

LIITE I
VALMISTEYHTEENVETO

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan epäillyistä lääkkeen haittavaikutuksista. Ks. kohdasta 4.8, miten haittavaikutuksista ilmoitetaan.

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

TUKYSA 50 mg tabletit, kalvopäällysteiset
TUKYSA 150 mg tabletit, kalvopäällysteiset

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

TUKYSA 50 mg tabletit, kalvopäällysteiset
Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 50 mg tukatinibia.

TUKYSA 150 mg tabletit, kalvopäällysteiset
Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 150 mg tukatinibia.

Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan

Yksi 150 mg:n kalvopäällysteinen tabletti sisältää 27,64 mg natriumia ja 30,29 mg kaliumia.
300 mg:n annos TUKYSA-valmistetta sisältää 55,3 mg natriumia ja 60,6 mg kaliumia.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti, kalvopäällysteinen.

TUKYSA 50 mg tabletit, kalvopäällysteiset

Pyöreä, keltainen kalvopäällysteinen tabletti, jonka toisella puolella on merkintä "TUC" ja toisella puolella "50". 50 mg:n tabletin halkaisija on noin 8 mm.

TUKYSA 150 mg tabletit, kalvopäällysteiset

Soikea, keltainen kalvopäällysteinen tabletti, jonka toisella puolella on merkintä "TUC" ja toisella puolella "150". 150 mg:n tabletti on noin 17 mm pitkä ja noin 7 mm leveä.

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

TUKYSA on tarkoitettu paikallisesti levinneen tai metastasoituneen HER2-positiivisen rintasyövän hoitoon yhdessä trastutsumabin ja kapesitabiinin kanssa aikuispotilailla, jotka ovat saaneet vähintään kaksi aikaisempaa anti-HER2-hoitoa sisältävää hoito-ohjelmaa.

4.2 Annostus ja antotapa

TUKYSA-hoidon saa aloittaa ja hoitoa saa valvoa vain lääkäri, jolla on kokemusta syöpälääkkeiden antamisesta.

Annostus

Suositteltu annos on 300 mg tukatinibia (kaksi 150 mg:n tablettia) kahdesti päivässä jatkuvasti yhdessä trastutsumabin ja kapesitabiinin kanssa. Näiden valmisteiden annokset on esitty taulukossa 1. Katso lisätiedot samanaikaisesti annettavien trastutsumabin ja kapesitabiinin valmisteyhteenvedoista. Hoitoon kuuluvat lääkkeet voidaan antaa missä tahansa järjestyksessä.

Taulukko 1: Suositellut annokset

Hoito	Annos	Hoitopäivät	Ajoitus suhteessa ruokailuun
Tukatinibi	300 mg suun kautta kahdesti päivässä	Jatkuvasti	Ruoan kanssa tai ilman ruokaa
Kapesitabiini	1000 mg/m ² suun kautta kahdesti päivässä	Päivinä 1–14 kussakin 21 päivän jaksossa	30 minuutin sisällä aterian jälkeen
Trastutsumabi			
Laskimoon			
Aloitusannos	8 mg/kg laskimoon	Päivä 1	
Seuraavat annokset	6 mg/kg laskimoon	21 päivän välein	Ei oleellinen
TAI			
Ihon alle	600 mg ihon alle	21 päivän välein	

TUKYSA-hoitoa jatketaan sairauden etenemiseen tai kunnes ilmenee toksisuutta, joka ei ole hyväksyttävissä.

Unohtunut annos

Jos annos jää välistä, potilaan on otettava seuraava annos tavanomaiseen aikaan annostussuunnitelman mukaisesti.

Annosmuutokset

Taulukoissa 2 ja 3 on esitetty tukatinibin suositellut annosmuutokset potilaille, joilla esiintyy haittavaikutuksia (ks. kohta 4.8). Katso tiedot annoksen muuttamisesta samanaikaisesti annettavien trastutsumabin ja kapesitabiinin valmisteyhteenvedoista, jos haittavaikutusten epäillään johtuvan kyseisistä valmisteista.

Taulukko 2: Tukatinibin suositellut annosvähennykset haittavaikutusten yhteydessä

Annostaso	Tukatinibiannos
Suositteltu aloitusannos	300 mg kahdesti päivässä
Ensimmäinen annosvähennys	250 mg kahdesti päivässä
Toinen annosvähennys	200 mg kahdesti päivässä
Kolmas annosvähennys	150 mg kahdesti päivässä ¹

¹ TUKYSA-hoito on lopetettava kokonaan, jos potilas ei siedä 150 mg:n annosta suun kautta kahdesti päivässä.

Taulukko 3: Tukatinibin suositellut annosmuutokset haittavaikutusten yhteydessä

Haittavaikutus	Vaikeusaste¹	Tukatinibin annosmuutos
Ripuli	Vaikeusaste 1 ja 2	Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen.
	Vaikeusaste 3 ilman ripulilääkettä	Aloita soveltuva lääkitys tai lisää lääkitystä. Keskeytä tukatinibin antaminen, kunnes vaikeusaste ≤ 1 , ja jatka sitten tukatinibihoitoa samalla annoksella.
	Vaikeusaste 3 ripulilääkkeen kanssa	Aloita soveltuva lääkitys tai lisää lääkitystä. Keskeytä tukatinibin antaminen, kunnes vaikeusaste ≤ 1 , ja jatka sitten tukatinibihoitoa seuraavaksi pienemmällä annoksella.
	Vaikeusaste 4	Lopeta tukatinibihoito pysyvästi.
ALAT-, ASAT- tai bilirubiinitason nousu ²	Vaikeusasteen 1 bilirubiinitason nousu ($> \text{ULN} - 1,5 \times \text{ULN}$)	Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen.
	Vaikeusasteen 2 bilirubiinitason nousu ($> 1,5-3 \times \text{ULN}$)	Keskeytä tukatinibin antaminen, kunnes vaikeusaste ≤ 1 , ja jatka sitten tukatinibihoitoa samalla annoksella.
	Vaikeusasteen 3 ALAT- tai ASAT-tason nousu ($> 5-20 \times \text{ULN}$) TAI Vaikeusasteen 3 bilirubiinitason nousu ($> 3-10 \times \text{ULN}$)	Keskeytä tukatinibin antaminen, kunnes vaikeusaste ≤ 1 , ja jatka sitten tukatinibihoitoa seuraavaksi pienemmällä annoksella.
	Vaikeusasteen 4 ALAT- tai ASAT-tason nousu ($> 20 \times \text{ULN}$) TAI Vaikeusasteen 4 bilirubiinitason nousu ($> 10 \times \text{ULN}$)	Lopeta tukatinibihoito pysyvästi.
	ALAT- tai ASAT-taso $> 3 \times \text{ULN}$ JA Bilirubiini $> 2 \times \text{ULN}$	Lopeta tukatinibihoito pysyvästi.
Muut haittavaikutukset	Vaikeusasteet 1 ja 2	Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen.
	Vaikeusaste 3	Keskeytä tukatinibin antaminen, kunnes vaikeusaste ≤ 1 , ja jatka sitten tukatinibihoitoa seuraavaksi pienemmällä annoksella.
	Vaikeusaste 4	Lopeta tukatinibihoito pysyvästi.

1. Vaikeusasteet perustuvat NCI-CTCAE-luokituksen (National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events) versioon 4.03.

2. Lyhenteet: ULN = viitealueen yläraja (upper limit of normal); ALAT = alaniiniaminotransferaasi; ASAT = aspartaattiaminotransferaasi

Samanaikainen CYP2C8:n estäjien anto

Samanaikaista voimakkaiden CYP2C8:n estäjien käyttöä on vältettävä. Jos samanaikaista voimakkaan CYP2C8:n estäjän käyttöä ei voida välttää, tukatinibin aloitusannosta on laskettava 100 mg:aan suun kautta kahdesti päivässä. Kun voimakkaan CYP2C8:n estäjän ottamisen keskeyttämisestä on kulunut 3 eliminaation puoliintumisaikaa, tukatinibihoitoa jatketaan sillä annoksella, joka oli käytössä ennen estäjähoitoa (ks. kohta 4.4 ja kohta 4.5). Seuranta TUKYSA-valmisteen toksisuuden varalta on lisättävä, jos käytetään samanaikaisesti kohtalaisia CYP2C8:n estäjiä.

Erityisryhmät

Iäkkäät

Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen \geq 65-vuotiaille potilaille (ks. kohta 5.2). Tukatinibia ei ole tutkittu yli 80-vuotiaille potilailla.

Munuaisten vajaatoiminta

Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen lievää, keskivaikeaa tai vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastaville potilaille (ks. kohta 5.2).

Maksan vajaatoiminta

Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen lievää tai keskivaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastaville potilaille (ks. kohta 5.2). Vaikeaa maksan vajaatoimintaa (Child-Pugh C) sairastaville potilaille suositellaan pienennettyä aloitusannosta, 200 mg suun kautta kahdesti päivässä.

Pediatriset potilaat

TUKYSA-valmisteen turvallisuutta ja tehoa pediatristen potilaiden hoidossa ei ole varmistettu. Tietoja ei ole saatavilla.

Antotapa

TUKYSA otetaan suun kautta. Tabletit nielaistaan kokonaisina eikä niitä saa pureskella, murskata tai jakaa ennen nielaisemista (ks. kohta 5.2).

TUKYSA otetaan noin 12 tunnin välein, samaan aikaan joka päivä, joko ruoan kanssa tai ilman. TUKYSA voidaan ottaa samaan aikaan kapesitabiinin kanssa.

4.3 Vasta-aiheet

Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Laboratoriokokeet

ALAT-, ASAT- ja bilirubiinitason nousu

Tukatinibihoidon aikana on raportoitu ALAT-, ASAT- ja bilirubiinitason nousua (ks. kohta 4.8). ALAT-, ASAT- ja bilirubiinitasoa on seurattava kolmen viikon välein tai kliinisen tarpeen mukaan. Haittavaikutuksen vaikeusasteesta riippuen ensin on keskeytettävä tukatinibihoito, sitten pienennettävä annosta tai lopetettava hoito kokonaan (ks. kohta 4.2).

Kreatiniinin nousu potilailla, joilla ei ole munuaisten vajaatoimintaa

Seerumin kreatiniinitason nousua (keskimääräinen nousu 30 %) on havaittu. Nousu johtuu kreatiniinin tubuluskuljetuksen estämisestä, joka ei vaikuta glomerulusten toimintaan (ks. kohta 4.8). Munuaisten toiminnan seuraamiseen voidaan harkita vaihtoehtoisia merkkiaineita (esim. BUN, kystatiini C tai laskettu GFR), jotka eivät perustu kreatiniiniin.

