

ANEXO I

FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, lo que agilizará la detección de nueva información sobre su seguridad. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas. Ver la sección 4.8, en la que se incluye información sobre cómo notificarlas.

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Phesgo 600 mg/600 mg solución inyectable
Phesgo 1.200 mg/600 mg solución inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Phesgo 600 mg/600 mg solución inyectable

Un vial de 10 ml de solución contiene 600 mg de pertuzumab y 600 mg de trastuzumab.
Cada ml de solución contiene 60 mg de pertuzumab y 60 mg de trastuzumab.

Phesgo 1.200 mg/600 mg solución inyectable

Un vial de 15 ml de solución contiene 1.200 mg de pertuzumab y 600 mg de trastuzumab.
Cada ml de solución contiene 80 mg de pertuzumab y 40 mg de trastuzumab.
Pertuzumab y trastuzumab son anticuerpos monoclonales inmunoglobulina (Ig) G1 humanizados producidos en células de mamífero (ovario de hámster chino) por tecnología recombinante de ácido desoxirribonucleico (ADN).

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable.

Solución de transparente a opalescente, de incoloro a ligeramente marrón, ph 5,2-5,8, osmolalidad de 270-370 y 275-375 mOsmol/kg para la solución de 1.200 mg/600 mg y de 600 mg/600 mg, respectivamente.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

Cáncer de mama precoz (CMP)

Phesgo está indicado en combinación con quimioterapia en:

- el tratamiento neoadyuvante de pacientes adultos con cáncer de mama HER2-positivo, localmente avanzado, inflamatorio o en estadio temprano con alto riesgo de recaída (ver sección 5.1)
- el tratamiento adyuvante de pacientes adultos con cáncer de mama precoz HER2-positivo con alto riesgo de recaída (ver sección 5.1)

Cáncer de mama metastásico (CMM)

Phesgo está indicado en combinación con docetaxel para el tratamiento de pacientes adultos con cáncer de mama HER2-positivo localmente recidivante irresecable o metastásico, que no han recibido tratamiento previo anti-HER2 o quimioterapia para la enfermedad metastásica.

4.2 Posología y forma de administración

Phesgo sólo se debe iniciar bajo la supervisión de un médico con experiencia en la administración de fármacos antineoplásicos. Phesgo debe ser administrado por un profesional sanitario preparado para manejar anafilaxis y en un entorno donde estén inmediatamente disponibles equipos completos de reanimación (ver sección 4.4).

Para prevenir errores de medicación, es importante comprobar la etiqueta del vial para asegurar que el medicamento que está siendo preparado y administrado es Phesgo.

Los pacientes que actualmente estén recibiendo pertuzumab y trastuzumab intravenoso pueden cambiar el tratamiento a Phesgo.

El cambio de tratamiento de pertuzumab y trastuzumab intravenoso a Phesgo (o viceversa) se investigó en el estudio MO40628 (ver secciones 4.8 y 5.1).

Posología

Los pacientes tratados con Phesgo deben tener un tumor positivo para HER2, definido con una puntuación de 3+ mediante inmunohistoquímica (IHQ) y/o un cociente $\geq 2,0$ mediante hibridación in situ (HIS) determinado por un ensayo validado.

Para asegurar resultados exactos y reproducibles, la determinación debe ser realizada en un laboratorio especializado, que pueda asegurar la validación de los procedimientos de ensayo. Para unas instrucciones completas sobre la realización e interpretación del ensayo, por favor consulte el prospecto del procedimiento de ensayo HER2 validado.

Para las recomendaciones de dosis de Phesgo en cáncer de mama precoz o metastásico, por favor consulte la Tabla 1.

Tabla 1: Phesgo dosificación y administración recomendadas

	Dosis (independientemente del peso corporal)	Duración aproximada de la inyección subcutánea	Tiempo de observación ^{ab}
Dosis de carga inicial	1.200 mg pertuzumab/ 600 mg trastuzumab	8 minutos	30 minutos
Dosis de mantenimiento (cada 3 semanas)	600 mg pertuzumab/ 600 mg trastuzumab	5 minutos	15 minutos

^a Se debe observar a los pacientes para detectar reacciones relacionadas con la inyección y reacciones de hipersensibilidad.

