

**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

Imnovid 1 mg hårda kapslar  
Imnovid 2 mg hårda kapslar  
Imnovid 3 mg hårda kapslar  
Imnovid 4 mg hårda kapslar

## 2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

### Imnovid 1 mg hårda kapslar

Varje hård kapsel innehåller 1 mg pomalidomid.

### Imnovid 2 mg hårda kapslar

Varje hård kapsel innehåller 2 mg pomalidomid.

### Imnovid 3 mg hårda kapslar

Varje hård kapsel innehåller 3 mg pomalidomid.

### Imnovid 4 mg hårda kapslar

Varje hård kapsel innehåller 4 mg pomalidomid.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

## 3. LÄKEMEDELFORM

Hård kapsel

### Imnovid 1 mg hårda kapslar

Mörkblå opak överdel och gul opak underdel, präglad med ”POML” i vitt bläck och ”1 mg” i svart bläck, storlek 4, hård gelatinkapsel.

### Imnovid 2 mg hårda kapslar

Mörkblå opak överdel och orange opak underdel, präglad med ”POML 2 mg” i vitt bläck, storlek 2, hård gelatinkapsel.

### Imnovid 3 mg hårda kapslar

Mörkblå opak överdel och grön opak underdel, präglad med ”POML 3 mg” i vitt bläck, storlek 2, hård gelatinkapsel.

## Imnovid 4 mg hårda kapslar

Mörkblå opak överdel och blå opak underdel, präglad med ”POML 4 mg” i vitt bläck, storlek 2, hård gelatinkapsel.

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Terapeutiska indikationer**

Imnovid i kombination med dexametason är indicerat vid behandling av vuxna patienter med recidiverande och refraktärt multipelt myelom som har fått minst två tidigare behandlingsregimer, inkluderande både lenalidomid och bortezomib, och som har uppvisat sjukdomsprogression efter den senaste behandlingen.

#### **4.2 Dosering och administreringsätt**

Behandlingen måste inledas och övervakas under överinseende av läkare med erfarenhet av behandling av multipelt myelom.

#### Dosering

Den rekommenderade startdosen är 4 mg pomalidomid en gång dagligen som tas oralt på dag 1 till 21 i upprepade 28-dagarscykler. Den rekommenderade dosen dexametason är 40 mg oralt en gång dagligen på dag 1, 8, 15 och 22 i varje 28-dagarsbehandlingscykel.

Doseringen fortsätter eller ändras på basis av kliniska och laboratoriemässiga fynd.

Behandlingen ska sättas ut vid sjukdomsprogression.

#### *Pomalidomid dosmodifiering eller avbrott*

Anvisningar för dosavbrott och dosminskningar för pomalidomid i relation till hematologiska biverkningar beskrivs i nedanstående tabell:

- *Anvisningar för pomalidomid dosmodifiering*

<b>Toxicitet</b>	<b>Dosmodifiering</b>
<b>Neutropeni</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ANC* &lt; 0,5 x 10<sup>9</sup>/l eller febril neutropeni (feber ≥ 38,5 °C och ANC &lt; 1 x 10<sup>9</sup>/l)</li> </ul>	Avbryt pomalidomidbehandlingen, följ CBC** varje vecka.
<ul style="list-style-type: none"> <li>• ANC återgår till ≥ 1 x 10<sup>9</sup>/l</li> </ul>	Återuppta pomalidomidbehandling med 3 mg dagligen.
<ul style="list-style-type: none"> <li>• För varje påföljande sänkning &lt; 0,5 x 10<sup>9</sup>/l</li> </ul>	Avbryt pomalidomidbehandlingen.
<ul style="list-style-type: none"> <li>• ANC återgår till ≥ 1 x 10<sup>9</sup>/l</li> </ul>	Återuppta pomalidomidbehandling med 1 mg lägre än den föregående dosen.
<b>Trombocytopeni</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Trombocytantal &lt; 25 x 10<sup>9</sup>/l</li> </ul>	Avbryt pomalidomidbehandlingen, följ CBC** varje vecka.
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Trombocytantalet återgår till ≥ 50 x 10<sup>9</sup>/l</li> </ul>	Återuppta pomalidomidbehandling med 3 mg dagligen.
<ul style="list-style-type: none"> <li>• För varje påföljande sänkning &lt; 25 x 10<sup>9</sup>/l</li> </ul>	Avbryt pomalidomidbehandlingen.
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Trombocytantalet återgår till ≥ 50 x 10<sup>9</sup>/l</li> </ul>	Återuppta pomalidomidbehandling med 1 mg lägre än den föregående dosen.

\*Absolut neutrofilantal (ANC); \*\*Fullständig blodstatus (CBC).

För att inleda en ny cykel med pomalidomid måste neutrofilantalet vara ≥ 1 x 10<sup>9</sup>/l och trombocytantalet måste vara ≥ 50 x 10<sup>9</sup>/l.

Vid neutropeni bör läkaren överväga att använda tillväxtfaktorer.

För andra biverkningar av grad 3 eller 4 som bedöms ha ett samband med pomalidomid, ska behandlingen stoppas. När biverkningen enligt läkarens bedömning har förbättrats till ≤ grad 2 ska behandlingen återupptas med en dos som är 1 mg lägre än den föregående dosen.

Om det uppstår biverkningar efter dosminskningar till 1 mg ska läkemedlet sättas ut.

Uppehåll eller avbrytande av behandling med pomalidomid ska övervägas vid hudutslag av grad 2-3. Behandling med pomalidomid måste avbrytas vid angioödem, utslag av grad 4, exfoliativa eller bullösa utslag, eller om man misstänker Stevens-Johnsons syndrom (SJS), toxisk epidermal nekrolys (TEN) eller läkemedelsbiverkning med eosinofili och systemiska symtom (DRESS) och ska inte återupptas efter avbrott till följd av dessa reaktioner.

Om starka hämmare av CYP1A2 (t.ex. ciprofloxacin, enoxacin och fluvoxamin) administreras samtidigt med pomalidomid, ska pomalidomiddosen sänkas med 50 %.

- *Anvisningar för dexametason dosmodifiering*

<b>Toxicitet</b>	<b>Dosmodifiering</b>
Dyspepsi = grad 1–2	Upprätthåll dosen och behandla med histamin- (H <sub>2</sub> ) blockerare eller motsvarande. Sänk med en dosnivå om symtom kvarstår.
Dyspepsi ≥ grad 3	Avbryt dosen tills symtomen är under kontroll. Lägga till H <sub>2</sub> -blockerare eller motsvarande och sänk dosen med en dosnivå när dosen startas om.

Toxicitet	Dosmodifiering
Ödem $\geq$ grad 3	Använd diuretika efter behov och sänk dosen med en dosnivå.
Förvirring eller förändrad sinnesstämning $\geq$ grad 2	Avbryt dosen till symtomen försvinner. När dosen startas om, sänk dosen med en dosnivå.
Muskelsvaghet $\geq$ grad 2	Avbryt dosen tills muskelsvagheten $\leq$ grad 1. Starta om dosen, men sänk med en nivå.
Hyperglykemi $\geq$ grad 3	Sänk dosen med en dosnivå. Behandla med insulin eller orala hypoglykemiska medel efter behov.
Akut pankreatit	Patienten ska avbryta behandlingsregimen med dexametason.
Övriga dexametasonrelaterade biverkningar $\geq$ grad 3	Stoppa dexametasondosering tills biverkningen går ner till $\leq$ grad 2. Återuppta med dosen sänkt med en nivå.

Dossänkingsnivåer för dexametason:

Dossänkingsnivåer ( $\leq 75$  år): Startdos 40 mg; dosnivå-1: 20 mg; dosnivå-2: 10 mg på dag 1, 8, 15 och 22 i varje 28-dagars behandlingscykel.

Dossänkingsnivåer ( $> 75$  år): Startdos 20 mg; dosnivå-1: 12 mg; dosnivå-2: 8 mg på dag 1, 8, 15 och 22 i varje 28-dagars behandlingscykel.

Om återhämtningen från toxiciteter är längre än 14 dagar, ska dexametason dosen sänkas med en dosnivå.

### Särskilda populationer

#### *Äldre*

Det behövs inga dosjusteringar för pomalidomid. För patienter  $> 75$  år är startdosen för dexametason 20 mg en gång dagligen på dag 1, 8, 15 och 22 i varje 28-dagars behandlingscykel.

#### *Nedsatt leverfunktion*

Patienter med totalt serum bilirubin  $> 2,0$  mg/dl uteslöts från kliniska studier. Nedsatt leverfunktion har en måttlig effekt på farmokinetiken för pomalidomid (se avsnitt 5.2). Ingen justering av begynnisdosen av pomalidomid krävs för patienter med nedsatt leverfunktion som definierats enligt Child-Pugh-kriterierna. Patienter med nedsatt leverfunktion ska emellertid övervakas noga avseende biverkningar och dosreducering eller avbrott av pomalidomid ska utföras vid behov.

#### *Nedsatt njurfunktion*

Ingen dosjustering av pomalidomid krävs för patienter med nedsatt njurfunktion. På hemodialysdagar ska patienter ta sin pomalidomiddos efter hemodialysen.

#### *Pediatrik population*

Det finns ingen relevant användning av pomalidomid för barn i åldern 0–17 år för indikationen multipelt myelom.

### Administreringssätt

#### Oral användning.

Imnovid hårda kapslar ska tas oralt vid samma tidpunkt varje dag. Kapslarna får inte öppnas, krossas eller tuggas (se avsnitt 6.6). Kapslarna ska sväljas helt, helst med vatten, med eller utan mat. Om patienten har glömt att ta en dos av pomalidomid den ena dagen, ska patienten ta den normala, ordinerade dosen enligt schemat nästa dag. Patienter får inte justera dosen för att kompensera för glömd dos föregående dagar.

För att minska risken att kapseln går sönder eller deformeras när man tar ut den ur blistern ska man endast trycka på ena änden av kapseln.

### 4.3 Kontraindikationer

- Graviditet.
- Fertila kvinnor, såvida inte alla villkor för graviditetspreventionsprogrammet har uppfyllts (se avsnitt 4.4 och 4.6).
- Manliga patienter som inte kan följa eller uppfylla de erforderliga åtgärderna avseende graviditetsprevention (se avsnitt 4.4).
- Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

### 4.4 Varningar och försiktighet

#### Teratogenicitet

Pomalidomid får inte tas under graviditet eftersom en teratogen effekt förväntas. Pomalidomid är strukturellt besläktat med talidomid. Talidomid är en aktiv substans som har teratogena effekter hos människa och orsakar allvarliga, livshotande fosterskador. Pomalidomid befanns vara teratogent hos både råttor och kaniner när det administrerades under perioden med betydande organogenes (se avsnitt 5.3).

Villkoren i graviditetspreventionsprogrammet måste vara uppfyllda för samtliga patienter, om det inte finns tillförlitliga bevis för att patienten inte är fertil.

#### Kriterier för infertila kvinnor

En kvinnlig patient eller en kvinnlig partner till en manlig patient anses vara infertil om hon uppfyller minst ett av följande kriterier:

- Ålder  $\geq 50$  år och naturligt amenorroisk i  $\geq 1$  år (amenorrhé efter cancerbehandling eller under amning utesluter inte fertilitet)
- Prematur ovarial svikt som har bekräftats av en specialist inom gynekologi
- Tidigare bilateral salpingooforektomi eller hysterektomi
- Genotyp XY, Turners syndrom, uterin agenesi.

#### Rådgivning

Pomalidomid är kontraindicerat för fertila kvinnor om inte samtliga följande villkor är uppfyllda:

- Hon förstår de förväntade riskerna för fosterskada.
- Hon förstår nödvändigheten att utan avbrott använda effektiv preventivmetod i 4 veckor före behandlingsstart, under hela behandlingstiden och i 4 veckor efter behandlingens slut.
- Även om en fertil kvinna är amenorreisk måste hon följa råden om effektiva preventivmetoder.
- Hon har förmåga att följa anvisningarna om effektiva preventivmetoder.
- Hon är informerad om och förstår de potentiella konsekvenserna av en graviditet och behovet av en snabb konsultation om det finns risk för att hon är gravid.
- Hon förstår nödvändigheten att påbörja behandlingen så snart som pomalidomid dispenserats efter det att ett negativt graviditetstest har utförts.
- Hon förstår behovet och accepterar att genomgå graviditetstest var 4:e vecka förutom ifall en tubarsterilisering har bekräftats.
- Hon har bekräftat att hon förstår riskerna och de nödvändiga försiktighetsåtgärder som är förenade med pomalidomid.

Vid förskrivning till en fertil kvinna måste förskrivaren försäkra sig om att:

- Patienten uppfyller villkoren i graviditetspreventionsprogrammet och att hon förstår förhållningsreglerna tillräckligt bra

- Patienten bekräftar ovanstående villkor

Vad avser manliga patienter som tar pomalidomid har farmakokinetiska data visat att pomalidomid förekommer i human sädesvätska under behandling. Som ett försiktighetsmått och med hänsyn till populationer med potentiell förlängd elimineringsstid, såsom nedsatt leverfunktion, måste alla manliga patienter som tar pomalidomid uppfylla följande villkor:

- Han förstår de förväntade riskerna för fosterskada vid graviditet efter samlag med en gravid eller fertil kvinna.
- Han förstår nödvändigheten av att använda en kondom i samband med sexuell aktivitet med en gravid eller fertil kvinna som inte använder ett effektivt preventivmedel, under hela behandlingstiden, under dosavbrott och 7 dagar efter dosavbrott och/eller avslutad behandling. Detta omfattar steriliserade män, som ska använda kondom i samband med sexuell aktivitet med en gravid eller fertil kvinna eftersom sädesvätska fortfarande kan innehålla pomalidomid, även i frånvaro av sperma.
- Han förstår att om hans kvinnliga partner blir gravid medan han tar pomalidomid eller 7 dagar efter avslutad behandling med pomalidomid, måste han informera sin behandlande läkare omedelbart och att det rekommenderas att hans kvinnliga partner remitteras för utvärdering och rådgivning till en läkare som är specialiserad inom eller har erfarenhet av teratologi.

