

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

MYLOTARG 5 mg pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje injektionsflaska med pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning, innehåller 5 mg gemtuzumabozogamicin.

Efter beredning (se avsnitt 6.6) innehåller 1 ml av lösningen 1 mg gemtuzumabozogamicin.

Gemtuzumabozogamicin är ett antikropp-läkemedelskonjugat (ADC) bestående av en rekombinant humaniserad monoklonal IgG4 kappa-antikropp (producerad i NS0-celler), riktad mot CD33 och kovalent bunden till det cytotoxiska ämnet N-acetyl-gamma-kalikeamicin.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELFORM

Pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning (pulver till koncentrat).

Vit till benvit kaka eller pulver.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

MYLOTARG är avsett för kombinationsbehandling med daunorubicin (DNR) och cytarabin (AraC) för behandling av patienter från 15 år och uppåt med tidigare obehandlad, *de novo* CD33-positiv akut myeloid leukemi (AML), undantaget akut promyelocytleukemi (APL) (se avsnitt 4.4 och 5.1).

4.2 Dosering och administreringsätt

MYLOTARG bör administreras under överinseende av läkare med erfarenhet av användning av läkemedel mot cancer och i en miljö där komplett återupplivningsutrustning finns omedelbart tillgänglig.

MYLOTARG ska endast användas till patienter som är lämpliga mottagare av intensiv induktionskemoterapi.

Premedicinering med en kortikosteroid, antihistamin samt paracetamol rekommenderas 1 timme före doseringen för att hjälpa till att lindra infusionsrelaterade symtom (se avsnitt 4.4).

Lämpliga åtgärder för att hjälpa till att förhindra uppkomst av tumörlysrelaterad hyperurikemi, såsom hydrering, insättning av antihyperurikemiska läkemedel eller andra medel för behandling av hyperurikemi bör vidtas (se avsnitt 4.4).

Dosering

Induktion

Rekommenderad dos MYLOTARG är 3 mg/m²/dos (upp till högst en 5 mg injektionsflaska) som infunderas över en 2-timmarsperiod dagarna 1, 4 och 7 i kombination med DNR 60 mg/m²/dag som infunderas över 30 minuter dag 1 till dag 3 samt AraC 200 mg/m²/dag som kontinuerlig infusion dag 1 till dag 7.

MYLOTARG ska inte ges under andra induktionsbehandlingen.

Konsolidering

För patienter som upplever komplett remission (CR) efter induktion, vilket definieras som färre än 5 % blaster i benmärg med normalt cellantal och ett absolut neutrofilantal (ANC) på över 1,0 × 10⁹ celler/l med ett trombocytantal på minst 100 × 10⁹/l i perifert blod utan transfusion, rekommenderas upp till 2 konsolideringskuror med intravenöst DNR (60 mg/m² i 1 dag [första kuren] eller i 2 dagar [andra kuren] i kombination med intravenöst AraC (1 000 mg/m² per 12 timmar, som infunderas över 2 timmar dag 1 till dag 4) med intravenöst MYLOTARG (3 mg/m²/dos som infunderas över 2 timmar med en maxdos på en 5 mg injektionsflaska dag 1).

Tabell 1. Doseringsregimer för MYLOTARG i kombination med kemoterapi

Behandlingskur	MYLOTARG	daunorubicin	cytarabin
Induktion ^a	3 mg/m ² /dos (upp till en maxdos på en 5 mg injektionsflaska) dag 1, 4 och 7	60 mg/m ² /dag, dag 1 till dag 3	200 mg/m ² /dag, dag 1 till dag 7
Andra induktion (vid behov)	MYLOTARG ska inte ges under andra induktionsbehandlingen.		
Konsolideringskur 1 ^{a,b}	3 mg/m ² /dos (upp till en maxdos på en 5 mg injektionsflaska) dag 1	60 mg/m ² /dag, dag 1	1 g/m ² /var 12:e timme, dag 1 till dag 4
Konsolideringskur 2 ^{a,b}	3 mg/m ² /dos (upp till en maxdos på en 5 mg injektionsflaska) dag 1	60 mg/m ² /dag, dag 1 till dag 2	1 g/m ² /var 12:e timme, dag 1 till dag 4

^a. Se tabell 3 och tabell 4 för information om dosjustering.

^b. För patienter som upplever komplett remission (CR) efter induktion.

Modificeringar av dos och schema

Modificering av schema för hyperleukocytos

För patienter med hyperleukocytisk (leukocytantal ≥ 30 000/mm³) AML, rekommenderas cytoreduktion antingen med leukaferes, oral hydroxyurea eller AraC med eller utan hydroxyurea för att minska antalet vita blodkroppar i perifert blod 48 timmar före administrering av MYLOTARG.

Om AraC används för leukoreducering med eller utan hydroxyurea hos patienter med tidigare obehandlad ny hyperleukocytisk AML som får MYLOTARG som kombinationsbehandling, ska följande modifierade dosschema användas (tabell 2):

Tabell 2. Modifiering av schema för behandling av hyperleukocytos med cytarabin

Behandlingskur	MYLOTARG	daunorubicin	cytarabin	hydroxyurea
Induktion ^a	3 mg/m ² /dos (upp till en maxdos på en 5 mg injektionsflaska) dag 3, 6 och 9	60 mg/m ² /dag, dag 3 till dag 5	200 mg/m ² /dag, dag 1 till dag 7	Dag 1 (enligt vedertagen medicinsk praxis)

Se tabell 1 för dosrekommendationer för konsolideringskuren.

^a. Se tabell 3 och tabell 4 för ytterligare information om dosmodifiering.

Dosjustering vid biverkningar

Dosjustering av MYLOTARG rekommenderas baserat på den enskilde patientens säkerhet och tolerabilitet (se avsnitt 4.4). Vissa biverkningar kan kräva behandlingsavbrott eller permanent utsättning av MYLOTARG (se avsnitt 4.4 och 4.8).

I tabell 3 och 4 redovisas rekommenderade dosjusteringar vid hematologiska respektive icke-hematologiska toxiciteter.

Tabell 3. Dosjusteringar vid hematologiska toxiciteter

Hematologiska toxiciteter	Dosjusteringar
Ihållande trombocytopeni (Trombocyter < 100 000/mm ³ vid planerat startdatum för konsolideringskuren)	<ul style="list-style-type: none"> • Skjut upp start av konsolideringskuren. • Om trombocytantalet återhämtar sig till $\geq 100\ 000/\text{mm}^3$ inom 14 dagar efter planerat startdatum för konsolideringskuren: initiera konsolideringsbehandling (se beskrivningen i tabell 1). • Om trombocytantalet återhämtar sig till $< 100\ 000/\text{mm}^3$ och $\geq 50\ 000/\text{mm}^3$ och inom 14 dagar efter planerat startdatum för konsolideringskuren: MYLOTARG bör inte återinsättas och konsolideringsbehandlingen bör endast utgöras av DNR och AraC. • Om återhämtning av antalet trombocyter förblir $< 50\ 000/\text{mm}^3$ under längre tid än 14 dagar, tar längre tid än 14 dagar eller om trombocytantalet inte återhämtar sig till $\geq 50\ 000/\text{mm}^3$ ska konsolideringsbehandlingen omvärderas och en BMA bör göras för att bedöma patientens status på nytt.
Ihållande neutropeni	<ul style="list-style-type: none"> • Om neutrofilantalet inte återhämtar sig till mer än $500/\text{mm}^3$ inom 14 dagar efter planerat startdatum för konsolideringscykeln (14 dagar efter hematologisk återhämtning efter tidigare cykel), utsätts MYLOTARG (administrera inte MYLOTARG i konsolideringscyklerna).

Förkortningar: AML=akut myeloid leukemi; AraC=cytarabin; BMA=benmärgsaspiration, DNR=daunorubicin.

Tabell 4. Dosjusteringar vid icke-hematologiska toxiciteter

Icke-hematologiska toxiciteter	Dosjusteringar
VOD/SOS	Sätt ut MYLOTARG (se avsnitt 4.4).
Totalt bilirubin $> 2 \times$ ULN och ASAT och/eller ALAT $> 2,5 \times$ ULN	Skjut upp MYLOTARG tills totalt bilirubin återgått till $\leq 2 \times$ ULN och ASAT och ALAT till $\leq 2,5 \times$ ULN före varje dos. Överväg att hoppa över schemalagd dos om du har förskjutit mer än 2 dagar mellan sekventiella infusioner
Infusionsrelaterade reaktioner	Avbryt infusionen och påbörja lämplig medicinsk behandling baserat på symtomens svårighetsgrad. Patienter bör övervakas tills symtomen helt upphör och infusionen kan återupptas. Överväg att sätta ut behandlingen permanent vid svåra eller livshotande infusionsreaktioner (se avsnitt 4.4).
Andra svåra eller livshotande icke-hematologiska toxiciteter	Fördröj behandlingen med MYLOTARG tills svårighetsgraden har återgått till inte mer än lätt. Överväg att hoppa över schemalagd dos om du har förskjutit mer än 2 dagar mellan sekventiella infusioner

Förkortningar: ALAT=alaninaminotransferas; ASAT=aspartataminotransferas; SOS=sinusoidalt obstruktionssyndrom; ULN=övre normalvärdet; VOD=venocklusiv sjukdom.

Särskilda patientgrupper

Användning hos patienter med nedsatt leverfunktion

Ingen justering av startdosen krävs till patienter med nedsatt leverfunktion, definierat som totalt bilirubin $\leq 2 \times$ övre normalvärdet (ULN) och aspartataminotransferas (ASAT)/alaninaminotransferas (ALAT) $\leq 2,5 \times$ ULN. Skjut upp MYLOTARG tills totalt bilirubin återgått till $\leq 2 \times$ ULN och ASAT och ALAT till $\leq 2,5 \times$ ULN före varje dos (se tabell 4, avsnitt 4.4 och 5.2).

Användning hos patienter med nedsatt njurfunktion

Ingen dosjustering krävs för patienter med lätt till måttligt nedsatt njurfunktion. MYLOTARG har inte undersökts hos patienter med svårt nedsatt njurfunktion. MYLOTARG genomgår inte njurclearance och farmakokinetiken hos patienter med svårt nedsatt njurfunktion är okänd (se avsnitt 5.2).

Äldre patienter

Ingen dosjustering krävs för äldre patienter (≥ 65 år) (se avsnitt 5.2).

Pediatrik population

Säkerhet och effekt för MYLOTARG för patienter under 15 år har inte fastställts. Tillgänglig information finns i avsnitt 4.8, 5.1 och 5.2, men ingen doseringsrekommendation kan fastställas.

Administreringssätt

MYLOTARG är avsett för intravenöst bruk och måste beredas och spädas ut före administrering (se avsnitt 6.6). Den färdigberedda och utspädda lösningen ska administreras intravenöst under en 2-timmarsperiod under noggrann klinisk övervakning, inklusive kontroll av puls, blodtryck och temperatur. MYLOTARG ska inte administreras som intravenös stöt- eller bolusdos (se avsnitt 6.6).

Anvisningar om beredning och spädnings av läkemedlet före administrering finns i avsnitt 6.6.

4.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

4.4 Varningar och försiktighet

Levertoxicitet, inklusive venocklusiv leversjukdom/sinusoidalt obstruktionssyndrom (VOD/SOS)

Levertoxicitet, inklusive livshotande och ibland dödlig leversvikt och VOD/SOS har rapporterats för patienter som behandlats med MYLOTARG (se avsnitt 4.8).

Baserat på en analys av potentiella riskfaktorer löper vuxna patienter som erhållit MYLOTARG som monoterapi, antingen före eller efter hematopoetisk stamcellstransplantation (HSCT) samt patienter med måttligt eller gravt nedsatt leverfunktion ökad risk för att utveckla VOD (se avsnitt 4.8).

På grund av risken för VOD/SOS, ska tecken och symtom på VOD/SOS noga övervakas. Dessa kan vara förhöjt ALAT, ASAT, totalt bilirubin samt alkaliskt fosfatas, som bör kontrolleras före varje dos MYLOTARG, hepatomegali (som kan orsaka smärta), snabb viktökning och ascites. Om enbart totalt bilirubin kontrolleras upptäcks eventuellt inte alla patienter med risk för VOD/SOS. Om patienten har onormala levervärden rekommenderas tätare kontroller av leverprover och kliniska tecken och symtom på levertoxicitet. För patienter som går vidare med HSCT rekommenderas noga övervakning av leverprover under perioden efter HSCT. Man fann inget definitivt samband mellan VOD och tidpunkten för HSCT i förhållande till högre MYLOTARG-doser som gavs som monoterapi, men i ALFA-0701-studien rekommenderades ett intervall på 2 månader mellan den sista dosen MYLOTARG och HSCT.

