

**LIITE I**  
**VALMISTEYHTEENVETO**

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

## 1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Vizimpro 15 mg kalvopäällysteiset tabletit  
Vizimpro 30 mg kalvopäällysteiset tabletit  
Vizimpro 45 mg kalvopäällysteiset tabletit

## 2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

### Vizimpro 15 mg kalvopäällysteiset tabletit

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää dakomitinibimonohydraattia määrän, joka vastaa 15 mg dakomitinibia.

### *Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan*

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 40 mg laktoosimonohydraattia.

### Vizimpro 30 mg kalvopäällysteiset tabletit

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää dakomitinibimonohydraattia määrän, joka vastaa 30 mg dakomitinibia.

### *Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan*

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 81 mg laktoosimonohydraattia.

### Vizimpro 45 mg kalvopäällysteiset tabletit

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää dakomitinibimonohydraattia määrän, joka vastaa 45 mg dakomitinibia.

### *Apuaineet, joiden vaikutus tunnetaan*

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 121 mg laktoosimonohydraattia.

Täydellinen apuaineluettelo, ks. kohta 6.1

## 3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti, kalvopäällysteinen (tabletti).

### Vizimpro 15 mg kalvopäällysteiset tabletit

Sininen, kalvopäällysteinen, pyöreä (halkaisija 6,35 mm), kaksoiskupera tabletti, jonka toiselle puolelle on kaiverrettu ”Pfizer” ja toiselle puolelle ”DCB15”.

### Vizimpro 30 mg kalvopäällysteiset tabletit

Sininen, kalvopäällysteinen, pyöreä (halkaisija 7,5 mm), kaksoiskupera tabletti, jonka toiselle puolelle on kaiverrettu ”Pfizer” ja toiselle puolelle ”DCB30”.

### Vizimpro 45 mg kalvopäällysteiset tabletit

Sininen, kalvopäällysteinen, pyöreä (halkaisija 9,0 mm), kaksoiskupera tabletti, jonka toiselle puolelle on kaiverrettu ”Pfizer” ja toiselle puolelle ”DCB45”.

## 4. KLIINISET TIEDOT

### 4.1 Käyttöaiheet

Vizimpro on tarkoitettu monoterapiana paikallisesti edenneen tai metastasoituneen ei-pienisoluisen keuhkosityövän (non-small cell lung cancer, NSCLC) ensilinjan hoitoon aikuispotilaille, joiden kasvaimessa on aktivoivia epidermaalisen kasvutekijäreseptorin (EGFR) mutaatioita.

### 4.2 Annostus ja antotapa

Vizimpro-hoidon aloittavan ja hoitoa seuraavan lääkärin tulee olla perehtynyt syöpälääkkeiden käyttöön.

EGFR-mutaatiostatus on tutkittava ennen dakomitinibihoidon aloittamista (ks. kohta 4.4).

#### Annostus

Vizimpron suositeltu annostus on 45 mg suun kautta kerran vuorokaudessa, kunnes sairaus etenee tai ilmenee toksisuutta, joka ei ole hyväksyttävissä.

Potilasta on kehoitettava ottamaan annos suurin piirtein samaan aikaan joka päivä. Jos potilas oksentaa tai unohtaa ottaa annoksen, lisäannosta ei saa ottaa ja seuraava määrätty annos on otettava tavanomaiseen aikaan seuraavana päivänä.

#### *Annosmuutokset*

Yksilöllinen turvallisuus ja siedettävyyden saattavat edellyttää annoksen muuttamista. Jos Vizimpro-annoksen pienentäminen on tarpeen, se tulee tehdä taulukossa 1 kuvatulla tavalla. Taulukossa 2 on annoksen muuttamista ja tiettyjen haittavaikutusten hallintaa koskevia ohjeita (ks. kohdat 4.4 ja 4.8).

**Taulukko 1. Suositellut Vizimpron annosmuutokset haittavaikutusten vuoksi**

<b>Annostaso</b>	<b>Annos (kerran vuorokaudessa)</b>
Suosittelun aloitusannos	45 mg
Ensimmäinen annoslasku	30 mg
Toinen annoslasku	15 mg

**Taulukko 2. Vizimpron annosmuutokset ja haittavaikutusten hallinta**

<b>Haittavaikutukset</b>	<b>Annosmuutokset</b>
Interstitiaalinen keuhkosairaus (ILD/keuhkotulehdus)	<ul style="list-style-type: none"><li>• Keskeytä dakomitinibi ILD:n/keuhkotulehduksen diagnosoinnin ajaksi.</li><li>• Lopeta dakomitinibi pysyvästi, jos ILD/keuhkotulehdus varmistuu.</li></ul>
Ripuli	<ul style="list-style-type: none"><li>• Annosta ei tarvitse muuttaa vaikeusasteen 1 ripulin vuoksi. Aloita hoito ripulilääkevalmisteilla (esim. loperamidilla) heti ripulin ensi merkkien ilmetessä. Kehota potilasta nauttimaan riittävästi nestettä suun kautta ripulin aikana.</li><li>• Keskeytä dakomitinibihoito, jos vaikeusasteen 2 ripuli ei lieviy 24 tunnissa vaikeusasteelle <math>\leq 1</math> huolimatta ripulilääkevalmisteiden (esim. loperamidi) käytöstä ja riittävästä nesteytyksestä suun kautta. Kun ripuli on lievittänyt vaikeusasteelle <math>\leq 1</math>, aloita dakomitinibihoito uudestaan samalla annostasolla tai harkitse annoksen pienentämistä yhdellä annostasolla.</li><li>• Keskeytä dakomitinibihoito, jos ripuli on vaikeusastetta <math>\geq 3</math>. Hoida ripulilääkevalmisteilla (esim. loperamidilla) ja riittävällä suun kautta otettavalla nesteytyksellä tai laskimoon annettavilla nesteillä tai elektrolyyteilä tarpeen mukaan. Kun ripuli on lievittänyt</li></ul>

Haittavaikutukset	Annosmuutokset
	vaikeusasteelle $\leq 1$ , aloita dakomitinibihoito uudestaan yhtä annostasoa pienemmällä annoksella.
Ihoon liittyvät haittavaikutukset	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Annosta ei tarvitse muuttaa vaikeusasteen 1 ihottuman tai erytematoottisen ihosairauden vuoksi. Aloita hoito (esim. antibiooteilla, paikallisilla steroideilla ja ihoa pehmentävillä aineilla).</li> <li>• Annosta ei tarvitse muuttaa vaikeusasteen 1 hilseilevän ihosairauden vuoksi. Aloita hoito (esim. suun kautta otettavilla antibiooteilla ja paikallisesti käytettävillä steroideilla).</li> <li>• Annosta ei tarvitse muuttaa vaikeusasteen 2 ihottuman, erytematoottisen tai hilseilevä ihosairauden vuoksi. Aloita hoito tai anna lisähoitoa (esim. suun kautta otettavilla antibiooteilla ja paikallisesti käytettävillä steroideilla).</li> <li>• Keskeytä dakomitinibihoito, jos vaikeusasteen 2 ihottuma, erytematoottinen tai hilseilevä ihosairaus ei lieviy 72 tunnissa hoidosta huolimatta. Kun tila on lievittynyt vaikeusasteelle <math>\leq 1</math>, aloita dakomitinibihoito uudestaan samalla annostasolla tai harkitse annoksen pienentämistä yhdellä annostasolla.</li> <li>• Keskeytä dakomitinibihoito, jos ihottuma, erytematoottinen tai hilseilevä ihosairaus on vaikeusastetta <math>\geq 3</math>. Aloita hoito tai jatka sitä ja/tai anna lisähoitoa (esim. suun kautta tai laskimoon annettavilla laajakirjoisilla antibiooteilla ja paikallisesti käytettävillä steroideilla). Kun tila on lievittynyt vaikeusasteelle <math>\leq 1</math>, aloita dakomitinibihoito uudestaan yhtä annostasoa pienemmällä annoksella.</li> </ul>
Muut	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Annosta ei tarvitse muuttaa vaikeusasteen 1 tai 2 toksisuuden vuoksi.</li> <li>• Jos toksisuus on vaikeusastetta <math>\geq 3</math>, keskeytä dakomitinibihoito, kunnes oireet lievittyvät vaikeusasteelle <math>\leq 2</math>. Kun toksisuus on lievittynyt, aloita dakomitinibihoito uudestaan yhtä annostasoa pienemmällä annoksella.</li> </ul>

### Erityisryhmät

#### *Maksan vajaatoiminta*

Vizimpron aloitusannosta ei tarvitse muuttaa potilaille, joilla on lievä (Child-Pughin luokka A) tai keskivaikea (Child-Pughin luokka B) maksan vajaatoiminta. Dakomitinibia ei ole tutkittu vaikeaa maksan vajaatoiminta (Child-Pughin luokka C) sairastavilla potilailla. Hoitoa tälle potilasryhmälle ei suositella (ks. kohta 5.2).

#### *Munuaisten vajaatoiminta*

Vizimpron aloitusannosta ei tarvitse muuttaa potilaille, joilla on lievä tai keskivaikea munuaisten vajaatoiminta (kreatiniinipuhdistuma  $[CrCl] \geq 30$  ml/min). Tietoja on saatavilla vain vähän potilaista, joilla on vaikea munuaisten vajaatoiminta ( $CrCl < 30$  ml/min). Tietoja ei ole saatavilla hemodialyysia tarvitsevista potilaista. Täten annostussuosituksia kummallekaan edellä mainituista potilasryhmistä ei voida antaa (ks. kohta 5.2).

#### *Iäkkäät potilaat*

Vizimpron aloitusannosta ei tarvitse muuttaa iäkkäille ( $\geq 65$ -vuotiaille) potilaille (ks. kohta 5.2).

#### *Pediatriset potilaat*

Vizimpro-valmisteen turvallisuutta ja tehoa pediatristen potilaiden ( $< 18$  vuotta) hoidossa ei ole varmistettu. Tietoja ei ole saatavilla.

## Antotapa

Vizimpro otetaan suun kautta. Tabletit on nieltävä veden kera ja ne voidaan ottaa ruoan kanssa tai tyhjiin mahaan.

### **4.3 Vasta-aiheet**

Yliherkkyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille.

### **4.4 Varoitukset ja käyttöön liittyvät varotoimet**

#### EGFR-mutaatiostatuksen arviointi

Potilaan EGFR-mutaatiostatuksen arviointiin on tärkeää valita hyvin validoitu ja luotettava menetelmä, jotta vältetään vääriä negatiivisilta tai vääriä positiivisilta määritystuloksilta.

