

PRILOGA I
POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA

Bosulif 100 mg filmsko obložene tablete
Bosulif 400 mg filmsko obložene tablete
Bosulif 500 mg filmsko obložene tablete

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Bosulif 100 mg filmsko obložene tablete
Ena filmsko obložena tableta vsebuje 100 mg bosutiniba (v obliki monohidrata).

Bosulif 400 mg filmsko obložene tablete
Ena filmsko obložena tableta vsebuje 400 mg bosutiniba (v obliki monohidrata).

Bosulif 500 mg filmsko obložene tablete
Ena filmsko obložena tableta vsebuje 500 mg bosutiniba (v obliki monohidrata).

Za celoten seznam pomožnih snovi glejte poglavje 6.1.

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

filmsko obložena tableta

Bosulif 100 mg filmsko obložene tablete
rumene, ovalne (širina: 5,6 mm; dolžina: 10,7 mm), bikonveksne filmsko obložene tablete, z odtisnjeno oznako "Pfizer" na eni strani in "100" na drugi strani

Bosulif 400 mg filmsko obložene tablete
oranžne, ovalne (širina: 8,8 mm; dolžina: 16,9 mm), bikonveksne filmsko obložene tablete, z odtisnjeno oznako "Pfizer" na eni strani in "400" na drugi strani

Bosulif 500 mg filmsko obložene tablete
rdeče, ovalne (širina: 9,5 mm; dolžina: 18,3 mm), bikonveksne filmsko obložene tablete, z odtisnjeno oznako "Pfizer" na eni strani in "500" na drugi strani

4. KLINIČNI PODATKI

4.1 Terapevtske indikacije

Zdravilo Bosulif je indicirano za zdravljenje odraslih bolnikov:

- z novo odkrito kronično mieloično levkemijo s prisotnim kromosomom Philadelphia (Ph+ KML) v kronični fazi,
- s Ph+ KML v kronični fazi, pospešeni fazi in blastni fazi, ki so bili predhodno zdravljeni z enim ali več zaviralci tirozin-kinaze (TKI(s) – Tyrosine Kinase Inhibitor(s)) in pri katerih zdravljenje z imatinibom, nilotinibom ali dasatinibom ni primerno.

4.2 Odmerjanje in način uporabe

Zdravljenje mora uvesti zdravnik, ki ima izkušnje z diagnosticiranjem in zdravljenjem bolnikov s KML.

Odmerjanje

Novo odkrita Ph+ KML v kronični fazi

Priporočeni odmerek je 400 mg bosutiniba enkrat na dan.

Ph+ KML v kronični fazi, pospešeni fazi ali blastni fazi z neodzivnostjo ali neprenašanjem predhodnega zdravljenja

Priporočeni odmerek je 500 mg bosutiniba enkrat na dan.

V kliničnih preskušanjih za obe indikaciji se je zdravljenje z bosutinibom nadaljevalo do napredovanja bolezni ali neprenašanja zdravljenja.

Prilagajanje odmerka

V klinični študiji 1./2. faze pri bolnikih s KML, ki so bili neodzivni ali niso prenašali predhodnega zdravljenja, so dovolili povečanje odmerka s 500 mg na 600 mg enkrat na dan s hrano, in sicer pri bolnikih, ki niso dosegli popolnega hematološkega odziva (CHR – Complete Hematologic Response) do 8. tedna ali popolnega citogenetskega odziva (CCyR – Complete Cytogenetic Response) do 12. tedna in niso imeli neželenih učinkov stopnje 3 ali več, ki bi lahko bili povezani s preskušanim zdravilom. V klinični študiji 3. faze pri bolnikih z novo odkrito KML v kronični fazi, ki so se zdravili z bosutinibom 400 mg, so dovolili povečanje odmerka v korakih po 100 mg do največ 600 mg enkrat na dan s hrano, če pri bolniku po 3 mesecih niso dokazali prepisov gena "Breakpoint Cluster Region-Abelson" (BCR-ABL) $\leq 10\%$, če v času povečanja ni imel neželenih učinkov stopnje 3 ali 4 in če so vse nehematološke toksičnosti izzvenele do vsaj stopnje 1. V klinični študiji 4. faze pri bolnikih s Ph+ KML, ki so se predhodno zdravili z 1 ali več TKI, so pri bolnikih z nezadostnim odzivom ali znaki napredovanja bolezni ob odsotnosti kakršnihkoli neželenih učinkov stopnje 3 ali 4 ali dolgotrajnih neželenih učinkov stopnje 2 dovolili povečanje odmerka s 500 mg na 600 mg enkrat na dan skupaj s hrano.

V študiji 1./2. faze pri bolnikih s KML, ki so bili neodzivni ali niso prenašali predhodnega zdravljenja in so zdravljenje začeli z odmerkom ≤ 500 mg, so pri 93 bolnikih (93/558; 16,7 %) odmerek povečali na 600 mg na dan.

V študiji 3. faze pri bolnikih z novo odkrito KML v kronični fazi, ki so zdravljenje z bosutinibom začeli z odmerkom 400 mg, so pri skupno 58 bolnikih (21,6 %) odmerek povečali na 500 mg na dan. Poleg tega so pri 10,4 % bolnikov iz skupine, ki se je zdravila z bosutinibom, odmerek nadalje povečali na 600 mg na dan.

V študiji 4. faze pri bolnikih s Ph+ KML, ki so se predhodno zdravili z 1 ali več TKI in so začeli zdravljenje z bosutinibom v odmerku 500 mg na dan, so 1 bolniku (0,6 %) povečali odmerek do največ 600 mg na dan.

Odmerkov, večjih od 600 mg na dan, niso preučevali in se jih zato ne sme uporabljati.

Prilagajanje odmerka zaradi neželenih učinkov

Nehematološki neželeni učinki

Če pride do klinično pomembne zmerne ali hude nehematološke toksičnosti, je treba zdravljenje z bosutinibom prekiniti; ko toksični učinki izzvenijo, se sme zdravljenje nadaljevati z odmerkom, zmanjšanim za 100 mg, enkrat na dan. Če je to klinično primerno, je treba razmisliti o ponovnem povečanju odmerka na odmerek, kakršen je bil pred zmanjšanjem, ki ga je treba jemati enkrat na dan (glejte poglavje 4.4). Pri bolnikih so uporabljali tudi odmerke, manjše od 300 mg na dan, vendar učinkovitosti niso dokazali.

Povečane vrednosti jetrnih transaminaz: Če pride do povečanja vrednosti jetrnih transaminaz, ki presega 5-kratnik zgornje meje normale (ZMN), je treba zdravljenje z bosutinibom prekiniti, dokler ne pride do izboljšanja na $\leq 2,5$ -kratnik ZMN; nato se sme zdravljenje nadaljevati z odmerkom 400 mg

enkrat na dan. Če okrevanje traja dlje kot 4 tedne, je treba razmisliti o prekinitvi zdravljenja z bosutinibom. Če pride do povečanja vrednosti transaminaz ≥ 3 -kratnik ZMN ob sočasnem povečanju vrednosti bilirubina > 2 -kratnik ZNM in alkalne fosfataze za < 2 -kratnik ZMN, je treba zdravljenje z bosutinibom prekiniti (glejte poglavje 4.4).

Diareja: Če se pojavi diareja stopnje 3-4 po merilih NCI za poenoteno terminologijo neželenih dogodkov (NCI CTCAE – National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events), je treba zdravljenje z bosutinibom prekiniti; ko pride do izboljšanja na stopnjo ≤ 1 , se sme zdravljenje nadaljevati z odmerkom 400 mg enkrat na dan (glejte poglavje 4.4).

Hematološki neželeni učinki

Zmanjšanje odmerkov je priporočljivo pri hudi ali dolgotrajni nevtropeniji in trombocitopeniji, kot je opisano v preglednici 1:

Preglednica 1 – Prilaganje odmerka pri nevtropeniji in trombocitopeniji

<p>ANC^a $< 1,0 \times 10^9/l$ in/ali število trombocitov $< 50 \times 10^9/l$</p>	<p>Zdravljenje z bosutinibom prekinite, dokler ni ANC $\geq 1,0 \times 10^9/l$ in število trombocitov $\geq 50 \times 10^9/l$.</p> <p>Če pride do izboljšanja v roku 2 tednov, zdravljenje nadaljujte z enakim odmerkom bosutiniba. Če število krvnih celic ostane majhno > 2 tedna, je po izboljšanju treba odmerek zmanjšati za 100 mg in nadaljevati z zdravljenjem.</p> <p>Če se ponovno pojavi citopenija, je po izboljšanju treba odmerek dodatno zmanjšati za 100 mg in nadaljevati z zdravljenjem.</p> <p>Uporabljali so odmerke, manjše od 300 mg na dan, vendar učinkovitosti niso dokazali.</p>
----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

^a ANC = absolutno število nevtrofilcev (Absolute Neutrophil Count)

Posebne populacije

Starejši bolniki (≥ 65 let)

Pri starejših niso potrebna posebna priporočila glede odmerjanja. Ker so podatki glede uporabe pri starejših omejeni, je pri teh bolnikih potrebna previdnost.

Okvara ledvic

Bolniki s serumskim kreatininom $> 1,5$ -kratnik ZMN so bili iz študij KML izključeni. Med študijami so pri bolnikih z zmerno in hudo okvaro ledvic opazili povečanje izpostavljenosti (površina pod krivuljo [AUC – Area Under Curve]).

Novo odkrita Ph+ KML v kronični fazi

Pri bolnikih z zmerno okvaro ledvic (očistek kreatinina [CL_{Cr} – Creatinine Clearance] 30 do 50 ml/min, ocenjen po Cockcroft-Gaultovi formuli) je priporočeni odmerek bosutiniba 300 mg na dan s hrano (glejte poglavji 4.4 in 5.2).

Pri bolnikih s hudo okvaro ledvic (CL_{Cr} < 30 ml/min, ocenjen po Cockcroft-Gaultovi formuli) je priporočeni odmerek bosutiniba 200 mg na dan s hrano (glejte poglavji 4.4 in 5.2).

Pri bolnikih, pri katerih se niso pojavili hudi ali dolgotrajni zmerni neželeni učinki in ki niso dosegli ustreznega hematološkega, citogenetskega ali molekularnega odziva, je treba pretehtati možnost povečanja odmerka na 400 mg enkrat na dan s hrano pri bolnikih z zmerno okvaro ledvic oziroma na 300 mg enkrat na dan pri bolnikih s hudo okvaro ledvic.

Ph+ KML v kronični fazi, pospešeni fazi ali blastni fazi z neodzivnostjo ali neprenašanjem predhodnega zdravljenja

Pri bolnikih z zmerno okvaro ledvic (CL_{Cr} od 30 do 50 ml/min, izračunan po Cockcroft-Gaultovi formuli) je priporočeni odmerek bosutiniba 400 mg na dan (glejte poglavji 4.4 in 5.2).

Pri bolnikih s hudo okvaro ledvic ($CL_{Cr} < 30$ ml/min, izračunan po Cockcroft-Gaultovi formuli) je priporočeni odmerek bosutiniba 300 mg na dan (glejte poglavji 4.4 in 5.2).

Pri bolnikih, pri katerih se niso pojavili hudi ali dolgotrajni zmerni neželeni učinki in ki niso dosegli ustreznega hematološkega, citogenetskega ali molekularnega odziva, je treba pretehtati možnost povečanja odmerka na 500 mg enkrat na dan pri bolnikih z zmerno okvaro ledvic oziroma na 400 mg enkrat na dan pri bolnikih s hudo okvaro ledvic.

Srčne bolezni

Bolniki z nenadzorovano ali klinično pomembno boleznijo srca (npr. nedavni miokardni infarkt, kongestivno srčno popuščanje ali nestabilna angina pectoris) so bili iz kliničnih študij izključeni. Pri bolnikih s klinično pomembnimi srčnimi boleznimi je potrebna previdnost (glejte poglavje 4.4).

Nedavne ali obstoječe klinično pomembne bolezni prebavil

Bolniki z nedavno ali obstoječo klinično pomembno boleznijo prebavil (npr. hudo bruhanje in/ali diareja) so bili iz kliničnih študij izključeni. Pri bolnikih z nedavno ali obstoječo klinično pomembno boleznijo prebavil je potrebna previdnost (glejte poglavje 4.4).

Pediatrična populacija

Varnost in učinkovitost bosutiniba pri otrocih in mladostnikih, mlajših od 18 let, nista bili dokazani. Podatkov ni na voljo.

Način uporabe

Zdravilo Bosulif je treba jemati peroralno, enkrat na dan, s hrano (glejte poglavje 5.2). Če bolnik pozabi vzeti odmerek in mine več kot 12 ur, ne sme dobiti dodatnega odmerka, temveč naj vzame običajni predpisani odmerek naslednji dan.

4.3 Kontraindikacije

Preobčutljivost na učinkovino ali katerokoli pomožno snov, navedeno v poglavju 6.1.

Okvara jeter (glejte poglavji 5.1 in 5.2).

4.4 Posebna opozorila in previdnostni ukrepi

Nenormalno delovanje jeter

Zdravljenje z bosutinibom je povezano s povečanjem vrednosti serumskih transaminaz (alanin-aminotransferaza [ALT], aspartat-aminotransferaza [AST]).

Vrednosti transaminaz so se običajno povečale zgodaj po začetku zdravljenja (pri > 80 % bolnikov, pri katerih je prišlo do povečanih vrednosti transaminaz katerekoli stopnje, je do prvega dogodka prišlo v prvih treh mesecih). Bolniki, ki prejema bosutinib, morajo opraviti teste delovanja jeter, in sicer pred začetkom zdravljenja, enkrat na mesec v prvih 3 mesecih zdravljenja, potem pa kot je klinično indicirano.

Pri bolnikih s povečanimi vrednostmi transaminaz je treba začasno prekiniti zdravljenje z bosutinibom (pri tem je treba upoštevati zmanjšanje odmerka po izboljšanju na stopnjo 1 ali na izhodiščno vrednost) in/ali dokončno ukiniti zdravljenje z bosutinibom. Povečane vrednosti transaminaz, še zlasti ob sočasnem povečanju vrednosti bilirubina, so lahko zgodnji znak z zdravilom povzročenih poškodb jeter; te bolnike je treba ustrezno obravnavati (glejte poglavji 4.2 in 4.8).

Diareja in bruhanje

Zdravljenje z bosutinibom je povezano z diarejo in bruhanjem, zato je pri bolnikih z nedavno ali obstoječo klinično pomembno boleznijo prebavil to zdravilo treba uporabljati previdno in šele po skrbni oceni koristi in tveganj, saj so bili ti bolniki iz kliničnih študij izključeni. Bolnike z diarejo in bruhanjem je treba obravnavati z uporabo standardnega zdravljenja, ki vključuje antidiaroiike ali antiemetike in/ali nadomeščanje tekočine. Poleg tega se lahko diarejo in bruhanje obvladuje tudi z začasno prekinitvijo jemanja bosutiniba, zmanjšanjem odmerka in/ali ukinitvijo bosutiniba (glejte poglavji 4.2 in 4.8). Antiemetik domperidon lahko podaljša interval QT (QTc) in povzroči aritmijo "torsade de pointes", zato se je treba sočasni uporabi z domperidonom izogibati. Uporablja se lahko le, če druga zdravila niso učinkovita. V tem primeru je obvezna individualna ocena razmerja med koristjo in tveganjem, bolnike pa je treba spremljati glede pojava podaljšanja QTc.

Mielosupresija

Zdravljenje z bosutinibom je povezano z mielosupresijo, ki je opredeljena kot anemija, nevtropenija in trombocitopenija. Popolno krvno sliko je treba preveriti enkrat na teden v prvem mesecu zdravljenja, potem pa enkrat na mesec ali kot je klinično indicirano. Mielosupresijo naj se/se lahko obvladuje z začasno prekinitvijo jemanja bosutiniba, zmanjšanjem odmerka in/ali ukinitvijo bosutiniba (glejte poglavji 4.2 in 4.8).

Zastajanje tekočine

Zdravljenje z bosutinibom je lahko povezano z zastajanjem tekočine, vključno s perikardialnim izlivom, plevralnim izlivom, pljučnim edemom in/ali perifernim edemom. Bolnike je treba spremljati in obravnavati z uporabo standardnega zdravljenja. Poleg tega se lahko zastajanje tekočine obvladuje tudi z začasno prekinitvijo jemanja bosutiniba, zmanjšanjem odmerka in/ali ukinitvijo bosutiniba (glejte poglavji 4.2 in 4.8).

Serumska lipaza

Opazili so povečane vrednosti serumske lipaze. Pri bolnikih z anamnezo pankreatitisa priporočajo previdnost. V primeru, da povečane vrednosti lipaze spremljajo tudi trebušni simptomi, je treba z jemanjem bosutiniba prekiniti in z ustreznimi diagnostičnimi metodami izključiti pankreatitis (poglavje 4.2).

Okužbe

Bosutinib lahko poveča nagnjenost bolnikov k bakterijskim, glivičnim, virusnim ali protozojskim okužbam.

Proaritmični potencial

Opazili so podaljšanje QTc brez spremljajoče aritmije, ocenjeno z avtomatskim čitalcem. Bosutinib je treba uporabljati previdno pri bolnikih z anamnezo ali predispozicijo za podaljšanje QTc, pri bolnikih z nenadzorovano ali klinično pomembno srčno boleznijo (vključno z nedavnim miokardnim infarktom, kongestivnim srčnim popuščanjem, nestabilno angino pectoris ali klinično pomembno bradikardijo) ali pri bolnikih, ki jemljejo zdravila, za katera je znano, da podaljšujejo QTc (npr. antiaritmiki in druge učinkovine, ki lahko podaljšajo QTc [poglavje 4.5]). Prisotnost hipokaliemije in hipomagneziemije lahko ta učinek še okrepi.

Priporočajo spremljanje vpliva na QTc ter elektrokardiogram (EKG) pred začetkom zdravljenja z bosutinibom in kadar je to klinično potrebno. Pred začetkom zdravljenja z bosutinibom je treba odpraviti hipokaliemijo ali hipomagneziemijo, med zdravljenjem pa redno spremljati vrednosti kalija in magnezija v krvi.

Okvara ledvic

Pri bolnikih s KML lahko zdravljenje z bosutinibom povzroči klinično pomembno poslabšanje delovanja ledvic. Pri bolnikih, ki so bili v kliničnih študijah zdravljeni z bosutinibom, so opazili, da sčasoma pride do zmanjšanja ocenjene hitrosti glomerulne filtracije (eGFR – estimated Glomerular Filtration Rate). Pri bolnikih z novo odkrito KML v kronični fazi, ki so se zdravili z odmerkom 400 mg, je bilo pri zdravljenih bolnikih mediano zmanjšanje eGFR od izhodišča 11,1 ml/min/1,73 m² po 1 letu in 14,1 ml/min/1,73 m² po 5 letih. Pri predhodno nezdravljenih bolnikih s KML, ki so se

zdravili z odmerkom 500 mg, je bilo pri zdravljenih bolnikih mediano zmanjšanje eGFR 9,2 ml/min/1,73 m² po 1 letu, 12,0 ml/min/1,73 m² po 5 letih in 16,6 ml/min/1,73 m² po 10 letih. Pri predhodno zdravljenih bolnikih s KML v kronični fazi in KML v napredovalem stadiju, ki so se zdravili z odmerkom 500 mg, je bilo mediano zmanjšanje eGFR pri zdravljenih bolnikih 7,6 ml/min/1,73 m² po 1 letu, 12,3 ml/min/1,73 m² po 5 letih in 15,9 ml/min/1,73 m² po 10 letih. Pri bolnikih s Ph+ KML, ki so se predhodno zdravili z 1 ali več TKI in so jih zdravili z odmerkom 500 mg, je bilo mediano zmanjšanje eGFR v primerjavi z izhodiščem pri zdravljenih bolnikih 9,2 ml/min/1,73 m² po 1 letu in 14,5 ml/min/1,73 m² po 4 letih.

Pred začetkom zdravljenja z bosutinibom je pomembno oceniti delovanje ledvic in ga med zdravljenjem pozorno spremljati, zlasti pri bolnikih z obstoječo okvaro ledvic ali bolnikih z dejavniki tveganja za motnjo delovanja ledvic, vključno s sočasno uporabo potencialno nefrotoksičnih zdravil, kot so diuretiki, zaviralci ACE, antagonisti angiotenzinskih receptorjev in nesteroidna protivnetna zdravila (NSAID).

