respetivamente, e 1 desconhecido no grupo do imatinib) e pontuação de risco de *Sokal* (risco baixo 35,0% e 39,4%, risco intermédio 43,5% e 38,2%, risco alto 21,5% e 22,4%, respetivamente).

Após um acompanhamento de 60 meses da população mITT, 60,2% dos doentes tratados com bosutinib (N=246) e 59,8% dos doentes tratados com imatinib (N=239) ainda estavam a receber tratamento de primeira linha.

Após um acompanhamento de 60 meses da população mITT, a descontinuação devida à progressão da doença para LMC em FA ou FB para os doentes tratados com bosutinib foi de 0,8% em comparação a 1,7% para os doentes tratados com imatinib. Seis (2,4%) doentes tratados com bosutinib e 7 (2,9%) doentes tratados com imatinib foram re-diagnosticados com LMC em FA ou LMC em FB. A descontinuação devida a resposta subótima ou falha do tratamento, conforme avaliado pelo investigador, ocorreu em 5,3% dos doentes do grupo tratado com bosutinib em comparação com 15,5% dos doentes do grupo tratado com imatinib. Doze (4,9%) doentes tratados com bosutinib e 14 (5,8%) doentes tratados com imatinib morreram durante o estudo. Não ocorreram transformações adicionais na população ITT, tendo ocorrido 2 óbitos adicionais no braço do bosutinib na população ITT.

Os resultados da eficácia da MMR e da CCyR estão resumidos na Tabela 3.

Tabela 3 - Resumo da MMR aos 12 e 18 meses e CCyR aos 12 meses, por grupo de tratamento na população mITT

Resposta	Bosutinib (N=246)	Imatinib (N=241)	Odds ratio (IC 95%)^a
Resposta molecular <i>major</i> MMR aos 12 meses, n (%) (IC 95%)	116 (47,2) ^b (40,9; 53,4)	89 (36,9) (30,8; 43,0)	1,55 (1,07; 2,23)
Valor p unilateral	0,0100 ^b		
MMR aos 18 meses, n (%) (IC 95%)	140 (56,9) (50,7; 63,1)	115 (47,7) (41,4; 54,0)	1,45 (1,02; 2,07)
Valor p unilateral	0,0208 ^c		
Resposta citogenética completa CCyR aos 12 meses, n (%) (IC 95%)	190 (77,2) ^b (72,0; 82,5)	160 (66,4) (60,4; 72,4)	1,74 (1,16; 2,61)
Valor p unilateral	0,0037 ^b		

Nota: A MMR foi definida como uma relação BCR-ABL/ABL $\leq 0,1\%$ pela escala internacional (correspondente a uma redução ≥ 3 log em relação à condição basal padronizada) com um mínimo de 3000 transcritos ABL conforme avaliado pelo laboratório central. A resposta citogenética completa foi definida como a ausência de metafases Ph+ na análise de bandas cromossômicas ≥ 20 metafases derivadas de aspirado de medula óssea ou MMR caso não estivesse disponível uma avaliação citogenética adequada.

Abreviaturas: BCR-ABL=*breakpoint cluster region-Abelson*; IC=intervalo de confiança;

CMH=*Cochran-Mantel-Haenszel*; CCyR=resposta citogenética completa; mITT=intenção de tratar modificada;

MMR=resposta molecular *major*; N/n=número de doentes; Ph+=cromossoma Filadélfia positivo.

^a Ajustado por região geográfica e pontuação *Sokal* na aleatorização.

^b Comparação estatisticamente significativa no nível de significância previamente especificado, baseada no teste de CMH estratificado por região geográfica e pontuação *Sokal* na aleatorização.

^c Baseado no teste de CMH estratificado por região geográfica e pontuação *Sokal* na aleatorização.

Aos 12 meses, a taxa de MR⁴ (definida como BCR-ABL $\leq 0,01\%$ [correspondente a uma redução ≥ 4 log em relação à condição basal padronizada] com um mínimo de 9.800 transcritos de ABL) foi superior no grupo de tratamento com bosutinib em comparação com o grupo de tratamento com imatinib na população mITT (20,7% [IC 95%: 15,7%, 25,8%] *versus* 12,0% [IC 95%: 7,9%, 16,1%], respectivamente, *odds ratio* (OR) de 1,88 [IC 95%: 1,15; 3,08], valor p unilateral = 0,0052).

Aos 3, 6 e 9 meses, a proporção de doentes com MMR foi superior no grupo de tratamento com bosutinib em comparação com o grupo de tratamento com imatinib (Tabela 4).

Tabela 4 – Comparação da MMR aos 3, 6 e 9 meses por tratamento na população mITT

Tempo	Número (%) de indivíduos com MMR		Odds ratio (IC 95%) ^a
	Bosutinib (N=246)	Imatinib (N=241)	
Mês 3 (IC 95%)	10 (4,1) (1,6; 6,5)	4 (1,7) (0,0; 3,3)	2,48 (0,77; 7,98)
Valor p unilateral ^b	0,0578		
Mês 6 (IC 95%)	86 (35,0) (29,0; 40,9)	44 (18,3) (13,4; 23,1)	2,42 (1,59; 3,69)
Valor p unilateral ^b	<0,0001		
Mês 9 (IC 95%)	104 (42,3) (36,1; 48,4)	71 (29,5) (23,7; 35,2)	1,78 (1,22; 2,60)
Valor p unilateral ^b	0,0015		

Nota: As percentagens são baseadas no número de doentes em cada grupo de tratamento. A MMR foi definida como uma relação BCR-ABL/ABL $\leq 0,1\%$ pela escala internacional (correspondente a uma redução ≥ 3 log em relação à condição basal padronizada) com um mínimo de 3.000 transcritos de ABL conforme avaliado pelo laboratório central.

Abreviaturas: BCR-ABL=*breakpoint cluster region-Abelson*; IC=intervalo de confiança;

CMH=*Cochran-Mantel-Haenszel*; mITT=intenção de tratar modificada; MMR=resposta molecular *major*;

N=número de doentes.

^a Ajustado por região geográfica e pontuação *Sokal* na aleatorização

^b Baseado no teste de CMH estratificado por região geográfica e pontuação *Sokal* na aleatorização.

Aos 60 meses na população mITT, a proporção de doentes com MMR, MR⁴ e MR^{4,5} foi superior no grupo de tratamento com bosutinib em comparação com o grupo de tratamento com imatinib (Tabela 5). As taxas de MMR aos 60 meses nos subgrupos de risco *Sokal* estão resumidos na Tabela 6.

Tabela 5 – Resumo da resposta molecular aos 60 meses na população mITT

Resposta	Bosutinib (N=246)	Imatinib (N=241)	Odds ratio (IC 95%) ^a
Resposta molecular aos 60 meses, n (%) (IC 95%)			
MMR	182 (74,0) (68,5; 79,5)	158 (65,6) (59,6; 71,6)	1,52 (1,02; 2,25)
MR ⁴	145 (58,9) (52,8; 65,1)	120 (49,8) (43,5; 56,1)	1,46 (1,02; 2,09)
MR ^{4,5}	119 (48,4) (42,1; 54,6)	93 (38,6) (32,4; 44,7)	1,50 (1,05; 2,16)

Nota: MMR/MR⁴/MR^{4,5} foram definidas como um rácio BCR-ABL/ABL $\leq 0,1/0,01/0,0032\%$ pela escala internacional (correspondente a uma redução $\geq 3/4/4,5$ log em relação à condição basal padronizada) com um mínimo de 3.000/9.800/30.990 transcritos de ABL conforme avaliado pelo laboratório central.

Abreviaturas: BCR-ABL=*breakpoint cluster region-Abelson*; IC=intervalo de confiança; mITT=intenção de tratar modificada; MMR=resposta molecular *major*; MR=resposta molecular; N/n=número de doentes.

^a Ajustado por região geográfica e pontuação *Sokal* na aleatorização.

Tabela 6 – Resumo da MMR aos 60 meses por pontuação de risco de *Sokal* na população mITT

Resposta	Bosutinib	Imatinib	Odds ratio (IC 95%)
Risco de <i>Sokal</i> baixo MMR, n (%) (IC 95%)	N=86 67 (77,9) (69,1; 86,7)	N=95 68 (71,6) (62,5; 80,6)	1,40 (0,71; 2,76)
Risco de <i>Sokal</i> intermédio MMR, n (%) (IC 95%)	N=107 79 (73,8) (65,5; 82,2)	N=92 62 (67,4) (57,8; 77,0)	1,37 (0,74; 2,52)
Risco de <i>Sokal</i> alto MMR, n (%) (IC 95%)	N=53 36 (67,9) (55,4; 80,5)	N=54 28 (51,9) (38,5; 65,2)	1,97 (0,90; 4,32)

Nota: as percentagens são baseadas no número de doentes em cada grupo de tratamento. MMR foi definida como um rácio BCR-ABL/ABL $\leq 0,1\%$ pela escala internacional (correspondente a uma redução ≥ 3 log em relação à condição basal padronizada) com um mínimo de 3.000 transcritos de ABL conforme avaliado pelo laboratório central.

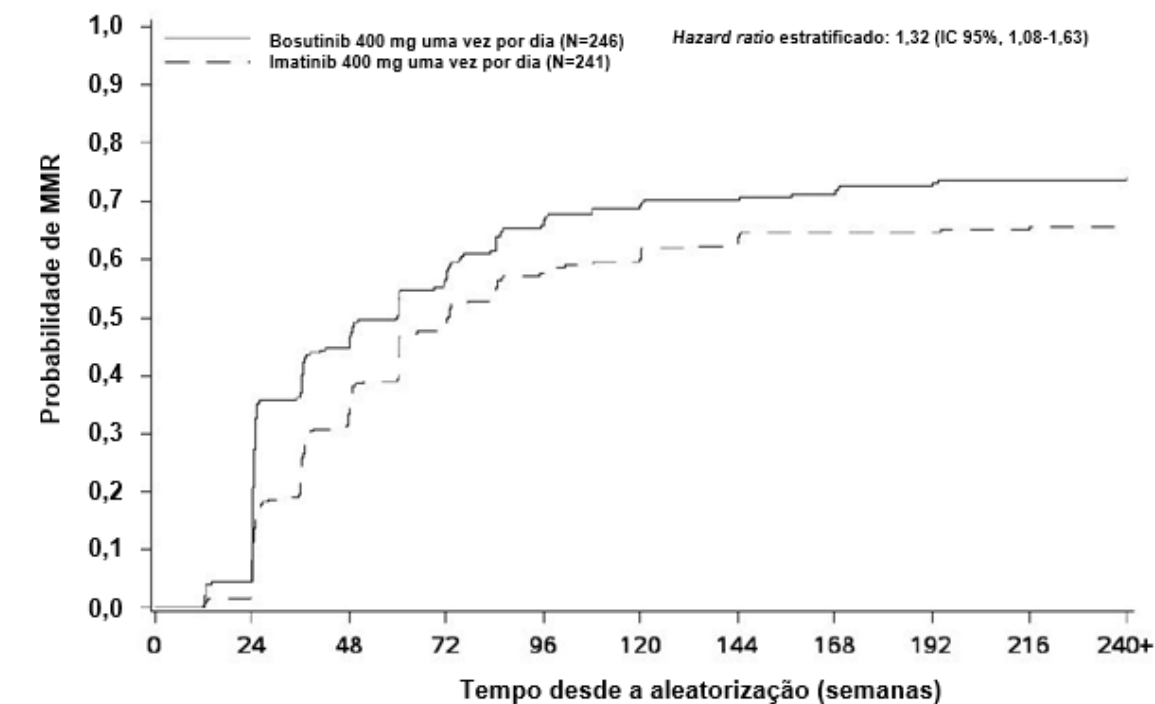
Abreviaturas: BCR-ABL=*breakpoint cluster region-Abelson*; IC=intervalo de confiança; mITT=intenção de tratar modificada; MMR=resposta molecular *major*; MR=resposta molecular; N/n=número de doentes.

A incidência cumulativa da CCyR ajustada para o risco competitivo de descontinuação do tratamento sem CCyR foi superior no grupo de tratamento com bosutinib em comparação com o grupo de tratamento com imatinib na população mITT (83,3% [IC 95%: 78,1%, 87,4%] *versus* 76,8% [IC 95%: 70,9%, 81,6%] aos 60 meses; *hazard ratio* (HR) de um modelo de riscos proporcionais subdistribucional estratificado: 1,35, [IC 95%: 1,11; 1,64]). A mediana do tempo para CCyR (apenas respondedores) foi de 24,0 semanas (intervalo: 11,4 a 120,7) no grupo de tratamento com bosutinib em comparação com 24,3 semanas (intervalo: 11,4 a 96,6) no grupo de tratamento com imatinib.