#### Interstitiaalinen keuhkosairaus (ILD)/keuhkotulehdus

Vizimpro-valmistetta saaneilla potilailla on raportoitu ILD:tä/keuhkotulehdusta, joka voi olla kuolemaan johtava (ks. kohta 4.8). Aiemmin ILD:n sairastaneita potilaita ei ole tutkittu.

Jos potilaalla ilmenee äkillisesti alkaneita keuhko-oireita (esim. hengenahdistus, yskä, kuume) tai tällaiset oireet pahenevat selittämättömästi, potilaalle on aina tehtävä huolellinen tutkimus ILD:n/keuhkotulehduksen poissulkemiseksi. Potilaan dakomitinibihoito on keskeytettävä tällaisten oireiden tutkimisen ajaksi. Jos ILD/keuhkotulehdus varmistuu, dakomitinibihoito tulee lopettaa pysyvästi ja asianmukainen hoito aloittaa tarpeen mukaan (ks. kohta 4.2).

#### Ripuli

Vizimpro-hoidon aikana on raportoitu hyvin yleisesti ripulia, myös vaikeaa ripulia (ks. kohta 4.8). Ripuli saattaa johtaa elimistön kuivumiseen, johon voi liittyä munuaisten vajaatoimintaa. Riittämättömästi hoidettuna munuaisten vajaatoiminta voi johtaa kuolemaan.

Ripulin proaktiivinen hoito tulee aloittaa heti ripulin ensi merkkien ilmetessä, etenkin dakomitinibihoiton kahden ensimmäisen viikon aikana. Tällaiseen hoitoon sisältyy riittävä nesteytys yhdistettynä ripulilääkitykseen. Hoitoa jatketaan, kunnes löysiä ulosteita ei enää esiinny 12 tuntiin. Ripulilääkevalmisteita (esim. loperamidia) tulee käyttää ja tarvittaessa annostus tulee suurentaa suurimpaan hyväksytyyn suositusannokseen. Dakomitinibin anto potilaalle voidaan joutua keskeyttämään ja/tai dakomitinibin annosta voidaan joutua pienentämään. Potilaan on nautittava riittävästi nestettä suun kautta, ja kuivuneelle potilaalle voidaan joutua antamaan nesteitä ja elektrolyyttejä laskimoon (ks. kohta 4.2).

#### Ihoon liittyvät haittavaikutukset

Vizimpro-hoitoa saaneilla potilailla on raportoitu ihottumaa ja erytematoottisia ja hilseileviä ihosairauksia (ks. kohta 4.8).

Ihon kuivumisen estämiseksi aloitetaan hoito kosteusvoiteilla. Jos ilmenee ihottumaa, aloitetaan hoito paikallisesti käytettävillä antibiooteilla, ihoa pehmentävillä aineilla ja paikallisesti käytettävillä steroideilla. Jos potilaalle kehittyy hilseilevä ihosairaus, aloitetaan hoito suun kautta otettavilla antibiooteilla ja paikallisesti käytettävillä steroideilla. Jos jokin näistä sairauksista pahenee vaikeusasteelle  $\geq 2$ , hoidon täydentämistä suun kautta tai laskimoon annettavilla laajakirjoisilla antibiooteilla tulee harkita. Ihottumaa ja erytematoottisia ja hilseileviä ihosairauksia voi ilmetä tai ne voivat pahentua auringolle altistuvilla ihoalueilla. Potilasta tulee neuvoa suojautumaan vaateuksella ja aurinkosuojavoiteilla ennen altistumista auringonvalolle. Dakomitinibin anto potilaalle voidaan joutua keskeyttämään ja/tai dakomitinibin annosta voidaan joutua pienentämään (ks. kohta 4.2).

## Maksatoksisuus ja transaminaasien nousu

Transaminaasien nousua (suurentunut alaniiniaminotransferaasi, suurentunut aspartaattiaminotransferaasi, suurentuneet transaminaasit) on raportoitu Vizimpro-hoidon aikana (ks. kohta 4.8). Hoidettaessa NSCLC-potilaita dakomitinibin annoksella 45 mg vuorokaudessa saatiin yksittäisiä raportteja maksatoksisuudesta (4 potilasta; 1,6 %). Dakomitinibin tutkimusohjelman aikana maksan vajaatoiminta on johtanut yhden potilaan kuolemaan. Tämän vuoksi suositellaan säännöllisiä maksan toimintakokeita. Dakomitinibin annostelu tulee keskeyttää potilailla, joille kehittyy dakomitinibin käytön aikana vaikeaa transaminaasien nousua (ks. kohta 4.2).

## Sytokromi P450 (CYP)2D6:n kautta metaboloituvat lääkevalmisteet

Vizimpro saattaa lisätä altistusta muille CYP2D6:n kautta metaboloituville lääkevalmisteille (tai vähentää altistusta aktiivisille metaboliiteille). Pääasiassa CYP2D6:n kautta metaboloituvien lääkevalmisteiden samanaikaista käyttöä tulee välttää, ellei tällaisten valmisteiden käyttöä pidetä välttämättömänä (ks. kohta 4.5).

## Muut yhteisvaikutukset

Protonipumpun estäjien (PPI) samanaikaista käyttöä dakomitinibin kanssa tulee välttää (ks. kohta 4.5).

## Laktoosi

Tämä lääkevalmiste sisältää laktoosia. Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen galaktoosi-intoleranssi, täydellinen laktaasinpuutos tai glukoosi-galaktoosi-imeytymishäiriö, ei pidä käyttää tätä lääkettä.

## Natrium

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli se on käytännössä natriumiton.

## **4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

### Dakomitinibin ja mahalaukun pH:ta suurentavien aineiden samanaikainen anto

Dakomitinibin vesiliukoisuus riippuu pH:sta siten, että matala (hapan) pH lisää liukoisuutta. Tiedot 24:llä terveellä vapaaehtoisella tehdystä tutkimuksesta osoittivat, että dakomitinibin 45 mg:n kerta-annoksen samanaikainen anto PPI-lääke rabepratsolin (annostuksella 40 mg kerran vuorokaudessa 7 päivän ajan) kanssa pienensi dakomitinibin  $C_{max}$ -arvoa noin 51 %,  $AUC_{0-96h}$ -arvoa (pitoisuus-aikakuvaajan alle jäävä pinta-ala 0:sta 96 tuntiin) noin 39 % ja  $AUC_{inf}$ -arvoa ( $AUC_{0:sta}$  äärettömyyteen;  $n = 14$ ) noin 29 % verrattuna yksinään annettuun dakomitinibin 45 mg:n kerta-annokseen. Dakomitinibihoidon aikana on vältettävä PPI-lääkkeitä (ks. kohta 4.4).

Perustuen 8 potilasta koskeviin havaintoihin tutkimuksesta A7471001 paikallisesti vaikuttavan antasidin annolla ei ollut ilmeistä vaikutusta dakomitinibin  $C_{max}$ - ja  $AUC_{inf}$ -arvoihin. Yhdistettyjen potilastietojen perusteella histamiini-2 ( $H_2$ )-reseptorin salpaajilla ei ollut ilmeistä vaikutusta dakomitinibin vakaan tilan minimipitoisuuteen (geometrisen keskiarvon suhdeluku 86 %; 90 %:n luottamusväli: 73–101). Paikallisesti vaikuttavia haponestolääkkeitä ja  $H_2$ -reseptorin salpaajia voidaan tarvittaessa käyttää. Dakomitinibi tulee ottaa 2 tuntia ennen  $H_2$ -reseptorin salpaajan ottamista tai vähintään 10 tuntia sen ottamisen jälkeen.

### Dakomitinibin ja CYP2D6-substraattien samanaikainen anto

Suun kautta otetun dakomitinibin 45 mg:n kerta-annoksen samanaikainen anto dekstrometorfaanin kanssa suurensi dekstrometorfaanin (CYP2D6-mallisubstraatti) keskimääräistä altistusta verrattuna yksinään annettuun dekstrometorfaaniin ( $AUC_{last}$ -arvo suureni 855 % ja  $C_{max}$ -arvo 874 %). Nämä

tulokset viittaavat siihen, että dakomitinibi saattaa suurentaa altistusta muille pääasiassa CYP2D6:n kautta metaboloituville lääkevalmisteille (tai vähentää altistusta aktiivisille metaboliiteille). Pääasiassa CYP2D6:n kautta metaboloituvien lääkevalmisteiden samanaikaista käyttöä tulee välttää (ks. kohta 4.4). Jos tällaisten lääkevalmisteiden käyttöä pidetään välttämättömänä, valmisteyhteenvetojen annossuosituksia niiden samanaikaisesta käytöstä voimakkaiden CYP2D6:n estäjien kanssa tulee noudattaa.

#### Dakomitinibin vaikutus lääkeaineiden kuljettajaproteiineihin

*In vitro* -tietojen perusteella dakomitinibi saattaa kliinisesti merkittävänä pitoisuuksina estää P-glykoproteiinin (P-gp:n) (ruoansulatuskanavassa), rintasyövän resistenssiproteiinin (BCRP:n) (systemisesti ja ruoansulatuskanavassa) ja orgaanisten kationien kuljettajaproteiini 1:n (OCT1:n) aktiivisuutta (ks. kohta 5.2).

### **4.6 Hedelmällisyys, raskaus ja imetys**

#### Naiset, jotka voivat tulla raskaaksi/Raskaudenehkäisy

Naisia, jotka voivat tulla raskaaksi, on neuvottava välttämään raskaaksi tuloa Vizimpro-hoidon aikana. Tätä lääkevalmistetta saavien naisten, jotka voivat tulla raskaaksi, on käytettävä riittäviä ehkäisymenetelmiä hoidon aikana ja vähintään 17 päivän ajan (5 puoliintumisaikaa) hoidon päätyttyä.

#### Raskaus

Ei ole olemassa tietoja dakomitinibin käytöstä raskaana oleville naisille. Eläimille tehdyissä tutkimuksissa on osoitettu vähäisiä vaikutuksia lisääntymistoksisuuteen (rotilla ja kaneilla emojen tavanomaista pienempi painonnousu ja ravinnonkulutus sekä rotilla sikiöpainon pieneneminen ja luutumattomien jalkapöytäluiden suurempi esiintyvyys) (ks. kohta 5.3). Dakomitinibin vaikutusmekanismin perusteella sen käyttö raskaana olevalle naiselle voi aiheuttaa haittaa sikiölle. Dakomitinibia ei pidä käyttää raskauden aikana. Dakomitinibia raskauden aikana käyttäville tai dakomitinibihoidon aikana raskaaksi tuleville naispotilaille on kerrottava sikiölle mahdollisesti aiheutuvasta riskistä.