V študiji okvare ledvic se je pri preskušancih z zmerno in hudo okvaro delovanja ledvic povečevala izpostavljenost bosutinibu. Pri bolnikih z zmerno ali hudo okvaro ledvic je priporočljivo zmanjšati odmerek (glejte poglavji 4.2 in 5.2).

Bolniki s serumskim kreatininom > 1,5-kratnik ZMN so bili iz študij KML izključeni. S populacijsko farmakokinetično analizo so med študijami pri bolnikih z zmerno in hudo okvaro ledvic na začetku zdravljenja opazili povečanje izpostavljenosti (AUC) (glejte poglavji 4.2 in 5.2).

Klinični podatki pri bolnikih s KML z zmerno okvaro ledvic, ki prejemajo povečan odmerek 600 mg bosutiniba, so zelo omejeni (n = 3).

Azijska rasa

Glede na populacijske farmakokinetične analize so imeli Azijci manjši očistek, kar je privedlo do povečane izpostavljenosti. Zato je treba te bolnike skrbno spremljati glede neželenih učinkov, zlasti v primeru povečanja odmerka.

Hude kožne reakcije

Bosutinib lahko povzroči hude kožne reakcije, kot sta Stevens-Johnsonov sindrom in toksična epidermalna nekroliza. Zdravljenje z bosutinibom je treba trajno prekiniti pri bolnikih, pri katerih se med zdravljenjem pojavi huda kožna reakcija.

Sindrom lize tumorja

Zaradi možnosti pojava sindroma lize tumorja (TLS – Tumour Lysis Syndrome) je pred začetkom zdravljenja z bosutinibom priporočljivo korigirati klinično pomembno dehidracijo in visoke ravni sečne kisline (glejte poglavje 4.8).

Reaktivacija hepatitisa B

Pri bolnikih, ki so kronični prenašalci tega virusa, se je pojavila reaktivacija hepatitisa B (HBV), potem ko so ti bolniki prejeli zaviralce tirozin-kinaze BCR-ABL. V nekaterih primerih je prišlo do akutne odpovedi jeter ali fulminantnega hepatitisa in posledično do presaditve jeter ali smrtnega izida.

Pred začetkom zdravljenja z bosutinibom je bolnike treba testirati glede okužbe s HBV. Pri bolnikih s pozitivno serologijo na HBV (vključno z bolniki z aktivno boleznijo) in bolnikih s pozitivnim testom na HBV med zdravljenjem, se je treba pred začetkom zdravljenja posvetovati s strokovnjaki za obolenja jeter in zdravljenje HBV. Prenašalce HBV, pri katerih je potrebno zdravljenje z bosutinibom, je treba med zdravljenjem in nekaj mesecev po njegovem zaključku skrbno spremljati glede pojava znakov in simptomov aktivne okužbe s HBV (glejte poglavje 4.8).

Občutljivost na svetlobo

Izogibati se je treba ali zmanjšati izpostavljenost neposrednemu sončnemu ali ultravijoličnemu (UV) sevanju, saj je zdravljenje z bosutinibom povezano s tveganjem za občutljivost na svetlobo. Bolnikom

je treba naročiti, naj uporabljajo zaščitna oblačila in sredstvo za zaščito pred soncem z visokim zaščitnim faktorjem (SPF).

Zaviralci citokroma P-450 (CYP)3A

Sočasni uporabi bosutiniba z močnimi ali zmernimi zaviralci CYP3A se je treba izogibati, ker povečajo plazemsko koncentracijo bosutiniba (glejte poglavje 4.5).

Priporočljivo je, da izberemo drugo sočasno zdravilo (če je možno), ki nima potenciala za zaviranje CYP3A oz. je njegov tovrstni potencial minimalen.

Če je treba med zdravljenjem z bosutinibom uporabiti močan ali zmeren zaviralec CYP3A, je treba razmisliti o prekinitvi zdravljenja z bosutinibom ali o zmanjšanju odmerka bosutiniba.

Induktorji CYP3A

Sočasni uporabi bosutiniba z močnimi ali zmernimi induktorji CYP3A se je treba izogibati, ker zmanjšajo plazemsko koncentracijo bosutiniba (glejte poglavje 4.5).

Vpliv hrane

Izogibati se je treba izdelkom iz grenivke, vključno z grenivkinim sokom, ter drugi hrani, za katero je znano, da zavira CYP3A (glejte poglavje 4.5).

Vnos natrija s hrano

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na 100 mg, 400 mg ali 500 mg tableto. Bolnike na dieti z nadzorovanim vnosom natrija lahko obvestite, da je to zdravilo v bistvu 'brez natrija'.

4.5 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Vpliv drugih zdravil na bosutinib

Zaviralci CYP3A

Sočasni uporabi bosutiniba skupaj z močnimi zaviralci CYP3A (kot so med drugim itrakonazol, ketokonazol, posakonazol, vorikonazol, klaritromicin, telitromicin, nefazodon, mibefradil, indinavir, lopinavir/ritonavir, nelfinavir, ritonavir, sakvinavir, boceprevir, telaprevir, izdelki iz grenivke, vključno z grenivkinim sokom) ali zmernimi zaviralci CYP3A (kot so med drugim flukonazol, ciprofloksacin, eritromicin, diltiazem, verapamil, amprenavir, atazanavir, darunavir/ritonavir, fosamprenavir, aprepitant, krizotinib, imatinib) se je treba izogibati, ker povečajo plazemsko koncentracijo bosutiniba.

Sočasna uporaba blagih zaviralcev CYP3A skupaj z bosutinibom zahteva previdnost.

Priporočljivo je, da se za sočasno uporabo izbere drugo zdravilo, ki nima potenciala oziroma ima minimalen potencial za zaviranje CYP3A.

Če je treba med zdravljenjem z bosutinibom uporabiti močan ali zmeren zaviralec CYP3A, je treba razmisliti o prekinitvi zdravljenja z bosutinibom ali o zmanjšanju odmerka bosutiniba.

V študiji pri 24 zdravih preskušancih, ki so na tešče prejeli 5 dnevni odmerki po 400 mg ketokonazola (močnega zaviralca CYP3A) skupaj z enkratnim odmerkom 100 mg bosutiniba, je ketokonazol v primerjavi z uporabo bosutiniba samega povečal C_{max} bosutiniba za 5,2-krat ter AUC bosutiniba v plazmi za 8,6-krat.

V študiji pri 20 zdravih preskušancih, ki so na poln želodec prejeli enkratni odmerek 125 mg aprepitanta (zmernega zaviralca CYP3A) skupaj z enkratnim odmerkom 500 mg bosutiniba, je aprepitant v primerjavi z uporabo bosutiniba samega povečal C_{max} bosutiniba za 1,5-krat ter AUC bosutiniba v plazmi za 2,0-krat.

Induktorji CYP3A

Sočasni uporabi bosutiniba skupaj z močnimi induktorji CYP3A (kot so med drugim karbamazepin, fenitoin, rifampicin, šentjanževka) ali zmernimi induktorji CYP3A (kot so med drugim bosentan, efavirenz, etravirin, modafinil, nafcilin) se je treba izogibati, ker zmanjšajo plazemsko koncentracijo bosutiniba.

Na podlagi velikega zmanjšanja izpostavljenosti bosutinibu, do katerega je prišlo pri sočasni uporabi z rifampicinom, povečanje odmerka bosutiniba pri sočasni uporabi z močnimi ali zmernimi induktorji CYP3A najverjetneje ne bo v zadostni meri nadomestilo zmanjšane izpostavljenosti.

Pri sočasni uporabi bosutiniba z blagimi induktorji CYP3A je potrebna previdnost.

Po sočasni uporabi enkratnega odmerka bosutiniba s 6 dnevnimi odmerki po 600 mg rifampicina se je izpostavljenost bosutinibu (C_{max} in AUC v plazmi) pri 24 zdravih preskušanih, ki so zdravili vzeli na poln želodec, zmanjšala na 14 % (C_{max}) in 6 % (AUC) v primerjavi z vrednostmi, ko je bil 500 mg odmerek bosutiniba uporabljen samostojno.

Zaviralci protonske črpalke (PPIs – Proton Pump Inhibitors)

Pri sočasni uporabi bosutiniba s PPIs je potrebna previdnost. Razmisliti je treba o uporabi kratkodelujočih antacidov kot alternativni za PPIs; če je le mogoče, mora biti čas jemanja bosutiniba in antacidov ločen (npr. bosutinib zjutraj in antacidi zvečer). *In vitro* bosutinib izkazuje topnost v vodi, ki je odvisna od pH. Pri sočasni uporabi enkratnega peroralnega odmerka bosutiniba (400 mg) z večkratnimi peroralnimi odmerki lansoprazola (60 mg) v študiji pri 24 zdravih preskušanih, ki so zdravili vzeli na tešče, sta se C_{max} in AUC bosutiniba zmanjšali na 54 % in 74 % v primerjavi z vrednostmi, ko je bil bosutinib (400 mg) uporabljen samostojno.

Vpliv bosutiniba na druga zdravila

V študiji pri 27 zdravih preskušanih, ki so na poln želodec prejeli enkratni odmerek 500 mg bosutiniba z enkratnim odmerkom 150 mg dabigatraneteksilata v obliki mesilata (substrat P-glikoproteina [P-gp]), bosutinib v primerjavi z uporabo dabigatraneteksilata v obliki mesilata samega ni povzročil povečanja C_{max} ali AUC dabigatrana v plazmi. Rezultati študije kažejo, da bosutinib ne kaže klinično pomembnih zaviralnih učinkov P-gp.

Študija *in vitro* je pokazala, da je pri terapevtskih odmerkih majhna verjetnost za medsebojno delovanje z drugimi zdravili, ki bi se pojavilo zaradi z bosutinibom povzročene indukcije metabolizma zdravil, ki so substrati CYP1A2, CYP2B6, CYP2C9, CYP2C19 in CYP3A4.

Študije *in vitro* so pokazale, da je pri terapevtskih odmerkih majhna verjetnost za medsebojno delovanje z drugimi zdravili, ki bi se pojavilo zaradi z bosutinibom povzročene zaviranja metabolizma zdravil, ki so substrati CYP1A2, CYP2A6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 ali CYP3A4/5.

Študije *in vitro* so pokazale, da ima bosutinib pri klinično pomembnih koncentracijah majhen potencial za zaviranje beljakovine odpornosti pri raku dojke (BCRP – Breast Cancer Resistance Protein, sistemsko), polipeptidnega prenašalca organskih anionov (OATP – Organic Anion Transporting Polypeptide)1B1, OATP1B3, prenašalca organskih anionov (OAT – Organic Anion Transporter)1, OAT3, prenašalca organskih kationov (OCT – Organic Cation Transporter)2, vendar pa ima lahko potencial za zaviranje BCRP v prebavilih in OCT1.

Antiaritmiki in druge učinkovine, ki lahko podaljšujejo interval QT

Bosutinib je treba uporabljati previdno pri bolnikih, ki imajo podaljšan interval QT ali pa lahko pri njih do tega pride, vključno z bolniki, ki jemljejo antiaritmike, kot so amiodaron, dizopiramid, prokainamid, kinidin in sotalol, ali druga zdravila, ki lahko povzročijo podaljšanje intervala QT, kot so klorokin, halofantrin, klaritromicin, domperidon, haloperidol, metadon in moksifloksacin (glejte poglavje 4.4).

4.6 Plodnost, nosečnost in dojenje

Ženske v rodni dobi/kontracepcija

Ženskam v rodni dobi je treba svetovati, da med zdravljenjem z bosutinibom in še vsaj 1 mesec po zadnjem odmerku uporabljajo učinkovito kontracepcijo in naj med zdravljenjem ne zanosijo. Bolnice je treba obvestiti, da lahko bruhanje in diareja zmanjšata učinkovitost peroralnih kontraceptivov, saj preprečujeta popolno absorpcijo.

Nosečnost

Podatki o uporabi bosutiniba pri nosečnicah so omejeni. Študije na živalih so pokazale vpliv na sposobnost razmnoževanja (glejte poglavje 5.3). Bosutiniba ni priporočljivo uporabljati med nosečnostjo ali pri ženskah v rodni dobi, ki ne uporabljajo kontracepcije. Če se bosutinib uporablja v času nosečnosti ali če bolnica zanosi med jemanjem bosutiniba, jo je treba seznaniti z možno nevarnostjo za plod.

Dojenje

Ni znano, ali se bosutinib in njegovi presnovki izločajo v materino mleko. Študija na podganah s [¹⁴C] radioaktivno označenim bosutinibom je pokazala izločanje radioaktivno označenega bosutiniba v živalsko mleko (glejte poglavje 5.3). Možnega tveganja za dojenega otroka ne moremo izključiti. Med zdravljenjem z bosutinibom je treba prenehati z dojenjem.

Plodnost

Predklinični izsledki kažejo, da lahko bosutinib pri ljudeh zmanjša sposobnost razmnoževanja in plodnost (glejte poglavje 5.3.). Moškim, ki se zdravijo z bosutinibom, je treba svetovati, naj se pred začetkom zdravljenja posvetujejo glede shranjevanja sperme, ker obstaja možnost zmanjšanja plodnosti zaradi zdravljenja z bosutinibom.

4.7 Vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev

Bosutinib nima vpliva ali ima zanemarljiv vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev. Vendar če se pri bolniku med jemanjem bosutiniba pojavijo omotica, utrujenost, motnje vida ali drugi neželeni učinki, ki bi lahko vplivali na sposobnost vožnje ali upravljanja strojev, bolnik ne sme opravljati teh dejavnosti, vse dokler so prisotni neželeni učinki.

4.8 Neželeni učinki

Povzetek varnostnega profila

Skupno 1.372 bolnikov z levkemijo je prejelo vsaj 1 odmerek bosutiniba kot samostojno zdravilo. Mediano trajanje zdravljenja je bilo 26,30 meseca (razpon: 0,03 do 170,49 meseca). Tem bolnikom so bodisi na novo odkrili KML v kronični fazi bodisi so bili neodzivni ali niso prenašali predhodnega zdravljenja KML v kronični, pospešeni ali blastni fazi ali Ph+ akutne limfoblastne levkemije (ALL). Od teh bolnikov jih je 268 (začetni odmerek 400 mg) in 248 (začetni odmerek 500 mg) iz 2 kliničnih študij 3. faze pri predhodno nezdravljenih bolnikih s KML, 60 (začetni odmerek 400 mg) jih je iz klinične študije 2. faze pri predhodno nezdravljenih bolnikih s KML, 570 in 63 (2. faza: začetni odmerek 500 mg) jih je iz 2 kliničnih študij 1./2. faze pri predhodno zdravljenih bolnikih s Ph+ levkemijami, 163 (začetni odmerek 500 mg) pa jih je iz študije 4. faze pri predhodno zdravljeni KML. Mediano trajanje zdravljenja je bilo 55,1 meseca (razpon: 0,2 do 60,05 meseca), 61,6 meseca (0,03 do 145,86 meseca), 15,3 meseca (razpon: 0,3 do 21,8 meseca), 11,1 meseca (razpon: 0,03 do 170,49 meseca), 30,2 meseca (razpon: 0,2 do 85,6 meseca) in 37,80 meseca (razpon: 0,16 do 50,0 meseca), upoštevajoč vrstni red študij v prejšnjem stavku. Analize varnosti so vključevale podatke iz zaključene podaljšane študije.

Pri 1.349 (98,3 %) bolnikih so poročali o najmanj 1 neželenem učinku katerekoli stopnje toksičnosti. Najpogostejši neželeni učinki, o katerih so poročali pri ≥ 20 % bolnikov, so bili diareja (80,4 %), navzea (41,5 %), bolečina v trebuhu (35,6 %), trombocitopenija (34,4 %), bruhanje (33,7 %), izpuščaj (32,8 %), povečane vrednosti ALT (28,0 %), anemija (27,2 %), pireksija (23,4 %), povečane vrednosti AST (22,5 %), utrujenost (32,0 %) in glavobol (20,3 %). Pri 943 (68,7 %) bolnikih so poročali o

najmanj 1 neželenem učinku stopnje 3 ali 4. Neželeni učinki stopnje 3 ali 4, o katerih so poročali pri $\geq 5\%$ bolnikov, so bili trombocitopenija (19,7 %), povečane vrednosti ALT (14,6 %), nevtropenija (10,6 %), diareja (10,6 %), anemija (10,3 %), povečane vrednosti lipaze (10,1 %), povečane vrednosti AST (6,7 %) in izpuščaj (5,0 %).

Preglednica neželenih učinkov

V kliničnih študijah z bosutinibom so pri bolnikih poročali o naslednjih neželenih učinkih (preglednica 2). Ti predstavljajo oceno podatkov o neželenih učinkih, zbranih pri 1.372 bolnikih z bodisi novo odkrito KML v kronični fazi ali bolnikih s KML v kronični, pospešeni ali blastni fazi, ki so bili neodzivni ali pa niso prenašali predhodnega zdravljenja, ali bolnikih s Ph+ ALL; vsi ti bolniki so prejeli vsaj 1 odmerek bosutiniba kot samostojno zdravilo. Neželeni učinki so naštetni glede na organski sistem in pogostnost. Pogostnost neželenih učinkov je opredeljena na naslednji način: zelo pogosti ($\geq 1/10$), pogosti ($\geq 1/100$ do $< 1/10$), občasni ($\geq 1/1.000$ do $< 1/100$), redki ($\geq 1/10.000$ do $< 1/1.000$), zelo redki ($< 1/10.000$) in neznana (ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov). V razvrstitvah pogostnosti so neželeni učinki navedeni po padajoči resnosti.

