

**BILAGA I**  
**PRODUKTRESUMÉ**

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning. Se avsnitt 4.8 om hur man rapporterar biverkningar.

## 1. LÄKEMEDLETS NAMN

Cibinqo 50 mg filmdragerade tabletter  
Cibinqo 100 mg filmdragerade tabletter  
Cibinqo 200 mg filmdragerade tabletter

## 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

### Cibinqo 50 mg filmdragerade tabletter

Varje filmdragerad tablett innehåller 50 mg abrocitinib.

#### *Hjälpämne med känd effekt*

Varje filmdragerad tablett innehåller 1,37 mg laktosmonohydrat.

### Cibinqo 100 mg filmdragerade tabletter

Varje filmdragerad tablett innehåller 100 mg abrocitinib.

#### *Hjälpämne med känd effekt*

Varje filmdragerad tablett innehåller 2,73 mg laktosmonohydrat.

### Cibinqo 200 mg filmdragerade tabletter

Varje filmdragerad tablett innehåller 200 mg abrocitinib.

#### *Hjälpämne med känd effekt*

Varje filmdragerad tablett innehåller 5,46 mg laktosmonohydrat.

För fullständig förteckning över hjälpämnena, se avsnitt 6.1.

## 3. LÄKEMEDELFORM

Filmdragerad tablett (tablett)

### Cibinqo 50 mg filmdragerade tabletter

Rosa oval tablett, ca 11 mm lång och 5 mm bred, märkt med ”PFE” på ena sidan och ”ABR 50” på den andra.

### Cibinqo 100 mg filmdragerade tabletter

Rosa rund tablett, ca 9 mm i diameter, märkt med ”PFE” på ena sidan och ”ABR 100” på den andra.

### Cibinqo 200 mg filmdragerade tabletter

Rosa oval tablett, ca 18 mm lång och 8 mm bred, märkt med ”PFE” på ena sidan och ”ABR 200” på den andra.

## 4. KLINISKA UPPGIFTER

### 4.1 Terapeutiska indikationer

Cibinqo är indicerat för behandling av måttlig till svår atopisk dermatit hos vuxna vilka är aktuella för systemisk behandling.

### 4.2 Dosering och administreringsätt

Behandlingen med abrocitinib ska sättas in och monitoreras av hälso- och sjukvårdspersonal med erfarenhet av diagnostisering och behandling av atopisk dermatit.

#### Dosering

Rekommenderad startdos är 200 mg en gång dagligen.

- En dos på 100 mg en gång dagligen rekommenderas för patienter  $\geq 65$  år. För andra patienter som 100 mg kan vara lämplig som startdos, se avsnitt 4.4 och 4.8.
- Under behandlingen kan dosen minskas eller ökas baserat på tolerabilitet och effekt. Den lägsta, effektiva dosen för underhållsbehandling ska övervägas. Den maximala dagliga dosen är 200 mg.

Cibinqo kan användas med eller utan medicinsk, topikal behandling för atopisk dermatit.

Utsättning av abrocitinibbehandlingen bör övervägas för patienter som inte uppvisar några tecken på terapeutisk nytta efter 24 veckors behandling.

#### *Laboratorieövervakning*

**Tabell 1. Laboratorievärden och vägledning för övervakning**

Laboratorievärden	Vägledning för övervakning	Åtgärd
Fullständig blodstatus, inklusive trombocytantal, absolut lymfocytantal (ALC), absolut neutrofilantal (ANC) samt hemoglobin (Hb)	Före insättning av behandling, 4 veckor efter insättning och därefter enligt rutinmässig patientvård.	Trombocyter: Behandlingen ska avbrytas om trombocytantal är $< 50 \times 10^9$ celler/l.
		ALC: Behandlingen ska avbrytas om ALC är $< 0,5 \times 10^9$ celler/l och kan sättas in igen när ALC överskrider detta värde. Behandlingen ska avbrytas om ett för lågt ALC bekräftas.
		ANC: Behandlingen ska avbrytas om ANC är $< 1 \times 10^9$ celler/l och kan sättas in igen när ANC återgår till över detta värde.
		Hb: Behandlingen ska avbrytas om Hb är $< 8$ g/dl och kan sättas in igen när Hb återgår till över detta värde.
Lipidparametrar	Före insättning av behandlingen, 4 veckor efter insättning och därefter enligt patientens risk för hjärt-kärlsjukdom och kliniska riktlinjer för hyperlipidemi.	Patienter ska övervakas enligt kliniska riktlinjer för hyperlipidemi.

### *Insättning av behandling*

Behandling ska inte sättas in hos patienter med ett trombocytal  $<150 \times 10^9$  celler/l, ett absolut lymfocytal (ALC)  $<0,5 \times 10^9$  celler/l, ett absolut neutrofiltal (ANC)  $<1,2 \times 10^9$  celler/l eller med ett hemoglobinvärde  $<10$  g/dl (se avsnitt 4.4).

### *Dosavbrott*

Om en patient utvecklar en allvarlig infektion, sepsis eller opportunistisk infektion ska dosavbrott övervägas tills infektionen är under kontroll (se avsnitt 4.4).

Doseringsavbrott är eventuellt nödvändigt för att hantera laboratorieavvikelser som beskrivs i tabell 1.

### *Missade doser*

Om en dos missas ska patienter uppmanas att ta dosen så snart som möjligt, såvida det inte är mindre än 12 timmar före nästa dos. I detta fall ska patienten inte ta den missade dosen. Därefter ska doseringen återupptas vid den ordinarie bestämda tiden.

### *Interaktioner*

Hos patienter som får både starka hämmare av CYP2C19 och måttliga hämmare av CYP2C9 eller endast starka hämmare av CYP2C19 (t.ex. fluvoxamin, flukonazol, fluoxetin och tiklopidin) ska den rekommenderade dosen minskas med hälften till 100 mg eller 50 mg en gång dagligen (se avsnitt 4.5).

Samtidigt behandling med måttliga eller starka inducerare av CYP2C19-/CYP2C9-enzymen (t.ex. rifampicin, apalutamid, efavirenz, enzalutamid, fenytoin) rekommenderas inte (se avsnitt 4.5).

Hos patienter som får syrahämmande medel (t.ex. antacida, protonpumpshämmare eller H<sub>2</sub>-receptorantagonister) bör en daglig dos om 200 mg abrocitinib övervägas (se avsnitt 4.5).

### Särskilda populationer

#### *Nedsatt njurfunktion*

Ingen dosjustering krävs hos patienter med lätt nedsatt njurfunktion, d.v.s. vid uppskattad glomerulär filtrationshastighet (eGFR) som är 60 till  $<90$  ml/min.

Hos patienter med måttligt nedsatt njurfunktion (eGFR 30 till  $<60$  ml/min) ska den rekommenderade dosen av abrocitinib halveras till 100 mg eller 50 mg en gång dagligen (se avsnitt 5.2).

Hos patienter med kraftigt nedsatt njurfunktion (eGFR  $<30$  ml/min) är 50 mg en gång dagligen den rekommenderade startdosen. Den maximala dagliga dosen är 100 mg (se avsnitt 5.2).

Abrocitinib har inte studerats hos patienter med terminal njursjukdom (ESRD) som står på dialys.

#### *Nedsatt leverfunktion*

Ingen dosjustering krävs för patienter med lätt (Child-Pugh klass A) eller måttligt (Child-Pugh klass B) nedsatt leverfunktion. Abrocitinib är kontraindicerat hos patienter med kraftigt nedsatt leverfunktion (Child-Pugh klass C) (se avsnitt 4.3).

#### *Äldre*

Rekommenderad startdos för patienter  $\geq 65$  år är 100 mg en gång dagligen (se avsnitt 4.4).

### *Pediatrisk population*

Säkerhet och effekt för Cibinqo för barn under 12 år har ännu inte fastställts. Inga data finns tillgängliga.

Cibinqo har studerats hos ungdomar i åldern 12 till under 18 år. Till följd av skelettfynd hos juvenila råttor (jämförbart med ett 3 månader gammalt spädbarn) (se avsnitt 5.3) behövs ytterligare långsiktiga data hos växande ungdomar för att kunna fastställa att nyttan överväger riskerna. De data som nu finns tillgängliga beskrivs i avsnitt 4.8, 5.1 och 5.2.

### Administreringssätt

Detta läkemedel ska tas oralt en gång dagligen med eller utan mat vid ungefär samma tid varje dag.

Hos patienter som upplever illamående kan illamåendet förbättras om tablettorna tas tillsammans med mat.

Tablettorna ska sväljas hela med vatten. Tablettorna ska inte delas, krossas eller tuggas eftersom dessa tillvägagångssätt inte har studerats i kliniska prövningar.

### **4.3 Kontraindikationer**

- Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.
- Aktiva allvarliga systemiska infektioner, inklusive tuberkulos (TB) (se avsnitt 4.4).
- Kraftigt nedsatt leverfunktion (se avsnitt 4.2).
- Gravitet och amning (se avsnitt 4.6).

### **4.4 Varningar och försiktighet**

#### Allvarliga infektioner

Allvarliga infektioner har rapporterats hos patienter som får abrocitinib. De vanligaste allvarliga infektionerna i kliniska studier var herpes simplex, herpes zoster och lunginflammation (se avsnitt 4.8).

Behandling ska inte påbörjas hos patienter med en aktiv allvarlig systemisk infektion (se avsnitt 4.3).

Innan behandling med abrocitinib påbörjas ska risk och nytta med behandlingen övervägas för patienter:

- med kronisk eller återkommande infektion
- som har exponerats för tuberkulos
- med en historia av allvarlig eller opportunistisk infektion
- som har vistats eller rest i områden med endemisk tuberkulos eller endemisk svampinfektion
- med underliggande tillstånd som kan göra dem mottagliga för infektion.

Patienter ska kontrolleras noggrant avseende utveckling av tecken och symtom på infektion under och efter behandling med abrocitinib. En patient som utvecklar en ny infektion under behandlingen ska omgående genomgå fullständiga diagnostiska undersökningar och lämplig antimikrobiell behandling ska sättas in. Patienten ska övervakas noggrant och behandlingen ska tillfälligt avbrytas om patienten inte svarar på standardbehandling.

#### *Tuberkulos*

Tuberkulos har observerats i kliniska studier med abrocitinib. Patienter ska screenas för tuberkulos innan behandlingen påbörjas och en årlig screening för patienter i områden med högendemisk tuberkulos ska övervägas. Abrocitinib ska inte ges till patienter med aktiv tuberkulos (se avsnitt 4.3).

För patienter med ny diagnos på latent tuberkulos eller tidigare obehandlad latent tuberkulos ska förebyggande behandling för latent tuberkulos påbörjas innan behandling med Cibiño sätts in.

#### Virusreakivering

Virusreakivering, inklusive reaktivering av herpesvirus (t.ex. herpes zoster, herpes simplex), har rapporterats i kliniska studier (se avsnitt 4.8). Andelen herpes zosterinfektioner var högre hos patienter som behandlades med 200 mg, var 65 år eller äldre, hade en anamnes på herpes zoster samt en bekräftad ALC  $<1 \times 10^9$  celler/l före händelsen, och patienter med svår atopisk dermatit vid baslinjen (se avsnitt 4.8). Om en patient utvecklar herpes zoster, ska tillfälligt avbrytande av behandlingen övervägas tills episoden har försvunnit.

Screening för virushepatit ska utföras i enlighet med kliniska riktlinjer innan behandling påbörjas och under behandling. Patienter med tecken på aktiv hepatit B- eller hepatit C-infektion (positiv hepatit C PCR) exkluderades från kliniska studier (se avsnitt 5.2). Patienter med testresultat som var negativt för hepatit B-tyt antigen, positivt för hepatit B-kärnantikroppar och positivt för hepatit B-tyt antikroppar, blev testade för hepatit B-virus-(HBV)-DNA. Patienter som hade HBV-DNA över den nedre kvantifieringsgränsen (LLQ) exkluderades. Patienter vars HBV-DNA var negativt eller lägre än LLQ kunde påbörja behandling och HBV-DNA övervakades hos dessa patienter. Om HBV-DNA upptäckts ska en hepatolog konsulteras.

#### Vaccination

Inga data finns tillgängliga om effekten av vaccination hos patienter som får abrocitinib. Användning av levande försvagat vaccin ska undvikas under eller omedelbart före behandlingen. Innan behandling med detta läkemedel påbörjas rekommenderas att patienten är vaccinerad enligt gällande vaccinationsriktlinjer, inklusive profylaktisk zoster-vaccination.