^b El período de observación debe comenzar después de la administración de Phesgo y completarse antes de cualquier administración posterior de quimioterapia

En pacientes que estén recibiendo taxano, Phesgo debe ser administrado antes que el taxano.

Cuando se administre con Phesgo, la dosis inicial recomendada de docetaxel es 75 mg/m² y, posteriormente, aumentar a 100 mg/m² dependiendo del régimen elegido y la tolerabilidad de la dosis inicial. De forma alternativa, docetaxel se puede administrar a 100 mg/m² en una pauta cada 3 semanas desde el inicio, de nuevo dependiendo del régimen elegido. Si se utiliza un régimen basado en carboplatino, la dosis recomendada de docetaxel es 75 mg/m² (sin aumento de dosis). Cuando se administre con Phesgo en adyuvancia, la dosis recomendada de paclitaxel es de 80 mg/m² una vez a la semana durante 12 ciclos semanales.

En los pacientes a los que se les vaya a administrar un régimen basado en antraciclinas, Phesgo debe ser administrado tras completarse todo el régimen basado en antraciclinas (ver sección 4.4).

Cáncer de mama metastásico

Phesgo debe ser administrado en combinación con docetaxel. El tratamiento con Phesgo se puede continuar hasta progresión de la enfermedad o toxicidad inaceptable incluso si se ha interrumpido el tratamiento con docetaxel (ver sección 4.4).

Cáncer de mama precoz

En neoadyuvancia, Phesgo debe ser administrado durante 3 a 6 ciclos en combinación con quimioterapia, como parte de un régimen de tratamiento completo para cáncer de mama precoz (ver sección 5.1).

En adyuvancia, Phesgo debe ser administrado hasta un total de un año (hasta 18 ciclos o hasta recaída de la enfermedad o toxicidad inaceptable, lo que ocurra antes), como parte de un régimen completo para el cáncer de mama precoz e independiente del momento en que se haya realizado la cirugía. El tratamiento debe incluir la quimioterapia habitual basada en antraciclina y/o taxano. Se debe iniciar el tratamiento con Phesgo el día 1 del primer ciclo con taxano y debe continuar incluso si se interrumpe la quimioterapia.

Retrasos u omisiones de dosis

Si el tiempo entre dos inyecciones secuenciales es:

- menos de 6 semanas, la dosis de mantenimiento de Phesgo 600 mg / 600 mg se debe administrar lo antes posible. A partir de entonces, continuar con la pauta cada 3 semanas.
- 6 semanas o más, se debe volver a administrar una dosis de carga inicial de Phesgo 1.200 mg / 600 mg seguido de una dosis de mantenimiento Phesgo 600 mg / 600 mg cada 3 semanas a partir de entonces.

Modificación de la dosis

No se recomienda reducir la dosis de Phesgo. La interrupción del tratamiento con Phesgo puede ser necesaria a criterio del médico.

Los pacientes pueden continuar el tratamiento durante periodos de mielosupresión reversible inducida por quimioterapia pero deben ser vigilados estrechamente por si hay complicaciones debidas a la neutropenia durante este tiempo.

Para las modificaciones de la dosis de docetaxel y otras quimioterapias, ver el correspondiente resumen de las características del producto (RCP).

Cambio en la administración de pertuzumab y trastuzumab intravenoso a Phesgo

- En pacientes tratados con pertuzumab y trastuzumab intravenoso que han recibido la última dosis en las últimas 6 semanas, Phesgo se debe administrar como una dosis de mantenimiento de 600 mg de pertuzumab / 600 mg de trastuzumab y cada 3 semanas para administraciones posteriores.
- En pacientes tratados con pertuzumab y trastuzumab intravenoso que han recibido la última dosis hace 6 semanas o más, Phesgo se debe administrar como una dosis de carga de 1.200 mg de pertuzumab / 600 mg de trastuzumab, seguida de una dosis de mantenimiento de 600 mg de pertuzumab / 600 mg de trastuzumab cada 3 semanas para administraciones posteriores.