Ripuli

Tukatinibihoiton aikana on raportoitu ripulia, mukaan lukien vakavia tapahtumia, kuten kuivumista, hypotensiota, akuuttia munuaisvauriota ja kuolemantapauksia (ks. kohta 4.8). Jos ilmenee ripulia, ripulilääkkeitä annetaan kliinisen indikaation mukaan. Vaikeusasteen ≥ 3 ripulissa ensin on keskeytettävä tukatinibihoito, sitten pienennettävä annosta tai lopetettava tukatinibihoito kokonaan (ks. kohta 4.2). Infektioperäiset syyt on suljettava pois diagnostisilla testeillä kliinisen indikaation perusteella, jos potilaalla on vaikeusasteen 3 tai 4 ripuli tai minkä tahansa vaikeusasteen ripuli, johon liittyy komplisoivia tekijöitä (dehydraatio, kuume, neutropenia).

Alkio- ja sikiötoksisuus

Eläinkokeissa tehtyjen löydösten ja tukatinibin vaikutusmekanismin perusteella on mahdollista, että valmiste aiheuttaa haittaa sikiöille, kun sitä annetaan raskaana oleville naisille. Eläinten lisääntymistutkimuksissa tukatinibin antaminen tiineille kaniineille organogeneesin aikana aiheutti sikiöille epämuodostumia, kun emojen saamat annokset vastasivat suositusannoksen kliinistä altistumista.

Raskaana oleville naisille on kerrottava potentiaalisista sikiöön kohdistuvista riskeistä. Naisia, jotka voivat tulla raskaaksi, on neuvottava käyttämään tehokasta ehkäisyä hoidon aikana ja vähintään 1 viikon ajan viimeisen hoitoannoksen saamisen jälkeen (ks. kohta 4.6). Miespotilaita, joiden naispuoliset kumppanit voivat tulla raskaaksi, on neuvottava käyttämään tehokasta ehkäisy menetelmää hoidon aikana ja vähintään 1 viikon ajan viimeisen hoitoannoksen saamisen jälkeen.

Herkät CYP3A:n substraatit

Tukatinibi on voimakas CYP3A:n estäjä. Tukatinibilla voi olla yhteisvaikutuksia CYP3A:n metaboloimien lääkevalmisteiden kanssa, mikä voi johtaa näiden lääkevalmisteiden kohonneisiin pitoisuuksiin plasmassa (ks. kohta 4.5). Kun tukatinibia annetaan samanaikaisesti muiden lääkevalmisteiden kanssa, niiden valmisteyhteenvedoista on katsottava lisätietoja samanaikaista CYP3A:n estäjien antamista koskevista suosituksista. Tukatinibihoiton aikana on vältettävä samanaikaista CYP3A:n substraattien käyttöä, sillä hyvin pienet pitoisuusmuutokset voivat johtaa vakaviin tai henkeä uhkaaviin haittavaikutuksiin. Jos samanaikaista käyttöä ei ole mahdollista välttää, samanaikaisesti käytettävän CYP3A:n substraatin annostusta on pienennettävä valmisteyhteenvedon mukaisesti.

P-gp:n substraatit

P-gp:n substraatin ja tukatinibin samanaikainen käyttö aiheutti P-gp:n substraatin plasmapitoisuuden nousua, mikä voi lisätä P-gp:n substraatin aiheuttamaa toksisuutta. P-gp:n substraatin (mukaan lukien herkät suoliston substraatit kuten dabigatran) annoksen pienentämistä on harkittava samanaikaisesti otettavan lääkevalmisteen valmisteyhteenvedon mukaisesti ja P-gp:n substraatteja annettaessa on noudatettava varovaisuutta, sillä hyvin pienet pitoisuusmuutokset voivat johtaa vakavaan tai henkeä uhkaavaan toksisuuteen.

Voimakkaat CYP3A:n indusoijat / kohtalaiset CYP2C8:n indusoijat

Voimakkaiden CYP3A:n tai kohtalaisten CYP2C8:n indusoiden ja tukatinibin samanaikainen käyttö pienensi tukatinibin pitoisuuksia, mikä voi heikentää tukatinibin vaikutusta. Samanaikaista voimakkaiden CYP3A:n indusoiden tai kohtalaisten CYP2C8:n indusoiden käyttöä on vältettävä.

Voimakkaat / kohtalaiset CYP2C8:n estäjät

Tukatinibin ja voimakkaan CYP2C8:n estäjän samanaikainen käyttö nosti tukatinibin pitoisuuksia, mikä voi lisätä tukatinibin aiheuttaman toksisuuden riskiä. Samanaikaista käyttöä voimakkaiden CYP2C8:n estäjien kanssa on vältettävä (ks. kohta 4.2).

Kohtalaisten CYP2C8:n estäjien samanaikaisen käytön vaikutuksesta tukatinibipitoisuuksiin ei ole kliinisiä tietoja. Seurantaa tukatinibin toksisuuden varalta on lisättävä, jos käytetään samanaikaisesti kohtalaisia CYP2C8:n estäjiä.

Apuaineita koskevat tiedot

Tämä lääkevalmiste sisältää 55,3 mg natriumia per annos. Tämä vastaa 2,75 % suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuisille.

Tämä lääkevalmiste sisältää 60,6 mg kaliumia per 300 mg:n annos. Potilaiden, joilla on munuaisten vajaatoimintaa tai ruokavalion kaliumrajoitus (ruokavalio, jonka kaliumpitoisuus on pieni), on otettava tämä huomioon.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Tukatinibi metaboloituu pääasiassa CYP2C8:n välityksellä. Tukatinibi on metaboliavälitteinen CYP3A:n estäjä, joka estää metformiinin ja kreatiniinin kuljettajaproteiinien toimintaa munuaisissa. Tukatinibi on P-gp:n substraatti.

Muiden lääkevalmisteiden vaikutukset tukatinibiin

CYP3A:n / CYP2C8:n indusoijat

Kliinisessä yhteisvaikutustutkimuksessa havaittiin, että yksittäinen 300 mg:n tukatinibiannos yhdessä rifampisiinin (voimakas CYP3A:n ja kohtalainen CYP2C8:n indusoija) kanssa johti tukatinibipitoisuuksien pienenemiseen (0,6-kertainen C_{max} (90 %:n CI: 0,5; 0,8) ja 0,5-kertainen kokonaisaltistus (AUC) (90 %:n CI: 0,4; 0,6)). Samanaikaista voimakkaan CYP3A:n tai kohtalaisen CYP2C8:n indusoijan (esim. rifampisiini, fenytoiini, mäkikuisma tai karbatsepiini) antamista on vältettävä, sillä se voi johtaa tukatinibin vaikutuksen heikkenemiseen (ks. kohta 4.4).

CYP2C8:n estäjät

Kliinisessä yhteisvaikutustutkimuksessa havaittiin, että yksittäinen 300 mg:n tukatinibiannos yhdessä gemfibrotsiilin (voimakas CYP2C8:n estäjä) kanssa annettuna johti tukatinibipitoisuuksien kohoamiseen (1,6-kertainen C_{max} (90 %:n CI: 1,5; 1,8) ja 3,0-kertainen kokonaisaltistus (AUC) (90 %:n CI: 2,7; 3,5)). Samanaikaista voimakkaiden CYP2C8:n estäjien (esim. gemfibrotsiili) antamista on vältettävä, sillä se voi lisätä tukatinibiin liittyvän toksisuuden riskiä (ks. kohta 4.4).

CYP3A:n estäjät

Kliinisessä yhteisvaikutustutkimuksessa havaittiin, että yksittäinen 300 mg:n tukatinibiannos yhdessä itrakonatsolin (voimakas CYP3A:n estäjä) kanssa annettuna johti tukatinibipitoisuuksien kohoamiseen (1,3-kertainen C_{max} (90 %:n CI: 1,2; 1,4) ja 1,3-kertainen kokonaisaltistus (AUC) (90 %:n CI: 1,3; 1,4)). Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen.

Protonipumpun estäjät

Tukatinibia koskevissa kliinisissä yhteisvaikutustutkimuksissa ei havaittu yhteisvaikutuksia, kun tukatinibia annettiin yhdessä omepratsolin (protonipumpun estäjä) kanssa. Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen.

Tukatinibin vaikutukset muihin lääkevalmisteisiin

CYP3A:n substraatit

Tukatinibi on voimakas CYP3A:n estäjä. Kliinisessä yhteisvaikutustutkimuksessa havaittiin, että tukatinibin ja midatsolaamin (herkkä CYP3A:n substraatti) samanaikainen anto johti

midatsolaamipitoisuuksien kohoamiseen (3,0-kertainen C_{\max} (90 %:n CI: 2,6; 3,4) ja 5,7-kertainen kokonaisaltistus (AUC) (90 %:n CI: 5,0; 6,5)). Tukatinibin ja herkän CYP3A:n substraatin (esim. alfentaniili, avanafiili, buspironi, darifenasiini, darunaviiri, ebastiini, everolimuusi, ibrutinibi, lomitapidi, lovastatiini, midatsolaami, naloksegoli, sakinaviiri, simvastatiini, sirolimuusi, takrolimuusi, tipranaviiri, triatsolaami ja vardenafiili) samanaikainen anto voi lisätä systeemistä altistusta, mikä voi lisätä CYP3A:n substraattiin liittyvää toksisuutta. CYP3A:n substraattien samanaikaista käyttöä on vältettävä tukatinibihoidon aikana, sillä hyvin pienet pitoisuusmuutokset voivat johtaa henkeä uhkaavaan toksisuuteen. Jos samanaikaista käyttöä ei ole mahdollista välttää, samanaikaisesti käytettävän CYP3A:n substraatin annostusta on pienennettävä valmisteyhteenvedon mukaisesti.

P-gp:n substraattit

Kliinisessä yhteisvaikutustutkimuksessa havaittiin, että tukatinibin ja digoksiinin (herkkä P-gp:n substraatti) samanaikainen anto johti digoksiinipitoisuuksien kohoamiseen (2,4-kertainen C_{\max} (90 %:n CI: 1,9; 2,9) ja 1,5-kertainen kokonaisaltistus (AUC) (90 %:n CI: 1,3; 1,7)). P-gp:n substraatin ja tukatinibin samanaikainen käyttö voi suurentaa P-gp:n substraatin plasmapitoisuuksia, mikä voi johtaa P-gp:n substraattiin liittyvän toksisuuden lisääntymiseen. P-gp:n substraatin (mukaan lukien herkat suoliston substraattit kuten dabigatraani) annoksen pienentämistä on harkittava samanaikaisesti otettavan lääkevalmisteen valmisteyhteenvedon mukaisesti ja P-gp:n substraatteja annettaessa on noudatettava varovaisuutta, sillä hyvin pienet pitoisuusmuutokset voivat johtaa vakavaan tai henkeä uhkaavaan toksisuuteen (ks. kohta 4.4).