### Preventivmetoder

Fertila kvinnor måste använda en effektiv preventivmetod i 4 veckor före behandling, under behandling och under 4 veckor efter behandling med pomalidomid samt även i händelse av uppehåll i behandlingen, om inte patienten förbinder sig att idka absolut och kontinuerlig avhållsamhet och bekräftar detta månatligen. Om patienten inte redan använder en effektiv preventivmetod, måste hon remitteras till sjukvårdspersonal med lämplig utbildning för preventivmedelsrådgivning så att graviditetsprevention kan inledas.

Följande kan betraktas som exempel på lämpliga preventivmetoder:

- Implantat
- Levonorgestrelutsöndrande intrauterint system
- Depotformulering av medroxyprogesteronacetat
- Tubarsterilisering
- Samlag med en vasektomiserad manlig partner; vasektomi måste vara bekräftad av två negativa spermaanalyser
- Ägglossningshämmande tabletter med endast progesteron (dvs. desogestrel)

På grund av den ökade risken för venös tromboembolism hos patienter med multipelt myelom som tar pomalidomid och dexametason, rekommenderas inte kombinations-p-piller (se även avsnitt 4.5). Om patienten använder kombinations-p-piller bör hon byta till en av de effektiva metoder som förtecknas ovan. Risken för venös tromboembolism kvarstår i 4–6 veckor efter avbrott av behandling med kombinations-p-piller. Effekten av kontraktiva steroider kan försämrats vid samtidig behandling med dexametason (se avsnitt 4.5).

Implantat och levonorgestrelutsöndrande intrauterina system är förenade med en ökad infektionsrisk vid insättandet och oregelbundna vaginala blödningar. Profylaktiska antibiotika bör övervägas, särskilt för patienter med neutropeni.

Insättning av kopparavgivande spiraler rekommenderas inte på grund av de potentiella infektionsriskerna vid insättandet och förlusten av menstruationsblod, som kan ha negativ effekt på patienter med svår neutropeni eller svår trombocytopeni.

### Graviditetstest

För fertila kvinnor måste medicinskt övervakade graviditetstester med lägsta känslighet på 25 mIE/ml utföras i enlighet med lokal praxis och enligt nedanstående anvisningar. Detta krav inkluderar fertila

kvinnor som idkar absolut och kontinuerlig avhållsamhet. Graviditetstest, förskrivning och utlämning av läkemedlet ska helst ske samma dag. Utlämning av pomalidomid till fertila kvinnor ska ske inom 7 dagar från förskrivningsdagen.

#### *Före inledning av behandling*

Ett medicinskt övervakat graviditetstest måste utföras under det läkarbesök då pomalidomid förskrivs, eller inom 3 dagar före besöket hos förskrivaren, om patienten dessförinnan har använt en effektiv preventivmetod i minst 4 veckor. Testet måste säkerställa att patienten inte är gravid när hon börjar behandlingen med pomalidomid.

#### *Uppföljning och behandlingens slut*

Ett medicinskt övervakat graviditetstest måste upprepas var 4:e vecka och även 4 veckor efter behandlingens slut, förutom i de fall en tubarsterilisering har bekräftats. Dessa graviditetstester ska utföras på förskrivningsdagen eller inom 3 dagar före besöket hos förskrivaren.

#### Ytterligare försiktighetsmått

Patienter måste instrueras att aldrig ge detta läkemedel till någon annan och att återlämna eventuella överblivna kapslar till apoteket i slutet av behandlingen.

Patienter får inte ge blod, sädesvätska eller sperma under behandlingen (inklusive under dosavbrott) och i 7 dagar efter det att behandlingen med pomalidomid har avslutats.

#### Utbildningsmaterial och restriktioner vid förskrivning och utlämning av läkemedel

För att hjälpa patienter att undvika att foster exponeras för pomalidomid, kommer innehavaren av godkännandet för försäljning att tillhandahålla utbildningsmaterial till sjukvårdspersonal för att förstärka varningarna om pomalidomids förväntade teratogenicitet, för att tillhandahålla råd om preventivmetoder innan behandling sätts in och för att ge vägledning om behovet av graviditetstester. Förskrivaren måste informera patienten om de förväntade teratogena riskerna och de strikta åtgärderna för graviditetsprevention som ingår i graviditetspreventionsprogrammet samt förse patienterna med lämplig patientutbildningsbroschyr, patientkort och/eller motsvarande verktyg i enlighet med det nationella implementerade patientkorts-systemet. Ett nationellt kontrollerat distributionsystem har införts i samarbete med respektive nationell läkemedelsmyndighet. Det kontrollerade distributionsystemet innefattar användningen av ett patientkort och/eller motsvarande verktyg för förskrivnings- och/eller utlämningskontroller, och insamling av detaljerade data som är relaterade till indikationen för att övervaka användningen utanför indikationen inom det nationella territoriet. Helst ska graviditetstestning, förskrivning och utlämning ske samma dag. Utlämning av pomalidomid till fertila kvinnor ska göras inom 7 dagar efter förskrivningen och efter ett negativt resultat på ett graviditetstest som utförts under medicinsk övervakning. Recept till fertila kvinnor kan gälla för högst 4 veckor och recept till alla övriga patienter kan gälla för högst 12 veckor.

#### Hematologiska händelser

Neutropeni var den mest frekvent rapporterade hematologiska biverkningen av grad 3 eller 4 hos patienter med recidiverande/refraktärt multipelt myelom följt av anemi och trombocytopeni. Patienter ska övervakas avseende hematologiska biverkningar, i synnerhet neutropeni. Patienter ska uppmanas att genast rapportera episoder med feber. Läkare ska observera patienter avseende tecken på blödning, inklusive näsblod, särskilt vid samtidig användning av läkemedel som har konstaterats öka risken för blödning (se avsnitt 4.8). Kompletta blodstatus ska övervakas vid baslinjen, varje vecka under de första 8 veckorna och därefter varje månad. Det kan krävas en dosmodifiering (se avsnitt 4.2). Patienter kan behöva använda stöd i form av blodprodukter och/eller tillväxtfaktorer.



### Tromboemboliska händelser

Patienter som får pomalidomid i kombination med dexametason har utvecklat venösa tromboemboliska händelser (företrädesvis djup ventrombos och lungembolism) och arteriella tromboshändelser (hjärtinfarkt och cerebrovaskulär händelse). Patienter med kända riskfaktorer för tromboembolism – inklusive tidigare trombos – ska övervakas noga. Åtgärder ska vidtas för att försöka minimera alla modifierbara risker (t.ex. rökning, hypertoni och hyperlipidemi). Patienter och läkare tillråds att vara observanta på tecken och symtom på tromboembolism. Patienter ska instrueras att söka medicinsk vård om de får symtom som andfåddhet, bröstvärta, svullnad i arm eller ben. Antikoagulationsbehandling (om det inte är kontraindicerat) rekommenderas, (t.ex. acetylsalicylsyra, warfarin, heparin eller klopidogrel), särskilt till patienter med ytterligare riskfaktorer för trombos. Ett beslut att vidta profylaktiska åtgärder ska fattas efter noggrann bedömning av den enskilda patientens bakomliggande riskfaktorer. I kliniska studier fick patienter profylaktisk acetylsalicylsyra eller alternativ antitrombosbehandling. Användningen av erythropoetiska medel medför en risk för tromboshändelser inklusive tromboembolism. Därför ska erythropoetiska medel, liksom andra medel som kan öka risken för tromboembolihändelser, användas med försiktighet.

### Perifer neuropati

Patienter med pågående perifer neuropati  $\geq$  grad 2 uteslöts från kliniska studier med pomalidomid. Vederbörlig försiktighet ska iaktas när man överväger att behandla sådana patienter med pomalidomid.

### Signifikant hjärt dysfunktion

Patienter med signifikant hjärt dysfunktion (kongestiv hjärtsvikt [NY Heart Association klass III eller IV]; myokardinfarkt inom 12 månader före studiestarten; instabil eller dåligt kontrollerad angina pectoris) exkluderades från kliniska studier med pomalidomid. Hjärtsvikt, inklusive kongestiv hjärtsvikt och lungödem (se avsnitt 4.8) har rapporterats, huvudsakligen hos patienter med befintlig hjärtsjukdom eller kardiella riskfaktorer. Vederbörlig försiktighet ska iaktas när man överväger att behandla sådana patienter med pomalidomid, inklusive regelbunden kontroll av tecken eller symtom på hjärtsvikt.

### Tumörlyssyndrom

Patienter som löper störst risk att få tumörlyssyndrom är patienter med hög tumörbörda före behandling. Dessa patienter ska övervakas noga och vederbörliga försiktighetsåtgärder ska vidtas.

### Nya primära maligniteter

Nya primära maligniteter, såsom icke-melanom hudcancer, har observerats hos patienter som fått pomalidomid (se avsnitt 4.8). Läkare ska bedöma patienter noga före och under behandling med användning av sedvanlig cancer screening avseende uppkomsten av nya primära maligniteter och sätta in relevant behandling.

### Allergiska reaktioner och svåra hudreaktioner

Angioödem och svåra hudreaktioner, inklusive SJS, TEN och DRESS, har rapporterats vid användning av pomalidomid (se avsnitt 4.8). Förskrivaren ska informera patienterna om tecken och symtom på dessa reaktioner och uppmana dem att omedelbart söka vård om sådana symtom uppstår. Behandling med pomalidomid måste avbrytas vid exfoliativt eller bullöst hudutslag eller om man misstänker SJS, TEN eller DRESS, och ska inte återupptas efter avbrott på grund av dessa reaktioner. Patienter som tidigare haft allvarliga allergiska reaktioner i samband med talidomid eller lenalidomid uteslöts från kliniska studier. Sådana patienter kan ha en högre risk för överkänslighetsreaktioner och ska inte få pomalidomid. Uppehåll eller avbrytande av behandling med pomalidomid ska övervägas vid hudutslag av grad 2-3. Behandling med pomalidomid måste avbrytas permanent vid angioödem.

## Yrsel och förvirring

Yrsel och förvirringstillstånd har rapporterats med pomalidomid. Patienter måste undvika situationer där yrsel och förvirring kan vara ett problem samt avstå från att ta andra läkemedel som kan orsaka yrsel eller förvirring utan att först söka medicinsk rådgivning.

## Interstitiell lungsjukdom

Interstitiell lungsjukdom och relaterade händelser, inklusive fall av pneumonit har observerats med pomalidomid. Noggrann utvärdering av patienter med akut eller oförklarlig försämring av lungsymtom ska ske för att utesluta interstitiell lungsjukdom. Pomalidomid ska avbrytas under utredning av dessa symtom och om interstitiell lungsjukdom bekräftas ska lämplig behandling sättas in. Behandling med pomalidomid ska endast återupptas efter noggrann utvärdering av fördelar och risker.

## Leverstörningar

Markant förhöjda nivåer av alaninaminotransferas och bilirubin har observerats hos patienter som behandlats med pomalidomid (se avsnitt 4.8). Det har också förekommit fall av hepatit som resulterade i att behandling med pomalidomid avbröts. Regelbunden kontroll av leverfunktionen rekommenderas under de första sex månadernas behandling med pomalidomid och därefter när det är kliniskt indicerat.

## Infektioner

Sällsynta fall av reaktivering av hepatit B har rapporterats hos patienter som får pomalidomid i kombination med dexametason och som tidigare infekterats med hepatit B-virus (HBV). Vissa av dessa fall har utvecklats till akut leversvikt, vilket medfört utsättning av pomalidomid. Status för hepatit B-virus bör fastställas innan behandling med pomalidomid påbörjas. Patienter som testar positivt för HBV-infektion rekommenderas konsultera en läkare med erfarenhet av behandling av hepatit B. Försiktighet ska också iakttas vid användning av pomalidomid i kombination med dexametason hos patienter som tidigare infekterats med HBV, inklusive patienter som är anti-HBc-positiva men HBcAg-negativa. Dessa patienter ska övervakas noga för tecken och symtom på aktiv HBV-infektion under behandlingen.

## Natriuminnehåll

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

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

### Effekt av pomalidomid på andra läkemedel

Pomalidomid väntas inte orsaka några kliniskt relevanta läkemedelsinteraktioner på grund av P450 isoenzymhämmning eller -induktion eller transportörhämmning när det administreras samtidigt med substrat av dessa enzymer eller transportörer. Potentialen för sådana läkemedelsinteraktioner, inklusive den potentiella påverkan av pomalidomid på farmakokinetiken för kombinerade orala preventivmedel, har inte utvärderats kliniskt, (se avsnitt 4.4, Teratogenicitet).

### Effekter av andra läkemedel på pomalidomid

Pomalidomid metaboliseras delvis av CYP1A2 och CYP3A4/5. Det är även ett substrat för P-glykoprotein. Samtidig administrering av pomalidomid med den starka CYP3A4/5- och P-gp-hämmaren ketokonazol eller den starka CYP3A4/5-induceraren karbamazepin, hade ingen kliniskt relevant effekt på exponeringen för pomalidomid. Samtidig administrering av den starka CYP1A2-hämmaren fluvoxamin med pomalidomid i närvaro av ketokonazol, ökade medexponeringen för pomalidomid med 107 % med ett 90-procentigt konfidensintervall (91 % till 124 %) jämfört med pomalidomid plus ketokonazol. I en

andra studie för att utvärdera hur mycket enbart CYP1A2-hämmare bidrar till metabolismförändringar, ökade samtidig administrering av enbart fluvoxamin tillsammans med pomalidomid medelexponeringen för pomalidomid med 125 % med ett 90 %-konfidensintervall [98 % mot 157 %] jämfört med enbart pomalidomid. Om starka hämmare av CYP1A2 (t.ex. ciprofloxacin, enoxacin och fluvoxamin) administreras samtidigt med pomalidomid, ska pomalidomiddosen sänkas med 50 %.

### Dexametason

Samtidig administrering av flera doser på upp till 4 mg pomalidomid med 20 mg till 40 mg dexametason (en svag till måttlig inducerare av flera CYP-enzymers inklusive CYP3A) till patienter med multipelt myelom hade ingen effekt på farmakokinetiken för pomalidomid jämfört med när enbart pomalidomid administrerades.