Behandling av tecken eller symtom på levertoxicitet kan kräva dosavbrott eller utsättande av MYLOTARG (se avsnitt 4.2). För patienter som upplever VOD/SOS, ska MYLOTARG sättas ut och patienten ska behandlas enligt vedertagen medicinsk praxis.

Infusionsrelaterade reaktioner (inklusive anafylaxi)

I kliniska studier rapporterades infusionsrelaterade reaktioner, inklusive anafylaxi (se avsnitt 4.8). Rapporter om dödliga infusionsreaktioner har rapporterats efter marknadsföring. Tecken och symtom på infusionsrelaterade reaktioner kan inkludera feber och frossa, och mer sällan hypotoni, takykardi och andningssymtom, som kan uppstå under de första 24 timmarna efter administrering. Infusion av MYLOTARG bör ske under noggrann klinisk övervakning, inklusive kontroller av puls, blodtryck och temperatur. Premedicinering med en kortikosteroid, antihistamin samt paracetamol rekommenderas 1 timme före dosering av MYLOTARG (se avsnitt 4.2). Infusionen bör avbrytas omedelbart för patienter som utvecklar tecken på svåra reaktioner, i synnerhet dyspné, bronkospasm, eller kliniskt betydande hypotoni. Patienter bör övervakas tills symtomen helt upphör. Behandlingsavbrott bör övervägas noga för patienter som utvecklar tecken och symtom på anafylaxi, inklusive svåra andningssymtom eller kliniskt betydande hypotoni (se avsnitt 4.2).

Myelosuppression

Neutropeni, trombocytopeni, anemi, leukopeni, febril neutropeni, lymfopeni och pancytopeni har rapporterats, i några fall livshotande, i kliniska studier (se avsnitt 4.8). Komplikationer som förknippas med neutropeni och trombocytopeni kan inkludera infektioner respektive blödningar. Infektioner och blödningar rapporterades, i vissa fall livshotande eller dödliga.

Komplett blodstatus bör kontrolleras före varje dos MYLOTARG. Under behandlingen bör patienterna kontrolleras för tecken och symtom på infektion, blödning eller andra effekter av myelosuppression. Rutinmässiga kliniska tester och laboratorieprover bör göras under och efter behandling.

Behandling av patienter med svår infektion, blödning, eller andra följder av myelosuppression, även svår neutropeni eller ihållande trombocytopeni, kan omfatta uppskjutande av dosen eller permanent utsättning av MYLOTARG (se avsnitt 4.2).

Tumörlyssyndrom (TLS)

TLS rapporterades i kliniska studier (se avsnitt 4.8). Fatalitetsrapporter av TLS som komplicerats av akut njursvikt har rapporterats efter marknadsföring. Hos patienter med hyperleukocytisk AML, bör leukoreduktion med hydroxyurea eller leukaferes beaktas för att minska antalet vita blodkroppar i perifert blod till under 30 000/mm³ före administrering av MYLOTARG för att minska risken för att inducera TLS (se avsnitt 4.2).

Patienter bör övervakas avseende tecken och symtom på TLS och behandlas i enlighet med gällande medicinsk praxis. Lämpliga åtgärder för att hjälpa till att förhindra uppkomst av tumörlsrelaterad hyperurikemi, såsom hydrering, insättning av antihyperurikemiska läkemedel (t.ex. allopurinol) eller andra medel för behandling av hyperurikemi (t.ex. rasburikas) måste vidtas.

AML med högriskcytogenetik

Effekten av MYLOTARG har uppvisats hos AML-patienter med en cytogenetik som medför gynnsam och intermediär risk, medan det finns en osäkerhet rörande omfattningen av effekten hos patienter med högriskcytogenetik (se avsnitt 5.1). För patienter som behandlas med MYLOTARG i kombination med daunorubicin och cytarabin för nydiagnosticerad *de novo* AML, ska man när cytogenetiktestresultaten har kommit överväga om de potentiella fördelarna med att fortsätta behandlingen med MYLOTARG är större än riskerna för den enskilda patienten (se avsnitt 5.1).

Preventivmedel

Fertila kvinnor eller partner till fertila kvinnor bör uppmanas att använda 2 effektiva preventivmedel under behandling med MYLOTARG under minst 7 (kvinnor) eller 4 (män) månader efter den sista dosen (se avsnitt 4.6).

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kliniska interaktionsstudier har gjorts med MYLOTARG. Se avsnitt 5.2. för tillgängliga data från studier *in vitro*.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Fertila kvinnor/preventivmedel till män och kvinnor

Fertila kvinnor ska informeras om att graviditet ska undvikas under tiden de behandlas med MYLOTARG.

Fertila kvinnor eller partner till fertila kvinnor bör uppmanas att använda 2 effektiva preventivmedel under behandling med MYLOTARG under minst 7 (kvinnor) eller 4 (män) månader efter den sista dosen.

Graviditet

Det finns inga eller begränsad mängd data från användningen av gemtuzumabozogamicin hos gravida kvinnor. Djurstudier har visat reproduktionstoxikologiska effekter (se 5.3).

MYLOTARG får inte användas under graviditet om inte den möjliga nyttan för modern överväger de möjliga riskerna för fostret. Gravida kvinnor, eller patienter som blir gravida medan de får gemtuzumabozogamicin, eller behandlade manliga patienter som är partner till gravida kvinnor, måste informeras om de möjliga riskerna för fostret.

Amning

Det finns ingen information om förekomst av gemtuzumabozogamicin eller dess metaboliter i

bröstmjolk, dess effekter på barnet som ammas, eller dess effekter på mjölkproduktionen. Eftersom det finns en risk för biverkningar hos barn som ammas får kvinnor inte amma under behandling med MYLOTARG och i minst 1 månad efter den sista dosen (se avsnitt 5.3).

Fertilitet

Det finns ingen information om fertilitet hos patienter. Baserat på icke-kliniska resultat kan fertiliteten hos män och kvinnor försämrats av behandling med gemtuzumabozogamicin (se avsnitt 5.3). Män och kvinnor bör söka rådgivning om fertilitetsbevarande åtgärder före behandlingen.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

MYLOTARG har måttlig effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Patienter bör informeras om att de kan uppleva trötthet, yrsel och huvudvärk medan de behandlas med MYLOTARG (se avsnitt 4.8). Försiktighet rekommenderas därför vid framförande av fordon eller användning av maskiner.

4.8 Biverkningar

Sammanfattning av säkerhetsprofilen

Den allmänna säkerhetsprofilen för MYLOTARG baseras på data från patienter med akut myeloid leukemi från kombinationsbehandlingsstudien ALFA-0701, monoterapistudier samt från erfarenheter efter marknadsföringen. I kombinationsbehandlingsstudien var säkerhetsdata, bestående av vissa behandlingsrelaterade biverkningar som ansågs viktigast för att skapa insikter i säkerhetsprofilen för MYLOTARG, alla grader av blödningar, alla grader av VOD samt svåra infektioner. Alla dessa behandlingsrelaterade biverkningar bedömdes vara läkemedelsbiverkningar. På grund av denna begränsade datainsamling, presenteras även laboratoriedata från kombinationsbehandlingsstudien i tabell 5. Information om biverkningar från monoterapistudier och om biverkningar efter marknadsföring presenteras i tabell 6 för att ge en fullständig beskrivning av biverkningar.

I kombinationsbehandlingsstudien ALFA-0701, var de kliniskt relevanta svåra biverkningarna levertoxicitet, inklusive VOD/SOS (3,8 %), blödning (9,9 %), svår infektion (41,2 %) samt tumörlyssyndrom (1,5 %). I monoterapistudierna inkluderade de kliniskt relevanta svåra biverkningarna även infusionsrelaterade reaktioner (2,5 %), trombocytopeni (21,7 %) samt neutropeni (34,3 %).

De vanligaste biverkningarna (> 30 %) i kombinationsbehandlingsstudien var blödning och infektion. I monoterapistudierna inkluderade de vanligaste biverkningarna (> 30 %) pyrexia, illamående, infektion, frossa, blödning, kräkningar, trombocytopeni, trötthet, huvudvärk, stomatit, diarré, buksmärtor och neutropeni.

De vanligaste (≥ 1 %) biverkningarna som ledde till permanent utsättning i kombinationsbehandlingsstudien var trombocytopeni, VOD, blödning och infektion. De vanligaste (≥ 1 %) biverkningarna som ledde till permanent utsättning i monoterapistudierna var infektion, blödning, multiorgansvikt och VOD.

Tabell över biverkningar

Biverkningarna presenteras indelade efter organsystem och frekvenskategorier enligt följande: mycket vanliga ($\geq 1/10$), vanliga ($\geq 1/100$, $< 1/10$), mindre vanliga ($\geq 1/1\ 000$, $< 1/100$), sällsynta ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$), mycket sällsynta ($< 1/10\ 000$), ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data). Inom varje frekvensgrupp presenteras biverkningarna efter fallande allvarlighetsgrad.

Tabell 5. Valda ** biverkningar hos patienter som erhöLL MYLOTARG i kombinationsbehandlingsstudie (ALFA-0701)

Organsystem Frekvens Föredragen term	MYLOTARG + daunorubicin + cytarabin (N=131)		daunorubicin + cytarabin (N=137)	
	Alla grader %	Grad 3/4 %	Alla grader %	Grad 3/4 %
Infektioner och infestationer				
<i>Mycket vanliga</i>				
Infektion ^{*a}	77,9	76,3	77,4	74,4
Blodkärl				
<i>Mycket vanliga</i>				
Blödning ^{*b}	90,1	20,6	78,1	8,8
Lever och gallvägar				
<i>Vanliga</i>				
Venocklusiv leversjukdom ^{*c}	4,6	2,3	1,5	1,5
Undersökningar***				
<i>Mycket vanliga</i>				
Minskat hemoglobinvärde	100	86,2	100	89,7
Minskat antal trombocyter	100	100	100	100
Minskat antal vita blodkroppar	100	100	99,3	99,3
Minskat (absolut) lymfocytvärde	98,5	90,7	97,8	89,6
Minskat antal neutrofiler	97,7	96,1	98,5	97,0
Hyperglykemi	92,0	19,2	91,1	17,8
Förhöjt aspartatamino-transferas (ASAT)	89,2	14,0	73,9	9,0
Förlängd protrombintid	84,8	3,3	89,1	0
Förlängd partiell trombo-plastintid	80,0	6,4	57,5	5,5
Förhöjt alkaliskt fosfatas	79,7	13,3	68,9	5,3
Förhöjt alaninaminotransferas (ALAT)	78,3	10,9	81,3	15,7
Förhöjt blodbilirubin	51,6	7,1	50,8	3,8
Hyperurikemi	32,5	2,6	28,5	0

Förkortning: N = antal patienter.

*Inklusive dödlig utgång.

** Endast valda säkerhetsdata samlades in i denna studie av nyligen diagnostiserad AML

*** Frekvens baserad på laboratorievärden (grad enligt NCI CTCAE v. 4.03).

^a. Infektion inkluderar sepsis och bakteriemi (53,4 %), svampinfektion (15,3 %), infektion i nedre luftvägarna (5,3 %), bakterieinfektion (9,2 %), gastrointestinal infektion (8,4 %), hudinfektion (2,3 %) och övriga infektioner (28,4 %).

^b. Blödning inkluderar blödning i centrala nervsystemet (3,1 %), övre gastrointestinal blödning (33,6 %), nedre gastrointestinal blödning (17,6 %), subkutan blödning (60,3 %), övriga blödningar (64,9 %) samt näsblödning (62,6 %)

^c. Venocklusiv leversjukdom inkluderar följande rapporterade föredragna termer: venocklusiv sjukdom och venocklusiv leversjukdom*.