Disfunción ventricular izquierda

La administración de Phesgo se debe retrasar durante al menos 3 semanas en caso de signos y síntomas que sugieran insuficiencia cardíaca congestiva. Phesgo se debe interrumpir si se confirma fallo cardíaco sintomático (ver sección 4.4 para más detalles).

Pacientes con cáncer de mama metastásico

Los pacientes deben de tener una fracción de eyección del ventrículo izquierdo (FEVI) de $\geq 50\%$ antes del tratamiento. Phesgo se debe retrasar durante al menos 3 semanas en caso de:

- un descenso de la FEVI a menos del 40 %
- un valor de la FEVI del 40 %-45 % asociado con un descenso ≥ 10 puntos porcentuales por debajo del valor previo al inicio del tratamiento.

Phesgo se puede reanudar si la FEVI se ha recuperado a $> 45\%$ o a un valor del 40-45 % asociado con una diferencia de < 10 puntos porcentuales por debajo del valor previo al inicio del tratamiento.

Pacientes con cáncer de mama precoz

Los pacientes deben de tener una FEVI de $\geq 55\%$ antes del tratamiento ($\geq 50\%$ tras haber completado la quimioterapia con antraciclina, si ésta se ha administrado).

Phesgo se debe retrasar durante al menos 3 semanas en caso de un descenso de la FEVI a menos del 50 % asociado con un descenso ≥ 10 puntos porcentuales por debajo de los valores previos al inicio del tratamiento.

Phesgo se puede reanudar si la FEVI se ha recuperado a $\geq 50\%$ o a una diferencia < 10 puntos porcentuales por debajo de los valores previos al inicio del tratamiento.

Poblaciones especiales

Pacientes de edad avanzada

No se observaron diferencias significativas en la eficacia de Phesgo entre pacientes ≥ 65 y < 65 años. No es necesario ajustar la dosis de Phesgo en pacientes ≥ 65 años de edad. Se dispone de datos limitados en pacientes > 75 años de edad.

Ver sección 4.8 para la evaluación de seguridad en pacientes de edad avanzada.

Insuficiencia renal

No es necesario ajustar la dosis de Phesgo en pacientes con insuficiencia renal leve o moderada. No se puede hacer una recomendación de las dosis en pacientes con insuficiencia renal grave debido a que existen pocos datos de farmacocinética (FC) disponibles (ver sección 5.2).

Insuficiencia hepática

No se ha estudiado la seguridad y la eficacia de Phesgo en pacientes con insuficiencia hepática. Es poco probable que los pacientes con insuficiencia hepática necesiten un ajuste de dosis. No se recomienda un ajuste de dosis específico (ver sección 5.2).

Población pediátrica

No se ha establecido la seguridad ni la eficacia de Phesgo en niños y adolescentes menores de 18 años. No existe una recomendación de uso específica para Phesgo en la población pediátrica para la indicación de cáncer de mama.

Forma de administración

Phesgo se debe administrar sólo mediante inyección subcutánea. Phesgo no está destinado a la administración intravenosa.

El sitio de inyección se debe alternar solamente entre el muslo izquierdo y derecho. Las nuevas inyecciones se deben administrar al menos a 2,5 cm del sitio de la inyección anterior, en una piel sana y nunca en áreas donde la piel esté roja, con moratones, dolorida o dura. La dosis no se debe dividir entre dos jeringas o entre dos sitios de administración. Durante el tratamiento con Phesgo, otros medicamentos para administración subcutánea se deben inyectar, preferiblemente, en sitios diferentes.

La dosis de carga inicial y la dosis de mantenimiento se deben administrar durante 8 y 5 minutos, respectivamente.

Se recomienda un período de observación de 30 minutos después de completar la dosis de carga inicial de Phesgo y 15 minutos después de completar la dosis de mantenimiento para controlar las reacciones relacionadas con la inyección (ver secciones 4.4 y 4.8).

Reacciones relacionadas con la inyección

Si el paciente sufre síntomas relacionados con una reacción a la inyección, se puede disminuir la velocidad de la inyección o interrumpirse su administración (ver sección 4.4. y sección 4.8). El tratamiento con oxígeno, agonistas beta, antihistamínicos, fluidos intravenosos rápidos y antipiréticos pueden también ayudar a aliviar los síntomas sistémicos.