Effekten av dexametason på warfarin är okänd. Noggrann övervakning av warfarinkoncentrationen rekommenderas under behandling.

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

### Fertila kvinnor/Preventivmetoder för män och kvinnor

Fertila kvinnor ska använda effektiva preventivmetoder. Om en kvinna som behandlas med pomalidomid skulle bli gravid måste behandlingen stoppas och patienten ska remitteras till en läkare som är specialiserad inom, eller har erfarenhet av, teratologi för bedömning och rådgivning. Om partnern till en man som tar pomalidomid skulle bli gravid, rekommenderas att den kvinnliga partnern remitteras till en läkare som är specialiserad inom, eller har erfarenhet av teratologi, för bedömning och rådgivning. Pomalidomid finns i human sädesvätska. Som en försiktighetsåtgärd ska alla manliga patienter som tar pomalidomid använda kondom under hela behandlingstiden, under dosavbrott och i 7 dagar efter avslutad behandling om deras partner är gravid eller fertil och inte använder preventivmedel (se avsnitt 4.3 och 4.4).

### Graviditet

En teratogen effekt av pomalidomid hos människa är förväntad. Pomalidomid är kontraindicerat under graviditet och till fertila kvinnor, utom när alla villkor för graviditetsprevention har uppfyllts, se avsnitt 4.3 och avsnitt 4.4.

### Amning

Det är okänt om pomalidomid utsöndras i bröstmjolk. Pomalidomid detekterades i mjölk från lakterande råttor efter administrering till modern. På grund av risken för biverkningar hos ammade spädbarn från pomalidomid, måste ett beslut fattas om amningen ska avbrytas eller om läkemedelsbehandlingen ska avbrytas, med hänsyn till fördelarna med amning för barnet och fördelarna med behandlingen för kvinnan.

### Fertilitet

Pomalidomid befanns ha en negativ påverkan på fertilitet och vara teratogent hos djur. Pomalidomid passerade placentan och påvisades i fosterblod efter administrering till dräktiga kaniner, se avsnitt 5.3.

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

Pomalidomid har mindre eller måttlig effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Trötthet, sänkt medvetandenivå, förvirring och yrsel har rapporterats vid användning av pomalidomid. Om en patient känner sig påverkad ska han/hon avstå från att köra bil, använda maskiner eller utföra riskfyllda uppgifter under behandlingen med pomalidomid.

## 4.8 Biverkningar

### Sammanfattning av säkerhetsprofilen

De oftast rapporterade biverkningarna i kliniska studier har varit rubbningar i blodet och lymfsystemet, inklusive anemi (45,7 %), neutropeni (45,3 %) och trombocytopeni (27 %); i allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället inklusive trötthet (28,3 %), pyrexia (21 %) och perifera ödem (13 %); och i infektioner och infestationer inklusive pneumoni (10,7 %). Biverkningar i form av perifer neuropati har rapporterats hos 12,3 % av patienterna och venösa emboliska eller trombotiska (VTE) biverkningar har rapporterats hos 3,3 % av patienterna. De oftast rapporterade biverkningarna av grad 3 eller 4 återfanns i blodet och lymfsystemet inklusive neutropeni (41,7 %), anemi (27 %) och trombocytopeni (20,7 %); i infektioner och infestationer inklusive pneumoni (9 %); och i allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället inklusive trötthet (4,7 %), pyrexia (3 %) och perifera ödem (1,3 %). Den oftast rapporterade allvarliga biverkningen var pneumoni (9,3 %). Övriga allvarliga biverkningar som har rapporterats innefattade febril neutropeni (4,0 %), neutropeni (2,0 %), trombocytopeni (1,7 %) och VTE-biverkningar (1,7 %).

Biverkningar tenderade att uppkomma mer frekvent inom de första 2 behandlingscyklerna med pomalidomid.

### Tabell över biverkningar

Biverkningarna som observerades hos patienter som behandlades med pomalidomid plus dexametason anges nedan i tabell 1 per organsystem (SOC) och frekvens för alla biverkningar (ADR) och för biverkningar av grad 3 eller 4.

Frekvenserna av biverkningar är de som rapporterades i pomalidomid plus dexametason-armen i studien CC-4047-MM-003 (n = 302) och från data efter godkännande för försäljning. Inom varje organsystem och frekvensområde presenteras biverkningarna efter fallande allvarlighetsgrad. Frekvenserna definieras i enlighet med nuvarande riktlinjer, som: mycket vanliga ( $\geq 1/10$ ), vanliga ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ); och mindre vanliga ( $\geq 1/1\,000$ ,  $< 1/100$ ).

**Tabell 1: Biverkningar observerade hos patienter som behandlas med pomalidomid plus dexametason**

Organsystem	Alla biverkningar/Frekvens	Biverkningar av grad 3-4/Frekvens
<b>Infektioner och infestationer</b>	<u>Mycket vanliga</u> Pneumoni (bakterie-, virus- och svampinfektioner, inklusive opportunistiska infektioner)  <u>Vanliga</u> Neutropen sepsis, bronkopneumoni, bronkit, luftvägsinfektion, övre luftvägsinfektion, nasofaryngit, herpes zoster  <u>Ingen känd frekvens</u> Reaktivering av hepatit B	<u>Vanliga</u> Neutropen sepsis, pneumoni (bakterie-, virus- och svampinfektioner, inklusive opportunistiska infektioner), bronkopneumoni, luftvägsinfektion, övre luftvägsinfektion  <u>Mindre vanliga</u> Bronkit, herpes zoster  <u>Ingen känd frekvens</u> Reaktivering av hepatit B

<b>Organsystem</b>	<b>Alla biverkningar/Frekvens</b>	<b>Biverkningar av grad 3-4/Frekvens</b>
<b>Neoplasier; benigna, maligna och ospecificerade (samt cystor och polyper)</b>	<u>Mindre vanliga</u> Basalcellscancer i huden, skivepitelcancer i huden	<u>Mindre vanliga</u> Basalcellscancer i huden, skivepitelcancer i huden
<b>Blodet och lymfsystemet</b>	<u>Mycket vanliga</u> Neutropeni, trombocytopeni, leukopeni, anemi  <u>Vanliga</u> Febril neutropeni, pancytopeni*	<u>Mycket vanliga</u> Neutropeni, trombocytopeni, anemi  <u>Vanliga</u> Febril neutropeni, leukopeni, pancytopeni*
<b>Immunsystemet</b>	<u>Vanliga</u> Angioödem*, urtikaria*	<u>Mindre vanliga</u> Angioödem*, urtikaria*
<b>Metabolism och nutrition</b>	<u>Mycket vanliga</u> Nedsatt aptit  <u>Vanliga</u> Hyperkalemi, hyponatremi, hyperurikemi*  <u>Mindre vanliga</u> Tumörlyssyndrom*	<u>Vanliga</u> Hyperkalemi, hyponatremi, hyperurikemi*  <u>Mindre vanliga</u> Nedsatt aptit, tumörlyssyndrom*
<b>Psykiska störningar</b>	<u>Vanliga</u> Förvirringstillstånd	<u>Vanliga</u> Förvirringstillstånd
<b>Centrala och perifera nervsystemet</b>	<u>Vanliga</u> Nedsatt medvetandegrad, perifer sensorisk neuropati, yrsel, tremor, intrakraniell blödning*  <u>Mindre vanliga</u> Cerebrovaskulär händelse*	<u>Vanliga</u> Nedsatt medvetandegrad  <u>Mindre vanliga</u> Perifer sensorisk neuropati, yrsel, tremor, cerebrovaskulär händelse*, intrakraniell blödning*
<b>Öron och balansorgan</b>	<u>Vanliga</u> Vertigo	<u>Vanliga</u> Vertigo
<b>Hjärtat</b>	<u>Vanliga</u> Hjärtsvikt*, förmaksflimmer*, hjärtinfarkt*	<u>Vanliga</u> Hjärtsvikt*, förmaksflimmer*  <u>Mindre vanliga</u> Hjärtinfarkt*
<b>Blodkärl</b>	<u>Vanliga</u> Djup ventrombos	<u>Mindre vanliga</u> Djup ventrombos
<b>Andningsvägar, bröstorg och mediastinum</b>	<u>Mycket vanliga</u> Dyspné, hosta  <u>Vanliga</u> Lungemboli, näsblod*, interstitiell lungsjukdom*	<u>Vanliga</u> Dyspné  <u>Mindre vanliga</u> Lungemboli, hosta, näsblod*, interstitiell lungsjukdom*

<b>Organsystem</b>	<b>Alla biverkningar/Frekvens</b>	<b>Biverkningar av grad 3-4/Frekvens</b>
<b>Magtarmkanalen</b>	<u>Mycket vanliga</u> Diarré, illamående, förstoppning  <u>Vanliga</u> Kräkning, blödning i magtarmkanalen	<u>Vanliga</u> Diarré, kräkning, förstoppning  <u>Mindre vanliga</u> Illamående, blödning i magtarmkanalen
<b>Lever och gallvägar</b>	<u>Mindre vanliga</u> Hyperbilirubinemi, hepatit*	<u>Mindre vanliga</u> Hyperbilirubinemi
<b>Hud och subkutan vävnad</b>	<u>Vanliga</u> Utslag, klåda  <u>Ingen känd frekvens</u> Läkemedelsbiverkning med eosinofili och systemiska symtom* Toxisk epidermal nekrolys* Stevens-Johnsons syndrom *	<u>Vanliga</u> Utslag  <u>Ingen känd frekvens</u> Läkemedelsbiverkning med eosinofili och systemiska symtom* Toxisk epidermal nekrolys* Stevens-Johnsons syndrom *
<b>Muskuloskeletala systemet och bindväv</b>	<u>Mycket vanliga</u> Skelettsmärta, muskelkramper	<u>Vanliga</u> Skelettsmärta  <u>Mindre vanliga</u> Muskelkramper
<b>Njurar och urinvägar</b>	<u>Vanliga</u> Njursvikt, urinretention	<u>Vanliga</u> Njursvikt  <u>Mindre vanliga</u> Urinretention
<b>Reproduktionsorgan och bröstkörtel</b>	<u>Vanliga</u> Bäckensmärtor	<u>Vanliga</u> Bäckensmärtor
<b>Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället</b>	<u>Mycket vanliga</u> Trötthet, pyrex, perifera ödem	<u>Vanliga</u> Trötthet, pyrex, perifera ödem
<b>Undersökningar</b>	<u>Vanliga</u> Minskat neutrofilantal, minskat antal vita blodceller, minskat antal trombocyter, höjt alaninaminotransferas, förhöjd urinsyranivå i blodet*	<u>Vanliga</u> Minskat neutrofilantal, minskat antal vita blodceller, minskat antal trombocyter, höjt alaninaminotransferas  <u>Mindre vanliga</u> Förhöjd urinsyranivå i blodet*

\* Identifierats från data efter godkännande för försäljning med frekvenser baserade på data från kliniska prövningar.

## Beskrivning av särskilda biverkningar

### *Teratogenicitet*

Pomalidomid är strukturellt besläktat med talidomid. Talidomid är en substans som har en känd, aktiv teratogen effekt hos människa och orsakar allvarliga, livshotande fosterskador. Pomalidomid befanns vara teratogent hos både råttor och kaniner när det administrerades under perioden med betydande organogenes (se avsnitt 4.6 och 5.3). Om pomalidomid tas under graviditet förväntas en teratogen effekt av pomalidomid hos människa (se avsnitt 4.4).

### *Neutropeni och trombocytopeni*

Neutropeni uppkom hos 45,3 % av patienterna som fick pomalidomid plus dexametason i låg dos (Pom + LD-Dex) och hos 19,5 % av patienterna som fick dexametason i hög dos (HD-Dex). Neutropeni var av grad 3 eller 4 hos 41,7 % av patienterna som fick Pom + LD -Dex, jämfört med 14,8 % som fick HD-Dex. Hos patienter som behandlades med Pom + LD-Dex var neutropeni infrekvent allvarlig (2,0 % av patienterna), ledde inte till behandlingsavbrott och associerades med behandlingsavbrott hos 21,0 % av patienterna och med dosreduktion hos 7,7 % av patienterna.

Febril neutropeni (FN) uppkom hos 6,7 % av patienterna som fick Pom + LD-Dex, men inte hos några patienter som fick HD-Dex. Alla rapporterades vara av grad 3 eller 4. FN rapporterades vara allvarlig hos 4,0 % av patienterna. FN associerades med dosavbrott hos 3,7 % av patienterna och med dosreduktion hos 1,3 % av patienterna och inga behandlingsavbrott.

Trombocytopeni uppkom hos 27,0 % av patienterna som fick Pom + LD-Dex och hos 26,8 % av patienterna som fick HD-Dex. Trombocytopeni var av grad 3 eller 4 hos 20,7 % av patienterna som fick Pom + LD-Dex och hos 24,2 % som fick HD-Dex. Hos patienter som behandlades med Pom + LD-Dex var trombocytopeni allvarlig hos 1,7 % av patienterna, ledde till dosreduktion hos 6,3 % av patienterna, till dosavbrott hos 8 % av patienterna och till behandlingsavbrott hos 0,7 % av patienterna (se avsnitt 4.2 och 4.4).

### *Infektion*

Infektion var den vanligaste icke-hematologiska biverkningen. Det uppkom hos 55,0 % av patienterna som fick Pom + LD-Dex, och hos 48,3 % av patienterna som fick HD-Dex. Cirka hälften av infektionerna var av grad 3 eller 4; 24 % hos patienter som behandlades med Pom + LD-Dex och 22,8 % hos patienter som fick HD-Dex.

Hos patienter som behandlades med Pom + LD-Dex var pneumoni och övre luftvägsinfektioner de oftast rapporterade infektionerna (hos 10,7 % respektive 9,3 % av patienterna), varav 24,3 % av rapporterade infektionerna var allvarliga och dödliga infektioner (grad 5) som uppkom hos 2,7 % av de behandlade patienterna. Hos patienter som behandlades med Pom + LD-Dex ledde infektioner till dosavbrott hos 2,0 % av patienterna, till behandlingsavbrott hos 14,3 % av patienterna och till en dosreduktion hos 1,3 % av patienterna.