Tabell 6. Biverkningar hos patienter som erhöLL MYLOTARG i monoterapistudier * och efter marknadsföring**

Organsystem	Alla grader	Grad 3/4
<i>Frekvens</i>	<i>%</i>	<i>%</i>
Föredragen term		
Infektioner och infestationer		
<i>Mycket vanliga</i>		
Infektion ^a	68,2	32,8
Blodet och lymfsystemet		
<i>Mycket vanliga</i>		
Febril neutropeni	19,1	11,6
Trombocytopeni ^b	48,4	48,0
Neutropeni ^c	30,3	29,2
Anemi ^d	27,1	24,2
Leukopeni ^c	26,7	26,7
<i>Vanliga</i>		
Pancytopeni ^f	5,0	4,3
Lymfopeni ^g	3,6	3,2
Immunsystemet		
<i>Vanliga</i>		
Infusionrelaterad reaktion ^h	7,6	3,6
Metabolism och nutrition		
<i>Mycket vanliga</i>		
Hyperglykemi ⁱ	11,2	6,9
Nedsatt aptit	27,1	6,1
<i>Vanliga</i>		
Tumörlyssyndrom ^{**}	2,5	1,8
Centrala och perifera nervsystemet		
<i>Mycket vanliga</i>		
Huvudvärk	38,3	12,3
Hjärtat		
<i>Mycket vanliga</i>		
Takykardi ^j	13,0	4,3
Blodkärl		
<i>Mycket vanliga</i>		
Blödning ^{*k}	67,1	23,8
Hypotoni ^l	20,2	14,8
Hypertoni ^m	17,3	10,5
Andningsvägar, bröstorg och mediastinum		
<i>Mycket vanliga</i>		
Dyspné ⁿ	27,4	12,6
<i>Ej känt</i>		
Interstitiell pneumoni [*]		
Magtarmkanalen		
<i>Mycket vanliga</i>		
Kräkningar	60,6	33,6
Diarré	33,9	14,8
Buksmärtor ^o	33,2	7,2
Illamående	71,1	39,3
Stomatit ^p	36,1	12,3
Förstoppning	25,3	5,0
<i>Vanliga</i>		
Ascites	2,9	0,4
Dyspepsi	8,7	1,1

Organsystem	Alla grader	Grad 3/4
Frekvens	%	%
Föredragen term		
Esofagit	1,8	0,7
<i>Ej känt</i>		
Neutropenisk kolit*		
Lever och gallvägar		
<i>Mycket vanliga</i>		
Förhöjda transaminaser ^d	24,5	18,8
Hyperbilirubinemi ^f	13,0	10,5
<i>Vanliga</i>		
Venocklusiv leversjukdom ^s	2,9	1,1
Hepatomegali	2,5	0,7
Gulsot	2,2	1,1
Onormal leverfunktion ^t	2,5	1,4
Förhöjt gamma-glutamyltransferas	1,8	0,7
<i>Mindre vanliga</i>		
Leversvikt [#]	0,4	0,4
Budd-Charis syndrom [#]	0,4	0,4
Hud och subkutan vävnad		
<i>Mycket vanliga</i>		
Hudutslag ^u	19,9	5,8
<i>Vanliga</i>		
Erytem ^v	9,4	2,2
Klåda	5,4	0,4
Njurar och urinvägar		
<i>Ej känt</i>		
Hemorragisk cystit*		
Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället		
<i>Mycket vanliga</i>		
Pyrex ^w	82,7	52,3
Ödem ^x	21,3	3,2
Trötthet ^y	41,2	11,2
Frossa	67,9	17,3
<i>Vanliga</i>		
Multiorgansvikt*	2,2	0,7
Undersökningar		
<i>Mycket vanliga</i>		
Förhöjt blodlaktatdehydrogenas	16,6	7,2
<i>Vanliga</i>		
Förhöjt blodalkalinfosfat	8,7	6,1

*Inklusive dödlig utgång.

**Inklusive dödliga biverkningar efter marknadsföring.

***MYLOTARG vid behandling av AML-återfall (9 mg/m²).

#Enstaka fall.

a. Infektion inkluderar sepsis och bakteriemi (25,6 %), svampinfektion (10,5 %), infektion i nedre luftvägarna (13,0 %), infektion i övre luftvägarna (4,3 %), bakterieinfektion (3,6 %), virusinfektion (24,2 %), gastrointestinal infektion (3,3 %), hudinfektion (7,9 %) och övriga infektioner (19,5 %). Efter marknadsföring (okänd frekvenskategori) rapporterades även svampinfektion i lungorna inklusive pulmonell mykos och Pneumocystis jirovecii pneumoni*; och bakteriella infektioner inklusive Stenotrophomonas-infektion.

b. Trombocytopeni omfattar följande föredragna termer: minskat antal trombocyter och trombocytopeni*.

- c. Neutropeni inkluderar följande rapporterade föredragna termer: neutropeni, granulocytopeni och minskat antal neutrofiler.
- d. Anemi inkluderar följande rapporterade föredragna termer: anemi och sänkt hemoglobinvärde.
- e. Leukopeni inkluderar följande rapporterade föredragna termer: leukopeni och minskat antal vita blodkroppar.
- f. Pancytopeni inkluderar följande rapporterade föredragna termer: pancytopeni och benmärgssvikt.
- g. Lymfopeni inkluderar följande rapporterade föredragna termer: lymfopeni och minskat antal lymfocyter.
- h. Infusionsrelaterad reaktion inkluderar följande rapporterade föredragna termer: infusionsrelaterad reaktion, urtikaria, överkänslighet, bronkospasm, överkänslighet mot läkemedel och urtikaria vid injektionsstället[#].
- i. Hyperglykemi inkluderar följande rapporterade föredragna termer: hyperglykemi och förhöjt blodglukosvärde[#].
- j. Takykardi inkluderar följande rapporterade föredragna termer: takykardi, sinustakykardi, ökad hjärtfrekvens[#] och supraventrikulär takykardi[#].
- k. Blödning inkluderar blödning i centrala nervsystemet (5,1 %), övre gastrointestinal blödning (21,3 %), nedre gastrointestinal blödning (15,2 %), subkutan blödning (28,5 %), övriga blödningar (32,9 %) samt näsblödning (28,5 %).
- l. Hypotoni inkluderar följande rapporterade föredragna termer: hypotoni och lågt blodtryck.
- m. Hypertoni inkluderar följande rapporterade föredragna termer: hypertoni och förhöjt blodtryck.
- n. Dyspné inkluderar följande rapporterade föredragna termer: dyspné och ansträngningsdyspné.
- o. Buksmärta inkluderar följande rapporterade föredragna termer: buksmärta, nedre buksmärta, övre buksmärta, obehag i buken och bukömhet.
- p. Stomatit inkluderar följande rapporterade föredragna termer: slemhinneinflammation, orofaryngeal smärta, stomatit, sår i munnen, munsmärta, munblåsor, aftös stomatit, tungsår, glossodyn, oralt mukosalt erytem, glossit[#] och orofaryngeala blåsor[#].
- q. Förhöjda transaminaser inkluderar följande rapporterade föredragna termer: förhöjda transaminaser, hepatocellulär skada, förhöjt alaninaminotransferas, förhöjt aspartataminotransferas samt förhöjda leverenzymmer.
- r. Hyperbilirubinemi inkluderar följande rapporterade föredragna termer: förhöjt blodbilirubin och hyperbilirubinemi.
- s. Venocklusiv leversjukdom inkluderar följande rapporterade föredragna termer: venocklusiv sjukdom och venocklusiv leversjukdom^{*#}.
- t. Onormal leverfunktion inkluderar följande rapporterade föredragna termer: onormalt leverfunktionstest och onormal hepatisk funktion.
- u. Utslag inkluderar följande rapporterade föredragna termer: utslag, dermatit[#], allergisk dermatit[#], bullös dermatit, kontaktdermatit, exfolierande dermatit[#], läkemedelsruption, allergisk pruritus[#] och erytematösa utslag[#], makulära utslag[#], makulopapulösa utslag, papulösa utslag, pruritiska utslag, vesikulära utslag[#].
- v. Erytem inkluderar följande rapporterade föredragna termer: erytem vid kateterstället, erytem och erytem vid infusionsstället[#].
- w. Pyrexia inkluderar följande rapporterade föredragna termer: pyrexia, förhöjd kroppstemperatur och hypertermi.
- x. Ödem inkluderar följande rapporterade föredragna termer: ödem, ansiktsödem, perifert ödem, ansiktssvullnad, generell ödem och periorbitalt ödem.
- y. Trötthet inkluderar följande rapporterade föredragna termer: trötthet, asteni, letargi och sjukdomskänsla

Beskrivning av utvalda biverkningar

Hepatotoxicitet, inklusive hepatisk VOD/SOS

I kombinationsbehandlingsstudien samlades VOD och hepatiska abnormiteter in. Ytterligare beskrivningar av levertoxicitetsbiverkningar tillhandahålls från monoterapistudierna.

I kombinationsbehandlingsstudien (N=131), rapporterades VOD hos 6 (4,6 %) av patienterna under eller efter behandling, 2 (1,5 %) av dessa biverkningar hade dödlig utgång (se tabell 5). Fem (3,8 %)

av dessa VOD-biverkningar uppstod inom 28 dagar efter en dos gemtuzumabozogamicin. En VOD-händelse uppstod mer än 28 dagar efter den senaste dosen gemtuzumabozogamicin; och 1 av dessa händelser uppstod inom några dagar efter det att konditioneringsbehandling inför HSCT påbörjats. Mediantiden från senaste gemtuzumabozogamicin--dosen till VOD-debut var 9 dagar (intervall: 2-298 dagar). VOD rapporterades också hos 2 patienter som erhöll MYLOTARG som uppföljande behandling efter återfall av AML efter kemoterapi i kombinationsbehandlingsstudiens kontrollarm. Båda dessa patienter upplevde VOD mer än 28 dagar efter den senaste dosen gemtuzumabozogamicin. En av dessa patienter upplevde VOD 25 dagar efter efterföljande HSCT.

Baserat på en analys av potentiella riskfaktorer, löper vuxna patienter som erhöll MYLOTARG som monoterapi, patienter som hade fått HSCT före exponering för gemtuzumabozogamicin, 2,6 gånger högre risk (95 % KI: 1,448 - 4,769) att utveckla VOD jämfört med patienter utan HSCT före behandling med gemtuzumabozogamicin; patienter som fått HSCT efter behandling med gemtuzumabozogamicin löpte 2,9 gånger högre risk (95 % KI: 1,502 - 5,636) att utveckla VOD jämfört med patienter utan HSCT efter behandling med gemtuzumabozogamicin; och patienter som haft måttlig till svår leversvikt vid baslinjen löpte 8,7 gånger högre risk (95 % KI: 1,879-39,862) att utveckla VOD jämfört med patienter utan måttlig/svår leversvikt vid baslinjen.

Patienter bör kontrolleras för levertoxicitet enligt rekommendation i avsnitt 4.4. Behandling av tecken eller symptom på levertoxicitet kan kräva dosavbrott eller utsättande av MYLOTARG (se avsnitt 4.2).

Myelosuppression

I kombinationsbehandlingsstudien av patienter med tidigare obehandlad *de novo* AML som behandlades med fraktionerade doser gemtuzumabozogamicin i kombination med kemoterapi, observerades sänkta värden av grad 3/4 av leukocyter, neutrofiler och trombocyter hos 131 (100 %), 124 (96,1 %) respektive 131 (100 %) patienter.

Under induktionsfasen hade 109 (83,2 %) och 99 (75,6 %) patienter återhämtat trombocyter till antal på 50 000/mm³ respektive 100 000/mm³. Mediantiden för återhämtning av trombocyter till antal på 50 000/mm³ och 100 000/mm³ var 34 respektive 35 dagar. Under konsolideringsfas 1 hade 92 (94,8 %) och 71 (73,2 %) patienter återhämtat trombocyter till antal på 50 000/mm³ respektive 100 000/mm³. Mediantiden för återhämtning av trombocyter till antal på 50 000/mm³ och 100 000/mm³ var 32 respektive 35 dagar. Under konsolideringsfas 2 hade 80 (97,6 %) och 70 (85,4 %) patienter återhämtat trombocyter till antal på 50 000/mm³ respektive 100 000/mm³. Mediantiden för återhämtning av trombocyter till antal på 50 000/mm³ och 100 000/mm³ var 36,5 respektive 43 dagar.