Reacciones de hipersensibilidad/anafilaxis

Debe interrumpirse de inmediato y de forma permanente la inyección si el paciente tiene una reacción NCI-CTCAE (anafilaxia) de grado 4, broncoespasmo o síndrome de distrés respiratorio agudo (ver sección 4.4 y sección 4.8).

Para consultar las instrucciones de uso y manipulación del medicamento antes de la administración, ver sección 6.6.

4.3 Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

Trazabilidad

Con objeto de mejorar la trazabilidad de los medicamentos biológicos, el nombre y el número de lote del medicamento administrado deben estar claramente registrados.

Disfunción ventricular izquierda (incluida insuficiencia cardíaca congestiva)

Se han notificado descensos de la FEVI con fármacos que antagonizan la actividad HER2, incluyendo pertuzumab y trastuzumab. La incidencia de disfunción sistólica ventricular izquierda sintomática (DVI) [insuficiencia cardíaca congestiva] fue mayor en pacientes tratados con pertuzumab en combinación con trastuzumab y quimioterapia comparados con aquellos tratados con trastuzumab y quimioterapia. En adyuvancia, la mayoría de los casos de insuficiencia cardíaca sintomática notificada fueron en pacientes que recibieron quimioterapia basada en antraciclinas (ver sección 4.8). De acuerdo a los estudios con pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab y quimioterapia, los pacientes que recibieron antraciclinas o radioterapia previa en el área del tórax pueden tener un mayor riesgo de disminución de la FEVI.

Los pacientes con antecedentes de afecciones médicas o enfermedades cardíacas graves, antecedentes de arritmias ventriculares o factores de riesgo de arritmias ventriculares fueron excluidos del ensayo pivotal (neo) adyuvante de CMP, FEDERICA, con Phesgo.

Phesgo no se ha estudiado en pacientes con: un valor de FEVI antes del inicio del tratamiento < 55 % (CMP) o < 50 % (CMM); antecedentes de insuficiencia cardíaca congestiva (ICC); o procesos que puedan alterar la función del ventrículo izquierdo como hipertensión no controlada, infarto de miocardio reciente, arritmia cardíaca grave que precise tratamiento o una exposición previa a antraciclinas acumulada > 360 mg/m² de doxorubicina o su equivalente. Además, pertuzumab en combinación con trastuzumab y quimioterapia no ha sido estudiado en pacientes con descensos de la FEVI a < 50 % durante el tratamiento adyuvante previo con trastuzumab.

Hay que valorar la FEVI antes de iniciar el tratamiento con Phesgo y a intervalos regulares durante el tratamiento (p.ej. una vez durante el tratamiento neoadyuvante y cada 12 semanas en el contexto adyuvante y metastásico) para asegurarse de que la FEVI está dentro de los límites normales. Si la FEVI disminuye según se indica en la sección 4.2 y no ha mejorado o ha descendido aún más en la valoración siguiente, se debe considerar seriamente la interrupción de Phesgo a menos que se considere que los beneficios para el paciente concreto superan a los riesgos.

Se debe considerar detenidamente el riesgo cardíaco y sopesar la necesidad clínica de cada paciente antes de utilizar Phesgo con una antraciclina. Según las acciones farmacológicas de los fármacos dirigidos al HER2 y las antraciclinas, se podría esperar que el riesgo de toxicidad cardíaca sea mayor con el uso concomitante de Phesgo y antraciclinas que con el uso secuencial de éstos.

En el estudio FEDERICA se ha evaluado el uso secuencial de Phesgo (en combinación con taxano) tras haberse administrado doxorubicina como componente de dos regímenes basados en antraciclinas mientras que en los estudios APHINITY y BERENICE se ha evaluado el uso secuencial de pertuzumab intravenoso (en combinación con trastuzumab y un taxano) tras haberse administrado epirubicina o doxorubicina como componentes de regímenes basados en antraciclinas. Sólo se dispone de datos limitados de seguridad en el uso concomitante de pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab y una antraciclina. En el ensayo TRYPHAENA, pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab se administró simultáneamente con epirubicina, como parte de un régimen FEC (5-fluorouracilo, epirubicina, ciclofosfamida) (ver las secciones 4.8 y 5.1). Solo se trataron pacientes no tratados previamente con quimioterapia y éstos recibieron dosis bajas acumuladas de epirubicina (hasta 300 mg/m²). En este ensayo, la seguridad cardíaca fue similar a la observada en pacientes a los que se les dio el mismo régimen pero con pertuzumab administrado de manera secuencial (tras la quimioterapia con FEC).