Preglednica 2 – Neželeni učinki bosutiniba

Infekcijske in parazitske bolezni	
zelo pogosti	okužba dihal (vključno z okužbo spodnjih dihal, virusno okužbo dihal, okužbo zgornjih dihal, virusno okužbo zgornjih dihal), nazofaringitis
pogosti	pljučnica (vključno z atipično pljučnico, bakterijsko pljučnico, glivno pljučnico, nekrotizirajočo pljučnico, streptokokno pljučnico), gripa (vključno z gripo tipa H1N1), bronhitis
Benigne, maligne in neopredeljene novotvorbe (vključno s cistami in polipi)	
občasni	sindrom lize tumorja**
Bolezni krvi in limfatičnega sistema	
zelo pogosti	trombocitopenija (vključno z zmanjšanjem števila trombocitov), nevtropenija (vključno z zmanjšanjem števila nevtrofilcev), anemija (vključno z zmanjšanjem vrednosti hemoglobina, zmanjšanjem števila rdečih krvnih celic)
pogosti	levkopenija (vključno z zmanjšanjem števila belih krvnih celic)
občasni	febrilna nevtropenija, granulocitopenija
Bolezni imunskega sistema	
pogosti	preobčutljivost na zdravilo
občasni	anafilaktični šok
Presnovne in prehranske motnje	
zelo pogosti	zmanjšan apetit
pogosti	dehidracija, hiperkaliemija (vključno s povečanjem vrednosti kalija v krvi), hipofosfatemija (vključno z zmanjšanjem vrednosti fosforja v krvi)
Bolezni živčevja	
zelo pogosti	omotica, glavobol
pogosti	disgevizija
Ušesne bolezni, vključno z motnjami labirinta	
pogosti	tinitus
Srčne bolezni	
pogosti	perikardialni izliv
občasni	perikarditis
Žilne bolezni	
pogosti	hipertenzija (vključno z zvišanjem krvnega tlaka, zvišanjem sistoličnega krvnega tlaka, esencialno hipertenzijo, hipertenzivno krizo)
Bolezni dihal, prsnega koša in mediastinalnega prostora	
zelo pogosti	pleuralni izliv, dispneja, kašelj
pogosti	pljučna hipertenzija (vključno s pljučno arterijsko hipertenzijo, zvišanjem tlaka v pljučnih arterijah), odpoved dihal
občasni	akutni pljučni edem (vključno s pljučnim edemom)

Bolezni prebavil	
zelo pogosti	diareja, bruhanje, navzea, bolečina v trebuhu (vključno z neprijetnim občutkom v trebuhu, bolečino v spodnjem predelu trebuha, bolečino v zgornjem predelu trebuha, občutljivostjo trebuha, bolečino v prebavilih)
pogosti	krvavitev v prebavilih (vključno s krvavitvijo iz zadnjika, krvavitvijo v želodcu, krvavitvijo iz črevesa, krvavitvijo v spodnjem delu prebavil, krvavitvijo iz danke, krvavitvijo v zgornjem delu prebavil), pankreatitis (vključno z akutnim pankreatitisom), gastritis
Bolezni jeter, žolčnika in žolčevodov	
pogosti	hepatotoksičnost (vključno s hepatitisom, toksičnim hepatitisom, boleznijo jeter), nenormalno delovanje jeter (vključno s povečanimi vrednostmi jetrnih encimov, nenormalnimi izvidi testov jetrne funkcije, povečanimi vrednostmi testov jetrne funkcije, povečanimi vrednostmi transaminaz)
občasni	poškodba jeter (vključno s poškodbo jeter, ki jo je povzročilo zdravilo, hepatocelularno poškodbo)
Bolezni kože in podkožja	
zelo pogosti	izpuščaj (vključno z makuloznim izpuščajem, makulopapuloznim izpuščajem, papuloznim izpuščajem, srbečim izpuščajem), pruritus
pogosti	fotosenzitivnostna reakcija (vključno s polimorfno svetlobno erupcijo), urtikarija, akne
občasni	multiformni eritem, eksfoliativni izpuščaj, izpuščaj zaradi zdravila
neznana	Stevens-Johnsonov sindrom**, toksična epidermalna nekroliza**
Bolezni mišično-skeletnega sistema in vezivnega tkiva	
zelo pogosti	artralgijska bolečina v hrbtu
pogosti	mialgijska bolečina
Bolezni sečil	
pogosti	akutna poškodba ledvic, odpoved ledvic, okvara ledvic
Splošne težave in spremembe na mestu aplikacije	
zelo pogosti	edem (vključno z edemom očesnih vek, edemom obraza, generaliziranim edemom, lokaliziranim edemom, perifernim edemom, periorbitalnim edemom, periorbitalno oteklino, periferno oteklino, otekanjem, otekanjem očesnih vek), pireksija, utrujenost (vključno z astenijo, splošnim slabim počutjem)
pogosti	bolečina v prsnem košu (vključno s tiščanjem v prsnem košu), bolečina
Preiskave	
zelo pogosti	povečane vrednosti lipaze (vključno s hiperlipazemijo), povečane vrednosti alanin-aminotransferaze (vključno z nenormalnimi vrednostmi alanin-aminotransferaze), povečane vrednosti aspartat-aminotransferaze, povečane vrednosti kreatinina v krvi
pogosti	podaljšanje intervala QT na elektrokardiogramu (vključno s sindromom dolgega QT), povečane vrednosti amilaze (vključno s hiperamilazemijo), povečane vrednosti kreatin-fosfokinaze v krvi, povečane vrednosti gama-glutamilttransferaze, povečane vrednosti bilirubina v krvi (vključno s hiperbilirubinemijo, povečanimi vrednostmi konjugiranega bilirubina, povečanimi vrednostmi nekonjugiranega bilirubina v krvi)

** Neželeni učinki, ugotovljeni v obdobju trženja zdravila.

Opis izbranih neželenih učinkov

Spodaj vključeni opisi temeljijo na populaciji 1.372 bolnikov za oceno varnosti, ki so prejeli vsaj 1 odmerek bosutiniba in so imeli bodisi novo odkrito KML v kronični fazi bodisi KML v kronični, pospešeni ali blastni fazi in so bili neodzivni ali niso prenašali predhodnega zdravljenja ali so imeli Ph+ ALL.

Bolezni krvi in limfatičnega sistema

Od 372 (27,1 %) bolnikov, pri katerih so poročali o neželenem učinku anemiji, jih je 6 prekinilo z jemanjem bosutiniba zaradi anemije. Do največje toksičnosti stopnje 1 je prišlo pri 95 (25,5 %) bolnikih, stopnje 2 pri 135 (36,3 %) bolnikih, stopnje 3 pri 113 (30,4 %) bolnikih in stopnje 4 pri 29

(7,8 %) bolnikov. Pri teh bolnikih je bil mediani čas do prvega dogodka 29 dni (razpon: 1 do 3.999 dni), mediano trajanje dogodka pa je bilo 22 dni (razpon: 1 do 3.682 dni).

Od 209 (15,2 %) bolnikov, pri katerih so poročali o neželenem učinku nevtropeniji, jih je 19 prekinilo z jemanjem bosutiniba zaradi nevtropenije. Do največje toksičnosti stopnje 1 je prišlo pri 19 bolnikih (9,1 %), do stopnje 2 pri 45 (21,5 %) bolnikih, do stopnje 3 pri 95 (45,5 %) bolnikih, do stopnje 4 pa pri 50 (23,9 %) bolnikih. Pri teh bolnikih je bil mediani čas do prvega dogodka 56 dni (razpon: 1 do 1.769 dni), mediano trajanje dogodka pa je bilo 15 dni (razpon: 1 do 913 dni).

Od 472 (34,4 %) bolnikov, pri katerih so poročali o neželenem učinku trombocitopeniji, jih je 42 prekinilo z jemanjem bosutiniba zaradi trombocitopenije. Do največje toksičnosti stopnje 1 je prišlo pri 114 (24,2 %) bolnikih, stopnje 2 pri 88 (18,6 %) bolnikih, stopnje 3 pri 172 (36,4 %) bolnikih, do stopnje 4 pa pri 98 (20,8 %) bolnikih. Pri teh bolnikih je bil mediani čas do prvega dogodka 28 dni (razpon: 1 do 1.688 dni), mediano trajanje dogodka pa je bilo 15 dni (razpon: 1 do 3.921 dni).

Bolezni jeter, žolčnika in žolčevodov

Pri bolnikih, pri katerih so poročali o neželenih učinkih povečanih vrednosti ALT ali AST (vse stopnje), je bil opaženi mediani čas do pojava 29 dni, z razponom 1 do 3.995 dni za ALT ter AST. Mediano trajanje dogodka je znašalo 17 dni (razpon: 1 do 1.148 dni) za ALT in 15 dni (razpon: 1 do 803 dni) za AST.

Dva primera, konsistentna s poškodbo jeter, povzročeno z zdravilom (opredeljeno kot sočasno povečanje vrednosti ALT ali AST \geq 3-kratnik ZMN z vrednostjo celokupnega bilirubina $>$ 2-kratnik ZMN in z vrednostjo alkalne fosfataze $<$ 2-kratnik ZMN) brez drugega vzroka sta se pojavila pri 2/1.711 (0,1 %) preskušancev, ki so se zdravili z bosutinibom.

Reaktivacija hepatitisa B

V zvezi z zaviralci tirozin-kinaze BCR-ABL so poročali o reaktivaciji hepatitisa B. V nekaterih primerih je prišlo do akutne odpovedi jeter ali fulminantnega hepatitisa in posledično do presaditve jeter ali smrtne izida (glejte poglavje 4.4).

Bolezni prebavil

Od 1.103 (80,4 %) bolnikov, ki so imeli diarejo, je 14 bolnikov zaradi diareje prekinilo zdravljenje z bosutinibom. 756 (68,5 %) bolnikov so sočasno zdravili z zdravili za zdravljenje diareje. Do največje toksičnosti stopnje 1 je prišlo pri 575 (52,1 %) bolnikih, stopnje 2 pri 383 (34,7 %) bolnikih, stopnje 3 pri 144 (13,1 %) bolnikih; pri 1 bolniku (0,1 %) pa stopnje 4. Med bolniki z diarejo je bil mediani čas do prvega dogodka 2 dni (razpon: 1 do 2.702 dni), mediano trajanje diareje katerekoli stopnje pa je bilo 2 dni (razpon: 1 do 4.247 dni).

Med 1.103 bolniki z diarejo je bilo pri 218 (19,8 %) bolnikih zdravljenje prekinjeno; od teh jih je 208 (95,4 %) ponovno začelo jemati bosutinib. Od teh, ki so začeli s ponovnim jemanjem zdravila, jih 201 (96,6 %) ni doživelo ponovnega pojava diareje ali ni prekinilo z jemanjem bosutiniba zaradi ponovnega pojava diareje.

Srčne bolezni

Pri 7 bolnikih (0,5 %) se je pojavilo podaljšanje QTcF (večje od 500 ms). Pri 11 bolnikih (0,8 %) je prišlo do podaljšanja QTcF $>$ 60 ms glede na izhodišče. Bolniki, ki so imeli na začetku študije nenadzorovano ali hudo bolezen srca, vključno s podaljšanjem QTc, niso bili vključeni v klinične študije (glejte poglavji 5.1 in 5.3).

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih zdravila po izdaji dovoljenja za promet je pomembno. Omogoča namreč stalno spremljanje razmerja med koristmi in tveganji zdravila. Od zdravstvenih delavcev se zahteva, da poročajo o kateremkoli domnevnem neželenem učinku zdravila na **nacionalni center za poročanje**, ki je naveden v [Prilogi V](#).

4.9 Preveliko odmerjanje

Izkušnje s prevelikim odmerjanjem bosutiniba v kliničnih študijah so omejene le na posamezne primere. Bolnike, ki so vzeli prevelik odmerek bosutiniba, je treba spremljati in uvesti ustrezno podporno zdravljenje.

5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI

5.1 Farmakodinamične lastnosti

Farmakoterapevtska skupina: zdravila z delovanjem na novotvorbe (citostatiki), zaviralci proteinskih kinaz; oznaka ATC: L01EA04

Mehanizem delovanja

Bosutinib sodi v farmakološko skupino zdravil, imenovanih zaviralci kinaze. Bosutinib zavira nenormalno kinazo BCR-ABL, ki pospešuje KML. Študije na modelih kažejo, da se bosutinib veže na kinazno domeno BCR-ABL. Bosutinib je tudi zaviralec kinaz iz družine Src, vključno s Src, Lyn, in Hck, minimalno pa zavira tudi receptor za rastni dejavnik iz trombocitov (PDGF – Platelet-Derived Growth Factor) in c-Kit.

V študijah *in vitro* bosutinib zavira proliferacijo in preživetje trajnih celičnih linij KML, celičnih linij Ph+ ALL in primarnih, primitivnih celic KML, pridobljenih od bolnikov. Bosutinib je zaviral 16 od 18 oblik BCR-ABL, odpornih na imatinib, izraženih v mieloidnih celičnih linijah glodavcev. Zdravljenje z bosutinibom je zmanjšalo velikost tumorjev KML, ki so rasli na golih miših, ter pri glodavcih zaviralo rast mieloidnih tumorjev, ki so izražali na imatinib odporne oblike BCR-ABL. Bosutinib zavira tudi receptorske tirozin-kinaze c-Fms, receptorje EphA in EphB, kinaze iz družine Trk, kinaze iz družine Axl, kinaze iz družine Tec, nekatere člane družine ErbB, nereceptorske tirozin-kinaze Csk, serin/treonin-kinaze iz družine Ste20 in 2 proteinski kinazi, odvisni od kalmomodulina.

Farmakodinamični učinki

Učinek uporabe 500 mg bosutiniba na QTc so ocenili v randomizirani, dvojno slepi (glede na bosutinib), navzkrižni, s placebom ter moksifloksacinom (uporabljenim odprto) nadzorovani študiji z enkratnim odmerkom pri zdravih preskušancih.

Podatki iz študije kažejo, da bosutinib pri zdravih preskušancih, ki so prejeli odmerek 500 mg na dan skupaj s hrano, in v okoliščinah, ki povzročijo supratrapevtske plazemske koncentracije, ne podaljša QTc. Po uporabi enkratnega peroralnega 500 mg odmerka bosutiniba (terapevtski odmerek) ter 500 mg bosutiniba skupaj s 400 mg ketokonazola (za dosego supratrapevtskih koncentracij bosutiniba) pri zdravih preskušancih je bila zgornja meja enostranskega 95 % intervala zaupanja (IZ) okoli povprečne spremembe QTc manj kot 10 ms pri vseh časovnih točkah po odmerku; poleg tega niso opazili neželenih učinkov, ki bi kazali na podaljšanje QTc.

V študiji pri preskušancih z okvarjenim delovanjem jeter so opazili povečano pogostnost podaljšanja QTc za > 450 ms skupaj z zmanjševanjem delovanja jeter. V klinični študiji 1./2. faze pri bolnikih s predhodno zdravljenimi Ph+ levkemijami, ki so jih zdravili z bosutinibom 500 mg, so pri 9 (1,6 %) od 570 bolnikov opazili povečanje QTcF > 60 ms v primerjavi z izhodiščem. V klinični študiji 3. faze pri bolnikih z novo odkrito KML v kronični fazi, ki so se zdravili z bosutinibom 400 mg, v skupini, ki se je zdravila z bosutinibom (n = 268), ni bilo nobenega bolnika s podaljšanjem QTcF > 60 ms v primerjavi z izhodiščem. V klinični študiji 3. faze pri bolnikih z novo odkrito Ph+ KML v kronični fazi, ki so se zdravili z bosutinibom 500 mg, so pri 2 (0,8 %) od 248 bolnikov, ki so prejeli bosutinib, opazili povečanje QTcF > 60 ms v primerjavi z izhodiščem. V klinični študiji 4. faze pri bolnikih s Ph+ KML, ki so se predhodno zdravili z 1 ali več TKI in so jih zdravili z bosutinibom 500 mg (n = 163), ni bilo nobenega bolnika s povečanjem QTcF > 60 ms v primerjavi z izhodiščem. Proaritmičnega potenciala bosutiniba ni mogoče izključiti.

Klinična učinkovitost

Klinična študija pri predhodno nezdravljeni KML v kronični fazi

Študija z bosutinibom 400 mg

Izvedli so odprto, multicentrično preskušanje superiornosti z dvema skupinama, v katerem so preučevali učinkovitost in varnost samega bosutiniba 400 mg enkrat na dan v primerjavi s samim imatinibom 400 mg enkrat na dan pri odraslih bolnikih z novo odkrito Ph+ KML v kronični fazi. V preskušanju so randomizirali 536 bolnikov (po 268 v vsako skupino zdravljenja) z novo odkrito Ph+ ali Ph- KML v kronični fazi (populacija, ki so jo nameravali zdraviti [ITT – Intent-To-Treat]), vključno s 487 bolniki s Ph+ KML, ki so imeli prepise b2a2 in/ali b3a2 ter število kopij BCR-ABL ob izhodišču > 0 (modificirana populacija, ki so jo nameravali zdraviti [mITT – Modified Intent-To-Treat]).

Primarni opazovani dogodek učinkovitosti je bil delež populacije mITT, ki je dosegla pomembni molekularni odziv (MMR – Major Molecular Response) po 12 mesecih (48 tednih) v skupini, ki se je zdravila z bosutinibom, v primerjavi s skupino, ki se je zdravila z imatinibom. MMR so opredelili kot razmerje BCR-ABL/ABL $\leq 0,1$ % po mednarodni lestvici (kar ustreza zmanjšanju za ≥ 3 log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem) z najmanj 3.000 prepisi ABL po oceni osrednjega laboratorija.

Ključni sekundarni opazovani dogodki so vključevali popolni citogenetski odziv (CCyR) po 12 mesecih, trajanje CCyR, trajanje MMR, preživetje brez dogodkov (EFS – Event-Free Survival) in celokupno preživetje (OS – Overall Survival). CCyR po 12 mesecih so opredelili kot odsotnost Ph+ metafaz v analizi proganja kromosomov ≥ 20 metafaz, pridobljenih iz aspirata kostnega mozga, ali MMR, če ustreza citogenetska analiza ni bila na voljo. Vrednosti p za druge opazovane dogodke, razen MMR po 12 mesecih in CCyR po 12 mesecih, niso prilagodili za večkratne primerjave.

Izhodiščne značilnosti populacije mITT so bile med 2 skupinama zdravljenja dobro uravnotežene glede starosti (mediana starost je bila 52 let v skupini z bosutinibom in 53 let v skupini z imatinibom, pri čemer je bilo 19,5 % oziroma 17,4 % bolnikov starih 65 let ali več), spola (ženske 42,3 % oziroma 44,0 %), rase (belci 78,0 % oziroma 77,6 %, azijsko poreklo 12,2 % oziroma 12,4 %, črnci ali Afroameričani 4,1 % oziroma 4,1 % in drugi 5,7 % oziroma 5,4 % ter po 1 neznane rase v skupini z imatinibom) in ocene tveganja po Sokalu (majhno tveganje 35,0 % oziroma 39,4 %, srednje veliko tveganje 43,5 % oziroma 38,2 %, veliko tveganje 21,5 % oziroma 22,4 %).

Po 60 mesecih spremljanja v populaciji mITT je 60,2 % bolnikov, ki so se zdravili z bosutinibom (n = 246), in 59,8 % bolnikov, ki so se zdravili z imatinibom (n = 239), še vedno prejemale zdravljenje v prvi liniji.

Po 60 mesecih spremljanja v populaciji mITT je bila stopnja prekinitev zdravljenja zaradi napredovanja bolezni v pospešeno ali blastno fazo KML pri bolnikih, ki so se zdravili z bosutinibom, 0,8 % v primerjavi z 1,7 % pri bolnikih, ki so se zdravili z imatinibom. Pri 6 (2,4 %) bolnikih na bosutinibu in 7 (2,9 %) bolnikih na imatinibu je prišlo do transformacije v pospešeno ali blastno fazo KML. Do prekinitev zaradi suboptimalnega odziva ali neuspešnega zdravljenja po presoji raziskovalca je prišlo pri 5,3 % bolnikov v skupini, ki se je zdravila z bosutinibom, v primerjavi s 15,5 % bolnikov iz skupine, ki se je zdravila z imatinibom. 12 (4,9 %) bolnikov na bosutinibu in 14 (5,8 %) bolnikov na imatinibu je med študijo umrlo. V populaciji ITT ni prišlo do dodatnih transformacij; v skupini z bosutinibom sta bili v populaciji ITT 2 dodatni smrti.

Rezultati učinkovitosti za MMR in CCyR so povzeti v preglednici 3.

Preglednica 3 – Povzetek MMR po 12 in 18 mesecih ter CCyR po 12 mesecih po skupini zdravljenja v populaciji mITT

odziv	bosutinib (n = 246)	imatinib (n = 241)	razmerje obetov (95 % IZ)^a
pomembni molekularni odziv			
MMR po 12 mesecih, n (%) (95 % IZ)	116 (47,2) ^b (40,9; 53,4)	89 (36,9) (30,8; 43,0)	1,55 (1,07; 2,23)
1-stranska vrednost p	0,0100 ^b		
MMR po 18 mesecih, n (%) (95 % IZ)	140 (56,9) (50,7; 63,1)	115 (47,7) (41,4; 54,0)	1,45 (1,02; 2,07)
1-stranska vrednost p	0,0208 ^c		
popolni citogenetski odziv			
CCyR po 12 mesecih, n (%) (95 % IZ)	190 (77,2) ^b (72,0; 82,5)	160 (66,4) (60,4; 72,4)	1,74 (1,16; 2,61)
1-stranska vrednost p	0,0037 ^b		

Opomba: MMR so opredelili kot razmerje BCR-ABL/ABL $\leq 0,1$ % po mednarodni lestvici (kar ustreza zmanjšanju za ≥ 3 log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem) z najmanj 3.000 prepisi ABL po oceni osrednjega laboratorija. Popolni citogenetski odziv so opredelili kot odsotnost Ph⁺ metafaz pri analizi proganja kromosomov ≥ 20 metafaz, ki so jih pridobili iz aspirata kostnega mozga, ali MMR, če ustrezna citogenetska ocena ni bila na voljo.

Okrajšave: BCR-ABL = Breakpoint Cluster Region-Abelson, IZ = interval zaupanja, CMH = Cochran-Mantel-Haenszel, CCyR = popolni citogenetski odziv, mITT = modificirana populacija, ki so jo nameravali zdraviti, MMR = pomembni molekularni odziv, n = število bolnikov; Ph⁺ = prisotnost kromosoma Philadelphia.

^a Prilagojeno za geografsko regijo in oceno po Sokalu ob randomizaciji.

^b Statistično pomembna primerjava pri vnaprej določeni stopnji pomembnosti; na osnovi testa CMH, stratificiranega po geografski regiji in oceni po Sokalu ob randomizaciji.