Trombocytopeni med trombocyter < 50 000/mm³ som fortgick 45 dagar efter behandlingsstart för patienter som svarade på behandlingen (komplett remission och ofullständig återhämtning av trombocyter [CRp]) uppstod hos 22 (20,4 %) av patienterna. Antalet patienter med ihållande trombocytopeni förblev likartat över alla behandlingskurerna (8 [7,4 %] patienter i induktionsfasen och 8 [8,5 %] patienter i konsolideringsfas 1 samt 10 [13,2 %] patienter i konsolideringsfas 2).

Under induktionsfasen hade 121 (92,4 %) och 118 (90,1 %) patienter en dokumenterad neutrofilåterhämtning till ANC på 500/mm³ respektive 1 000/mm³. Mediantiden för neutrofilåterhämtning till ANC på 500/mm³ och 1 000/mm³ var 25 dagar. I behandlingens konsolideringsfas 1 hade 94 (96,9 %) av patienterna neutrofilåterhämtning till antal på 500/mm³ och 91 (94 %) patienter hade återhämtning till antal på 1 000/mm³. Mediantiden för neutrofilåterhämtning till ANC på 500/mm³ och 1 000/mm³ var 21 respektive 25 dagar. I behandlingens konsolideringsfas 2 hade 80 (97,6 %) av patienterna neutrofilåterhämtning till antal på 500/mm³ och 79 (96,3 %) patienter hade återhämtning till antal på 1 000/mm³. Mediantiden för neutrofilåterhämtning till ANC på 500/mm³ och 1 000/mm³ var 22 respektive 27 dagar.

I kombinationsbehandlingsstudien, hos patienter med *de novo* AML som behandlades med fraktionerade doser gemtuzumabozogamicin i kombination med kemoterapi (N=131), upplevde 102 (77,9 %) patienter svåra (grad ≥ 3) infektioner av alla kausaliteter. Behandlingsrelaterade dödsfall på grund av septisk chock rapporterades hos 2 (1,5 %) patienter. Svåra infektioner med dödlig utgång

rapporterade hos 2 (1,53 %) patienter i MYLOTARG-armen och hos 4 (2,92 %) patienter i kontrollarmen.

I kombinationsbehandlingsstudien (N=131) rapporterades alla grader och grad 3/4 blödningsbiverkningar hos 118 (90,1 %) respektive 27 (20,6 %) patienter. De vanligaste blödningsbiverkningarna av grad 3 var näsblod (1,5 %), hemoptys (3,1 %) samt hematuri (2,3 %). Blödningsbiverkningar av grad 4 rapporterades hos 4 (3,1 %) patienter (gastrointestinal blödning, kraftig blödning och pulmonell alveolär blödning [2 patienter]). Blödningsbiverkningar med dödlig utgång rapporterades hos 3 (2,3 %) patienter (cerebralt hematom, intrakraniellt hematom och subduralt hematom).

Behandling av patienter med svår infektion, blödning, eller andra följder av myelosuppression, även svår neutropeni eller ihållande trombocytopeni, kan omfatta uppskjutande av dosen eller permanent utsättning av MYLOTARG (se avsnitt 4.2 och 4.4).

Immungenicitet

I likhet med alla terapeutiska proteiner finns det en risk för immungenicitet.

I kliniska studier av MYLOTARG i patienter med relapserad eller refraktär AML, utvärderades immungeniciteten hos MYLOTARG med användning av 2 enzymkopplade immunadsorberande analyser (ELISA).

Patienter i fas 2-prövningarna utvecklade inga anti-läkemedels-antikroppar (ADA:er) och endast 2 patienter i en fas 1-prövning utvecklade antikroppar mot kalikeamicin-bindningskomplexet, varav 1 hade minskade koncentrationer av hP67.6 i plasma. Generellt var incidensen av ADA-utveckling efter MYLOTARG-behandling < 1 % över de 4 kliniska studierna med ADA-data. Definitiva slutsatser kan inte dras mellan förekomsten av antikroppar och potentiell effekt på effektiviteten och säkerheten på grund av det begränsade antalet patienter med positiva ADA.

Detektion av ADA är i hög grad beroende på analysens känslighet och specificitet. Incidensen av antikroppspositivitet i en analys kan påverkas av flera faktorer, inklusive analysmetod, koncentrationen av cirkulerande gemtuzumabozogamicin, provhantering, tidpunkt för provtagning, samtidiga behandlingar samt underliggande sjukdom. Av dessa skäl kan en jämförelse av incidensen av antikroppar mot gemtuzumabozogamicin med incidensen av antikroppar mot andra produkter vara missvisande.

Pediatrisk population

Säkerhet och effekt för MYLOTARG för barn och ungdomar under 15 år har inte fastställts (se avsnitt 4.2).

I den fullbordade randomiserade pediatrika fas 3-studien AAML0531 (se avsnitt 5.1) av gemtuzumabozogamicin kombinerat med intensiv behandling i första linjen hos barn med nyligen diagnostiserad AML och unga vuxna med *de novo* AML i åldrarna 0 till 29 år, var säkerhetsprofilen likartad med vad som har observerats i andra studier av gemtuzumabozogamicin i kombination med intensiv kemoterapi hos vuxna patienter med *de novo* AML. Dock fastställdes inte den optimala dosen gemtuzumabozogamicin för pediatrika patienter eftersom en större andel patienter i den andra intensifieringsperioden i studie AAML0531 upplevde en längre återhämtningstid (> 59 dagar) jämfört med jämförelsearmen (12,0 % jämfört med 6,3 %) och fler patienter dog under remissionen (4,2 % jämfört med 2,4 %).

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

Inga fall av överdosering av MYLOTARG har rapporterats i klinisk erfarenhet. Enstaka doser över 9 mg/m² hos vuxna har inte testats. Behandling av överdosering av MYLOTARG bör bestå av allmänna understödande åtgärder.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Antineoplastiska medel, monoklonala antikroppar, ATC-kod: L01XC05

Verkningsmekanism

Gemtuzumabozogamicin är en CD33-riktad ADC. Gemtuzumab är en humaniserad IgG4-antikropp (immunglobulin av klass G subtyp 4) som specifikt känner igen humant CD33. Antikroppsdelen binds specifikt till CD33-antigenen, ett sialynerberoende adhesionsprotein som finns på ytan av myeloida leukemiska blaster samt på omogna normala celler av myelomonocytisk härkomst, men inte på normala hematopoetiska stamceller. Den lilla molekylen, N-acetyl-gamma-kalikeamicin, är en cytotoxisk semisyntetisk naturlig produkt. N-acetyl-gamma-kalikeamicin är kovalent bunden till antikroppen via en AcBut (4-(4-acetylfenoxi)butansyra)-bindning. Icke-kliniska data tyder på att den cancerbekämpande verkan hos gemtuzumabozogamicin följer av bindningen av ADC till tumörceller som uttrycker CD33, följt av internalisering av ACD-CD33-komplexet, och den intracellulära frisättningen av N-acetylgammakalikeamicin-dimetylhydrazid via hydrolytisk klyvning av bindningen. Aktivering av N-acetyl-gammakalikeamicin-dimetylhydrazid inducerar dubbelsträngsbrott i DNA, med efterföljande cellcykelarrest och apoptotisk celledöd.

Saturation av en hög andel CD33 antigeniska ställen förutsätts krävas för maximal leverans av kalikeamicin till leukemiska blastceller. Flera studier av ett enda medel mätte målsaturation (CD33) efter MYLOTARG-dos hos patienter med relapserad och refraktär AML. I alla studier observerades nära maximal perifer CD33-saturation efter MYLOTARG-dos vid alla dosnivåer på minst 2 mg/m², vilket pekar på att en låg dos gemtuzumabozogamicin räcker för att binda alla tillgängliga CD33-ställen.

Klinisk effekt och säkerhet

ALFA-0701-studie av tidigare obehandlade patienter med ny AML

Effektivitet och säkerhet för MYLOTARG utvärderades i en multicenter, randomiserad öppen fas 3-studie som jämförde tillsättning av MYLOTARG till en induktionskemoterapiregim av standardtyp med daunorubicin och cytarabin (DA) jämfört med endast DA. Behöriga patienter var mellan 50 och 70 år med tidigare obehandlad ny AML (studie ALFA-0701). Patienter med akut promyelocytisk leukemi (APL, AML3) och patienter med AML som härrör från myelodysplastiskt syndrom (MDS) eller sekundär AML uteslöts från studien.

Primärt effektmått var händelsefri överlevnad (EFS). Sekundära effektmått inkluderade CR- och CRp-frekvenser, återfallsfri överlevnad (RFS), total överlevnad (OS) samt säkerhet för kombinationen DA med eller utan MYLOTARG.

Sammanlagt randomiserades 271 patienter i denna studie, med 135 till induktionsbehandling med 3+7 DA plus fraktionerade 3 mg/m² × 3 doser av MYLOTARG och 136 till 3+7 endast DA (se avsnitt 4.2). En andra kur med induktionsbehandling med DA men utan MYLOTARG, oberoende av randomiseringsarm, tilläts. Patienter i endera armen som inte erhöll en andra kur med induktionsbehandling och som inte uppnådde CR efter induktion kunde erhålla en räddningskur som bestod av idarubicin, AraC och granulocytolonistimulerande faktor (G-CSF).

Patienter med CR eller CRp erhöj konsolideringsbehandling med 2 behandlingsskurer inklusive DNR och AraC med eller utan MYLOTARG i enlighet med deras initiala randomisering. Patienter som upplevde remission kunde även erhålla allogen transplantation. Ett intervall på minst 2 månader efter den senaste dosen MYLOTARG och transplantationen rekommenderades.

Totalt var patienternas medianålder 62 år (50 till 70 år) och de flesta patienter (87,8 %) hade ett ECOG-funktionsstatus (Eastern Cooperative Oncology Group performance status) på 0 till 1 vid baslinjen. Baslinjeegenskaper var jämnt fördelade mellan behandlingsarmarna med undantag för kön, eftersom en högre andel män enrullerades i MYLOTARG-armen (54,8 %) än i armen med endast DA (44,1 %). Totalt hade 59,0 % och 65,3 % av patienterna sjukdom med dokumenterad förmånlig/måttlig risk enligt riskklassificeringarna National Comprehensive Cancer Network (NCCN) respektive European LeukaemiaNet (ELN) 2010. CD33-expression på AML-blastar genom flödescytometri harmoniserade från lokala laboratorieresultat fastställdes hos totalt 194/271 (71,6 %) av patienterna. Få patienter (13,7 %) hade låg CD33-expression (färre än 30 % av blasterna).

Prövningen uppfyllde sitt primära mål att visa att MYLOTARG som tillsattes i fraktionerade doser ($3 \text{ mg/m}^2 \times 3$) till induktionskemoterapi av standardtyp till patienter med tidigare obehandlad ny AML ledde till signifikant och kliniskt betydande förbättring av EFS. Median-EFS för remission var 17,3 månader (95 % KI: 13,4-30,0) i MYLOTARG-armen jämfört med 9,5 månader (95 % KI: 8,1-12,0) i armen med endast DA; riskkvot (HR) 0,562 (95 % KI: 0,415-0,762); 2-sidigt $p=0,0002$ genom log-rank test. Effektdata från studien ALFA-0701 sammanfattas i tabell 7. Kaplan-Meier-kurvan för EFS visas i figur 1.