#### Imetys

Ei tiedetä, erittyvätkö dakomitinibi ja sen metaboliitit ihmisen rintamaitoon. Koska monet lääkevalmisteet erittyvät ihmisen rintamaitoon ja koska dakomitinibialtistus voi aiheuttaa rintaruokituille imeväisille vakavia haittavaikutuksia, äitejä on neuvottava välttämään rintaruokintaa tämän lääkevalmisteen käytön aikana.

#### Hedelmällisyys

Dakomitinibilla ei ole tehty hedelmällisyyttä koskevia tutkimuksia. Prekliinisissä turvallisuustutkimuksissa rotilla osoitettiin kohdunkaulan ja emättimen epiteelin korjaantuvaa surkastumista (ks. kohta 5.3).

### **4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn**

Vizimpro-valmisteella on vähäinen vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn. Jos potilaalla ilmenee dakomitinibihoidon aikana väsymystä tai silmään kohdistuvia haittavaikutuksia, varovaisuutta on noudatettava autoa ajettaessa ja koneita käytettäessä.

### **4.8 Haittavaikutukset**

#### Turvallisuusprofiilin yhteenveto

Vizimpro-hoidon mediaanikesto tutkimusten yhdistetyssä aineistossa oli 66,7 viikkoa.

Yleisimmät (> 20 %) haittavaikutukset dakomitinibihoitoa saaneilla potilailla olivat ripuli (88,6 %), ihottuma (79,2 %), suutulehdus (71,8 %), kynsimuutokset (65,5 %), ihon kuivuminen (33,3 %), ruokahalun väheneminen (31,8 %), silmän sidekalvotulehdus (24,7 %), painon lasku (24,3 %), hiustenlähtö (23,1 %), kutina (22,4 %), transaminaasien nousu (22,0 %) ja pahoinvointi (20,4 %).

Vakavia haittavaikutuksia raportoitiin 6,7 %:lla dakomitinibilla hoidetuista potilaista. Dakomitinibia saaneilla potilailla useimmin ( $\geq 1$  %) ilmoitetut vakavat haittavaikutukset olivat ripuli (2,0 %), interstitiaalinen keuhkosairaus (1,2 %), ihottuma (1,2 %) ja ruokahalun väheneminen (1,2 %).

Annoksen pienentämiseen johtaneita haittavaikutuksia ilmoitettiin 52,2 %:lla dakomitinibilla hoidetuista potilaista. Dakomitinibihoitoa saaneilla potilailla useimmin (> 5 %) raportoidut syyt annoksen pienentämiseen jonkin haittavaikutuksen vuoksi olivat ihottuma (32,2 %), kynsimuutokset (16,5 %) ja ripuli (7,5 %).

Pysyvään hoidon lopettamiseen johtaneita haittavaikutuksia ilmoitettiin 6,7 %:lla dakomitinibilla hoidetuista potilaista. Dakomitinibihoitoa saaneilla potilailla yleisimmät (> 0,5 %) syyt hoidon pysyvään lopettamiseen haittavaikutuksen vuoksi olivat ihottuma (2,4 %), interstitiaalinen keuhkosairaus (2,0 %) ja ripuli (0,8 %).

### Haittavaikutustaulukko

Taulukossa 3 on esitetty Vizimpron haittavaikutuksia. Haittavaikutukset on lueteltu elinjärjestelmäluokkien mukaan. Lääkkeen aiheuttamat haittavaikutukset on esitetty kussakin elinjärjestelmäluokassa esiintymistiheyksittäin yleisimmistä reaktioista alkaen seuraavan luokituksen mukaan: 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). Haittavaikutukset on esitetty kussakin yleisyysluokassa haittavaikutuksen vakavuuden mukaan alenevassa järjestyksessä.

**Taulukko 3. Dakomitinibin kliinisissä tutkimuksissa raportoidut haittavaikutukset (n = 255)**

Elinjärjestelmäluokka	Hyvin yleinen	Yleinen
Aineenvaihdunta ja ravitsemus	Ruokahalun väheneminen Hypokalemia <sup>a</sup>	Elimistön kuivuminen
Hermosto		Makuhäiriö
Silmät	Silmän sidekalvotulehdus <sup>b</sup>	Sarveiskalvotulehdus
Hengityselimet, rintakehä ja välikarsina		Interstitiaalinen keuhkosairaus <sup>*c</sup>
Ruoansulatuselimistö	Ripuli* Suutulehdus <sup>d</sup> Oksentelu Pahoinvointi	
Iho ja ihonalainen kudus	Ihottuma <sup>e</sup> Käsi-jalkaoireyhtymä Ihon halkeilu Ihon kuivuminen <sup>f</sup> Kutina <sup>g</sup> Kynsimuutokset <sup>h</sup> Hiustenlähtö	Ihon hilseily <sup>i</sup> Hypertrikoosi
Yleisoireet ja antopaikassa todettavat haitat	Väsymys Voimattomuus	
Tutkimukset	Transaminaasien nousu <sup>j</sup> Painon lasku	

Tiedot ovat peräisin eri klinisiin tutkimuksiin osallistuneista 255 potilaasta, jotka saivat Vizimpro-



valmistetta aloitusannoksella 45 mg kerran vuorokaudessa ensilinjassa NSCLC:n hoitoon. Potilaiden kasvaimissa oli aktivoivia EGFR-mutaatioita.

\* Kuolemaan johtaneita tapahtumia ilmoitettiin.

<sup>a</sup> Hypokalemia kattaa seuraavat suositellut termit: Veren kaliumpitoisuuden pieneneminen, hypokalemia.

<sup>b</sup> Silmän sidekalvotulehdus kattaa seuraavat suositellut termit: Luomitulehdus, silmän sidekalvotulehdus, silmien kuivuminen, ei-infektiivinen silmän sidekalvotulehdus.

<sup>c</sup> Interstitiaalinen keuhkosairaus kattaa seuraavat suositellut termit: Interstitiaalinen keuhkosairaus, keuhkotulehdus.

<sup>d</sup> Suutulehdus kattaa seuraavat suositellut termit: Aftainen haavauma, huulitulehdus, suun kuivuminen, limakalvotulehdus, suun haavautuminen, suukipu, suunielun kipu, suutulehdus.

<sup>e</sup> Ihottuma (josta käytetään myös nimityksiä ihottuma ja erytematoottiset ihosairaudet) kattaa seuraavat suositellut termit: Akne, aknetyyppinen ihotulehdus, eryteema, erythema multiforme, ihottuma, erytematoottinen ihottuma, yleistynyt ihottuma, makulaarinen ihottuma, makulopapulaarinen ihottuma, papulaarinen ihottuma.

<sup>f</sup> Ihon kuivuminen kattaa seuraavat suositellut termit: Ihon kuivuminen, kseroosi.

<sup>g</sup> Kutina kattaa seuraavat suositellut termit: Kutina, kutiava ihottuma.

<sup>h</sup> Kynsihäiriö kattaa seuraavat suositellut termit: Sisäänkasvanut kynsi, kynsipedin verenvuoto, kynsipedin tulehdus, kynnen värjäytymä, kynsihäiriö, kynsi-infektio, kynteen kohdistuva toksisuus, kynsien katkeilu, kynnen irtoaminen, kaikkien kynsien irtoaminen, kynsivallitulehdus.

<sup>i</sup> Ihon hilseily (josta käytetään myös nimitystä hilseilevät ihotulehdukset) kattaa seuraavat suositellut termit: Hilseilevä ihottuma, ihon hilseily.

<sup>j</sup> Transaminaasien nousu kattaa seuraavat suositellut termit: suurentunut alaniiniaminotransferaasi, suurentunut aspartaattiamiinotransferaasi, suurentuneet transaminaasit.

### Valikoitujen haittavaikutusten kuvaus

Taulukossa 4 on esitetty yhteenveto hyvin yleisistä haittavaikutuksista, joita esiintyi vähintään 10 %:lla potilaista ARCHER 1050 -tutkimuksessa USA:n kansallisen syöpäinstituutin yleisten haittavaikutusten luokituksen (National Cancer Institute-Common Toxicity Criteria, NCI-CTC) mukaisesti.

**Taulukko 4. Hyvin yleiset haittavaikutukset vaiheen 3 ARCHER 1050 -tutkimuksessa (n = 451)**

Haittavaikutukset <sup>a</sup>	Dakomitinibi (n = 227)			Gefitinibi (n = 224)		
	Kaikki vaikeus- asteet %	Vaikeus- aste 3 %	Vaikeus- aste 4 %	Kaikki vaikeus- asteet %	Vaikeus- aste 3 %	Vaikeus- aste 4 %
<i>Aineenvaihdunta ja ravitsemus</i>						
Ruokahalun heikkeneminen	30,8	3,1	0,0	25,0	0,4	0,0
Hypokalemia <sup>b</sup>	10,1	4,0	0,9	5,8	1,8	0,0
<i>Silmät</i>						
Silmän sidekalvotulehdus <sup>c</sup>	23,3	0,0	0,0	8,9	0,0	0,0
<i>Ruoansulatuselimistö</i>						
Ripuli <sup>d</sup>	87,2	8,4	0,0	55,8	0,9	0,0
Suutulehdus <sup>e</sup>	69,6	4,4	0,4	33,5	0,4	0,0
Pahoinvointi	18,9	1,3	0,0	21,9	0,4	0,0
<i>Iho ja ihonalainen kudus</i>						
Ihottuma <sup>f</sup>	77,1	24,2	0,0	57,6	0,9	0,0
Käsi-jalkaoireyhtymä	14,5	0,9	0,0	3,1	0,0	0,0
Ihon kuivuminen <sup>g</sup>	29,5	1,8	0,0	18,8	0,4	0,0
Kutina <sup>h</sup>	20,3	0,9	0,0	14,3	1,3	0,0
Kynsihäiriö <sup>i</sup>	65,6	7,9	0,0	21,4	1,3	0,0
Hiustenlähtö	23,3	0,4	0,0	12,5	0,0	0,0

Haittavaikutukset <sup>a</sup>	Dakomitinibi (n = 227)			Gefitinibi (n = 224)		
	Kaikki vaikeus- asteet %	Vaikeus- aste 3 %	Vaikeus- aste 4 %	Kaikki vaikeus- asteet %	Vaikeus- aste 3 %	Vaikeus- aste 4 %
<i>Yleisoiireet ja antopaikassa todettavat haitat</i>						
Voimattomuus	12,8	2,2	0,0	12,5	1,3	0,0
<i>Tutkimukset</i>						
Transaminaasien nousu <sup>j</sup>	23,8	0,9	0,0	40,2	9,8	0,0
Painon lasku	25,6	2,2	0,0	16,5	0,4	0,0

<sup>a</sup> Mukana ovat vain haittavaikutukset, joiden ilmaantuvuus dakomitinibiryhmässä oli  $\geq 10$  %.