#### Trombotiska händelser inklusive lungemboli

Djup ventrombos (DVT) och lungemboli (PE) har rapporterats hos patienter som fått abrocitinib (se avsnitt 4.8). Abrocitinib ska användas med försiktighet hos patienter med hög risk för DVT/PE. Riskfaktorer som ska beaktas vid bedömning av patientens risk för DVT/PE inkluderar hög ålder, fetma, DVT/PE i anamnesen, protrombotisk sjukdom, användning av kombinerade hormonella preventivmedel eller hormonersättningsbehandling, patienter som genomgår större operationer eller förlängd immobilisering. Om kliniska kännetecken för DVT/PE uppstår ska behandlingen avbrytas och patienterna utvärderas omedelbart, följt av lämplig behandling.

#### Malignitet (inklusive icke-melanom hudcancer)

Maligniteter, inklusive icke-melanom hudcancer (NMSC), observerades i kliniska studier med abrocitinib. Kliniska data är otillräckliga för att bedöma det potentiella sambandet mellan exponering för abrocitinib och utvecklingen av maligniteter. Långsiktiga säkerhetsutvärderingar pågår.

Riskerna och nyttan med abrocitinib-behandling ska övervägas innan behandling påbörjas hos patienter med en känd malignitet, som inte är en framgångsrikt behandlad NMSC eller cervikalcancer *in situ*, och när man överväger att fortsätta behandlingen hos patienter som utvecklar malignitet. Regelbunden hudundersökning rekommenderas för patienter som har en ökad risk för hudcancer.

#### Hematologiska avvikelser

Bekräftad ALC  $<0,5 \times 10^9$  celler/l och trombocytantal  $<50 \times 10^9$  celler/l observerades hos färre än 0,5 % av patienterna i kliniska studier (se avsnitt 4.8). Behandling med abrocitinib ska inte sättas in hos patienter med trombocytantal  $<150 \times 10^9$  celler/l, ALC  $<0,5 \times 10^9$  celler/l, ANC  $<1,2 \times 10^9$  celler/l eller med hemoglobinvärde  $<10$  g/dl (se avsnitt 4.2). Fullständig blodstatus ska övervakas 4 veckor efter påbörjad behandling och därefter enligt rutinmässig patientvård (se tabell 1).

## Lipider

Dosberoende ökning av blodlipidparametrar rapporterades hos patienter som behandlades med abrocitinib jämfört med placebo (se avsnitt 4.8). Lipidparametrar ska bedömas ca 4 veckor efter insättning av behandling och därefter enligt patientens risk för hjärt-kärlsjukdom (se tabell 1). Effekten av dessa förhöjningar av lipidparametrar på kardiovaskulär morbiditet och mortalitet har inte fastställts. Patienter med onormala lipidparametrar ska övervakas och hanteras ytterligare enligt kliniska riktlinjer, på grund av kända kardiovaskulära risker förknippade med hyperlipidemi. Hos patienter med betydande kardiovaskulära riskfaktorer ska riskerna och nyttan med abrocitinib övervägas jämfört med andra tillgängliga behandlingar för atopisk dermatit. Om abrocitinib väljs, ska interventioner för att hantera lipidkoncentrationer genomföras enligt kliniska riktlinjer.

## Äldre

Säkerhetsprofilen som observerades hos äldre patienter liknade säkerhetsprofilen som observerades hos den vuxna populationen, med följande undantag: en större andel patienter 65 år eller äldre avbröt kliniska studier och var mer benägna att få allvarliga biverkningar jämfört med yngre patienter; patienter 65 år eller äldre var mer benägna att utveckla låga trombocyt- och ALC-värden; incidenstalet för herpes zoster hos patienter 65 år eller äldre var högre än hos yngre patienter (se avsnitt 4.8). Data för patienter över 75 år är begränsade.

## Immunosuppressiva tillstånd eller läkemedel

Patienter med immunbristsjukdomar eller en förstegradssläkting med en ärftlig immunbrist exkluderades från kliniska studier och ingen information om dessa patienter finns tillgänglig.

Kombination med biologiska immunmodulatorer, potenta immunosuppressiva medel såsom ciklosporin eller andra januskinas-(JAK)-hämmare, har inte studerats. Samtidig användning med abrocitinib rekommenderas inte eftersom risken för additiv immunosuppression inte kan uteslutas.

## Hjälpämnen

### *Laktosmonohydrat*

Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: galaktosintolerans, total laktasbrist eller glukos-galaktosmalabsorption.

### *Natrium*

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

## **4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

### Andra läkemedels potential att påverka abrocitinibs farmakokinetik

Abrocitinib metaboliseras huvudsakligen av enzymerna CYP2C19 och CYP2C9 och i mindre utsträckning av enzymerna CYP3A4 och CYP2B6. Abrocitinibs aktiva metaboliter utsöndras renalt och är substrat för organisk anjontransportör 3 (OAT3). Exponering av abrocitinib och/eller dess aktiva metaboliter kan därför påverkas av läkemedel som hämmar eller inducerar dessa enzymer och denna transportör. Dosjusteringar, i de fall de är lämpliga, beskrivs i avsnitt 4.2.

### Samtidig administrering med CYP2C19-/CYP2C9-hämmare

När 100 mg abrocitinib administrerades samtidigt som fluvoxamin (en stark CYP2C19- och måttlig CYP3A-hämmare) eller flukonazol (en stark CYP2C19-, måttlig CYP2C9- och CYP3A-hämmare) ökade exponeringsgraden av abrocitinibs aktiva fraktion (se avsnitt 5.2) med 91 % respektive 155 %, jämfört med administrering som ensamt läkemedel (se avsnitt 4.2).

### Samtidig administrering med CYP2C19-/CYP2C9-inducerare

Administrering av 200 mg abrocitinib efter flera doser rifampicin, en stark inducerare av CYP-enzym, ledde till en minskning av exponeringen för den aktiva fraktionen av abrocitinib med ca 56 % (se avsnitt 4.2).

### Samtidig administrering med OAT3-hämmare

När abrocitinib 200 mg administrerades samtidigt som probenecid, en OAT3-hämmare, ökade exponeringen för den aktiva fraktionen av abrocitinib med ca 66 %. Detta är inte kliniskt signifikant och en dosjustering behövs inte.

### Samtidig administrering med produkter som ökar gastriskt pH

När abrocitinib 200 mg administrerades samtidigt som famotidin 40 mg, en H<sub>2</sub>-receptorantagonist, minskade den aktiva fraktionen av abrocitinib med ca 35 %. Effekten av att höja gastriskt pH med antacida eller protonpumpshämmare (omeprazol) på abrocitinibs farmakokinetik har inte studerats och kan bli på ett liknande sätt som observerats med famotidin. En högre daglig dos om 200 mg bör övervägas hos patienter som samtidigt behandlas med produkter som ökar gastriskt pH, eftersom dessa kan minska effekten av abrocitinib.

### Abrocitinibs potential att påverka andra läkemedels farmakokinetik

Inga kliniskt signifikanta effekter av abrocitinib observerades i interaktionsstudier med orala preventivmedel (t.ex. etinylestradiol/levonorgestrel).

*In vitro* är abrocitinib en hämmare av P-glykoprotein (P-gp). Samtidig administrering av dabigatranetexilat (ett P-gp-substrat) och en engångsdos på 200 mg abrocitinib ökade AUC<sub>inf</sub> och C<sub>max</sub> för dabigatran med ca 53 % respektive 40 %, jämfört med administrering som ensamt läkemedel. Försiktighet ska iaktas vid samtidig användning av abrocitinib och dabigatran. Effekten av abrocitinib på andra P-gp-substrats farmakokinetik har inte utvärderats. Försiktighet ska iaktas eftersom nivåerna av P-gp-substrat med ett smalt terapeutiskt fönster, såsom digoxin, kan öka.

*In vitro* är abrocitinib en hämmare av CYP2C19. Samtidig administrering av 200 mg abrocitinib en gång dagligen och en engångsdos på 10 mg omeprazol ökade AUC<sub>inf</sub> och C<sub>max</sub> för omeprazol med ungefär 189 % respektive 134 %, vilket indikerar att abrocitinib är en måttlig hämmare av CYP2C19. Försiktighet ska iaktas när abrocitinib används samtidigt som läkemedel med ett smalt terapeutiskt fönster som primärt metaboliseras av CYP2C19 (t.ex. S-mefenytin och klopidogrel). Dosjusteringar kan krävas för andra läkemedel som primärt metaboliseras av CYP2C19 i enlighet med deras produktinformation (t.ex. citalopram, klobazam, escitalopram och selumetinib).

Samtidig administrering av 200 mg abrocitinib en gång dagligen och en engångsdos på 100 mg koffein ökade AUC<sub>inf</sub> för koffein med 40 % men hade ingen effekt på C<sub>max</sub>, vilket indikerar att abrocitinib är en mild hämmare av CYP1A2. Ingen generell dosjustering kan rekommenderas.

## **4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

### Kvinnor i fertil ålder

Kvinnor i fertil ålder ska rekommenderas att använda en effektiv preventivmetod under behandlingen och i 1 månad efter den sista dosen av Cibinqo. Graviditetsplanering och prevention för kvinnor i fertil ålder ska uppmuntras.

### Graviditet

Det finns inga eller en begränsad mängd data från användning av abrocitinib hos gravida kvinnor. Djurstudier har visat reproduktionstoxikologiska effekter. Abrocitinib har visats orsaka embryofetal



dödlighet hos dräktiga råttor och kaniner, skelettvariationer hos foster hos dräktiga råttor och kaniner samt påverka förlossning och peri-/postnatal utveckling hos råttor (se avsnitt 5.3). Cibinqo är kontraindicerat under graviditet (se avsnitt 4.3).

### Amning

Det finns inga data om förekomsten av abrocitinib i bröstmjölks, påverkan på ammade barn eller effekter på mjölkproduktion. Abrocitinib utsöndrades i mjölk hos digivande råttor. En risk för nyfödda/spädbarn kan inte uteslutas och Cibinqo är kontraindicerat under amning (se avsnitt 4.3).

### Fertilitet

Baserat på resultaten hos råttor kan oral administrering av Cibinqo leda till tillfälligt nedsatt fertilitet hos fertila kvinnor. Effekterna på fertilitet hos honråttor var reversibla 1 månad efter avslutad oral administrering av abrocitinib (se avsnitt 5.3).

## **4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Cibinqo har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

## **4.8 Biverkningar**

### Sammanfattning av säkerhetsprofilen

De vanligaste rapporterade biverkningarna är illamående (15,1 %), huvudvärk (7,9 %), akne (4,8 %), herpes simplex (4,2 %), ökat kreatinfosfokinas i blodet (3,8 %), kräkningar (3,5 %), yrsel (3,4 %) och smärta i övre delen av buken (2,2 %). De vanligaste allvarliga biverkningarna är infektioner (0,3 %) (se avsnitt 4.4).

### Lista över biverkningar i tabellform

Totalt 3 582 patienter behandlades med abrocitinib i kliniska studier av atopisk dermatit. Bland dessa behandlades 2 784 patienter (motsvarande 3 006 patientårs exponering) med fasta doseringsregimer av abrocitinib med antingen 100 mg (1 023 patienter) eller 200 mg (1 761 patienter). 1 451 patienter med minst 48 veckors exponering deltog. Fem placebokontrollerade studier integrerades (703 patienter som fick 100 mg en gång dagligen, 684 patienter som fick 200 mg en gång dagligen och 438 patienter som fick placebo) för att utvärdera säkerheten hos abrocitinib jämfört med placebo i upp till 16 veckor.

I tabell 2 anges biverkningar som observerats i kliniska studier av atopisk dermatit, redovisade efter organsystemklass och frekvens med användning av följande kategorier: mycket vanliga ( $\geq 1/10$ ), vanliga ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), mindre vanliga ( $\geq 1/1\ 000$ ,  $< 1/100$ ), sällsynta ( $\geq 1/10\ 000$ ,  $< 1/1\ 000$ ), mycket sällsynta ( $< 1/10\ 000$ ). Inom varje frekvensgrupp presenteras biverkningar i fallande allvarlighetsgrad.