^c Na podlagi testa CMH, stratificiranega po geografski regiji in oceni po Sokalu ob randomizaciji.

Po 12 mesecih je bila stopnja MR⁴ (ki so jo opredelili kot $\leq 0,01$ % BCR-ABL [kar ustreza zmanjšanju za ≥ 4 log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem] z najmanj 9.800 prepisi ABL) pri populaciji mITT večja v skupini, ki se je zdravila z bosutinibom, kot v skupini, ki se je zdravila z imatinibom (20,7 % [95 % IZ: 15,7 %; 25,8 %] v primerjavi z 12,0 % [95 % IZ: 7,9 %; 16,1 %], razmerje obetov (OR – Odds Ratio) 1,88 [95 % IZ: 1,15; 3,08], 1-stranska vrednost p = 0,0052).

Po 3, 6 in 9 mesecih je bil delež bolnikov z MMR večji v skupini, ki se je zdravila z bosutinibom, kot v skupini, ki se je zdravila z imatinibom (preglednica 4).

Preglednica 4 – Primerjava MMR po 3, 6 in 9 mesecih glede na vrsto zdravljenja v populaciji mITT

čas	število (%) preskušancev z MMR		razmerje obetov (95 % IZ)^a
	bosutinib (n = 246)	imatinib (n = 241)	
3 meseci (95 % IZ)	10 (4,1) (1,6; 6,5)	4 (1,7) (0,0; 3,3)	2,48 (0,77; 7,98)
1-stranska vrednost p ^b	0,0578		
6 mesecev (95 % IZ)	86 (35,0) (29,0; 40,9)	44 (18,3) (13,4; 23,1)	2,42 (1,59; 3,69)
1-stranska vrednost p ^b	< 0,0001		
9 mesecev (95 % IZ)	104 (42,3) (36,1; 48,4)	71 (29,5) (23,7; 35,2)	1,78 (1,22; 2,60)
1-stranska vrednost p ^b	0,0015		

Opomba: Odstotki temeljijo na številu bolnikov v vsaki skupini zdravljenja. MMR so opredelili kot razmerje BCR-ABL/ABL $\leq 0,1$ % po mednarodni lestvici (kar ustreza zmanjšanju za ≥ 3 log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem) z najmanj 3.000 prepisi ABL po oceni osrednjega laboratorija.

Okrajšave: BCR-ABL = Breakpoint Cluster Region-Abelson, IZ = interval zaupanja,

CMH = Cochran-Mantel-Haenszel, mITT = modificirana populacija, ki so jo nameravali zdraviti, MMR = pomembni molekularni odziv, n = število bolnikov.

^a Prilagojeno za geografsko regijo in oceno po Sokalu ob randomizaciji.

^b Na podlagi testa CMH, stratificiranega po geografski regiji in oceni po Sokalu ob randomizaciji.

Po 60 mesecih je bil v populaciji mITT delež bolnikov z MMR, MR⁴ in MR^{4,5} večji v skupini z bosutinibom kot v skupini z imatinibom (preglednica 5). Stopnje MMR po 60 mesecih v podskupinah glede na tveganje po Sokalu so povzete v preglednici 6.

Preglednica 5 – Povzetek molekularnega odziva po 60 mesecih v populaciji mITT

odziv	bosutinib (n = 246)	imatinib (n = 241)	razmerje obetov (95 % IZ) ^a
molekularni odziv po 60 mesecih, n (%) (95 % IZ)			
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)

Opomba: MMR/MR⁴/MR^{4,5} so opredelili kot razmerje BCR-ABL/ABL ≤ 0,1/0,01/0,0032 % po mednarodni lestvici (kar ustreza zmanjšanju za ≥ 3/4/4,5 log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem) z najmanj 3.000/9.800/30.990 prepisi ABL po oceni osrednjega laboratorija.

Okrajšave: BCR-ABL = Breakpoint Cluster Region-Abelson, IZ = interval zaupanja, mITT = modificirana populacija, ki so jo nameravali zdraviti, MMR = pomembni molekularni odziv, MR = molekularni odziv, n = število bolnikov.

^a Prilagojeno za geografsko regijo in oceno po Sokalu ob randomizaciji.

Preglednica 6 – Povzetek MMR po 60 mesecih glede na oceno tveganja po Sokalu v populaciji mITT

odziv	bosutinib	imatinib	razmerje obetov (95 % IZ)
majhno tveganje po Sokalu MMR, n (%) (95 % IZ)	n = 86 67 (77,9) (69,1; 86,7)	n = 95 68 (71,6) (62,5; 80,6)	1,40 (0,71; 2,76)
srednje tveganje po Sokalu MMR, n (%) (95 % IZ)	n = 107 79 (73,8) (65,5; 82,2)	n = 92 62 (67,4) (57,8; 77,0)	1,37 (0,74; 2,52)
veliko tveganje po Sokalu MMR, n (%) (95 % IZ)	n = 53 36 (67,9) (55,4; 80,5)	n = 54 28 (51,9) (38,5; 65,2)	1,97 (0,90; 4,32)

Opomba: Odstotki temeljijo na številu bolnikov v vsaki skupini zdravljenja. MMR so opredelili kot razmerje BCR-ABL/ABL ≤ 0,1 % po mednarodni lestvici (kar ustreza zmanjšanju za ≥ 3 log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem) z najmanj 3.000 prepisi ABL po oceni osrednjega laboratorija.

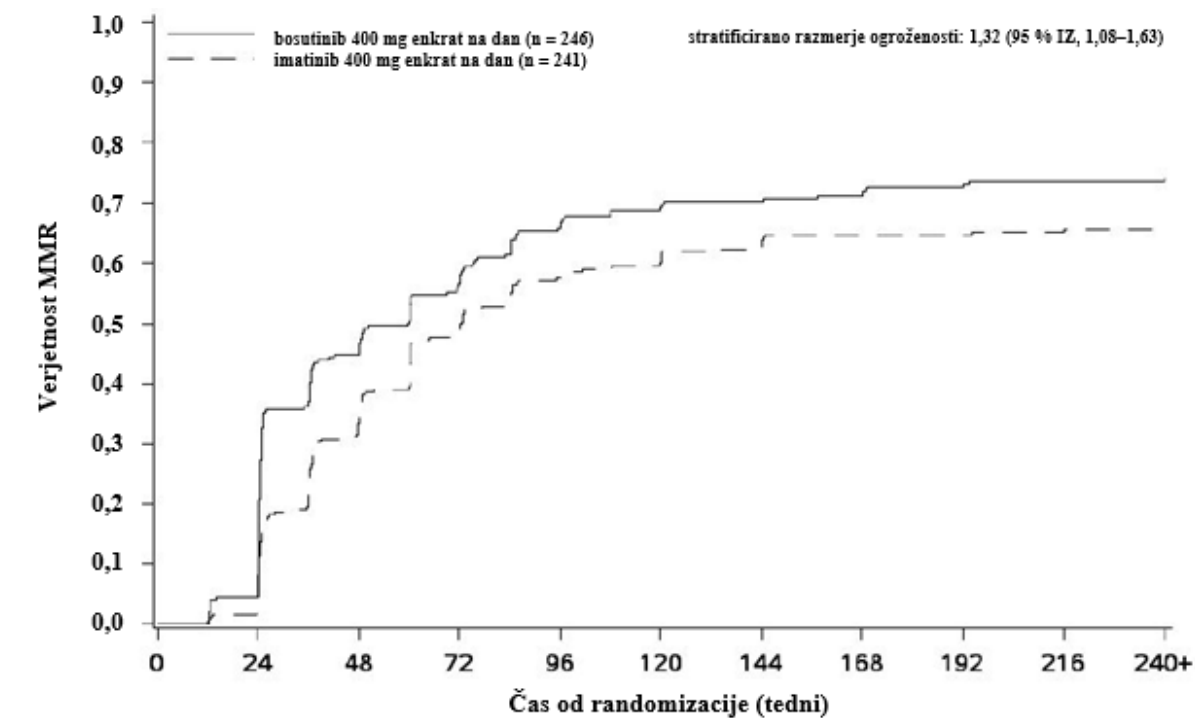
Okrajšave: BCR-ABL = Breakpoint Cluster Region-Abelson, IZ = interval zaupanja, mITT = modificirana populacija, ki so jo nameravali zdraviti, MMR = pomembni molekularni odziv, n = število bolnikov.

Kumulativna incidenca CCyR, prilagojena za kompetitivno tveganje za prekinitve zdravljenja brez CCyR, je bila po 60 mesecih pri populaciji mITT večja v skupini, ki se je zdravila z bosutinibom, kot v skupini, ki se je zdravila z imatinibom (83,3 % [95 % IZ: 78,1 %; 87,4 %] v primerjavi s 76,8 % [95 % IZ: 70,9 %; 81,6 %]; razmerje ogroženosti [HR – Hazard Ratio] iz stratificiranega modela sorazmerne subdistribucijske ogroženosti: 1,35 [95 % IZ: 1,11; 1,64]). Mediani čas do CCyR (samo odzivni bolniki) je bil 24,0 tedna (razpon: 11,4 do 120,7) v skupini z bosutinibom v primerjavi s 24,3 tedna (razpon: 11,4 do 96,6) v skupini z imatinibom.

Mediani čas do MMR, MR⁴ in MR^{4,5} (samo odzivni bolniki) v populaciji mITT je bil 36,1 tedna (razpon: 11,9 do 241,9), 83,7 tedna (razpon: 12,4 do 244,3) oziroma 108,0 tedna (razpon: 24,1 do 242,1) v skupini, ki se je zdravila z bosutinibom, v primerjavi s 47,7 tedna (razpon: 12,1 do 216,1), 84,4 tedna (razpon: 23,6 do 241,9) oziroma 120,4 tedna (razpon: 24,6 do 240,7) v skupini, ki se je zdravila z imatinibom.

Kumulativna incidenca MMR, MR⁴ in MR^{4,5}, prilagojena za kompetitivno tveganje za prekinitev zdravljenja brez dogodka, je bila večja pri bosutinibu kot pri imatinibu, kot prikazujejo slike od 1 do 3.

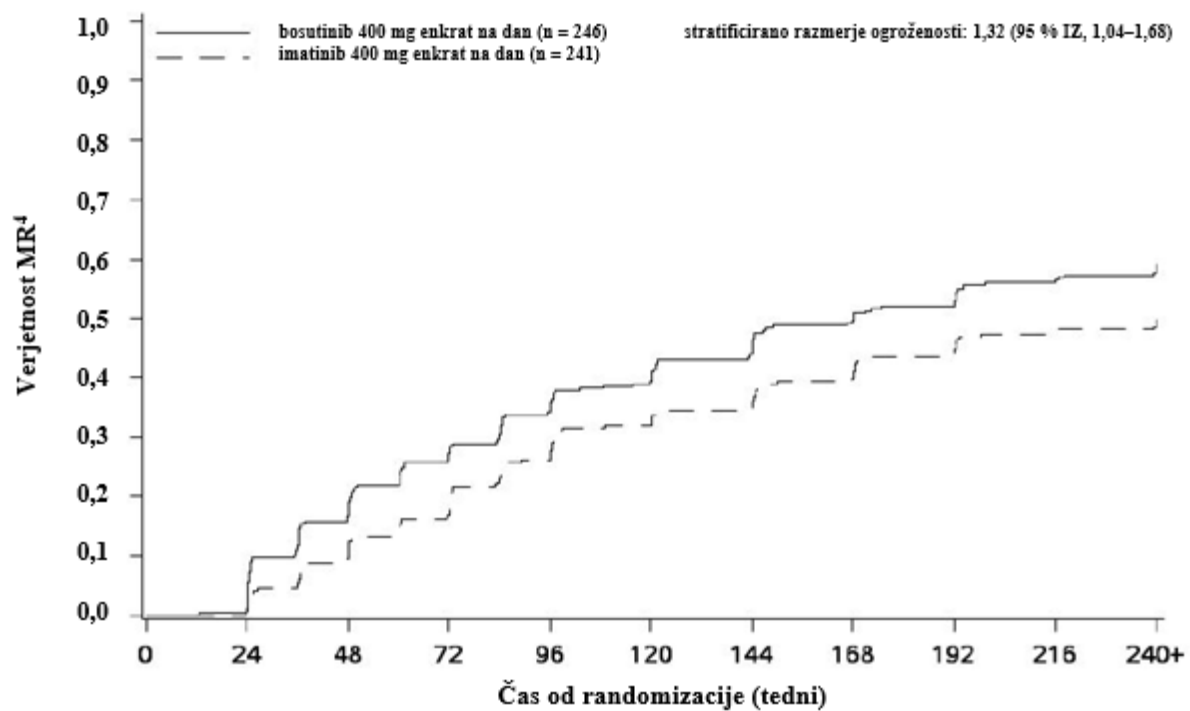
Slika 1 – Kumulativna incidenca MMR (populacija mITT)



Število bolnikov s tveganjem
(kumulativni dogodki):

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(81)	62(116)	29(139)	23(145)	16(153)	10(156)	10(156)	8(157)	5(158)

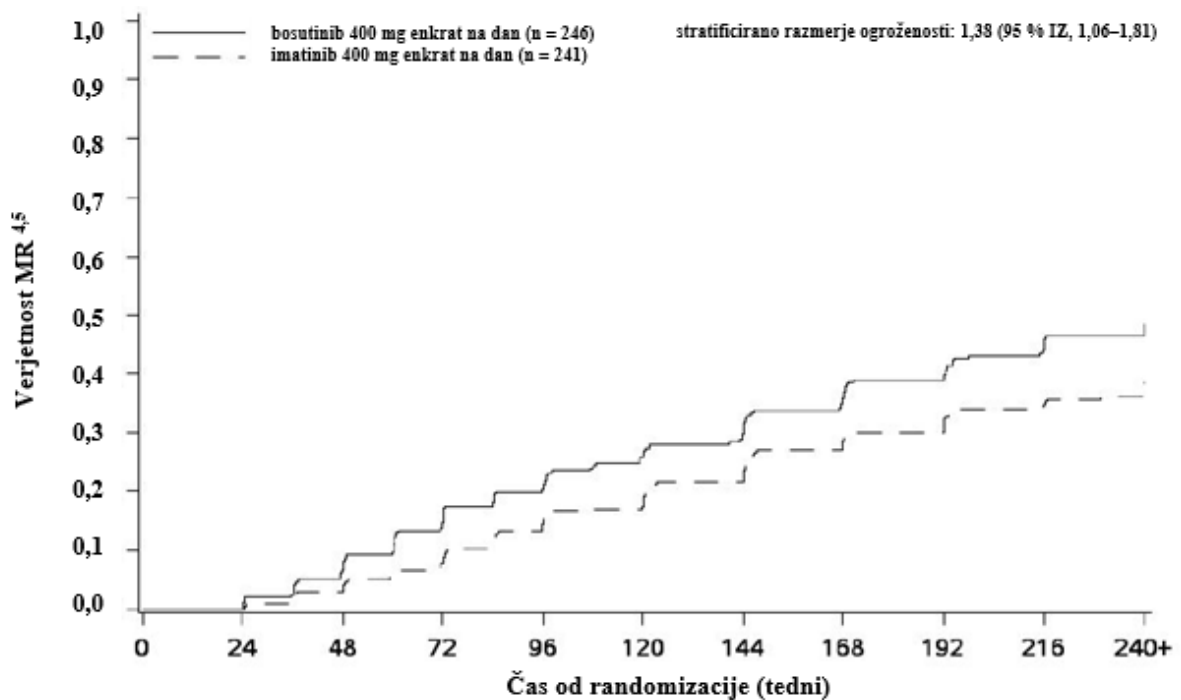
Slika 2 – Kumulativna incidenca MR⁴ (populacija mITT)



Število bolnikov s tveganjem
(kumulativni dogodki):

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)

Slika 3 – Kumulativna incidenca MR^{4,5} (populacija mITT)



Število bolnikov s tveganjem
(kumulativni dogodki):

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)

V populaciji mITT je bila pri bolnikih, ki so dosegli CCyR, ocena ohranitve odziva po Kaplan-Meierju po 4 letih 97,4 % (95 % IZ: 93,9 %; 98,9 %) v skupini z bosutinibom in 93,7 % (95 % IZ: 88,9 %; 96,5 %) v skupini z imatinibom (HR 0,39 [95 % IZ: 0,14; 1,13]). Pri bolnikih, ki so dosegli MMR, je bila ocena ohranitve odziva po Kaplan-Meierju po 4 letih 92,2 % (95 % IZ: 86,8 %; 95,4 %) v skupini z bosutinibom in 92,0 % (95 % IZ: 85,9 %; 95,5 %) v skupini z imatinibom (HR 1,09 [95 % IZ: 0,49; 2,44]).

Po 60 mesecih je 43,9 % (95 % IZ: 37,7 %; 50,1 %) bolnikov, ki so se zdravili z bosutinibom, in 38,6 % (95 % IZ: 32,4 %; 44,7 %) bolnikov, ki so se zdravili z imatinibom (OR 1,24 [95 % IZ: 0,87; 1,78]), v populaciji mITT ohranilo MR⁴, ki so ga opredelili z naslednjimi merili: zdravljenje v obdobju najmanj 3 let z vsaj MR⁴ ob vseh ocenjevanjih v 1-letnem obdobju.

Kumulativna incidenca dogodkov EFS med zdravljenjem po 60 mesecih v populaciji mITT je bila 6,9 % (95 % IZ: 4,2 %; 10,5 %) v skupini z bosutinibom in 10,4 % (95 % IZ: 6,9 %; 14,6 %) v skupini z imatinibom (HR 0,64, 95 % IZ: 0,35; 1,17).

Oceni OS po Kaplan-Meierju po 60 mesecih za bolnike na bosutinibu in bolnike na imatinibu v populaciji mITT sta bili 94,9 % (95 % IZ: 91,1 %; 97,0 %) oziroma 94,0 % (95 % IZ: 90,1 %; 96,4 %) (HR 0,80, 95 % IZ: 0,37; 1,73).

V retrospektivni analizi je med bolniki v populaciji ITT, ki jih je bilo mogoče oceniti, zgodnji molekularni odziv (≤ 10 % prepisov BCR-ABL po 3 mesecih) doseglo več bolnikov v skupini z bosutinibom 200/248 (80,6 %) kot bolnikov v skupini z imatinibom 153/253 (60,5 %), OR 2,72 (95 % IZ: 1,82; 4,08). MMR in EFS po 60 mesecih pri bolnikih na bosutinibu z zgodnjim molekularnim odzivom in brez njega sta povzeta v preglednici 7.

Preglednica 7 – Izidi po 60 mesecih pri bolnikih na bosutinibu z BCR-ABL ≤ 10 % v primerjavi z > 10 % po 3 mesecih v populaciji ITT

bosutinib (n = 248)	bolniki z BCR-ABL ≤ 10 % po 3 mesecih (n = 200)	bolniki z BCR-ABL > 10 % po 3 mesecih (n = 48)	razmerje ogroženosti (95 % IZ)^a
kumulativna incidenca MMR, % (95 % IZ)	84,0 (78,1; 88,4)	56,5 (41,1; 69,4)	2,67 (1,90; 3,75)
kumulativna incidenca dogodkov EFS, % (95 % IZ)	5,5 (2,9; 9,3)	12,5 (5,1; 23,4)	0,40 (0,14; 1,17)

Okrajšave: BCR-ABL = Breakpoint Cluster Region-Abelson, IZ = interval zaupanja, ITT = populacija, ki so jo nameravali zdraviti, MMR = pomembni molekularni odziv, EFS = preživetje brez dogodkov, n = število bolnikov z ≥ 3.000 kopijami ABL po 3 mesecih.

^a Prilagojeno za geografsko regijo in oceno po Sokalu ob randomizaciji.

Po 60 mesecih je imelo v populaciji mITT na novo odkrite mutacije manj bolnikov v skupini z bosutinibom [6 (2,4 %) v skupini z bosutinibom in 12 (5,0 %) v skupini z imatinibom].