<sup>b</sup> Hypokalemia kattaa seuraavat suositellut termit: Veren kaliumpitoisuuden pieneneminen, hypokalemia.

<sup>c</sup> Silmän sidekalvotulehdus kattaa seuraavat suositellut termit: Luomitulehdus, silmän sidekalvotulehdus, silmien kuivuminen, ei-infektiivinen silmän sidekalvotulehdus.

<sup>d</sup> Dakomitinibiryhmässä ilmoitettiin 1 kuolemaan johtanut tapahtuma.

<sup>e</sup> Suutulehdus kattaa seuraavat suositellut termit: Aftainen haavauma, huulitulehdus, suun kuivuminen, limakalvotulehdus, suun haavautuminen, suukipu, suunielun kipu, suutulehdus.

<sup>f</sup> Ihottuma kattaa seuraavat suositellut termit: Akne, aknetyyppinen ihotulehdus, eryteema, ihottuma, erytematoottinen ihottuma, yleistynyt ihottuma, makulaarinen ihottuma, makulopapulaarinen ihottuma, papulaarinen ihottuma.

<sup>g</sup> Ihon kuivuminen kattaa seuraavat suositellut termit: Ihon kuivuminen, kseroosi.

<sup>h</sup> Kutina kattaa seuraavat suositellut termit: Kutina, kutiava ihottuma.

<sup>i</sup> Kynsihäiriö kattaa seuraavat suositellut termit: Sisäänkasvanut kynsi, kynnen värjäytymä, kynsihäiriö, kynsi-infektio, kynteen kohdistuva toksisuus, kynsien katkeilu, kynnen irtoaminen, kaikkien kynsien irtoaminen, kynsivallitulehdus.

<sup>j</sup> Transaminaasien nousu kattaa seuraavat suositellut termit: suurentunut alaniiniaminotransferaasi, suurentunut aspartaattiaminotransferaasi, suurentuneet transaminaasit.

#### *Interstitiaalinen keuhkosairaus (ILD)/keuhkotulehdus*

ILD:tä/keuhkotulehdusta ilmoitettiin haittavaikutuksina 2,7 %:lla Vizimpro-valmistetta saaneista potilaista ja vaikeusasteen  $\geq 3$  ILD:tä/keuhkotulehdusta 0,8 %:lla, mukaan lukien kuolemaan johtanut tapahtuma (0,4 %) (ks. kohta 4.4).

Dakomitinibihoitoa saaneilla potilailla mediaaniaika minkä tahansa vaikeusasteen ILD:n/keuhkotulehduksen ensimmäiseen episodiin ja vaikeimpaan episodiin oli 16 viikkoa. Minkä tahansa vaikeusasteen ILD:n/keuhkotulehduksen mediaanikesto oli 13 viikkoa ja vaikeusasteen  $\geq 3$  ILD:n/keuhkotulehduksen 1,5 viikkoa (ks. kohta 4.4).

#### *Ripuli*

Ripuli oli useimmin ilmoitettu haittavaikutus (88,6 %) Vizimpro-hoitoa saaneilla potilailla. Vaikeusasteen  $\geq 3$  ripulia ilmoitettiin haittavaikutuksena 9,4 %:lla potilaista. Kliinisessä tutkimuksessa ilmeni yksi kuolemaan johtanut tapaus (0,4 %) (ks. kohta 4.4).

Dakomitinibihoitoa saaneilla potilailla mediaaniaika minkä tahansa vaikeusasteen ripulin ensimmäiseen episodiin oli 1 viikko ja vaikeimpaan episodiin 2 viikkoa. Minkä tahansa vaikeusasteen ripulin mediaanikesto oli 20 viikkoa ja vaikeusasteen  $\geq 3$  ripulin 1 viikko (ks. kohta 4.4).

#### *Ihoon liittyvät haittavaikutukset*

Vizimpro-hoitoa saaneilla potilailla raportoitiin haittavaikutuksina ihottumaa (79,2 %) ja erytematoottisia ja hilseileviä ihosairauksia (5,5 %). Ihoon liittyvien haittavaikutusten vaikeusaste oli 1–3. Ihottuma ja erytematoottiset ihosairaudet olivat useimmin raportoidut vaikeusasteen 3 haittavaikutukset (25,5 %). Vaikeusasteen 3 hilseileviä ihosairauksia raportoitiin 0,8 %:lla potilaista (ks. kohta 4.4).

Dakomitinibihoitoa saaneilla potilailla mediaaniaika minkä tahansa vaikeusasteen ihottuman ja erytematoottisen ihosairauden ensimmäiseen episodiin oli noin 2 viikkoa ja vaikeimpaan episodiin

7 viikkoa. Minkä tahansa vaikeusasteen ihottuman ja erytematoottisen ihosairauden keston mediaani oli 53 viikkoa ja vaikeusasteen  $\geq 3$  ihottuman ja erytematoottisen ihosairauden 2 viikkoa. Mediaaniaika minkä tahansa vaikeusasteen hilseilevän ihosairauden sekä ensimmäiseen että vaikeimpaan episodiin oli 6 viikkoa. Minkä tahansa vaikeusasteen hilseilevän ihosairauden mediaanikesto oli 10 viikkoa ja vaikeusasteen  $\geq 3$  hilseilevän ihosairauden noin 2 viikkoa.

#### *Transaminaasien nousu*

Vaikeusasteen 1–3 transaminaasien nousua (suurentunut alaniiniaminotransferaasi, suurentunut aspartaattiaminotransferaasi, suurentuneet transaminaasit) on raportoitu 22,0 %:lla Vizimpro-hoitoa saaneista potilaista. Suurimmalla osalla nämä olivat vaikeusastetta 1 (18,4 %) (ks. kohta 4.4).

Dakomitinibihoitoa saaneilla potilailla mediaaniaika minkä tahansa vaikeusasteen transaminaasien nousun ensimmäiseen episodiin oli noin 12 viikkoa ja vaikeimpaan episodiin 12 viikkoa. Minkä tahansa vaikeusasteen transaminaasien nousun mediaanikesto oli 11 viikkoa ja vaikeusasteen  $\geq 3$  transaminaasien nousun 1 viikko.

#### Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteiden epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisteiden hyöty–haitta-tasapainon jatkuvan arvioinnin. Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista [liitteessä V](#) luetellun kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta.

## **4.9 Yliannostus**

Haittavaikutukset, joita havaittiin 45 mg kerran vuorokaudessa ylittävillä annoksilla, liittyivät pääasiassa maha-suolikanavaan, ihoon tai koko elimistöön (esim. väsymys, sairaudentunne ja painon lasku).

Dakomitinibille ei tunneta vastaläkettä. Dakomitinibin yliannostusta tulee hoitaa oireenmukaisesti ja yleisiä elintoimintoja tukevilla toimenpiteillä.

## **5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET**

### **5.1 Farmakodynamiikka**

Farmakoterapeuttinen ryhmä: Muut syöpälääkkeet, proteiinikinaasin estäjät, ATC-koodi: L01XE47

#### Vaikutusmekanismi

Dakomitinibi estää useita ihmisen epidermaalisia kasvutekijäreseptoreita (HER) (EGFR/HER1, HER2 ja HER4), ja sen vaikutus kohdistuu mutatoituneeseen EGFR:ään, jossa on deleetioita eksonissa 19 tai L858R-substituutio eksonissa 21. Dakomitinibi sitoutuu selektiivisesti ja pysyvästi HER-reseptoriperheen kohteisiin ja tuottaa näin pitkäkestoisen estovaikutuksen.

#### Kliininen teho

*Vizimpro ensilinjan hoitona NSCLC-potilailla, joilla on aktivoivia EGFR-mutaatioita (ARCHER 1050 -tutkimus)*

Vizimpron tehoa ja turvallisuutta tutkittiin vaiheen 3 tutkimuksessa (ARCHER 1050) potilailla, joilla oli parantavaan leikkaukseen tai sädehoitoon soveltumaton paikallisesti edennyt tai metastasoitunut NSCLC, johon liittyi aktivoivia EGFR-mutaatioita. Tutkimuksen tarkoituksena oli osoittaa dakomitinibin paremmuus gefitinibiin verrattuna. Yhteensä 452 potilasta satunnaistettiin suhteessa 1:1 saamaan joko dakomitinibia tai gefitinibia monikansallisessa, satunnaistetussa, avoimessa vaiheen 3 monikeskustutkimuksessa.

Hoitoa annettiin suun kautta keskeytyksettä päivittäin, kunnes jokin seuraavista ilmeni ensimmäisen kerran: sairaus eteni, potilaalle aloitettiin uusi syöpähoito, potilaalla ilmeni toksisuutta, joka ei ollut siedettävissä, potilas perui suostumuksensa, potilas kuoli tai tutkija lopetti hoidon tutkimussuunnitelman vaatimusten perusteella. Satunnaistamisessa käytetyt ositustekijät olivat etnisyys (japanilaiset vs. mannerkiinalaiset vs. muut itäaasialaiset vs. muut kuin itäaasialaiset potilaan ilmoituksen mukaan) ja EGFR-mutaatiostatus (deleetio eksonissa 19 vs. L858R-mutaatio eksonissa 21). EGFR-mutaatiostatus määritettiin vakioidulla ja kaupallisesti saatavilla olevalla testillä.

Tutkimuksen ensisijainen päätetapahtuma oli taudin etenemisestä vapaa elinaika (progression-free survival, PFS), jonka määritti keskitetysti sokkoutettu riippumaton radiologiryhmä (Independent Radiology Central, IRC). Tärkeimmät toissijaiset päätetapahtumat olivat objektiivisen vasteen saaneiden osuus (objective response rate, ORR), vasteen kesto (duration of response, DoR) ja kokonaiselinaika (overall survival, OS).