**Tabell 2. Biverkningar**

Organsystemklass	Mycket vanliga	Vanliga	Mindre vanliga
Infektioner och infestationer		Herpes simplex <sup>a</sup> Herpes zoster <sup>b</sup>	Lunginflammation
Blodet och lymfsystemet			Trombocytopeni Lymfopeni
Metabolism och nutrition			Hyperlipidemi <sup>c</sup>
Centrala och perifera nervsystemet		Huvudvärk Yrsel	
Blodkärl			Trombotiska händelser, inklusive lungemboli <sup>d</sup>
Magtarmkanalen	Illamående	Kräkningar Smärta i övre delen av buken	
Hud och subkutan vävnad		Akne	
Undersökningar		Förhöjt kreatinfosfokinas > 5 × ULN <sup>e</sup>	

a. Herpes simplex inkluderar oral herpes, oftalmisk herpes simplex, genital herpes och herpesdermatit.

b. Herpes zoster inkluderar oftalmisk herpes zoster.

c. Hyperlipidemi inkluderar dyslipidemi och hyperkolesterolemi.

d. Trombotiska händelser inkluderar djup ventrombos.

e. Inkluderar förändringar som upptäckts under laboratorieövervakning (se text nedan).

### Beskrivning av utvalda biverkningar

#### *Infektioner*

I placebokontrollerade studier, i upp till 16 veckor, har infektioner rapporterats hos 27,4 % av patienterna som behandlades med placebo och hos 34,9 % respektive 34,8 % av patienterna som behandlades med abrocitinib 100 mg respektive 200 mg. De flesta infektionerna var lindriga till måttliga. Andelen patienter som rapporterade infektionsrelaterade biverkningar i grupperna 200 mg och 100 mg, jämfört med placebo, var herpes simplex (4,2 % och 2,8 % jämfört med 1,4 %), herpes zoster (1,2 % och 0,6 % jämfört med 0 %), lunginflammation (0,1 % och 0,1 % jämfört med 0 %). Herpes simplex var vanligare hos patienter med herpes simplex eller eczema herpeticum i anamnesen. De flesta herpes zosterhändelserna engagerade ett enda dermatom och var inte allvarliga. De flesta opportunistiska infektionerna var fall av herpes zoster (0,61 per 100 patientår i gruppen som fick abrocitinib 100 mg och 1,23 per 100 patientår i gruppen som fick abrocitinib 200 mg), varav de flesta var icke-allvarliga multidermatomala kutana infektioner. Bland alla patienter som behandlats i kliniska studier med fasta doseringsregimer av antingen 100 mg eller 200 mg abrocitinib, inklusive den långsiktiga förlängningsstudien, var incidensen av herpes zoster hos patienter som behandlades med abrocitinib 200 mg (4,83 per 100 patientår) högre än hos patienter som behandlades med 100 mg (2,39 per 100 patientår). Incidensen av herpes zoster var högre även hos patienter som var över 65 år eller äldre (HR 3,68), patienter med anamnes på herpes zoster (HR 3,61), patienter med svår atopisk dermatit vid baslinjen (HR 1,28) och en bekräftad ALC <math>1,0 \times 10^9</math> celler/l före herpes zosterhändelsen (HR 1,84) (se avsnitt 4.4).

I placebokontrollerade studier, i upp till 16 veckor, var frekvensen av allvarliga infektioner 1,81 per 100 patientår hos patienter som behandlades med placebo, 3,32 per 100 patientår hos patienter som behandlades med 100 mg, och 1,12 per 100 patientår hos patienter som behandlades med 200 mg. Bland alla patienter som behandlades i kliniska studier med fasta doseringsregimer av antingen 100 mg eller 200 mg abrocitinib, inklusive den långsiktiga förlängningsstudien, var frekvensen av allvarliga infektioner 2,43 per 100 patientår hos patienter som behandlades med 100 mg och 2,46 per 100 patientår hos patienter som behandlades med 200 mg. De vanligaste rapporterade allvarliga infektionerna var herpes simplex, herpes zoster och lunginflammation (se avsnitt 4.4).

### *Trombotiska händelser, inklusive lungemboli*

Bland alla patienter som behandlades i kliniska studier med fasta doseringsregimer av antingen 100 mg eller 200 mg abrocitinib, inklusive i den långsiktiga förlängningsstudien, var frekvensen av PE 0,17 per 100 patientår för 200 mg och 0,08 per 100 patientår för 100 mg. Frekvensen av DVT var 0,11 per 100 patientår i 200 mg-gruppen och 0 per 100 patientår i 100 mg-gruppen (se avsnitt 4.4).

### *Trombocytopeni*

I placebokontrollerade studier, i upp till 16 veckor, var behandlingen associerad med en dosrelaterad minskning av trombocytvärdet. Maximal effekt på trombocyter observerades inom 4 veckor, varefter trombocytvärdet återgick till baslinjen trots fortsatt behandling. Bekräftat trombocytvärde på  $<50 \times 10^9$  celler/l rapporterades hos 0,1 % av patienterna som exponerades för 200 mg och hos 0 patienter som behandlades med 100 mg eller placebo. Bland alla patienter som behandlades i kliniska studier med fasta doseringsregimer av antingen 100 mg eller 200 mg abrocitinib, inklusive i den långsiktiga förlängningsstudien, var frekvensen av bekräftade trombocytvärden på  $<50 \times 10^9$  celler/l 0,17 per 100 patientår för 200 mg och 0 per 100 patientår för 100 mg, vilket främst inträffade vid vecka 4. Patienterna som var 65 år eller äldre hade en högre frekvens av trombocytantal  $<75 \times 10^9$  celler/l (se avsnitt 4.4).

### *Lymfopeni*

I placebokontrollerade studier, i upp till 16 veckor, förekom bekräftad ALC  $<0,5 \times 10^9$  celler/l hos 0,3 % av patienterna som behandlades med 200 mg och 0 % av patienterna som behandlades med 100 mg eller placebo. Båda fallen inträffade under de första 4 veckorna av exponering. Bland alla patienter som behandlades i kliniska studier med fasta doseringsregimer av antingen 100 mg eller 200 mg abrocitinib, inklusive i den långsiktiga förlängningsstudien, var frekvensen av bekräftad ALC  $<0,5 \times 10^9$  celler/l 0,56 per 100 patientår för 200 mg och 0 per 100 patientår för 100 mg. Den högsta frekvensen observerades hos patienter som var 65 år eller äldre (se avsnitt 4.4).

### *Lipidförhöjningar*

I placebokontrollerade studier, i upp till 16 veckor, skedde en dosrelaterad ökning av lipoproteinkolesterol med låg densitet (LDL-kolesterol), totalt kolesterol och lipoproteinkolesterol med hög densitet (HDL-kolesterol) jämfört med placebo vid vecka 4, vilka förblev förhöjda till och med det sista besöket under behandlingsperioden. Det fanns ingen förändring av betydelse i kvoten LDL/HDL hos patienter som behandlades med abrocitinib jämfört med patienter som fick placebo. Händelser relaterade till hyperlipidemi inträffade hos 0,4 % av patienterna som exponerades för abrocitinib 100 mg, 0,6 % av patienterna som exponerades för 200 mg och 0 % av patienterna som exponerades för placebo (se avsnitt 4.4).

### *Höjningar av kreatinfosfokinas (CPK)*

I placebokontrollerade studier, i upp till 16 veckor, förekom signifikanta öknningar av CPK-värden ( $>5 \times$  ULN) hos 1,8 % av patienterna som behandlades med placebo, 1,8 % av patienterna som behandlades med 100 mg respektive 3,8 % av patienterna som behandlades med 200 mg abrocitinib. De flesta öknningar var övergående och ingen ledde till utsättning.

### *Illamående*

I placebokontrollerade studier, i upp till 16 veckor, rapporterades illamående hos 1,8 % av patienterna som behandlades med placebo och hos 6,3 % respektive 15,1 % av patienterna som behandlades med 100 mg respektive 200 mg. Utsättning på grund av illamående inträffade hos 0,4 % av patienterna som behandlades med abrocitinib. Bland patienter med illamående upplevde 63,5 % av patienterna illamående under den första behandlingsveckan. Mediantiden för illamående var 15 dagar. De flesta fallen var av lindrig eller måttlig svårighetsgrad.

### Pediatrik population

Totalt 635 ungdomar (i åldern 12 till under 18 år) behandlades med abrocitinib i kliniska studier av atopisk dermatit motsvarande 851,5 patientår i exponering. Säkerhetsprofilen som observerades hos ungdomar i kliniska studier av atopisk dermatit liknade säkerhetsprofilen som observerades hos den vuxna populationen.

## Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via det nationella rapporteringssystemet listat i bilaga V.

### **4.9 Överdoser**

Cibinco administrerades i kliniska studier i upp till en oral enkeldos på 800 mg och 400 mg dagligen i 28 dagar. Biverkningarna var jämförbara med de biverkningar som observerades vid lägre doser och inga specifika toxiciteter identifierades. Vid fall av överdosering rekommenderas att patienten övervakas avseende tecken och symtom på biverkningar (se avsnitt 4.8). Behandlingen ska vara symtomatisk och understödande. Det finns ingen särskild antidot vid överdosering med detta läkemedel.

Farmakokinetiska data upp till och med en oral enkeldos på 800 mg hos friska, vuxna försökspersoner indikerar att mer än 90 % av den administrerade dosen förväntas elimineras inom 48 timmar.

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Övriga dermatologiska medel, medel vid dermatit, exkl. kortikosteroider; ATC-kod: D11AH08

#### Verkningsmekanism

Abrocitinib är en januskinas (JAK) 1-hämmare. Januskinaser är intracellulära enzymer som aktiverar signaler som kommer från interaktioner mellan cytokin eller tillväxtfaktorreceptorer på cellmembranet för att i slutändan påverka cellulära processer i hematopoesen och immuncellsfunktionen. JAK fosforylerar och aktiverar STAT (Signal Transducers and Activators of Transcription)-transkriptionsfaktorer som modulerar intracellulär aktivitet inklusive genuttryck. Hämmning av JAK1 modulerar signalvägarna genom att förhindra fosforylering och aktivering av STAT.

I biokemiska analyser har abrocitinib hämmarselektivitet för JAK1 jämfört med de andra 3 JAK-isoformerna JAK2 (28-faldigt), JAK3 (>340-faldigt) och tyrosinkinase 2 (TYK2, 43-faldigt). I cellulära miljöer hämmas företrädesvis cytokininducerad STAT-fosforylering genom signalpar som involverar JAK1 och i lägre grad signalering via JAK2/JAK2- eller JAK2/TYK2-par. Vilken betydelse selektiv enzymatisk hämmning av specifika JAK-enzym har för den kliniska effekten är för närvarande inte känd.

#### Farmakodynamisk effekt

##### *Kliniska biomarkörer*

Behandling med abrocitinib var förknippad med dosberoende minskning av serumbiomarkörer för inflammation vid atopisk dermatit (interleukin-31 [IL-31], interleukin-22 [IL-22], eosinofilvärde och tymus- och aktiveringsreglerad kemokin [TARC]), JAK1-signalering (antalet naturliga mördarceller [NK] och interferon-gamma-inducerat protein 10 [IP-10]) eller båda (högekänsligt C-reaktivt protein [hsCRP]). Dessa förändringar var reversibla efter att behandlingen satts ut.

Genomsnittligt absolut lymfocytvärde ökade 2 veckor efter påbörjad behandling med abrocitinib och återgick till baslinjen vid behandlingsmånad 9. De flesta patienter bibehöll ett ALC inom referensområdet. Behandling med abrocitinib var förknippad med en dosrelaterad ökning av B-cellsvärden och en dosrelaterad minskning av NK-cellsvärden. Den kliniska betydelsen av dessa förändringar i B-cells- och NK-cellsvärden är okänd.

#### *Hjärtelektrofysiologi*

Effekten av abrocitinib på QTc-intervallet undersöktes hos patienter som fick en supratherapeutisk enkeldos av 600 mg abrocitinib i en placebokontrollerad och positivt kontrollerad grundlig QT-studie. En koncentrationsberoende QTc-förlängande effekt av abrocitinib sågs. Genomsnittet (90 % konfidensintervall) för ökningen av QTc-intervallet var 6,0 (4,52; 7,49) msek, vilket indikerar avsaknad av en kliniskt relevant effekt av abrocitinib på QTc-intervallet vid den testade dosen.