Klinična študija 1./2. faze pri bolnikih, ki so na imatinib neodzivni ali ga niso prenašali, s KML v kronični fazi, pospešeni fazi ali blastni fazi

Izvedli so odprto, multicentrično preskušanje 1./2. faze z eno skupino, v katerem so ocenjevali učinkovitost in varnost bosutiniba 500 mg enkrat na dan pri bolnikih s KML, ki so na imatinib neodzivni ali ga niso prenašali; preskušanje je imelo ločene kohorte za kronično, pospešeno ali blastno fazo; bolniki so bili predhodno zdravljeni z 1 zaviralcem tirozin-kinaze (TKI – Tyrosine Kinase Inhibitor) (imatinib) ali več kot 1 TKI (imatinib, ki mu je sledil dasatinib in/ali nilotinib).

V preskušanju je 570 bolnikov prejelo bosutinib; v to število so bili vključeni bolniki s KML v kronični fazi, ki so bili predhodno zdravljeni z 1 TKI (imatinib), bolniki s KML v kronični fazi, ki so bili predhodno zdravljeni z imatinibom in vsaj še 1 dodatnim TKI (dasatinib in/ali nilotinib), bolniki s KML v pospešeni ali blastni fazi, ki so bili predhodno zdravljeni z 1 TKI (imatinib) in bolniki s Ph+ ALL, ki so bili predhodno zdravljeni z vsaj 1 TKI (imatinib).

Primarni opazovani dogodek učinkovitosti je bil pomembni citogenetski odziv (MCyR – Major Cytogenetic Response) ob 24. tednu pri bolnikih s KML v kronični fazi, neodzivnih na imatinib, ki so bili predhodno zdravljeni le z 1 TKI (imatinib). Drugi opazovani dogodki so vključevali kumulativne stopnje citogenetskega in molekularnega odziva, čas do in trajanje citogenetskega in molekularnega odziva, odziv pri bolnikih z mutacijami ob izhodišču, transformacijo v pospešeno/blastno fazo, preživetje brez napredovanja bolezni ter OS v vseh kohortah.

Bolniki, ki so na koncu študije 1./2. faze še vedno prejeli bosutinib in so imeli od zdravljenja z bosutinibom korist po presoji raziskovalca, ter tisti bolniki, ki so v okviru študije 1./2. faze že prekinili zdravljenje z bosutinibom in so jih vključili v dolgotrajno spremljanje glede preživetja ali so zaključili študijo 1./2. faze, so bili primerni za vključitev v podaljšano študijo. Vsak bolnik, tako tisti, ki se je zdravil z bosutinibom, kot tisti, ki so ga dolgotrajno spremljali glede preživetja, je ostal v podaljšani študiji, dokler zadnji bolnik ni dosegel 10 let spremljanja, kot so izračunali od datuma njegovega/njenega prvega odmerka bosutiniba, ki ga je prejel/-a v študiji 1./2. faze.

Opazovani dogodki učinkovitosti v podaljšani študiji so vključevali trajanje citogenetskega in molekularnega odziva, transformacijo v pospešeno/blastno fazo, preživetje brez napredovanja bolezni ter OS.

Analize učinkovitosti so vključevale podatke iz te zaključene podaljšane študije.

Bolniki s KML v kronični fazi

Rezultati o učinkovitosti pri bolnikih s Ph+ KML v kronični fazi, ki so bili predhodno zdravljeni z imatinibom in vsaj še enim dodatnim TKI (minimalno obdobje spremljanja 120 mesecev, mediano trajanje zdravljenja 9 mesecev (razpon: od 0,23 do 164,28 meseca) in 20,2 % ter 7,6 % po 60 oziroma 120 mesecih še vedno na zdravljenju) ter pri bolnikih s Ph+ KML v kronični fazi, ki so bili predhodno zdravljeni le z imatinibom (minimalno obdobje spremljanja 120 mesecev, mediano trajanje zdravljenja 26 mesecev (razpon: od 0,16 do 170,49 meseca) in 40,5 % ter 19,4 % po 60 oziroma 120 mesecih še vedno na zdravljenju) so predstavljeni v preglednici 8.

Bolniki s KML v pospešeni ali blastni fazi

Rezultati o učinkovitosti pri bolnikih s Ph+ KML v pospešeni fazi (minimalno obdobje spremljanja 120 mesecev, mediano trajanje zdravljenja 10 mesecev (razpon: od 0,10 do 156,15 meseca) in 12,7 % ter 7,6 % po 60 oziroma 120 mesecih še vedno na zdravljenju) ter pri bolnikih s Ph+ KML v blastni fazi (minimalno obdobje spremljanja 120 mesecev, mediano trajanje zdravljenja 2,8 meseca (razpon: od 0,03 do 71,38 meseca) in 3,1 % ter 0 % po 60 oziroma 120 mesecih še vedno na zdravljenju) so predstavljeni v preglednici 8.

Preglednica 8 – Rezultati učinkovitosti pri predhodno zdravljenih bolnikih s KML v kronični in napredujevali fazi*

	Ph+ KML v kron. fazi, predhodno zdravljenje samo z imatinibom	Ph+ KML v kron. fazi, predhodno zdravljenje z imatinibom in dasatinibom ali nilotinibom	pospešena faza, predhodno zdravljenje vsaj z imatinibom	blastna faza, predhodno zdravljenje vsaj z imatinibom
kumulativni citogenetski odziv^a	n = 262	n = 112	n = 72	n = 54
MCyR, % (95 % IZ)	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, % (95 % IZ)	49,6 (43,4; 55,8)	32,1 (23,6; 41,6)	30,6 (20,2; 42,5)	27,8 (16,5; 41,6)
kumulativni molekularni odziv^a	n = 197	n = 107	n = 54	n = 48
MMR, % (95 % IZ)	42,1 (35,1; 49,4)	17,8 (11,0; 26,3)	16,7 (7,9; 29,3)	10,4 (3,5; 22,7)
MR⁴, % (95 % IZ)	37,1 (30,3; 44,2)	15,0 (8,8; 23,1)	13,0 (5,4; 24,9)	10,4 (3,5; 22,7)
čas do MCyR, samo pri odzivnih bolnikih^b, mediana (razpon), tedni	12,3 (4,0; 346,0)	12,3 (3,9; 550,6)	12,0 (3,9; 144,7)	8,2 (3,9; 25,1)
trajanje MCyR^b	n = 157	n = 47	n = 29	n = 20
K-M po 5 letih, % (95 % IZ)	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 po 10 letih, % (95 % IZ)	65,3 (56,6; 74,0)	55,3 (36,3; 74,4)	40,8 (20,9; 60,7)	N/E
mediana, tedni (95 % IZ)	N/R	N/R	84,0 (24,0; N/E)	29,1 (11,9; 38,3)
čas do CCyR, samo pri odzivnih bolnikih^b, mediana (razpon), tedni	24,0 (7,7; 240,6)	24,0 (11,6; 216,0)	23,8 (4,1; 120,0)	8,4 (3,9; 25,1)
trajanje CCyR^b	n = 130	n = 36	n = 22	n = 15
K-M po 5 letih, % (95 % IZ)	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 po 10 letih, % (95 % IZ)	63,4 (54,0; 72,8)	40,8 (22,0; 59,6)	40,0 (18,5; 61,5)	N/E
mediana, tedni (95 % IZ)	N/R	252,0 (24,0; N/E)	72,0 (36,1; N/E)	20,0 (9,1; 29,6)
čas do MMR, samo pri odzivnih bolnikih^b, mediana (razpon), tedni	35,6 (3,1; 367,1)	12,4 (4,0; 171,7)	36,1 (12,1; 144,1)	4,7 (3,9; 168,9)
trajanje MMR^b	n = 83	n = 19	n = 9	n = 5
K-M po 5 letih, % (95 % IZ)	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 po 10 letih, % (95 % IZ)	63,4 (50,2; 76,6)	70,0 (47,5; 92,5)	66,7 (35,9; 97,5)	N/E
mediana, tedni (95 % IZ)	N/R	N/R	N/R	N/R
čas do MR⁴, samo pri odzivnih bolnikih^b, mediana (razpon), tedni	28,0 (3,1; 583,1)	23,8 (4,0; 240,1)	24,1 (22,9; 96,0)	4,7 (3,9; 284,9)
trajanje MR^{4b,c}	n = 73	N/A	N/A	N/A
K-M po 5 letih, % (95 % IZ)	74,7 (64,2; 85,2)			
K-M po 10 letih, % (95 % IZ)	60,8 (46,1; 75,4)			
mediana, tedni (95 % IZ)	N/R			
transformacija v pospešeno/blastno fazo^c	n = 284	n = 119	n = 79	N/A
transformacija med zdravljenjem, n	15	5	3	

	Ph+ KML v kron. fazi, predhodno zdravljenje samo z imatinibom	Ph+ KML v kron. fazi, predhodno zdravljenje z imatinibom in dasatinibom ali nilotinibom	pospešena faza, predhodno zdravljenje vsaj z imatinibom	blastna faza, predhodno zdravljenje vsaj z imatinibom
preživetje brez napredovanja bolezni^c	n = 284	n = 119	n = 79	n = 64
CumInc po 5 letih, % (95 % IZ)^d	19,7 (15,6; 24,9)	24,4 (17,8; 33,4)	41,8 (32,2; 54,2)	67,2 (56,6; 79,7)
CumInc po 10 letih, % (95 % IZ)^d	23,9 (19,5; 29,5)	26,9 (20,0; 36,2)	41,8 (32,2; 54,2)	N/E
celokupno preživetje^c	n = 284	n = 119	n = 79	n = 64
K-M po 5 letih, % (95 % IZ)	83,5 (78,7; 88,3)	74,1 (64,8; 83,4)	58,5 (46,9; 70,2)	22,5 (7,1; 37,9)
K-M po 10 letih, % (95 % IZ)	71,5 (64,4; 78,7)	60,4 (47,2; 73,7)	50,7 (36,5; 65,0)	22,5 (7,1; 37,9)
mediana, meseci (95 % IZ)	N/R	N/R	N/R	10,9 (8,7; 19,7)

Datum zajema podatkov: 2. oktober 2015 v študiji 1./2. faze, 2. september 2020 v podaljšani študiji.

Merila za citogenetski odziv: MCyR je vključeval popolne (0 % Ph+ metafaz iz kostnega mozga ali < 1 % pozitivnih celic iz fluorescenčne "in situ" hibridizacije [FISH]) ali delne (1 %-35 %) citogenetske odzive. Citogenetski odzivi so temeljili na odstotku Ph+ metafaz med ≥ 20 metafaznih celic v vsakem vzorcu kostnega mozga. Analizo FISH (≥ 200 celic) je bilo mogoče uporabiti za poznejše citogenetske ocene v primeru, da ne bi bilo na voljo ≥ 20 metafaz. V podaljšani študiji so CCyR imputirali iz MMR, če veljavna citogenetska ocena na dani datum ni bila na voljo.

Merila za molekularni odziv: V študiji 1./2. faze so MMR/MR⁴ opredelili kot $\leq 0,1/0,01$ % prepisov BCR-ABL po oceni osrednjega laboratorija (ne po mednarodni lestvici). V podaljšani študiji so MMR/MR⁴ pri odzivnih bolnikih označili na obrazcu za poročanje o primerih, kot so ga ocenili v lokalnem laboratoriju.

Okrajšave: Ph+ = prisotnost kromosoma Philadelphia, KML = kronična mieloična levkemija, K-M = Kaplan-Meier, n = število bolnikov, N/A = navedba smiselno ni potrebna (not applicable), N/R = ni bilo doseženo po najkrajšem obdobju spremljanja (not reached), N/E = ni mogoče oceniti (not estimable), IZ = interval zaupanja, MCyR = pomembni citogenetski odziv, CCyR = popolni citogenetski odziv, CumInc = kumulativna incidenca, MMR = pomembni molekularni odziv, BCR-ABL = Breakpoint Cluster Region-Abelson.

^a Vključuje bolnike (n) z veljavno oceno na začetku študije za citogenetski odziv in bolnike, ki niso iz Kitajske, Južne Afrike, Indije ali Rusije, za molekularni odziv, ker iz teh držav ni bilo mogoče izvoziti vzorcev za oceno molekularnega odziva. Analize tistim bolnikom, ki so se na začetku odzvali in pri katerih se je odziv ohranil tudi pozneje, omogočajo, da se jih obravnava kot odzivne. Najkrajše obdobje spremljanja (čas od uporabe prvega odmerka pri zadnjem bolniku do datuma zajema podatkov) je znašalo 120 mesecev.

^b Vključuje bolnike (n), ki so dosegli ali ohranili odziv.

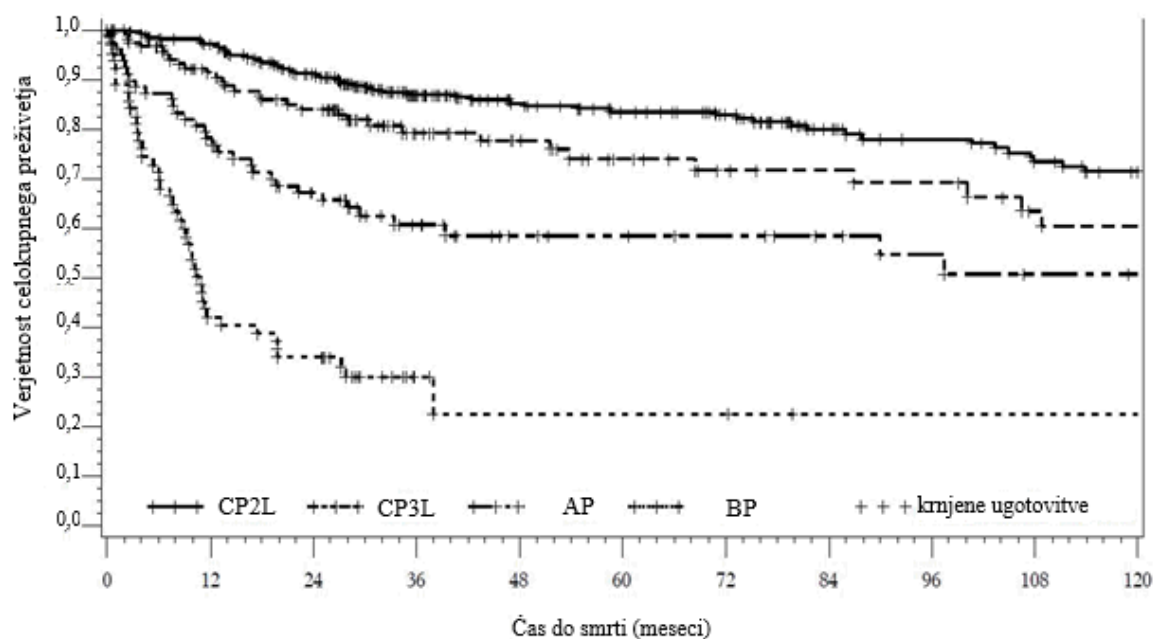
^c Vključuje bolnike (n), ki so prejeli vsaj 1 odmerek bosutiniba.

^d Analiza kumulativne incidence, prilagojena za kompetitivno tveganje za prekinitve zdravljenja brez dogodka.

^e Niso analizirali pri skupinah z omejenim številom.

Celokupno preživetje v kohortah za kronično, pospešeno in blastno fazo je grafično prikazano na sliki 4.

Slika 4 – Kaplan-Meierjeva ocena celokupnega preživetja (OS – Overall Survival) v CP2L, CP3L, AP in BP



Št. preskušancev s tveganjem/kumulativni dogodki (n)

CP2L	284/0	266/8	239/24	176/34	147/37	134/40	122/41	94/45	84/47	79/52	71/54
CP3L	119/0	101/10	91/18	55/22	45/23	36/25	29/26	27/26	26/27	21/29	20/30
AP	79/0	60/17	46/25	32/29	23/30	21/30	19/30	16/30	14/31	12/32	11/32
BP	64/0	26/36	21/41	5/43	3/44	3/44	3/44	1/44	1/44	1/44	1/44

Na osnovi omejenih kliničnih podatkov iz študije 1./2. faze so določene znake klinične aktivnosti opazili pri bolnikih z mutacijami BCR-ABL (glejte preglednico 9).

Preglednica 9 – Odziv glede na status mutacij BCR-ABL ob začetku študije pri KML v kronični fazi (populacija, ki jo je bilo mogoče oceniti): pred zdravljenjem z imatinibom in dasatinibom in/ali nilotinibom (tretja linija)

status mutacij BCR-ABL ob začetku študije	incidenca ob začetku študije n (%) ^a	MCyR dosežen ali ohranjen odzivni bolniki/je mogoče oceniti ^b (%) n = 112
mutacija ocenjena	98 (100,0)	36/92 (39,1)
ni mutacije	59 (60,2)	23/55 (41,8)
vsaj 1 mutacija	39 (39,8)	13/37 (35,1)
mutacije, neodzivne na dasatinib	10 (10,2)	1/9 (11,1)
E255K/V	2 (2,0)	0/2
F317L	8 (8,2)	1/7 (14,3)
mutacije, neodzivne na 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)

Datum zajema podatkov: 2. oktober 2015 v študiji 1./2. faze, 2. september 2020 v podaljšani študiji

Opomba: Mutacije ob izhodišču so ugotovili, preden je bolnik prejel prvi odmerek preučevanega zdravila.

Okrajšave: BCR-ABL = Breakpoint Cluster Region-Abelson, CP = kronična faza, KML = kronična mieloična levkemija, MCyR = pomembni citogenetski odziv, n = število bolnikov.

- ^a Odstotek temelji na številu bolnikov z oceno mutacij na začetku študije.
- ^b Populacija, ki jo je bilo mogoče oceniti, vključuje bolnike z veljavno oceno bolezni na začetku študije.
- ^c 2 bolnika sta imela več kot eno mutacijo v tej kategoriji.

En bolnik z mutacijo E255V, ki je bil predhodno zdravljen z nilotinibom, je kot najboljši odziv dosegel CHR.

Testiranje *in vitro* je pokazalo, da ima bosutinib omejeno aktivnost proti mutacijama T315I in V299L. Klinične aktivnosti pri bolnikih s temi mutacijami torej ni pričakovati.

Klinična študija 4. faze pri bolnikih s Ph+ KML, ki so se predhodno zdravili z 1 ali več TKI
Izvedli so odprto, nerandomizirano, multicentrično študijo 4. faze z eno skupino za oceno učinkovitosti in varnosti bosutiniba 500 mg, ki so ga dajali enkrat na dan bolnikom s KML, ki so bili neodzivni na TKI ali niso prenašali TKI, pri čemer so imeli ločene kohorte za bolnike z boleznijo v kronični, pospešeni ali blastni fazi, ki so se predhodno zdravili z 1 ali več TKI.

V tem preskušanju je bilo 163 bolnikov, ki so jih zdravili z bosutinibom, vključno s 46 bolniki s Ph+ KML v kronični fazi, ki so se predhodno zdravili z 1 TKI (imatinibom ali dasatinibom ali nilotinibom), 61 bolniki s Ph+ KML v kronični fazi, ki so se predhodno zdravili z 2 TKI (imatinibom in/ali dasatinibom in/ali nilotinibom), 49 bolniki s Ph+ KML v kronični fazi, ki so se predhodno zdravili s 3 TKI (imatinibom in dasatinibom in nilotinibom), 4 bolniki s Ph+ KML v pospešeni fazi, ki so se predhodno zdravili z vsaj 1 TKI (2 bolnika sta se predhodno zdravila z 2 TKI in 2 bolnika s 3 TKI) in 3 bolniki s Ph- KML, ki so se predhodno zdravili z vsaj 1 TKI.

Primarni opazovani dogodek učinkovitosti je bil kumulativni potrjen MCyR do 1 leta (52. tedna) pri bolnikih s Ph+ KML v kronični fazi, ki so se predhodno zdravili z 1 ali 2 TKI, in pri bolnikih s Ph+ KML v kronični fazi, ki so se predhodno zdravili s 3 TKI. Pri bolnikih s Ph+ KML v pospešeni in blastni fazi, ki so predhodno prejeli kakršnokoli zdravljenje s TKI, je bil primarni opazovani dogodek učinkovitosti kumulativni potrjen celokupni hematološki odziv (OHR – Overall Haematological Response) do 1 leta (52. tedna). Drugi opazovani dogodki učinkovitosti pri bolnikih s Ph+ KML v kronični fazi vključujejo kumulativni citogenetski in molekularni odziv, trajanje citogenetskega in molekularnega odziva, odziv pri bolnikih z mutacijami ob izhodišču, transformacijo v pospešeno/blastno fazo, preživetje brez napredovanja bolezni (PFS – Progression-Free Survival) in OS. Dodatni opazovani dogodki v kohorti s Ph+ v pospešeni/blastni fazi vključujejo stopnje kumulativnega in molekularnega odziva, PFS in OS.