Koko potilasjoukon demografisten tietojen mukaan naisten osuus oli 60 %, tutkimukseen ottohetkellä iän mediaani oli 62 vuotta ja 10,8 % potilaista oli  $\geq 75$ -vuotiaita. ECOG (Eastern Cooperative Oncology Group) -suorituskykyluokka (performance status, PS) oli lähtötilanteessa 30 %:lla 0 ja 70 %:lla 1; 59 %:lla oli deleetio eksonissa 19 ja 41 %:lla oli L858R-mutaatio eksonissa 21. Etniseltä taustaltaan potilaista 23 % oli valkoihoisia, 77 % aasialaisia ja  $< 1$  % mustaihoisia. Tutkimukseen ei otettu mukaan potilaita, joilla oli etäpesäkkeitä aivoissa tai leptomeningeaalinen sairaus tai ECOG PS  $\geq 2$ .

IRC:n arvion mukaan PFS piteni tilastollisesti merkitsevästi dakomitinibihoitoon satunnaistetuilla potilailla verrattuna gefitinibihoitoon satunnaistettuihin potilaisiin; ks. taulukko 5 ja kuva 1. Lähtötilanteen ominaisuuksiin perustuvat PFS:n (IRC:n arvioimana) alaryhmäanalyysit olivat yhdenmukaisia PFS:n primaarisen analyysin kanssa. Erityisesti PFS:n (IRC:n arvioimana) riskiteheyksien suhde (HR) oli aasialaisilla potilailla 0,509 (95 %:n luottamusväli: 0,391–0,662) ja muilla kuin aasialaisilla potilailla 0,889 (95 %:n luottamusväli: 0,568–1,391). Aasialaisilla potilailla PFS:n mediaani oli 16,5 kuukautta dakomitinibiryhmässä ja 9,3 kuukautta gefitinibiryhmässä. Muilla kuin aasialaisilla potilailla PFS:n mediaani oli 9,3 kuukautta dakomitinibiryhmässä ja 9,2 kuukautta gefitinibiryhmässä.

Lopullisessa analyysissä (tiedonkeruu katkaistiin 17.2.2017; tapahtumia 48,7 %) OS-tulosten HR oli 0,760 (95 %:n luottamusväli: 0,582–0,993) ja OS:n mediaani pidentyi 7,3 kuukaudella (dakomitinibiryhmässä OS:n mediaani oli 34,1 kuukautta [95 % luottamusväli: 29,5–37,7] ja gefitinibiryhmässä 26,8 kuukautta [95 % luottamusväli: 23,7–32,1]). Kuitenkin testauksen hierarkisen lähestymistavan mukaisesti analyysi päätettiin ORR:n testaamiseen, koska tilastollista merkitsevyyttä ei saavutettu. Tämän vuoksi OS:n pitenemisen tilastollista merkitsevyyttä ei voitu muodollisesti arvioida.

**Taulukko 5. ARCHER 1050 -tutkimuksen tehoa koskevat tulokset aiemmin hoitamattomasta NSCLC:ää sairastavista potilaista, joiden kasvaimissa oli aktiivisia EGFR-mutaatioita – hoitoaikeen mukainen (intent-to-treat, ITT) populaatio\***

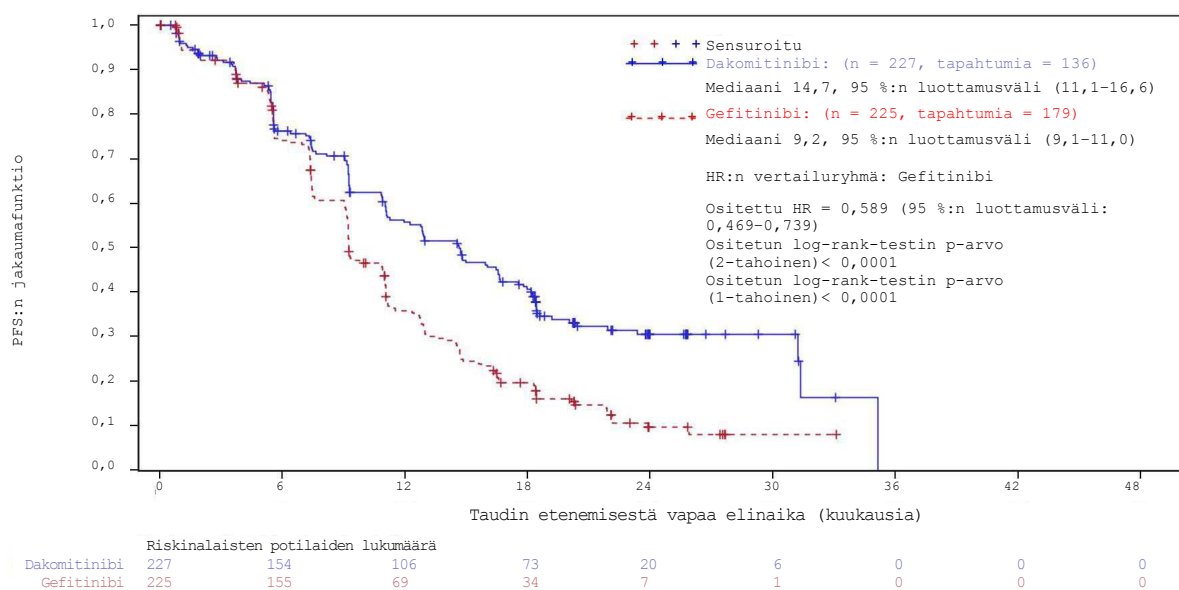
	<b>Dakomitinibi n = 227</b>	<b>Gefitinibi n = 225</b>
Taudin etenemisestä vapaa elinaika (IRC:n arvioimana)		
Potilaat, joilla tapahtuma, n (%)	136 (59,9 %)	179 (79,6 %)
PFS:n mediaani kuukausina (95 %:n luottamusväli)	14,7 (11,1–16,6)	9,2 (9,1–11,0)
HR (95 %:n luottamusväli) <sup>a</sup>	0,589 (0,469–0,739)	
2-tahoinen p-arvo <sup>b</sup>	< 0,0001	
Objektiivisen vasteen saaneiden osuus (IRC:n arvioimana)		
Objektiivisen vasteen saaneiden osuus, % (95 %:n luottamusväli)	74,9 % (68,7–80,4)	71,6 % (65,2–77,4)
2-tahoinen p-arvo <sup>c</sup>	0,3883	
Vasteen kesto hoitoon vastanneilla (IRC:n arvioimana)		
Hoitoon vastanneiden lukumäärä IRC:n arvioimana, n (%)	170 (74,9)	161 (71,6)
Vasteen keston (DoR:n) mediaani kuukausina (95 %:n luottamusväli)	14,8 (12,0–17,4)	8,3 (7,4–9,2)
HR (95 %:n luottamusväli) <sup>a</sup>	0,403 (0,307–0,529)	
2-tahoinen p-arvo <sup>b</sup>	< 0,0001	

\* Tiedot perustuvat tiedonkeruun katkaisuaikakohtaan 29. heinäkuuta 2016.

Lyhenteet: EGFR (epidermal growth factor receptor) = epidermaalinen kasvutekijäreseptori, HR (hazard ratio) = riskitiheyksien suhde, IRC (independent radiologic central) = riippumaton keskitetty radiologinen arviointi, ITT (Intent-to-treat) = hoitoaikeen mukainen, IWRS (interactive web response system) = interaktiivinen internetpohjainen vastausjärjestelmä, n = lukumäärä, NSCLC (non-small cell lung cancer) = ei-pienisoluisen keuhkosyöpä, PFS (progression-free survival) = taudin etenemisestä vapaa elinaika, DoR (Duration of Response) = vasteen kesto.

- Ositetusta Coxin regressiomallista. IWRS-satunnaistamisessa käytetyt ositustekijät olivat etnisyyss (japanilaiset vs. mannerkiinalaiset vs. muut itäaasialaiset vs. muut kuin itäaasialaiset) ja EGFR-mutaatiostatus (deleetio eksonissa 19 vs. L858R-mutaatio eksonissa 21).
- Perustuu ositettuun log-rank-testiin. IWRS-satunnaistamisessa käytetyt ositustekijät olivat etnisyyss (japanilaiset vs. mannerkiinalaiset vs. muut itäaasialaiset vs. muut kuin itäaasialaiset) ja EGFR-mutaatiostatus (deleetio eksonissa 19 vs. L858R-mutaatio eksonissa 21).
- Perustuu ositettuun Cochran-Mantel-Haenszelin testiin. IWRS-satunnaistamisessa käytetyt ositustekijät olivat etnisyyss (japanilaiset vs. mannerkiinalaiset vs. muut itäaasialaiset vs. muut kuin itäaasialaiset) ja EGFR-mutaatiostatus (deleetio eksonissa 19 vs. L858R-mutaatio eksonissa 21).

**Kuva 1. ARCHER 1050: Kaplan-Meierin PFS-kuvaaja IRC:n arviointiin perustuen – hoitoaikeen mukainen (intent-to-treat, ITT) populaatio**



*Lyhenteet: HR (hazard ratio) = riskitiheyksien suhde, IRC (independent radiologic central) = riippumaton keskitetty radiologinen arviointi, ITT (Intent-To-Treat) = hoitoaikeen mukainen, n = lukumäärä, PFS (progression-free survival) = taudin etenemisestä vapaa elinaika.*

## Pediatriset potilaat

Euroopan lääkevirasto on myöntänyt lykkäyksen velvoitteelle toimittaa tutkimustulokset dakomitinibin käytöstä yhden tai useamman pediatrisen potilasryhmän NSCLC:n hoidossa (ks. kohta 4.2 ohjeet käytöstä pediatristen potilaiden hoidossa).

## 5.2 Farmakokinetiikka

### Imeytyminen

Dakomitinibitabletin 45 mg:n kerta-annoksen ottamisen jälkeen suun kautta otetun dakomitinibin biologinen hyötyosuus on keskimäärin 80 % (vaihteluväli: 65–100 %) laskimonsisäiseen antoon verrattuna.  $C_{max}$  saavutetaan 5–6 tunnin kuluttua suun kautta annostelusta. Kun dakomitinibia annettiin 45 mg päivittäin, vakaa tila saavutettiin 14 päivässä. Ruoka ei muuta biologista hyötyosuutta kliinisesti merkittävässä määrin. Dakomitinibi on solukalvon kuljettajaproteiinien P-gp:n ja BCRP:n substraatti. Koska biologinen hyötyosuus suun kautta annostelussa on 80 %, näillä solukalvon kuljettajaproteiineilla ei todennäköisesti ole vaikutusta dakomitinibin imeytymiseen.