#### Klinisk effekt och säkerhet

Effekt och säkerhet för abrocitinib som monoterapi och i kombination med bakgrundsbehandling med topikala läkemedel under 12–16 veckor utvärderades hos 1 616 patienter i 3 randomiserade dubbelblinda placebokontrollerade pivotala fas 3-studier (MONO-1, MONO-2 och COMPARE). Dessutom utvärderades effekt och säkerhet för abrocitinib i monoterapi under 52 veckor (med möjlighet till ”vid behov”-behandling hos patienter med recidiv) hos 1 233 patienter i en dubbelblind placebokontrollerad induktionsstudie i fas 3 med randomiserat behandlingsavbrott (REGIMEN). Patienterna i dessa 4 studier var 12 år eller äldre och hade måttlig till svår atopisk dermatit, definierad som  $\geq 3$  poäng i Investigator’s Global Assessment (IGA),  $\geq 16$  poäng i Eczema Area and Severity Index (EASI),  $\geq 10$  % BSA-engagemang och  $\geq 4$  på Peak Pruritus Numerical Rating Scale (PP-NRS) vid baslinjen före randomisering. Patienter som tidigare hade haft otillräckligt svar eller för vilka topikala behandlingar inte var medicinskt tillrädliga, eller som hade fått systemisk behandling kunde inkluderas. Alla patienter som slutförde huvudstudierna kunde delta i den långsiktiga förlängningsstudien EXTEND.

#### *Egenskaper vid baslinjen*

I alla behandlingsgrupper i de placebokontrollerade studierna (MONO-1, MONO-2, COMPARE) och den öppna induktionsstudien med randomiserat behandlingsavbrott (REGIMEN) var 41,4 % till 51,1 % kvinnor, 59,3 % till 77,8 % var kaukasiska, 15,0 % till 33,0 % var asiatiska, 4,1 % till 8,3 % hade afrikansk härkomst och genomsnittlig ålder var 32,1 till 37,7 år. Totalt 134 patienter i åldern 65 år eller äldre deltog i dessa studier. I dessa studier hade 32,2 % till 40,8 % en IGA vid baslinjen på 4 (svår atopisk dermatit) och 41,4 % till 59,5 % av patienterna hade tidigare fått systemisk behandling för atopisk dermatit. Genomsnittlig EASI-poäng vid baslinjen varierade från 28,5 till 30,9, PP-NRS vid baslinjen varierade från 7,0 till 7,3 och Dermatology Life Quality Index (DLQI) vid baslinjen varierade från 14,4 till 16,0.

#### *Kliniskt svar*

##### Studier med 12 veckors monoterapi (MONO-1, MONO-2) och 16 veckors kombinationsbehandling (COMPARE)

Jämfört med placebo uppnådde en signifikant större andel av patienterna båda primära effektmåten IGA 0 eller 1 och/eller EASI-75 med 100 mg eller 200 mg abrocitinib en gång dagligen vid vecka 12 eller vecka 16 (se tabell 3 och tabell 4).

Jämfört med placebo uppnådde en signifikant större andel patienter en förbättring med minst 4 poäng på PP-NRS med 100 mg eller 200 mg abrocitinib en gång dagligen. Denna förbättring observerades redan vid vecka 2 och kvarstod fram till vecka 12 (figur 1).

I COMPARE-studien visades att 200 mg abrocitinib var bättre än dupilumab vid vecka 2 för andelen patienter som uppnådde en förbättring av PP-NRS med minst 4 poäng och signifikant bättre svar på klåda så tidigt som dag 4 efter den första dosen.

Behandlingseffekter i undergrupper (t.ex. vikt, ålder, kön, etnisk tillhörighet och tidigare systemisk immunsuppressiv behandling) i MONO-1, MONO-2 och COMPARE överensstämde med resultaten i den totala studiepopulationen.

**Tabell 3. Effektnytt för abrocitinib som monoterapi vid vecka 12**

	MONO-1 <sup>d</sup>			MONO-2 <sup>d</sup>		
	Vecka 12			Vecka 12		
	Abrocitinib som monoterapi		Placebo N = 77	Abrocitinib som monoterapi		Placebo N = 78
	200 mg en gång dagligen N = 154	100 mg en gång dagligen N = 156		200 mg en gång dagligen N = 155	100 mg en gång dagligen N = 158	
<b>Procent med behandlingssvar (95 % KI)</b>						
IGA 0 eller 1 <sup>a</sup>	43,8 <sup>e</sup> (35,9; 51,7)	23,7 <sup>e</sup> (17,0; 30,4)	7,9 (1,8; 14,0)	38,1 <sup>e</sup> (30,4; 45,7)	28,4 <sup>e</sup> (21,3; 35,5)	9,1 (2,7; 15,5)
EASI-75 <sup>b</sup>	62,7 <sup>e</sup> (55,1; 70,4)	39,7 <sup>e</sup> (32,1; 47,4)	11,8 (4,6; 19,1)	61,0 <sup>e</sup> (53,3; 68,7)	44,5 <sup>e</sup> (36,7; 52,3)	10,4 (3,6; 17,2)
PP-NRS4 <sup>c</sup>	57,2 <sup>e</sup> (48,8; 65,6)	37,7 <sup>e</sup> (29,2; 46,3)	15,3 (6,6; 24,0)	55,3 <sup>e</sup> (47,2; 63,5)	45,2 <sup>e</sup> (37,1; 53,3)	11,5 (4,1; 19,0)

Förkortningar: KI = konfidensintervall; EASI = Eczema Area and Severity Index; IGA = Investigator Global Assessment; N = antalet randomiserade patienter; PP-NRS = Peak Pruritus Numerical Rating Scale.

- Patienter med behandlingssvar enligt IGA var patienter med IGA-poängen utläkt (0) eller nästan utläkt (1) (på en 5-poängsskala) och en minskning från baslinjen med  $\geq 2$  poäng.
- Patienter med behandlingssvar enligt EASI-75 var patienter med  $\geq 75$  % förbättring av EASI från baslinjen.
- Patienter med behandlingssvar enligt PP-NRS4 var patienter med  $\geq 4$  poängs förbättring på PP-NRS från baslinjen.
- Abrocitinib använt som monoterapi.
- Statistiskt signifikant med justering för multiplicitet kontra placebo.

**Tabell 4. Effektnytt för abrocitinib i kombination med topikal behandling vid vecka 12 och vecka 16**

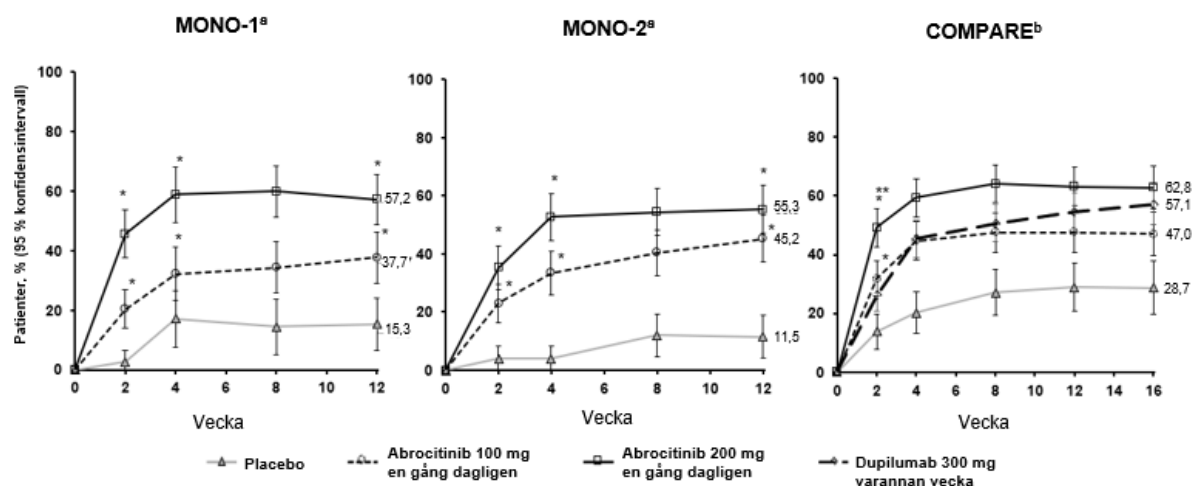
	COMPARE <sup>d</sup>							
	Vecka 12				Vecka 16			
	Abrocitinib + topikala medel		Placebo + topikala medel N = 131	DUP + topikala medel N = 243	Abrocitinib + topikala medel		Placebo + topikala medel N = 131	DUP + topikal medel N = 243
	200 mg en gång dagligen N = 226	100 mg en gång dagligen N = 238			200 mg en gång dagligen N = 226	100 mg en gång dagligen N = 238		
<b>Procent med behandlingssvar (95 % KI)</b>								
IGA 0 eller 1 <sup>a</sup>	48,4 <sup>e</sup> (41,8; 55,0)	36,6 <sup>e</sup> (30,4; 42,8)	14,0 (8,0; 19,9)	36,5 (30,4; 42,6)	47,5 <sup>e</sup> (40,9; 54,1)	34,8 <sup>e</sup> (28,6; 40,9)	38,8 (32,5; 45,1)	
EASI-75 <sup>b</sup>	70,3 <sup>e</sup> (64,3; 76,4)	58,7 <sup>e</sup> (52,4; 65,0)	27,1 (19,5; 34,8)	58,1 (51,9; 64,3)	71,0 <sup>e</sup> (65,1; 77,0)	60,3 <sup>e</sup> (53,9; 66,6)	65,5 (59,4; 71,6)	
PP-NRS4 <sup>c</sup>	63,1 (56,7; 69,6)	47,5 (40,9; 54,1)	28,9 (20,8; 37,0)	54,5 (47,9; 61,0)	62,8 (55,6; 70,0)	47,0 (39,5; 54,6)	57,1 (50,1; 64,2)	

Förkortningar: KI = konfidensintervall; DUP = dupilumab; EASI = Eczema Area and Severity Index; IGA = Investigator Global Assessment; N = antalet randomiserade patienter; PP-NRS = Peak Pruritus Numerical Rating Scale.

- Patienter med behandlingssvar enligt IGA var patienter med IGA-poängen utläkt (0) eller nästan utläkt (1) (på en 5-poängsskala) och en minskning från baslinjen med  $\geq 2$  poäng.
- Patienter med behandlingssvar enligt EASI-75 var patienter med  $\geq 75$  % förbättring av EASI från baslinjen.
- Patienter med behandlingssvar enligt PP-NRS4 var patienter med  $\geq 4$  poängs förbättring på PP-NRS från baslinjen.
- Abrocitinib som använts i kombination med topikal behandling.
- Statistiskt signifikant med justering för multiplicitet kontra placebo.

Andelen patienter som uppnådde PP-NRS4 över tid i studierna MONO-1, MONO-2 och COMPARE, visas i figur 1.

**Figur 1. Andelen patienter som uppnådde PP-NRS4 över tid i MONO-1, MONO-2 och COMPARE**



Förkortningar: PP-NRS = Peak Pruritus Numerical Rating Scale.

PP-NRS4-responders var patienter med  $\geq 4$  poängs förbättring av PP-NRS från baslinjen.

a. Abrocitinib använt som monoterapi.

b. Abrocitinib använt i kombination med medicinsk topikal behandling.

\* Statistiskt signifikant med justering för multiplicitet kontra placebo.

\*\* Statistiskt signifikant med justering för multiplicitet kontra dupilumab.

#### Hälsorelaterade resultat

I båda monoterapistudierna (MONO-1 och MONO-2) och i kombinationsterapistudien (COMPARE) förbättrade abrocitinib signifikant patientrapporterade resultat, inklusive klåda, sömn (SCORAD Sleep VAS), AD-symtom (POEM), livskvalitet (DLQI) och symtom på ångest och depression (HADS) som inte var korrigerade för multiplicitet, vid vecka 12 jämfört med placebo (se tabell 5).