A mediana do tempo até MMR, MR⁴ e MR^{4.5} (respondedores apenas) foi de 36,1 semanas (intervalo: 11,9 a 241,9), de 83,7 semanas (intervalo: 12,4 a 244,3) e de 108,0 (intervalo: 24,1 a 242,1), respetivamente, para o grupo de tratamento com bosutinib *versus* 47,7 semanas (intervalo: 12,1 a 216,1), 84,4 semanas (intervalo: 23,6 a 241,9) e 120,4 semanas (intervalo: 24,6 a 240,7), respetivamente, para o grupo de tratamento com imatinib na população mITT.

A incidência cumulativa da MMR, MR⁴ e MR^{4.5} ajustada para o risco competitivo de descontinuação do tratamento sem o acontecimento foi superior no grupo de tratamento com bosutinib em comparação com o grupo de tratamento com imatinib, tal como ilustrado nas Figuras 1 a 3.

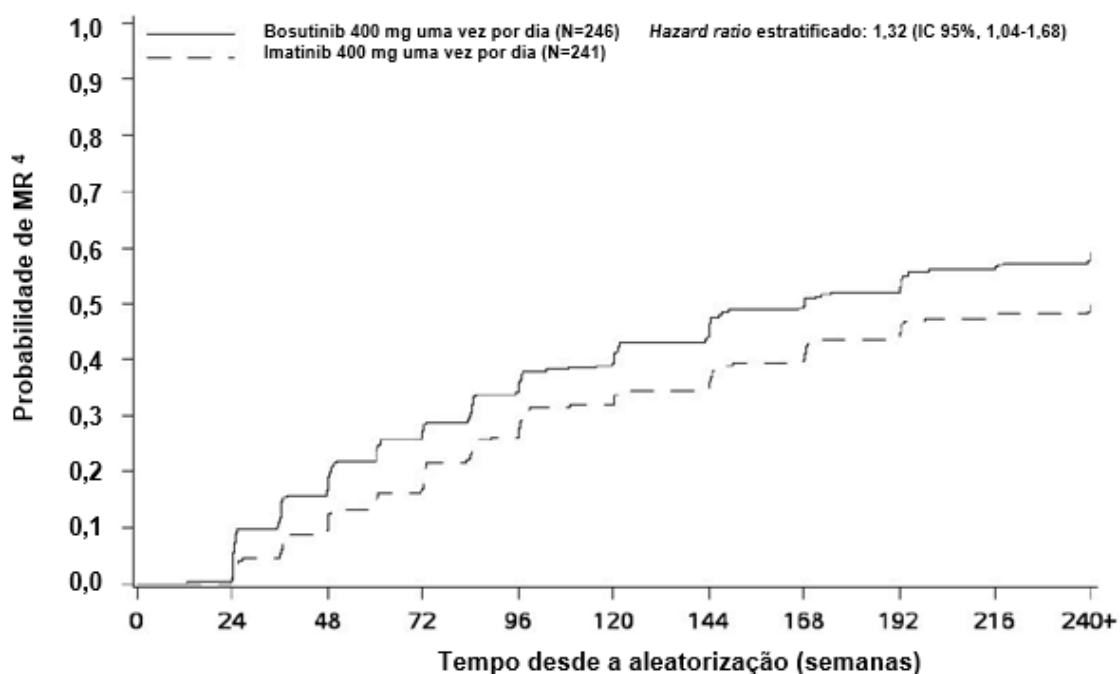
Figura 1 – Incidência cumulativa de MMR (população mITT)



Número em risco (acontecimentos cumulativos):

Bosutinib:	246(0)	206(20)	94(111)	58(139)	30(162)	19(170)	12(173)	10(175)	6(179)	4(181)	3(182)
Imatinib:	241(0)	204(11)	116(61)	62(116)	29(139)	23(145)	16(153)	10(156)	10(156)	8(157)	5(158)

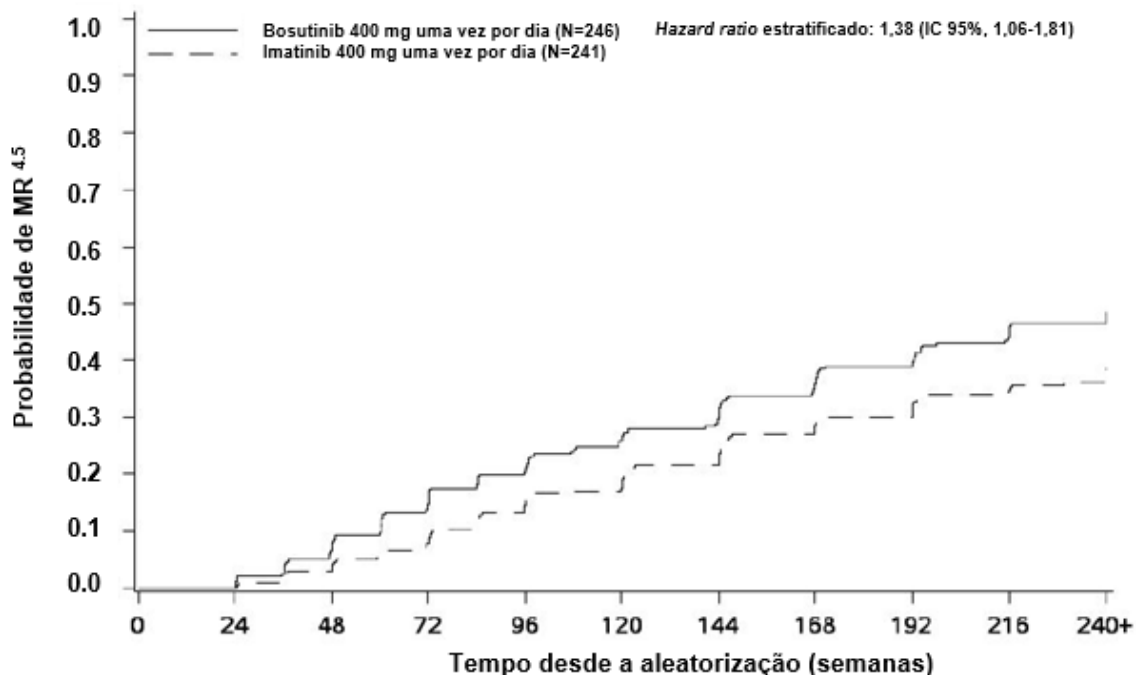
Figura 2 – Incidência cumulativa de MR⁴ (população mITT)



Número em risco (acontecimentos cumulativos):

Bosutinib:	246(0)	216(2)	160(42)	127(67)	104(85)	86(97)	70(112)	56(122)	50(129)	39(138)	28(145)
Imatinib:	241(0)	209(3)	172(25)	133(41)	101(65)	86(77)	78(85)	61(96)	49(107)	39(115)	28(120)

Figura 3 – Incidência cumulativa de MR^{4.5} (população mITT)



Número em risco (acontecimentos cumulativos):

Bosutinib:	246(0)	218(0)	185(16)	159(36)	138(50)	116(64)	103(76)	89(88)	76(98)	65(108)	50(119)
Imatinib:	241(0)	210(0)	188(8)	155(19)	128(35)	118(42)	107(54)	86(69)	79(73)	67(83)	47(93)

Na população mITT, entre os doentes que alcançaram CCyR, a estimativa de *Kaplan-Meier* de manutenção de uma resposta no Ano 4 foi de 97,4% (IC 95%: 93,9%; 98,9%) e de 93,7% (IC 95%: 88,9%; 96,5%) nos grupos de tratamento com bosutinib e imatinib (HR 0,39 [IC 95%: 0,14; 1,13]), respetivamente. Entre os doentes que alcançaram MMR, a estimativa de *Kaplan-Meier* de manutenção de uma resposta no Ano 4 foi de 92,2% (IC 95%: 86,8%; 95,4%) e 92,0% (IC 95%: 85,9%; 95,5%) nos grupos de tratamento com bosutinib e imatinib (HR 1,09 [IC 95%: 0,49; 2,44]), respetivamente.

Aos 60 meses, 43,9% (IC 95%: 37,7%; 50,1%) e 38,6% (IC 95%: 32,4%; 44,7%) dos doentes tratados com bosutinib e com imatinib (OR 1,24 [IC 95%: 0,87; 1,78]) na população mITT, respetivamente, tinham uma MR⁴ sustentada, definida pelo seguinte critério: tratamento durante, pelo menos, 3 anos com, pelo menos, MR⁴ em todas as avaliações durante um período de 1 ano.

A incidência cumulativa de acontecimentos de SLA durante o tratamento, aos 60 meses na população mITT, foi de 6,9% (IC 95%: 4,2%; 10,5%) no braço do bosutinib e de 10,4% (IC 95%: 6,9%; 14,6%) no braço do imatinib (HR 0,64, IC 95%: 0,35; 1,17).

As estimativas de *Kaplan Meier* para a OS aos 60 meses para doentes tratados com bosutinib e imatinib na população mITT foram de 94,9% (IC 95%: 91,1%; 97,0%) e de 94,0% (IC 95%: 90,1%; 96,4%), respetivamente (HR 0,80, IC 95%: 0,37; 1,73).

Numa análise retrospectiva, entre os doentes avaliáveis da população ITT, mais doentes no braço do bosutinib, 200/248 (80,6%), alcançaram uma resposta molecular precoce (transcritos BCR-ABL $\leq 10\%$ aos 3 meses) comparativamente aos doentes no braço do imatinib, 153/253 (60,5%), OR 2,72 (IC 95%: 1,82; 4,08). A MMR e a SLA aos 60 meses nos doentes tratados com bosutinib com ou sem resposta molecular precoce estão resumidas na Tabela 7.

Tabela 7 – Resultados aos 60 meses nos doentes tratados com bosutinib com BCR-ABL \leq 10% vs $>$ 10% aos 3 meses na população ITT

Bosutinib (N=248)	Doentes com BCR-ABL \leq 10% aos 3 meses (N=200)	Doentes com BCR-ABL $>$ 10% aos 3 meses (N=48)	<i>Hazard Ratio</i> (IC 95%)^a
Incidência cumulativa de MMR, % (IC 95%)	84,0 (78,1; 88,4)	56,5 (41,1; 69,4)	2,67 (1,90; 3,75)
Incidência cumulativa de acontecimentos de SLA, % (IC 95%)	5,5 (2,9; 9,3)	12,5 (5,1; 23,4)	0,40 (0,14; 1,17)

Abreviaturas: BCR-ABL=*breakpoint cluster region-Abelson*; IC=intervalo de confiança; ITT=intenção de tratar; MMR=resposta molecular *major*; SLA=sobrevivência livre de acontecimentos; N=número de doentes com \geq 3.000 cópias de ABL aos 3 meses.^a Ajustado por região geográfica e pontuação *Sokal* na aleatorização.

Menos doentes no braço do bosutinib [6 (2,4%) para o bosutinib e 12 (5,0%) para o imatinib] tiveram mutações recém-detetáveis aos 60 meses na população mITT.

Estudo Clínico de Fase 1/2 da LMC Intolerante ou Resistente ao Imatinib, nas FC, FA e FB

Foi realizado um ensaio multicêntrico, aberto, de Fase 1/2 com braço único para avaliar a eficácia e segurança de bosutinib 500 mg administrado uma vez por dia a doentes com LMC intolerante ou resistente ao imatinib, com coortes separadas para a doença em fase crónica, acelerada e blástica previamente tratada com um ITC (imatinib) ou com mais do que um ITC (imatinib seguido de dasatinib e/ou nilotinib).

Neste ensaio 570 indivíduos foram tratados com bosutinib, incluindo doentes com LMC em fase crónica previamente tratados com apenas 1 ITC (imatinib), doentes com LMC em fase crónica previamente tratados com imatinib e, pelo menos, 1 outro ITC (dasatinib e/ou nilotinib), doentes com LMC em fase acelerada ou blástica previamente tratados com, pelo menos, 1 ITC (imatinib) e doentes com LLA Ph+ previamente tratados com, pelo menos, 1 ITC (imatinib).

O parâmetro de avaliação final de eficácia principal do estudo consistiu na taxa de resposta citogenética *major* (MCyR) obtida na 24^a semana em doentes com LMC em fase crónica resistente ao imatinib, previamente tratados com apenas 1 ITC (imatinib). Outros parâmetros de avaliação da eficácia incluem as taxas das respostas citogenética e molecular cumulativas, o tempo até e a duração das respostas citogenética e molecular, a resposta nas mutações na condição basal, a transformação em fFA/FB, a sobrevivência livre de progressão e a OS para todas as coortes.