Tabell 7. Effekresultat från studien ALFA-0701 (mITT-populationen)

	MYLOTARG + daunorubicin + cytarabin	daunorubicin + cytarabin
Händelsefri överlevnad (EFS) (enligt prövaren)	N=135	N=136
Antal händelser, n (%)	73 (54,1)	102 (75,0)
Median-EFS i månader (95 % KI) ^a	17,3 [13,4-30,0]	9,5 [8,1-12,0]
2-årig EFS-sannolikhet[95 % KI] ^b	42,1 [32,9-51,0]	18,2 [11,1-26,7]
3-årig EFS-sannolikhet[95 % KI] ^b	39,8 [30,2-49,3]	13,6 [5,8-24,8]
Riskkvot [95 % KI] ^c	0,562 [0,415-0,762]	
p-värde ^d	0,0002	
Återfallsfri överlevnad (enligt prövaren)	N=110	N=100
Antal händelser, n (%)	49 (44,5)	66 (66,0)
Median-RFS i månader (95 % KI) ^a	28,0 [16,3-NE]	11,4 [10,0-14,4]
Riskfrekvens [95 % KI] ^c	0,526 [0,362-0,764]	
p-värde ^d	0,0006	
Total överlevnad	N=135	N=136
Antal dödsfall, n (%)	80 (59,3)	88 (64,7)
Median-OS i månader (95 % KI) ^a	27,5 [21,4-45,6]	21,8 [15,5-27,4]
Riskfrekvens [95 % KI] ^c	0,807 [0,596-1,093]	
p-värde ^d	0,1646	
Responshänsyn (enligt prövaren)	N=135	N=136
Total respons % [95 % KI] ^c	81,5 (73,89-87,64)	73,5 [65,28-80,72]
CR	70,4	69,9
CRp	11,1	3,7

	MYLOTARG + daunorubicin + cytarabin	daunorubicin + cytarabin
Riskdifferens [95 % KI] ^f p-värde ^g	7,95[-3,79-19,85] 0,1457	

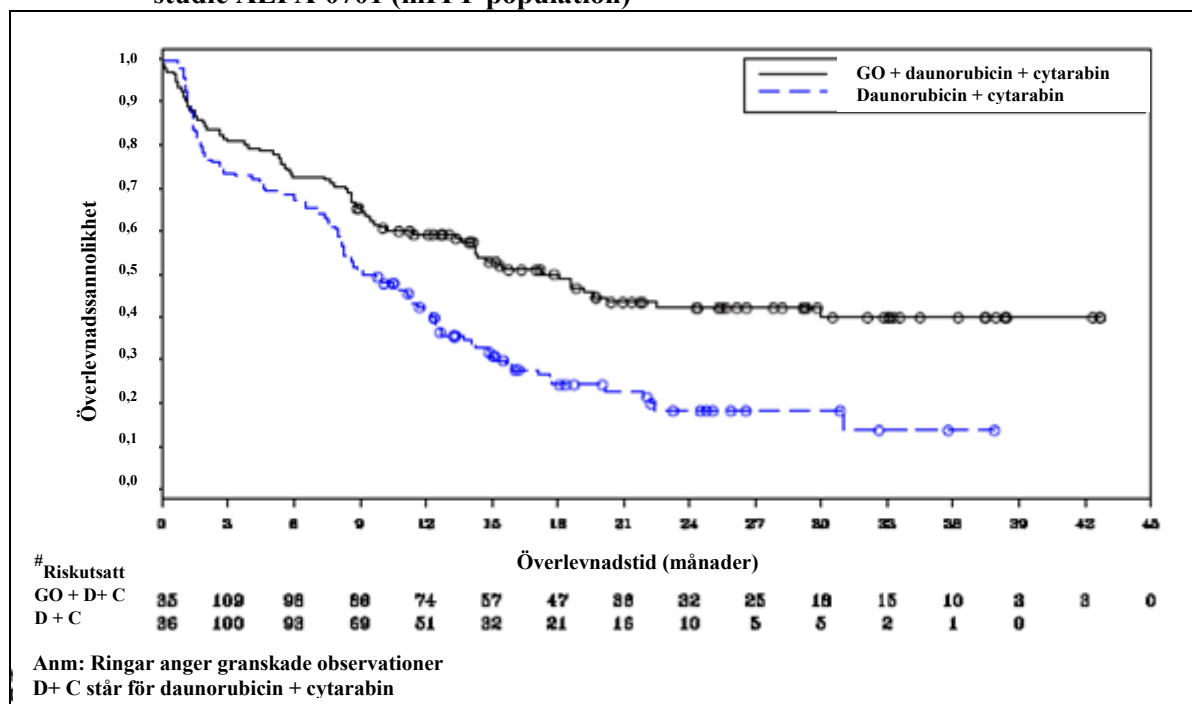
Baserat på den primära definitionen av EFS: händelsedatum (misslyckad induktion, återfall eller dödsfall) som fastställts genom provarens bedömning.

mITT-populationen inkluderade alla patienter som randomiserats, om inte samtycke tagits tillbaka före behandlingsstart, och analyserades enligt initial randomiseringsarm.

Förkortningar: CR=komplett remission; CRp=komplett remission med ofullständig återhämtning av trombocyter; KI=konfidensintervall; EFS=händelsefri överlevnad; mITT=modifierad avsikt att behandla; n=antal; N=antal; NE= kan ej bedömas; OS=total överlevnad; RFS=återfallsfri överlevnad.

- Median beräknad enligt Kaplan-Meier-metoden; KI baseras på Brookmeyer-Crowley-metoden med log-log-transformation.
- Beräknad från Kaplan-Meier-kurvan. Sannolikhet (%) beräknad med "product-limit"-metoden; KI beräknad från log-log-transformation av överlevnadssannolikhet med användning av en normal ungefärlig beräkning samt Greenwood-formeln.
- Baserad på Cox proportionella riskmodell jämfört med daunorubicin + cytarabin.
- 2-sidigt p-värde från log-rank-testet.
- Respons definieras som CR+CRp.
- Total responsdifferens; KI baserad på Santner- och Snell-metoden.
- Baserat på Fishers exakta test.

Figur 1. Kaplan-Meier-kurva för händelsefri överlevnad enligt provarens bedömning från studie ALFA-0701 (mITT-population)



Förkortningar: C=cytarabin; D=daunorubicin; GO=gemtuzumabozogamicin; mITT=modifierad avsikt att behandla.

Användning vid AML med högriskcytogenetik

Vid subgruppanalyser i ALFA-0701, medförde tillsats av MYLOTARG till standardkombinationskemoterapi inte förbättrad EFS i subgruppen patienter med högriskcytogenetik (HR 1,11; 95 % KI: 0,63, 1,95). EFS och OS analyserade per cytogenetisk riskklass och cytogenetisk/molekylär riskklass presenteras i tabell 8 och tabell 9 nedan.

Tabell 8. Händelsefri överlevnad enligt provarens bedömning per AML-riskklass i studie ALFA-0701 (mITT-population)

	MYLOTARG + daunorubicin + cytarabin	daunorubicin + cytarabin
Cytogenetik (gynnsam/intermediär), N	94	95
Antal händelser, n (%)	44 (46,8)	68 (71,6)
Median-EFS i månader [95 % KI] ^a	22,5 [15,5-NE]	11,6 [8,3-13,7]
Risikkvot [95 % KI] ^b	0,460 [0,313–0,676]	
p-värde ^c	< 0,0001	
Cytogenetik (ogynnsam), N	27	30
Antal händelser, n (%)	23 (85,2)	26 (86,7)
Median-EFS i månader [95 % KI] ^a	4,5 [1,1–7,4]	2,8 [1,6–8,7]
Risikkvot [95 % KI] ^b	1,111 [0,633–1,949]	
p-värde ^c	0,7151	
ELN (gynnsam/intermediär), N	86	91
Antal händelser, n (%)	40 (46,5)	63 (69,2)
Median-EFS i månader [95 % KI] ^a	22,5 [15,5-NE]	12,2 [8,5–14,3]
Risikkvot [95 % KI] ^b	0,485 [0,325–0,724]	
p-värde ^c	0,0003	
ELN (dålig/högrisk), N	37	36
Antal händelser, n (%)	27 (73,0)	32 (88,9)
Median-EFS i månader [95 % KI] ^a	7,4 [3,7–14,3]	4,0 [1,7–8,6]
Risikkvot [95 % KI] ^b	0,720 [0,430–1,205]	
p-värde ^c	0,2091	

ALFA-0701-prövningen var inte utformad för prospektiv bedömning av nyttan med MYLOTARG i subgrupperna; analysen redovisas endast i deskriptivt syfte.

Baserat på den primära definitionen av EFS: händelsedatum (misslyckad induktion, återfall eller dödsfall) som fastställts genom provarens bedömning.

mITT-populationen inkluderade alla patienter som randomiserats, om inte samtycke tagits tillbaka före behandlingsstart, och analyserades enligt initial randomiseringsarm.

Förkortningar: AML=akut myeloisk leukemi; KI=konfidensintervall; EFS=händelsefri överlevnad; ELN=European LeukaemiaNet; mITT=modifierad intent-to-treat; n=antal; N=antal; NE=kan ej bedömas.

- Median beräknad enligt Kaplan-Meier-metoden; KI baseras på Brookmeyer-Crowley-metoden med log-log-transformation.
- Baserad på Cox proportionella riskmodell jämfört med daunorubicin + cytarabin.
- 2-sidigt p-värde från log-rank-testet.

Tabell 9. Total överlevnad per AML-riskklass i studie ALFA-0701 (mITT-population)

	MYLOTARG + daunorubicin + cytarabin	daunorubicin + cytarabin
Cytogenetik (gynnsam/intermediär), N	94	95
Antal dödsfall, n (%)	51 (54,3)	57 (60,0)
Median-OS i månader [95 % CI] ^a	38,6 [24,4-NE]	26,0 [18,9-39,7]
Risikkvot [95 % CI] ^b	0,747 [0,511-1,091]	
p-värde ^c	0,1288	
Cytogenetik (ogynnsam), N	27	30
Antal dödsfall, n (%)	24 (88,9)	24 (80,0)
Median-OS i månader [95 % CI] ^a	12,0 [4,2-14,2]	13,5 [9,4-27,3]
Risikkvot [95 % CI] ^b	1,553 [0,878-2,748]	
p-värde ^c	0,1267	
ELN (gynnsam/intermediär), N	86	91
Antal dödsfall, n (%)	44 (51,2)	53 (58,2)
Median-OS i månader [95 % CI] ^a	45,6 [25,5-NE]	26,9 [19,3-46,5]
Risikkvot [95 % CI] ^b	0,730 [0,489-1,089]	
p-värde ^c	0,1216	
ELN (dålig/högrisk), N	37	36
Antal dödsfall, n (%)	31 (83,8)	29 (80,6)
Median-OS i månader [95 % CI] ^a	13,2 [7,0-18,5]	13,5 [10,8-19,8]
Risikkvot [95 % CI] ^b	1,124 [0,677-1,867]	
p-värde ^c	0,6487	

ALFA-0701-prövningen var inte utformad för prospektiv bedömning av nyttan med MYLOTARG i subgrupperna; analysen redovisas endast i deskriptivt syfte.

mITT-populationen inkluderade alla patienter som randomiserats, om inte samtycke tagits tillbaka före behandlingsstart, och analyserades enligt initial randomiseringsarm.

Förkortningar: AML=akut myeloisk leukemi; KI=konfidensintervall; ELN=European

LeukaemiaNet; mITT=modifierad intent-to-treat; n=antal; N=antal; NE=kan ej bedömas; OS=total överlevnad.

- d. Median beräknad enligt Kaplan-Meier-metoden; KI baseras på Brookmeyer-Crowley-metoden med log-log-transformation.
- e. Baserad på Cox proportionella riskmodell jämfört med daunorubicin + cytarabin.
- f. 2-sidigt p-värde från log-rank-testet.

Pediatrik population

Pediatrik studie

I en randomiserad studie (COG AAML0531) som utvärderade standardkemoterapi ensamt eller i kombination med MYLOTARG hos 1 022 nyligen diagnostiserade barn (94,3 % av patienterna < 18 år) och unga vuxna (5,7 % av patienterna). Medianåldern var 9,7 år (intervall: 0,003-29,8 år), patienter med *de novo* AML randomiserades till antingen endast standardkemoterapi med 5 kurer eller till samma kemoterapi med 2 doser MYLOTARG (3 mg/m²/dos) som administrerades en gång i induktionskur 1 och en gång i intensifieringskur 2. Studien visade att tillägg av MYLOTARG till intensiv kemoterapi förbättrade EFS (3 år: 53,1 % jämfört med 46,9 %; HR 0,83; 95 % KI: 0,70-0,99; p=0,04) i *de novo* AML på grund av en minskad återfallsrisk, med en trend mot längre OS i MYLOTARG-armen som inte var statistiskt signifikant (3 år: 69,4 % jämfört med 65,4 %; HR 0,91; 95 % KI: 0,74-1,13; p=0,39). Man fann dock även att ökad toxicitet (toxisk mortalitet efter remission) noterades hos patienter med lågrisk-AML vilket förknippades med den långvariga neutropeni som uppstod efter erhållande av gemtuzumabozogamicin under intensifieringskur 2 (se avsnitt 4.2 och 4.8). Således fastställdes ingen optimal dos för gemtuzumabozogamicin för pediatrika patienter (se avsnitt 4.2).