**Tabell 5. Patientrapporterade resultat av monoterapi med abrocitinib och i kombination med topikal behandling vid vecka 12**

	Monoterapi						Kombinationsterapi		
	MONO-1			MONO-2			COMPARE		
	200 mg en gång dagligen	100 mg en gång dagligen	Placebo	200 mg en gång dagligen	100 mg en gång dagligen	Placebo	200 mg en gång dagligen + topikala medel	100 mg en gång dagligen + topikala medel	Placebo + topikala medel
<b>N</b>	<b>154</b>	<b>156</b>	<b>77</b>	<b>155</b>	<b>158</b>	<b>78</b>	<b>226</b>	<b>238</b>	<b>131</b>
SCORAD Sleep VAS, förändring från baslinjen (95 % KI)	-3,7* (-4,2; -3,3)	-2,9* (-3,4; -2,5)	-1,6 (-2,2; -1,0)	-3,8* (-4,2; -3,4)	-3,0* (-3,4; -2,6)	-2,1 (-2,7; -1,5)	-4,6* (-4,9; -4,3)	-3,7* (-4,0; -3,4)	-2,4 (-2,8; -2,0)
DLQI $\geq$ 4 poängs förbättring, andel responders (%)	72,6 %*	67,2 %*	43,6 %	78,1 %*	73,3 %*	32,3 %	86,4 %*	74,7 %*	56,5 %
POEM, förändring från baslinjen (95 % KI)	-10,6* (-11,8; -9,4)	-6,8* (-8,0; -5,6)	-3,7 (-5,5; -1,9)	-11,0* (-12,1; -9,8)	-8,7* (-9,9; -7,5)	-3,6 (-5,3; -1,9)	-12,6* (-13,6; -11,7)	-9,6* (-10,5; -8,6)	-5,1 (-6,3; -3,9)
HADS Anxiety, förändring från baslinjen (95 % KI)	-2,1* (-2,5; -1,6)	-1,6 (-2,0; -1,1)	-1,0 (-1,7; -0,4)	-1,7* (-2,2; -1,2)	-1,6* (-2,1; -1,1)	-0,6 (-1,3; 0,2)	-1,6* (-2,0; -1,2)	-1,2* (-1,5; -0,8)	-0,4 (-0,9; 0,1)
HADS Depression, förändring från baslinjen (95 % KI)	-1,8* (-2,2; -1,4)	-1,4* (-1,8; -0,9)	-0,2 (-0,8; 0,4)	-1,4* (-1,8; -1,0)	-1,0* (-1,5; -0,6)	0,3 (-0,3; 0,9)	-1,6* (-1,9; -1,2)	-1,3* (-1,6; -0,9)	-0,3 (-0,7; 0,2)

KI = konfidensintervall; DLQI= Dermatology Life Quality Index; HADS=Hospital Anxiety and Depression Scale; N = antal randomiserade patienter; POEM=Patient-Oriented Eczema Measure; SCORAD=SCORing for AD; VAS = visuell analog skala

\*Statistiskt signifikant utan justering för multiplicitet

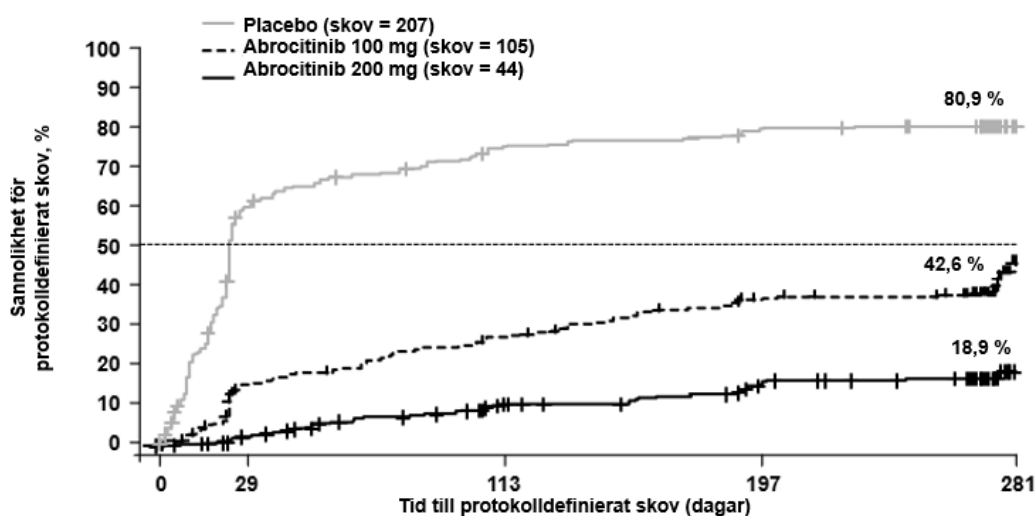
#### Öppen induktionsstudie med randomiserat behandlingsavbrott (REGIMEN)

Totalt 1 233 patienter fick öppet abrocitinib 200 mg en gång dagligen under den inledande fasen på 12 veckor. Av dessa patienter uppfyllde 798 patienter (64,7 %) kriterierna för behandlingssvar (definierade som att uppnå IGA-[0 eller 1]-svar och EASI-75) och randomiserades till placebo (267 patienter), 100 mg abrocitinib en gång dagligen (265 patienter) eller 200 mg abrocitinib en gång dagligen (266 patienter).

Kontinuerlig behandling (200 mg kontinuerlig) och induktions- och underhållsbehandling (200 mg i 12 veckor följt av 100 mg) förhindrade skov med 81,1 % respektive 57,4 % sannolikhet, jämfört med 19,1 % av patienterna som avbröt behandlingen (som randomiserats till placebo) efter 12 veckors induktion. 351 patienter, inklusive 16,2 % patienter som tog 200 mg abrocitinib, 39,2 % patienter som tog 100 mg abrocitinib och 76,4 % placebopatienter, fick "vid behov"-behandling med 200 mg abrocitinib i kombination med topikal behandling.



Figur 2. Tid till protokolldefinerat skov



Abrocitinib använt som monoterapi.

Protokolldefinerat skov = En förlust på minst 50 % av EASI-svaret vid vecka 12 och en IGA-poäng på 2 eller högre. Multiplicitetskontrollerad p <0,0001 200 mg jämfört med placebo; 100 mg jämfört med placebo; 200 mg jämfört med 100 mg.

### Långtidseffekt

Tillämpliga patienter, som fullföljde hela behandlingsperioden i en kvalificerande huvudstudie (t.ex. MONO-1, MONO-2, COMPARE, REGIMEN), övervägdes för rekrytering till den långsiktiga förlängningsstudien EXTEND. I EXTEND fick patienter abrocitinib med eller utan bakgrundsbehandling med topikala läkemedel. Patienter som tidigare randomiserats till 100 mg eller 200 mg läkemedel en gång om dagen i huvudstudierna, fortsatte med samma dos i EXTEND som i huvudstudien. I EXTEND fick patienter dubbelblind behandling tills huvudstudien avslutats, varefter patienterna fick enkelblindad behandling (den tilldelade behandlingen avslöjades för prövarna men inte för patienterna).

Bland patienterna som uppnådde behandlingssvar efter 12 veckors behandling och påbörjade EXTEND bibehöll majoriteten av patienterna sitt svar vid vecka 96 med kumulativ behandling för båda doserna abrocitinib (64 % och 72 % för IGA-(0 eller 1)-svar, 87 % och 90 % för EASI-75 och 75 % och 80 % för PP-NRS4 med 100 mg en gång dagligen respektive 200 mg en gång dagligen).

Bland patienterna som inte uppnådde svar efter 12 veckors behandling och påbörjade EXTEND fick en andel av patienterna svar med sen debut vid vecka 24 (från baslinjen) med kontinuerlig behandling med abrocitinib (25 % och 29 % för IGA-(0 eller 1)-svar, och 50 % och 57 % för EASI-75 med 100 mg en gång dagligen respektive 200 mg en gång dagligen). Det var mer sannolikt att patienter som uppnådde partiellt svar vid vecka 12 uppnådde behandlingsnytta vid vecka 24 än att patienter utan svar vid vecka 12 gjorde det.

Patienter som fick dupilumab i COMPARE-studien och därefter påbörjade EXTEND randomiserades till antingen 100 mg eller 200 mg abrocitinib en gång dagligen när de påbörjade EXTEND. Bland de som inte svarade på dupilumab uppnådde en betydande andel av patienterna svar 12 veckor efter byte till abrocitinib (34 % och 47 % för IGA-(0 eller 1)-svar, samt 68 % och 80 % för EASI-75 med 100 mg en gång dagligen respektive 200 mg en gång dagligen).

### Pediatrik population

Europeiska läkemedelsmyndigheten har senarelagt kravet att skicka in studieresultat för abrocitinib för en eller flera grupper av den pediatrika populationen för behandling av atopisk dermatit (information om pediatrik användning finns i avsnitt 4.2).

Effekt och säkerhet för abrocitinib som monoterapi utvärderades i 2 randomiserade dubbelblinda placebokontrollerade fas 3-studier (MONO-1, MONO-2) som inkluderade 124 patienter i åldern 12 till under 18 år. Effekt och säkerhet utvärderades också i en öppen, randomiserad induktionsstudie med randomiserat behandlingsavbrott (REGIMEN) som inkluderade 246 patienter i åldern 12 till under 18 år. I dessa studier överensstämde resultaten i undergruppen med ungdomar med resultaten i den totala studiepopulationen.

Effekt och säkerhet för abrocitinib i kombination med bakgrundsbehandling med topikala läkemedel utvärderades i den randomiserade dubbelblinda placebokontrollerade fas 3-studien TEEN. Studien inkluderade 287 patienter som var i åldern 12 år till under 18 år med måttlig till svår atopisk dermatit enligt IGA-poäng  $\geq 3$ , EASI-poäng  $\geq 16$ , BSA-engagemang  $\geq 10$  % och PP-NRS  $\geq 4$  vid baslinjebesöket före randomisering. Patienter som tidigare hade haft otillräckligt svar eller som hade fått systemisk behandling kunde inkluderas.

#### Egenskaper för baslinjen

Genomgående i behandlingsgrupperna i TEEN var 49,1 % kvinnor, 56,1 % kaukasiska, 33,0 % asiatiska och 6,0 % patienter med afrikansk härkomst. Medianåldern var 15 år och andelen patienter med svår atopisk dermatit (IGA 4) var 38,6 %.

**Tabell 6. Effektsresultat hos ungdomar i TEEN**

	TEEN <sup>d</sup>		
	Abrocitinib		Placebo N = 96
	200 mg en gång dagligen N = 96	100 mg en gång dagligen N = 95	
IGA 0 eller 1 <sup>a</sup> Procent med behandlingssvar (95 % KI)	46,2 <sup>e</sup> (36,1; 56,4)	41,6 <sup>e</sup> (31,3; 51,8)	24,5 (15,8; 33,2)
EASI-75 <sup>b</sup> Procent med behandlingssvar (95 % KI)	72,0 <sup>e</sup> (62,9; 81,2)	68,5 <sup>e</sup> (58,9; 78,2)	41,5 (31,5; 51,4)
PP-NRS4 <sup>c</sup> Procent med behandlingssvar (95 % KI)	55,4 <sup>e</sup> (44,1; 66,7)	52,6 (41,4; 63,9)	29,8 (20,0; 39,5)

Förkortningar: KI = konfidensintervall; EASI = Eczema Area and Severity Index; IGA = Investigator Global Assessment; N = antal randomiserade patienter; PP-NRS = Peak Pruritus Numerical Rating Scale.

- Patienter med behandlingssvar enligt IGA var patienter med IGA-poängen utläkt (0) eller nästan utläkt (1) (på en 5-poängsskala) och en minskning från baslinjen med  $\geq 2$  poäng.
- Patienter med behandlingssvar enligt EASI-75 var patienter med  $\geq 75$  % förbättring av EASI från baslinjen.
- Patienter med behandlingssvar enligt PP-NRS4 var patienter med  $\geq 4$  poängs förbättring på PP-NRS från baslinjen.
- Abrocitinib används i kombination med medicinsk topikal behandling.
- Statistiskt signifikant med justering för multiplicitet kontra placebo.

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

### Absorption

Abrocitinib absorberas väl med över 91 % oral absorption och absolut oral biotillgänglighet på ca 60 %. Den orala absorptionen av abrocitinib är snabb och maximala plasmakoncentrationer uppnås inom 1 timme. Plasmakoncentrationer av abrocitinib vid steady state uppnås inom 48 timmar efter administrering en gång dagligen. Både  $C_{max}$  och AUC för abrocitinib ökade dosproportionellt upp till 200 mg. Samtidig administrering av abrocitinib med en fettrik måltid hade ingen kliniskt relevant effekt på exponeringen för abrocitinib (AUC och  $C_{max}$  ökade med ca 26 % respektive 29 % och  $T_{max}$  förlängdes med 2 timmar). I kliniska studier administrerades abrocitinib utan hänsyn till mat (se avsnitt 4.2).

## Distribution

Efter intravenös administrering är distributionsvolymen för abrocitinib ca 100 l. Ungefär 64 %, 37 % och 29 % av cirkulerande abrocitinib och dess aktiva metaboliter M1 respektive M2 är bundna till plasmaproteiner. Abrocitinib och dess aktiva metaboliter fördelas lika mellan röda blodkroppar och plasma.