Os doentes que ainda estavam a receber bosutinib no fim do estudo de Fase 1/2 e que estavam a beneficiar do tratamento com bosutinib, segundo a avaliação do investigador, bem como os doentes que já tinham descontinuado bosutinib como parte do estudo de Fase 1/2 e que estavam no acompanhamento de longa duração para a sobrevivência ou que tinham concluído o estudo de Fase 1/2, eram elegíveis para inclusão no estudo de extensão. Todos os doentes permaneceram no estudo de extensão, quer a fazer tratamento com bosutinib quer no acompanhamento da sobrevivência de longa duração, até o último doente completar 10 anos de acompanhamento, conforme calculado desde a data da sua primeira dose de bosutinib administrada no estudo de Fase 1/2.

Os parâmetros de avaliação da eficácia do estudo de extensão incluíram a duração das respostas citogenética e molecular, a transformação em FA/FB, a sobrevivência livre de progressão e a OS.

As análises da eficácia incluíram dados deste estudo de extensão concluído.

Doentes com LMC em FC

Os resultados de eficácia relativamente aos doentes com LMC Ph+ em fase crónica, previamente tratados com imatinib e pelo menos 1 ITC adicional (acompanhamento mínimo de 120 meses, uma

duração mediana de tratamento de 9 meses (intervalo: 0,23 a 164,28 meses) e 20,2% e 7,6% ainda sob tratamento aos 60 e 120 meses, respetivamente), e relativamente aos doentes com LMC Ph+ em fase crónica anteriormente tratados apenas com imatinib (acompanhamento mínimo de 120 meses, duração mediana do tratamento de 26 meses (intervalo: 0,16 a 170,49 meses) e 40,5% e 19,4% ainda sob tratamento aos 60 e 120 meses, respetivamente), são apresentados na Tabela 8.

Doentes com LMC nas FA e FB

Os resultados de eficácia relativamente aos doentes com LMC Ph+ em FA (acompanhamento mínimo de 120 meses, duração mediana do tratamento de 10 meses (intervalo: 0,10 a 156,15 meses) e 12,7% e 7,6% ainda sob tratamento aos 60 e 120 meses, respetivamente) e FB (acompanhamento mínimo de 120 meses, duração mediana do tratamento de 2,8 meses (intervalo: 0,03 a 71,38 meses) e 3,1% e 0% ainda sob tratamento aos 60 e 120 meses, respetivamente) são apresentados na Tabela 8.

Tabela 8 – Resultados de eficácia em doentes com LMC nas fases crónica e avançada previamente tratados*

	LMC Ph+ em FC com tratamento prévio apenas com imatinib	LMC Ph+ em FC com tratamento prévio com imatinib e dasatinib ou nilotinib	Fase acelerada com tratamento prévio pelo menos com imatinib	Fase blástica com tratamento prévio pelo menos com imatinib
Resposta citogenética cumulativa^a	N=262	N=112	N=72	N=54
MCyR, % (IC 95%)	59,9 (53,7; 65,9)	42,0 (32,7; 51,7)	40,3 (28,9; 52,5)	37,0 (24,3; 51,3)
CCyR, % (IC 95%)	49,6 (43,4; 55,8)	32,1 (23,6; 41,64)	30,6 (20,2; 42,5)	27,8 (16,5; 41,6)
Resposta molecular cumulativa^a	N=197	N=107	N=54	N=48
MMR, % (IC 95%)	42,1 (35,1; 49,4)	17,8 (11,0; 26,3)	16,7 (7,9; 29,3)	10,4 (3,5; 22,7)
MR^d, % (IC 95%)	37,1 (30,3; 44,2)	15,0 (8,8; 23,1)	13,0 (5,4; 24,9)	10,4 (3,5; 22,7)
Tempo para a MCyR relativamente aos respondedores apenas^b, mediana (intervalo), semanas	12,3 (4,0; 346,0)	12,3 (3,9; 550,6)	12,0 (3,9; 144,7)	8,2 (3,9; 25,1)
Duração da MCyR^b	N=157	N=47	N=29	N=20
K-M no 5.º ano, % (IC 95%)^c	70,7 (63,1; 78,3)	66,6 (51,5; 81,7)	40,8 (20,9; 60,7)	21,2 (0,1; 42,3)
K-M no 10.º ano, % (IC 95%)	65,3 (56,6; 74,0)	55,3 (36,3; 74,4)	40,8 (20,9; 60,7)	N/E)
Mediana, semanas (IC 95%)	N/O	N/O	84,0 (24,0; N/E)	29,1 (11,9; 38,3)
Tempo para a CCyR relativamente aos respondedores apenas^b, mediana (intervalo), semanas	24,0 (7,7; 240,6)	24,0 (11,6; 216,0)	23,8 (4,1; 120,0)	8,4 (3,9; 25,1)
Duração da CCyR^b	N=130	N=36	N=22	N=15
K-M no 5.º ano, % (IC 95%)	69,7 (61,3; 78,2)	54,4 (36,7; 72,1)	40,0 (18,5; 61,5)	24,9 (0,9; 48,9)
K-M no 10.º ano, % (IC 95%)	63,4 (54,0; 72,8)	40,8 (22,0; 59,6)	40,0 (18,5; 61,5)	N/E
Mediana, semanas (IC 95%)	N/A	252,0 (24,0; N/E)	72,0 (36,1; N/E)	20,0 (9,1; 29,6)
Tempo para a MMR relativamente aos respondedores apenas^b, mediana (intervalo), semanas	35,6 (3,1; 367,1)	12,4 (4,0; 171,7)	36,1 (12,1; 144,1)	4,7 (3,9; 168,9)
Duração da MMR^b	N=83	N=19	N=9	N=5
K-M no 5.º ano, % (IC 95%)	74,1 (64,2; 83,9)	70,0 (47,5; 92,5)	66,7 (35,9; 97,5)	60,0 (17,1; 100,0)
K-M no 10.º ano, % (IC 95%)	63,4 (50,2; 76,6)	70,0 (47,5; 92,5)	66,7 (35,9; 97,5)	N/E
Mediana, semanas (IC 95%)	N/O	N/O	N/O	N/O

	LMC Ph+ em FC com tratamento prévio apenas com imatinib	LMC Ph+ em FC com tratamento prévio com imatinib e dasatinib ou nilotinib	Fase acelerada com tratamento prévio pelo menos com imatinib	Fase blástica com tratamento prévio pelo menos com imatinib
Tempo para a MR⁴ relativamente aos respondedores apenas^b, mediana (intervalo), semanas	28,0 (3,1; 583,1)	23,8 (4,0; 240,1)	24,1 (22,9; 96,0)	4,7 (3,9; 284,9)
Duração da MR^{4b,e} K-M no 5.º ano, % (IC 95%) K-M no 10.º ano, % (IC 95%) Mediana, semanas (IC 95%)	N=73 74,7 (64,2; 85,2) 60,8 (46,1; 75,4) N/O	N/A	N/A	N/A
Transformação em FA/FB^c Transformação durante o tratamento, n	N=284 15	N=119 5	N=79 3	N/A
Sobrevivência livre de progressão^c IncCum no 5.º ano, % (IC 95%)^d IncCum no 10.º ano, % (IC 95%)^d	N=284 19,7 (15,6; 24,9) 23,9 (19,5; 29,5)	N=119 24,4 (17,8; 33,4) 26,9 (20,0; 36,2)	N=79 41,8 (32,2; 54,2) 41,8 (32,2; 54,2)	N=64 67,2 (56,6; 79,7) N/E
Sobrevivência global^c K-M no 5.º anos, % (IC 95%) K-M no 10.º anos, % (IC 95%) Mediana, meses (IC 95%)	N=284 83,5 (78,7; 88,3) 71,5 (64,4; 78,7) N/O	N=119 74,1 (64,8; 83,4) 60,4 (47,2; 73,7) N/O	N=79 58,5 (46,9; 70,2) 50,7 (36,5; 65,0) N/O	N=64 22,5 (7,1; 37,9) 22,5 (7,1; 37,9) 10,9 (8,7; 19,7)

Data de resumo: 2 out 2015 para o estudo de Fase 1/2, 2 set 2020 para o estudo de extensão.

Crítérios da Resposta Citogenética: a MCyR incluía respostas citogenéticas completas [0% de metafases Ph+ da medula óssea ou < 1% de células positivas identificadas por hibridização fluorescente *in situ* (FISH)] ou parciais (1%-35%). As respostas citogenéticas baseavam-se na percentagem de metafases Ph+ entre ≥ 20 células em metafase de cada amostra de medula óssea. A análise de FISH (≥ 200 células) poderia ser utilizada para avaliações citogenéticas após o início do estudo se não estivessem disponíveis ≥ 20 metafases. No estudo de extensão, a CCyR foi imputada a partir da MMR, se não estivesse disponível uma avaliação citogenética válida numa data específica.

Crítérios da resposta molecular: no estudo de Fase 1/2, a MMR/MR⁴ foi definida como $\leq 0,1\%/0,01\%$ de transcritos BCR-ABL, tal como avaliado por um laboratório central (não pela escala internacional). No estudo de extensão, os respondedores tinham a MMR/MR⁴ indicada no caderno de registo de dados, conforme avaliado por um laboratório local.

Abreviaturas: FA=fase acelerada; FB=fase blástica; Ph+=cromossoma Filadélfia positivo; FC=fase crónica; LMC=leucemia mieloide crónica; K-M=*Kaplan-Meier*; N/n=número de doentes; N/A=não aplicável; N/O=não obtida durante o tempo de acompanhamento mínimo; N/E=não estimável; IC=intervalo de confiança; MCyR=resposta citogenética *major*; CCyR=resposta citogenética completa; IncCum=incidência cumulativa; MMR= resposta molecular *major*; BCR-ABL=*breakpoint cluster region-Abelson*.

^a. Inclui os doentes (N) com uma avaliação válida no início do estudo para citogenética e doentes não oriundos da China, África do Sul, Índia ou Rússia para molecular, pois nestes países as amostras não podiam ser exportadas para a avaliação molecular. As análises permitem que os respondedores iniciais que mantiveram a resposta após o início do estudo sejam respondedores. Tempo de acompanhamento mínimo (tempo entre a primeira dose do último doente e a data de resumo dos dados) de 120 meses.

^b. Inclui os doentes (N) que obtiveram ou mantiveram a resposta.

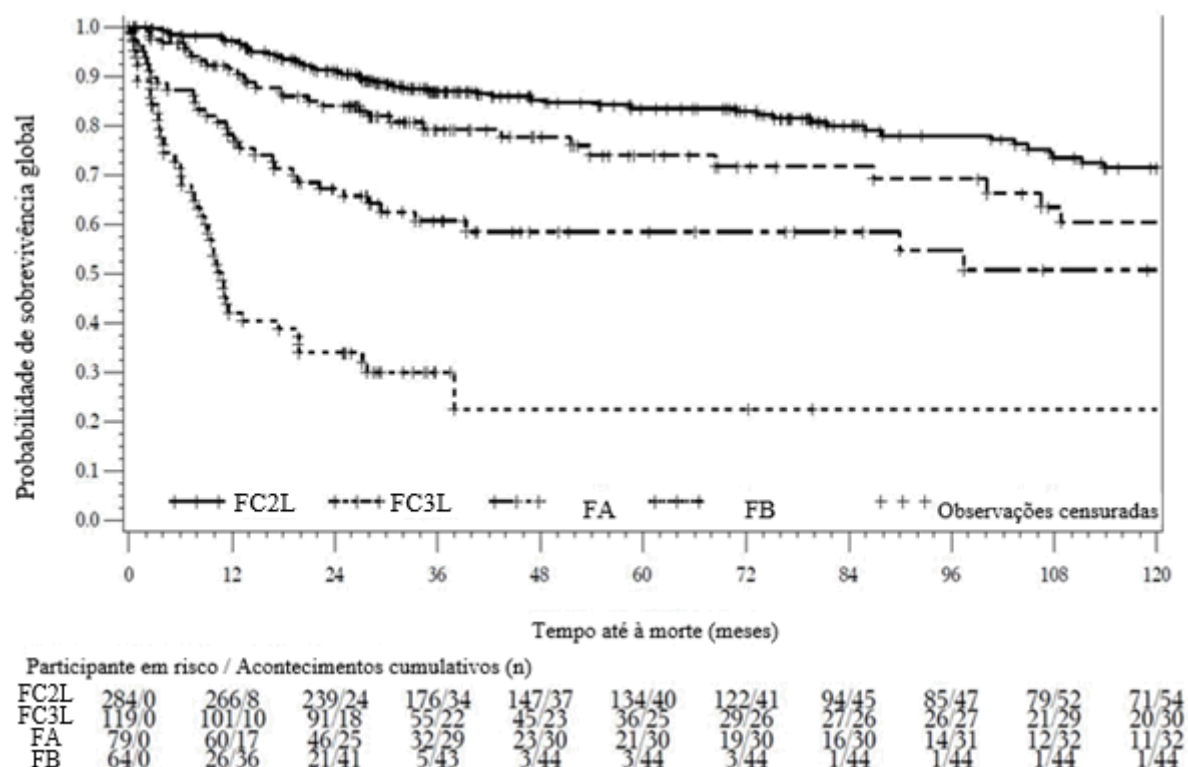
^c. Incluindo doentes (N) que receberam, pelo menos, 1 dose de bosutinib..