CYP2C8:n substraattit

Kliinisessä yhteisvaikutustutkimuksessa havaittiin, että tukatinibin ja repaglinidin (CYP2C8:n substraatti) samanaikainen anto johti repaglinidinipitoisuuksien kohoamiseen (1,7-kertainen C_{\max} (90 %:n CI: 1,4; 2,1) ja 1,7-kertainen kokonaisaltistus (AUC) (90 %:n CI: 1,5; 1,9)). Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen.

MATE1:n / 2K:n substraattit

Kliinisessä yhteisvaikutustutkimuksessa havaittiin, että tukatinibin ja metformiinin (MATE1:n / 2K:n substraatti) samanaikainen anto johti metformiininipitoisuuksien kohoamiseen (1,1-kertainen C_{\max} (90 %:n CI: 1,0; 1,2) ja 1,4-kertainen kokonaisaltistus (AUC) (90 %:n CI: 1,2; 1,5)). Tukatinibi vähensi metformiinin munuaispuhdistumaa ilman glomerulusten suodatusnopeuteen (GFR) kohdistuvaa vaikutusta joheksolin puhdistuman ja seerumin kystatiini C:n avulla mitattuna. Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen.

CYP2C9:n substraattit

Tukatinibia koskevissa kliinisissä yhteisvaikutustutkimuksissa ei havaittu yhteisvaikutuksia, kun tukatinibiä annettiin yhdessä tolbutamiinin (herkkä CYP2C9:n substraatti) kanssa. Annoksen muuttaminen ei ole tarpeen.

4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys

Naiset, jotka voivat tulla raskaaksi / Ehkisy miehillä ja naisilla

Eläinkokeissa tehtyjen löydösten perusteella tukatinibilla voi olla haitallisia farmakologisia vaikutuksia, kun sitä annetaan raskaana oleville naisille, ja/tai sikiöille/imeväisille. Naisia, jotka voivat tulla raskaaksi, on neuvottava käyttämään tehokasta ehkäisyä hoidon aikana ja vähintään 1 viikon ajan hoidon päättymisen jälkeen. Miespotilaita, joiden naispuoliset kumppanit voivat tulla raskaaksi, on neuvottava käyttämään tehokasta ehkäisyä hoidon aikana ja vähintään 1 viikon ajan hoidon päättymisen jälkeen (ks. kohta 4.4).

Lue lisätietoja trastutsumabin ja kapesitabiinin valmisteyhteenvedojen kohdista 4.6.

Raskaus

Ei ole olemassa tietoja tukatinibin käytöstä raskaana oleville naisille. Eläinkokeissa on havaittu lisääntymistoksisuutta (ks. kohta 5.3). TUKYSA-valmistetta ei pidä käyttää raskauden aikana ellei raskaana olevan potilaan kliininen tilanne edellytä hoitoa tukatinibilla. Naiset, jotka voivat tulla raskaaksi, on tutkittava raskauden varalta ennen tukatinibihoitoa aloittamista. Jos potilas tulee raskaaksi hoidon aikana, hänelle on kerrottava sikiöön/imeväiseen kohdistuvista potentiaalisista haitoista.

Imetys

Ei tiedetä, erittyvätkö tukatinibi/metaboliitit ihmisen rintamaitoon. Vastasyntyneeseen/imeväiseen kohdistuvia riskejä ei voida poissulkea. Rintaruokinta on lopetettava TUKYSA-hoidon ajaksi. Rintaruokintaa voidaan jatkaa 1 viikon kuluttua hoidon loppumisen jälkeen.

Hedelmällisyys

Miesten tai naisten hedelmällisyyttä koskevia tutkimuksia ei ole tehty. Eläinkokeissa tehtyjen löydösten perusteella tukatinibi voi heikentää lisääntymiskykyisten naisten hedelmällisyyttä (ks. kohta 5.3).

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

TUKYSA-valmisteella ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn. Potilaan kliininen tila on huomioitava arvioitaessa potilaan kykyä suorittaa tehtäviä, joissa vaaditaan harkintakykyä, motorisia ja kognitiivisia kykyjä.

4.8 Haittavaikutukset

Turvallisuusprofiilin yhteisveto

Yleisimmin raportoidut vaikeusasteen 3 ja 4 haittavaikutukset ($\geq 5\%$) hoidon aikana olivat ripuli (13 %) sekä ALAT- (6 %) ja ASAT-tason nousu (5 %).

Vakavia haittavaikutuksia, joita olivat ripuli (4 %), oksentelu (3 %) ja pahoinvointi (2 %), esiintyi 29 %:lla tukatinibihoitoa saaneista potilaista.

TUKYSA-hoidon keskeyttämiseen johtaneita haittavaikutuksia esiintyi 6 %:lla potilaista, ja yleisimmät hoidon keskeyttämiseen johtaneet haittavaikutukset olivat ripuli (1 %) ja ALAT-tason nousu (1 %). TUKYSA-annoksen pienentämiseen johtaneita haittavaikutuksia esiintyi 23 %:lla potilaista, ja yleisimmät annoksen pienentämiseen johtaneet haittavaikutukset olivat ripuli (6 %) sekä ALAT- (5 %) ja ASAT-tason nousu (4 %).

Haittavaikutustaulukko

Seuraavat tiedot perustuvat kahdessa kliinisessä tutkimuksessa (HER2CLIMB ja ONT-380-005) saatuihin tietoihin 431 potilaasta, joilla oli paikallisesti levinnyt ja leikkaushoitoon soveltumaton tai metastasoitunut HER2-positiivinen rintasyöpä ja joita hoidettiin TUKYSA-valmisteella yhdessä trastutsumabin ja kapesitabiinin kanssa (ks. kohta 5.1). Keskimääräinen altistumisaika TUKYSA-valmisteelle oli näissä tutkimuksissa 7,4 kuukautta (vaihteluväli: < 0,1–43,6).

Hoidon aikana havaitut haittavaikutukset on lueteltu yleisyysluokittain. Yleisyysluokat ovat seuraavat: hyvin yleinen ($\geq 1/10$); yleinen ($\geq 1/100$, < 1/10); melko harvinainen ($\geq 1/1\ 000$, < 1/100); harvinainen ($\geq 1/10\ 000$, < 1/1\ 000); hyvin harvinainen (< 1/10\ 000); tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin).

Taulukko 4. Haittavaikutukset

Elinjärjestelmä	Yleisyys	Haittavaikutus
Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina	Hyvin yleinen	Nenäverenvuoto
Ruoansulatuselimistö	Hyvin yleinen	Ripuli, pahoinvointi, oksentelu, stomatiitti ¹
Iho ja ihonalainen kudος	Hyvin yleinen	Ihottuma ²
Luusto, lihakset ja sidekudos	Hyvin yleinen	Nivelkipu
Tutkimukset	Hyvin yleinen	ASAT-tason nousu, ALAT-tason nousu, veren bilirubiinitason nousu ³ , laihtuminen

1. Stomatiitti mukaan lukien suutulehdus, suunielun kipu, haavaumat suussa, suukipu, haavaumat huulissa, kielikipu, rakkulat kielessä tai huulissa, suun alueen tuntohäiriö, haavaumat kielessä, aftat
2. Ihottuma mukaan lukien makulopapulaarinen ihottuma, ihottuma, aknetyyppinen ihottuma, eryteema, täpläinen ihottuma, näppyläinen ihottuma, märkärakkulainen ihottuma, kutiava ihottuma, punoittava ihottuma, ihon hilseily, nokkosihottuma, allerginen ihottuma, kämmenien punoitus, jalkapohjien punoitus, ihon toksisuus
3. Veren bilirubiinitason nousu mukaan lukien hyperbilirubinemia

Valikoitujen haittavaikutusten kuvaus

ALAT-, ASAT- tai bilirubiinitason nousu

HER2CLIMB-tutkimuksessa 41 %:lla potilaista, joita hoidettiin tukatinibin, trastutsumabin ja kapesitabiinin yhdistelmällä, esiintyi ALAT-, ASAT-tason tai bilirubiinin nousua. 9 %:lla potilaista esiintyi vähintään vaikeusasteen 3 tapahtumia. ALAT-, ASAT- ja bilirubiinitason nousu johti annoksen pienentämiseen 9 %:lla potilaista ja hoidon keskeyttämiseen 1,5 %:lla potilaista. Mediaaniaika minkä tahansa vaikeusasteen ALAT-, ASAT- tai bilirubiinitason nousun ilmaantumiseen oli 37 vuorokautta; 84 % tapahtumista oli ohimeneviä, ja oireiden lievittymisen mediaaniaika oli 22 vuorokautta. Seuranta ja annoksen muuttamista (ml. keskeyttäminen) on harkittava (ks. kohta 4.4).

Ripuli

HER2CLIMB-tutkimuksessa 82 %:lla potilaista, joita hoidettiin tukatinibin, trastutsumabin ja kapesitabiini yhdistelmällä, esiintyi ripulia. 13 %:lla potilaista esiintyi vähintään vaikeusasteen 3 ripulia. Tutkimuksen aikana kuoli kaksi potilasta, joilla oli vaikeusasteen 4 ripuli, ja ripuli oli kuolemaan myötävaikuttava tekijä. Ripuli johti annoksen pienentämiseen 6 %:lla potilaista ja hoidon keskeyttämiseen 1 %:lla potilaista. Mediaaniaika minkä tahansa vaikeusasteen ripulin ilmaantumiseen oli 12 vuorokautta; 81 % ripulitapahtumista oli ohimeneviä, ja oireiden lievittymisen mediaaniaika oli 8 vuorokautta. Ripulilääkevalmisteiden profylaktinen käyttö ei ollut tarpeen. Ripulilääkkeitä käytettiin alle puolessa hoitosykleistä, joissa raportoitiin ripulitapahtumia. Ripulilääkityksen mediaanikesto oli 3 vuorokautta per hoitosykli (ks. kohta 4.4).

Kreatiniinin nousu potilailla, joilla ei ole munuaisten vajaatoimintaa

Tukatinibihoitoa saaneilla potilailla on havaittu seerumin kreatiniinitason nousua, joka johtuu kreatiniinin tubuluskuljetuksen estämisestä, joka ei vaikuta glomerulusten toimintaan. Kliinisissä tutkimuksissa havaittiin seerumin kreatiniinitason nousua (keskimääräinen nousu 30 %) ensimmäisen tukatinibihoitosyklin aikana. Kreatiniinitasot pysyivät kohonneina mutta vakaina koko hoidon ajan ja palautuivat ennalleen hoidon päätyttyä.