### *Tromboemboliska händelser*

Venösa emboli- eller tromboshändelser (VTE) uppkom hos 3,3 % av patienterna som fick Pom + LD-Dex, och 2,0 % av patienterna som fick HD-Dex. Reaktioner av grad 3 eller 4 uppkom hos 1,3 % av patienterna som fick Pom + LD-Dex, men inte hos några patienter som fick HD-Dex. Hos patienter som behandlades med Pom + LD-Dex rapporterades VTE som allvarligt hos 1,7 % av patienterna, inga dödliga reaktioner rapporterades i kliniska studier och VTE var inte associerat med dosavbrott.

Profylax med acetylsalicylsyra (och andra antikoagulanter till högriskpatienter) var obligatoriskt för alla patienter i kliniska studier. Antikoagulationsbehandling (såvida den inte är kontraindicerad) rekommenderas (se avsnitt 4.4).

### *Perifer neuropati*

Patienter med pågående perifer neuropati  $\geq$  grad 2 exkluderades från kliniska studier. Perifer neuropati, främst av grad 1 eller 2, uppkom hos 12,3 % av patienterna som fick Pom + LD-Dex och hos 10,7 % av patienterna som fick HD-Dex. Reaktionen av grad 3 eller 4 uppkom hos 1,0 % av patienterna som fick Pom + LD-Dex och hos 1,3 % av patienterna som fick HD-Dex. Hos patienter som behandlades med Pom + LD-Dex rapporterades inga reaktioner i form av perifer neuropati som hade varit allvarliga i kliniska prövningar och perifer neuropati ledde till dosavbrott hos 0,3 % av patienterna (se avsnitt 4.4).

Mediantiden tills neuropati uppstod var 2,1 veckor, varierande mellan 0,1 till 48,3 veckor. Mediantiden fram till symtomdebuten var tidigare hos patienter som fick HD-Dex jämfört med Pom + LD-Dex (1,3 veckor mot 2,1 veckor).

Mediantiden tills symtomen försvann var 22,4 veckor hos patienter som fick Pom + LD-Dex och 13,6 veckor hos patienter som fick HD-Dex. Den lägre gränsen för 95 % KI var 5,3 veckor hos patienter som behandlades med Pom + LD-Dex och 2,0 veckor hos patienter som fick HD-Dex.

### *Blödning*

Blödningstillstånd har rapporterats i samband med behandling med pomalidomid, i synnerhet hos patienter med riskfaktorer såsom samtidig behandling med läkemedel som ökar känslighet för blödning. Blödningshändelser har omfattat näsblod, intrakraniell blödning och magtarmblödning.

### *Allergiska reaktioner och svåra hudreaktioner*

Angioödem och svåra kutana reaktioner, inklusive SJS, TEN och DRESS, har rapporterats vid användning av pomalidomid. Pomalidomid ska inte ges till patienter som tidigare haft svåra utslag i samband med lenalidomid eller talidomid (se avsnitt 4.4).

### 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**

Så höga doser av pomalidomid som 50 mg som en engångsdos till friska försökspersoner, och 10 mg som flergångsdoser en gång dagligen till patienter med multipelt myelom har studerats utan rapporterade allvarliga biverkningar relaterade till överdosering. I studier har pomalidomid visat sig avlägsnas av hemodialys.

Vid överdosering rekommenderas stödjande vård.

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Immunsuppressiva medel, Övriga immunsuppressiva medel, ATC-kod: L04AX06.

### Verkningsmekanism

Pomalidomid har direkt anti-myelomtumördödande aktivitet, immunmodulerande aktiviteter samt hämmar stromalt cellstöd för tillväxt av tumörceller vid multipelt myelom. Närmare bestämt hämmar pomalidomid proliferationen och inducerar apoptos av hematopoetiska tumörceller. Dessutom hämmar pomalidomid proliferationen av lenalidomidresistenta cellinjer vid multipelt myelom och samverkar med dexametason i både lenalidomidkänsliga och lenalidomidresistenta cellinjer för att inducera



tumörcellsapoptos. Pomalidomid förstärker T- och mördarcells(NK)-medierad immunitet och hämmar produktionen av proinflammatoriska cytokiner (t.ex. TNF- $\alpha$  och IL-6) via monocytter. Pomalidomid hämmar dessutom angiogenes genom att blockera migrationen och adhesionen av endotelceller.

### Klinisk effekt och säkerhet

Pomalidomids effekt och säkerhet i kombination med dexametason utvärderades i en öppen, randomiserad, fas III-multicenterstudie (CC-4047-MM-003) där behandling med pomalidomid plus dexametason i låg dos (Pom+LD-Dex) jämfördes med enbart dexametason i hög dos (HD-Dex) hos tidigare behandlade vuxna patienter med recidiverande och refraktärt multipelt myelom, vilka hade fått minst två tidigare behandlingar, inklusive både lenalidomid och bortezomib, och hade uppvisat sjukdomsprogression på den senaste terapin. Totalt 455 patienter rekryterades till studien: 302 till Pom+LD-Dex-armen och 153 till HD-Dex-armen. De flesta av patienterna var män (59 %) och vita (79 %); medianåldern för den totala populationen var 64 år (min, max: 35, 87 år).

Patienter i Pom+LD-Dex-armen gavs 4 mg pomalidomid oralt på dag 1 till 21 i varje 28-dagarscykel. LD-Dex (40 mg) gavs en gång dagligen på dag 1, 8, 15 och 22 i en 28-dagarscykel. För HD-Dex-armen gavs dexametason (40 mg) en gång dagligen på dag 1 till och med 4, 9 till och med 12 och 17 till och med 20 i en 28-dagarscykel. Patienter > 75 år startade behandlingen med 20 mg dexametason. Behandlingen fortsatte tills patienterna fick sjukdomsprogression.

Det primära effektmåttet var tid fram till sjukdomsprogression (progression free survival, PFS) enligt kriterier från IMWG (International Myeloma Working Group). För ITT-populationen (intention to treat) var mediantiden för PFS enligt granskningen av IRAC (Independent Review Adjudication Committee) baserad på IMWG-kriterier 15,7 veckor (95 % KI: 13,0; 20,1) i armen Pom + LD-Dex; den beräknade 26-veckors händelsefria överlevnadsfrekvensen var 35,99 % ( $\pm$  3,46 %). I armen HD-Dex var mediantiden för PFS 8,0 veckor (95 % KI: 7,0; 9,0); den beräknade 26-veckors händelsefria överlevnadsfrekvensen var 12,15 % ( $\pm$  3,63 %).

Progressionsfri överlevnad (PFS) utvärderades i flera relevanta delgrupper: kön, etnisk tillhörighet, ECOG-funktionsstatus, stratifieringsfaktorer (ålder, sjukdomspopulation, tidigare anti-myelomterapi [2, > 2]), selekterade parametrar för prognostisk signifikans (beta-2-mikroglobulinnivå vid baslinjen, albuminnivåer vid baslinjen, nedsatt njurfunktion vid baslinjen och cytogenetisk risk), och exponering och refraktäritet för tidigare anti-myelomterapi. Oavsett vilken delgrupp som utvärderades var PFS i allmänhet förenlig med den som observerades i ITT-populationen för båda behandlingsgrupperna.

Progressionsfri överlevnad (PFS) sammanfattas i tabell 2 för ITT-populationen. Kaplan-Meier-kurva för PFS för ITT-populationen tillhandahålls i figur 1.

**Tabell 2: Progressionsfri överlevnadstid enligt IRAC-granskning baserat på IMWG-kriterier (stratifierat log rank-test) (ITT-population)**

	<b>Pom+LD-Dex</b>	<b>HD-Dex</b>
	<b>(N = 302)</b>	<b>(N = 153)</b>
Progressionsfri överlevnad (PFS), N	302 (100,0)	153 (100,0)
Granskade, n (%)	138 (45,7)	50 (32,7)
Progredierade/avidna, n (%)	164 (54,3)	103 (67,3)
Progressionsfri överlevnadstid (veckor)		
Median <sup>a</sup>	15,7	8,0

	<b>Pom+LD-Dex</b>	<b>HD-Dex</b>
	<b>(N = 302)</b>	<b>(N = 153)</b>
Tvåsidigt 95 % KI <sup>b</sup>	[13,0; 20,1]	[7,0; 9,0]
Riskkvot (Pom+LD-Dex: HD-Dex) 2-sidigt 95 % KI <sup>c</sup>	0,45 [0,35; 0,59]	
Log-rank-test, tvåsidigt P-värde <sup>d</sup>	< 0,001	

Obs: KI= konfidensintervall; IRAC=Independent Review Adjudicated Committee; NE=Not Estimable (kan inte beräknas).

<sup>a</sup> Medianen baseras på Kaplan-Meier-beräkning.

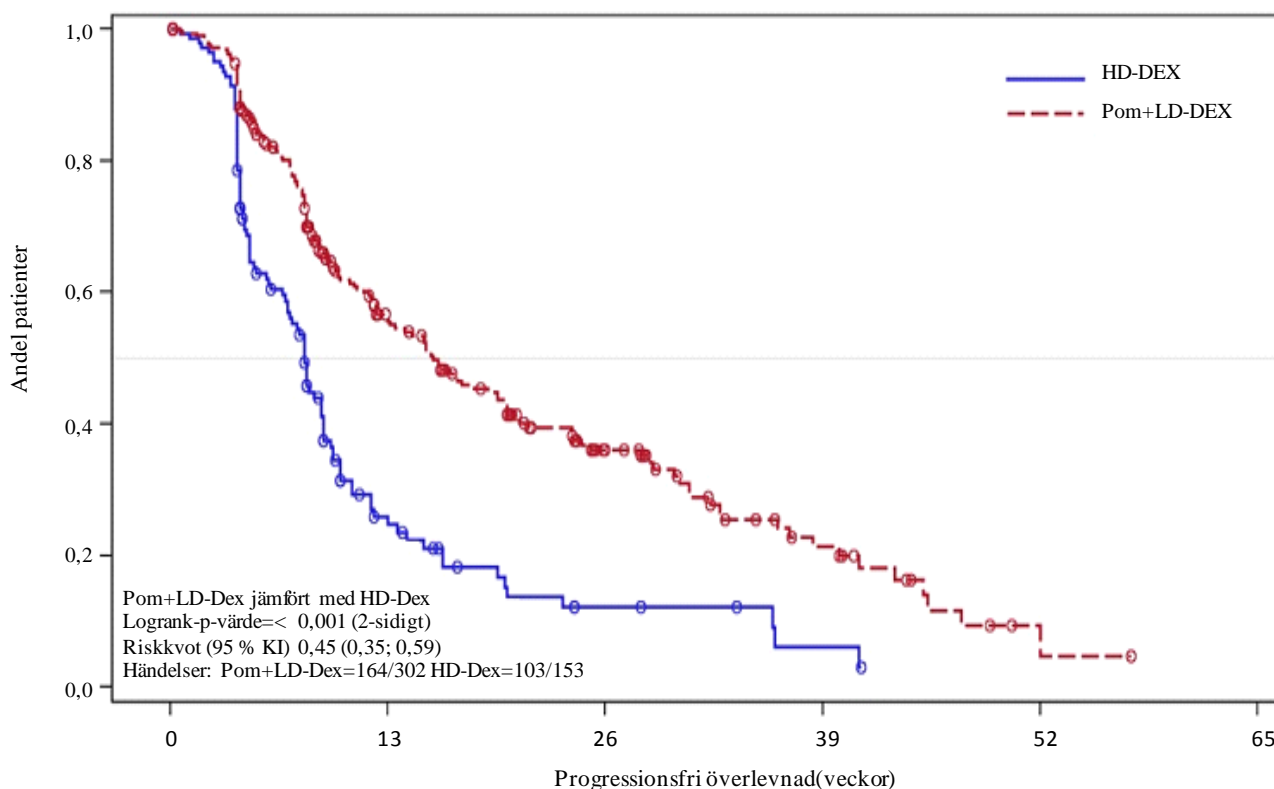
<sup>b</sup> 95 % konfidensintervall om mediantiden för progressionsfri överlevnad.

<sup>c</sup> Baserat på Cox proportionella riskmodell med jämförelse av riskfunktionerna som associeras med behandlingsgrupperna, stratifierade enligt ålder ( $\leq 75$  mot  $> 75$ ), sjukdomspopulation (refraktär mot både lenalidomid och bortezomib jämfört med icke-refraktär mot båda aktiva substanserna) och föregående antal anti-myelomterapi ( $=2$  mot  $> 2$ ).

<sup>d</sup> P-värdet baseras på ett stratiferat log-rank-test med samma stratifieringsfaktorer som för ovanstående Cox-modell.

Databrytpunkt: 7 sept 2012.

**Figur 1: Progressionsfri överlevnad baserad på IRAC-granskning av svar enligt IMWG-kriterier (stratifierat log-rank-test) (ITT-population)**



Databrytpunkt: 7 sept 2012

Total överlevnad var det viktigaste sekundära effektmåttet i studien. Totalt 226 (74,8 %) av Pom + LD-Dex-patienterna och 95 (62,1 %) av HD-Dex-patienterna var i livet vid brytdatumet (7 sept 2012). Mediantiden för total överlevnad från Kaplan-Meier-beräkningar har inte uppnåtts för Pom + LD Dex, men skulle väntas vara minst 48 veckor, vilket är den nedre gränsen för 95 % KI. Mediantiden för total överlevnad för armen HD-Dex var 34 veckor (95 % KI: 23,4; 39,9). Den 1-åriga

händelsefria frekvensen var 52,6 % ( $\pm 5,72$  %) för armen Pom + LD-Dex och 28,4 % ( $\pm 7,51$  %) för armen HD-Dex. Skillnaden i total överlevnad mellan de två behandlingarna var statistiskt signifikant ( $p < 0,001$ ).