## Metabolism

Abrocitinibs metabolism *in vitro* medieras av flera CYP-enzym, CYP2C19 (ca 53 %), CYP2C9 (ca 30 %), CYP3A4 (ca 11 %) och CYP2B6 (ca 6 %). I en studie på människa med radiomärkt abrocitinib var abrocitinib den vanligaste cirkulerande substansen, med huvudsakligen 3 polära, monohydroxylerade metaboliter, identifierade som M1 (3-hydroxietyl), M2 (2-hydroxietyl) och M4 (pyrrolidinonpyrimidin). Vid steady state är M2 och M4 huvudmetaboliter medan M1 förekommer i lägre grad. Av de 3 metaboliterna i cirkulation har M1 och M2 liknande JAK-hämmande profiler som abrocitinib, medan M4 var farmakologiskt inaktiv. Abrocitinibs farmakologiska aktivitet kan hänföras till exponeringar av obunden modernlekyl (ca 60 %), M1 (ca 10 %) och M2 (ca 30 %) i den systemiska cirkulationen. Summan av exponeringen av obundet abrocitinib, M1 och M2, vardera uttryckt i molära enheter och justerat för relativa hämningskapaciteter, kallas för den aktiva fraktionen av abrocitinib.

Inga kliniskt signifikanta effekter av abrocitinib har observerats i interaktionsstudier med substrat för BCRP och OAT3 (t.ex. rosuvastatin), MATE1/2K (t.ex. metformin), CYP3A4 (t.ex. midazolam) och CYP2B6 (t.ex. efavirenz).

## Eliminering

Halveringstiden för eliminering av abrocitinib är ca 5 timmar. Abrocitinib elimineras främst genom metabola clearancemekanism, där mindre än 1 % av dosen utsöndras i urinen som oförändrad aktiv substans. Metaboliterna av abrocitinib, M1, M2 och M4 utsöndras huvudsakligen i urinen och är substrat för OAT3-transportör.

## Särskilda populationer

### *Kroppsvikt, kön, genotyp, etnisk tillhörighet och ålder*

Kroppsvikt, kön, CYP2C19/2C9-genotyp, etnisk tillhörighet och ålder hade ingen kliniskt betydelsefull effekt på exponeringen för abrocitinib (se avsnitt 4.2).

### *Ungdomar ( $\geq 12$ till $< 18$ år)*

Baserat på populationsfarmakokinetisk analys fanns det ingen kliniskt relevant skillnad i genomsnittlig exponering för abrocitinib vid steady state hos ungdomar jämfört med vuxna vid sin typiska kroppsvikt.

### *Barn ( $< 12$ år)*

Interaktionsstudier har endast utförts på vuxna. Farmakokinetiken för abrocitinib hos barn under 12 år har ännu inte fastställts (se avsnitt 4.2).

## Nedsatt njurfunktion

I en studie på patienter med nedsatt njurfunktion hade patienter med svårt (eGFR  $< 30$  ml/min) och måttligt (eGFR 30 till  $< 60$  ml/min) nedsatt njurfunktion ca 191 % respektive 110 % ökning av AUC<sub>inf</sub> för den aktiva fraktionen jämfört med patienter med normal njurfunktion (eGFR  $\geq 90$  ml/min) (se avsnitt 4.2). Farmakokinetiken för abrocitinib har inte fastställts hos patienter med lätt nedsatt njurfunktion, men baserat på resultaten som observerats i andra grupper förväntas en ökning med upp till 70 % av den aktiva exponeringen hos patienter med lätt nedsatt njurfunktion (eGFR 60 till  $< 90$  ml/min). Ökningen med upp till 70 % är inte kliniskt betydelsefull eftersom effekt och säkerhet för abrocitinib hos patienter med atopisk dermatit och lätt nedsatt njurfunktion (n = 756) var jämförbar

med den totala populationen i kliniska studier i fas 2 och 3. eGFR hos enskilda patienter beräknades med MDR-formeln (Modification of Diet in Renal Disease).

Abrocitinib har inte studerats hos patienter med ESRD som stod på dialys (se avsnitt 4.2). I kliniska fas 3-studier utvärderades inte abrocitinib hos patienter med atopisk dermatit och kreatininclearancevärden vid baslinjen under 40 ml/min.

#### Nedsatt leverfunktion

Patienter med lätt (Child Pugh A) och måttligt (Child Pugh B) nedsatt leverfunktion hade ca 4 % minskning respektive 15 % ökning av  $AUC_{inf}$  för den aktiva fraktionen jämfört med patienter med normal leverfunktion. Dessa förändringar är inte kliniskt signifikanta och ingen dosjustering krävs för patienter med lätt eller måttligt nedsatt leverfunktion (se avsnitt 4.2). I kliniska studier utvärderades inte abrocitinib hos patienter med svårt (Child Pugh C) nedsatt leverfunktion (se avsnitt 4.3) eller hos patienter som var positiva för aktiv hepatit B eller hepatit C (se avsnitt 4.4).

### **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

#### Allmäntoxicitet

Minskade lymfocytvärden och minskad storlek och/eller lymfoid cellularitet hos organ/vävnader i immunsystemet och hematopoetiska systemet observerades i icke-kliniska studier och tillskrivs abrocitinibs farmakologiska egenskaper (JAK-hämning).

I toxicitetsstudier av upp till 1 månads abrocitinibdosering till råttor vid en ålder som var jämförbar med ungdomar i åldern  $\geq 12$  år noterades ett mikroskopiskt fynd av bendystrofi som betraktades som övergående och reversibelt, och exponeringsmarginaler vid vilka inga benfynd observerades var 5,7 till 6,1 gånger AUC vid den maximala, rekommenderade dosen till människa (MRHD) på 200 mg. Inga benfynd observerades hos råttor vid någon dos i 6-månaders toxicitetsstudien (upp till 25 gånger AUC hos människa vid MRHD på 200 mg) eller i någon av toxicitetsstudierna på cynomolgusapa (jämförbar med mänsklig ålder  $\geq 8$  år, upp till 30 gånger AUC hos människa vid MRHD på 200 mg).

#### Gentoxicitet

Abrocitinib var inte mutagen i den bakteriella mutagenicitetsanalysen (Ames test). Det var inte aneugent eller klastogent baserat på resultaten av mikrokärnanalysen av rättbenmarg *in vivo*.

#### Karcinogenicitet

Inga tecken på tumörigenicitet observerades hos 6-månaders Tg.rasH2-möss som administrerades abrocitinib i orala doser upp till 75 mg/kg/dag och 60 mg/kg/dag till hon- respektive hanmöss. I den 2-åriga karcinogenicitetsstudien noterades högre incidens av benigt tymom hos honrättor vid den lägsta testade dosen. Således fastställs en lägsta nivå för observerade negativa effekter (LOAEL, Lowest Observed Adverse Effect Level) hos honor vid exponeringar lika med 0,6 gånger AUC hos människa vid MRHD på 200 mg. Hos hanar fastställdes nivån utan negativa effekter (NOAEL, No Observed Adverse Effect Level) vid exponeringar lika med 13 gånger AUC hos människa vid MRHD på 200 mg. Vilken relevans detta fynd av godartat tymom har för människan är okänt.

#### Reproduktions- och utvecklingstoxicitet

Abrocitinib hade inga effekter på fertilitet eller spermatogenes hos hanar. Abrocitinib ledde till effekter på honors fertilitet (lägre fertilitetsindex, corpora lutea, implantationsställen och förlust efter implantation), men inga fertilitetseffekter noterades vid exponeringar lika med 1,9 gånger AUC hos människa vid MRHD på 200 mg. Effekterna gick tillbaka 1 månad efter avslutad behandling.

Inga fosterskador observerades i embryofetala utvecklingsstudier på råttor eller kanin. I en embryofetal utvecklingsstudie på dräktiga kaniner noterades effekter på embryofetal överlevnad vid den lägsta

testade dosen, med exponeringar lika med 0,14 gånger AUC för fri fraktion hos människa vid MRHD på 200 mg. Ökad förekomst av icke-ossifierade bakbensfalanger och tarsaler och frambensfalanger hos ungarna observerades varvid effekterna på frambensfalanger noterades vid exponeringar lika med 0,14 gånger AUC för obunden substans hos människa vid MRHD på 200 mg.

I en embryofetal utvecklingsstudie på dräktiga råttor observerades ingen dödlighet vid exponeringar lika med 10 gånger AUC hos människa vid MRHD på 200 mg även om ökad embryofetal dödlighet noterades. Ökad förekomst av skelettvariationer i form av kort 13:e revben, minskade ventrala utskott, förtjockade revben och icke-ossifierade metatarsaler noterades hos fostren, men detta observerades inte vid exponeringar lika med 2,3 gånger AUC hos människa vid MRHD på 200 mg.

I en pre- och postnatal utvecklingsstudie på dräktiga råttor hade honor dystoki med långvarig förlossning, avkomman hade lägre kroppsvikt och lägre överlevnad efter födseln. Maternell toxicitet eller utvecklingstoxicitet observerades varken hos honor eller avkommor vid exponeringar lika med 2,3 gånger AUC hos människa vid MRHD på 200 mg.

Administrering av abrocitinib till juvenila råttor (jämförbara med ett 3 månaders barn) ledde till makroskopiska och mikroskopiska benfynd. När doseringen påbörjades dag 10 efter födseln (vid exponeringar  $\geq 0,8$  gånger AUC hos människa vid MRHD på 200 mg) noterades makroskopiska benfynd (felroterad och/eller nedsatt användning av framben eller bakben eller tassar, frakturer och/eller abnormiteter i lårbenet). Endast det mikroskopiska bendystrofifyndet (liknande det som observerades i allmäntoxicitetsstudier på råttor upp till 1 månad) var helt reversibelt efter avslutad behandling.

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpämnen**

#### Tablettkärna

Mikrokristallin cellulosa (E460i)  
Kalciumvätefosfat, vattenfri (E341ii)  
Natriumstärkelseglykolat  
Magnesiumstearat (E470b)

#### Filmdragering

Hypromellos (E464)  
Titandioxid (E171)  
Laktosmonohydrat  
Makrogol (E1521)  
Triacetin (E1518)  
Röd järnoxid (E172)

### **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej tillämpligt.

### **6.3 Hållbarhet**

#### 50 mg filmdragerade tabletter

2 år.

#### 100 mg och 200 mg filmdragerade tabletter

30 månader.

#### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

#### **6.5 Förpackningstyp och innehåll**

##### Cibinqo 50 mg filmdragerade tabletter

Burk av högdensitetspolyeten (HDPE) med polypropylenförslutning innehållande 14 eller 30 filmdragerade tabletter.

Blister av polyvinylidenklorid (PVDC) med täckfilm av aluminiumfolie innehållande 7 filmdragerade tabletter. Varje förpackning innehåller 14, 28 eller 91 filmdragerade tabletter.

##### Cibinqo 100 mg filmdragerade tabletter

HDPE-burk med polypropylenförslutning innehållande 14 eller 30 filmdragerade tabletter.

PVDC-blister med täckfilm av aluminiumfolie innehållande 7 filmdragerade tabletter. Varje förpackning innehåller 14, 28 eller 91 filmdragerade tabletter.

##### Cibinqo 200 mg filmdragerade tabletter

HDPE-burk med polypropylenförslutning innehållande 14 eller 30 filmdragerade tabletter.

PVDC-blisterkarta med täckfilm av aluminiumfolie innehållande 7 filmdragerade tabletter. Varje förpackning innehåller 14, 28 eller 91 filmdragerade tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

#### **6.6 Särskilda anvisningar för destruktions**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

### **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

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

### **8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

#### Cibinqo 50 mg filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/001  
EU/1/21/1593/002  
EU/1/21/1593/003  
EU/1/21/1593/004  
EU/1/21/1593/005

Cibinqo 100 mg filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/006

EU/1/21/1593/007

EU/1/21/1593/008

EU/1/21/1593/009

EU/1/21/1593/010

Cibinqo 200 mg filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/011

EU/1/21/1593/012

EU/1/21/1593/013

EU/1/21/1593/014

EU/1/21/1593/015

**9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för det första godkännandet: 09 december 2021

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <http://www.ema.europa.eu>.

## **BILAGA II**

- A. TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**
- B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING**
- C. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**
- D. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDLET**



## **A. TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningsats

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
Betriebsstätte Freiburg  
Mooswaldallee 1  
79090 Freiburg  
Tyskland

## **B. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING**

Läkemedel som med begränsningar lämnas ut mot recept (se bilaga I: Produktresumén, avsnitt 4.2).

## **C. ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**

### **• Periodiska säkerhetsrapporter**

Kraven för att lämna in periodiska säkerhetsrapporter för detta läkemedel anges i den förteckning över referensdatum för unionen (EURD-listan) som föreskrivs i artikel 107c.7 i direktiv 2001/83/EG och eventuella uppdateringar som finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats.

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska lämna in den första periodiska säkerhetsrapporten för detta läkemedel inom 6 månader efter godkännandet.