^d. Análise cumulativa da incidência ajustada para o risco competitivo de descontinuação do tratamento sem o acontecimento.

^e. Não analisado para grupos com números limitados.

A sobrevivência global nas coortes FC, FA e FB é apresentada sob a forma de gráfico na Figura 4.

Figura 4 – Estimativa de Kaplan-Meier da sobrevivência global (OS) na FC2L, FC3L, FA e FB



Com base nas informações clínicas limitadas do estudo de Fase 1/2, foi observada alguma evidência de atividade clínica em doentes com mutações BCR-ABL (ver Tabela 9).

Tabela 9 – Resposta de acordo com a mutação BCR-ABL na condição basal, na população avaliável com LMC em fase crônica: imatinib anterior e dasatinib e/ou nilotinib (terceira linha)

Mutação BCR-ABL na condição basal	Incidência na condição basal n (%) ^a	MCyR atingido ou mantido Resp/Aval ^b (%) N=112
Mutação avaliada	98 (100,0)	36/92 (39,1)
Sem mutação	59 (60,2)	23/55 (41,8)
Com pelo menos 1 mutação	39 (39,8)	13/37 (35,1)
Mutações resistentes ao dasatinib	10 (10,2)	1/9 (11,1)
E255K/V	2 (2,0)	0/2
F317L	8 (8,2)	1/7 (14,3)
Mutações resistentes ao nilotinib ^c	13 (13,3)	8/13 (61,5)
Y253H	6 (6,1)	5/6 (83,3)
E255K/V	2 (2,0)	0/2
F359C/I/V	7 (7,1)	5/7 (71,4)

Data de resumo: 2 outubro 2015 para o estudo de Fase 1/2, 2 setembro 2020 para o estudo de extensão

Nota: As mutações na condição basal foram identificadas antes da primeira administração do fármaco do estudo ao doente.

Abreviaturas: BCR-ABL=*breakpoint cluster region-Abelson*; FC=fase crônica; LMC=leucemia mieloide crônica; MCyR=resposta citogenética *major*; N/n=número de doentes; Resp=respondedores; Aval = avaliável.

^a A percentagem baseia-se no número de doentes com avaliação de mutações na condição basal.

^b A população avaliável inclui doentes com uma avaliação da doença válida na condição basal.

^c 2 doentes tiveram mais do que 1 mutação nesta categoria.

Um doente com mutação E255V previamente tratado com nilotinib atingiu CHR como a melhor resposta.

Testes *in vitro* indicaram que o bosutinib tinha atividade limitada nas mutações T315I ou V299L.

Deste modo, não se espera atividade clínica em doentes com estas mutações.

Estudo clínico de Fase 4 na LMC Ph+ previamente tratada com 1 ou mais ITC

Foi realizado um estudo de Fase 4 multicêntrico, não aleatorizado, em regime aberto, de braço único para avaliar a segurança e a eficácia de 500 mg de bosutinib uma vez por dia em doentes com LMC resistentes ou intolerantes aos ITC, com coortes separadas para doença em FC, FA ou FB previamente tratada com 1 ou mais ITC.

Existiam 163 doentes tratados com bosutinib neste estudo, incluindo 46 doentes com LMC Ph+ em FC previamente tratados com 1 ITC (imatinib ou dasatinib ou nilotinib), 61 doentes com LMC Ph+ em FC previamente tratados com 2 ITC (imatinib e/ou dasatinib e/ou nilotinib), 49 doentes com LMC Ph+ em FC previamente tratados com 3 ITC (imatinib e dasatinib e nilotinib), 4 doentes com LMC Ph+ em FA previamente tratados com, pelo menos, 1 ITC (2 doentes previamente tratados com 2 ITC e 2 doentes previamente tratados com 3 ITC) e 3 doentes com LMC Ph- previamente tratados com, pelo menos, 1 ITC.

O parâmetro de avaliação principal da eficácia consistiu na MCyR confirmada cumulativa ao fim de 1 ano (semana 52) em doentes com LMC Ph+ em FC previamente tratados com 1 ou 2 ITC e em doentes com LMC Ph+ em FC previamente tratados com 3 ITC. Para os doentes com LMC Ph+ em FA e FB sem qualquer terapêutica prévia com ITC, o parâmetro de avaliação principal da eficácia consistiu na resposta hematológica global (OHR) confirmada cumulativa ao fim de 1 ano (semana 52). Outros parâmetros de avaliação da eficácia em doentes com LMC Ph+ em FC incluem as respostas citogenética e molecular cumulativas, a duração das respostas citogenética e molecular, a resposta nas mutações na condição basal, a transformação em FA/FB, a sobrevivência livre de progressão (PFS) e a OS. Os parâmetros adicionais na coorte Ph+ em FA/FB incluem as taxas das respostas citogenética e molecular cumulativas, a PFS e a OS.

Doentes com LMC em FC

O parâmetro de avaliação principal da taxa de MCyR confirmada cumulativa (IC 95%) ao fim de 1 ano (52 semanas) foi de 76,5% (66,9; 84,5) em doentes previamente tratados com 1 ou 2 ITC e de 62,2% (46,5; 76,2) em doentes previamente tratados com 3 ITC.

Na Tabela 10 são apresentados resultados adicionais da eficácia no fecho do estudo, após um acompanhamento mínimo de 3 anos, em doentes com LMC Ph+ em FC previamente tratados com 1 (duração mediana do tratamento de 47,5 meses [intervalo: 0,9 a 50,1 meses] e 60,9% ainda a fazer tratamento), 2 (duração mediana do tratamento de 41,9 meses [intervalo: 0,4 a 48,9 meses] e 45,9% ainda a fazer tratamento) e 3 (duração mediana do tratamento de 20,0 meses [intervalo: 0,2 a 48,9 meses] e 38,8% ainda a fazer tratamento) ITC.

Tabela 10 – Resultados da eficácia em doentes com LMC Ph+ em fase crónica previamente tratados

	LMC Ph+ em FC previamente tratada com 1 ITC	LMC Ph+ em FC previamente tratada com 2 ITC	LMC Ph+ em FC previamente tratada com 3 ITC	Coorte total de LMC Ph+ em FC
	N=43	N=55	N=45	N=143

MCyR confirmada cumulativa^a no 1.º ano, % (IC 95%)	83,7 (69,3; 93,2)	70,9 (57,1; 82,4)	62,2 (46,5; 76,2)	72,0 (63,9; 79,2)
Resposta citogenética cumulativa^{a,b}	N=43	N=55	N=45	N=143
MCyR, % (IC 95%)	88,4 (74,9; 96,1)	85,5 (73,3; 93,5)	77,8 (62,9; 88,8)	83,9 (76,9; 89,5)
CCyR, % (IC 95%)	86,0 (72,1; 94,7)	83,6 (71,2; 92,2)	73,3 (58,1; 85,4)	81,1 (73,7; 87,2)
Resposta molecular cumulativa^{a,b}	N=46	N=55	N=48	N=149
MMR, % (IC 95%)	82,6 (68,6; 92,2)	76,4 (63,0; 86,8)	56,3 (41,2; 70,5)	71,8 (63,9; 78,9)
MR⁴, % (IC 95%)	73,9 (58,9; 85,7)	63,6 (49,6; 76,2)	41,7 (27,6; 56,8)	59,7 (51,4; 67,7)
MR^{4,5}, % (IC 95%)	58,7 (43,2; 73,0)	50,9 (37,1; 64,6)	35,4 (22,2; 50,5)	48,3 (40,1; 56,6)
Tempo para a resposta citogenética relativamente aos respondedores apenas^b, mediana (intervalo), semanas				
MCyR	3,0 (1,0; 11,8)	2,9 (0,3; 6,4)	3,0 (1,8; 8,8)	3,0 (0,3; 11,8)
CCyR	3,0 (1,0; 17,6)	2,9 (0,3; 6,4)	3,0 (1,8; 8,8)	3,0 (0,3; 17,6)
Duração da resposta citogenética^b				
MCyR; K-M no 3.º ano, % (IC 95%)	96,6 (77,9; 99,5)	94,4 (79,2; 98,6)	96,9 (79,8; 99,6)	95,6 (88,7; 98,4)
CCyR, K-M no 3.º ano, % (IC 95%)	96,4 (77,2; 99,5)	94,4 (79,2; 98,6)	100,0 (100,0; 100,0)	96,5 (89,5; 98,9)
Tempo para a resposta molecular relativamente aos respondedores apenas, mediana (intervalo), semanas				
MMR	3,0 (2,8; 23,3)	3,0 (1,0; 35,9)	3,1 (1,8; 9,3)	3,0 (1,0; 35,9)
MR⁴	6,0 (2,8; 47,4)	3,1 (1,0; 36,1)	3,2 (1,8; 47,9)	5,5 (1,0; 47,9)
MR^{4,5}	9,2 (2,8; 47,6)	6,0 (2,8; 36,2)	5,8 (1,8; 18,0)	6,0 (1,8; 47,6)

Duração da resposta molecular^b				
MMR, K-M no 3.º ano, % (IC 95%)	90,7 (73,9; 96,9)	81,5 (63,2; 91,3)	90,2 (65,9; 97,5)	87,2 (78,0; 92,7)
MR⁴, K-M no 3.º ano, % (IC 95%)	89,5 (70,9; 96,5)	68,7 (48,0; 82,5)	85,2 (51,9; 96,2)	80,7 (69,4; 88,1)

Data de resumo: 23 novembro 2020.

Abreviaturas: Ph+=cromossoma Filadélfia positivo; FC=fase crónica; LMC=leucemia mieloide crónica; K-M=*Kaplan-Meier*; N=número de doentes; IC=intervalo de confiança; MCyR=resposta citogenética *major*; CCyR=resposta citogenética completa; MMR= resposta molecular *major*; MR⁴=redução ≥ 4 log nos transcritos BCR-ABL em relação à condição basal padronizada; MR^{4.5}=redução ≥ 4.5 log nos transcritos BCR-ABL em relação à condição basal padronizada.

Critérios da MCyR confirmada cumulativa: a resposta é confirmada com 2 avaliações consecutivas com, pelo menos, 28 dias de intervalo. Para ser considerado um respondedor, o doente tinha de ter mantido uma resposta basal durante, pelo menos, 52 semanas ou ter melhorado em relação à condição basal. Os doentes com resposta citogenética parcial (PCyR) na condição basal tinham de obter CCyR durante o tratamento para serem contabilizados como respondedores citogenéticos. Os doentes com, pelo menos, MMR e uma resposta molecular mais profunda comparativamente à condição basal eram contabilizados como CCyR confirmado.

Critérios da resposta citogenética cumulativa: a resposta citogenética *major* incluía respostas citogenéticas completas [0% de metafases Ph+ da medula óssea ou < 1% de células positivas identificadas por hibridização fluorescente *in situ* (FISH)] ou parciais (1%-35%). As respostas citogenéticas baseavam-se na percentagem de metafases Ph+ entre ≥ 20 células em metafase de cada amostra de medula óssea. A análise de FISH (≥ 200 células) poderia ser utilizada para avaliação da CCyR se não estivessem disponíveis ≥ 20 metafases. Os doentes sem uma avaliação válida de medula óssea ou FISH e com, pelo menos, MMR eram contabilizados como CCyR.