Total överlevnad sammanfattas i tabell 3 för ITT-populationen. Kaplan-Meier-kurva för total överlevnad för ITT-populationen tillhandahålls i figur 2.

Baserat på resultaten för effektmåten för både PFS och total överlevnad rekommenderade dataövervakningskommittén som upprättats för studien att studien skulle slutföras och att patienter i armen HD-Dex skulle överföras till armen Pom + LD-Dex.

**Tabell 3: Total överlevnad: ITT-population**

	<b>Statistik</b>	<b>Pom+LD-Dex (N=302)</b>	<b>HD-Dex (N=153)</b>
	N	302 (100,0)	153 (100,0)
Granskade	n (%)	226 ( 74,8)	95 ( 62,1)
Avlidna	n (%)	76 ( 25,2)	58 ( 37,9)
Överlevnadstid (veckor)	Median <sup>a</sup>	NE	34,0
	Tvåsidig 95 % KI <sup>b</sup>	[ 48,1; NE]	[ 23,4; 39,9]
Riskkvot (Pom+LD-Dex:HD-Dex) [Tvåsidig 95 % KI <sup>c</sup> ]		0,53[ 0,37; 0,74]	
Log-rank-test, tvåsidigt P-värde <sup>d</sup>		<0,001	

Obs: KI=Konfidensintervall. NE = Not Estimable (kan inte beräknas).

<sup>a</sup> Medianen baseras på Kaplan-Meier-beräkning.

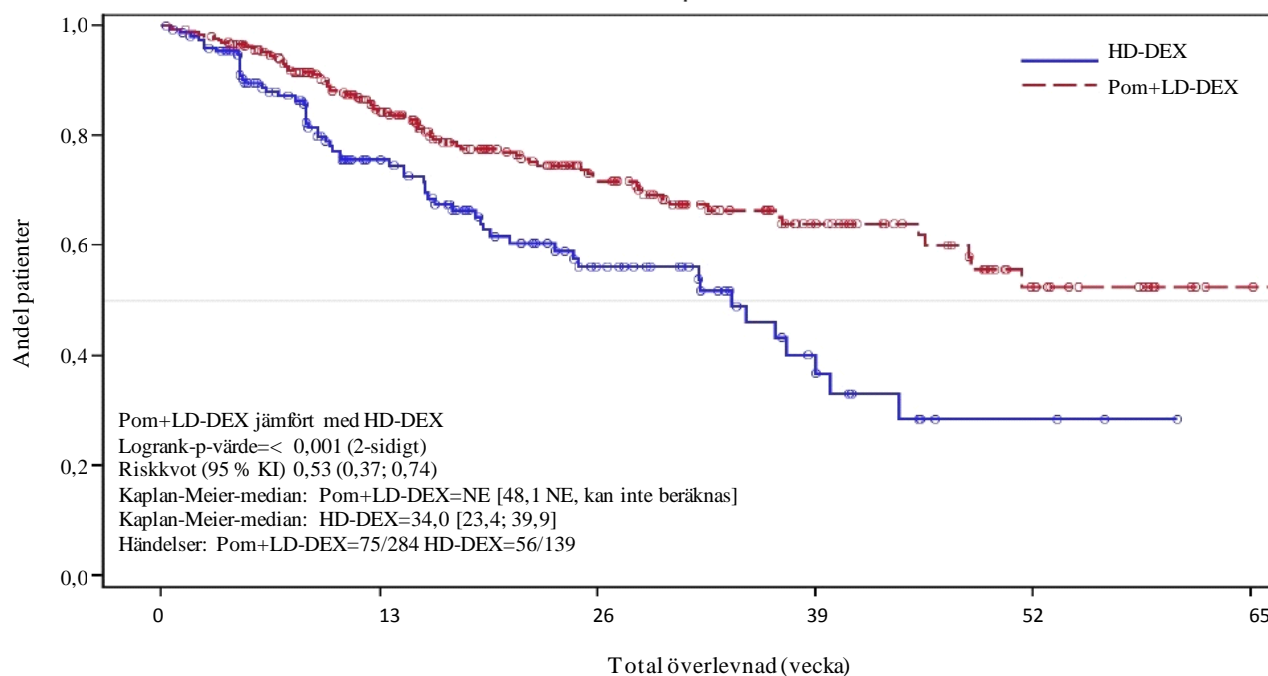
<sup>b</sup> 95 % konfidensintervall om mediantiden för total överlevnad.

<sup>c</sup> Baserat på Cox proportionella riskmodell med jämförelse av riskfunktionerna som associeras med behandlingsgrupper.

<sup>d</sup> P-värdet baseras på ett icke-stratifierat log-rank-test.

tabrytpunkt: 7 sept 2012.

**Figur 2: Kaplan-Meier-kurva för total överlevnad (ITT-population)**



Brytpunkt: 7 sep 2012

### Pediatrik population

Europeiska läkemedelsmyndigheten har beviljat undantag från kravet att skicka in studieresultat för pomalidomid för alla grupper av den pediatrika populationen för multipelt myelom (information om pediatrik användning finns i avsnitt 4.2).

## 5.2 Farmakokinetiska egenskaper

### Absorption

Pomalidomid absorberas med en maximal plasmakoncentration ( $C_{max}$ ) som inträffar mellan 2 och 3 timmar och absorberas till minst 73 % efter administrering av en oral engångsdos. Den systemiska exponeringen (AUC) för pomalidomid ökar på ett ungefärligt linjärt och dosproportionellt sätt. Efter flera doser har pomalidomid en ackumuleringskvot på 27 till 31 % i AUC.

Samtidig administrering med mat med högt fetthinnehåll och högt kaloriinnehåll saktar ned absorptionens hastighet, vilket sänker medel- $C_{max}$  i plasma med cirka 27 %, men har minimal effekt på den totala omfattningen av absorptionen med en minskning på 8 % av medel-AUC. Därför kan pomalidomid administreras oavsett födointag.

### Distribution

Pomalidomid har en genomsnittlig uppenbar distributionsvolym ( $V_d/F$ ) mellan 62 och 138 liter vid steady state. Pomalidomid distribueras i sädsvätska hos friska försökspersoner vid en koncentration på cirka 67 % av plasmanivån vid 4 timmar efter dosering (ungefärligt  $T_{max}$ ) efter 4 dagar med doseringen 2 mg en gång dagligen. *In vitro*-bindning av pomalidomid-enantiomerer till proteiner i human plasma varierar från 12 % till 44 % och är inte koncentrationsberoende.

## Metabolism

Pomalidomid är den huvudsakliga cirkulerande komponenten (cirka 70 % av plasmaradioaktivitet) *in vivo* hos friska försökspersoner som fick en oral engångsdos av [<sup>14</sup>C]-pomalidomid (2 mg). Det fanns inga metaboliter vid > 10 % i relation till moderläkemedlet eller total radioaktivitet i plasma.

De dominerande metabola kanalerna för utsöndrad radioaktivitet är hydroxylering med påföljande glukuronisering, eller hydrolys. *In vitro* identifierades CYP1A2 och CYP3A4 som de primära enzymer som är involverade i den CYP-medierade hydroxyleringen av pomalidomid, med ytterligare mindre bidrag från CYP2C19 och CYP2D6. Pomalidomid är dessutom ett substrat för P-glykoprotein *in vitro*. Samtidig administrering av pomalidomid och den starka CYP3A4/5- och P-gp-hämmaren ketokonazol eller den starka CYP3A4/5-induceraren karbamazepin, hade ingen kliniskt relevant effekt på exponeringen för pomalidomid. Samtidig administrering av den starka CYP1A2-hämmaren fluvoxamin med pomalidomid i närvaro av ketokonazol, ökade medexponeringen för pomalidomid med 107 % med ett 90-procentigt konfidensintervall [91 % till 124 %] jämfört med pomalidomid plus ketokonazol. I en andra studie för att utvärdera hur mycket enbart CYP1A2-hämmare bidrar till metabolismförändringar, ökade samtidig administrering av enbart fluvoxamin tillsammans med pomalidomid medexponeringen för pomalidomid med 125 % med ett 90 %-konfidensintervall [98 % mot 157 %] jämfört med enbart pomalidomid. Om starka hämmare av CYP1A2 (t.ex. ciprofloxacin, enoxacin och fluvoxamin) administreras samtidigt med pomalidomid, ska pomalidomiddosen sänkas med 50 %. Administrering av pomalidomid till rökare som använder tobak som är känd att inducera CYP1A2-isoform hade ingen kliniskt relevant effekt på exponering av pomalidomid jämfört med den pomalidomid som observerades hos icke-rökare.

Baserat på *in vitro*-data är pomalidomid inte någon hämmare eller inducerare av cytokrom P-450-isozymer och hämmar inte några av de studerade läkemedelstransportörerna. Kliniskt relevanta läkemedelsinteraktioner förutses inte när pomalidomid samtidigt administreras med substrat för dessa kanaler.

## Eliminering

Pomalidomid elimineras med en median halveringstid i plasma på cirka 9,5 timmar hos friska försökspersoner och cirka 7,5 timmar hos patienter med multipelt myelom. Pomalidomid har en genomsnittlig total kroppsclearance (CL/F) på cirka 7 till 10 liter/timme.

Efter en oral engångsadministrering av [<sup>14</sup>C]-pomalidomid (2 mg) till friska försökspersoner eliminerades cirka 73 % och 15 % av den radioaktiva dosen i urin respektive feces, med cirka 2 % och 8 % av doserat radiokarbon eliminerat som pomalidomid i urin och feces.

Pomalidomid metaboliseras till stor del före eliminering, och de resulterande metaboliterna elimineras främst i urinen. De 3 predominanta metaboliterna i urin (bildas via hydrolys eller hydroxylering med påföljande glukuronisering) står för cirka 23 %, 17 % respektive 12 % av dosen i urinen.

CYP-beroende metaboliter står för cirka 43 % av den totala utsöndrade radioaktiviteten, medan icke-CYP-beroende hydrolytiska metaboliter står för 25 %, och utsöndring av oförändrat pomalidomid stod för 10 % (2 % i urin och 8 % i feces).

## Populationsfarmakokinetik (PK)

Baserat på en analys av populationsfarmakokinetik med användning av en två-kompartimentmodell, hade friska försökspersoner och MM-patienter jämförbar uppenbar clearance (CL/F) och uppenbar central distributionsvolym ( $V_2/F$ ). I perifera vävnader upptogs pomalidomid huvudsakligen av tumörer med uppenbar perifer distributionsclearance (Q/F) och uppenbar perifer distributionsvolym ( $V_3/F$ ) som var 3,7 respektive 8 gånger högre än den för friska försökspersoner.

### Pediatrik population

Det finns inga tillgängliga data om administrering av pomalidomid till barn (< 18 år).

### Äldre

Baserat på populationsbaserade farmakokinetiska analyser hos friska försökspersoner och flera patienter med myelom observerades ingen betydande ålderspåverkan (19-83 år) på oral clearance för pomalidomid. I kliniska studier krävdes inga dosjusteringar till äldre (> 65 år) patienter som exponerades för pomalidomid (se avsnitt 4.2).

### Nedsatt njurfunktion

Populationsbaserade farmakokinetiska analyser visade att de farmakokinetiska parametrarna för pomalidomid inte påverkades anmärkningsvärt hos patienter med nedsatt njurfunktion (definierades av kreatininclearance eller uppskattad glomerulär filtreringshastighet [eGFR] jämfört med patienter med normal njurfunktion ( $KrCl \geq 60$  ml/minut). Genomsnittlig normaliserad AUC- exponering för pomalidomid var 98,2 % med 90 % konfidensintervall [77,4 % till 120,6 %] hos patienter med måttligt nedsatt njurfunktion ( $eGFR \geq 30$  till  $\leq 45$  ml/minut/1,73 m<sup>2</sup>) jämfört med patienter med normal njurfunktion. Genomsnittlig normaliserad AUC- exponering för pomalidomid var 100,2 % med 90 % konfidensintervall [79,7 % till 127,0 %] hos patienter med svårt nedsatt njurfunktion som inte krävde dialys ( $KrCl < 30$  eller  $eGFR < 30$  ml/minut/1,73 m<sup>2</sup>) jämfört med patienter med normal njurfunktion. Genomsnittlig normaliserad AUC- exponering för pomalidomid ökade med 35,8 % med en 90 % CI [7,5 % till 70,0 %] hos patienter med svårt nedsatt njurfunktion som krävde dialys ( $KrCl < 30$  ml/minut som krävde dialys) jämfört med patienter med normal njurfunktion. De genomsnittliga förändringarna i exponeringarna för pomalidomid i var och en av dessa grupper med nedsatt njurfunktion är inte av en omfattning som kräver dosjusteringar.

### Nedsatt leverfunktion

De farmakokinetiska parametrarna var måttligt förändrade hos patienter med nedsatt leverfunktion (definierade enligt Child-Pugh-kriterier) jämfört med hos friska försökspersoner. Medelxponeringen för pomalidomid ökade med 51 % med ett 90 %-igt konfidensintervall [9 % till 110 %] hos patienter med lindrigt nedsatt leverfunktion jämfört med hos friska försökspersoner. Medelxponeringen för pomalidomid ökade med 58 % med ett 90 %-igt konfidensintervall [13 % till 119 %] hos patienter med måttligt nedsatt leverfunktion jämfört med friska försökspersoner. Medelxponeringen för pomalidomid ökade med 72 % med ett 90 %-igt konfidensintervall [24 % till 138 %] hos försökspersoner med allvarligt nedsatt leverfunktion. Medelökningarna för exponeringarna för pomalidomid i var och en av dessa grupper med nedsatt funktion är inte i en omfattning som kräver justeringar av schema eller dos (se avsnitt 4.2).

## **5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

### Toxikologistudier med upprepad dos

Ständig administrering av pomalidomid med doser på 50, 250 och 1 000 mg/kg/dag i 6 månader tolererades väl av råttor. Inga negativa fynd noterades upp till 1 000 mg/kg/dag (175-faldig exponeringskvot i relation till en klinisk dos på 4 mg).