### Jakautuminen

Dakomitinibi jakautuu laajasti koko elimistöön ja sen keskimääräinen vakaan tilan jakautumistilavuus on 27 l/kg (70 kg painavalla potilaalla) [variaatiokerroin (CV %) 18 %] laskimoon annon jälkeen. Dakomitinibi sitoutuu plasmassa albumiiniin ja hapan alfa-1-glykoproteiiniin, ja sitoutumaton fraktio on noin 2 % terveillä vapaaehtoisilla tutkittavilla *in vitro* ja *ex vivo*.

### Biotransformaatio

Dakomitinibin pääasialliset metaboliareitit ihmisessä ovat oksidaatio ja glutationikonjugaatio. Suun kautta annetun [ $^{14}C$ ]-dakomitinibin 45 mg:n kerta-annoksen jälkeen yleisin metaboliitti verenkierrossa oli O-desmetyylidakomitinibi. Tämä metaboliitti osoitti *in vitro* farmakologista aktiivisuutta, joka vastasi dakomitinibin biokemiallisissa *in vitro* -määrityksissä osoittamaa aktiivisuutta. Ulosteissa pääasialliset lääkeaineeseen liittyvät komponentit olivat dakomitinibi, O-desmetyylidakomitinibi,

dakomitinibin kysteiniikonjugaatti ja dakomitinibin mono-oksygenoitu metaboliitti. *In vitro* -tutkimusten mukaan CYP2D6 oli pääasiallinen O-desmetyylidakomitinibin muodostamiseen osallistuvista CYP-isotsyymeistä, kun taas CYP3A4 osallistui muiden vähäisempien hapettuneiden metaboliittien muodostamiseen. O-desmetyylidakomitinibi vastasi 16 % ihmisen plasman radioaktiivisuudesta ja se muodostui pääasiassa CYP2D6:n ja vähäisemmässä määrin CYP2C9:n välityksellä. CYP2D6:n esto vähensi altistusta metaboliiteille noin 90 % ja suurensi altistusta dakomitinibilille noin 37 %.

#### Muut tiedot lääkkeiden välisistä yhteisvaikutuksista

##### *Dakomitinibin ja O-desmetyylidakomitinibin vaikutus CYP-entsyymeihin*

Dakomitinibi ja sen metaboliitti O-desmetyylidakomitinibi eivät kliinisesti merkittävinä pitoisuuksina juurikaan estä *in vitro* seuraavien CYP-entsyymien aktiivisuutta: CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 ja CYP3A4/5. Dakomitinibi ei kliinisesti merkittävinä pitoisuuksina juurikaan indusoi *in vitro* seuraavia CYP-entsyymejä: CYP1A2, CYP2B6 ja CYP3A4.

##### *Dakomitinibin vaikutus lääkeaineiden kuljettajaproteiineihin*

Dakomitinibi ei kliinisesti merkittävinä pitoisuuksina juurikaan estä *in vitro* seuraavien lääkeaineiden kuljettajaproteiinien aktiivisuutta: P-gp (systemisesti), orgaanisten anionien kuljettajaproteiinit OAT1 ja OAT3, OCT2, orgaanisten anionien kuljettajapolypeptidit OATP1B1 ja OATP1B3. Dakomitinibi saattaa kuitenkin kliinisesti merkittävinä pitoisuuksina estää seuraavien aktiivisuutta: P-gp (maha-suolikanavassa), BCRP (systemisesti ja maha-suolikanavassa) ja OCT1.

##### *Dakomitinibin vaikutus UGT-entsyymeihin*

Dakomitinibi ei juurikaan estä *in vitro* seuraavia uridiini-difosfaattiglukuronosyylitransferaaseja (UGT): UGT1A4, UGT1A6, UGT1A9, UGT2B7 ja UGT2B15.

#### Eliminaatio

Dakomitinibin puoliintumisaika plasmassa on 54–80 tuntia. Dakomitinibin puhdistumaksi osoitettiin 20,0 l/h; yksilöidenvälinen vaihtelu (CV %) oli 32 %. Kun 6 terveelle miespuoliselle tutkittavalle annettiin suun kautta kerta-annos radioaktiivisesti [<sup>14</sup>C]-leimattua dakomitinibia, 82 % (mediaani) annetusta kokonaisradioaktiivisuudesta voitiin mitata 552 tunnissa. Pääasiallinen erittymisreitti oli ulosteisiin (79 % annoksesta). Virtsasta mitattiin 3 % annoksesta, josta muuttumatonta dakomitinibia oli < 1 %.

#### Erityisryhmät

##### *Ikä, etnisyys, sukupuoli, paino*

Populaatiofarmakokineettisten analyysien perusteella potilaan ikä, etnisyys (aasialaiset ja muut kuin aasialaiset), sukupuoli ja paino eivät vaikuta kliinisesti merkittävästi ennustettuun dakomitinibialtistukseen vakaassa tilassa. Tähän analyysiin sisällytetyistä potilaista noin 90 % oli aasialaisia tai valkoihoisia.

##### *Maksan vajaatoiminta*

Erityisessä maksan vajaatoimintaa koskeneessa tutkimuksessa suun kautta otetun Vizimpron 30 mg:n kerta-annoksen jälkeen dakomitinibialtistus ( $AUC_{inf}$  ja  $C_{max}$ ) oli muuttumaton potilailla, joilla oli lievä maksan vajaatoiminta (Child-Pugh A; n = 8).  $AUC_{inf}$  pieneni 15 % ja  $C_{max}$  20 % keskivaikeaa maksan vajaatoimintaa (Child-Pugh B; n = 9) sairastavilla potilailla verrattuna henkilöihin, joiden maksa toimi normaalisti (n = 8). Dakomitinibin farmakokinetiikkaa ei ole tutkittu henkilöillä, joilla on vaikea maksan vajaatoiminta (Child-Pughin luokka C). Lisäksi populaatiofarmakokineettisen analyysin perusteella lievällä maksan vajaatoiminnalla ei ollut vaikutusta dakomitinibin farmakokinetiikkaan; analyysi perustui tietoihin 1 381 potilaasta, joista 158:lla oli lievä maksan vajaatoiminta National Cancer Institute (NCI) -kriteereillä (kokonaisbilirubiini  $\leq$  normaalin vaihteluvälin yläraja [ULN] ja aspartaattiaminotransferaasi [ASAT]  $>$  ULN tai bilirubiini  $>$  1,0–1,5  $\times$  ULN ja mikä tahansa ASAT; n = 158) määriteltynä. Keskivaikean maksan vajaatoiminnan (kokonaisbilirubiini  $>$  1,5–3  $\times$  ULN ja

mikä tahansa ASAT) ryhmän pienen potilasmäärän (n = 5) perusteella näyttöä dakomitinibin farmakokinetiikan muutoksesta ei ole.

#### *Munuaisten vajaatoiminta*

Kliinisiä tutkimuksia ei ole tehty potilailla, joiden munuaisten toiminta on heikentynyt. Populaatiofarmakokineettisten analyysien perusteella lievä munuaisten vajaatoiminta (CrCl < 90 ml/min, mutta  $\geq$  60 ml/min; n = 590) ja keskivaikea munuaisten vajaatoiminta (CrCl < 60 ml/min, mutta  $\geq$  30 ml/min; n = 218) eivät muuttaneet dakomitinibin farmakokinetiikkaa verrattuna henkilöihin, joiden munuaiset toimivat normaalisti (CrCl  $\geq$  90 ml/min; n = 567). Farmakokineettisiä tietoja on saatavilla rajallisesti vaikeaa munuaisten vajaatoimintaa (CrCl < 30 ml/min) sairastavista potilaista (n = 4). Farmakokinetiikkaa ei ole tutkittu hemodialyysia tarvitsevilla potilailla.

#### *Altistuksen ja vasteen väliset yhteydet*

Dakomitinibin altistuksen ja tehon välillä ei voitu havaita selvää yhteyttä tutkitulla altistusvälillä. Merkitsevä yhteys altistuksen ja turvallisuuden välillä todettiin asteen  $\geq$  3 ihottuman/aknetyypin ihottuman, muiden ihoon kohdistuvien toksisuuksien, ripulin ja asteen  $\geq$  1 suutulehduksen osalta.

### **5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta**

#### Toistuvan annon toksisuus

Suun kautta tapahtuvan toistuvan annon toksisuustutkimukset kestivät pisimmillään 6 kuukautta rotilla ja 9 kuukautta koirilla. Ensisijaisia toksisuuksia tunnistettiin nahassa/turkissa (rotilla ja koirilla ihomuutoksia, rotilla karvatuppien surkastumista/dysplasiaa), munuaisessa (rotilla munuaisnystykuoliota, johon liittyi usein tiehyiden rappeutumista, uudiskasvu, laajenemista ja/tai surkastumista sekä munuaisvaurioon viittaavia virtsan merkkiaineiden muutoksia; koirilla munuaisaltaan epiteelin eroosiota tai haavautumista ja tähän liittyvää tulehdusta ilman munuaisten toimintahäiriöön viittaavia muutoksia), silmässä (rotilla ja koirilla sarveiskalvon epiteelin surkastumista; koirilla sarveiskalvon haavaumia/eroosioita, joihin liittyi sidekalvon/-kalvojen punoitusta/turvotusta, silmän sidekalvotulehdusta, vilkkuluomen esiintyöntymistä, karsastuksen lisääntymistä, silmien pysymistä osittain kiinni, kyyneleritystä ja/tai silmän rähimistä) ja ruoansulatusjärjestelmässä (rotilla ja koirilla suolisairaus, koirilla suun eroosioita/haavaumia ja niihin liittyvää limakalvojen punoitusta). Rotilla tunnistettiin myös muiden elinten epiteelisolujen surkastumista. Lisäksi vain rotilla havaittiin maksasolujen kuoliota, johon liittyi transaminaasiarvojen nousua ja maksasolujen vakuolisaatiota. Nämä muutokset olivat korjaantuvia, lukuun ottamatta karvatuppien ja munuaisten muutoksia. Kaikki muutokset ilmenivät systeemisellä altistuksella, joka oli pienempi kuin suositusannoksella 45 mg kerran vuorokaudessa ihmisellä saavutettava altistus.