Bolniki s KML v kronični fazi

Primarni opazovani dogodek učinkovitosti, tj. kumulativni potrjen MCyR (95 % IZ) do 1 leta (52. tedna), je bil 76,5 % (66,9; 84,5) pri bolnikih, ki so se predhodno zdravili z 1 ali 2 TKI, in 62,2 % (46,5; 76,2) pri bolnikih, ki so se predhodno zdravili s 3 TKI.

Dodatni rezultati učinkovitosti ob zaključku študije po najmanj 3-letnem spremljanju pri bolnikih s Ph+ KML v kronični fazi, ki so se predhodno zdravili z 1 (mediano trajanje zdravljenja 47,5 meseca (razpon: od 0,9 do 50,1 meseca) in 60,9 % bolnikov še vedno na zdravljenju), 2 (mediano trajanje zdravljenja 41,9 meseca (razpon: od 0,4 do 48,9 meseca) in 45,9 % bolnikov še vedno na zdravljenju) in 3 (mediano trajanje zdravljenja 20,0 meseca (razpon: od 0,2 do 48,9 meseca) in 38,8 % bolnikov še vedno na zdravljenju) TKI so predstavljeni v preglednici 10.

Preglednica 10 – Rezultati učinkovitosti pri predhodno zdravljenih bolnikih s Ph+ KML v kronični fazi

	Bolniki s Ph+ KML v kronični fazi, predhodno zdravljeni z 1 TKI	Bolniki s Ph+ KML v kronični fazi, predhodno zdravljeni z 2 TKI	Bolniki s Ph+ KML v kronični fazi, predhodno zdravljeni s 3 TKI	Celotna kohorta s Ph+ KML v kronični fazi
kumulativni potrjen	n = 43	n = 55	n = 45	n = 143
MCyR^a do 1 leta, % (95 % IZ)	83,7 (69,3; 93,2)	70,9 (57,1; 82,4)	62,2 (46,5; 76,2)	72,0 (63,9; 79,2)
kumulativni citogenetski odziv^{a,b}	n = 43	n = 55	n = 45	n = 143
MCyR, % (95 % IZ)	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, % (95 % IZ)	86,0 (72,1; 94,7)	83,6 (71,2; 92,2)	73,3 (58,1; 85,4)	81,1 (73,7; 87,2)
kumulativni molekularni odziv^{a,b}	n = 46	n = 55	n = 48	n = 149

MMR, % (95 % IZ)	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, % (95 % IZ)	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}, % (95 % IZ)	58,7 (43,2; 73,0)	50,9 (37,1; 64,6)	35,4 (22,2; 50,5)	48,3 (40,1; 56,6)
čas do citogenetskega odziva, samo odzivni bolniki^b, mediana (razpon), meseci				
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)
trajanje citogenetskega odziva^b				
MCyR, K-M po 3 letih, % (95 % IZ)	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 po 3 letih, % (95 % IZ)	96,4 (77,2; 99,5)	94,4 (79,2; 98,6)	100,0 (100,0; 100,0)	96,5 (89,5; 98,9)
čas do molekularnega odziva, samo odzivni bolniki, mediana (razpon), meseci				
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)
trajanje molekularnega odziva^b				
MMR, K-M po 3 letih, % (95 % IZ)	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 po 3 letih, % (95 % IZ)	89,5 (70,9; 96,5)	68,7 (48,0; 82,5)	85,2 (51,9; 96,2)	80,7 (69,4; 88,1)

Datum zajema podatkov: 23. november 2020.

Okrajšave: Ph⁺ = prisotnost kromosoma Philadelphia, KML = kronična mieloična levkemija, K-M = Kaplan-Meier, n = število bolnikov, IZ = interval zaupanja, MCyR = pomembni citogenetski odziv, CCyR = popolni citogenetski odziv, MMR = pomembni molekularni odziv; MR⁴ = zmanjšanje prepisov BCR-ABL za ≥ 4 log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem; MR^{4,5} = zmanjšanje prepisov BCR-ABL za $\geq 4,5$ log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem.

Merila za kumulativni potrjen MCyR: odziv so potrdili v 2 zaporednih ocenjevanjih v razmaku najmanj 28 dni.

Odzivni bolnik je bil tisti, ki je ohranil izhodiščni odziv vsaj 52 tednov ali se je pri njem odziv izboljšal v primerjavi z izhodiščem. Bolniki z delnim citogenetskim odzivom (PCyR) ob izhodišču so morali doseči CCyR med zdravljenjem, da so jih obravnavali kot bolnike s citogenetskim odzivom. Bolnike z vsaj MMR in globljim molekularnim odzivom v primerjavi z izhodiščem so obravnavali kot bolnike s potrjenim CCyR.

Merila za kumulativni citogenetski odziv: pomembni citogenetski odziv je vključeval popolne [0 % Ph⁺ metafaz iz kostnega mozga ali < 1 % pozitivnih celic iz fluorescenčne "in situ" hibridizacije [FISH] ali delne (1 %-35 %) citogenetske odzive. Citogenetski odzivi so temeljili na odstotku Ph⁺ metafaz med ≥ 20 metafaznih celic v vsakem vzorcu kostnega mozga. Analizo FISH (≥ 200 celic) je bilo mogoče uporabiti za oceno CCyR v primeru, da ne bi bilo na voljo ≥ 20 metafaz. Bolnike brez veljavne ocene kostnega mozga ali ocene FISH in z vsaj MMR so obravnavali kot bolnike s CCyR.

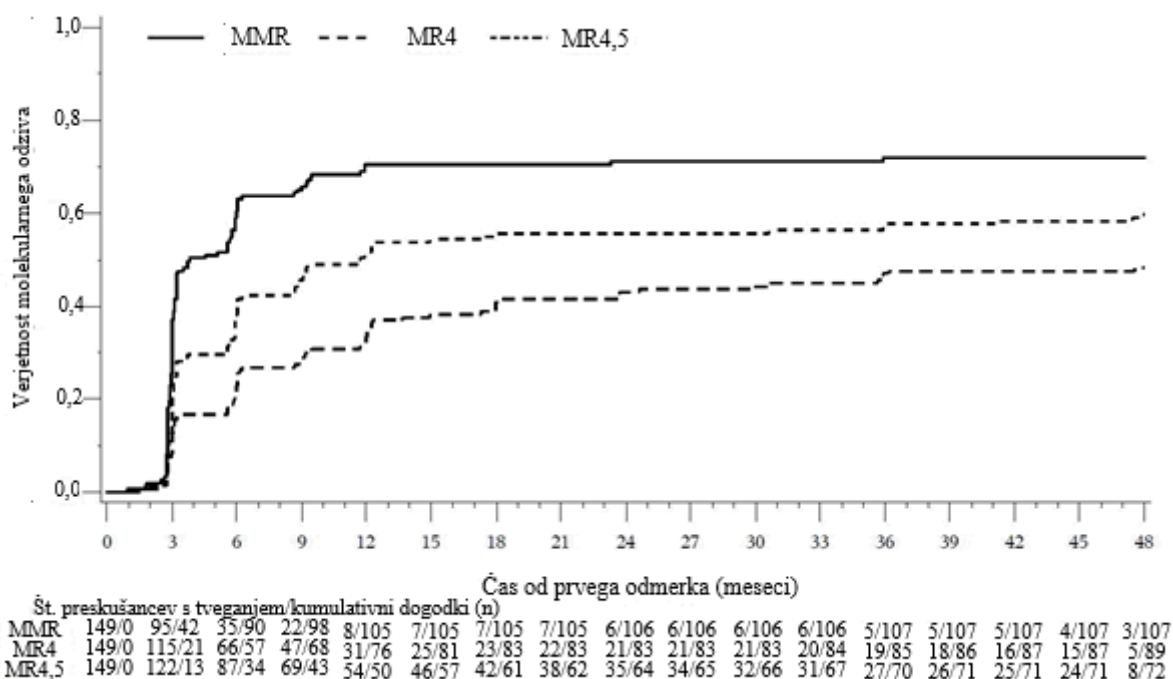
Merila za kumulativni molekularni odziv: MMR, MR⁴ in MR^{4,5} so opredelili kot razmerje BCR-ABL/ABL $\leq 0,1$ %, $\leq 0,01$ % oziroma $\leq 0,0032$ % po mednarodni lestvici (kar ustreza zmanjšanju za ≥ 3 , ≥ 4 in $\geq 4,5$ log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem) z najmanj 10.000, 10.000 oziroma 32.000 prepisi ABL po oceni osrednjega laboratorija.

^a Vključuje bolnike (n) z veljavno oceno na začetku študije. Najkrajše obdobje spremljanja (čas od prvega odmerka pri zadnjem bolniku do datuma zajema podatkov) 36 mesecev.

^b Vključuje bolnike (n), ki so dosegli ali ohranili odziv.

Kumulativna incidenca MMR, MR⁴ in MR^{4,5}, prilagojena za kompetitivno tveganje za prekinitev zdravljenja brez dogodka, je prikazana na sliki 5.

Slika 5 – Kumulativna incidenca molekularnega odziva (populacija z boleznijo v kronični fazi, ki jo je bilo mogoče oceniti)



Doseženi molekularni odzivi po liniji zdravljenja so prikazani v preglednici 11.

Preglednica 11 – Doseženi molekularni odzivi

	Bolniki s Ph+ KML v kronični fazi, predhodno zdravljeni z 1 TKI	Bolniki s Ph+ KML v kronični fazi, predhodno zdravljeni z 2 TKI	Bolniki s Ph+ KML v kronični fazi, predhodno zdravljeni s 3 TKI	Celotna kohorta s Ph+ KML v kronični fazi
bolniki brez MMR ob izhodišču^a	n = 25	n = 28	n = 26	n = 79
MMR, % (95 % IZ)	76,0 (54,9; 90,6)	64,3 (44,1; 81,4)	38,5 (20,2; 59,4)	59,5 (47,9; 70,4)
bolniki brez MR⁴ ob izhodišču^a	n = 37	n = 38	n = 37	n = 112
MR⁴, % (95 % IZ)	70,3 (53,0; 84,1)	55,3 (38,3; 71,4)	32,4 (18,0; 49,8)	52,7 (43,0; 62,2)
bolniki brez MR^{4,5} ob izhodišču^a	n = 42	n = 46	n = 43	n = 131
MR^{4,5}, % (95 % IZ)	54,8 (38,7; 70,2)	43,5 (28,9; 58,9)	30,2 (17,2; 46,1)	42,7 (34,1; 51,7)
bolniki z MMR ob izhodišču^a	n = 21	n = 27	n = 22	n = 70
globlji MR, % (95 % IZ)	85,7 (63,7; 97,0)	66,7 (46,0; 83,5)	63,6 (40,7; 82,8)	71,4 (59,4; 81,6)

Datum zajema podatkov: 23. november 2020.

Okrajšave: Ph+ = prisotnost kromosoma Philadelphia, KML = kronična mieloična levkemija, n = število bolnikov, IZ = interval zaupanja, MMR = pomembni molekularni odziv, MR = molekularni odziv, MR⁴ = zmanjšanje prepisov BCR-ABL za ≥ 4 log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem, MR^{4,5} = zmanjšanje prepisov BCR-ABL za $\geq 4,5$ log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem.

^a Vključuje bolnike (n) z veljavno oceno na začetku študije. Odzivni bolnik je bil tisti, pri katerem se je odziv izboljšal v primerjavi z izhodiščem. Merila za molekularni odziv: MMR, MR⁴ in MR^{4,5} so opredelili kot razmerje BCR-ABL/ABL $\leq 0,1$ %, $\leq 0,01$ % oziroma $\leq 0,0032$ % po mednarodni lestvici (kar ustreza zmanjšanju za ≥ 3 , ≥ 4 in $\geq 4,5$ log v primerjavi s standardiziranim izhodiščem) z najmanj 10.000, 10.000 oziroma 32.000 prepisi ABL po oceni osrednjega laboratorija.

Pri bolnikih v kronični fazi med zdravljenjem ni bilo nobenega napredovanja KML v pospešeno ali blastno fazo.

Bolniki s KML v pospešeni fazi

Pri bolnikih s Ph⁺ KML v pospešeni fazi, je bilo mediano trajanje zdravljenja 22,1 meseca (razpon: od 1,6 do 50,1 meseca), kumulativni potrjen OHR do 1 leta (52. tedna) je bil 75,0 % (95 % IZ: 19,4; 99,4), takšna pa je bila tudi kumulativna stopnja CCyR. Med zdravljenjem so vsi 3 bolniki ohranili svoj CCyR.

Odziv po mutacijah BCR-ABL ob izhodišču

10 bolnikov v kohorti za kronično fazo je imelo ob izhodišču mutacije (A365V, E453K, E255K, E255V, Q252H, L298V [n = vsaka po 1], Y253F in G250E [n = vsaka po 2]). 1 bolnik v kohorti z boleznijo v kronični fazi je imel mutacijo F359I, ki so jo odkrili 8. dan študije. 1 bolnik v kohorti z boleznijo v pospešeni fazi je imel ob izhodišču 2 mutaciji (F311L in L387F). V kohorti z boleznijo v kronični fazi so pri bolnikih z mutacijami molekularni odziv opazili pri 4/11 (36,4 %) bolnikov, 1 bolnik z mutacijo E225V je dosegel MMR in 3 bolniki s F359I, Y253F oziroma A365V so dosegli MR^{4,5}. Bolnik z mutacijami v kohorti za pospešeno fazo ni dosegel nobenega odziva.

Pediatrična populacija

Evropska agencija za zdravila je začasno odložila zahtevo za predložitev rezultatov študij z zdravilom Bosulif za eno ali več podskupin pediatrične populacije pri zdravljenju KML (za podatke o uporabi pri pediatrični populaciji glejte poglavje 4.2).

5.2 Farmakokinetične lastnosti

Absorpcija

Po zaužitju enkratnega odmerka bosutiniba (500 mg) skupaj s hrano pri zdravih preskušancih je bila absolutna biološka uporabnost 34 %. Absorpcija je bila relativno počasna, z medianim časom do največje koncentracije (t_{max}) 6 ur. Bosutinib izkazuje od odmerka odvisno naraščanje AUC in C_{max} v razponu odmerkov od 200 do 600 mg. Hrana je povečala C_{max} bosutiniba za 1,8-krat, AUC pa za 1,7-krat v primerjavi z jemanjem na tešče. Pri bolnikih s KML v stanju dinamičnega ravnovesja je C_{max} (geometrična sredina, koeficient variacije [KV] %) znašala 145 (14) ng/ml, AUC_{ss} (geometrična sredina, KV %) pa je znašala 2.700 (16) ng*h/ml po jemanju bosutiniba 400 mg na dan s hrano. Po odmerku bosutiniba 500 mg na dan s hrano je vrednost C_{max} znašala 200 (6) ng/ml, vrednost AUC_{ss} pa je znašala 3.640 (12) ng*h/ml. Topnost bosutiniba je odvisna od pH, absorpcija pa je zmanjšana pri povečanih vrednostih pH v želodcu (glejte poglavje 4.5).

Porazdelitev

Po dajanju enkratnega intravenskega 120 mg odmerka bosutiniba zdravim preskušancem je povprečni (% koeficient variance [CV]) volumen porazdelitve bosutiniba znašal 2.331 (32) l, kar kaže na to, da se bosutinib v veliki meri porazdeli v ekstravaskularno tkivo.

Bosutinib se je *in vitro* (94 %) ter *ex vivo* pri zdravih preskušancih (96 %) v veliki meri vezal na človeške plazemske beljakovine; vezava ni bila odvisna od koncentracije.

Biotransformacija

Študije *in vitro* ter *in vivo* so pokazale, da je bosutinib (izhodna spojina) pri ljudeh pretežno podvržen presnovi v jetrih. Po zaužitju enkratnega ali večkratnih odmerkov bosutiniba (400 ali 500 mg) pri ljudeh so bili poglavitni presnovki v obtoku oksidekloriniran (M2) in *N*-demetiliran (M5) bosutinib, skupaj z bosutinib *N*-oksidom (M6) kot manj pomembnim presnovkom v obtoku. Sistemska izpostavljenost *N*-demetiliranemu presnovku je znašala 25 % izhodne spojine, izpostavljenost oksidekloriniranemu presnovku pa 19 % izhodne spojine. Vsi 3 presnovki so izkazovali aktivnost, ki je znašala ≤ 5 % aktivnosti bosutiniba pri Src-preoblikovanem preskusu sidriščno neodvisnega razraščanja fibroblastov. V blatu sta bila bosutinib in *N*-demetiliran bosutinib glavni z zdravilom povezani sestavini. Študije *in vitro* z mikrosomi človeških jeter so pokazale, da je glavni izoenzim citokroma P450, ki je udeležen pri presnovi bosutiniba, CYP3A4, študije medsebojnega delovanja

zdravil pa so pokazale, da imata ketokonazol in rifampicin izrazit vpliv na farmakokinetiko bosutiniba (glejte poglavje 4.5). Presnavljanja bosutiniba s CYP 1A2, 2A6, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1 ali 3A5 niso ugotovili.

Izločanje

Pri zdravih preskušancih, ki so jim dali enkratno intravenski 120 mg odmerek bosutiniba, je povprečni (% CV) končni razpolovni čas izločanja znašal 35,5 (24) ur, povprečni (% CV) očistek pa 61,9 (26) l/h. V študiji masne porazdelitve peroralno zaužitega bosutiniba se je povprečno 94,6 % celotnega odmerka izločilo v 9 dneh; glavna pot izločanja je bila blato (91,3 %), medtem ko se je z urinom izločilo 3,29 % odmerka. Petinsedemdeset odstotkov odmerka se je izločilo v 96 urah. Izločanje nespremenjenega bosutiniba v urin je bilo majhno tako pri zdravih preskušancih kot pri tistih z napredovalimi malignimi čvrstimi tumorji, in sicer približno 1 % odmerka.

Posebne populacije

Okvara jeter

Zaužitje 200 mg odmerka bosutiniba skupaj s hrano so ocenjevali v kohorti 18 preskušancev z okvaro jeter (razred A, B, in C po Child-Pughu) ter pri 9 primerljivih zdravih preskušancih. Pri razredih A, B, in C po Child-Pughu se je vrednost C_{max} bosutiniba v plazmi povečala za 2,4-krat, 2-krat, in 1,5-krat, vrednost AUC v plazmi pa za 2,3-krat, 2-krat, in 1,9-krat. Vrednost $t_{1/2}$ bosutiniba se je pri bolnikih z okvaro jeter v primerjavi z zdravimi preskušanci povečala.

Okvara ledvic

V študiji okvare ledvic je 26 bolnikov z blago, zmerno ali hudo okvaro ledvic in 8 ujemajočih se zdravih prostovoljcev prejelo enkratni odmerek 200 mg bosutiniba s hrano. Okvara ledvic je bila opredeljena kot vrednost očistka kreatinina CL_{Cr} (izračunana po Cockcroft-Gaultovi formuli) < 30 ml/min (huda okvara ledvic), $30 \leq CL_{Cr} \leq 50$ ml/min (zmerna okvara ledvic) ali $50 < CL_{Cr} \leq 80$ ml/min (blaga okvara ledvic). Pri preskušancih z zmerno okvaro ledvic se je vrednost AUC povečala za 35 %, pri preskušancih s hudo okvaro ledvic pa za 60 % v primerjavi z zdravimi prostovoljci. V skupini z zmerno okvaro ledvic se je največja izpostavljenost C_{max} povečala za 28 %, v skupini s hudo okvaro ledvic pa za 34 %. Pri preskušancih z blago okvaro ledvic se izpostavljenost bosutinibu ni povečala. Pri preskušancih z okvaro ledvic je bil razpolovni čas izločanja bosutiniba podoben kot pri zdravih preskušancih.

Prilagajanje odmerka pri okvari ledvic temelji na rezultatih te študije in znane linearne farmakokinetike bosutiniba v razponu odmerkov od 200 do 600 mg.