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Gemtuzumabozogamicin är ett antikropp-läkemedelskonjugat (ADC) som består av en CD33-riktad monoklonal antikropp (hP67.6) som är kovalent bunden till det cytotoxiska ämnet N-acetyl-gammakalikeamicin. Farmakokinetiken (PK) hos gemtuzumabozogamicin beskrivs genom att mäta PK-egenskaperna hos antikroppen (hP67.6) samt totala och icke-konjugerade kalikeamicinderivat. Med hänsyn till att hP67.6-delen skapar målselektivitet på den intakta molekylerna och att gemtuzumabozogamicin-doseringarna rapporteras i termer om milligram protein (hP67.6), rapporteras hP67.6-koncentrationsresultaten som primära PK-mått. Efter det att gemtuzumabozogamicin binds vid målet internaliseras det och N-acetyl-kalikeamicin frisätts genom hydrolytisk klyvning. Fastställning av PK-parametrar för icke-konjugerat kalikeamicin begränsades på grund av de låga systemiska koncentrationerna.

Inga kliniska PK-data har samlats in med användning av den fraktionerade regimen. Dock har PK simulerats med användning av populationsfarmakokinetikmodellen. Trots att den totala dosen för fraktionerad doseringsregim är hälften av den ursprungliga doseringsregimen (9 jämfört med 18 mg/m²), är den förutsedda totala AUC av hP67.6 under behandlingstiden 25 %, och C_{max} är 24 %, av värdena för ursprunglig 9 mg/m² doseringsregim, eftersom farmakokinetiken är icke-linjär. När gemtuzumabozogamicin administreras vid 3 mg/m² på dag 1, 4 och 7, förutspås C_{max} för hP67.6, vilket skulle ske i slutet av infusionen, vara 0,38 mg/l efter den första dosen och ökas till 0,63 mg/l efter tredje dosen.

Distribution

In vitro är bindningen av N-acetyl-gamma-kalikeamicin-dimetylhydrazid till humana plasmaproteiner cirka 97 %. *In vitro* är N-acetyl-gamma-kalikeamicin-dimetylhydrazid ett substrat av P-glykoprotein (P-gp). Hos patienter var den totala distributionsvolymen för hP67.6-antikropp (summan av V1 [10 l] och V2 [15 l]) cirka 25 l.

Metabolism

Den primära metaboliska vägen för gemtuzumabozogamicin förväntas vara hydrolytisk frisättning av N-acetyl-gamma-kalikeamicin-dimetylhydrazid. Studier *in vitro* visade att N-acetyl-gamma-kalikeamicin-dimetylhydrazid metaboliseras i hög utsträckning, primärt genom icke-enzymatisk reduktion av disulfidfraktionen. Aktiviteten (cytotoxiciteten) hos resulterande metaboliter förväntas vara avsevärt försvagad. Hos patienter var plasmanivåerna av icke-konjugerat kalikeamicin normalt låga, med ett förutspått genomsnittligt C_{max} på 1,5 ng/ml efter tredje dosen.

Interaktioner med andra läkemedel

Effekter av andra läkemedel på gemtuzumabozogamicin

In vitro metaboliseras N-acetyl-gamma-kalikeamicin-dimetylhydrazid främst genom icke-enzymatisk reduktion. Därför är det inte sannolikt att samtidig administrering av gemtuzumabozogamicin och hämmare eller inducerare av de läkemedelsmetaboliserande enzymerna cytokrom P450 (CYP) och uridin-difosfat-glukuronosyltransferas (UGT) skulle påverka exponeringen för N-acetyl-gamma-kalikeamicin-dimetylhydrazid.

Baserat på en populationsfarmakokinetisk (PK) analys förutspås kombination av gemtuzumabozogamicin med hydroxyurea, DNR och AraC inte medföra kliniskt betydelsefulla förändringar i farmakokinetiken för hP67.6 eller icke-konjugerat kalikeamicin.

Effekt av gemtuzumabozogamicin på andra läkemedel

Effekt på CYP-substrat

In vitro hade N-acetyl-gamma-kalikeamicin-dimetylhydrazid och gemtuzumabozogamicin en låg potential för att hämma aktiviteten hos CYP1A2, CYP2A6 (endast testad med användning av gemtuzumabozogamicin), CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 och CYP3A4/5 i kliniskt relevanta koncentrationer. *In vitro* hade N-acetyl-gamma-kalikeamicin-dimetylhydrazid och gemtuzumabozogamicin en låg potential att inducera aktiviteten hos CYP1A2, CYP2B6, och CYP3A4 i kliniskt relevanta koncentrationer.

Effekt på UGT-substrat

In vitro hade N-acetyl-gamma-kalikeamicin-dimetylhydrazid en låg potential att hämma aktiviteten hos UGT1A1, UGT1A4, UGT1A6, UGT1A9 samt UGT2B7 i kliniskt relevanta koncentrationer.

Effekt på substrat av läkemedelstransportörer

In vitro hade N-acetyl-gamma-kalikeamicin-dimetylhydrazid en låg potential att hämma aktiviteten hos P-gp, bröstcancerresistensprotein (BCRP), bile salt export pump (BSEP), multiresistensassocierat protein (MRP)2, multidrug and toxin extrusion protein (MATE)1 och MATE2K, organiska anjontransportproteiner (OAT)1 och OAT3, organiskt katjontransportprotein (OCT)1 och OCT2 samt organiska anjontransportpolypeptider (OATP)1B1 och OATP1B3 i kliniskt relevanta koncentrationer.

Effekt på samtidigt administrerade kemoterapeutiska medel

Baserat på en populationsfarmakokinetisk (PK) analys förutspås kombination av gemtuzumabozogamicin med DNR och AraC inte medföra kliniskt betydelsefulla förändringar i farmakokinetiken för dessa ämnen.

Eliminering

Baserat på populationsfarmakokinetiska analyser var förutspådd clearance (CL) av hP67.6 från plasma 3 l/h direkt efter första dosen och sen 0,3 l/h. Terminal halveringstid i plasma ($t_{1/2}$) för hP67.6 förväntades vara ungefär 160 timmar för en typisk patient vid rekommenderad dosnivå MYLOTARG (3 mg/m²).

Farmakokinetik i specifika grupper av studiedeltagare eller patienter

Ålder, etnicitet och kön

Baserat på en populationsfarmakokinetisk analys hade inte ålder, etnicitet eller kön någon signifikant inverkan på dispositionen av gemtuzumabozogamicin.

Nedsatt leverfunktion

Inga formella farmakokinetiska studier av gemtuzumabozogamicin har utförts på patienter med nedsatt leverfunktion.

Baserat på en populationsfarmakokinetisk analys, förväntas clearance av gemtuzumabozogamicin (hP67.6-antikropp och icke-konjugerat kalikeamicin) inte påverkas av lätt nedsatt leverfunktion, enligt definition av National Cancer Institute Organ Dysfunction Working Group (NCI ODWG). Analysen inkluderade 406 patienter med följande NCI ODWG-statuskategorier för nedsatt funktion: lätt (B1, n=58 och B2, n=19), måttlig (C, n=6) och normal leverfunktion (n=322) (se avsnitt 4.2).

Nedsatt njurfunktion

Inga formella farmakokinetiska studier av gemtuzumabozogamicin har utförts på patienter med nedsatt njurfunktion.

Baserat på populationsfarmakokinetisk analys av 406 patienter, var clearance av gemtuzumabozogamicin hos patienter med lätt nedsatt njurfunktion (kreatininclearance [CL_{cr}] 60-89 ml/min; n=149) eller måttligt nedsatt njurfunktion (CL_{cr} 30-59 ml/min; n=47), likartad med clearance hos patienter med normal njurfunktion ($CL_{cr} \geq 90$ ml/min; n=209). Farmakokinetiken för gemtuzumabozogamicin har inte undersökts hos patienter med gravt nedsatt njurfunktion.

Pediatrisk population

Resultaten av populationsmodelleringen visade att farmakokinetiken hos gemtuzumabozogamicin (hP67.6-antikropp och icke-konjugerat kalikeamicin) är likartad hos vuxna och barn med AML som följer dosregimen på 9 mg/m².

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Allmäntoxicitet

De viktigaste toxiciteterna uppstod i lever, benmärg och lymforgan, hematologiparametrar (minskad RBC-massa och antal vita blodkroppar, huvudsakligen lymfocyter), njurar, ögon och manliga och kvinnliga fortplantningsorgan. Effekter på lever, njurar och fortplantningsorgan hos hanrättor och på lymfoida vävnader hos apor (cirka 18 gånger högre för rättor och 36 gånger högre för apor, än för den mänskliga kliniska exponeringen efter en tredje dos till människa på 3 mg/m² baserat på AUC_{168}) var icke reversibla. Hos apor sågs biverkningar på fortplantningsorganen hos honor och på ögonen i 12-veckorsstudien (cirka 193 respektive 322 gånger den mänskliga kliniska exponeringen efter en tredje dos till människa på 3 mg/m² baserat på AUC_{168}). Betydelsen för människa av dessa irreversibla förändringar hos djur är oklar. Effekter på nervsystemet har inte observerats hos djur efter administrering av MYLOTARG. Förändringar i nervsystemet identifierades hos rättor med andra antikropp-kalikeamicinkonjugat.

Gentoxicitet

Gemtuzumabozogamicin befanns vara klastogent. Detta står i överensstämmelse med den kända induktionen av DNA-brott av kalikeamicin och andra enediynantibiotika mot tumörer. N-acetyl-gamma-kalikeamicin-DMH (det frisatta cytotoxinet) befanns vara mutagent och klastogent.

Karcinogenicitet

Inga formella karcinogenicitetsstudier har utförts med gemtuzumabozogamicin. I toxicitetsstudier utvecklade rättor preneoplastiska lesioner (minimalt till lätt ovalcellhyperplasi) i levern vid cirka 54 gånger klinisk exponering för människa efter tredje dosen till människa på 3 mg/m² baserat på AUC_{168}). Inga preneoplastiska eller neoplastiska lesioner observerades hos apor vid upp till cirka 115 gånger klinisk exponering för människa efter den tredje dosen till människa på 3 mg/m² baserat på AUC_{168}). Betydelsen för människa av dessa förändringar hos djur är oklar.

Reproduktionstoxicitet

I en fertilitetsstudie med honrättor observerades något lägre antal corpora lutea och förhöjd embryoletalitet vid förekomst av maternell toxicitet (cirka 9,7 gånger mänsklig klinisk exponering efter tredje dos till människa på 3 mg/m² baserat på AUC_{168}). Hos apor sågs effekter på könsorganen hos hondjur i 12-veckorsstudien (atrofierade ovarier, tubae uterinae, uterus och cervix, vid cirka 193 gånger den mänskliga kliniska exponeringen efter en tredje dos till människa på 3 mg/m²).

I en fertilitetsstudie med handjur inkluderade effekter på handjurens fortplantning minskade spermatogonier och spermatoocytes, minskade testikulära spermatiser och epididymal sperma, vakuolisering av kärnan i spermatiser och/eller uppkomst av jätteceller. Ytterligare resultat inkluderade effekter på testiklar, bitestiklar och bröstkörtlar samt på fertiliteten. När hanråttor parades igen efter en period på 9 veckor utan dosering, var effekterna på sperma och fertilitet värre, men det förelåg partiell återhämtning av lägre spermatogonier och spermatoocytes i testiklarna. Effekterna på hanråttors fortplantningsorgan var partiellt reversibla eller icke-reversibla (se avsnitt 4.6). Hos apor sågs effekter på fortplantningsorganen hos handjur (testis, epididymis, vesicula seminalis) vid cirka 66 gånger den mänskliga kliniska exponeringen efter en tredje dos till människa på 3 mg/m²).

I en embryofetal toxicitetsstudie observerades lägre fostervikt, högre incidens av vågformade revben hos foster samt lägre incidens av skelettossifiering hos foster. Ökade embryoletalitet och fetala morfologiska avvikelser inkluderade digitala missbildningar, frånvaro av aortabåge, anomalier i de långa benen i frambenen, missformad scapula, frånvaro av vertebralt center och sammanväxt av bröstben. Ökad embryoletalitet observerades även vid förekomst av maternell toxicitet. Den lägsta dosen med embryofetala effekter korrelerade med 9,7 gånger mänsklig klinisk exponering efter den tredje dosen till människa på 3 mg/m², baserat på AUC₁₆₈ (se avsnitt 4.6).