#### Genotoksisuus

Dakomitinibia on testattu genotoksisuuskokeiden sarjassa. Dakomitinibi ei ollut mutageeninen bakteereilla tehdyssä takaisinmutaatiotestissä (Amesin testissä). Se ei ollut myöskään uros- ja naarasrotilla klastogeeninen eikä aneugeeninen luuytimellä *in vivo* tehdyssä mikrotumatestissä. Dakomitinibi oli sytotoksisina pitoisuuksina klastogeeninen *in vitro* ihmisen lymfosyyteillä tehdyssä kromosomivauriotestissä. Dakomitinibi ei ole suoraan reaktiivinen DNA:ta kohtaan, mikä näkyy negatiivisena vasteena bakteereilla tehdyssä takaisinmutaatiotestissä. Se ei aiheuttanut kromosomivaurioita luuytimellä tehdyssä mikrotumatestissä pitoisuuksina, jotka olivat enimmillään noin 60–70 kertaa suurempia kuin ihmiselle suositusannoksella saavutettava sitoutumattoman lääkeaineen AUC- tai  $C_{max}$ -arvo. Dakomitinibin ei siis odoteta olevan genotoksinen kliinisesti merkittävinä altistuspitoisuuksina.

#### Karsinogeenisuus

Dakomitinibilla ei ole tehty karsinogeenisuustutkimuksia.



## Hedelmällisyyden heikkeneminen

Dakomitinibilla ei ole tehty hedelmällisyyttä koskevia tutkimuksia. Dakomitinibilla tehdyissä toistuvan annon toksisuustutkimuksissa havaittiin vaikutuksia naarasrottien lisääntymiselimiin, kun altistus (6 kk:n ajan) oli noin 0,3-kertainen verrattuna ihmisen suositusannoksella saavutettavaan sitoutumattoman lääkeaineen AUC-arvoon; nämä vaikutukset rajoittuivat kohdunkaulan ja emättimen epiteelin korjaantuvaan surkastumaan. Vaikutusta urosrottien lisääntymiselimiin ei ilmennyt annettaessa dakomitinibia  $\leq 2$  mg/kg/vrk 6 kuukauden ajan (altistus noin 1,1-kertainen verrattuna ihmisen suositusannoksella saavutettavaan sitoutumattoman lääkeaineen AUC-arvoon) eikä myöskään koirien lisääntymiselimiin annettaessa dakomitinibia  $\leq 1$  mg/kg/vrk 9 kuukauden ajan (altistus noin 0,3-kertainen verrattuna ihmisen suositusannoksella saavutettavaan sitoutumattoman lääkeaineen AUC-arvoon).

## Kehitystoksisuus

Alkion ja sikiön kehitystutkimuksissa tiineiden eläinten organogeneesin aikana saama altistus suun kautta oli rotilla noin 2,4-kertainen ja kaneilla noin 0,3-kertainen verrattuna ihmisen suositusannoksella saavutettavaan sitoutumattoman lääkeaineen AUC-arvoon. Tiineiden rottien ja kaniin painonnousu ja syöminen oli vähäisempää tavanomaiseen verrattuna. Rottaemolle toksiset annokset olivat toksisia sikiölle, mikä johti sikiöpainon pienenemiseen ja luutumattomien jalkapöytäluiden suurempaan esiintyvyyteen.

## Fototoksisuus

Dakomitinibilla tehdyssä fototoksisuustutkimuksessa pigmenttiä omaavilla rotilla ei osoitettu fototoksisuuden vaaraa.

## Ympäristöön kohdistuvien riskien arviointi

Ympäristöön kohdistuvien riskien arviointitutkimukset ovat osoittaneet, että dakomitinibi saattaa olla hyvin hitaasti hajoava, biokertyvä ja myrkyllinen ympäristölle (ks. kohta 6.6).

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

#### Tablettiydin

Laktoosimonohydraatti  
Mikrokiteinen selluloosa  
Natriumtärkkelysglykolaatti  
Magnesiumstearaatti

#### Kalvopäällyste

Opadry II Blue 85F30716, joka sisältää:  
Polyvinyylialkoholi, osittain hydrolysoitu (E1203)  
Talkki (E553b)  
Titaanidioksidi (E171)  
Makrogoli (E1521)  
Indigokarmiinalumiinilakka (E132)

### **6.2 Yhteensopimattomuudet**

Ei oleellinen.

### **6.3 Kestoaika**

5 vuotta.

### **6.4 Säilytys**

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

### **6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoko**

Alumiini-/alumiiniläpipainopakkaus, jossa on 10 kalvopäällysteistä tablettia. Yksi pakkaus sisältää 30 kalvopäällysteistä tablettia.

### **6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle**

Dakomitinibi on potentiaalisesti hyvin hitaasti hajoava, biokertyvä ja myrkyllinen aine (ks. kohta 5.3). Käyttämätön lääkevalmiste tai jäte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

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

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

EU/1/19/1354/001  
EU/1/19/1354/002  
EU/1/19/1354/003

## **9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

## **10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

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

## **LIITE II**

- A. ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVA VALMISTAJA**
- 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

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
Betriebsstätte Freiburg  
Mooswaldallee 1  
79090 Freiburg  
Saksa

## **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 toimittamisesta on määritelty Euroopan Unionin viitepäivämäärät (EURD) ja toimittamisvaatimukset sisältävässä luettelossa, josta on säädetty Direktiivin 2001/83/EC Artiklassa 107c(7), ja kaikissa luettelon myöhemmissä päivityksissä, jotka on julkaistu Euroopan lääkeviraston verkkosivuilla.

Myyntiluvan haltijan tulee toimittaa tälle valmisteelle ensimmäinen määräaikainen turvallisuuskatsaus kuuden kuukauden kuluessa myyntiluvan myöntämisestä.

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

### **• Riskinhallintasuunnitelma (RMP)**

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

Päivitetty RMP tulee toimittaa

- Euroopan lääkeviraston pyynnöstä
- kun riskinhallintajärjestelmää muutetaan, varsinkin kun saadaan uutta tietoa, joka saattaa johtaa hyöty-riskiprofiilin merkittävään muutokseen, tai kun on saavutettu tärkeä tavoite (lääketurvatoiminnassa tai riskien minimoinnissa).

**LIITE III**

**MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT JA PAKKAUSSELOSTE**

## **A. MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT**

**ULKOPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT**

**ULKOPAKKAUS**

**1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Vizimpro 15 mg kalvopäällysteiset tabletit  
dakomitinibi (dacomitinib.)

**2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)**

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää dakomitinibimonohydraattia määrän, joka vastaa 15 mg dakomitinibia.

**3. LUETTELO APUAINEISTA**

Sisältää laktoosia. Ks. lisätietoja pakkausselosteesta.

**4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ**

30 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**

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

Käyttämätön lääkevalmiste on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

**11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE**

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

**12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

EU/1/19/1354/001

**13. ERÄNUMERO**

LOT

**14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU**

**15. KÄYTTÖOHJEET**

**16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLA**

Vizimpro 15 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**

**LÄPIPAINOPAKKAUKSEN LIUSKAT**

**1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Vizimpro 15 mg tabletit  
dakomitinibi (dacomitinib.)

**2. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI**

Pfizer Europe MA EEIG (myyntiluvan haltijan logona)

**3. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

EXP

**4. ERÄNUMERO**

Lot

**5. MUUTA**

**ULKOPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT**

**ULKOPAKKAUS**

**1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Vizimpro 30 mg kalvopäällysteiset tabletit  
dakomitinibi (dacomitinib.)

**2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)**

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää dakomitinibimonohydraattia määrän, joka vastaa 30 mg dakomitinibia.

**3. LUETTELO APUAINEISTA**

Sisältää laktoosia. Ks. lisätietoja pakkausselosteesta.

**4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ**

30 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**

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

Käyttämätön lääkevalmiste on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

**11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE**

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

**12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

EU/1/19/1354/002

**13. ERÄNUMERO**

LOT

**14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU**

**15. KÄYTTÖOHJEET**

**16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLE**

Vizimpro 30 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**

**LÄPIPAINOPAKKAUKSEN LIUSKAT**

**1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Vizimpro 30 mg tabletit  
dakomitinibi (dacomitinib.)

**2. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI**

Pfizer Europe MA EEIG (myyntiluvan haltijan logona)

**3. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

EXP

**4. ERÄNUMERO**

Lot

**5. MUUTA**

**ULKOPAKKAUKSESSA ON OLTAVA SEURAAVAT MERKINNÄT****ULKOPAKKAUS****1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Vizimpro 45 mg kalvopäällysteiset tabletit  
dakomitinibi (dacomitinib.)

**2. VAIKUTTAVA(T) AINE(ET)**

Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää dakomitinibimonohydraattia määrän, joka vastaa 45 mg dakomitinibia.

**3. LUETTELO APUAINEISTA**

Sisältää laktoosia. Ks. lisätietoja pakkausselosteesta.

**4. LÄÄKEMUOTO JA SISÄLLÖN MÄÄRÄ**

30 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**

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

Käyttämätön lääkevalmiste on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

**11. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE**

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

**12. MYYNTILUVAN NUMERO(T)**

EU/1/19/1354/003

**13. ERÄNUMERO**

LOT

**14. YLEINEN TOIMITTAMISLUOKITTELU**

**15. KÄYTTÖOHJEET**

**16. TIEDOT PISTEKIRJOITUKSELLE**

Vizimpro 45 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**

**LÄPIPAINOPAKKAUKSEN LIUSKAT**

**1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Vizimpro 45 mg tabletit  
dakomitinibi (dacomitinib.)

**2. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI**

Pfizer Europe MA EEIG (myyntiluvan haltijan logona)

**3. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

EXP

**4. ERÄNUMERO**

Lot

**5. MUUTA**

## **B. PAKKAUSSELOSTE**



## Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

**Vizimpro 15 mg kalvopäällysteiset tabletit**  
**Vizimpro 30 mg kalvopäällysteiset tabletit**  
**Vizimpro 45 mg kalvopäällysteiset tabletit**  
dakomitinibi

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

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

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

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

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

### **1. Mitä Vizimpro on ja mihin sitä käytetään**

Vizimpro sisältää vaikuttavana aineena dakomitinibia ja se kuuluu lääkevalmisteryhmään nimeltään proteiinityrosiinikinaasin estäjät, joita käytetään syövän hoitoon.

Vizimproa käytetään aikuisille, joilla on tiettyntyyppinen keuhkosityöpä nimeltään ”ei-pienisoluiainen keuhkosityöpä”. Jos testaus on osoittanut syövässäsi olevan tiettyjä muutoksia (mutaatioita) geenissä nimeltään EGFR (ihmisen epidermaalinen kasvutekijäreseptori) ja syöpä on levinnyt myös toiseen keuhkoon tai muihin elimiin, syöpäsi vastaa todennäköisesti Vizimpro-hoitoon.