Starost, spol in rasa

Formalnih študij, ki bi ocenile vpliv teh demografskih faktorjev, niso opravili. Populacijske farmakokinetične analize pri bolnikih s Ph+ levkemijo ali z malignimi čvrstimi tumorji ter pri zdravih preskušancih so pokazale, da starost, spol ali telesna masa nimajo klinično pomembnih vplivov. Populacijske farmakokinetične analize so pokazale, da so imeli Azijci 18 % manjši očistek, kar je ustrezalo približno 25-odstotnemu povečanju izpostavljenosti bosutinibu (AUC).

Pediatrična populacija

Zdravila Bosulif še niso raziskovali pri otrocih in mladostnikih, mlajših od 18 let.

5.3 Predklinični podatki o varnosti

Zdravilo Bosulif so ocenjevali v študijah farmakološke varnosti, toksičnosti pri ponavljajočih odmerkih, genotoksičnosti, vpliva na sposobnost razmnoževanja in fototoksičnosti.

Farmakološka varnost

Bosutinib ni vplival na dihalne funkcije. V študiji osrednjega živčnega sistema (OŽS) so pri podganah, ki so prejemale bosutinib, opazili zmanjšano velikost zenic in motnje hoje. Ravni brez opaznega učinka (NOEL – No Observed Effect Level) za velikost zenic niso določili, raven brez opaznega

učinka pri motnjah hoje pa se je pojavila pri izpostavljenosti, ki je bila približno 11-kratnik izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 400 mg, in 8-kratnik izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 500 mg (na podlagi nevezane C_{max} pri posamezni vrsti). Aktivnost bosutiniba pri hERG testih *in vitro* kaže na možnost podaljšanja repolarizacije srčnih ventriklov (QTc). V študiji peroralne uporabe bosutiniba na psih bosutinib ni povzročil sprememb v krvnem tlaku, nenormalnih atrijskih ali ventrikularnih aritmij ali podaljšanj intervalov PR, QRS ali QTc na EKG, in sicer pri do 3-kratniku izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 400 mg, in 2-kratniku izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 500 mg (na podlagi nevezane C_{max} pri posamezni vrsti). Opazili so zapoznelo pospešeno bitje srca. V študiji intravenskega odmerjanja na psih so opazili prehodno pospešeno bitje srca in znižanje krvnega tlaka ter minimalno podaljšanje QTc (< 10 ms), in sicer pri približno 6-kratniku do 20-kratniku izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 400 mg, in 4-kratniku do 15-kratniku izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 500 mg (na podlagi nevezane C_{max} pri posamezni vrsti). O povezavi med opaženimi učinki in uporabo zdravila ni dokončnih zaključkov.

Toksičnost pri ponavljajočih odmerkih

Študije toksičnosti pri ponavljajočih odmerkih, ki so na podganah trajale do 6 mesecev in na psih do 9 mesecev, so pokazale, da je primarni ciljni organ toksičnosti bosutiniba prebavni sistem. Klinični znaki toksičnosti so vključevali spremembe blata in so bili povezani z zmanjšanim vnosom hrane in zmanjšanjem telesne mase, kar je občasno privedlo do smrti ali elektivne evtanazije.

Histopatološko so opazili razširjenost lumna, hiperplazijo čašastih celic prebavnega trakta, krvavitve, erozije in edeme prebavnega trakta, sinusno eritrocitozo in krvavitve v mezenteričnih limfnih vozlih. Pri podganah se je pokazalo, da so ciljni organ tudi jetra. Toksičnost je vključevala povečanje mase jeter v povezavi s hipertrofijo jeter, do katere je prišlo brez povečanih vrednosti jetrnih encimov ali mikroskopskih znakov hepatocelularne citotoksičnosti; pomen za človeka ni znan. Primerjava izpostavljenosti med vrstami je pokazala, da je bila izpostavljenost pri 6-mesečnih študijah toksičnosti na podganah in 9-mesečnih študijah na psih, ki ni povzročila neželenih učinkov, podobna kot izpostavljenost pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 400 mg ali 500 mg bosutiniba (na podlagi nevezane AUC pri posamezni vrsti).

Genotoksičnost

V študijah genotoksičnosti na bakterijskih sistemih *in vitro* ter na sistemih sesalcev *in vitro* in *in vivo*, z metabolično aktivacijo ali brez nje, niso zasledili nobenega dokaza za mutageni potencial bosutiniba.

Vpliv na sposobnost razmnoževanja in vpliv na razvoj

V študiji plodnosti na podganah je prišlo do rahlega zmanjšanja plodnosti pri samcih. Pri samicah so opazili povečanje resorpcije zarodkov in zmanjšanje števila implantacij in zarodkov, sposobnih za življenje. Odmerki, pri katerih niso opazili neželenih učinkov na razmnoževanje, so pri samcih (30 mg/kg/dan) znašali 0,6-kratnik in pri samicah (3 mg/kg/dan) 0,3-kratnik izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 400 mg, ter pri samcih 0,5-kratnik in pri samicah 0,2-kratnik izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 500 mg (na podlagi nevezane AUC pri posamezni vrsti). Učinka na plodnost pri moških ni mogoče izključiti (glejte poglavje 4.6).

Izpostavljenost ploda radioaktivno označenemu bosutinibu med nosečnostjo je bila dokazana v študiji prenosa prek posteljice na brejih podganah Sprague-Dawley. V študiji pre- in postnatalnega razvoja pri podganah so pri odmerku ≥ 30 mg/kg/dan ugotovili zmanjšano število skotenih mladičev, pri odmerku 70 mg/kg/dan pa se je povečala incidenca popolne izgube legla in zmanjšala rast mladičev po skotitvi. Odmerki, pri katerem niso opazili nobenih neželenih učinkov na razvoj (10 mg/kg/dan), je povzročil izpostavljenost, enako 1,3-kratniku izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 400 mg, in 1,0-kratniku izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 500 mg (na podlagi nevezane AUC pri posamezni vrsti). V študiji škodljivih vplivov na razvoj pri kuncih so pri odmerku, toksičnem za mater, opazili anomalije zarodka (fuzija prsnice, 2 zarodka sta imela številne visceralne nepravilnosti) in rahlo zmanjšanje telesne mase zarodka. Izpostavljenost pri največjem testiranem odmerku na kuncih (10 mg/kg/dan), pri kateri se niso pojavili neželeni učinki na zarodek, je bila enaka 0,9-kratniku izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka

400 mg, in 0,7-kratniku izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 500 mg (na podlagi nevezane AUC pri posamezni vrsti).

Po zaužitju enkratnega peroralnega odmerka (10 mg/kg) [¹⁴C] radioaktivno označenega bosutiniba pri doječih podganah Sprague-Dawley se je radioaktivnost izločila v živalsko mleko že v 0,5 ure po odmerku. Koncentracija radioaktivnosti v mleku je bila do 8-krat večja kot v plazmi. To je omogočilo, da so se v plazmi dojenih mladičev pojavile merljive koncentracije radioaktivnosti.

Kancerogenost

V dveletni študiji kancerogenosti na podganah in 6-mesečni študiji kancerogenosti na miših rasH2 bosutinib ni bil kancerogen.

Fototoksičnost

Bosutinib je pokazal sposobnost za absorpcijo svetlobe v območjih UV-B in UV-A; porazdeli se v kožo in uvealni trakt pigmentiranih podgan. Vendar pa bosutinib ni pokazal potenciala za fototoksičnost na koži ali očeh pri pigmentiranih podganah, ki so bile bosutinibu izpostavljene v prisotnosti UV sevanja, pri stopnji izpostavljenosti, ki je bila do 3-kratnik izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 400 mg, in 2-kratnik izpostavljenosti pri človeku, ki je posledica kliničnega odmerka 500 mg (na podlagi nevezane C_{max} pri posamezni vrsti).

6. FARMACEVTSKI PODATKI

6.1 Seznam pomožnih snovi

jedro tablete

mikrokristalna celuloza (E460)
premreženi natrijev karmelozat (E468)
poloksamer 188
povidon (E1201)
magnezijev stearat (E470b)

filmska obloga

Bosulif 100 mg filmsko obložene tablete

polivinilalkohol
titanov dioksid (E171)
makrogol 3350
smukec (E553b)
rumeni železov oksid (E172)

Bosulif 400 mg filmsko obložene tablete

polivinilalkohol
titanov dioksid (E171)
makrogol 3350
smukec (E553b)
rumeni železov oksid (E172)
rdeči železov oksid (E172)

Bosulif 500 mg filmsko obložene tablete

polivinilalkohol
titanov dioksid (E171)
makrogol 3350
smukec (E553b)
rdeči železov oksid (E172)

6.2 Inkompatibilnosti

Navedba smiselno ni potrebna.

6.3 Rok uporabnosti

4 leta

6.4 Posebna navodila za shranjevanje

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

6.5 Vrsta ovojnine in vsebina

Bel, neprozoren, troslojen pretisni omot iz PVC/poliklorotrifluoroetena/PVC, zapečaten s folijo na potisk, ki vsebuje 14 ali 15 tablet.

Bosulif 100 mg filmsko obložene tablete

Ena škatla vsebuje 28, 30 ali 112 tablet.

Bosulif 400 mg filmsko obložene tablete

Ena škatla vsebuje 28 ali 30 tablet.

Bosulif 500 mg filmsko obložene tablete

Ena škatla vsebuje 28 ali 30 tablet.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje

Neuporabljeno zdravilo ali odpadni material zavržite v skladu z lokalnimi predpisi.

7. IMETNIK DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

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

8. ŠTEVILKA (ŠTEVILKE) DOVOLJENJA (DOVOLJENJ) ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Bosulif 100 mg filmsko obložene tablete

EU/1/13/818/001

EU/1/13/818/002

EU/1/13/818/005

Bosulif 400 mg filmsko obložene tablete

EU/1/13/818/006

EU/1/13/818/007

Bosulif 500 mg filmsko obložene tablete

EU/1/13/818/003

EU/1/13/818/004

9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Datum prve odobritve: 27. marec 2013

Datum zadnjega podaljšanja: 11. februar 2021

10. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA

Podrobne informacije o zdravilu so objavljene na spletni strani Evropske agencije za zdravila

<http://www.ema.europa.eu>.

PRILOGA II

- A. PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI), ODGOVOREN (ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJ**
- B. POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE**
- C. DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**
- D. POGOJI ALI OMEJITVE V ZVEZI Z VARNO IN UČINKOVITO UPORABO ZDRAVILA**

A. PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI), ODGOVOREN (ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJ

Ime in naslov proizvajalca (proizvajalcev), odgovornega (odgovornih) za sproščanje serij

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Betriebsstätte Freiburg
Mooswaldallee 1
79090 Freiburg
Nemčija

B. POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept s posebnim režimom (glejte Prilogo I: Povzetek glavnih značilnosti zdravila, poglavje 4.2).

C. DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

- **Redno posodobljena poročila o varnosti zdravila (PSUR)**

Zahteve glede predložitve PSUR za to zdravilo so določene v seznamu referenčnih datumov EU (seznamu EURD), opredeljenem v členu 107c(7) Direktive 2001/83/ES, in vseh kasnejših posodobitvah, objavljenih na evropskem spletnem portalu o zdravilih.

D. POGOJI ALI OMEJITVE V ZVEZI Z VARNO IN UČINKOVITO UPORABO ZDRAVILA

- **Načrt za obvladovanje tveganj (RMP)**

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom bo izvedel zahtevane farmakovigilančne aktivnosti in ukrepe, podrobno opisane v sprejetem RMP, predloženem v modulu 1.8.2 dovoljenja za promet z zdravilom, in vseh nadaljnjih sprejetih posodobitvah RMP.

Posodobljen RMP je treba predložiti:

- na zahtevo Evropske agencije za zdravila;
- ob vsakršni spremembi sistema za obvladovanje tveganj, zlasti kadar je tovrstna sprememba posledica prejema novih informacij, ki lahko privedejo do znatne spremembe razmerja med koristmi in tveganji, ali kadar je ta sprememba posledica tega, da je bil dosežen pomemben mejnik (farmakovigilančni ali povezan z zmanjševanjem tveganja).

PRILOGA III
OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO

A. OZNAČEVANJE

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI

ŠKATLA

1. IME ZDRAVILA

Bosulif 100 mg filmsko obložene tablete
bosutinib

2. NAVEDBA ENE ALI VEČ UČINKOVIN

Ena filmsko obložena tableta vsebuje 100 mg bosutiniba (v obliki monohidrata).

3. SEZNAM POMOŽNIH SNOVI

4. FARMACEVTSKA OBLIKA IN VSEBINA

28 filmsko obloženih tablet
30 filmsko obloženih tablet
112 filmsko obloženih tablet

5. POSTOPEK IN POT(I) UPORABE ZDRAVILA

Pred uporabo preberite priloženo navodilo!
peroralna uporaba

**6. POSEBNO OPOZORILO O SHRANJEVANJU ZDRAVILA ZUNAJ DOSEGA IN
POGLEDA OTROK**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

7. DRUGA POSEBNA OPOZORILO, ČE SO POTREBNA

8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Uporabno do

9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

**10. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEUPORABLJENIH
ZDRAVIL ALI IZ NJIH NASTALIH ODPADNIH SNOVI, KADAR SO POTREBNI**

Neuporabljeno zdravilo zavrzite v skladu z lokalnimi predpisi.

11. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

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

12. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJA (DOVOLJENJ) ZA PROMET

EU/1/13/818/001	28 filmsko obloženih tablet
EU/1/13/818/002	30 filmsko obloženih tablet
EU/1/13/818/005	112 filmsko obloženih tablet

13. ŠTEVILKA SERIJE

Številka serije

14. NAČIN IZDAJANJA ZDRAVILA**15. NAVODILA ZA UPORABO****16. PODATKI V BRAILLOVI PISAVI**

Bosulif 100 mg

17. EDINSTVENA OZNAKA – DVODIMENZIONALNA ČRTNA KODA

Vsebuje dvodimenzionalno črtno kodo z edinstveno oznako.

18. EDINSTVENA OZNAKA – V BERLJIVI OBLIKI

PC
SN
NN

PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA PRETISNEM OMOTU ALI DVOJNEM TRAKU

PRETISNI OMOT

1. IME ZDRAVILA

Bosulif 100 mg filmsko obložene tablete
bosutinib

2. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Pfizer

3. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

EXP

4. ŠTEVILKA SERIJE

Lot

5. DRUGI PODATKI

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI

ŠKATLA

1. IME ZDRAVILA

Bosulif 400 mg filmsko obložene tablete
bosutinib

2. NAVEDBA ENE ALI VEČ UČINKOVIN

Ena filmsko obložena tableta vsebuje 400 mg bosutiniba (v obliki monohidrata).

3. SEZNAM POMOŽNIH SNOVI

4. FARMACEVTSKA OBLIKA IN VSEBINA

28 filmsko obloženih tablet
30 filmsko obloženih tablet

5. POSTOPEK IN POT(I) UPORABE ZDRAVILA

Pred uporabo preberite priloženo navodilo!
peroralna uporaba

**6. POSEBNO OPOZORILO O SHRANJEVANJU ZDRAVILA ZUNAJ DOSEGA IN
POGLEDA OTROK**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

7. DRUGA POSEBNA OPOZORILA, ČE SO POTREBNA

8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Uporabno do

9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

**10. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEUPORABLJENIH
ZDRAVIL ALI IZ NJIH NASTALIH ODPADNIH SNOVI, KADAR SO POTREBNI**

Neuporabljeno zdravilo zavrzite v skladu z lokalnimi predpisi.

11. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

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

12. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJA (DOVOLJENJ) ZA PROMET

EU/1/13/818/006 28 filmsko obloženih tablet
EU/1/13/818/007 30 filmsko obloženih tablet

13. ŠTEVILKA SERIJE

Številka serije

14. NAČIN IZDAJANJA ZDRAVILA**15. NAVODILA ZA UPORABO****16. PODATKI V BRAILLOVI PISAVI**

Bosulif 400 mg

17. EDINSTVENA OZNAKA – DVODIMENZIONALNA ČRTNA KODA

Vsebuje dvodimenzionalno črtno kodo z edinstveno oznako.

18. EDINSTVENA OZNAKA – V BERLJIVI OBLIKI

PC
SN
NN

**PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA PRETISNEM OMOTU ALI
DVOJNEM TRAKU**

PRETISNI OMOT

1. IME ZDRAVILA

Bosulif 400 mg filmsko obložene tablete
bosutinib

2. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Pfizer

3. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

EXP

4. ŠTEVILKA SERIJE

Lot

5. DRUGI PODATKI

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI

ŠKATLA

1. IME ZDRAVILA

Bosulif 500 mg filmsko obložene tablete
bosutinib

2. NAVEDBA ENE ALI VEČ UČINKOVIN

Ena filmsko obložena tableta vsebuje 500 mg bosutiniba (v obliki monohidrata).

3. SEZNAM POMOŽNIH SNOVI

4. FARMACEVTSKA OBLIKA IN VSEBINA

28 filmsko obloženih tablet
30 filmsko obloženih tablet

5. POSTOPEK IN POT(I) UPORABE ZDRAVILA

Pred uporabo preberite priloženo navodilo!
peroralna uporaba

**6. POSEBNO OPOZORILO O SHRANJEVANJU ZDRAVILA ZUNAJ DOSEGA IN
POGLEDA OTROK**

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

7. DRUGA POSEBNA OPOZORILA, ČE SO POTREBNA

8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

Uporabno do

9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

**10. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEUPORABLJENIH
ZDRAVIL ALI IZ NJIH NASTALIH ODPADNIH SNOVI, KADAR SO POTREBNI**

Neuporabljeno zdravilo zavrzite v skladu z lokalnimi predpisi.

11. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

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

12. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJA (DOVOLJENJ) ZA PROMET

EU/1/13/818/003 28 filmsko obloženih tablet
EU/1/13/818/004 30 filmsko obloženih tablet

13. ŠTEVILKA SERIJE

Številka serije

14. NAČIN IZDAJANJA ZDRAVILA**15. NAVODILA ZA UPORABO****16. PODATKI V BRAILLOVI PISAVI**

Bosulif 500 mg

17. EDINSTVENA OZNAKA – DVODIMENZIONALNA ČRTNA KODA

Vsebuje dvodimenzionalno črtno kodo z edinstveno oznako.

18. EDINSTVENA OZNAKA – V BERLJIVI OBLIKI

PC
SN
NN

PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA PRETISNEM OMOTU ALI DVOJNEM TRAKU

PRETISNI OMOT

1. IME ZDRAVILA

Bosulif 500 mg filmsko obložene tablete
bosutinib

2. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Pfizer

3. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

EXP

4. ŠTEVILKA SERIJE

Lot

5. DRUGI PODATKI

B. NAVODILO ZA UPORABO

Navodilo za uporabo

Bosulif 100 mg filmsko obložene tablete
Bosulif 400 mg filmsko obložene tablete
Bosulif 500 mg filmsko obložene tablete
bosutinib

Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite katerikoli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom. Posvetujte se tudi, če opazite katerekoli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Bosulif in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Bosulif
3. Kako jemati zdravilo Bosulif
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Bosulif
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Bosulif in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Bosulif vsebuje učinkovino bosutinib. Uporablja se za zdravljenje odraslih bolnikov, ki imajo vrsto levkemije, imenovano kronična mieloična levkemija s prisotnim kromosomom Philadelphia (Ph-pozitivna KML), in imajo novo odkrito bolezen ali pri katerih predhodno zdravljenje KML ni bilo uspešno ali pa je bilo neustrezno. Ph-pozitivna kronična mieloična levkemija je krvni rak, zaradi katerega telo izdeluje preveliko količino določenih belih krvnih celic, imenovanih granulociti.

Če imate kakršnakoli vprašanja o tem, kako zdravilo Bosulif deluje, ali zakaj vam je bilo to zdravilo predpisano, se posvetujte z zdravnikom.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Bosulif

Ne jemljite zdravila Bosulif

- če ste alergični na bosutinib ali katerokoli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6);
- če vam je zdravnik povedal, da so vaša jetra poškodovana in ne delujejo pravilno.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Bosulif se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro:

- **Če imate ali ste v preteklosti imeli težave z jetri.** Obvestite zdravnika, če ste kdaj imeli težave z jetri, vključno s hepatitisom (okužba ali vnetje jeter) katerekoli vrste, ali če ste kdaj imeli naslednje znake in simptome težav z jetri: srbenje, rumeno obarvanje očesnih beločnic ali kože, temen urin ter bolečino ali nelagodje v desnem zgornjem predelu trebuha. Zdravnik vas mora poslati na preiskave krvi za ugotavljanje delovanja jeter pred začetkom zdravljenja z zdravilom Bosulif, prve 3 mesece zdravljenja ter kot je klinično indicirano.