Hos apor utvärderades pomalidomid i studier med upprepad dos som pågick i upp till 9 månader. I dessa studier uppvisade apor en större känslighet mot pomalidomideffekter än råttor. De primära toxiciteterna som sågs hos apor associerades med de hematopoetiska/lymforetikulära systemen. I 9-månadersstudien på apor med doser på 0,05, 0,1 och 1 mg/kg/dag, observerades morbiditet och tidig eutanasi hos 6 djur vid dosen 1 mg/kg/dag och ansågs bero på immunhämmande effekter (stafylokockinfektion, minskat antal lymfocyter i perifert blod, kronisk inflammation i tjocktarmen, histologisk lymfoid brist och

hypocellularitet i benmärg) vid höga exponeringar för pomalidomid (15-faldig exponeringsfrekvens i relation till en klinisk dos på 4 mg). Dessa immunhämmande effekter ledde till tidig eutanasi hos 4 apor på grund av dåligt hälsotillstånd (vattnig avföring, aptitlöshet, minskat födointag och viktnedgång); histopatologisk bedömning av dessa djur visade kronisk inflammation i tjocktarmen och atrofierade villi i tunntarmen. Stafylokockinfektion sågs hos 4 apor; 3 av dessa djur svarade på antibiotikabehandling och 1 dog utan behandling. Dessutom ledde fynd som var förenliga med akut myelogen leukemi till eutanasi för 1 apa; kliniska observationer och klinisk patologi och/eller benmärgsförändringar som sågs hos detta djur var förenliga med immunhämning. Minimal eller lindrig gallgångsproliferation med associerade förhöjningar av ALP och GGT observerades också vid 1 mg/kg/dag. Utvärdering av tillfrisknade djur indikerade att alla behandlingsrelaterade fynd var reversibla när det gått 8 veckor efter dosavslutning, utom vad gällde proliferation av intrahepatiska gallgångar som observerades hos 1 djur i gruppen 1 mg/kg/dag. NOAEL (No Observed Adverse Effect Level) var 0,1 mg/kg/dag (0,5-faldig exponeringskvot relaterat till en klinisk dos på 4 mg).

### Genotoxicitet/karcinogenicitet

Pomalidomid var inte mutagen i mutationsanalyser på bakterier och däggdjur, och inducerade inte några kromosomavvikelser i humana perifera blodlymfocyter eller bildande av mikrokärnor i polykromatiska erythrocyter i benmärg på råttor som fick doser på upp till 2 000 mg/kg/dag. Karcinogenicitetsstudier har inte utförts.

### Fertilitet och tidig embryoutveckling

I en studie av fertilitet och tidig embryoutveckling på råttor, administrerades pomalidomid till hanar och honor vid doser på 25, 250 och 1 000 mg/kg/dag. Livmoderundersökningar på gestationsdag 13 visade en nedgång i det genomsnittliga antalet viabla embryon och en ökning av postimplantationsförlust vid alla dosnivåer. Därför var NOAEL för dessa observerade effekter < 25 mg/kg/dag ( $AUC_{24 \text{ timmar}}$  var 39 960 ng•timme/ml [nanogram•timme/milliliter] vid den lägsta dosen som testades och exponeringskvoten var 99-faldig i relation till en klinisk dos på 4 mg). När behandlade hanar i denna studie parades med obehandlade honor, var alla livmoderparametrar jämförbara med kontrollerna. Baserat på dessa resultat relaterades de observerade effekterna till behandlingen av honor.

### Embryofetal utveckling

Pomalidomid befanns vara teratogen hos både råttor och kaniner när det administrerades under perioden för huvudsaklig organogenes. I den embryofetala utvecklingstoxicitetsstudien på råttor observerades missbildningar i form av frånvaro av urinblåsa, frånvaro av sköldkörtel och sammanväxning och snedhet i länd- och bröstkotdelar (centrala och/eller neurala bågar) vid alla dosnivåer (25, 250 och 1 000 mg/kg/dag).

Ingen toxicitet hos mödrarna observerades i denna studie. Därför var NOAEL för mödrarna 1 000 mg/kg/dag och NOAEL för utvecklingstoxicitet var < 25 mg/kg/dag ( $AUC_{24 \text{ timmar}}$  var 34 340 ng•timme/ml på gestationsdag 17 vid den lägsta testade dosen och exponeringskvoten var 85-faldig i relation till en klinisk dos på 4 mg). Hos kaniner framkallade pomalidomid vid doser på mellan 10 och 250 mg/kg embryofetala utvecklingsmissbildningar. Ökade hjärtanomalier sågs vid alla doser med signifikanta ökning vid 250 mg/kg/dag. Vid 100 och 250 mg/kg/dag sågs små ökning i post-implantationsförlust och små sänkningar av fetala kroppsvikter. Vid 250 mg/kg/dag inkluderade fetala missbildningar extremitetsanomalier (böjda och/eller roterade fram- och/eller bakben, ej fastvuxen eller frånvarande tå) och associerade skelettmissbildningar (icke ossifierad metakarpal, sned falanx och metakarpal, saknad tå, icke ossifierad falanx och kort icke ossifierad eller böjd tibia); måttlig dilatation av den laterala ventrikeln i hjärnan; onormal placering av den högra nyckelbensartären; frånvaro av intermediär lob i lungorna; lågt placerad njure; förändrad levermorfologi; ofullständigt eller icke ossifierat bäcken; ett ökat genomsnitt för övertaliga torakala revben och ett reducerat genomsnitt för ossifierade tarsaler. Liten reduktion av moderns viktökning, signifikant reduktion av triglycerider och signifikant sänkning av absoluta och relativa mjältvikter observerades vid 100 och 250 mg/kg/dag. Moderns NOAEL

var 10 mg/kg/dag och utvecklings-NOAEL var < 10 mg/kg/dag ( $AUC_{24 \text{ timmar}}$  var 418 ng•timme/ml på gestationsdag 19 vid den lägsta testade dosen, vilket var likartat med den som erhöles från en klinisk dos på 4 mg).

## 6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

### 6.1 Förteckning över hjälpämnen

#### Kapselinnehåll

Mannitol (E421)  
Stärkelse, pregelatiniserad  
Natriumstearylfumarat

#### Kapselskalet

##### *Imnovid 1 mg hårda kapslar*

Gelatin  
Titandioxid (E171)  
Indigotin (E132)  
Gul järnoxid (E172)  
Vitt och svart bläck

##### *Imnovid 2 mg hårda kapslar*

Gelatin  
Titandioxid (E171)  
Indigotin (E132)  
Gul järnoxid (E172)  
Erytrosin (E127)  
Vitt bläck

##### *Imnovid 3 mg hårda kapslar*

Gelatin  
Titandioxid (E171)  
Indigotin (E132)  
Gul järnoxid (E172)  
Vitt bläck

##### *Imnovid 4 mg hårda kapslar*

Gelatin  
Titandioxid (E171)  
Indigotin (E132)  
Briljantblått FCF (E133)  
Vitt bläck

#### Tryckfärg

##### *Imnovid 1 mg hårda kapslar*

Vitt bläck  
Shellack  
Titandioxid (E171)  
Simetikon  
Propylenglykol (E1520)  
Ammoniumhydroxid (E527)



Svart bläck  
Shellack  
Svart järnoxid (E172)  
Propylenglykol (E1520)  
Ammoniumhydroxid (E527)

Imnovid 2 mg hårda kapslar, Innovid 3 mg hårda kapslar, Innovid 4 mg hårda kapslar

Vitt bläck  
Shellack  
Titandioxid (E171)  
Simetikon  
Propylenglykol (E1520)  
Ammoniumhydroxid (E527)

## **6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

## **6.3 Hållbarhet**

4 år.

## **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

## **6.5 Förpackningstyp och innehåll**

Kapslarna är förpackade i blister av polyvinylklorid (PVC)/polyklortrifluoreten (PCTFE) med genomtrycksfolie av aluminium.

Förpackning med 21 kapslar.

## **6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering**

Kapslar får inte öppnas eller krossas. Om pulver från pomalidomid kommer i kontakt med huden, ska huden omedelbart tvättas noga med tvål och vatten. Om pomalidomid kommer i kontakt med slemhinnorna ska dessa sköljas noga med vatten.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar. Överblivet läkemedel måste återlämnas till apoteket när behandlingen är avslutad.

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

Celgene Europe B.V.  
Winthontlaan 6 N  
3526 KV Utrecht  
Nederländerna

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

Imnovid 1 mg hårda kapslar

EU/1/13/850/001

Imnovid 2 mg hårda kapslar

EU/1/13/850/002

Imnovid 3 mg hårda kapslar

EU/1/13/850/003

Imnovid 4 mg hårda kapslar

EU/1/13/850/004

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

Datum för det första godkännandet: 05 augusti 2013

Datum för den senaste förnyelsen: 11/07/2018

## **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 tillverkningsatts

Celgene Europe Limited  
1 Longwalk Road  
Stockley Park  
Uxbridge  
UB11 1DB  
Storbritannien

Celgene Distribution B.V.  
Winthontlaan 6 N  
3526 KV Utrecht  
Nederländerna

I läkemedlets tryckta bipacksedel ska namn och adress till tillverkaren som ansvarar för frisläppandet av den relevanta tillverkningsatts anges.

## **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 och som offentliggjorts på webbplatsen för europeiska läkemedel.

## **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**

1. Innehavaren av godkännandet för försäljning ska med de nationella behöriga myndigheterna komma överens om komponenterna i ett kontrollerat distributionssystem och ska nationellt genomföra ett sådant program som säkerställer att:
  - Alla läkare som avser att förskriva pomalidomid och all apotekspersonal som kan dispensera pomalidomid får före lanseringen ett direktadresserat informationsbrev enligt nedanstående beskrivning.
  - Innan pomalidomid förskrivs (och där det är lämpligt, i överenskommelse med den nationella behöriga myndigheten, innan utlämning av läkemedlet) ska all hälso- och sjukvårdspersonal som avser att förskriva (och lämna ut) pomalidomid få ett informationspaket för läkare som innehåller följande:
    - Utbildningsmaterial för hälso- och sjukvårdspersonal
    - Informationsbroschyrer för patienter
    - Patientkort
    - Produktresumé (SPC) och bipacksedel och märkning.
2. Innehavaren av godkännandet för försäljning ska genomföra ett program för graviditetsprevention (*Pregnancy Prevention Programme*, PPP) i varje medlemsstat. Detaljerna i PPP ska överenskommas med de nationella läkemedelsmyndigheterna i varje medlemsstat och genomföras innan produkten släpps ut på marknaden.
3. Innehavaren av godkännandet för försäljning ska med de nationella läkemedelsmyndigheterna i varje medlemsstat komma överens om den slutgiltiga texten i det direktadresserade informationsbrevet och i informationspaketet för läkare samt säkerställa att materialet innehåller de centrala komponenterna som beskrivs nedan.
4. Innehavaren av godkännandet för försäljning ska godkänna genomförandet av ett patientkortsystem i varje medlemsstat.

### **Centrala komponenter som ska inkluderas**

#### **Direktadresserat informationsbrev till hälso- och sjukvården (före lansering)**

Det direktadresserade informationsbrevet till hälso- och sjukvård ska bestå av två delar:

- En kärntext som ska överenskommas av CHMP.
- Specifika nationella krav som har överenskommit med de nationella läkemedelsmyndigheterna avseende:
  - Distribution av produkten
  - Säkerställandet av att alla lämpliga åtgärder har vidtagits före utlämning av pomalidomid

#### **Utbildningsmaterial för hälso- och sjukvårdspersonal**

Utbildningsmaterialet för hälso- och sjukvårdspersonal ska innehålla följande komponenter:

- Kort bakgrundsinformation om pomalidomid och godkänd indikation
- Maximal förskrivningstid
  - 4 veckor för fertila kvinnor
  - 12 veckor för män och infertila kvinnor
- Nödvändigheten att undvika fosterexponering på grund av pomalidomids teratogenicitet hos djur och den förväntade teratogena effekten av pomalidomid hos människa
- Hälso- och sjukvårdspersonalens skyldigheter i samband med förskrivning av pomalidomid
  - Att patienterna måste tillhandahållas uttömmande information och rådgivning
  - Att patienterna måste ha förmåga att följa kraven för säker användning av pomalidomid
  - Att patienterna måste tillhandahållas lämplig patientinformationsbroschyr och patientkort
- Säkerhetsinformation som berör alla patienter

- Beskrivning av, och vårdinsatser, vid trombocytopeni inklusive incidenstal från kliniska studier
- Beskrivning av, och vårdinsatser, vid hjärtsvikt
- Omhändertagande av oanvänt läkemedel
- Lokala nationsspecifika regler för utlämning av förskrivet pomalidomid
- Beskrivning av PPP och kategorisering av patienter med utgångspunkt från kön och fertilitet
  - Algoritm av genomförandet av PPP
  - Definition av fertil kvinna och åtgärder som läkaren ska vidta vid tveksamhet
- Säkerhetsinformation för fertila kvinnor
  - Nödvändigheten att undvika fosterexponering
  - Beskrivning av PPP
  - Nödvändigheten att använda effektiv preventivmetod (även om kvinnan har amenorré) och definition av effektiv preventivmetod
    - Planering kring graviditetstest
    - Råd om lämpliga tester
    - Före behandlingsstart
    - Under behandling beroende på preventivmetod
    - Efter avslutad behandling
  - Nödvändigheten att omedelbart avbryta behandling med pomalidomid vid misstanke om graviditet
  - Nödvändigheten att omedelbart informera läkare vid misstanke om graviditet
- Säkerhetsinformation för män
  - Nödvändigheten att undvika fosterexponering
  - Nödvändigheten att använda kondom om sexpartnern är en gravid eller fertil kvinna och inte använder preventivmedel (även om mannen har genomgått vasektomi)
    - Under behandling med pomalidomid
    - I en vecka efter den sista dosen
  - Att han inte får donera sädesvätska eller spermier under behandling (inklusive under dosavbrott) och 7 dagar efter avslutad behandling med pomalidomid
  - Att om partnern blir gravid medan han tar pomalidomid eller kort efter avslutad behandling med pomalidomid, ska han omedelbart informera behandlande läkare
- Krav i händelse av graviditet
  - Anvisningar om att omedelbart avbryta behandling med pomalidomid vid misstanke om graviditet hos kvinnliga patienter
  - Nödvändigheten att för utvärdering och rådgivning remittera till läkare med specialkunskaper eller erfarenhet av teratologi och diagnostisering
  - Lokala kontaktuppgifter för rapportering av misstänkta graviditeter
  - Formulär för graviditetsrapportering
- Bekräftelseformulär för patienter för kontroll av att patienter har fått lämplig rådgivning om behandlingen, preventivmetoder och graviditetsprevention enligt kön och fertilitetsstatus
- Formulär för biverkningsrapportering