Erityisryhmät

Iäkkäät

HER2CLIMB-tutkimuksessa tukatinibia saaneista potilaista 82 potilasta oli ≥ 65 -vuotiaita, ja heistä 8 potilasta ≥ 75 -vuotiaita. Haittavaikutusten esiintyvyys ≥ 65 -vuotiailla potilailla oli 34 % ja < 65 -vuotiailla potilailla 28 %. ≥ 75 -vuotiaita potilaita oli liian vähän turvallisuuserojen arvioimista varten.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteiden epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteiden hyöty-haittasapainon jatkuvan arvioinnin.

Terveysthuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista [liitteessä V](#) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta.

4.9 Yliannostus

Spesifistä vastalääkettä ei ole olemassa, ja hemodialyysin hyötyä tukatinibin yliannostuksen hoidossa ei tunneta. Yliannostustapauksessa tukatinibihoito on keskeytettävä ja annettava tarvittavaa tukihoidoa.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeuttinen ryhmä: antineoplastiset aineet, proteiinikinaasin estäjät, ATC-koodi: L01EH03.

Vaikutusmekanismi

Tukatinibi on reversiibeli, potenti ja selektiivinen HER2-tyrosiinikinaasin estäjä. Solusignaalointia koskevissa tutkimuksissa tukatinibi oli > 1000-kertaa HER2-selektiivisempi kuin epidermaalinen kasvutekijäreseptori. Tukatinibi estää HER2- ja HER3-fosforylaatiota *in vitro*, mistä seuraa fosforylaatiota seuraavan solusignaaloinnin ja solujen lisääntymisen estyminen, ja indusoi HER2-positiivisten syöpäsolujen kuolemaa. Tukatinibi estää HER2-positiivisten kasvainten kasvua *in vivo*, ja tukatinibin ja trastutsumabin yhdistelmän on osoitettu ehkäisevän kasvainten kasvua *in vitro* ja *in vivo* tehokkaammin kuin kyseisten lääkevalmisteiden yksinään.

Farmakodynaamiset vaikutukset

Sydämen elektrofysiologia

Toistuva 300 mg:n tukatinibiannosten antaminen kahdesti päivässä ei vaikuttanut terveiden tutkittavien QTc-aikaan TQT-tutkimuksessa.

Kliininen teho ja turvallisuus

Tukatinibin tehoa yhdessä trastutsumabin ja kapesitabiinin kanssa arvioitiin satunnaistetussa lumelääkekontrolloidussa maailmanlaajuisessa kaksoissokkotutkimuksessa, jossa oli aktiivinen vertailuvalmiste (HER2CLIMB). Tutkimukseen otetuilla potilailla oli paikallisesti levinnyt ja leikkaushoitoon soveltumaton tai metastasoitunut HER2-positiivinen rintasyöpä, ja heillä oli tai ei ollut aivometastaaseja, ja heitä oli hoidettu aikaisemmin trastutsumabilla, pertutsumabilla ja trastutsumabiemtansinilla (T-DM1) yksinään tai yhdistelmänä neoadjuvantti-, adjuvantti- tai metastaasihoitona. HER2-yli-ilmentyminen tai ampfiikaatio varmistettiin keskitetysti laboratorioanalyysien avulla.

Potilaat, joilla oli metastaaseja aivoissa (mukaan lukien potilaat, joilla oli hoitamattomia tai eteneviä leesioita), soveltuivat osallistumaan tutkimukseen mikäli he olivat neurologisesti stabiileja eivätkä tarvinneet välitöntä aivojen sädehoitoa tai leikkausta. Välitöntä paikallista interventiota tarvitseville potilaille annettiin paikallishoitoa, minkä jälkeen heidän oli mahdollista osallistua tutkimukseen. Tutkimukseen osallistui potilaita, joilla oli hoitamattomia metastaaseja aivoissa ja potilaita, joiden aivometastaaseja oli hoidettu. Nämä metastaasit olivat joko pysyneet ennallaan tai alkaneet edetä edellisen säde- tai leikkaushoidon jälkeen. Tutkimuksesta suljettiin ulos potilaat, jotka saivat systeemisiä kortikosteroideja (kokonaisvuorokausiannos ≥ 2 mg deksametasonia tai vastaavaa valmistetta) keskushermostometastaasien aiheuttamien oireiden hallintaan < 28 vuorokautta ennen ensimmäistä tutkimuslääkeannosta. Tutkimuksesta suljettiin pois myös potilaat, joiden sairaus oli leptomeningeaalinen. HER2-tyrosiinikinaasin estäjillä aiemmin hoidetut potilaat suljettiin pois tutkimuksesta lukuun ottamatta niitä potilaita, jotka olivat saaneet lapatinibia ≤ 21 vuorokauden ajan ja joiden hoito oli keskeytetty muista kuin taudin etenemiseen tai vakavaan toksisuuteen liittyvistä syistä. Potilaille, joilla oli hormonireseptoriposiitivisia kasvaimia, ei sallittu estrogeenidepriivaatiota

samanaikaisena hoitona, poikkeuksena gonadotropiinia vapauttavien hormonien agonistit, joita käytetään munasarjasuppressioon premenopausaalisilla naisilla.

Yhteensä 612 potilasta satunnaistettiin suhteessa 2:1 saamaan tukatinibia yhdessä trastutsumabin ja kapesitabiinin kanssa (N = 410) tai lumelääkettä trastutsumabin ja kapesitabiinin kanssa (N = 202). Satunnaistaminen ositettiin aivoissa olevien metastaasien (kyllä vs. ei), ECOG- (Eastern Cooperative Oncology Group) -toimintakykyluokan (0 vs. 1) ja alueen (Yhdysvallat, Kanada, muu maailma) suhteen.

Eri tutkimushaarojen potilasdemografiat olivat tasapainossa. Mediaani-ikä oli 54 vuotta (vaihteluväli 25–82); 116 potilasta (19 %) oli vähintään 65vuoden ikäisiä. Potilaista 444 oli valkoihoisia (73 %) ja 607 naisia (99 %). 314 potilaan (51 %) ECOG-toimintakykyluokka oli 1 ja 298 potilaan (49 %) ECOG-toimintakykyluokka oli 0. Potilaista 60 %:lla oli estrogeeni- ja/tai progesteronireseptori-positiivinen sairaus. Potilaista 48 %:lla oli tai oli ollut metastaaseja aivoissa. Näistä potilaista 23 %:lla metastaasit olivat hoitamattomia, 40 %:lla metastaaseja oli hoidettu ja ne olivat stabiileja ja 37 %:lla metastaasien oli todettu röntgentutkimuksen perustella etenevän hoidosta huolimatta. Lisäksi 49 %:lla potilaista oli keuhkometastaaseja, 35 %:lla metastaaseja maksassa ja 14 %:lla ihometastaaseja. Potilaiden aiemmin saamien systeemisten hoitojen mediaanilukumäärä oli 4 (vaihteluväli 2–17) ja systeemisten metastaasihoitojen mediaanilukumäärä oli 3 (vaihteluväli 1–14). Kaikki potilaat olivat saaneet aiemmin trastutsumabiin perustuvia hoitoja ja trastutsumabiemtansiinia, ja kaikki potilaat kahta potilasta lukuun ottamatta olivat saaneet aiemmin pertutsumabiin perustuvaa hoitoa.

Tukatinibia tai lumelääkettä annettiin 300 mg suun kautta kahdesti päivässä taudin etenemiseen tai ei-hyväksyttävissä olevan toksisuuden ilmaantumiseen asti. Trastutsumabia annettiin laskimoon 8 mg/kg:n latausannoksena 1. hoitosyklin 1. päivänä, ja tämän jälkeen 6 mg/kg:n ylläpitoannoksena jokaisen 21 päivää kestävä hoitosyklin 1. päivänä. Vaihtoehtoinen trastutsumabiannos oli 600 mg:n kiinteä annos ihon alle jokaisen 21 päivää kestäneen hoitosyklin 1. päivänä. Kapesitabiinia annettiin 1000 mg/m² suun kautta kahdesti päivässä jokaisen 21 päivää kestäneen hoitosyklin päivinä 1–14.

Ensisijainen päätetapahtuma oli etenemisvapaa elinaika (PFS) BICR (Blinded Independent Central Review) -arvion mukaan ensimmäisillä 480 satunnaistetulla potilaalla. Tukatinibialtistuksen mediaanikesto oli 7,3 kuukautta (vaihteluväli < 0,1–35,1 kuukautta) tukatinibia + trastutsumabia + kapesitabiinia saaneiden potilaiden haarassa ja lumelääkealtistuksen 4,4 kuukautta (vaihteluväli < 0,1–24,0) lumelääkettä + trastutsumabia + kapesitabiinia saaneiden potilaiden haarassa. Trastutsumabin ja kapesitabiinin altistuksen suhteen havaittiin samankaltaisia eroja.

Toissijaiset päätetapahtumat arvioitiin kaikilta satunnaistetuilta potilailta (N = 612), niihin sisältyi kokonaiselinaika (OS), etenemisvapaa elinaika kun potilaalla oli aiemmin ollut tai oli metastaaseja aivoissa (PFS_{BrainMets}) ja objektiivinen kokonaisvaste (ORR).

Tehoa koskevat tulokset on esitetty taulukossa 5 ja kuvissa 1–3.

Ensisijaisen ja tärkeimmän toissijaisen päätemuuttujan tulokset olivat johdonmukaisia ennalta määriteltujen alaryhmien välillä: hormonireseptoristatus, aiemmat tai nykyiset metastaasit aivoissa, ECOG-toimintakykyluokka ja alue. Tutkijan määrittelemä PFS vastasi BICR-arviota.