- **Če imate drisko in bruhanje.** Obvestite zdravnika, če se vam pojavijo naslednji znaki in simptomi: povečano število odvajanj blata na dan (čez normalno mero), povečanje števila epizod bruhanja, kri v izbruhku, blatu ali urinu, črno (katranasto) blato. Vprašajte zdravnika za nasvet glede uporabe zdravil proti bruhanju, kajti uporaba le-teh lahko poveča tveganje za srčne aritmije. Še zlasti se posvetujte z zdravnikom, če želite jemati zdravilo proti siljenju na bruhanje in/ali bruhanju, ki vsebuje domperidon. Zdravljenje siljenja na bruhanje ali bruhanja s temi zdravili skupaj z zdravilom Bosulif lahko povzroči večje tveganje za pojav nevarnih srčnih aritmij.
- **Če imate težave s krvavitvami.** Obvestite zdravnika, če se vam pojavijo naslednji znaki in simptomi: nenormalne krvavitve ali nastajanje modric brez predhodne poškodbe.
- **Če imate okužbo.** Obvestite zdravnika, če se vam pojavijo naslednji znaki ali simptomi: vročina, težave z uriniranjem, kot je pekoč občutek med uriniranjem, kašelj ali vneto grlo, ki se pojavita na novo.
- **Če vam zastaja tekočina.** Obvestite zdravnika, če se vam pojavijo naslednji znaki in simptomi zastajanja tekočine med zdravljenjem z zdravilom Bosulif: otekanje gležnjev, stopal ali nog, težko dihanje, bolečine v prsnem košu ali kašelj (to so lahko znaki zastajanja tekočine v pljučih ali prsnem košu).
- **Če imate težave s srcem.** Obvestite zdravnika, če imate bolezen srca, kot so aritmije ali nepravilnost električne aktivnosti srca, imenovano „podaljšanje intervala QT“. To je vedno pomembno, še zlasti pa, če imate pogoste in dolgotrajne driske, kot je opisano zgoraj. Če med jemanjem zdravila Bosulif omedlite (izgubite zavest) ali imate nereden srčni utrip, nemudoma obvestite zdravnika, saj je to lahko znak resne bolezni srca.
- **Če so vam povedali, da imate težave z ledvicami.** Obvestite zdravnika, če urinirate bolj pogosto in proizvajate večje količine urina blede barve ali če urinirate manj pogosto in proizvajate manjše količine urina temne barve. Prav tako obvestite zdravnika, če izgubljate telesno maso ali če vam otekajo stopala, gležnji, noge, dlani ali obraz.
- **Če ste kdaj bili ali ste morda sedaj okuženi z virusom hepatitisa B.** Zdravilo Bosulif lahko namreč povzroči ponovno aktivacijo hepatitisa B, kar utegne biti v nekaterih primerih smrtno nevarno. Pred začetkom zdravljenja bo zdravnik bolnike skrbno pregledal glede znakov te okužbe.
- **Če imate ali ste imeli težave s trebušno slinavko.** Obvestite zdravnika, če se vam pojavi bolečina ali nelagodje v trebuhu.
- **Če se vam pojavi kateri od simptomov resnih kožnih izpuščajev.** Obvestite zdravnika, če se vam pojavi kateri izmed naslednjih znakov in simptomov: boleč, rdeč ali škrlaten izpuščaj, ki se širi in kjer nastajajo mehurji, in/ali druge poškodbe na sluznici (npr. v ustih in na ustnicah).
- **Če opazite katerega od simptomov: bolečine v ledvenem predelu, kri v urinu ali zmanjšana količina urina.** Če je vaša bolezen zelo huda, vaše telo morda ni sposobno odstraniti vseh odpadnih snovi propadajočih rakavih celic. To se imenuje sindrom lize tumorja in lahko povzroči odpoved ledvic in težave s srcem v 48 urah po prejemu prvega odmerka zdravila Bosulif. Zdravnik je s tem seznanjen in lahko zagotovi, da ste ustrezno hidrirani, ter vam da druga zdravila za preprečevanje tega sindroma.

Zaščita pred sončnimi/UV žarki

Med jemanjem bosutiniba lahko postanete bolj občutljivi za sončne ali UV žarke. Pomembno je, da pokrijete izpostavljene predele kože in uporabljate sredstvo za zaščito pred soncem z visokim zaščitnim faktorjem (SPF).

Otroci in mladostniki

Pri bolnikih, mlajših od 18 let, uporaba zdravila Bosulif ni priporočljiva. Zdravila Bosulif pri otrocih in mladostnikih niso preučevali.

Druga zdravila in zdravilo Bosulif

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katerokoli drugo zdravilo, vključno z zdravili brez recepta, vitamini in zdravili rastlinskega izvora. Nekatera zdravila lahko vplivajo na raven zdravila Bosulif v vašem telesu. Obvestite zdravnika, če jemljete zdravila, ki vsebujejo učinkovine, navedene v nadaljevanju:

Naslednje učinkovine lahko povečajo tveganje za pojav neželenih učinkov pri jemanju zdravila Bosulif:

- ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol, posakonazol in flukonazol, ki se uporabljajo za zdravljenje glivičnih okužb
- klaritromicin, telitromicin, eritromicin in ciprofloksacin, ki se uporabljajo za zdravljenje bakterijskih okužb
- nefazodon, ki se uporablja za zdravljenje depresije
- mibefradil, diltiazem in verapamil, ki se uporabljajo za zniževanje krvnega tlaka pri ljudeh z zvišanim krvnim tlakom
- ritonavir, lopinavir/ritonavir, indinavir, nelfinavir, sakvinavir, atazanavir, amprenavir, fosamprenavir in darunavir, ki se uporabljajo za zdravljenje okužbe z virusom humane imunske pomanjkljivosti (HIV)/AIDS-a
- boceprevir in telaprevir, ki se uporabljata za zdravljenje hepatitisa C
- aprepitant, ki se uporablja za preprečevanje in nadzor siljenja na bruhanje in bruhanja
- imatinib, ki se uporablja za zdravljenje levkemije
- krizotinib, ki se uporablja za zdravljenje vrste raka pljuč, imenovanega nedrobnocelični rak pljuč

Naslednje učinkovine lahko zmanjšajo učinkovitost zdravila Bosulif:

- rifampicin, ki se uporablja za zdravljenje tuberkuloze
- fenitoin in karbamazepin, ki se uporabljata za zdravljenje epilepsije
- bosentan, ki se uporablja za zniževanje visokega krvnega tlaka v pljučih (pljučna arterijska hipertenzija)
- nafcilin, antibiotik, ki se uporablja za zdravljenje bakterijskih okužb
- šentjanževka (zdravilo rastlinskega izvora, ki se dobi brez recepta), ki se uporablja za zdravljenje depresije
- efavirenz in etravirin, ki se uporabljata za zdravljenje okužbe s HIV/AIDS-a
- modafinil, ki se uporablja za zdravljenje določenih vrst motenj spanja

Tem zdravilom se je treba med zdravljenjem z zdravilom Bosulif izogibati. Če jemljete katerokoli izmed njih, obvestite zdravnika. Zdravnik bo morda spremenil odmerek teh zdravil, odmerek zdravila Bosulif ali pa vam bo predpisal drugo zdravilo.

Naslednje učinkovine lahko vplivajo na srčni ritem:

- amiodaron, disopiramid, prokainamid, kinidin in sotalol, ki se uporabljajo za zdravljenje bolezni srca
- klorokin, halofantrin, ki se uporabljata za zdravljenje malarije
- klaritromicin in moksifloksacin, antibiotika, ki se uporabljata za zdravljenje bakterijskih okužb
- haloperidol, ki se uporablja za zdravljenje psihotičnih motenj, kot je shizofrenija
- domperidon, ki se uporablja za zdravljenje siljenja na bruhanje in bruhanja ali za spodbujanje nastajanja mleka v dojkah
- metadon, ki se uporablja za zdravljenje bolečine

Ta zdravila je treba med zdravljenjem z zdravilom Bosulif jemati previdno. Če jemljete katerokoli izmed njih, obvestite zdravnika.

Našteta zdravila morda niso edina, ki bi lahko medsebojno delovala z zdravilom Bosulif.

Zdravilo Bosulif skupaj s hrano in pijačo

Zdravila Bosulif ne jemljite skupaj z grenivkami ali grenivkinim sokom, ker se zaradi tega lahko poveča tveganje za pojav neželenih učinkov.

Nosečnost, dojenje in plodnost

Zdravila Bosulif se ne sme uporabljati med nosečnostjo, razen če je to nujno potrebno, saj lahko škoduje nerojenemu otroku. Če ste noseči ali bi lahko zanosili, vprašajte zdravnika za nasvet, preden začnete jemati zdravilo Bosulif.

Ženskam, ki jemljejo zdravilo Bosulif, je treba svetovati, naj med zdravljenjem in še vsaj 1 mesec po zadnjem odmerku uporabljajo učinkovito metodo kontracepcije. Bruhanje in driska lahko zmanjšata učinkovitost peroralnih kontraceptivov.

Obstaja tveganje, da bo zdravljenje z zdravilom Bosulif povzročilo zmanjšanje plodnosti, zato se boste pred začetkom zdravljenja morda želeli posvetovati glede shranjevanja sperme.

Obvestite zdravnika, če dojite. Med zdravljenjem z zdravilom Bosulif ne smete dojiti, kajti to lahko škoduje vašemu otroku.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Če se vam pojavi omotica, zamegljen vid ali nenavadna utrujenost, ne upravljajte vozil ali strojev, dokler ti neželeni učinki ne minejo.

Zdravilo Bosulif vsebuje natrij

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na 100 mg, 400 mg ali 500 mg tableto, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

3. Kako jemati zdravilo Bosulif

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Zdravilo Bosulif vam lahko predpiše le zdravnik, ki ima izkušnje z zdravili za zdravljenje levkemije.

Odmerek in način uporabe

Za bolnike z novo odkrito KML je priporočeni odmerek 400 mg enkrat na dan. Za bolnike, pri katerih predhodna zdravila za zdravljenje KML niso učinkovala ali niso primerna, je priporočeni odmerek 500 mg enkrat na dan. Če imate zmerne ali hude težave z ledvicami, vam bo zdravnik odmerek zmanjšal za 100 mg enkrat na dan, če so vaše težave z ledvicami zmerne, ali za dodatnih 100 mg enkrat na dan, če so vaše težave z ledvicami hude. Zdravnik bo morda prilagodil odmerek z uporabo 100 mg tablet, odvisno od vašega stanja, odziva na zdravljenje in/ali pojava neželenih učinkov. Tableto (tablete) vzemite enkrat na dan skupaj s hrano. Tableto (tablete) pogoltnite celo (cele) z vodo.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Bosulif, kot bi smeli

Če ste pomotoma vzeli preveč tablet zdravila Bosulif ali če ste vzeli večji odmerek, kot ga potrebujete, nemudoma obvestite zdravnika. Če je mogoče, zdravniku pokažite škatlo zdravila Bosulif ali to navodilo za uporabo. Morda boste potrebovali zdravniško pomoč.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Bosulif

Če ste pozabili vzeti odmerek in je minilo manj kot 12 ur, vzemite priporočeni odmerek. Če ste pozabili vzeti odmerek in je minilo več kot 12 ur, vzemite naslednji odmerek ob običajnem času naslednji dan.

Ne vzemite dvojnega odmerka, da bi nadomestili pozabljene tablete.

Če ste prenehali jemati zdravilo Bosulif

Ne prenehajte z jemanjem zdravila Bosulif, razen če vam to naroči zdravnik. Če zdravila niste sposobni jemati tako, kot je predpisal zdravnik, ali če imate občutek, da ga ne potrebujete več, nemudoma obvestite zdravnika.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Nemudoma se posvetujte z zdravnikom, če opazite kateregakoli od naslednjih resnih neželenih učinkov (glejte tudi poglavje 2 "Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Bosulif"):

Bolezni krvi: Nemudoma obvestite zdravnika, če se vam pojavi kateri izmed naslednjih simptomov: krvavitev, vročina ali modrice (morda imate motnje krvi ali limfatičnega sistema).

Bolezni jeter: Nemudoma obvestite zdravnika, če se vam pojavi kateri izmed naslednjih simptomov: srbenje, rumeno obarvanje očesnih beločnic ali kože, temen urin, bolečina ali nelagodje v desnem zgornjem predelu trebuha ali vročina.

Bolezni želodca/črevesja: Obvestite zdravnika, če se pojavijo bolečina v trebuhu, zgaga, driska, zaprtost, siljenje na bruhanje in bruhanje.

Težave s srcem: Obvestite zdravnika, če imate težave s srcem, kot je nepravilnost električne aktivnosti, ki se imenuje "podaljšanje intervala QT" ali če med jemanjem zdravila Bosulif omedlite (izgubite zavest) ali imate nereden srčni utrip.

Reaktivacija hepatitisa B: Ponovitev (reaktivacija) okužbe s hepatitisom B, če ste imeli hepatitis B v preteklosti (okužba jeter).

Hude kožne reakcije: Nemudoma obvestite zdravnika, če se vam pojavi kateri izmed naslednjih simptomov: boleč, rdeč ali škrlaten izpuščaj, ki se širi in kjer nastajajo mehurji, in/ali druge poškodbe na sluznici (npr. v ustih in na ustnicah).

Neželeni učinki pri jemanju zdravila Bosulif lahko vključujejo:

Zelo pogosti neželeni učinki (pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov):

- zmanjšanje števila krvnih ploščic, rdečih krvnih celic in/ali nevtrofilcev (vrsta belih krvnih celic)
- driska, bruhanje, bolečina v trebuhu, siljenje na bruhanje
- vročina, oteklost rok, stopal ali obraza, utrujenost, šibkost
- okužba dihalnih poti
- vnetje sluznice nosu in žrela
- spremenjeni izvidi krvnih preiskav pri ugotavljanju vpliva zdravila Bosulif na jetra in/ali trebušno slinavko, ledvice
- zmanjšan tek
- bolečina v sklepih, bolečina v hrbtu
- glavobol
- kožni izpuščaj, ki je lahko srbeč in/ali se pojavlja povsod po telesu
- kašelj
- zasoplost
- občutek nestabilnosti (omotica)
- tekočina v pljučih (plevralni izliv)
- srbenje

Pogosti neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- zmanjšano število belih krvnih celic (levkopenija)
- draženje želodca (gastritis), krvavitev iz želodca ali črevesja
- bolečina v prsnem košu, bolečina
- toksične poškodbe jeter, nenormalno delovanje jeter, vključno z boleznimi jeter
- okužba pljuč (pljučnica), gripa, bronhitis
- motnje srčnega ritma, ki povečajo možnost za omedlevaro, omotico in palpitacije
- zvišanje krvnega tlaka
- povečane vrednosti kalija v krvi, zmanjšane vrednosti fosforja v krvi, prevelika izguba tekočine iz telesa (dehidracija)
- bolečine v mišicah
- sprememba v zaznavanju okusa (disgevzija)
- akutna odpoved ledvic, odpoved ledvic, ledvična okvara
- tekočina okrog srca (perikardialni izliv)
- zvenenje v ušesih (tinitus)
- urtikarija (koprivnica), akne
- fotosenzitivnostna reakcija (občutljivost na UV žarke v sončni svetlobi in iz drugih svetlobnih virov)
- alergijska reakcija
- nenormalno visok krvni tlak v arterijah pljuč (pljučna hipertenzija)
- akutno vnetje trebušne slinavke (akutni pankreatitis)
- odpoved dihal

Občasni neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov):

- vročina, povezana z zmanjšanim številom belih krvnih celic (febrilna nevtropenija)
- poškodba jeter
- življenjsko ogrožajoča alergijska reakcija (anafilaški šok)
- nenormalno nabiranje tekočine v pljučih (akutni pljučni edem)
- kožni izpuščaj
- vnetje mrežnice, ki obdaja srce (perikarditis)
- izrazito zmanjšanje števila granulocitov (vrste belih krvnih celic)
- huda bolezen kože (multiformni eritem)
- siljenje na bruhanje, zasoplost, nereden srčni utrip, mišični krči, epileptični napad, moten urin in utrujenost, povezana z nenormalnimi izvidi laboratorijskih preiskav (visoka raven kalija, sečne kisline in fosforja ter nizka raven kalcija v krvi), ki lahko privedejo do sprememb v delovanju ledvic in akutne odpovedi ledvic (sindrom tumorske lize (TLS – Tumour Lysis Syndrome)).

Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti):

- huda bolezen kože (Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza) zaradi alergijske reakcije, ekfoliativni izpuščaj (z luskasto kožo in luščenjem)

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite kateregakoli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na [nacionalni center za poročanje, ki je naveden v Prilogi V](#). S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Bosulif

- Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!
- Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na pretisnem omotu in škatli poleg oznake "EXP / Uporabno do". Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.
- Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

- Ne uporabljajte tega zdravila, če opazite, da je ovojnina poškodovana ali da je že bila odprta.
- Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Bosulif

- Učinkovina je bosutinib. Bosulif filmsko obložene tablete so na voljo v različnih jakostih.
Bosulif 100 mg: ena filmsko obložena tableta vsebuje 100 mg bosutiniba (v obliki monohidrata).
Bosulif 400 mg: ena filmsko obložena tableta vsebuje 400 mg bosutiniba (v obliki monohidrata).
Bosulif 500 mg: ena filmsko obložena tableta vsebuje 500 mg bosutiniba (v obliki monohidrata).
- Druge sestavine zdravila so: mikrokristalna celuloza (E460), premreženi natrijev karmelozat (E468), poloksamer 188, povidon (E1201) in magnezijev stearat (E470b). Filmska obloga tablete vsebuje polivinilalkohol, titanov dioksid (E171), makrogol 3350, smukec (E553b) in rumeni železov oksid (E172, 100 mg in 400 mg tablete) ali rdeči železov oksid (E172, 400 mg in 500 mg tablete).

Izgled zdravila Bosulif in vsebina pakiranja

Zdravilo Bosulif 100 mg filmsko obložene tablete so rumene, ovalne, bikonveksne tablete, z odtisnjeno oznako "Pfizer" na eni strani in "100" na drugi strani.

Zdravilo Bosulif 100 mg je na voljo v pretisnih omotih, ki vsebujejo 14 ali 15 filmsko obloženih tablet v škatlah po 28 ali 30 filmsko obloženih tablet ali 112 filmsko obloženih tablet.

Zdravilo Bosulif 400 mg filmsko obložene tablete so oranžne, ovalne, bikonveksne tablete, z odtisnjeno oznako "Pfizer" na eni strani in "400" na drugi strani.

Zdravilo Bosulif 400 mg je na voljo v pretisnih omotih, ki vsebujejo 14 ali 15 filmsko obloženih tablet v škatlah po 28 ali 30 filmsko obloženih tablet.

Zdravilo Bosulif 500 mg filmsko obložene tablete so rdeče, ovalne, bikonveksne tablete, z odtisnjeno oznako "Pfizer" na eni strani in "500" na drugi strani.

Zdravilo Bosulif 500 mg je na voljo v pretisnih omotih, ki vsebujejo 14 ali 15 filmsko obloženih tablet v škatlah po 28 ali 30 filmsko obloženih tablet.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

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

Proizvajalec

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH
Betriebsstätte Freiburg
Mooswaldallee 1
79090 Freiburg
Nemčija

Za vse morebitne nadaljnje informacije o tem zdravilu se lahko obrnete na predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom:

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

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

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

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
farmacevtske 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

Κύπρος

Pfizer Ελλάς A.E. (Cyprus Branch)
Τηλ+357 22 817690

Sverige

Pfizer AB
Tel: +46 (0)8 550 520 00

Latvija

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā
Tel.: + 371 670 35 775

United Kingdom (Northern Ireland)

Pfizer Limited
Tel: +44 (0) 1304 616161

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne MM/LLLL.

Podrobne informacije o zdravilu so objavljene na spletni strani Evropske agencije za zdravila
<http://www.ema.europa.eu>.