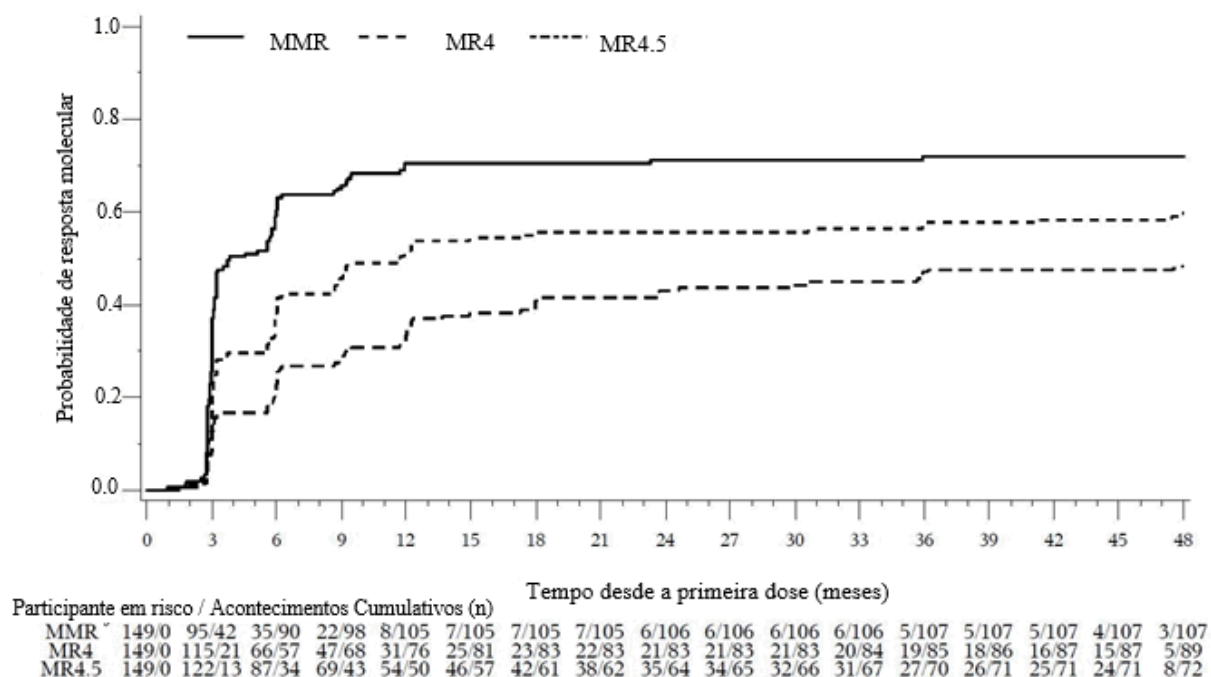
Critérios da resposta molecular cumulativa: a MMR, MR⁴ e MR^{4.5} foram definidas como um rácio BCR-ABL/ABL $\leq 0,1\%$, $\leq 0,01\%$ e $\leq 0,0032\%$ pela escala internacional, respetivamente (correspondente a uma redução ≥ 3 , ≥ 4 e $\geq 4,5$ log em relação à condição basal padronizada) com um mínimo de 10.000, 10.000 e 32.000 transcritos ABL conforme avaliado pelo laboratório central, respetivamente.

^a. Inclui os doentes (N) com uma avaliação válida no início do estudo. Tempo de acompanhamento mínimo (tempo desde a primeira dose do último doente até à data dos dados do resumo) de 36 meses.

^b. Inclui os doentes (N) que obtiveram ou mantiveram a resposta.

Na Figura 5 são apresentadas as incidências cumulativas de MMR, MR⁴ e MR^{4.5} ajustadas para o risco competitivo de descontinuação do tratamento sem o acontecimento.

Figura 5 – Incidência cumulativa da resposta molecular (população em FC avaliável)



As respostas moleculares alcançadas por linha de tratamento são apresentadas na Tabela 11.

Tabela 11 – Respostas moleculares alcançadas

	LMC Ph+ em FC previamente tratada com 1 ITC	LMC Ph+ em FC previamente tratada com 2 ITC	LMC Ph+ em FC previamente tratada com 3 ITC	Coorte total de LMC Ph+ em FC
Doentes sem MMR na condição basal^a	N=25	N=28	N=26	N=79
MMR, % (IC 95%)	76,0 (54,9; 90,6)	64,3 (44,1; 81,4)	38,5 (20,2; 59,4)	59,5 (47,9; 70,4)
Doentes sem MR⁴ na condição basal^a	N=37	N=38	N=37	N=112
MR⁴, % (IC 95%)	70,3 (53,0; 84,1)	55,3 (38,3; 71,4)	32,4 (18,0; 49,8)	52,7 (43,0; 62,2)
Doentes sem MR^{4.5} na condição basal^a	N=42	N=46	N=43	N=131
MR^{4.5}, % (IC 95%)	54,8 (38,7; 70,2)	43,5 (28,9; 58,9)	30,2 (17,2; 46,1)	42,7 (34,1; 51,7)

Doentes com MMR na condição basal ^a	N=21	N=27	N=22	N=70
MR mais profunda, % (IC 95%)	85,7 (63,7; 97,0)	66,7 (46,0; 83,5)	63,6 (40,7; 82,8)	71,4 (59,4; 81,6)

Data de resumo: 23 novembro 2020.

Abreviaturas: Ph+=cromossoma Filadélfia positivo; FC=fase crónica; LMC=leucemia mieloide crónica; N=número de doentes; IC=intervalo de confiança; MR= resposta molecular *major*; MR= resposta molecular; MR⁴=redução ≥ 4 log nos transcritos BCR-ABL em relação à condição basal padronizada; MR^{4.5}=redução ≥ 4.5 log nos transcritos BCR-ABL em relação à condição basal padronizada.

^a. Inclui os doentes (N) com uma avaliação válida no início do estudo. Para ser considerado um respondedor, os doentes tinham de ter alcançado uma melhoria na resposta em relação à condição basal. Critérios da resposta molecular: a MMR, MR⁴ e MR^{4.5} foram definidas como um rácio BCR-ABL/ABL $\leq 0,1\%$, $\leq 0,01\%$ e $\leq 0,0032\%$ pela escala internacional, respetivamente (correspondente a uma redução ≥ 3 , ≥ 4 e $\geq 4,5$ log em relação à condição basal padronizada) com um mínimo de 10.000, 10.000 e 32.000 transcritos ABL conforme avaliado pelo laboratório central, respetivamente.

Em doentes em FC, não se constataram progressões durante o tratamento para LMC em FA ou FB.

Doentes com LMC em FA

Em doentes com LMC Ph+ em FA, a duração mediana do tratamento foi de 22,1 meses (intervalo: 1,6 a 50,1 meses), a OHR confirmada cumulativa ao fim de 1 ano (52 semanas) foi de 75,0% (IC 95%: 19,4; 99,4), assim como foi a taxa de CCyR cumulativa; todos os 3 doentes mantiveram a sua CCyR durante o tratamento.

Resposta por mutações BCR-ABL na condição basal

Dez doentes na coorte de FC tinham mutações na condição basal (A365V, E453K, E255K, E255V, Q252H, L298V [n=1 de cada], Y253F e G250E [n=2 de cada]). Um doente na coorte de FC tinha uma mutação F359I identificada no dia 8 do estudo. Um doente na coorte de FA tinha 2 mutações (F311L e L387F) na condição basal. Na coorte de FC, entre os doentes com mutações, foram observadas respostas moleculares em 4/11 (36,4%) doentes, 1 doente com uma mutação E255V alcançou MMR e 3 doentes com F359I, Y253F e A365V, respetivamente, alcançaram MR^{4.5}. O doente com mutações na coorte de FA não alcançou qualquer resposta.

População pediátrica

A Agência Europeia de Medicamentos diferiu a obrigação de apresentação dos resultados dos estudos com Bosulif em um ou mais subgrupos da população pediátrica na LMC (ver secção 4.2 para informação sobre utilização pediátrica).

5.2 Propriedades farmacocinéticas

Absorção

Após a administração de uma única dose de bosutinib (500 mg) com alimentos a indivíduos saudáveis, a biodisponibilidade absoluta foi de 34%. A absorção foi relativamente lenta, com um tempo mediano até à concentração máxima (t_{max}) após 6 horas. O bosutinib apresenta aumentos proporcionais à dose em termos de AUC e C_{max} , no intervalo de doses de 200 a 600 mg. Em comparação com o estado de jejum, a administração da dose com alimentos aumentou a C_{max} do bosutinib em 1,8 vezes e a AUC do bosutinib em 1,7 vezes. Em doentes com LMC no estado estacionário, a C_{max} (média geométrica, % de coeficiente de variação [CV]) foi de 145 (14) ng/ml, e a AUC_{ss} (média geométrica, % CV) foi de 2.700 (16) ng•h/ml após a administração diária de 400 mg de bosutinib com alimentos. Após a administração diária de 500 mg de bosutinib com alimentos, a C_{max} foi de 200 (6) ng/ml, e a AUC_{ss} de 3.640 (12) ng•h/ml. A solubilidade do bosutinib é dependente do pH e a absorção é reduzida quando o pH gástrico aumenta (ver secção 4.5).

Distribuição

Após a administração intravenosa de uma única dose de 120 mg de bosutinib a voluntários saudáveis, o bosutinib teve um volume de distribuição médio (% coeficiente de variação [CV]) de 2,331 (32) l, o que sugere que o bosutinib é extensivamente distribuído ao tecido extravascular.

O bosutinib ligou-se extensamente às proteínas plasmáticas humanas *in vitro* (94%) e *ex vivo* em indivíduos saudáveis (96%), sendo que a ligação foi independente da concentração.

Biotransformação

Os estudos *in vitro* e *in vivo* indicaram que o bosutinib (substância ativa) é submetido a um metabolismo predominantemente hepático no ser humano. Após a administração de uma ou várias doses de bosutinib (400 ou 500 mg) a indivíduos, os principais metabolitos circulantes foram o bosutinib oxidesclorado (M2) e *N*-desmetilado (M5), com o bosutinib *N*-óxido (M6) como metabolito circulante secundário. A exposição sistêmica do metabolito *N*-desmetilado correspondeu a 25% da substância ativa e a do metabolito oxidesclorado a 19% da substância ativa. Os 3 metabolitos apresentaram uma atividade $\leq 5\%$ da atividade do bosutinib num ensaio de proliferação, independente da fixação, dos fibroblastos transformados em Src. Nas fezes, o bosutinib e o bosutinib *N*-desmetilado foram os principais componentes relacionados com o fármaco. Os estudos *in vitro* com microsomas hepáticos humanos indicaram que a principal isozima do citocromo P450 envolvida no metabolismo do bosutinib é a CYP3A4, e os estudos de interação medicamentosa demonstraram que o cetoconazole e a rifampicina têm um efeito marcado na farmacocinética do bosutinib (ver secção 4.5). Não foi observado qualquer metabolismo do bosutinib com as CYP 1A2, 2A6, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 e 3A5.

Eliminação

Em indivíduos saudáveis, após uma única dose intravenosa de 120 mg de bosutinib, a média (% CV) da semivida de eliminação terminal foi de 35,5 (24) horas e a média (% CV) da depuração foi de 61,9 (26) l/h. Num estudo de balanço de massas com bosutinib administrado oralmente, uma média de 94,6% do total da dose foi recuperada em 9 dias; as fezes (91,3%) foram a principal via de excreção, com 3,29% da dose recuperada na urina. Setenta e cinco por cento da dose foi recuperada em 96 horas. A excreção de bosutinib inalterado na urina foi baixa, com aproximadamente 1% da dose, tanto em indivíduos saudáveis como nos que tinham tumores sólidos malignos avançados.

Populações especiais

Compromisso hepático

Avaliou-se a administração de uma dose de 200 mg de bosutinib com alimentos numa coorte de 18 indivíduos com compromisso hepático (classes A, B e C de Child-Pugh) e 9 indivíduos saudáveis equivalentes. A C_{max} do bosutinib no plasma aumentou 2,4 vezes, 2 vezes e 1,5 vezes, respetivamente, nas classes A, B e C de Child-Pugh e a AUC do bosutinib no plasma aumentou 2,3 vezes, 2 vezes e 1,9 vezes, respetivamente. O $t_{1/2}$ do bosutinib aumentou nos doentes com compromisso hepático em comparação com os indivíduos saudáveis.