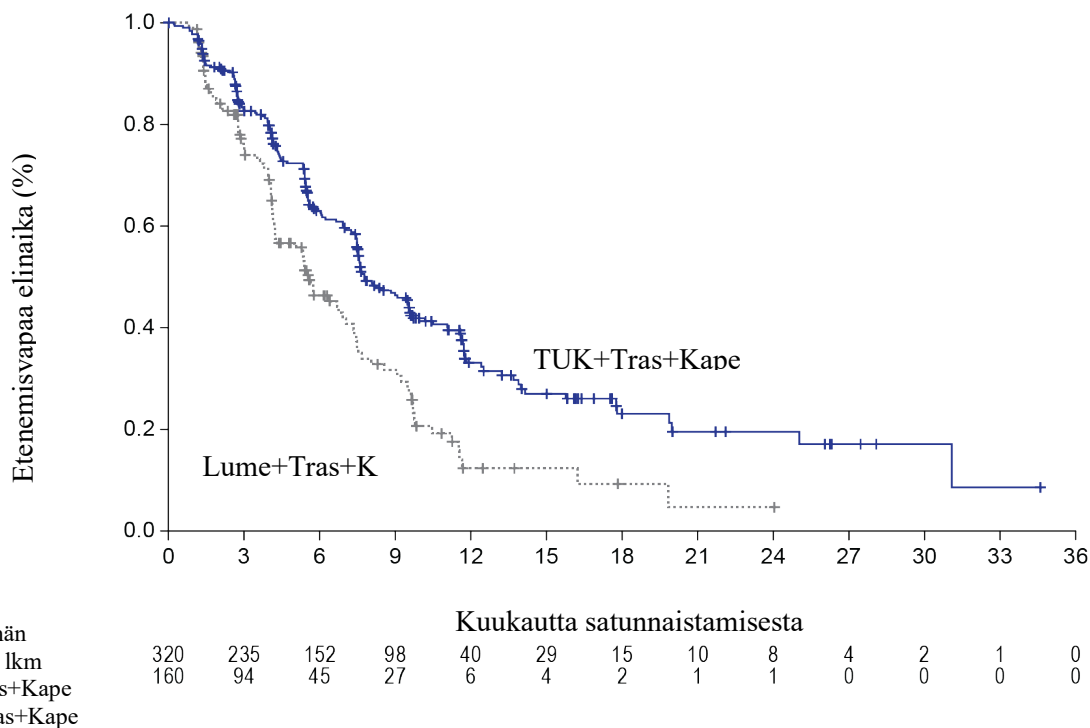
Taulukko 5. Tehoa koskevat tulokset HER2CLIMB-tutkimuksessa

	Tukatinibi + trastutsumabi + kapesitabiini	Lumelääke + trastutsumabi + kapesitabiini
PFS¹	N = 320	N = 160
Tapahtumien lukumäärä (%)	178 (56)	97 (61)
Riskisuhde (95 %:n CI) ²	0,54 (0,42; 0,71)	
P-arvo ³	< 0,00001	
Mediaani (kuukautta) (95 %:n CI) ⁴	7,8 (7,5; 9,6)	5,6 (4,2; 7,1)
Kokonaiselinaika (OS)	N = 410	N = 202
Kuolemien lukumäärä, n (%)	130 (32)	85 (42)
Riskisuhde (95 %:n CI) ²	0,66 (0,50; 0,87)	
P-arvo ³	0,00480	
Kokonaiselinajan mediaani, kuukautta (95 %:n CI)	21,9 (18,3; 31,0)	17,4 (13,6; 19,9)
PFS_{BrainMets}⁴	N = 198	N = 93
Tapahtumien lukumäärä (%)	106 (53,5)	51 (54,8)
Riskisuhde (95 %:n CI) ²	0,48 (0,34; 0,69)	
P-arvo ³	< 0,00001	
Mediaani (kuukautta) (95 %:n CI)	7,6 (6,2; 9,5)	5,4 (4,1; 5,7)
Objektiivinen kokonaisvaste potilailla, joilla mitattavissa oleva sairaus	N = 340	N = 171
ORR (95 %:n CI) ⁵	40,6 (35,3; 46,0)	22,8 (16,7; 29,8)
P-arvo ⁶	0,00008	
CR (%)	3 (0,9)	2 (1,2)
PR (%)	135 (39,7)	37 (21,6)
Vasteen kesto		
Vasteen mediaanikesto kuukausina (95 %:n CI) ⁷	8,3 (6,2; 9,7)	6,3 (5,8; 8,9)

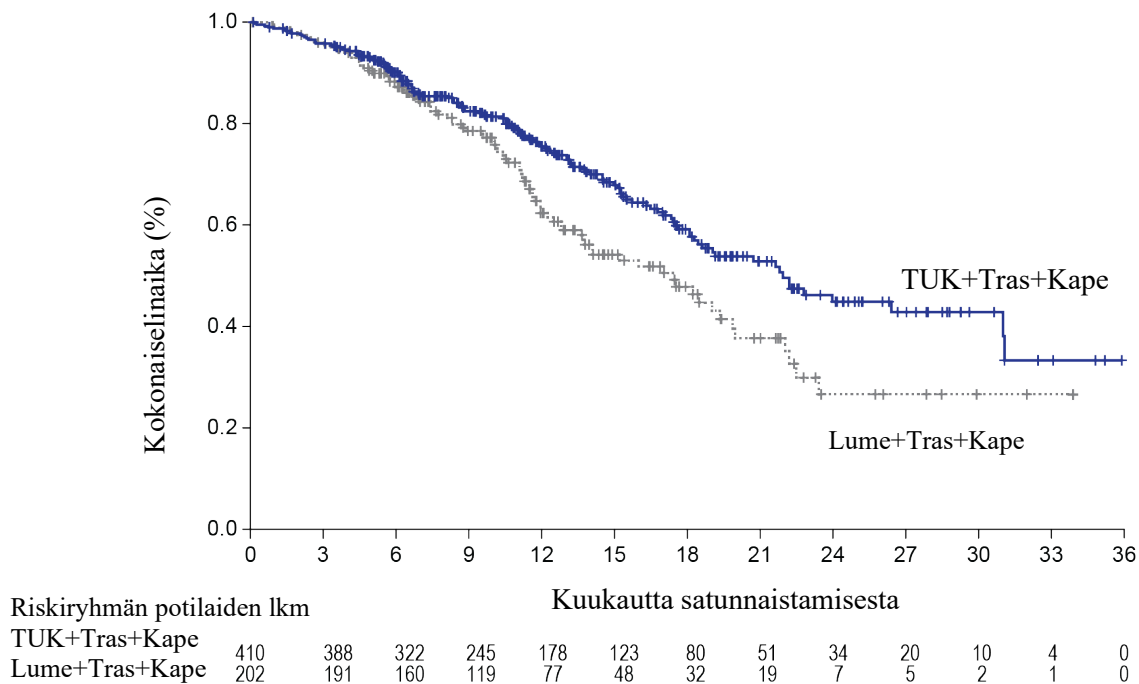
BICR = sokkoutettu, riippumaton ja keskitetty arvioijataho (*blinded independent central review*); CI = luottamusväli (*confidence interval*); PFS = etenemisvapaa elinaika (*progression-free survival*), OS = kokonaiselinaika (*overall survival*), ORR = objektiivinen kokonaisvaste (*objective response rate*), CR = täydellinen vaste (*complete response*), PR = osittainen vaste (*partial response*).

1. Ensijainen PFS-analyysi ensimmäisillä 480 satunnaistetulla potilaalla. PFS perustuu Kaplan-Meier-estimaatteihin.
2. Riskisuhde ja 95 %:n luottamusvälit perustuvat Coxin regressiomalleihin ositetuille tekijöille (aiemmat tai nykyiset metastaasit aivoissa, ECOG-toimintakykyluokka ja maantieteellinen alue).
3. Kaksipuoleinen p-arvo perustuu uudelleensatunnaistamiseen menetelmään ositetujen tekijöiden suhteen.
4. Analyysi sisältää potilaat, joilla oli aiemmin ollut tai oli lähtötilanteessa parenkymaalaisia metastaaseja aivoissa, mukaan lukien kohdeleesiot ja muut kuin kohdeleesiot. Ei sisällä potilaita, joilla oli vain duraalisia leesioita.
5. Kaksipuoleinen 95 %:n tarkka luottamusväli on määritetty Clopper-Pearsonin laskutavalla.
6. Cochran–Mantel–Haenszelin testi ositetujen tekijöiden kontrollointia varten (aiemmat tai nykyiset metastaasit aivoissa, ECOG-toimintakykyluokka ja maantieteellinen alue).
7. Laskettu komplementaarilla log-log-muunnosmenetelmällä.

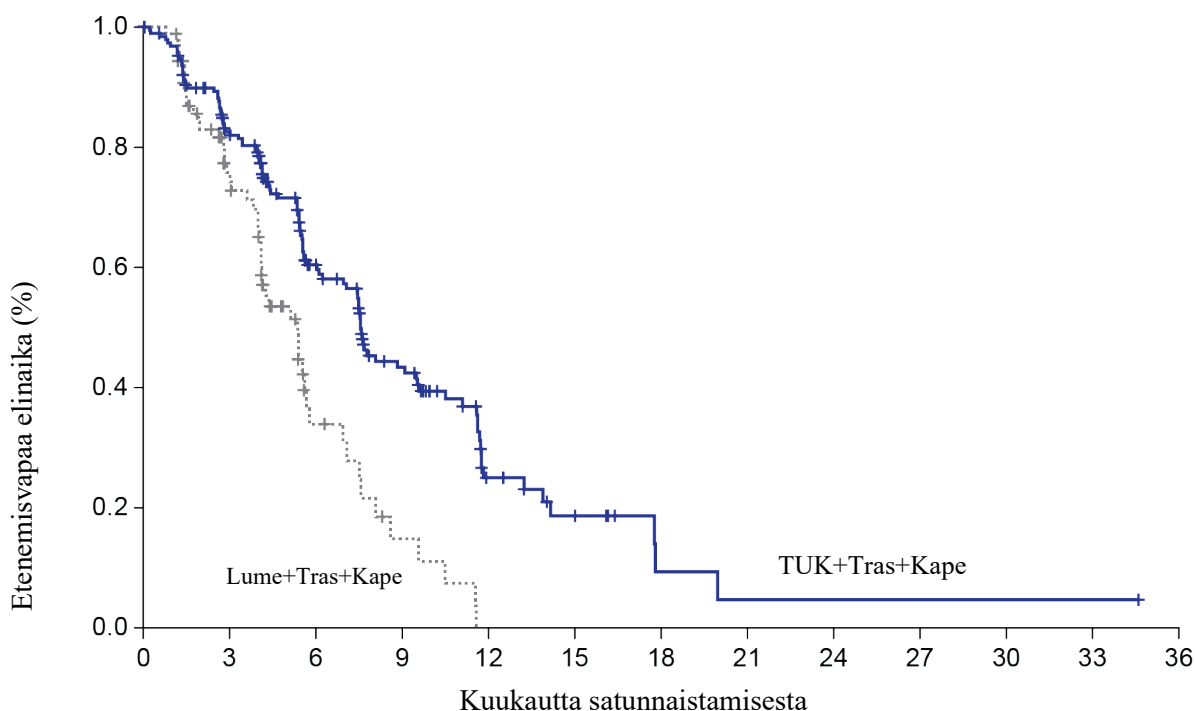
Kuva 1. Kaplan-Meier-kuvaajat etenemisvapaasta elinajasta (BICR-arvion mukaan)



Kuva 2. Kaplan-Meier-kuvaajat kokonaiselinajasta



Kuva 3. Kaplan-Meier-kuvaajat etenemisvapaasta elinajasta (BICR-arvion mukaan) potilailla, joilla oli metastaseja aivoissa



Riskiryhmän potilaiden lkm

TUK+Tras+Kape	198	144	78	45	14	8	2	1	1	1	1	1	0
Lume+Tras+Kape	93	49	12	4	0	0	0	0	0	0	0	0	0

Pediatriiset potilaat

Euroopan lääkevirasto on myöntänyt vapautuksen velvoitteesta toimittaa tutkimustulokset TUKYSA-valmisteen käytöstä rintasyövän hoidossa kaikissa pediatriisissa potilasryhmissä (ks. kohdasta 4.2 ohjeet käytöstä pediatristen potilaiden hoidossa).