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpämnen

Dextran 40
Sackaros
Natriumklorid
Natriumdivätefosfatmonohydrat
Dinatriumvätefosfat, vattenfritt

6.2 Inkompatibiliteter

Då blandbarhetsstudier saknas får detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

6.3 Hållbarhet

Oöppnad injektionsflaska

5 år

Färdigberedd och utspädd lösning

Efter beredning och spädning ska lösningen skyddas mot ljus och användas omedelbart. Om produkten inte kan användas omedelbart kan den utspädda lösningen lagras i upp till 18 timmar i kylskåp (2 °C–8 °C) från tidpunkten för den initiala punktionen av injektionsflaskan och med högst 6 timmar i rumstemperatur (under 25 °C). Detta inkluderar den tid som krävs för beredning, spädning och administrering.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras i kylskåp (2 °C–8 °C).
Får ej frysas.
Förvara injektionsflaskan i originalkartongen. Ljuskänsligt.

Förvaringsanvisningar för läkemedlet efter beredning och spädning finns i avsnitt 6.3.

6.5 Förpackningstyp och innehåll

Brungul injektionsflaska av typ 1-glas, med propp av butylgummi och krympförsegling med snäpplock. Innehåller 5 mg gemtuzumabozogamicin.

Varje kartong innehåller en injektionsflaska.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Använd lämplig aseptisk teknik vid beredning och spädning. MYLOTARG är ljuskänsligt och ska skyddas från ultraviolett ljus under beredning, spädning och administrering.

Beredning

- Beräkna dosen (mg) MYLOTARG som krävs.
- Låt injektionsflaskan nå rumstemperatur (under 25 °C) i cirka 5 min före beredning. Bered varje 5 mg-flaska med 5 ml vatten för injektion, så att en lösning för engångsbruk med koncentrationen 1 mg/ml gemtuzumabozogamicin erhålls.
- Snurra injektionsflaskan försiktigt för att underlätta upplösningen. Skaka ej.
- Kontrollera att den färdigberedda lösningen inte innehåller några partiklar eller är missfärgad. Den beredda lösningen kan innehålla små vita till gulvita, opaka till genomskinliga och amorfa till fiberliknande partiklar.
- MYLOTARG innehåller inte några bakteriostatiska konserveringsmedel.
- Om den beredda lösningen inte kan användas omedelbart kan den förvaras i originalflaskan i upp till 6 timmar i kylskåp (2 °C-8 °C), med högst 3 timmar i rumstemperatur (under 25 °C). Ljuskänsligt. Får ej frysas.

Spädning

- Beräkna hur stor mängd av den färdigberedda lösningen som behövs för att få rätt dos enligt patientens kroppsytta. Dra upp denna mängd från injektionsflaskan med en spruta. Mylotarg injektionsflaska innehåller 5 mg av läkemedlet utan överfyllnad. När det bereds till koncentrationen 1 mg/ml enligt anvisningarna är den volym som kan dras upp ur injektionsflaskan 4,5 mg (4,5 ml). Skyddas mot ljus. All oanvänd färdigberedd lösning som är kvar i injektionsflaskan ska kasseras.
- Dosererna måste blandas till en koncentration på mellan 0,075 mg/ml och 0,234 mg/ml på följande sätt:
 - Doser under 3,9 mg måste beredas för administrering med spruta. Tillsätt den färdigberedda MYLOTARG-lösningen till en spruta med natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) lösning för injektion, till en slutlig koncentration på mellan 0,075 mg/ml och 0,234 mg/ml. Ljuskänsligt.
 - Doser på 3,9 mg eller mer ska spädas i en spruta eller IV-påse i lämplig volym natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) lösning för injektion, så att en slutlig koncentration på mellan 0,075 mg/ml och 0,234 mg/ml erhålls. Ljuskänsligt.
- Vänd försiktigt infusionsbehållaren så att lösningen blandas. Skaka inte.
- Efter spädning med natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) lösning för injektion ska MYLOTARG-lösningen infunderas omedelbart. Om infusion inte sker omedelbart ska den förvaras vid rumstemperatur (under 25 °C) i högst 6 timmar, inräknat 2 timmars infusion och 1 timme för att låta den kylskåpsförvarade utspädda lösningen anta rumstemperatur (under 25 °C) om så behövs. Den utspädda lösningen kan förvaras i kylskåp vid 2 °C-8 °C i högst 12 timmar. Ljuskänsligt. Får ej frysas.
- Infusionsbehållaren bör vara tillverkad av polyvinylklorid (PVC) med DEHP eller polyolefin (polypropen och/eller polyeten).

Administrering

- Den utspädda lösningen måste filtreras. Vid infusion av MYLOTARG måste ett inlinefilter med

- låg proteinbindning på 0,2 mikron av polyetersulfon (PES) användas.
- För doser som administreras med spruta krävs användning av infusions slangar med liten omkrets (microbore) med ett inlinefilter med låg proteinbindning på 0,2 mikron av polyetersulfon (PES).
- Under infusionen måste den intravenösa påsen eller sprutorna skyddas mot ljus (även ultraviolet ljus) med hjälp av ett ljusskydd. Infusions slangen behöver inte skyddas mot ljus.
- Infundera den utspädda lösningen under 2 timmar. Infusions slangar av PVC (DEHP- eller icke-DEHP-innehållande) eller polyeten rekommenderas.

MYLOTARG ska inte blandas eller infunderas tillsammans med andra läkemedel.

Se även avsnitt 6.3 för information om spädning, förvaring och infusion.

Destruktion

Procedurer för destruktion av giftigt avfall som föreskrivs för anticancerläkemedel måste användas.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

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

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/1/18/1277/001

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 19 April 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 AV DEN AKTIVA SUBSTANSEN AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH 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 AV DEN AKTIVA SUBSTANSEN AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS

Namn och adress till tillverkare av aktiv substans av biologiskt ursprung

Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings LLC,
401 North Middletown Road,
Pearl River, New York 10965
USA

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningsatts

Pfizer Ireland Pharmaceuticals
Grange Castle Business Park
Clondalkin
Dublin 22
Irland

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.

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

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

• **Riskhanteringsplan**

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

En uppdaterad riskhanteringsplan ska lämnas in

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

BILAGA III
MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

A. MÄRKNING

UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN

YTTERKARTONG

1. LÄKEMEDLETS NAMN

MYLOTARG 5 mg pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning
gemtuzumabozogamicin

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

Varje injektionsflaska innehåller 5 mg gemtuzumabozogamicin.
Efter beredning innehåller varje injektionsflaska 1 mg/ml gemtuzumabozogamicin.

3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN

Dextran 40, sackaros, natriumklorid, natriumdivätefosfatmonohydrat, dinatriumvätefosfat (vattenfritt).

4. LÄKEMEDELFORM OCH FÖRPACKNINGSTORLEK

Pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning
1 injektionsflaska

5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG

Läs bipacksedeln före användning.
Intravenös användning efter beredning och spädning.

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

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

7. ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT

8. UTGÅNGSDATUM

EXP

9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras i kylskåp.
Får ej frysas.
Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

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

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

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

12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

EU/1/18/1277/001

13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

LOT

14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING

15. BRUKSANVISNING

16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT

Braille krävs ej.

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 SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR
INJEKTIONSFLASKANS ETIKETT

1. LÄKEMEDELETS NAMN OCH ADMINISTRERINGSVÄG

MYLOTARG 5 mg pulver till koncentrat
gemtuzumabozogamicin
För intravenös infusion efter beredning och spädning

2. ADMINISTRERINGSSÄTT

3. UTGÅNGSDATUM

EXP

4. TILLVERKNINGSSATSNUMMER

LOT

5. MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER PER ENHET

5 mg

6. ÖVRIGT

B. BIPACKSEDEL

Bipacksedel: Information till användaren

MYLOTARG 5 mg pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning gemtuzumabozogamicin

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

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller sjuksköterska.
- Om du får biverkningar, tala med läkare 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 MYLOTARG är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du får MYLOTARG
3. Hur du kommer att få MYLOTARG
4. Eventuella biverkningar
5. Hur MYLOTARG ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad MYLOTARG är och vad det används för

MYLOTARG innehåller det aktiva ämnet gemtuzumabozogamicin, ett läkemedel motcancer, som består av en monoklonal antikropp som är bunden till ett ämne som är avsett att döda cancerceller. Detta ämne levereras till cancercellerna av den monoklonala antikroppen. En monoklonal antikropp är ett protein som känner igen vissa cancerceller.

MYLOTARG används för att behandla en viss form av cancer som kallas akut myeloisk leukemi (AML), då benmärgen bildar onormala vita blodkroppar. MYLOTARG är avsett för behandling av AML hos patienter från 15 år och uppåt som inte har prövat andra behandlingar. MYLOTARG ska inte användas till patienter med en typ av cancer som kallas akut promyelocytleukemi (APL).

2. Vad du behöver veta innan du får MYLOTARG

Du ska inte få MYLOTARG om du:

- är allergisk mot gemtuzumabozogamicin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

När du först får detta läkemedel och under behandlingen ska du tala om för din läkare eller sjuksköterska om du:

- **har eller någon gång har haft leverproblem:** MYLOTARG kan orsaka, under eller efter behandlingen, ett potentiellt livshotande tillstånd som kallas venocklusiv leversjukdom, som innebär att blodkärlen i levern skadas och täpps till av blodproppar och kan ge vätskeansamling, snabb viktökning, ökad leverstorlek (som kan vara smärtsamt) och ascites (överdriven vätskeansamling i buken).
- **allergisk reaktion:** upplever ett högt vinande ljud när du andas (väsningar), svårigheter att andas, andnöd eller hosta med eller utan slem, nässelutslag, klåda, svullnad eller om du får feber eller frossa (tecken på en infusionsreaktion) under eller strax efter infusionen av MYLOTARG.

- **infektion:** har eller tror att du har en infektion, utvecklar frossa eller frossbrytningar eller känner dig varm eller har feber. Vissa infektioner kan vara allvarliga och bli livshotande.
- **blödning:** får ovanliga blödningar, blödningar från tandköttet, lätt får blåmärken eller får näsblödningar regelbundet.
- **anemi (blodbrist):** får huvudvärk, känner dig trött, upplever yrsel eller ser blek ut.
- **infusionsreaktion:** under eller strax efter infusion av MYLOTARG upplever symptom såsom yrsel, minskad urinering, förvirring, kräkningar, illamående, svullnad, andfåddhet, rubbad hjärtrytm (detta kan vara ett potentiellt livshotande tillstånd som kallas tumörlyssyndrom).

Barn och ungdomar

MYLOTARG ska inte användas till barn och ungdomar under 15 år. Det finns begränsade data om behandling i denna patientgrupp.

Andra läkemedel och MYLOTARG

Tala om för läkare eller sjuksköterska om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta gäller även receptfria läkemedel och växtbaserade läkemedel.

Graviditet, amning och fertilitet

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

Du måste undvika att bli gravid eller bli pappa. Kvinnor måste använda två effektiva preventivmedel under behandlingen och i minst 7 månader efter den sista dosen. Män måste använda två effektiva preventivmedel under behandlingen och i minst 4 månader efter den sista dosen. Kontakta läkaren omedelbart om du eller din partner blir gravid medan du tar detta läkemedel.

Diskutera med din läkare om fertilitetsbevarande åtgärder före behandlingen.

Om du ska behandlas med MYLOTARG måste du avbryta amningen under behandlingstiden och i minst en månad efter behandlingen. Tala med din läkare.

Körförmåga och användning av maskiner

Om du känner dig ovanligt trött, yr eller får huvudvärk (detta är mycket vanliga biverkningar av MYLOTARG) ska du inte köra något fordon eller använda maskiner.

MYLOTARG innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per dos. Det är i princip ”natriumfritt”.