Compromisso renal

Num estudo sobre compromisso renal, administrou-se uma dose única de 200 mg de bosutinib com alimentos a 26 indivíduos com compromisso renal ligeiro, moderado ou grave e a 8 voluntários saudáveis equivalentes. O compromisso renal baseava-se numa CL_{Cr} (calculada pela fórmula de *Cockcroft-Gault*) <30 ml/min (compromisso renal grave), $30 \leq CL_{Cr} \leq 50$ ml/min (compromisso renal moderado) ou $50 < CL_{Cr} \leq 80$ ml/min (compromisso renal ligeiro). Os indivíduos com compromisso renal moderado e grave apresentaram um aumento da AUC, em comparação com os voluntários saudáveis, de 35% e 60%, respetivamente. A C_{max} de exposição máxima aumentou 28% e 34% nos grupos do compromisso renal moderado e grave, respetivamente. A exposição ao bosutinib não aumentou nos indivíduos com compromisso renal ligeiro. A semivida de eliminação do bosutinib em indivíduos com compromisso renal foi semelhante à verificada nos indivíduos saudáveis.

Os ajustes da dose para o compromisso renal basearam-se nos resultados deste estudo e na farmacocinética linear conhecida do bosutinib no intervalo de dose entre 200 e 600 mg.

Idade, sexo e raça

Não foram realizados estudos formais para avaliar os efeitos destes fatores demográficos. As análises farmacocinéticas populacionais realizadas em doentes com leucemia Ph + ou com tumor sólido maligno e em participantes saudáveis indicam que não existem efeitos clinicamente relevantes devido à idade, ao sexo ou ao peso corporal. Análises de farmacocinética populacional revelaram que os indivíduos asiáticos tinham uma depuração 18% inferior, correspondendo a um aumento de aproximadamente 25% na exposição (AUC) ao bosutinib.

População pediátrica

Bosulif ainda não foi estudado em crianças e adolescentes com menos de 18 anos de idade.

5.3 Dados de segurança pré-clínica

O bosutinib foi avaliado em estudos de farmacologia de segurança, toxicidade de dose repetida, genotoxicidade, toxicidade reprodutiva e fototoxicidade.

Farmacologia de segurança

O bosutinib não teve efeitos sobre as funções respiratórias. Num estudo do sistema nervoso central (SNC), os ratos tratados com bosutinib apresentaram uma diminuição do tamanho das pupilas e uma alteração na marcha. Não foi estabelecido um nível sem efeitos observáveis (NOEL) para o tamanho das pupilas, mas o NOEL relativo à alteração na marcha ocorreu com exposições de aproximadamente 11 vezes a exposição humana resultante da dose clínica de 400 mg e de 8 vezes a exposição humana resultante da dose clínica de 500 mg (com base na C_{max} não ligada nas respetivas espécies). A atividade *in vitro* do bosutinib em ensaios do hERG sugeriu um potencial para o prolongamento da repolarização cardíaca ventricular (QTc). Num estudo oral do bosutinib realizado em cães, o bosutinib não produziu alterações na tensão arterial, arritmias ventriculares ou auriculares anormais nem prolongamento do intervalo PR, QRS ou QTc no ECG com exposições até 3 vezes a exposição humana resultante da dose clínica de 400 mg e de 2 vezes a exposição humana resultante da dose clínica de 500 mg (com base na C_{max} não ligada nas respetivas espécies). Observou-se um aumento retardado da frequência cardíaca. Num estudo intravenoso realizado em cães, foram observados aumentos transitórios na frequência cardíaca e diminuições na tensão arterial, bem como um prolongamento mínimo do QTc (<10 ms), com exposições variando entre aproximadamente 6 a 20 vezes a exposição humana resultante da dose clínica de 400 mg e 4 a 15 vezes a exposição humana resultante da dose clínica de 500 mg (com base na C_{max} não ligada nas respetivas espécies). A relação entre os efeitos observados e o tratamento com o medicamento foi inconclusiva.

Toxicidade de dose repetida

Os estudos de toxicidade de dose repetida realizados em ratos com uma duração máxima de 6 meses e em cães com uma duração máxima de 9 meses revelaram que o sistema gastrointestinal é o principal órgão alvo da toxicidade do bosutinib. Os sinais clínicos de toxicidade incluíam alterações fecais e foram associados ao consumo diminuído de alimentos e à perda de peso corporal, o que provocou ocasionalmente a morte ou a eutanásia eletiva.

A nível histopatológico, observaram-se dilatação luminal, hiperplasia de células caliciformes, hemorragia, erosão e edema do tubo digestivo, bem como eritrocitose sinusal e hemorragia nos gânglios linfáticos mesentéricos. O fígado também foi identificado como órgão alvo nos ratos. As toxicidades foram caracterizadas por um aumento no peso dos fígados em correlação com hipertrofia hepatocelular que ocorreu na ausência de enzimas hepáticas elevadas ou sinais microscópicos de citotoxicidade hepatocelular, e tem uma relevância desconhecida para o ser humano. A comparação de exposição entre as espécies indica que a exposição que não provocou acontecimentos adversos nos estudos de toxicidade de 6 e 9 meses realizados em ratos e cães, respetivamente, foi semelhante à exposição humana resultante da dose clínica de 400 mg ou 500 mg (com base na AUC não ligada nas respetivas espécies).

Genotoxicidade

Os estudos de genotoxicidade em sistemas bacterianos *in vitro* e em mamíferos *in vitro* e *in vivo*, com e sem ativação metabólica, não revelaram qualquer sinal de potencial mutagénico do bosutinib.

Toxicidade reprodutiva e toxicidade de desenvolvimento

Num estudo de fertilidade realizado em ratos, a fertilidade diminuiu ligeiramente nos machos. Nas fêmeas observaram-se reabsorções embrionárias aumentadas e com diminuições de implantações e de embriões viáveis. A dose na qual não foram observados efeitos reprodutivos adversos nos machos (30 mg/kg/dia) e nas fêmeas (3 mg/kg/dia) resultou em exposições iguais a 0,6 vezes e 0,3 vezes, respetivamente, a exposição humana resultante da dose clínica de 400 mg e 0,5 vezes e 0,2 vezes, respetivamente, a exposição humana resultante da dose clínica de 500 mg (com base na AUC não ligada nas respetivas espécies). Não pode ser excluído um efeito na fertilidade masculina (ver secção 4.6).

A exposição fetal à radioatividade derivada do bosutinib durante a gravidez foi demonstrada num estudo de transferência placentária realizado em ratos fêmea Sprague-Dawley grávidas. Num estudo de desenvolvimento pré- e pós-natal em ratos, observou-se uma redução do número de crias nascidas com uma dose ≥ 30 mg/kg/dia, um aumento da incidência de perda total da ninhada e uma diminuição do crescimento das crias após o nascimento com uma dose de 70 mg/kg/dia. A dose com a qual não se observaram efeitos adversos ao nível do desenvolvimento (10 mg/kg/dia) resultou em exposições iguais a 1,3 vezes e 1,0 vezes à exposição humana resultante da dose clínica de 400 mg e 500 mg, respetivamente (com base na AUC não ligada nas respetivas espécies). Num estudo de toxicidade de desenvolvimento realizado em coelhos com a dose matematicamente tóxica, foram observadas anomalias fetais (esternebras fundidas e 2 fetos tiveram várias observações viscerais) e uma ligeira diminuição do peso corporal dos fetos. A exposição com a dose máxima testada em coelhos (10 mg/kg/dia) que não provocou efeitos fetais adversos era igual a 0,9 vezes e 0,7 vezes a exposição humana resultante da dose clínica de 400 mg ou 500 mg, respetivamente (com base na AUC não ligada nas respetivas espécies).

No seguimento de uma única administração oral (10 mg/kg) de bosutinib radiomarcado [^{14}C] a ratos fêmea Sprague-Dawley lactantes, a radioatividade foi rapidamente excretada no leite materno, apenas 0,5 h após a administração. A concentração de radioatividade no leite foi até 8 vezes superior do que no plasma. Tal permitiu que concentrações de radioatividade mensuráveis aparecessem no plasma das crias.

Carcinogenicidade

O bosutinib não se revelou carcinogénico nos estudos de carcinogenicidade, um de dois anos realizado em ratos e um de 6 meses realizado em ratinhos rasH2.

Fototoxicidade

O bosutinib demonstrou a capacidade de absorver luz na gama do UV-B e UV-A que é distribuída na pele e no trato uveal dos ratos pigmentados. No entanto, o bosutinib não demonstrou um potencial para a fototoxicidade da pele ou dos olhos em ratos pigmentados expostos ao bosutinib na presença de radiação UV com exposições ao bosutinib até 3 vezes e 2 vezes a exposição humana resultante da dose clínica de 400 mg ou 500 mg, respetivamente (com base na C_{max} não ligada nas respetivas espécies).

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista dos excipientes

Núcleo do comprimido

Celulose microcristalina (E460)

Croscarmelose sódica (E468)

Poloxamero 188

Povidona (E1201)
Estearato de magnésio (E470b)

Revestimento por película

Bosulif 100 mg comprimidos revestidos por película

Álcool polivinílico
Dióxido de titânio (E171)
Macrogol 3350
Talco (E553b)
Óxido de ferro amarelo (E172)

Bosulif 400 mg comprimidos revestidos por película

Álcool polivinílico
Dióxido de titânio (E171)
Macrogol 3350
Talco (E553b)
Óxido de ferro amarelo (E172)
Óxido de ferro vermelho (E172)

Bosulif 500 mg comprimidos revestidos por película

Álcool polivinílico
Dióxido de titânio (E171)
Macrogol 3350
Talco (E553b)
Óxido de ferro vermelho (E172)

6.2 Incompatibilidades

Não aplicável.

6.3 Prazo de validade

4 anos.

6.4 Precauções especiais de conservação

O medicamento não necessita de quaisquer condições especiais de conservação.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

Blister branco opaco de 3 camadas (PVC/Policlorotrifluoroeteno/PVC), selado com laminado perfurável, com 14 ou 15 comprimidos.

Bosulif 100 mg comprimidos revestidos por película

Cada embalagem contém 28, 30 ou 112 comprimidos.

Bosulif 400 mg comprimidos revestidos por película

Cada embalagem contém 28 ou 30 comprimidos.

Bosulif 500 mg comprimidos revestidos por película

Cada embalagem contém 28 ou 30 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais de eliminação

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Bruxelles
Bélgica

8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Bosulif 100 mg comprimidos revestidos por película

EU/1/13/818/001

EU/1/13/818/002

EU/1/13/818/005

Bosulif 400 mg comprimidos revestidos por película

EU/1/13/818/006

EU/1/13/818/007

Bosulif 500 mg comprimidos revestidos por película

EU/1/13/818/003

EU/1/13/818/004

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização: 27 de março de 2013

Data da última renovação: 11 de fevereiro de 2021

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <http://www.ema.europa.eu>.

ANEXO II

- A. FABRICANTE(S) RESPONSÁVEL(VEIS) PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE**
- B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO**
- C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO**
- D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO**

A. FABRICANTE(S) RESPONSÁVEL(VEIS) PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

Nome e endereço do(s) fabricante(s) responsável(veis) pela libertação do lote

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Betriebsstätte Freiburg
Mooswaldallee 1
79090 Freiburg
Alemanha

B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO

Medicamento de receita médica restrita, de utilização reservada a certos meios especializados (ver anexo I: Resumo das Características do Medicamento, secção 4.2).

C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

• Relatórios periódicos de segurança (RPS)

Os requisitos para a apresentação de RPS para este medicamento estão estabelecidos na lista Europeia de datas de referência (lista EURD), tal como previsto nos termos do n.º 7 do artigo 107.º-C da Diretiva 2001/83/EC e quaisquer atualizações subsequentes publicadas no portal europeu de medicamentos.

D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

• Plano de gestão do risco (PGR)

O Titular da AIM deve efetuar as atividades e as intervenções de farmacovigilância requeridas e detalhadas no PGR apresentado no Módulo 1.8.2. da autorização de introdução no mercado, e quaisquer atualizações subsequentes do PGR que sejam acordadas.

Deve ser apresentado um PGR atualizado:

- A pedido da Agência Europeia de Medicamentos
- Sempre que o sistema de gestão do risco for modificado, especialmente como resultado da receção de nova informação que possa levar a alterações significativas no perfil benefício-risco ou como resultado de ter sido atingido um objetivo importante (farmacovigilância ou minimização do risco).

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**EMBALAGEM EXTERIOR****1. NOME DO MEDICAMENTO**

Bosulif 100 mg comprimidos revestidos por película
bosutinib

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

Cada comprimido revestido por película contém 100 mg de bosutinib (como mono-hidrato).

3. LISTA DOS EXCIPIENTES**4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO**

28 comprimidos revestidos por película.
30 comprimidos revestidos por película.
112 comprimidos revestidos por película.