### **Informationsbroschyrer för patienter**

Informationsbroschyrerna för patienter ska vara av 3 slag:

- Broschyr för kvinnliga, fertila patienter och deras partner
- Broschyr för kvinnliga, infertila patienter
- Broschyr för manliga patienter

Alla patientbroschyrer ska innehålla följande komponenter:

- Att pomalidomid är teratogent hos djur och förväntas vara teratogent hos människa
- Att pomalidomid kan orsaka trombocytopeni och behovet av regelbundna blodprover
- Beskrivning av patientkortet och varför det är nödvändigt
- Omhändertagande av oanvänt läkemedel

- Vägledning om hantering av pomalidomid för patienter, vårdare och familjemedlemmar
- Nationella och andra tillämpliga regler för utlämning av förskrivet pomalidomid
- Att patienten inte får ge pomalidomid till någon annan
- Att patienten inte får donera blod under behandling (inklusive under dosavbrott) och 7 dagar efter avslutad behandling med pomalidomid
- Att patienten ska informera läkaren om eventuella biverkningar

Följande information ska också lämnas i respektive broschyr:

Broschyr för kvinnliga, fertila patienter

- Nödvändigheten att undvika fosterexponering
- Beskrivning av PPP
- Nödvändigheten att använda effektiva preventivmedel och definition av effektiva preventivmedel
- Graviditetstestplan
  - Före behandlingsstart
  - Under behandling (inklusive dosavbrott), var 4:e vecka förutom ifall en tubarsterilisering har bekräftats
  - Efter avslutad behandling
- Nödvändigheten att omedelbart avbryta behandling med pomalidomid vid misstanke om graviditet
- Nödvändigheten att omedelbart kontakta läkare vid misstanke om graviditet

Broschyr för manliga patienter

- Nödvändigheten att undvika fosterexponering
- Nödvändigheten att använda kondom om sexpartnern är en gravid eller fertil kvinna och inte använder preventivmedel (även om mannen har genomgått vasktomi)
  - Under behandling med pomalidomid (inklusive dosavbrott)
  - I 7 dagar efter sista dosen
- Att han om partnern blir gravid omedelbart ska informera behandlande läkare
- Att han inte får donera sädesvätska eller spermier under behandling (inklusive under dosavbrott) och 7 dagar efter avslutad behandling med pomalidomid

**Patientkort**

Patientkortet ska innehålla följande komponenter:

- Verifiering av att lämplig rådgivning har givits
- Dokumentation av fertilitetsstatus
- Datum för och resultat av graviditetstester
- **Skyldighet att vidta åtgärder efter godkännande för försäljning**

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska inom den angivna tidsramen vidta nedanstående åtgärder:

Beskrivning	Förfalldatum
Upprätta ett observationsregister efter godkännandet för patienter som behandlats med pomalidomid för recidiverande och refraktärt multipelt myelom för att övervaka incidensen av läkemedelsbiverkningar i ”verkligheten” och för att övervaka genomförandet av och följsamheten med Celgenes graviditetspreventionsprogram (PPP) och det kontrollerade distributionssystem på nationell basis enligt överenskommelse med relevant nationell läkemedelsmyndighet (dvs. övervakning av att patientkortet fylls i).	Slutlig klinisk studierapport: 31 augusti 2023

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



## **A. MÄRKNING**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**KARTONG**

**1. LÄKEMEDELETS NAMN**

Imnovid 1 mg hårda kapslar

pomalidomid

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

Varje hård kapsel innehåller 1 mg pomalidomid.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

**4. LÄKEMEDELFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK**

21 hårda kapslar.

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Läs bipacksedeln före användning.

För oral användning.

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

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

WARNING: Risk för svåra medfödda missbildningar. Får inte användas under graviditet eller amning. Du måste följa Innovids graviditetspreventionsprogram.

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

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

Ej använt läkemedel ska återlämnas till apoteket.

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

Celgene Europe B.V.  
Winthontlaan 6 N  
3526 KV Utrecht  
Nederländerna

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/13/850/001

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Imnovid 1 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:  
NN:

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

**BLISTER**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Imnovid 1 mg hårda kapslar

pomalidomid

**2. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Celgene Europe B.V.

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. ÖVRIGT**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**KARTONG**

**1. LÄKEMEDELTS NAMN**

Imnovid 2 mg hårda kapslar

pomalidomid

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

Varje hård kapsel innehåller 2 mg pomalidomid.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

**4. LÄKEMEDELFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK**

21 hårda kapslar.

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Läs bipacksedeln före användning.

För oral användning.

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

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

WARNING: Risk för svåra medfödda missbildningar. Får inte användas under graviditet eller amning. Du måste följa Innovids graviditetspreventionsprogram.

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

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

Ej använt läkemedel ska återlämnas till apoteket.

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

Celgene Europe B.V.  
Winthontlaan 6 N  
3526 KV Utrecht  
Nederländerna

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/13/850/002

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Imnovid 2 mg

**17. UNIK IDENTITETS BETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen

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

PC:  
SN:  
NN:

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

**BLISTER**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Imnovid 2 mg hårda kapslar

pomalidomid

**2. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Celgene Europe B.V.

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. ÖVRIGT**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**KARTONG**

**1. LÄKEMEDELETS NAMN**

Imnovid 3 mg hårda kapslar

pomalidomid

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

Varje hård kapsel innehåller 3 mg pomalidomid.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

**4. LÄKEMEDELFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK**

21 hårda kapslar.

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Läs bipacksedeln före användning.

För oral användning.

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

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

WARNING: Risk för svåra medfödda missbildningar. Får inte användas under graviditet eller amning. Du måste följa Innovids graviditetspreventionsprogram.

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**



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

Ej använt läkemedel ska återlämnas till apoteket.

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

Celgene Europe B.V.  
Winthontlaan 6 N  
3526 KV Utrecht  
Nederländerna

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/13/850/003

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Imnovid 3 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:  
NN:

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

**BLISTER**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Imnovid 3 mg hårda kapslar

pomalidomid

**2. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Celgene Europe B.V.

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. ÖVRIGT**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**KARTONG**

**1. LÄKEMEDELETS NAMN**

Imnovid 4 mg hårda kapslar

pomalidomid

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

Varje hård kapsel innehåller 4 mg pomalidomid.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

**4. LÄKEMEDELFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK**

21 hårda kapslar.

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Läs bipacksedeln före användning.

För oral användning.

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

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

WARNING: Risk för svåra medfödda missbildningar. Får inte användas under graviditet eller amning. Du måste följa Innovids graviditetspreventionsprogram.

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

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

Ej använt läkemedel ska återlämnas till apoteket.

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

Celgene Europe B.V.  
Winthontlaan 6 N  
3526 KV Utrecht  
Nederländerna

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/13/850/004

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Imnovid 4 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:  
NN:

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

**BLISTER**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Imnovid 4 mg hårda kapslar

pomalidomid

**2. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Celgene Europe B.V.

**3. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**5. ÖVRIGT**

## **B. BIPACKSEDEL**

## Bipacksedel: Information till patienten

**Imnovid 1 mg hårda kapslar**

**Imnovid 2 mg hårda kapslar**

**Imnovid 3 mg hårda kapslar**

**Imnovid 4 mg hårda kapslar**

pomalidomid

▼ 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.

Imnovid väntas ge svåra medfödda missbildningar och kan leda till döden för ett ofött barn. Ta inte detta läkemedel om du är gravid eller skulle kunna bli gravid. Du måste följa råden om preventivmedelsanvändning i denna bipacksedel.

**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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

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

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

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

#### **Vad Imnovid är**

Imnovid innehåller den aktiva substansen pomalidomid. Detta läkemedel är besläktat med substansen talidomid och tillhör en grupp läkemedel som påverkar immunsystemet (kroppens naturliga försvar).

#### **Vad Imnovid används för**

Imnovid används tillsammans med ett läkemedel som kallas dexametason (ett antiinflammatoriskt läkemedel) för att behandla vuxna personer som har multipelt myelom. Det används till personer vilkas myelom har förvärrats, trots att de har fått minst två andra behandlingar, inklusive läkemedlen lenalidomid och bortezomib.

#### **Vad multipelt myelom är**

Multipelt myelom är en form av cancer som påverkar en viss typ av vita blodkroppar (som kallas plasmaceller). Dessa celler förökar sig okontrollerat och ansamlas i benmärgen. Detta kan leda till skador på skelettet och njurarna.

Multipelt myelom kan i allmänhet inte botas. Behandling kan dock minska tecknen och symtomen på sjukdomen, eller få dem att försvinna under en tid. När detta inträffar kallas det att behandlingen ger ”svar”.

## Hur Imnovid verkar

Innovid, som används tillsammans med dexametason, verkar på ett antal olika sätt:

- genom att hämma myelomcellernas utveckling
- genom att stimulera immunsystemet att angripa cancercellerna
- genom att hindra att det bildas blodkärl som försörjer cancercellerna.

Innovid när det används tillsammans med dexametason, kan hindra att ett multipelt myelom förvärras:

- Vid en studie visades att Innovid som användes tillsammans med dexametason i genomsnitt hindrade att multipelt myelom kom tillbaka i upp till 16 veckor jämfört med 8 veckor för patienter som enbart behandlades med dexametason.

## 2. Vad du behöver veta innan du tar Imnovid

### Ta inte Imnovid

- om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att bli gravid, **eftersom Imnovid förväntas skada fostret**. Kvinnor och män som tar detta läkemedel ska läsa avsnittet ”Graviditet, preventivmedel och amning – information till kvinnor och män” nedan.
- om du skulle kunna bli gravid och inte vidtar alla de åtgärder som krävs för att förhindra att du blir gravid (se ”Graviditet, preventivmedel och amning – information till kvinnor och män”). Om du skulle kunna bli gravid kommer din läkare att vid varje förskrivning notera att de nödvändiga åtgärderna har vidtagits och kommer att ge dig denna bekräftelse.
- om du är allergisk mot pomalidomid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6). Om du tror att du kan vara allergisk ska du fråga din läkare om råd.

Om du är osäker på om något av ovanstående gäller dig ska du tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Imnovid.

### Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Imnovid

- om du någon gång har haft blodpropp. Under behandlingen med Imnovid ökar risken för att det ska bildas blodproppar i dina vener och artärer. Läkaren kan rekommendera ytterligare behandling (t.ex. warfarin) eller sänka dosen av Imnovid för att minska risken för att du ska få blodproppar.
- om du någon gång har fått en allergisk reaktion, som t.ex. utslag, klåda, svullnad, yrsel eller andningssvårigheter, när du har tagit liknande läkemedel som kallas talidomid eller lenalidomid.
- om du har haft en hjärtattack, har hjärtsvikt, har svårt att andas eller om du röker, har högt blodtryck eller höga kolesterolnivåer.
- om du har en stor total mängd tumörer genom hela kroppen, inklusive i benmärgen. Det kan leda till ett tillstånd där tumörerna bryts ner vilket ger upphov till en onormalt hög nivå av kemikalier i kroppen, vilket i sin tur kan leda till njursvikt. Du kan också få ojämna hjärtslag. Detta tillstånd kallas tumörlyssyndrom.
- om du har eller har haft neuropati (nervskador som gör att du får krypningar eller smärta i händer eller fötter).
- om du har eller har någon gång haft hepatit B-infektion. Behandling med Imnovid kan leda till att hepatit B-viruset blir aktivt igen hos patienter som bär på viruset, och resultera i ett återfall av infektionen. Din läkare ska kontrollera om du någon gång har haft hepatit B-infektion.
- om du upplever eller någon gång tidigare har upplevt en kombination av några av följande symtom: utslag i ansiktet eller utbredda utslag, röd hud, hög feber, influensaliknande symtom, förstörade lymfkörtlar (detta är tecken på en svår hudreaktion som kallas läkemedelsbiverkning med eosinofili och systemiska symtom (DRESS) eller överkänslighetssyndrom mot läkemedel, toxisk epidermal nekrolys (TEN) eller Stevens-Johnsons syndrom (SJS). Se även avsnitt 4, ”Eventuella biverkningar”).

Det är viktigt att notera att patienter med multipelt myelom som behandlas med pomalidomid kan få andra typer av cancer, därför ska din läkare noga bedöma nyttan och risken när du ordinerar detta läkemedel.



I slutet av behandlingen måste du lämna tillbaka alla överblivna kapslar till apoteket.

### **Graviditet, preventivmedel och amning – information till kvinnor och män**

Nedanstående måste följas så som anges i graviditetspreventionsprogrammet för Imnovid.

Kvinnor och män som tar Imnovid får inte bli gravida eller skaffa barn, eftersom pomalidomid förväntas skada fostret. Du och din partner måste använda effektiva preventivmetoder under behandlingen med detta läkemedel.

#### Kvinnor

Ta inte Imnovid om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att bli gravid, eftersom detta läkemedel förväntas skada fostret. Innan du börjar behandlingen måste du berätta för din läkare om du kan bli gravid, även om du tror att det är osannolikt.

Om du skulle kunna bli gravid

- måste du använda effektiva preventivmetoder i 4 veckor före behandlingsstarten, under hela behandlingstiden och i 4 veckor efter det att behandlingen har avslutats. Prata med läkaren om lämpliga preventivmetoder.
- vid varje förskrivning kommer läkaren att försäkra sig om att du förstår de nödvändiga åtgärderna som måste vidtas för att förhindra graviditet.
- kommer läkaren att ordna så att du får genomgå graviditetstester före behandling, var 4:e vecka under behandling och 4 veckor efter det att behandlingen har avslutats.