Vizimproa voidaan käyttää ensimmäisenä hoitona, kun syöpä on levinnyt myös toiseen keuhkoon tai muihin elimiin.

### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Vizimproa**

#### **Älä ota Vizimproa**

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

#### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin otat Vizimproa,

- jos sinulla on ollut muita keuhkovaivoja. Jotkut keuhkovaivat voivat pahentua Vizimprohoidon aikana, koska Vizimpro voi aiheuttaa keuhkotulehduksen hoidon aikana. Oireet voivat olla samankaltaisia kuin keuhkosityövässä. Kerro heti lääkärille, jos sinulle ilmaantuu uusia

oireita tai oireet pahenevat. Tällaisia oireita ovat muun muassa hengitysvaikeus, hengenahdistus, limainen tai kuiva yskä ja kuume.

- jos sinua hoidetaan jollakin muulla lääkkeellä, joka on mainittu kohdassa *Muut lääkevalmisteet ja Vizimpro*.

Kerro heti lääkärille, jos sinulle ilmaantuu tämän lääkkeen käytön aikana

- ripulia. Ripuli on tärkeää hoitaa heti.
- ihottumaa. Ihottuman varhainen hoito on tärkeää.
- mitä tahansa merkkejä maksaan liittyvistä ongelmista, joihin voivat kuulua mm. ihon ja silmänvalkuaisten muuttuminen keltaisiksi (keltatauti), virtsan muuttuminen tummaksi tai ruskeaksi (teen väriseksi) ja vaaleat ulosteet.

### **Lapset ja nuoret**

Vizimproa ei ole tutkittu lapsilla tai nuorilla eikä sitä tule antaa alle 18-vuotiaille potilaille.

### **Muut lääkevalmisteet ja Vizimpro**

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

Huomioi erityisesti, että joidenkin lääkkeiden vaikutukset saattavat voimistua, jos niitä annetaan samanaikaisesti Vizimpron kanssa. Tällaisia lääkkeitä ovat muun muassa

- prokainamidi, jolla hoidetaan sydämen rytmihäiriöitä
- pimotsidi ja tioridatsiini, joilla hoidetaan skitsofreniaa ja psykoosia.

Sinun ei pidä käyttää näitä lääkkeitä Vizimpro-hoidon aikana.

Seuraavat lääkkeet saattavat vähentää Vizimpro-hoidon tehoa:

- Pitkävaikutteiset mahahapon muodostumista vähentävät lääkkeet, kuten protonipumpun estäjät (mahahaavoihin, ruoansulatusvaikeuksiin ja närästyksen).

Sinun ei pidä käyttää näitä lääkkeitä Vizimpro-hoidon aikana. Voit käyttää vaihtoehtoisesti lyhytvaikutteista lääkettä, kuten antasidia tai H<sub>2</sub>-salpaajaa. Jos käytät H<sub>2</sub>-salpaajaa, ota Vizimpro-annos vähintään 2 tuntia ennen H<sub>2</sub>-salpaajaa tai 10 tuntia jälkeen.

### **Raskaus ja imetys**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

#### Raskaus

Sinun ei pidä tulla raskaaksi Vizimpro-hoidon aikana, koska tämä lääke voi vahingoittaa lasta. Jos on pienikin mahdollisuus, että voit tulla raskaaksi, käytä tehokasta ehkäisyä hoidon aikana ja vähintään 17 päivän ajan sen jälkeen. Jos tulet raskaaksi tämän lääkehoidon aikana, kerro siitä heti lääkärille.

#### Imetys

Älä imetä tämän lääkehoidon aikana, koska ei ole tiedossa, voiko se olla haitallista lapsellesi.

### **Ajaminen ja koneiden käyttö**

Vizimproa ottavilla potilailla voi ilmetä väsymystä ja silmien ärsytystä. Jos olet väsynyt tai silmäsi ovat ärtyneet, sinun on oltava varovainen ajaessasi autoa tai käyttäessäsi koneita.

### **Vizimpro sisältää laktoosia ja natriumia**

Tämä lääkevalmiste sisältää laktoosia (jota on maidossa ja maitotuotteissa). Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

### 3. Miten Vizimproa otetaan

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

- Suositeltu annos on 45 mg joka päivä suun kautta.
- Ota tabletti suurin piirtein samaan aikaan joka päivä.
- Niele tabletti kokonaisena vesilasillisen kanssa.
- Voit ottaa tabletin joko ruoan kanssa tai tyhjään mahaan.

Lääkäri saattaa pienentää annostasi sen mukaan, miten hyvin siedät lääkettä.

#### **Jos otat enemmän Vizimproa kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liikaa Vizimpro-tabletteja, mene heti lääkäriin tai sairaalaan.

#### **Jos unohdat ottaa Vizimproa**

Jos unohdat annoksen tai oksennat, ota seuraava annos tavanomaisen aikataulun mukaan. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin.

#### **Jos lopetat Vizimpron otton**

Älä lopeta Vizimpron ottamista ilman lääkärin määräystä. Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

### 4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Ota heti yhteyttä lääkäriin, jos huomaat jonkin seuraavista haittavaikutuksista – saatat tarvita kiireellistä lääkärinhoitoa:

- Keuhkotulehdus (yleinen, saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä)  
Hengitysvaikeus, hengenahdistus, johon voi liittyä yskää tai kuumetta. Oireet voivat viitata keuhkotulehdukseen nimeltä interstitiaalinen keuhkosairaus, joka voi johtaa kuolemaan.
- Ripuli (hyvin yleinen, saattaa esiintyä useammalla kuin 1 henkilöllä 10:stä)  
Ripuli saattaa johtaa nestehukkaan (yleinen), veren kaliumpitoisuuden pienenemiseen (hyvin yleinen) ja munuaistoiminnan heikkenemiseen, ja se voi olla kuolemaan johtava. Lisääntyneen ulostamistiheyden ensimmäisten merkkien ilmetessä ota heti yhteyttä lääkäriin, juo runsaasti nestettä ja aloita ripulihoito mahdollisimman pian. Sinulla on oltava ripuliläkettä saatavilla ennen kuin aloitat Vizimpro-tablettien ottamisen.
- Ihottuma (hyvin yleinen)  
Ihottuma on tärkeää hoitaa varhain. Kerro lääkärille, jos sinulle ilmaantuu ihottuma. Jos hoito ei tehoa ihottumaan tai jos ihottuma pahenee (esimerkiksi iho alkaa kuoriutua tai halkeilla), kerro tästä heti lääkärille, koska lääkäri saattaa päättää lopettaa Vizimpro-hoitosi. Auringolle altistuvilla ihoalueilla voi ilmetä ihottumaa tai ihottuma voi pahentua. Auringolta suojautumista vaateuksella ja aurinkosuoja-voiteella suositellaan.

Kerro lääkärille mahdollisimman pian, jos huomaat jonkin seuraavista haittavaikutuksista:

*Hyvin yleiset (saattaa esiintyä useammalla kuin 1 henkilöllä 10:stä):*

- Suu- ja huulitulehdus
- Kynsiöngelmat
- Ihon kuivuminen
- Ruokahalun menetys
- Silmien kuivuminen, punoitus tai kutina

- Painonmenetys
- Hiustenlähtö
- Kutina
- Poikkeamat maksan entsyymiarvoissa (tutkitaan verikokeilla).
- Pahoinvointi tai oksentelu
- Punoittavat tai kipeät kämmenet tai jalkapohjat
- Väsymys
- Heikkous
- Ihon halkeilu.

*Yleiset (saattaa esiintyä enintään 1 henkilöllä 10:stä):*

- Makuaistin muutos
- Ihon kuoriutuminen
- Silmätulehdus
- Epänormaalin runsas kehon karvoitus.

### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

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

## **5. Vizimpron säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Tämä lääkevalmiste voi aiheuttaa riskin ympäristölle. Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteen mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Vizimpro sisältää**

- Vaikuttava aine on dakomitinibi (dakomitinibimonohydraattina). Vizimpro-tableteista on olemassa useita vahvuuksia.  
Vizimpro 15 mg tabletti: yksi tabletti sisältää 15 mg dakomitinibia  
Vizimpro 30 mg tabletti: yksi tabletti sisältää 30 mg dakomitinibia  
Vizimpro 45 mg tabletti: yksi tabletti sisältää 45 mg dakomitinibia
- Muut aineet ovat:  
*Tablettiydin:* laktoosimonohydraatti, mikrokiteinen selluloosa, natriumtärkkelysglykolaatti, magnesiumstearaatti (ks. kohta 2 *Vizimpro sisältää laktoosia ja natriumia*)  
*Kalvopäällyste:* Opadry II Blue 85F30716, joka sisältää osittain hydrolysoitua polyvinyylialkoholia (E1203), talkkia (E553b), titaanidioksidia (E171), makrogolia (E1521), indigokarmiinalumiinilakkaa (E132).

### **Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoost**

- Vizimpro 15 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat sinisiä, kalvopäällysteisiä, pyöreitä, kaksoiskuperia tabletteja, joiden toiselle puolelle on kaiverrettu ”Pfizer” ja toiselle puolelle ”DCB15”.

- Vizimpro 30 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat sinisiä, kalvopäällysteisiä, pyöreitä, kaksoiskuperia tabletteja, joiden toiselle puolelle on kaiverrettu ”Pfizer” ja toiselle puolelle ”DCB30”.
- Vizimpro 45 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat sinisiä, kalvopäällysteisiä, pyöreitä, kaksoiskuperia tabletteja, joiden toiselle puolelle on kaiverrettu ”Pfizer” ja toiselle puolelle ”DCB45”.

Valmistetta on saatavana läpipainopakkauksissa, joissa on 30 kalvopäällysteistä tablettia (tabletit).

#### **Myyntiluvan haltija**

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

#### **Valmistaja**

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH  
Betriebsstätte Freiburg  
Mooswaldallee 1  
79090 Freiburg  
Saksa

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

#### **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

#### **Malta**

Vivian Corporation Ltd.  
Tel: + 35621 344610

#### **Deutschland**

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

#### **Nederland**

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

#### **Eesti**

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

#### **Norge**

Pfizer Norge AS  
Tlf: +47 67 52 61 00

#### **Ελλάδα**

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

#### **Österreich**

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

**España**

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

**France**

Pfizer  
Tél: +33 (0)1 58 07 34 40

**Hrvatska**

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

**Ireland**

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

**Ísland**

Icepharma hf.  
Sími: +354 540 8000

**Italia**

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

**Κύπρος**

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

**Latvija**

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

**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

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi KK/VVVV**

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