5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.
Via oral.

6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO**8. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL**

Eliminar o medicamento não utilizado de acordo com as exigências locais.

11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Bruxelles
Bélgica

12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/13/818/001 (28 comprimidos revestidos por película)
EU/1/13/818/002 (30 comprimidos revestidos por película)
EU/1/13/818/005 (112 comprimidos revestidos por película)

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Bosulif 100 mg

17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D

Código de barras 2D com identificador único incluído.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

PC
SN
NN

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS
CONTENTORAS**

BLISTER

1. NOME DO MEDICAMENTO

Bosulif 100 mg comprimidos revestidos por película
bosutinib

2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Pfizer

3. PRAZO DE VALIDADE

EXP

4. NÚMERO DO LOTE

Lot

5. OUTROS

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

EMBALAGEM EXTERIOR

1. NOME DO MEDICAMENTO

Bosulif 400 mg comprimidos revestidos por película
bosutinib

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

Cada comprimido revestido por película contém 400 mg de bosutinib (como mono-hidrato).

3. LISTA DOS EXCIPIENTES

4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

28 comprimidos revestidos por película.
30 comprimidos revestidos por película.

5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.
Via oral.

6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

8. PRAZO DE VALIDADE

EXP

9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL

Eliminar o medicamento não utilizado de acordo com as exigências locais.

11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Bruxelles
Bélgica

12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/13/818/006 (28 comprimidos revestidos por película)
EU/1/13/818/007 (30 comprimidos revestidos por película)

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Bosulif 400 mg

17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D

Código de barras 2D com identificador único incluído.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

PC
SN
NN

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS
CONTENTORAS**

BLISTER

1. NOME DO MEDICAMENTO

Bosulif 400 mg comprimidos revestidos por película
bosutinib

2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Pfizer

3. PRAZO DE VALIDADE

EXP

4. NÚMERO DO LOTE

Lot

5. OUTROS

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**EMBALAGEM EXTERIOR****1. NOME DO MEDICAMENTO**

Bosulif 500 mg comprimidos revestidos por película
bosutinib

2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

Cada comprimido revestido por película contém 500 mg de bosutinib (como mono-hidrato).

3. LISTA DOS EXCIPIENTES**4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO**

28 comprimidos revestidos por película.
30 comprimidos revestidos por película.

5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.
Via oral.

6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO**8. PRAZO DE VALIDADE**

EXP

9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO**10. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL**

Eliminar o medicamento não utilizado de acordo com as exigências locais.

11. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Bruxelles
Bélgica

12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/13/818/003 28 comprimidos revestidos por película
EU/1/13/818/004 30 comprimidos revestidos por película

13. NÚMERO DO LOTE

Lot

14. CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO

15. INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

16. INFORMAÇÃO EM BRAILLE

Bosulif 500 mg

17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D

Código de barras 2D com identificador único incluído.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

PC
SN
NN

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS
CONTENTORAS**

BLISTER

1. NOME DO MEDICAMENTO

Bosulif 500 mg comprimidos revestidos por película
bosutinib

2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Pfizer

3. PRAZO DE VALIDADE

EXP

4. NÚMERO DO LOTE

Lot

5. OUTROS

B. FOLHETO INFORMATIVO

Folheto informativo: Informação para o utilizador

BOSULIF 100 mg comprimidos revestidos por película
BOSULIF 400 mg comprimidos revestidos por película
BOSULIF 500 mg comprimidos revestidos por película
bosutinib

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Bosulif e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Bosulif
3. Como tomar Bosulif
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Bosulif
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Bosulif e para que é utilizado

Bosulif contém a substância ativa bosutinib. É utilizado para tratar doentes adultos que têm um tipo de leucemia chamada Leucemia Mieloide Crónica (LMC) com cromossoma Filadélfia positivo (Ph positivo) e que foram recém-diagnosticados ou para os quais os medicamentos tomados previamente para tratar a LMC não tiveram efeito ou não são adequados. A leucemia mieloide crónica com Ph positivo é um cancro do sangue que faz com que o organismo produza um número excessivo de determinado tipo de glóbulos brancos do sangue chamados granulócitos.

Caso tenha dúvidas sobre como funciona Bosulif ou sobre o motivo pelo qual este medicamento foi receitado para si, fale com o seu médico.

2. O que precisa de saber antes de tomar Bosulif

Não tome Bosulif

- se tem alergia ao bosutinib ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).
- se o seu médico lhe disse que tem uma lesão no seu fígado e que não está a funcionar normalmente.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro antes de tomar Bosulif:

- **se tem, ou teve, problemas de fígado.** Informe o seu médico se tiver antecedentes de problemas de fígado, incluindo hepatite (inflamação ou infeção do fígado) de qualquer tipo, ou antecedentes de qualquer um dos seguintes sinais e sintomas de problemas de fígado: comichão, pele ou olhos amarelos, urina escura e dor ou mal-estar da parte superior direita do estômago. O seu médico deve realizar análises de sangue para verificar a função do seu fígado antes de

iniciar o tratamento com Bosulif e durante os primeiros 3 meses de tratamento com Bosulif, e conforme indicação clínica.

- **se tem diarreia e vômitos.** Informe o seu médico se desenvolver qualquer um dos seguintes sinais e sintomas: um aumento do número de fezes (número de vezes que defeca) por dia além do normal, um aumento de episódios de vômitos, sangue presente nos vômitos, nas fezes (defecação) ou na urina, ou se tiver fezes negras (fezes cor de alcatrão). Deve perguntar ao seu médico se a utilização do seu tratamento para os vômitos pode resultar num risco aumentado de arritmias cardíacas. Em especial, deve consultar o seu médico se tencionar tomar um medicamento para o tratamento de náuseas e/ou vômitos que contenha domperidona. O tratamento de náuseas e vômitos através destes medicamentos em conjunto com o Bosulif pode resultar num maior risco de arritmias cardíacas perigosas.
- **se sofre de problemas hemorrágicos.** Informe o seu médico se desenvolver qualquer um dos seguintes sinais e sintomas, tais como sangramento anómalo ou nódoas negras sem ter uma lesão.
- **se tem uma infeção.** Informe o seu médico se desenvolver qualquer um dos seguintes sinais e sintomas, tais como febre, problemas com a urina como, por exemplo, ardor ao urinar, tosse recente ou uma dor de garganta recente.
- **se tem retenção de líquidos.** Informe o seu médico se desenvolver qualquer um dos seguintes sinais e sintomas de retenção de líquidos durante o tratamento com Bosulif, tais como inchaço dos tornozelos, pés ou pernas; dor no peito com dificuldade em respirar ou tosse (estes podem ser sinais de retenção de líquidos nos pulmões ou no tórax).
- **se tem problemas cardíacos.** Informe o seu médico se tiver um problema de coração como, por exemplo, arritmias ou um sinal elétrico anormal chamado “prolongamento do intervalo QT”. É sempre importante, especialmente se tiver diarreia frequente ou prolongada conforme descrito acima. Se desmaiar (perda de consciência) ou tiver uma frequência cardíaca irregular enquanto estiver a tomar Bosulif, informe o seu médico imediatamente, pois tal pode ser sinal de graves problemas cardíacos.
- **se tiver sido informado de que tem problemas de rins.** Informe o seu médico se estiver a urinar com mais frequência e a produzir maiores quantidades de urina com uma cor pálida ou se estiver a urinar com menos frequência e a produzir menores quantidades de urina com uma cor escura. Informe também o seu médico se estiver a perder peso ou tiver tido inchaço dos pés, tornozelos, pernas, mãos ou face.
- **se alguma vez teve ou possa ter atualmente uma infeção pelo vírus da Hepatite B.** Bosulif pode fazer com que a Hepatite B volte a ficar ativa, o que pode levar à morte em alguns casos. Os doentes devem ser avaliados cuidadosamente pelo médico para identificar sinais desta infeção antes de iniciarem o tratamento.
- **se tem, ou teve, problemas de pâncreas.** Informe o seu médico se desenvolver dor ou mal-estar na zona da barriga.
- **se tem algum dos seguintes sintomas: erupção cutânea grave.** Informe o seu médico se desenvolver algum dos seguintes sinais e sintomas de erupção cutânea dolorosa vermelha ou arroxeadada que se alastra e forma bolhas e/ou se outras lesões começarem a aparecer na membrana mucosa (por exemplo, boca e lábios).
- **se tiver algum dos seguintes sintomas: dor lateral, sangue na urina ou quantidade reduzida de urina.** Quando a sua doença é muito grave, o seu organismo pode não conseguir eliminar os resíduos das células cancerígenas mortas. Isto denomina-se por síndrome de lise tumoral e pode causar insuficiência renal e problemas cardíacos no período de 48 horas após a primeira dose de

Bosulif. O seu médico é conhecedor desta situação e irá certificar-se de que é hidratado adequadamente e irá prescrever-lhe outros medicamentos para o ajudar a preveni-la.

Proteção solar/UV

Pode ficar mais sensível à luz do sol ou aos raios UV durante o tratamento com bosutinib.

É importante cobrir as áreas da pele expostas ao sol e utilizar um protetor solar com elevado fator de proteção solar (FPS).

Crianças e adolescentes

Bosulif não é recomendado para indivíduos com menos de 18 anos. Este medicamento não foi estudado em crianças nem em adolescentes.

Outros medicamentos e Bosulif

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita, vitaminas e medicamentos à base de plantas. Alguns medicamentos podem afetar os níveis de Bosulif no seu organismo. Deve informar o seu médico se estiver a tomar medicamentos que contenham substâncias ativas como as abaixo descritas:

As seguintes substâncias ativas podem aumentar o risco de efeitos indesejáveis com Bosulif:

- cetoconazol, itraconazol, voriconazol, posaconazol e fluconazol, utilizados para tratar infeções fúngicas.
- claritromicina, telitromicina, eritromicina e ciprofloxacina, utilizados para tratar infeções bacterianas.
- nefazodona, utilizada para tratar a depressão.
- mibefradil, diltiazem e verapamilo, utilizados para baixar a tensão arterial de indivíduos com tensão arterial alta.
- ritonavir, lopinavir/ritonavir, indinavir, nelfinavir, saquinavir, atazanavir, amprenavir, fosamprenavir e darunavir, utilizados para tratar o vírus da imunodeficiência humana (HIV)/SIDA.
- boceprevir e telaprevir, utilizados para tratar a hepatite C.
- aprepitant, utilizado para prevenir e controlar náuseas (sentir-se enjoado) e vômitos.
- imatinib, utilizado para tratar um tipo de leucemia.
- crizotinib, utilizado para tratar um tipo de cancro do pulmão, denominado por cancro pulmonar de não-pequenas células.

As seguintes substâncias ativas podem reduzir a eficácia de Bosulif:

- rifampicina utilizada para tratar a tuberculose.
- fenitoína e carbamazepina, utilizados para tratar a epilepsia.
- bosentano, utilizado para baixar a tensão arterial alta nos pulmões (hipertensão arterial pulmonar).
- nafcilina, um antibiótico utilizado para tratar infeções bacterianas.
- erva de São João (um produto à base de plantas obtido sem receita médica), utilizada para tratar a depressão.
- efavirenz e etravirina, utilizados para tratar infeções pelo VIH/SIDA.
- modafinil, utilizado para tratar determinados tipos de perturbação do sono.

Deve evitar estes medicamentos durante o tratamento com Bosulif. Se estiver a tomar qualquer um deles, informe o seu médico. O seu médico pode alterar a dose destes medicamentos, alterar a dose de Bosulif ou indicar-lhe um medicamento diferente.

As seguintes substâncias ativas podem afetar o ritmo cardíaco:

- amiodarona, disopiramida, procainamida, quinidina e sotalol, utilizados para tratar problemas de coração.
- cloroquina e halofantrina, utilizadas para tratar a malária.
- Claritromicina e moxifloxacina, antibióticos utilizados para tratar infeções bacterianas.
- haloperidol, utilizado para tratar doenças psicóticas como a esquizofrenia.

- domperidona, utilizada para tratar náuseas e vômitos ou para estimular a produção de leite materno.
- metadona, utilizada para tratar a dor.

Deve tomar estes medicamentos com precaução durante o tratamento com Bosulif. Se estiver a tomar qualquer um deles, informe o seu médico.

Os medicamentos aqui indicados podem não ser os únicos a apresentar uma possível interação com Bosulif.

Bosulif com alimentos e bebidas

Não tome Bosulif com toranja nem com sumo de toranja, pois pode aumentar o risco de efeitos indesejáveis.