Om du blir gravid trots preventivmedelsanvändning:

- måste du avbryta behandlingen omedelbart och genast informera din läkare.

#### Amning

Det är inte känt om Imnovid passerar över till bröstmjölk. Tala om för läkaren om du ammar eller planerar att amma. Läkaren kan råda dig om du ska sluta eller fortsätta med amningen.

#### Män

Imnovid passerar över till sädesvätska hos människa.

- Om din partner är gravid eller kan bli gravid måste du använda kondom under hela behandlingstiden och i 7 dagar efter det att behandlingen har avslutats.
- Om din partner blir gravid medan du tar Imnovid ska du omedelbart informera läkaren. Det rekommenderas att även din partner omedelbart kontaktar sin läkare.

Du får inte donera sädesvätska eller sperma under behandlingen och i 7 dagar efter det att behandlingen har avslutats.

### **Bloddonation och blodprover**

Du ska inte donera blod under behandlingen och i 7 dagar efter det att behandlingen har avslutats.

Före och under behandlingen med Imnovid kommer du att regelbundet få lämna blodprover eftersom läkemedlet kan minska antalet blodkroppar som bidrar till att bekämpa infektioner (vita blodkroppar) och antalet blodkroppar som hjälper till att stoppa blödning (trombocyter).

Läkaren kommer att be dig att lämna ett blodprov:

- före behandlingen
- varje vecka under de första 8 behandlingsveckorna
- därefter minst en gång i månaden så länge som du tar Imnovid.

Beroende på resultaten av blodproverna kan läkaren ändra dosen av Imnovid eller avbryta behandlingen. Läkaren kan också ändra dosen eller avbryta behandlingen på grund av ditt allmäntillstånd.

### **Barn och ungdomar**

Imnovid rekommenderas inte för användning till barn och ungdomar under 18 år.

### **Andra läkemedel och Imnovid**

Tala om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta på grund av att Imnovid kan påverka andra läkemedels effekt. Dessutom kan vissa andra läkemedel påverka effekten av Imnovid.

Du ska i synnerhet tala om för läkaren, apotekspersonalen eller sjuksköterskan innan du tar Imnovid om du tar något av följande läkemedel:

- vissa läkemedel mot svamp såsom ketokonazol
- vissa antibiotika (t.ex. ciprofloxacin, enoxacin)
- vissa medel mot depression såsom flvoxamin.

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

Vissa personer kan känna trötthet, yrsel, svaghet, förvirring eller slöhet efter att ha tagit Imnovid. Om detta händer dig ska du inte köra bil eller använda verktyg eller maskiner.

### **Imnovid innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per kapsel, och anses därför vara nästintill ”natriumfritt”.

## **3. Hur du tar Imnovid**

Endast en läkare med erfarenhet av behandling av multipelt myelom får förskriva Imnovid till dig.

Imnovid tas i kombination med ett annat läkemedel som kallas dexametason. Läs bipacksedeln för dexametason för mer information om det läkemedlets användning och effekter.

Ta alltid dina läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

Imnovid och dexametason tas i behandlingscykler.

- Varje cykel är 28 dagar (4 veckor) lång.

### **Hur mycket du ska ta**

#### **Imnovid**

Rekommenderad dos av Imnovid är 4 mg en gång dagligen. Under varje 4-veckorscykel ska du ta Imnovid en gång om dagen i 3 veckor, följt av en vecka utan läkemedel, enligt följande:

- Dag 1–21: ta Imnovid en gång dagligen.
- Dag 22–28: ta inte Imnovid.

#### **Dexametason**

Den vanliga startdosen av dexametason är 40 mg per dag. Under varje 4-veckorscykel ska du ta en dos dexametason den första dagen i varje vecka, enligt följande:

- Dag 1, 8, 15 och 22 i varje cykel: ta en dos dexametason.
- Dag 2–7, 9–14, 16–21 och 23–28: ta inte dexametason.

## Äldre

För patienter som är över 75 år ska den vanliga startdosen av dexametason sänkas till 20 mg per dag.

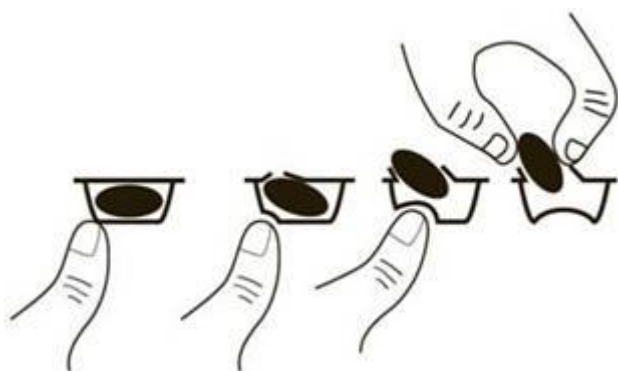
När du har avslutat en behandlingscykel ska du börja med en ny.

Läkaren kan behöva minska dosen Imnovid eller dexametason eller stoppa behandlingen baserat på resultatet av dina blodtester, ditt allmäntillstånd, andra läkemedel som du kanske tar (t.ex. ciprofloxacin, enoxacin och fluvoxamin) och om du får biverkningar av behandlingen (särskilt utslag eller svullnad). Om du lider av lever- eller njurproblem kontrollerar läkaren ditt tillstånd mycket noga medan du behandlas med detta läkemedel.

### **Hur och när du tar Imnovid**

- Kapslarna får inte krossas, öppnas eller tuggas. Om pulver från en trasig kapsel med Imnovid kommer i kontakt med huden ska du omedelbart tvätta området grundligt med tvål och vatten.
- Svälj kapslarna hela, helst med vatten.
- Du kan ta kapslarna med eller utan mat.
- Ta Imnovid vid ungefär samma tid varje dag.

När du tar ut kapseln ur blistern ska du bara trycka på den ena änden av den så att den skjuts ut genom folien. Tryck inte mitt på kapseln, eftersom det kan göra att den går sönder.



Läkare kommer att ge dig råd om hur och när du ska ta Imnovid om du har njurproblem och får dialysbehandling.

### **Behandlingslängd med Imnovid**

Du ska fortsätta med behandlingscyklerna tills läkaren säger åt dig att sluta med dem.

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

Om du har tagit mer Imnovid än du ska, kontakta genast läkare eller uppsök sjukhus. Ta med dig läkemedelsförpackningen.

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

Om du har glömt att ta Imnovid vid den vanliga tidpunkten, ta nästa kapsel som vanligt följande dag. Ta inte flera kapslar för att kompensera för glömd dos.

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 som kan inträffa hos fler än 1 av 10 personer

**Sluta ta Imnovid och uppsök genast läkare om du märker någon av följande allvarliga biverkningar. Du kan behöva akut medicinsk behandling.**

- feber, halsont, hosta eller andra symtom på infektion (på grund av minskat antal vita blodkroppar som bekämpar infektioner)
- blödning eller blåmärken utan att du har skadat dig, inklusive näsblod och blödning från tarmarna eller magsäcken (på grund av påverkan på blodkroppar som kallas blodplättar)
- smärta i bröstet eller benen och svullnad, särskilt av underbenen eller vaderna (orsakad av blodpropp)
- andfåddhet (på grund av allvarlig luftvägsinfektion, lunginflammation, hjärtsvikt eller blodpropp)
- svullnad i ansikte, läppar, tunga och svalg, vilket kan ge andningssvårigheter (på grund av en allvarlig allergisk reaktion som kallas angioödem)

**Andra mindre vanliga allvarliga biverkningar**

- Återkommande hepatit B-infektion, som kan orsaka gulfärgning av huden och ögonen, mörkt brunfärgad urin, högersidig buksmärta, feber samt illamående och sjukdomskänsla. Tala omedelbart med din läkare om du drabbas av något av dessa symtom.
- Vissa typer av hudcancer (skivepitelcancer och basalcells cancer), som kan orsaka förändringar i hudens utseende eller tillväxter på huden. Tala snarast med din läkare om du upptäcker några förändringar på huden medan du tar Imnovid.

**Övriga biverkningar**

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

- infektioner i lungorna
- ett minskat antal röda blodkroppar vilket kan leda till blodbrist (anemi) vilket i sin tur leder till trötthet och svaghet
- minskad aptit
- andnöd (dyspné)
- förstoppning, diarré eller illamående
- muskelkramp och skelettsmärta
- svullnad i kroppen inklusive armar och ben

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

- blödning i huvudet
- infektion i näsan, bihålorna och halsen
- snabba och oregelbundna hjärtslag (förmaksflimmer)
- hjärtinfarkt (bröstmärta som sprider sig till armar, nacke eller käke, du kan känna dig svettig och andfådd, må illa eller kräkas)
- nässelutslag (urtikaria)
- en minskning av antalet röda och vita blodkroppar och blodplättar samtidigt (pancytopeni). Det uppstår oftare blödningar och blåmärken. Du kan känna dig trött, svag och andfådd. Det blir också lättare att få infektioner
- infektion i blodet orsakad av bakterier
- höga nivåer av kalium i blodet vilket kan orsaka onormal hjärtrytm
- låga nivåer av natrium i blodet vilket kan orsaka trötthet och förvirring, muskelryckningar, krampanfall (epileptiska anfall) och koma
- höga nivåer av urinsyra i blodet vilket kan orsaka en form av artrit som kallas gikt
- förvirring
- medvetlöshet
- domningar, stickningar eller brännande känsla i huden, smärta i händer och fötter, yrsel, darrningar
- en snurrande känsla i huvudet som gör det svårt att stå upp och att röra sig normalt
- kräkningar
- utslag
- klåda i huden
- njursvikt

- svårt att urinera
- smärta i bäckenet
- avvikande resultat i levertester
- bältros.

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

- stroke
- inflammation i levern (hepatit) vilket kan orsaka klåda i huden, guldfärgning av huden och ögonvitorna (gulsot), ljus avföring, mörk urin och buksmärta
- nedbrytningen av cancerceller leder till frisättning av giftiga ämnen i blodet (tumörlyssyndrom). Detta kan leda till njurproblem.

**Har rapporterats** (förekommer hos ett okänt antal användare):

- Utbredda utslag, hög kroppstemperatur, förstörade lymfkörtlar och påverkan på andra organ (läkemedelsbiverkning med eosinofili och systemiska symtom, även kallat DRESS eller överkänslighetssyndrom mot läkemedel, toxisk epidermal nekrolys eller Stevens-Johnsons syndrom). Om du får sådana symtom ska du sluta att ta pomalidomid och omedelbart kontakta din läkare eller söka medicinsk vård. Se även avsnitt 2.

### Rapportering av biverkningar

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

## 5. Hur Imnovid ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på blistret och kartongen efter ”EXP”.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel om förpackningen är skadad eller ser ut att ha varit utsatt för manipulation.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Överblivet läkemedel måste återlämnas till apoteket efter avslutad behandling. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är pomalidomid.
- Övriga innehållsämnen är: mannitol (E421), stärkelse, pregelatiniserad, och natriumstearylfumarat.

Imnovid 1 mg hårda kapslar:

- Varje kapsel innehåller 1 mg pomalidomid.
- Kapselhöljet innehåller: gelatin, titandioxid (E171), indigotin (E132), gul järnoxid (E172) och vitt och svart bläck.

- Tryckfärgen innehåller: shellack, titandioxid (E171), simetikon, propylenglykol (E1520) och ammoniumhydroxid (E527) (vitt bläck), och shellack, svart järnoxid (E172), propylenglykol (E1520) och ammoniumhydroxid (E527) (svart bläck).

Imnovid 2 mg hårda kapslar:

- Varje kapsel innehåller 2 mg pomalidomid.
- Kapselhöljet innehåller: gelatin, titandioxid (E171), indigotin (E132), gul järnoxid (E172), erytrosin (E127) och vitt bläck.
- Tryckfärgen innehåller: vitt bläck - shellack, titandioxid (E171), simetikon, propylenglykol (E1520) och ammoniumhydroxid (E527).

Imnovid 3 mg hårda kapslar:

- Varje kapsel innehåller 3 mg pomalidomid.
- Kapselhöljet innehåller: gelatin, titandioxid (E171), indigotin (E132), gul järnoxid (E172) och vitt bläck.
- Tryckfärgen innehåller: vitt bläck - shellack, titandioxid (E171), simetikon, propylenglykol (E1520) och ammoniumhydroxid (E527).

Imnovid 4 mg hårda kapslar:

- Varje kapsel innehåller 4 mg pomalidomid.
- Kapselhöljet innehåller: gelatin, titandioxid (E171), indigotin (E132), briljantblått FCF (E133) och vitt bläck.
- Tryckfärgen innehåller: vitt bläck - shellack, titandioxid (E171), simetikon, propylenglykol (E1520) och ammoniumhydroxid (E527).

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Imnovid 1 mg hårda kapslar: ogenomskinliga med mörkblå överdel och gul underdel, märkta med ”POML 1 mg”.

Imnovid 2 mg hårda kapslar: ogenomskinliga med mörkblå överdel och orange underdel, märkta med ”POML 2 mg”.

Imnovid 3 mg hårda kapslar: ogenomskinliga med mörkblå överdel och grön underdel, märkta med ”POML 3 mg”.

Imnovid 4 mg hårda kapslar: ogenomskinliga med mörkblå överdel och blå underdel, märkta med ”POML 4 mg”.

Varje kartong innehåller 21 kapslar.

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

Celgene Europe B.V.  
Winthontlaan 6 N  
3526 KV Utrecht  
Nederländerna

### **Tillverkare**

Celgene Distribution B.V.  
Winthontlaan 6 N  
3526 KV Utrecht  
Nederländerna

Celgene Europe Ltd.  
1 Longwalk Road  
Stockley Park  
Uxbridge  
UB11 1DB  
Storbritannien

**Denna bipacksedel ändrades senast**

### **Övriga informationskällor**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <http://www.ema.europa.eu/>. Där finns också länkar till andra webbplatser rörande sällsynta sjukdomar och behandlingar.