5.2 Farmakokinetiikka

Plasman tukatinibialtistus (AUC_{inf} ja C_{max}) nousi annosta vastaavasti, kun suun kautta otettiin 50–300 mg:n annoksia (0,17–1-kertaiset annokset suositukseen nähden). Tukatinibin AUC -arvo nousi 1,7-kertaiseksi ja C_{max} 1,5-kertaiseksi, kun tukatinibia annettiin 300 mg kahdesti päivässä 14 päivän ajan. Vakaa tila saavutettiin noin 4 päivässä.

Imeytyminen

Yhden suun kautta annettavan 300 mg:n tukatinibiannoksen jälkeinen mediaaniaika plasman huippupitoisuuteen oli noin 2,0 tuntia (vaihteluväli 1,0–4,0 tuntia).

Ruoan vaikutus

Kun 11 tutkittavalle, jotka olivat syöneet runsaasti rasvaa sisältävän aterian (noin 58 % rasvaa, 26 % hiilihydraattia ja 16 % proteiinia), annettiin yksittäinen tukatinibiannos, keskimääräinen AUC_{inf} oli 1,5-kertaa korkeampi, T_{max} muuttui 1,5 tunnista 4,0 tuntiin ja C_{max} pysyi ennallaan. Ruoan vaikutus tukatinibin farmakokinetiikkaan ei ollut kliinisesti merkityksellinen, joten tukatinibia voidaan ottaa ruoan kanssa tai ilman ruokaa.

Jakautuminen

Tukatinibin näennäinen jakautumistilavuus on noin 1670 l terveillä tutkittavilla yhden 300 mg:n annoksen jälkeen. Sitoutuminen plasman proteiineihin oli 97,1 % kliinisesti relevanteilla pitoisuuksilla.

Biotransformaatio

Tukatinibi metaboloituu pääasiassa CYP2C8:n välityksellä ja pienemmässä määrin CYP3A:n ja aldehydioksidaasin välityksellä.

Lääkkeiden in vitro -yhteisvaikutustutkimukset

Tukatinibi on CYP2C8:n ja CYP3A:n substraatti.

Tukatinibi on CYP2C8:n ja CYP3A:n reversiibeli estäjä ja CYP3A:n ajasta riippuvainen estäjä kliinisesti merkityksellisinä pitoisuuksina.

Tukatinibillä on alhainen potentiaali toimia CYP1A2:n, CYP2B6:n, CYP2C9:n, CYP2C19:n, CYP2D6:n ja UGT1A1:n estäjänä kliinisesti merkityksellisinä pitoisuuksina.

Tukatinibi on P-gp:n BCRP:n substraatti. Tukatinibi ei ole OAT1:n, OAT3:n, OCT1:n, OCT2:n, OATP1B1:n, OATP1B3:n, MATE1:n, MATE2-K:n tai BSEP:n substraatti.

Tukatinibi estää MATE1/MATE2-K-välitteistä metformiinin kuljetusta ja OCT2/MATE1-välitteistä kreatiniinin kuljetusta. Kliinisissä tutkimuksissa havaittu seerumin kreatiniinitason nousu tukatinibihoidon aikana johtuu kreatiinin tubuluserityksen estymisestä OCT2:n ja MATE1:n kautta.

Eliminaatio

Yhden suun kautta annettavan 300 mg:n tukatinibiannoksen puolintumisajan mediaani plasmasta oli noin 8,5 tuntia ja näennäinen puhdistuma 148 l/h terveillä tutkittavilla.

Eritys

Tukatinibi eliminoituu pääasiassa maksan ja sappiteiden kautta, eikä eliminoidu merkittävässä määrin munuaisten kautta. Yhden suun kautta annetun 300 mg:n ¹⁴C-tukatinibiannoksen jälkeen noin 85,8 % radiomerkitystä annoksesta löytyi ulosteista (15,9 % annoksesta muuttumattomana tukatinibina) ja 4,1 % virtsasta, joten yhteensä 89,9 % annoksesta saatiin talteen 312 tunnin sisällä antamisen jälkeen. Noin 75,6 % radioaktiivisuudesta säilyi muuttumattomana plasmassa, 19 % liittyi tunnistettuihin metaboliitteihin ja 5 % oli vapaata.

Erityisryhmät

Populaatiofarmakokineettisten analyysien perusteella ikä (< 65 vuotta (N = 211); ≥ 65 vuotta (N = 27)), albumiini (25,0–52,0 g/l), kreatiniinipuhdistuma (CL_{cr} 60–89 ml/min (N = 89); CL_{cr} 30–59 ml/min (N = 5)), kehonpaino (40,7–138,0 kg) ja rotu (valkoinen (N = 168), musta (N = 53) tai aasialainen (N = 10)) eivät vaikuta tukatinibialtistukseen kliinisesti merkityksellisesti. Vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa sairastavista tutkittavista ei ole olemassa tietoja.

Munuaisten vajaatoiminta

Tukatinibin farmakokinetiikkaa ei ole arvioitu erillisessä munuaisten vajaatoimintaa käsittelevässä tutkimuksessa.

Maksan vajaatoiminta

Lievällä (Child–Pugh A) ja kohtalaisella (Child–Pugh B) maksan vajaatoiminnalla ei ollut kliinisesti merkittävää vaikutusta tukatinibialtistukseen. Tukatinibin AUC_{inf} nousi 1,6-kertaiseksi vaikeaa maksan vajaatoimintaa (Child–Pugh C) sairastavilla tutkittavilla verrattuna tutkittaviin, joiden maksan toiminta oli normaalia. Ei ole olemassa tietoja vaikeaa maksan vajaatoimintaa sairastavista rintasyöpöpotilaista.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Tukatiniibilla ei ole tehty karsinogeenisuutta koskevia tutkimuksia.

Tukatiniibi ei ollut klastogeeninen tai mutageeninen tavanomaisissa genotoksisuustutkimuksissa.

Toistuvan annoksen toksisuutta koskevissa tutkimuksissa rotilla havaittiin keltarauhasen pienenemistä, munasarjan välisolujen lisääntymistä, kohdun surkastumista ja emätinerityksen lisääntymistä annoksilla ≥ 6 mg/kg/vrk kahdesti päivässä, joka vastaa 0,09-kertaisesti ihmisen altistusta $AUC_{0-12:n}$ perusteella suositellulla annoksella. Uros- tai naaraspuolisten jaavanmakakien tai urospuolisten rottien lisääntymiselimissä ei havaittu histologisia vaikutuksia annoksilla, jotka johtivat enintään 8-kertaiseen (apinoilla) tai 13-kertaiseen (rotilla) altistukseen suhteessa ihmisen altistukseen suositusannoksella $AUC_{0-12:n}$ perusteella.

Kaniineilla ja rotilla on tehty embryofetaaliseen kehitykseen kohdistuvia tutkimuksia. Tiineillä kaniineilla havaittiin lisääntynyttä resorptiota, elävänä syntyneiden poikasten osuuden pienenemistä sekä sikiöiden luuston ja sisäelinten sekä ulkoisia epämuodostumia annoksella ≥ 90 mg/kg/vrk. Emon altistus tällä annoksella vastaa noin ihmisen saamaa altistusta suositusannoksella $AUC:n$ perusteella. Tiineillä rotilla havaittiin emon painon alenemista ja painon nousua annoksella ≥ 90 mg/kg/vrk. Sikiöillä havaittiin painon alenemista ja viivästynyttä ossifikaatiota annoksella ≥ 120 mg/kg/vrk. Emon altistus tällä annoksella on noin 6-kertaa suurempi kuin ihmisen saama altistus suositusannoksella $AUC:n$ perusteella.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Tabletin ydin

Kopovidoni (E1208)

Krosopovidoni (E1202)

Natriumkloridi

Kaliumkloridi (E508)

Natriumvetykarbonaatti (E500)

Piioksidi, kolloidinen, vedetön (E551)

Magensiumstearaatti

Mikrokiteinen selluloosa

Kalvopäällyste

Poly(vinyylialkoholi) (E1203)

Titaanidioksidi (E171)

Makrogoli 4000 (E1521)

Talkki (E553b)

Keltainen rautaoksidi (E172)

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kesto aika

2 vuotta.

6.4 Säilytys

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko

OPA/Al/PVC-läpipainopakkaus, joka on suljettu alumiinifoliolla.

TUKYSA 50 mg tabletit, kalvopäällysteiset

Yksi pahvipakkaus sisältää 88 kalvopäällysteistä tablettia (11 läpipainolevyä, joista kukin sisältää 8 tablettia).

TUKYSA 150 mg tabletit, kalvopäällysteiset

Yksi pahvipakkaus sisältää 84 kalvopäällysteistä tablettia (21 läpipainolevyä, joista kukin sisältää 4 tablettia).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle

Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Seagen B.V.
Evert van de Beekstraat 1-104
1118CL Schiphol
Alankomaat

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

TUKYSA 50 mg tabletit, kalvopäällysteiset: EU/1/20/1526/001
TUKYSA 150 mg tabletit, kalvopäällysteiset: EU/1/20/1526/002

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

11. helmikuuta 2021

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on Euroopan lääkeviraston verkkosivulla <http://www.ema.europa.eu>.

LIITE II

- A. ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVA(T)
VALMISTAJA(T)**
- B. TOIMITTAMISEEN JA KÄYTTÖÖN LIITTYVÄT EHDOT TAI
RAJOITUKSET**
- C. MYYNTILUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET**
- D. EHDOT TAI RAJOITUKSET, JOTKA KOSKEVAT
LÄÄKEVALMISTEEN TURVALLISTA JA TEHOKASTA
KÄYTTÖÄ**

A. ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVA VALMISTAJA

Erän vapauttamisesta vastaavan valmistajan nimi ja osoite

Seagen B.V.
Evert van de Beekstraat 1-104
1118CL Schiphol
Alankomaat

B. TOIMITTAMISEEN JA KÄYTTÖÖN LIITTYVÄT EHDOT TAI RAJOITUKSET

Reseptilääke, jonka määräämiseen liittyy rajoitus (ks. liite I: valmisteyhteenvedon kohta 4.2).