Gravidez, amamentação e fertilidade

Bosulif não deve ser utilizado durante a gravidez, a menos que seja considerado necessário, uma vez que Bosulif pode prejudicar o seu feto. Se está grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico antes de tomar Bosulif.

Mulheres a tomar Bosulif serão aconselhadas a utilizar métodos contraceptivos eficazes durante o tratamento e durante, pelo menos, 1 mês após a última dose. Os vômitos ou a diarreia podem reduzir a efetividade dos contraceptivos orais.

Existe o risco que o tratamento com Bosulif possa diminuir a fertilidade e poderá procurar aconselhamento sobre a preservação de esperma antes do início do tratamento.

Se está a amamentar, informe o seu médico. Não amamente o seu filho durante o tratamento com Bosulif porque pode ser-lhe prejudicial.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Se sentir tonturas, se tiver a visão turva ou se se sentir anormalmente cansado, não conduza veículos nem utilize máquinas enquanto estes efeitos indesejáveis não desaparecerem.

Bosulif contém sódio

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido de 100 mg, 400 mg ou 500 mg, ou seja, é praticamente “isento de sódio”.

3. Como tomar Bosulif

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Bosulif ser-lhe-á receitado apenas por um médico com experiência em medicamentos para tratar a leucemia.

Dose e método de administração

A dose recomendada é de 400 mg uma vez por dia para doentes com LMC recém-diagnosticada. A dose recomendada é de 500 mg uma vez por dia para doentes para os quais os medicamentos tomados previamente para tratar a LMC não tiveram efeito ou não são adequados. Caso tenha problemas renais moderados ou graves, o seu médico irá reduzir-lhe a dose em 100 mg uma vez por dia no caso de problemas renais moderados e em 100 mg adicionais uma vez por dia no caso de problemas renais graves. O seu médico pode ajustar a dose com os comprimidos de 100 mg, consoante a sua condição

médica, a sua resposta ao tratamento e/ou quaisquer efeitos indesejáveis que possa experimentar. Tome o(s) comprimido(s) uma vez por dia com alimentos. Engula o(s) comprimido(s) inteiro(s) com água.

Se tomar mais Bosulif do que deveria

Se tomar acidentalmente demasiados comprimidos de Bosulif ou uma dose superior à necessária, consulte imediatamente um médico. Se possível, mostre ao médico a embalagem ou este folheto. Pode precisar de cuidados médicos.

Caso se tenha esquecido de tomar Bosulif

Caso se tenha esquecido de tomar uma dose há menos de 12 horas, tome a dose recomendada. Caso se tenha esquecido de tomar uma dose há mais de 12 horas, tome a próxima dose à hora habitual no dia seguinte.

Não tome uma dose a dobrar para compensar os comprimidos que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Bosulif

Não pare de tomar Bosulif a não ser que o seu médico lhe diga para o fazer. Se não for capaz de tomar o medicamento conforme receitado pelo seu médico ou se sentir que já não precisa dele, contacte imediatamente o seu médico.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Deve contactar imediatamente o seu médico se sentir qualquer um destes efeitos indesejáveis graves (ver também a secção 2 “O que precisa de saber antes de tomar Bosulif”):

Doenças do sangue. Informe imediatamente o seu médico se tiver qualquer um destes sintomas: sangramento, febre ou se ficar facilmente com nódos negros (pode ter uma doença do sangue ou do sistema linfático).

Doenças do fígado. Informe imediatamente o seu médico se tiver qualquer um destes sintomas: comichão, pele ou olhos amarelos, urina escura e dor ou mal-estar da parte superior direita do estômago, ou febre.

Doenças do estômago/intestinos. Informe o seu médico se desenvolver dor de estômago, azia, diarreia, prisão de ventre, náuseas e vômitos.

Problemas de coração. Informe o seu médico se tiver problemas de coração como, por exemplo, um sinal elétrico anormal chamado “prolongamento do intervalo QT”, ou se desmaiar (perda de consciência) ou tiver uma frequência cardíaca irregular enquanto estiver a tomar Bosulif.

Reativação da Hepatite B. Recorrência (reativação) da infeção por Hepatite B caso tenha tido Hepatite B no passado (uma infeção do fígado).

Reações cutâneas graves. Informe o seu médico imediatamente se tiver algum dos seguintes sintomas: erupção cutânea dolorosa vermelha ou arroxeadada que se alastra e forma bolhas e/ou se outras lesões começarem a aparecer na membrana mucosa (por exemplo, boca e lábios).

Os efeitos indesejáveis com Bosulif podem incluir:

Efeitos indesejáveis muito frequentes (podem afetar mais do que 1 em 10 pessoas):

- redução do número de plaquetas, glóbulos vermelhos e/ou neutrófilos (tipo de glóbulos brancos).
- diarreia, vômitos, dor de estômago, náuseas.
- febre, inchaço das mãos, dos pés ou da face, fadiga, fraqueza.
- infecção das vias respiratórias.
- nasofaringite.
- alterações na análise de sangue que determinam se Bosulif está a afetar o seu fígado e/ou pâncreas, rins.
- diminuição do apetite.
- dor nas articulações, dor de costas.
- dor de cabeça.
- erupção cutânea, que pode ser acompanhada de comichão e/ou ser generalizada.
- tosse.
- dificuldade em respirar.
- sensação de instabilidade (tonturas).
- líquido nos pulmões (derrame pleural).
- comichão.

Efeitos indesejáveis frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

- contagem de glóbulos brancos baixa (leucopenia).
- irritação do estômago (gastrite), hemorragia no estômago ou nos intestinos.
- dor no peito, dor.
- danos tóxicos no fígado, função do fígado anormal, incluindo doenças do fígado.
- infecção pulmonar (pneumonia), gripe, bronquite.
- defeito do ritmo cardíaco que predispõe para o desmaio, tonturas e palpitações.
- aumento da tensão arterial.
- alto nível de potássio no sangue, baixo nível de fósforo no sangue, perda excessiva de líquidos do organismo (desidratação).
- dor muscular.
- alteração do paladar (disgeusia).
- insuficiência aguda dos rins, insuficiência dos rins, compromisso dos rins.
- líquido em redor do coração (derrame pericárdico).
- zumbido nos ouvidos (acúfenos).
- urticária, acne.
- reação de fotossensibilidade (sensibilidade aos raios UV do sol e de outras fontes de luz).
- reação alérgica.
- pressão arterial alta nas artérias dos pulmões (hipertensão pulmonar).
- inflamação aguda do pâncreas (pancreatite aguda).
- insuficiência respiratória.

Efeitos indesejáveis pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas):

- febre associada à baixa contagem dos glóbulos brancos (neutropenia febril).
- danos no fígado.
- reação alérgica com perigo de vida (choque anafilático).
- acumulação anormal de líquido nos pulmões (edema pulmonar agudo).
-
- erupção cutânea.
- inflamação do revestimento em forma de saco do coração (pericardite).
- uma descida acentuada do número de granulócitos (um tipo de glóbulos brancos).
- uma doença grave da pele (eritema multiforme).
- náuseas, falta de ar, batimento cardíaco irregular, câibras musculares, convulsões, turvação da urina e cansaço associados a resultados anormais em análises laboratoriais (níveis elevados de potássio, ácido úrico e fósforo e níveis baixos de cálcio no sangue) que podem levar a alterações na função renal e a insuficiência renal aguda (síndrome de lise tumoral [SLT]).

Desconhecido (não pode ser calculado a partir dos dados disponíveis):

- alteração grave da pele (síndrome de Stevens-Johnson e necrólise epidérmica tóxica) devida a uma reação alérgica, erupção exfoliativa (descamativa).

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no [Apêndice V](#). Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. Como conservar Bosulif

- Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.
- Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso no blister e na embalagem exterior, após “EXP”. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.
- O medicamento não necessita de quaisquer condições especiais de conservação.
- Não utilize este medicamento se verificar que a embalagem está danificada ou apresenta sinais de adulteração.
- Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações**Qual a composição de Bosulif**

- A substância ativa é o bosutinib. Os comprimidos revestidos por película de Bosulif existem em dosagens diferentes.
Bosulif 100 mg: cada comprimido revestido por película contém 100 mg de bosutinib (como mono-hidrato).
Bosulif 400 mg: cada comprimido revestido por película contém 400 mg de bosutinib (como mono-hidrato).
Bosulif 500 mg: cada comprimido revestido por película contém 500 mg de bosutinib (como mono-hidrato).
- Os outros componentes são: celulose microcristalina (E460), croscarmelose sódica (E468), poloxamero 188, povidona (E1201) e estearato de magnésio (E470b). O revestimento por película dos comprimidos contém álcool polivinílico, dióxido de titânio (E171), macrogol 3350, talco (E553b) e óxido de ferro amarelo (E172, para Bosulif de 100 mg e 400 mg) ou óxido de ferro vermelho (E172, para Bosulif de 400 mg e 500 mg).

Qual o aspeto de Bosulif e conteúdo da embalagem

Os comprimidos revestidos por película de Bosulif 100 mg são amarelos, ovais, biconvexos, com “Pfizer” gravado num dos lados e “100” no outro lado.

Bosulif 100 mg está disponível em blisters que contêm 14 ou 15 comprimidos revestidos por película em embalagens de 28 ou 30 comprimidos revestidos por película ou 112 comprimidos revestidos por película.

Os comprimidos revestidos por película de Bosulif 400 mg são laranjas, ovais, biconvexos, com “Pfizer” gravado num dos lados e “400” no outro lado.

Bosulif 400 mg está disponível em blisters que contêm 14 ou 15 comprimidos revestidos por película em embalagens de 28 ou 30 comprimidos revestidos por película.

Os comprimidos revestidos por película de Bosulif 500 mg são vermelhos, ovais, biconvexos, com “Pfizer” gravado num dos lados e “500” no outro lado.
Bosulif 500 mg está disponível em blisters que contêm 14 ou 15 comprimidos revestidos por película.
Cada embalagem contém 28 ou 30 comprimidos revestidos por película.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Bruxelles
Bélgica

Fabricante

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Betriebsstätte Freiburg
Mooswaldallee 1
79090 Freiburg
Alemanha

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

België / Belgique / Belgien Luxembourg/Luxemburg

Pfizer NV/SA
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

България

Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България
Тел.: +359 2 970 4333

Česká republika

Pfizer, spol. s r.o.
Tel: +420 283 004 111

Danmark

Pfizer ApS
Tlf: +45 44 20 11 00

Deutschland

PFIZER PHARMA GmbH
Tel: +49 (0)30 550055 51000

Eesti

Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal
Tel: +372 666 7500

Ελλάδα

Pfizer Ελλάς Α.Ε.
Τηλ: +30 210 6785 800

España

Pfizer, S.L.
Tél: +34 91 490 99 00

Lietuva

Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje
Tel. + 370 52 51 4000

Magyarország

Pfizer Kft.
Tel.: +36-1-488-37-00

Malta

Vivian Corporation Ltd.
Tel: +356 21344610

Nederland

Pfizer BV
Tel: +31 (0)10 406 43 01

Norge

Pfizer AS
Tlf: +47 67 52 61 00

Österreich

Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0)1 521 15-0

Polska

Pfizer Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 22 335 61 00

France

Pfizer

Tél: +33 (0)1 58 07 34 40

Hrvatska

Pfizer Croatia d.o.o.

Tel: + 385 1 3908 777

Ireland

Pfizer Healthcare Ireland

Tel: 1800 633 363 (toll free)

+44 (0)1304 616161

Ísland

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

Italia

Pfizer S.r.l.

Tel: +39 06 33 18 21

Κύπρος

Pfizer Ελλάς A.E. (Cyprus Branch)

Τηλ+357 22 817690

Latvija

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā

Tel.: + 371 670 35 775

Portugal

Laboratórios Pfizer, Lda.

Tel: +351 21 423 5500

România

Pfizer Romania S.R.L.

Tel: +40 (0) 21 207 28 00

Slovenija

Pfizer Luxembourg SARL

Pfizer, podružnica za svetovanje s področja farmaceutске dejavnosti, Ljubljana

Tel.: + 386 (0)1 52 11 400

Slovenská republika

Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka

Tel.: + 421 2 3355 5500

Suomi/Finland

Pfizer Oy

Puh./Tel: +358 (0)9 43 00 40

Sverige

Pfizer AB

Tel: +46 (0)8 550 52000

United Kingdom (Northern Ireland)

Pfizer Limited

Tel: +44 (0) 1304 616161

Este folheto foi revisto pela última vez em

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos: <http://www.ema.europa.eu>.