3. Hur du kommer att få MYLOTARG

- En läkare eller sjuksköterska ger dig MYLOTARG genom dropp i en ven (intravenös infusion) långsamt under 2 timmar.
- Läkaren eller sjuksköterskan bestämmer lämplig dos.
- Läkaren kan ändra dosen, avbryta tillfälligt eller helt stoppa behandlingen med MYLOTARG om du får vissa biverkningar.
- Läkaren kan komma att sänka dosen beroende på hur du svarar på behandlingen.
- Läkaren tar blodprover under behandlingen för att kontrollera eventuella biverkningar och se hur du svarar på behandlingen.
- Innan du får MYLOTARG får du läkemedel som bidrar till att minska symptom som feber och frossa, så kallade infusionsreaktioner, som kan komma under eller strax efter MYLOTARG-infusionen.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Vissa biverkningar kan vara allvarliga och kan uppträda under eller efter behandlingen med MYLOTARG. Kontakta omedelbart läkare om du upplever någon av följande allvarliga biverkningar (se även avsnitt 2 "Vad du behöver veta innan du får MYLOTARG"):

- **Leverproblem**

Tala omedelbart om för din läkare om du snabbt går upp i vikt, får ont i övre högre sidan av buken eller får vätskeansamling som gör att buken sväller upp. Din läkare kan göra blodtester och upptäcka onormala leverblodtester, som kan vara tecken på ett potentiellt livshotande tillstånd som kallas venocklusiv leversjukdom.

- **Blödning (tecken på ett lågt antal blodceller som kallas trombocyter)**

Tala omedelbart om för din läkare om du lätt får blåmärken eller om du regelbundet får näsblödningar, har svart tjärliknande avföring, hostar blod, blodigt slem eller får förändringar i ditt mentala tillstånd.

- **Infektioner (tecken på ett lågt antal blodceller som kallas neutrofiler)**

Vissa infektioner kan vara allvarliga och bero på virus, bakterier eller andra orsaker som kan vara livshotande.

- **Komplikation som kallas tumörlyssyndrom**

Tala omedelbart om för din läkare om du får symtom som yrsel, minskad urinering, förvirring, kräkningar, illamående, svullnad, andfåddhet eller rubbad hjärtrytm.

- **Infusionsreaktioner**

Läkemedel av denna typ (monoklonala antikroppar) kan orsaka infusionsreaktioner såsom utslag, andfåddhet, svårigheter att andas, tryck över bröstet, frossa eller feber, ryggsmärta.

Andra biverkningar kan vara:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- Infektioner (inklusive svåra infektioner)
- Minskat antal blodplättar (celler som hjälper blodet att levra sig)
- Minskat antal vita blodkroppar, som kan leda till allmän svaghet och en tendens att få infektioner
- Minskat antal röda blodkroppar (anemi), som kan leda till trötthet och andfåddhet
- Högt blodsocker
- Nedsatt aptit
- Huvudvärk
- Snabb hjärtrytm
- Blödning
- Lågt blodtryck
- Högt blodtryck
- Andfåddhet
- Kräkningar
- Diarré
- Magsmärtor
- Illamående
- Inflammation i munnen
- Förstoppning
- Onormala leverblodprov (som kan vara tecken på leverskada)
- Hudutslag

- Feber
- Ödem (för mycket vätska i kroppsvävnader, som orsakar svullna händer och fötter)
- Trötthet
- Frossa
- Förändringar i nivåerna av olika enzymer i blodet (kan visa sig i dina blodprover)
- Förlängd levringsstid för blodet
- Hög halt urinsyra i blodet

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- Tecken på en infusionsreaktion, såsom utslag, andfåddhet, svårigheter att andas, tryck över bröstet, frossa eller feber, ryggsmärta under eller efter MYLOTARG-infusion
- Tecken på en förstörd lever (hepatomegali), såsom en förstörd mage
- Onormal leverfunktion
- Ansamling av vätska i buken/magen
- Matsmältningsproblem
- Inflammation i matstrupen
- Venookklusiv sjukdom (VOD) i levern, vilket inkluderar tecken på förstörd lever, smärta i övre högra delen av magen, gulaktig hud och ögonvitor, ansamling av vätska i buken, viktökning, onormala leverblodprover
- Gulaktig hud eller gulaktiga ögonvitor som orsakas av problem med lever eller blod (gulsot)
- Hudrodnad
- Hudklåda
- Organsvikt

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- Leversvikt
- Budd-Chiari syndrom, vilket inkluderar smärta i övre högra delen av magen, en onormalt stor lever och/eller ansamling av vätska i magen som är förknippad med blodproppar i levern. Symtom kan även vara sjukdomskänsla (illamående) och/eller kräkningar.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- Interstitiell pneumoni (lunginflammation som orsakar hosta och andningssvårigheter)
- Tarminflammation som förknippas med lågt antal vita blodkroppar
- Inflammation i urinblåsan som orsakar blödningar från urinblåsan

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella 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 MYLOTARG ska förvaras

MYLOTARG kommer att förvaras av personalen på sjukhuset eller kliniken.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på injektionsflaskans etikett och på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Oöppnad injektionsflaska: Förvaras i kylskåp (2–8 °C). Får ej frysas. Förvara injektionsflaskan i originalkartongen. Ljuskänsligt.

Färdigberedd och utspädd lösning: Efter beredning och spädning ska lösningen skyddas mot ljus och användas omedelbart. Om den inte används omedelbart ska lösningen förvaras i rumstemperatur

(under 25 °C) i högst 6 timmar. Den utspädda lösningen kan förvaras i kylskåp vid 2–8 °C i högst 12 timmar.

Använd inte detta läkemedel om du noterar partiklar eller missfärgningar före administrering.

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

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är gemtuzumabozogamicin.
- 1 injektionsflaska innehåller 5 mg gemtuzumabozogamicin.
- Efter beredning innehåller 1 ml av den koncentrerade lösningen 1 mg gemtuzumabozogamicin.
- Övriga ingredienser är dextran 40, sackaros, natriumklorid, natriumdivätefosfatmonohydrat och dinatriumvätefosfat (vattenfritt). Se avsnitt 2, ”MYLOTARG innehåller natrium”.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

MYLOTARG är ett pulver till koncentrat till infusionsvätska, lösning. Det tillhandahålls som vit till benvit kaka eller pulver.

Varje kartong innehåller en gulbrun injektionsflaska av glas med gummipropp samt krympförsegling med snäpplock.

Innehavare av godkännande för försäljning

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

Tillverkare

Pfizer Ireland Pharmaceuticals
Grange Castle Business Park
Clondalkin
Dublin22
Irland

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

Belgique/België /Belgien

Pfizer S.A. / N.V.
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

Lietuva

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

България

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

Luxembourg/Luxemburg

Pfizer S.A.
Tél/Tel: +32 (0)2 554 62 11

Česká republika

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

Magyarország

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

Danmark

Pfizer ApS
Tlf: +45 44 20 11 00

Deutschland

Pfizer Pharma GmbH
Tel: +49 (0)30 550055 51000

Eesti

Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaal
Tel: +372 666 7500

Ελλάδα

Pfizer Ελλάς A.E.
Τηλ: +30 210 6785 800

España

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

France

Pfizer
Tel: +33 (0)1 58 07 34 40

Hrvatska

Pfizer Croatia d.o.o.
Tel: + 385 1 3908 777

Ireland

Pfizer Healthcare Ireland
Tel: 1800 633 363 (toll free)
+44 (0)1304 616161

Ísland

Icepharma hf.
Sími: +354 540 8000

Italia

Pfizer S.r.l.
Tel: +39 06 33 18 21

Κύπρος

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

Latvija

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

Malta

Vivian Corporation Ltd.
Tel: +35621 344610

Nederland

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

Norge

Pfizer Norge AS
Tlf: +47 67 52 61 00

Österreich

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

Polska

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

Portugal

Pfizer Biofarmacêutica, Sociedade Unipessoal Lda
Tel: +351 21 423 5500

România

Pfizer Romania S.R.L.
Tel: +40 (0) 21 207 28 00

Slovenija

Pfizer Luxembourg SARL
Pfizer, podružnica za svetovanje s področja
farmacevtske dejavnosti, Ljubljana
Tel: + 386 (0)1 52 11 400

Slovenská republika

Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložka
Tel: + 421 2 3355 5500

Suomi/Finland

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

Sverige

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

United Kingdom

Pfizer Limited
Tel: +44 (0) 1304 616161

Denna bipacksedel godkändes senast

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.

--
Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

Använd lämplig aseptisk teknik vid beredning och spädning. MYLOTARG är ljuskänsligt och ska skyddas från ultraviolett ljus under beredning, spädning och administrering.

Beredning

- Beräkna dosen (mg) MYLOTARG som krävs.
- Låt injektionsflaskan nå rumstemperatur (under 25 °C) före beredning i cirka 5 minuter. Bered varje 5 mg-flaska med 5 ml vatten för injektion, så att en lösning för engångsbruk med koncentrationen 1 mg/ml gemtuzumabozogamicin erhålls.
- Snurra injektionsflaskan försiktigt för att underlätta upplösningen. Skaka inte.
- Kontrollera att den färdigberedda lösningen inte innehåller några partiklar eller är missfärgad. Den beredda lösningen kan innehålla små vita till gulvita, opaka till genomskinliga och amorfa till fiberliknande partiklar.
- MYLOTARG innehåller inte några bakteriostatiska konserveringsmedel.
- Om den beredda lösningen inte kan användas omedelbart kan den lagras i upp till 6 timmar i kylskåp (2 °C-8 °C), med högst 3 timmar i rumstemperatur (under 25 °C). Ljuskänsligt. Får ej frysas.

Spädning

- Beräkna hur stor mängd av den färdigberedda lösningen som behövs för att få rätt dos enligt patientens kroppsytta. Dra upp denna mängd från injektionsflaskan med en spruta. Mylotarg injektionsflaska innehåller 5 mg av läkemedlet utan överfyllnad. När det bereds till koncentrationen 1 mg/ml enligt anvisningarna är den volym som kan dras upp ur flaskan 4,5 mg (4,5 ml). Ljuskänsligt. All oanvänd färdigberedd lösning som är kvar i injektionsflaskan ska kasseras.
- Doserna måste blandas till en koncentration på mellan 0,075 mg/ml och 0,234 mg/ml på följande sätt:
 - Doser under 3,9 mg måste beredas för administrering med spruta. Tillsätt den färdigberedda MYLOTARG-lösningen till en spruta med natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) lösning för injektion, till en slutlig koncentration på mellan 0,075 mg/ml och 0,234 mg/ml. Ljuskänsligt.
 - Doser på 3,9 mg eller mer ska spädas i en spruta eller IV-påse i lämplig volym natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) lösning för injektion, så att en slutlig koncentration på mellan 0,075 mg/ml och 0,234 mg/ml erhålls. Ljuskänsligt.
- Infusionsbehållaren bör vara tillverkad av polyvinylklorid (PVC) med DEHP eller polyolefin (polypropen och/eller polyeten). Vänd försiktigt infusionsbehållaren så att lösningen blandas. Skaka inte.
- Efter spädning med natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) lösning för injektion ska MYLOTARG-lösningen infunderas omedelbart. Om infusion inte sker omedelbart ska den förvaras vid rumstemperatur (under 25 °C) i högst 6 timmar, inräknat 2 timmars infusion och 1 timme för att låta den kylskåpsförvarade utspädda lösningen anta rumstemperatur (under 25 °C) om så behövs. Den utspädda lösningen kan förvaras i kylskåp vid 2 °C-8 °C i högst 12 timmar. Ljuskänsligt. Får ej frysas.

Administrering

- Den utspädda lösningen måste filtreras. Vid infusion av MYLOTARG måste ett inlinefilter med låg proteinbindning på 0,2 mikron av polyetersulfon (PES) användas.
- För doser som administreras med spruta krävs användning av infusions slangar med liten omkrets (microbore) med ett inlinefilter med låg proteinbindning på 0,2 mikron av polyetersulfon (PES).
- Under infusionen måste den intravenösa påsen eller sprutorna skyddas mot ljus (även ultraviolett ljus) med hjälp av ett ljusskydd. Infusions slangen behöver inte skyddas mot ljus.

- Infundera den utspädda lösningen under 2 timmar. Infusionsslangar av PVC (DEHP- eller icke-DEHP-innehållande) eller polyeten rekommenderas.

MYLOTARG ska inte blandas eller infunderas tillsammans med andra läkemedel.

Destruktion

- Procedurer för destruktion av giftigt avfall som föreskrivs för anticancerläkemedel måste användas.