C. MYYNTILUVAN MUUT EHDOT JA EDELLYTYKSET

- **Määräaikaiset turvallisuuskatsaukset**

Tämän lääkevalmisteen osalta veloitteet määräaikaisten turvallisuuskatsausten toittamisesta on määritelty Euroopan unionin viitepäivämäärät (EURD) ja toittamisvaatimukset sisältävässä luettelossa, josta on säädetty Direktiivin 2001/83/EC 107 c artiklan 7 kohdassa, ja kaikissa luettelon myöhemmissä päivityksissä, jotka on julkaistu Euroopan lääkeviraston verkkosivuilla.

D. EHDOT TAI RAJOITUKSET, JOTKA KOSKEVAT LÄÄKEVALMISTEEN TURVALLISTA JA TEHOKASTA KÄYTTÖÄ

- **Riskienhallintasuunnitelma (RMP)**

Myyntiluvan haltijan on suoritettava vaaditut lääketurvatoimet ja interventiot myyntiluvan moduulissa 1.8.2 esitetyn sovitun riskienhallintasuunnitelman sekä mahdollisten sovitujen riskienhallintasuunnitelman myöhempien päivitysten mukaisesti.

Päivitetty RMP tulee toimittaa

- Euroopan lääkeviraston pyynnöstä
- kun riskienhallintajärjestelmää muutetaan, varsinkin kun saadaan uutta tietoa, joka saattaa johtaa hyöty-riskiprofiilin merkittävään muutokseen, tai kun on saavutettu tärkeä tavoite (lääketurvatoiminnassa tai riskien minimoinnissa).
- **Velvoite toteuttaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisiä toimenpiteitä**

Myyntiluvan haltijan on toteutettava seuraavat toimenpiteet esitetyn aikataulun mukaisesti:

Kuvaus	Määräaika
Myyntiluvan myöntämisen jälkeinen tehokkuustutkimus (PAES): Jotta saadaan lisätietoa trastutsumabin ja kapesitabiinin kanssa yhdistelmänä annetun tukanitibin tehosta HER2-positiivista, paikallisesti edennyttä tai metastoittavista rintasyöpää sairastavilla aikuispotilailla, jotka ovat saaneet saaneet vähintään kaksi (2) aikaisempaa anti-HER2-hoitoa sisältävää hoito-ohjelmaa, myyntiluvan haltijan on toimitettava lopullinen analyysi	30 kesäkuuta 2023

HER2CLIMB-tutkimuksesta koskien kokonaiselinaikaa (OS) ja etenemisvapaata elinaika (PFS).	
---	--

LIITE III
MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT JA PAKKAUSSELOSTE

A. MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT

ULKOPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT

PAHVIKOTELO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

TUKYSA 50 mg tabletit, kalvopäällysteiset
tukatinibi

2. VAIKUTTAVA AINE

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 50 mg tukatinibia.

3. LUETTELO APUAINEISTA

Sisältää natriumia ja kaliumia. Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ

Tabletit, kalvopäällysteiset

88 kalvopäällysteistä tablettia.

5. ANTOTAPA JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.
Suun kautta.

**6. ERITYISVAROITUS VALMISTEEN SÄILYTTÄMISESTÄ POISSA LASTEN
ULOTTUVILTA JA NÄKYVILTÄ**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

7. MUU ERITYISVAROITUS (MUUT ERITYISVAROITUKSET), JOS TARPEEN

8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

EXP

9. ERITYISET SÄILYTYSOLOSUHTEET

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

10. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMIEN LÄÄKEVALMISTEIDEN TAI NIISTÄ PERÄISIN OLEVAN JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI, JOS TARPEEN

11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE

Seagen B.V.
Evert van de Beekstraat 1-104
1118CL Schiphol
Alankomaat

12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

EU/1/20/1526/001

13. ERÄNUMERO

Lot

14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU

15. KÄYTTÖOHJEET

16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLE

TUKYSA 50 mg

17. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – 2D-VIIVAKOODI

2D-viivakoodi, joka sisältää yksilöllisen tunnisteen.

18. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – LUETTAVISSA OLEVAT TIEDOT

PC
SN
NN

**LÄPIPAINOPAKKAUKSISSA TAI LEVYISSÄ ON OLTAVA VÄHINTÄÄN SEURAAVAT
MERKINNÄT**

LÄPIPAINOPAKKAUS

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

TUKYSA 50 mg tabletit, kalvopäällysteiset
tukatinibi

2. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

Seagen B.V.

3. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

EXP

4. ERÄNUMERO

Lot

5. MUUTA

ULKOPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT

PAHVIKOTELO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

TUKYSA 150 mg tabletit, kalvopäällysteiset
tukatinibi

2. VAIKUTTAVA AINE

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 150 mg tukatinibia.

3. LUETTELO APUAINEISTA

Sisältää natriumia ja kaliumia. Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ

Tabletit, kalvopäällysteiset

84 kalvopäällysteistä tablettia.

5. ANTOTAPA JA TARVITTAESSA ANTOREITTI (ANTOREITIT)

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.
Suun kautta.

**6. ERITYISVAROITUS VALMISTEEN SÄILYTTÄMISESTÄ POISSA LASTEN
ULOTTUVILTA JA NÄKYVILTÄ**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

7. MUU ERITYISVAROITUS (MUUT ERITYISVAROITUKSET), JOS TARPEEN

8. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

EXP

9. ERITYISET SÄILYTYSOLOSUHTEET

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

10. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMIEN LÄÄKEVALMISTEIDEN TAI NIISTÄ PERÄISIN OLEVAN JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI, JOS TARPEEN

11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE

Seagen B.V.
Evert van de Beekstraat 1-104
1118CL Schiphol
Alankomaat

12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

EU/1/20/1526/002

13. ERÄNUMERO

Lot

14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU

15. KÄYTTÖOHJEET

16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLE

TUKYSA 150 mg

17. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – 2D-VIIVAKOODI

2D-viivakoodi, joka sisältää yksilöllisen tunnisteen.

18. YKSILÖLLINEN TUNNISTE – LUETTAVISSA OLEVAT TIEDOT

PC
SN
NN

**LÄPIPAINOPAKKAUKSISSA TAI LEVYISSÄ ON OLTAVA VÄHINTÄÄN SEURAAVAT
MERKINNÄT**

LÄPIPAINOPAKKAUS

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

TUKYSA 150 mg tabletit, kalvopäällysteiset
tukatinibi

2. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

Seagen B.V.

3. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ

EXP

4. ERÄNUMERO

Lot

5. MUUTA

B. PAKKAUSSELOSTE

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

TUKYSA 50 mg tabletit, kalvopäällysteiset
TUKYSA 150 mg tabletit, kalvopäällysteiset
tukatinibi

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista. Ks. kohdan 4 lopusta, miten haittavaikutuksista ilmoitetaan.

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä vaikuttaisi olevan samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä TUKYSA on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat TUKYSA-valmistetta
3. Miten TUKYSA-valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. TUKYSA-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä TUKYSA on ja mihin sitä käytetään

Mitä TUKYSA on

TUKYSA on lääke, jota käytetään rintasyövän hoitoon. Sen vaikuttava aine on tukatinibi, ja se kuuluu proteiinikinaasin estäjiksi kutsuttujen lääkkeiden ryhmään, jotka estävät tiettyjen elimistössä olevien syöpäsolujen kasvua.

Mihin TUKYSA-valmistetta käytetään

TUKYSA-valmistetta käytetään aikuisille rintasyövän hoitoon, kun:

- syöpäsolujen pinnalla on reseptori (kohde), jota kutsutaan nimellä ihmisen epidermaalisen kasvutekijän reseptori 2 (HER2-positiivinen rintasyöpä)
- syöpä on levinnyt kohde-elimistä muihin elimiin kuten aivoihin tai kun kasvainta ei voida poistaa leikkauksella
- syöpää on hoidettu aikaisemmin tietyillä muilla rintasyöpälääkkeillä.

TUKYSA otetaan yhdessä kahden muun syöpälääkkeen, **trastutsumabin** ja **kapesitabiinin**, kanssa. Näille valmisteille on saatavilla omat valmisteyhteenvedot. **Kysy lääkäriltäsi** lisätietoja näistä valmisteista.

Miten TUKYSA vaikuttaa

TUKYSA vaikuttaa salpaamalla syöpäsolujen HER2-reseptoreja. HER2 tuottaa signaaleja, jotka voivat auttaa syöpää kasvamaan, ja sen salpaaminen voi hidastaa tai estää syöpäsolujen kasvua tai tappaa syöpäsolut kokonaan.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat TUKYSA-valmistetta

Älä ota TUKYSA-valmistetta

- jos olet allerginen tukatinibille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

- Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin otat TUKYSA-valmistetta, jos sinulla on jokin maksasairaus. Hoidon aikana lääkäri tekee kokeita, joiden avulla varmistetaan, että maksasi toimii normaalisti.
- TUKYSA voi aiheuttaa vakavaa ripulia. Kerro viipymättä lääkärillesi, jos sinulle tulee ripulin ensioireita.
- TUKYSA saattaa aiheuttaa haittaa syntymättömälle vauvalle, kun raskaana oleva nainen ottaa sitä. Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin otat TUKYSA-valmistetta jos epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista. Katso kohta "Raskaus ja imetys" alla.

Lapset ja nuoret

Alle 18-vuotiaiden lasten ja nuorten ei pidä käyttää TUKYSA-valmistetta. TUKYSA-valmisteen turvallisuutta ja tehoa ei ole tutkittu tässä ikäryhmässä.

Muut lääkevalmisteet ja TUKYSA

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Jotkut lääkkeet voivat vaikuttaa siihen, miten TUKYSA toimii, tai TUKYSA voi vaikuttaa siihen, miten jotkut muut lääkkeet toimivat. Seuraavassa on lueteltu tällaisia lääkkeitä:

- mäkikuisma – masennuksen hoitoon käytettävä rohdosvalmiste
- itrakonatsoli, ketokonatsoli, vorikonatsoli, posakonatsoli – käytetään sieni-infektioiden hoitoon
- rifampisiini – käytetään bakteeri-infektioiden hoitoon
- darunaviiri, sakinaviiri, tipranaviiri – käytetään HIV-infektion
- fenytoiini, karbamatsepiini – käytetään epilepsian tai kivuliaan kasvosairauden, kolmoishermosäryn, tai vaikeiden mielialahäiriöiden hoitoon, kun muut lääkkeet eivät auta
- buspiron – käytetään tiettyihin mielenterveyden häiriöihin
- sirolimuusi, takrolimuusi – käytetään kehon immuunivasteen hallintaan elinsiirron jälkeen
- digoksiini – käytetään sydänsairauden hoitoon
- lomitapidi, lovastatiini – käytetään poikkeavien kolesteroliarvojen hoitoon
- alfentaniili – käytetään kivun hoitoon
- avanafiili, vardenafiili – käytetään erektiohäiriöiden hoitoon
- darifenasiini – käytetään virtsankarkailuun
- midatsolaami, triatsolaami – käytetään kouristuskohotausten, ahdistuneisuushäiriön, paniikkihäiriön, kiihtyneisyyden ja unettomuuden hoitoon
- repaglinidi – käytetään tyyppin 2 diabeteksen hoitoon
- ebastiini – antihistamiini, jota käytetään kausiluonteisen ja ympärivuotisen allergisen nuhan ja allergisen sidekalvotulehduksen hoitoon
- everolimuusi, ibrutinibi – käytetään eräiden syöpien hoitoon
- naloksegoli – käytetään ummetuksen hoitoon.