## **D. VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDLET**

### **• Riskhanteringsplan**

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska genomföra de erforderliga farmakovigilansaktiviteter och -åtgärder som finns beskrivna i den överenskomna riskhanteringsplanen (Risk Management Plan, RMP) som finns i modul 1.8.2 i godkännandet för försäljning samt eventuella efterföljande överenskomna uppdateringar av riskhanteringsplanen.

En uppdaterad riskhanteringsplan ska lämnas in

- på begäran av Europeiska läkemedelsmyndigheten,
- när riskhanteringssystemet ändras, särskilt efter att ny information framkommit som kan leda till betydande ändringar i läkemedlets nytta-riskprofil eller efter att en viktig milstolpe (för farmakovigilans eller riskminimering) har nåtts.

### **• Ytterligare riskminimeringsåtgärder**

Innan abrocitinib lanseras i var och en av medlemsstaterna måste innehavaren av godkännandet för försäljning komma överens med den nationella läkemedelsmyndigheten om innehåll och format för utbildningsprogrammet, inklusive på vilket sätt kommunikationen sker, distributionssätt och alla andra aspekter av programmet.

Utbildningsprogrammet syftar till att öka medvetenheten om riskerna med produkten, inklusive infektioner (inklusive herpes zoster och allvarliga och opportunistiska infektioner), trombotiska händelser inklusive lungemboli, malignitet, allvarlig kardiovaskulär händelse (MACE) och embryofetal toxicitet efter exponering i livmodern.

Innehavaren av godkännande för försäljning ska säkerställa att all hälso- och sjukvårdspersonal och patienter/vårdgivare i varje medlemsstat där abrocitinib marknadsförs som förväntas förskriva, dispensera och/eller använda abrocitinib har tillgång till/får följande utbildningspaket:

**Läkarens utbildningsmaterial ska innehålla:**

- Produktresumé
- Bipacksedel
- Förskrivarbroschyr
- Patientkort

**Förskrivarbroschyren ska innehålla följande viktiga delar:**

- Formuleringar för hälso- och sjukvårdspersonal som ska informera patienter om vikten av patientkortet.
- *Risk för infektioner (inklusive herpes zoster och allvarliga och opportunistiska infektioner)*
  - Information om att Cibinqo inte får användas till patienter med aktiva allvarliga systemiska infektioner.
  - Beskrivning av risken för infektioner under behandling med Cibinqo.
  - Information om hur man minskar infektionsrisken med specifika kliniska åtgärder (vilka laboratorieparametrar som ska användas vid behandlingsstart med Cibinqo, screening för TB, screening för hepatit B och hepatit C, få patienter immuniserade enligt lokala riktlinjer och tillfällig utsättning av Cibinqo till dess att infektionen läker ut i den händelse att en infektion inte svarar på standardbehandling).
  - Beskrivning om att levande försvagade vacciner ska undvikas omedelbart före och under behandling tillsammans med exempel på levande försvagade vacciner.
- *Risk för trombotiska händelser inklusive lungemboli*
  - Beskrivning av risken för trombotiska händelser, inklusive lungemboli, under behandling med Cibinqo.
  - Exempel på riskfaktorer som kan utsätta en patient för högre risk för trombotiska händelser, inklusive lungemboli, och för vilken försiktighet krävs vid användning av Cibinqo.
  - Beskrivning av åtgärder vid kliniska tecken på trombotiska händelser, inklusive lungemboli, däribland behovet av att sätta ut Cibinqo, snabb utvärdering och lämplig behandling för trombotiska händelser, inklusive lungemboli.
- *Potentiell risk för malignitet*
  - Formulering som beskriver att maligniteter, inklusive icke-melanom hudcancer, har observerats i studier med Cibinqo.
  - Information om hur man kan minska den potentiella risken med specifika kliniska åtgärder (att riskerna och nyttan med Cibinqo-behandling ska övervägas innan behandlingen påbörjas hos patienter med känd malignitet, eller när man överväger att fortsätta Cibinqo-behandlingen hos patienter som utvecklar malignitet och att regelbunden hudundersökning rekommenderas för patienter som har ökad risk för hudcancer).
- *MACE*
  - Information om att lipider ska kontrolleras före behandlingsstart, efter 4 veckors behandling och därefter enligt kliniska riktlinjer. Lipider ska hanteras enligt kliniska riktlinjer.
- *Embryofetal toxicitet efter exponering in utero*
  - Formulering som beskriver att det inte finns några data eller begränsade data om användningen av Cibinqo hos gravida kvinnor.
  - Information om hur man kan minska risken för exponering under graviditet hos kvinnor i fertil ålder, baserat på följande: Cibinqo är kontraindicerat under graviditet, kvinnor i fertil ålder ska uppmanas att använda effektiv preventivmetod både under behandlingen och i

1 månad efter avslutad oral administrering av Cibinqo, och att patienten ska uppmanas att omedelbart informera sin läkare om hon tror att hon kan vara gravid eller om graviditet bekräftats.

**Patientinformationspaketet ska innehålla:**

- Bipacksedel
- Patientkort
- **Patientkortet** ska innehålla följande viktiga delar:
  - Kontaktuppgifter till Cibinqo-förskrivaren.
  - Formulering om att patienten alltid ska ha med sig patientkortet och visa det för hälso- och sjukvårdspersonal som är involverade i patientens vård (d.v.s. icke-Cibinqo-förskrivare, akutmakare, m.fl.).
  - Beskrivning av tecken/symtom på infektioner som patienten måste vara medveten om, så att de kan söka vård hos hälso- och sjukvårdspersonal:
    - Formulering som informerar patienter och deras hälso- och sjukvårdspersonal om risken med levande vaccinationer när de ges omedelbart före och under Cibinqo-behandling, med exempel på levande vacciner.
  - Beskrivning av tecken/symtom på trombos inklusive lungemboli som patienterna måste vara medveten om, så att de omedelbart kan söka hjälp av hälso- och sjukvårdspersonal.
  - Beskrivning av riktade risker för patientens kännedom och för hälso- och sjukvårdspersonal som är involverade i vården, inklusive:
    - Behovet av laboratoriekontroller, inklusive höga kolesterolvärden.
    - En påminnelse om att använda preventivmedel, att Cibinqo är kontraindicerat under graviditet, och att meddela läkare om patienten blir gravid under behandling med Cibinqo.

**BILAGA III**  
**MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL**

## **A. MÄRKNING**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**ETIKETT PÅ KARTONG FÖR BLISTERFÖRPACKNING OCH BURK FÖR 50 MG**

**1. LÄKEMEDELTS NAMN**

Cibinco 50 mg filmdragerade tabletter  
abrocitinib

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

Varje tablett innehåller 50 mg abrocitinib.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

Innehåller laktosmonohydrat (se bipacksedeln för ytterligare information).

**4. LÄKEMEDELFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK**

**Kartong med blister**

14 filmdragerade tabletter

28 filmdragerade tabletter

91 filmdragerade tabletter

**Burk**

14 filmdragerade tabletter

30 filmdragerade tabletter

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

**Ska sväljas.**

**Får ej delas, krossas eller tuggas.**

Läs bipacksedeln före användning.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDELLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

**7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT**

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

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

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

**Kartong med blister**

EU/1/21/1593/003 14 filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/004 28 filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/005 91 filmdragerade tabletter

**Burk**

EU/1/21/1593/001 14 filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/002 30 filmdragerade tabletter

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Cibinqo 50 mg

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

TVådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen.

**18. UNIK IDENTITETSBETECKNING – I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA**

PC  
SN

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ BLISTER ELLER STRIPS**

**BLISTER FÖR 50 MG TABLETTER**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Cibinco 50 mg filmdragerade tabletter  
abrocitinib

**2. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Pfizer Europe MA EEIG (som logotyp för innehavaren av godkännandet för försäljning)

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. ÖVRIGT**

Mån, Tis, Ons, Tors, Fre, Lör, Sön



**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**ETIKETT PÅ KARTONG FÖR BLISTERFÖRPACKNING OCH BURK FÖR 100 MG**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Cibinco 100 mg filmdragerade tabletter  
abrocitinib

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

Varje tablett innehåller 100 mg abrocitinib.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

Innehåller laktosmonohydrat (se bipacksedeln för ytterligare information).

**4. LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK**

Kartong med blister

14 filmdragerade tabletter

28 filmdragerade tabletter

91 filmdragerade tabletter

Burk

14 filmdragerade tabletter

30 filmdragerade tabletter

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Ska sväljas.

Får ej delas, krossas eller tuggas.

Läs bipacksedeln före användning.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN-  
OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

**7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT**

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR****10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL****11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

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

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING****Kartong med blister**

EU/1/21/1593/008 14 filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/009 28 filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/010 91 filmdragerade tabletter

**Burk**

EU/1/21/1593/006 14 filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/007 30 filmdragerade tabletter

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING****15. BRUKSANVISNING****16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Cibinqo 100 mg

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen.

**18. UNIK IDENTITETSBETECKNING – I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA**

PC  
SN

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ BLISTER ELLER STRIPS**

**BLISTER FÖR 100 MG TABLETTER**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Cibinço 100 mg filmdragerade tabletter  
abrocitinib

**2. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Pfizer Europe MA EEIG (som logotyp för innehavaren av godkännandet för försäljning)

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. ÖVRIGT**

Mån, Tis, Ons, Tors, Fre, Lör, Sön

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**ETIKETT PÅ KARTONG FÖR BLISTERFÖRPACKNING OCH BURK FÖR 200 MG**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Cibinco 200 mg filmdragerade tabletter  
abrocitinib

**2. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

Varje tablett innehåller 200 mg abrocitinib.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

Innehåller laktosmonohydrat (se bipacksedeln för ytterligare information).

**4. LÄKEMEDELFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK**

Kartong med blister

14 filmdragerade tabletter

28 filmdragerade tabletter

91 filmdragerade tabletter

Burk

14 filmdragerade tabletter

30 filmdragerade tabletter

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Ska sväljas.

Får ej delas, krossas eller tuggas.

Läs bipacksedeln före användning.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN-  
OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

**7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT**

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR****10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL****11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

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

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING****Kartong med blister**

EU/1/21/1593/013 14 filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/014 28 filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/015 91 filmdragerade tabletter

**Burk**

EU/1/21/1593/011 14 filmdragerade tabletter

EU/1/21/1593/012 30 filmdragerade tabletter

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING****15. BRUKSANVISNING****16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Cibinqo 200 mg

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen.

**18. UNIK IDENTITETSBETECKNING – I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA**

PC  
SN

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ BLISTER ELLER STRIPS**

**BLISTER FÖR 200 MG TABLETTER**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Cibinço 200 mg filmdragerade tabletter  
abrocitinib

**2. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Pfizer Europe MA EEIG (som logotyp för innehavaren av godkännandet för försäljning)

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. ÖVRIGT**

Mån, Tis, Ons, Tors, Fre, Lör, Sön



## **B. BIPACKSEDEL**

## **Bipacksedel: Information till patienten**

**Cibinqo 50 mg filmdragerade tabletter**  
**Cibinqo 100 mg filmdragerade tabletter**  
**Cibinqo 200 mg filmdragerade tabletter**

abrocitinib

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får. Information om hur du rapporterar biverkningar finns i slutet av avsnitt 4.

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, Du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

Utöver denna bipacksedel kommer din läkare att ge dig ett patientkort som innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste känna till. Bär detta patientkort med dig.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Cibinqo är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Cibinqo
3. Hur du tar Cibinqo
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Cibinqo ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### **1. Vad Cibinqo är och vad det används för**

Cibinqo innehåller den aktiva substansen abrocitinib. Det tillhör en grupp läkemedel som kallas januskinashämmare som hjälper till att minska inflammation. Det fungerar genom att minska aktiviteten hos ett enzym i kroppen som kallas ”januskinas”, som är involverat vid inflammation.

Cibinqo används för att behandla vuxna med måttlig till svår atopisk dermatit, även kallat atopiskt eksem. Genom att minska aktiviteten hos januskinaszymer minskar Cibinqo klåda och inflammation i huden. Detta kan i sin tur minska sömnstörningar och andra konsekvenser av atopiskt eksem, såsom ångest eller depression, och ge en förbättrad livskvalitet.

### **2. Vad du behöver veta innan du tar Cibinqo**

**Ta inte Cibinqo:**

- om du är allergisk mot abrocitinib eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har en pågående allvarlig infektion, inklusive tuberkulos.
- om du har allvarliga leverproblem.
- om du är gravid eller ammar (se avsnittet ”Graviditet, preventivmedel, amning och fertilitet”).

## Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal före och under behandling med Cibinqo om du:

- har en infektion (yttrar sig genom t.ex. feber, svettningar eller frossa, muskelvärk, hosta eller andfåddhet, blod i slemmet, viktnedgång, diarré eller magont, sveda när du kissar eller att du måste kissa oftare än vanligt, känner dig mycket trött) – Cibinqo kan minska kroppens förmåga att bekämpa infektioner och kan förvärra en infektion som du redan har, eller göra det mer sannolikt att du får en ny infektion.
- har eller har haft tuberkulos eller har varit i nära kontakt med någon med tuberkulos. Din läkare kommer att testa dig för tuberkulos innan du börjar ta Cibinqo, och kan testa om igen under behandlingen.
- har haft en herpesinfektion (bältros) någon gång, eftersom Cibinqo kan göra att denna kommer tillbaka. Tala om för din läkare om du får smärtsamma hudutslag med blåsor, eftersom detta kan vara ett tecken på bältros.
- har haft hepatit B eller hepatit C någon gång.
- nyligen har vaccinerats eller planerar att vaccinera dig (immunisering) – detta beror på att vissa vacciner (levande vacciner) inte rekommenderas när du använder Cibinqo.
- har haft blodproppar i venerna i benen (djup ventrombos) eller lungorna (lungemboli). Tala om för din läkare om du får smärta och svullnad i ett ben, bröstsmärta eller andfåddhet, eftersom detta kan vara tecken på blodproppar i venerna.
- har förhöjt kolesterol i blodet eller andra sjukdomstillstånd som gör att du är mer benägen att utveckla hjärtsjukdomar – det är inte klart om Cibinqo ökar risken för hjärtsjukdom, och din läkare kommer att diskutera med dig om behandling med detta läkemedel är lämplig eller om du behöver ytterligare tester när du tar detta läkemedel.
- har cancer eller har haft cancer – det är inte klart om Cibinqo ökar risken för cancer, och din läkare kommer att diskutera med dig om behandling med detta läkemedel är lämplig och om du behöver gå på kontroller under behandlingen.

## Ytterligare övervakningstester

Din läkare kommer att ta blodprover före och under Cibinqo-behandlingen och kan justera din behandling vid behov.

## **Barn**

Detta läkemedel är inte godkänt för användning hos barn under 18 år eftersom säkerheten och nyttan med Cibinqo har ännu inte fastställts.

## **Andra läkemedel och Cibinqo**

Tala om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Speciellt ska du tala med din läkare eller apotekspersonal innan du tar Cibinqo om du tar några läkemedel för att behandla:

- svampinfektioner (såsom flukonazol), depression (såsom fluoxetin eller fluvoxamin), stroke (såsom tiklopidin), eftersom dessa kan öka biverkningarna av Cibinqo.
- refluxsjukdom (såsom antacida, famotidin eller omeprazol), eftersom dessa kan minska mängden Cibinqo i blodet.
- depression (såsom citalopram, klobazam eller escitalopram), eftersom Cibinqo kan öka läkemedlets effekter.
- neurofibromatos typ 1 (såsom selumetinib), eftersom Cibinqo kan öka läkemedlets effekter.
- hjärtsvikt (såsom digoxin) eller stroke (såsom dabigatran), eftersom Cibinqo kan öka medicinernas effekter.
- krampanfall (såsom S-mefenytin), eftersom Cibinqo kan öka läkemedlets effekter.
- stroke (såsom klopidogrel), eftersom Cibinqo kan minska läkemedlets effekter.
- astma, reumatoid artrit eller atopisk dermatit (såsom riktade biologiska antikroppsbehandlingar, läkemedel som kontrollerar kroppens immunsvår såsom ciklosporin, andra januskinashämmare såsom baricitinib, upadacitinib), eftersom dessa kan öka risken för biverkningar.

Din läkare kan be dig undvika att använda eller sluta att ta Cibinco om du tar några av läkemedlen för behandling av:

- tuberkulos (såsom rifampicin), krampanfall (såsom fenytoin), prostatacancer (såsom apalutamid, enzalutamid) eller hiv-infektion (såsom efavirenz), eftersom dessa kan minska hur väl Cibinco fungerar.

Om något av ovanstående gäller dig eller om du känner dig osäker, tala med läkare eller apotekspersonal innan du börjar ta Cibinco.

### **Graviditet, preventivmedel, amning och fertilitet**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

#### Preventivmedel hos kvinnor

Om du är kvinna i fertil ålder ska du använda ett effektivt preventivmedel under behandling med Cibinco och i minst en månad efter din sista behandlingsdos. Din läkare kan ge dig råd om lämpliga preventivmedel.

#### Graviditet

Använd inte Cibinco om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, eftersom detta kan skada fostret. Tala omedelbart med din läkare om du blir gravid eller tror att du kan ha blivit gravid under behandlingen.

#### Amning

Använd inte Cibinco under amning eftersom det inte är känt om detta läkemedel går över i bröstmjolk och påverkar barnet. Du och din läkare ska bestämma om du ska amma eller använda detta läkemedel.

#### Fertilitet

Cibinco kan orsaka tillfälligt minskad fertilitet hos fertila kvinnor. Denna effekt går över efter avslutad behandling.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Cibinco har ingen känd effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

### **Cibinco innehåller laktosmonohydrat och natrium**

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är nästintill ”natriumfritt”.

## **3. Hur du tar Cibinco**

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Cibinco är en tablett som ska tas via munnen. Det kan användas med andra eksempläkemedel som du applicerar på huden eller så kan det användas ensamt.

Rekommenderad startdos är 200 mg en gång dagligen. Vissa patienter behöver en lägre startdos och din läkare kan ge dig 100 mg en gång dagligen om du är över 65 år, om du har en viss medicinsk historik eller ett visst medicinskt tillstånd. Om du har måttliga till svåra njurproblem eller om du ordinerar vissa andra läkemedel kan startdosen vara antingen 50 mg eller 100 mg en gång dagligen. Du får en startdos baserat på dina behov och din medicinska historik och därför ska du alltid ta detta läkemedel exakt enligt läkarens anvisningar.

Maximal daglig dos är 200 mg.

Efter påbörjad behandling kan din läkare justera dosen baserat på hur väl läkemedlet fungerar och eventuella biverkningar du får. Om läkemedlet fungerar bra kan dosen minskas. Behandlingen kan också avbrytas tillfälligt eller permanent om blodprover visar låga nivåer av vita blodkroppar eller trombocyter.

Om du har tagit Cibinco i 24 veckor och ändå inte visar någon förbättring kan din läkare besluta att permanent avbryta behandlingen.

Du ska svälja tablett hel med vatten. Tablett ska inte delas, krossas eller tuggas innan den sväljs eftersom det kan förändra hur mycket läkemedel som kommer in i kroppen.

Du kan ta tablett antingen med eller utan mat. Om du känner dig illamående när du tar detta läkemedel kan det vara till hjälp att ta det tillsammans med mat. För att lättare komma ihåg att ta läkemedlet rekommenderas du att ta läkemedlet vid samma tid varje dag.

### **Om du har tagit för stor mängd av Cibinco**

Kontakta läkaren om du har tagit för stor mängd av Cibinco. Du kan få några av de biverkningar som beskrivs i avsnitt 4.

### **Om du har glömt att ta Cibinco**

- Om du missar en dos ska du ta den så snart du kommer ihåg det, såvida inte nästa dos ska tas om mindre än 12 timmar.
- Om det är mindre än 12 timmar till nästa dos ska du hoppa över den missade dosen och ta nästa dos som vanligt.
- Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

### **Om du slutar att ta Cibinco**

Du ska inte sluta ta Cibinco utan att diskutera detta med din läkare.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

### **Allvarliga biverkningar**

Tala med din läkare och sök genast läkarvård om du får några tecken på:

- Bältros (herpes zoster), ett smärtsamt hudutslag med blåsor och feber
- Blodproppar i lungorna, benen eller bäckenet med symtom såsom smärta och svullnad i ett ben, bröstsmärta eller andfåddhet

### **Andra biverkningar**

**Mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer)

- Illamående

**Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer)

- Munsår och andra typer av herpes simplexinfektioner
- Kräkningar
- Magsmärta
- Huvudvärk
- Yrsel
- Akne
- Ökning av ett enzym som kallas kreatinfosfokinase, vilket påvisas genom blodprov

**Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer)

- Lunginflammation (lunginfektion)
- Lågt antal blodplättar (trombocyter), som påvisas genom blodprov
- Lågt antal vita blodkroppar, som påvisas genom blodprov
- Högt blodfett (kolesterol), som påvisas genom blodprov (se avsnitt 2 Varningar och försiktighet)

### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via [det nationella rapporteringssystemet som anges i Appendix V](#). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

## **5. Hur Cibinqo ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen, burken och blisterets folie efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

- Den aktiva substansen är abrocitinib.  
Varje 50 mg tablett innehåller 50 mg abrocitinib.  
Varje 100 mg tablett innehåller 100 mg abrocitinib.  
Varje 200 mg tablett innehåller 200 mg abrocitinib.
- Övriga innehållsämnen är:  
Tablettkärna: mikrokristallin cellulosa (E460i), vattenfritt kalciumvätefosfat (E341ii), natriumstärkelseglykolat, magnesiumstearat (E470b).  
Filmdragering: hypromellos (E464), titandioxid (E171), laktosmonohydrat, makrogol (E1521), triacetin (E1518), röd järnoxid (E172) (se avsnitt 2 Cibinqo innehåller laktos och natrium).

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Cibinqo 50 mg tabletter är rosa ovala tabletter, ca 11 mm långa och 5 mm breda, med ”PFE” på ena sidan och ”ABR 50” på den andra.

Cibinqo 100 mg tabletter är rosa runda tabletter, ca 9 mm i diameter, med ”PFE” på ena sidan och ”ABR 100” på den andra.

Cibinqo 200 mg tabletter är rosa ovala tabletter, ca 18 mm långa och 8 mm breda, med ”PFE” på ena sidan och ”ABR 200” på den andra.

50 mg, 100 mg och 200 mg tabletterna tillhandahålls i blister av polyvinylidenklorid (PVDC) med täckfilm av aluminiumfolie eller burkar av högdensitetspolyeten (HDPE) med polypropylenförslutning. Varje blisterförpackning innehåller 14, 28 eller 91 tabletter. Varje burk innehåller 14 eller 30 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Innehavare av godkännande för försäljning**

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

### **Tillverkare**

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
Betriebsstätte Freiburg  
Mooswaldallee 1  
79090 Freiburg  
Tyskland

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

**België/Belgique/ Belgien**  
**Luxembourg/Luxemburg**  
Pfizer NV/SA  
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

**Lietuva**  
Pfizer Luxembourg SARL filialas Lietuvoje  
Tel: + 370 52 51 4000

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

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

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

**Malta**  
Vivian Corporation Ltd.  
Tel: +356 21344610

**Danmark**  
Pfizer ApS  
Tlf: +45 44 20 11 00

**Nederland**  
Pfizer bv  
Tel: +31 (0)800 63 34 636

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

**Norge**  
Pfizer AS  
Tlf: +47 67 52 61 00

**Eesti**  
Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal  
Tel: +372 666 7500

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

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

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

**España**  
Pfizer S.L.  
Tel: +34 91 490 99 00

**Portugal**  
Laboratórios Pfizer, Lda.  
Tel: +351 21 423 5500

**France**

Pfizer

Tél: +33 (0)1 58 07 34 40

**Hrvatska**

Pfizer Croatia d.o.o.

Tel: +385 1 3908 777

**Ireland**

Pfizer Healthcare Ireland

Tel: +1800 633 363 (toll free)

+44 (0)1304 616161

**Ísland**

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

**Italia**

Pfizer S.r.l.

Tel: +39 06 33 18 21

**Κύπρος**

Pfizer Ελλάς A.E. (Cyprus Branch)

Τηλ: +357 22 817690

**Latvija**

Pfizer Luxembourg SARL filiāle Latvijā

Tel: + 371 670 35 775

**Denna bipacksedel ändrades senast****Övriga informationskällor**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats  
<http://www.ema.europa.eu>.

**România**

Pfizer Romania S.R.L.

Tel: +40 (0) 21 207 28 00

**Slovenija**

Pfizer Luxembourg SARL

Pfizer, podružnica za svetovanje s področja  
farmaceutске dejavnosti, Ljubljana

Tel: + 386 (0)1 52 11 400

**Slovenská republika**

Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka

Tel: + 421 2 3355 5500

**Suomi/Finland**

Pfizer Oy

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

**Sverige**

Pfizer AB

Tel: +46 (0)8 550 520 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Pfizer Limited

Tel: +44 (0) 1304 616161