Raskaus ja imetys

TUKYSA voi aiheuttaa haittaa syntymättömälle vauvalle, kun raskaana oleva nainen ottaa sitä. Lääkäri tekee sinulle raskaustestin ennen TUKYSA-hoidon aloittamista.

- Jos olet **raskaana, epäilet olevasi raskaana** tai jos **suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa** ennen tämän lääkkeen käyttöä. Lääkäri punnitsee hoidosta sinulle mahdollisesti koituvia hyötyjä syntymättömälle lapselle aiheutuviin riskeihin.
- **Käytä luotettavaa ehkäisymenetelmää** raskauden estämiseksi TUKYSA-hoidon ajan ja vähintään 1 viikon ajan viimeisen annoksen ottamisen jälkeen.
- **Jos olet mies ja sinulla on naispuolinen kumppani, joka voi tulla raskaaksi, käytä luotettavaa ehkäisymenetelmää** raskauden estämiseksi TUKYSA-hoidon ajan ja vähintään 1 viikon ajan viimeisen annoksen ottamisen jälkeen.
- Jos **tulet raskaaksi** TUKYSA-hoidon aikana, **kerro asiasta lääkärillesi**. Lääkäri arvioi hoidon jatkamisesta sinulle mahdollisesti koituvia hyötyjä ja syntymättömälle lapselle aiheutuvia riskejä.

Ei tiedetä, erittykö TUKYSA ihmisen rintamaitoon.

- Jos **imetät** tai **suunnittelet imettämistä, kysy lääkäriltä neuvoa** ennen kuin otat tätä lääkettä. Älä imetä TUKYSA-hoidon aikana ja vähintään 1 viikon ajan viimeisen annoksen ottamisen jälkeen. Keskustele lääkärin kanssa siitä, mikä on paras tapa ruokkia vauvaasi hoidon aikana.

Käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen ennen TUKYSA-valmisteen ottamista, jos sinulla on kysymyksiä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

TUKYSA-valmisteen ei odoteta vaikuttavan ajokykyysi tai kykyysi käyttää koneita. On omalla vastuullasi päättää, voitko ajaa moottoriajoneuvoa tai tehdä muita asioita, jotka vaativat tiivistä keskittymistä.

TUKYSA sisältää natriumia ja kaliumia

Tämä lääkevalmiste sisältää 55,3 mg natriumia (ruokasuolan toinen ainesosa) jokaisessa 300 mg:n annoksessa. Tämä vastaa 2,75 %:a suositellusta natriumin enimmäisvuorokausiannoksesta aikuisille.

Tämä lääkevalmiste sisältää 60,6 mg kaliumia per 300 mg:n annos. Potilaiden, joilla on munuaisten vajaatoimintaa tai ruokavalion kaliumrajoitus, on otettava tämä huomioon.

3. Miten TUKYSA-valmistetta otetaan

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Annostus

Suositteltu annos on 300 mg (kaksi 150 mg:n tablettia) suun kautta kahdesti päivässä.

Lääkärisi voi muuttaa TUKYSA-annostasi, jos sinulle tulee tiettyjä haittavaikutuksia. Jotta annoksen pienentäminen olisi mahdollista, lääkäri saattaa määrätä sinulle 50 mg:n tabletteja.

Antotapa

TUKYSA voidaan ottaa ruoan kanssa tai aterioiden välillä.

- Nielaise tabletit kokonaisina, yksi tabletti kerrallaan.
- Ota annos noin 12 tunnin välein, samaan aikaan joka päivä.
- Älä pureskele tai murskaa tabletteja.
- Älä ota uutta tablettia jos oksennat TUKYSA-annoksen ottamisen jälkeen, ja ota seuraava annos normaalin aikataulun mukaan.

Jos otat enemmän TUKYSA-valmistetta kuin sinun pitäisi

Ota viipymättä yhteyttä lääkäriin tai apteekkihenkilökuntaan. Näytä heille lääkepakkaus, jos se on mahdollista.

Jos unohdat ottaa TUKYSA-valmistetta

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Ota seuraava annos normaalin aikataulun mukaan.

Jos lopetat TUKYSA-valmisteen ottamisen

TUKYSA on tarkoitettu pitkäaikaiseen hoitoon, joten ota valmiste ilman keskeytyksiä. Älä lopeta TUKYSA-valmisteen ottamista ilman, että keskustele asiasta lääkärisi kanssa.

Kun otat TUKYSA-valmistetta

- Lääkäri saattaa suositella annoksen pienentämistä tai tilapäistä keskeyttämistä, jos saat tiettyjä haittavaikutuksia.
- Lisäksi lääkäri tarkistaa maksasi toimintaa TUKYSA-hoidon aikana.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Seuraavia haittavaikutuksia voi esiintyä tämän lääkkeen käytön yhteydessä:

Hyvin yleinen (voi esiintyä useammalla kuin 1 henkilöllä 10:stä):

- ripuli
- pahoinvointi
- oksentelu
- suukipu, suutulehdus, haavat suussa
- maksavaivat, jotka voivat aiheuttaa kutinaa, silmien ja ihon muuttumista keltaiseksi, virtsan tummumista sekä ylävatsan alueen kipua tai epämukavaa tunnetta
- ihottuma
- nivelkipu
- laihtuminen
- nenäverenvuoto.

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle jos huomaat mitä tahansa haittavaikutuksia.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan [liitteessä V](#) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. TUKYSA-valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä läpipainopakkauksessa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä TUKYSA sisältää

Vaikuttava aine on tukatinibi. Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää joko 50 mg tai 150 mg tukatinibia.

Muut aineet ovat:

- Tabletin ydin - kopovidoni, krosopovidoni, natriumkloridi, kaliumkloridi, natriumvetykarbonaatti, piioksidi, kolloidinen vedetön, magnesiumstearaatti, mikrokiteinen selluloosa (katso kohta 2 ”TUKYSA sisältää natriumia ja kaliumia”).
- Kalvopäällyste – poly(vinyylialkoholi), titaanidioksidi, makrogoli, talkki, keltainen rautaoksidi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

TUKYSA 50 mg tabletit, kalvopäällysteiset, ovat pyöreitä, keltaisia, ja niiden toisella puolella on merkintä "TUC" ja toisella puolella "50".

TUKYSA 150 mg tabletit, kalvopäällysteiset, ovat soikeita, keltaisia, ja niiden toisella puolella on merkintä "TUC" ja toisella puolella "150".

TUKYSA toimitetaan alumiinifoliolla suljetuissa läpipainopakkauksissa. Yksi pakkaus sisältää:

TUKYSA 50 mg tabletit, kalvopäällysteiset

- 88 tablettia (11 läpipainolevyä, joissa on kussakin 8 tablettia).
- TUKYSA 150 mg tabletit, kalvopäällysteiset
- 84 tablettia (21 läpipainolevyä, joissa on kussakin 4 tablettia).

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Seagen B.V.

Evert van de Beekstraat 1-104

1118CL Schiphol

Alankomaat

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

België/Belgique/Belgien

Seagen B.V. (Nederland/Pays-Bas/Niederlande)
Tél/Tel: +32 7848 27 51

България

Seagen B.V. (Нидерландия)
Тел.: (+359) 2 437 2216

Česká republika

Seagen B.V. (Nizozemsko)
Tel: +42 0228 882 214

Danmark

Seagen Denmark ApS
Tlf: +45 89 88 83 53

Deutschland

Seagen Germany GmbH
Tel: +49 893 803 6915

Eesti

Seagen B.V. (Holland)
Tel: +372 880 1200

Ελλάδα

Seagen B.V. (Ολλανδία)
Τηλ: +30 211 199 1587

España

Seagen Spain S.L.
Tel: (+34) 919 011 012

France

Seagen France SAS
Tél: +33 184 88 80 69

Hrvatska

Seagen B.V. (Nizozemska)
Tel: 0800 9440

Ireland

Seagen B.V. (Netherlands)
Tel: +353 1903 9713

Ísland

Seagen B.V. (Holland)
Sími: +354 539 0641

Italia

Seagen Italy S.r.l.
Tel: (+39) 02 82952389

Lietuva

Seagen B.V. (Nyderlandai)
Tel: +370 5214 0410

Luxembourg/Luxemburg

Seagen B.V. (Pays-Bas/Niederlande)
Tél/Tel: +352 27 867 570

Magyarország

Seagen B.V. (Hollandia)
Tel.: (+36) 1 655 5394

Malta

Seagen B.V. (L-Olanda/Netherlands)
Tel: +356 2778 1217

Nederland

Seagen B.V.
Tel: +31 202 419041

Norge

Seagen B.V. (Nederland)
Tlf: 0800 25 129

Österreich

Seagen B.V. (Niederlande)
Tel: (+43) 720 778105

Polska

Seagen B.V. (Holandia)
Tel.: +48 22 104 09 49

Portugal

Seagen B.V. (Países Baixos)
Tel: (+351) 211 451 261

România

Seagen B.V. (Olanda)
Tel: +40 376 300 296

Slovenija

Seagen B.V. (Nizozemska)
Tel: +386 828 80 050

Slovenská republika

Seagen B.V. (Holandsko)
Tel: +421 233 056 859

Suomi/Finland

Seagen B.V. (Alankomaat/Nederländerna)
Puh/Tel: +358 753 252 569

Κύπρος

Seagen B.V. (Ολλανδία)
Τηλ: +357 22 050803

Latvija

Seagen B.V. (Nīderlande)
Tel: +371 6458 8839

Sverige

Seagen B.V. (Nederländerna)
Tel: (+46) 108 885 437

United Kingdom (Northern Ireland)

Seagen B.V. (Netherlands)
Tel: +44 330 818 0490

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Euroopan lääkeviraston verkkosivulla
<http://www.ema.europa.eu>.