Reacciones relacionadas con la inyección/ reacciones relacionadas con la perfusión

Phesgo se ha asociado con reacciones relacionadas con la inyección (ver sección 4.8). Las reacciones relacionadas con la inyección fueron definidas como cualquier reacción sistémica con síntomas como fiebre, escalofríos, dolor de cabeza, probablemente debido a una liberación de citoquinas que ocurre dentro de las 24 horas de la administración de Phesgo. Se recomienda la observación estrecha del paciente durante la administración de la dosis de carga inicial de Phesgo y durante los 30 minutos

posteriores a la misma, y durante la administración de la dosis de mantenimiento y durante los 15 minutos posteriores a la misma. Si se produce una reacción relacionada con la inyección importante, se debe reducir la velocidad de la inyección o interrumpirse ésta, y administrar el tratamiento médico apropiado. Hay que evaluar y vigilar estrechamente a los pacientes hasta la resolución completa de los signos y síntomas. Se debe considerar la interrupción permanente en pacientes con reacciones relacionadas con la inyección graves. Esta valoración clínica se debe basar en la gravedad de la reacción precedente y en la respuesta al tratamiento administrado para la reacción adversa (ver sección 4.2). Aunque no se han observado resultados mortales como resultado de reacciones relacionadas con la inyección tras la administración de Phesgo, se debe tener precaución, ya que se han asociado reacciones mortales relacionadas con la perfusión de pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab intravenoso y quimioterapia.

Reacciones de hipersensibilidad/anafilaxis

Los pacientes deben ser observados estrechamente en cuanto a reacciones de hipersensibilidad. Se han observado reacciones graves de hipersensibilidad, incluyendo anafilaxis y acontecimientos con desenlace mortal, con pertuzumab en combinación con trastuzumab y quimioterapia (ver sección 4.8). La mayoría de las reacciones anafilácticas ocurrieron en los primeros 6-8 ciclos de tratamiento cuando pertuzumab y trastuzumab se administraron con quimioterapia. Los medicamentos para tratar tales reacciones, así como el equipo de emergencia, deben estar disponibles para su uso inmediato. Se debe interrumpir el tratamiento con Phesgo en caso de reacciones de hipersensibilidad (anafilaxia) Grado 4 NCI-CTCAE, broncoespasmo o síndrome de distrés respiratorio agudo (ver sección 4.2). Phesgo está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad conocida a pertuzumab, trastuzumab o a alguno de sus excipientes (ver sección 4.3).

Neutropenia febril

Los pacientes tratados con Phesgo en combinación con un taxano tienen mayor riesgo de neutropenia febril.

Los pacientes tratados con pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab y docetaxel tienen mayor riesgo de neutropenia febril comparado con los pacientes tratados con placebo, trastuzumab y docetaxel, especialmente durante los 3 primeros ciclos de tratamiento (ver sección 4.8). En el ensayo CLEOPATRA en cáncer de mama metastásico, el recuento más bajo de neutrófilos fue similar en las pacientes tratadas con pertuzumab y las pacientes tratadas con placebo. La incidencia mayor de neutropenia febril en las pacientes tratadas con pertuzumab se asoció a la incidencia mayor de mucositis y diarrea en estas pacientes. Se debe considerar el tratamiento sintomático para la mucositis y la diarrea. No se notificaron acontecimientos de neutropenia febril después de la suspensión del docetaxel.

Diarrea

Phesgo puede producir diarrea grave. La diarrea es más frecuente durante su administración simultánea con taxanos. Los pacientes de edad avanzada (≥ 65 años) tienen mayor riesgo de diarrea comparado con pacientes más jóvenes (< 65 años). Tratar la diarrea de acuerdo a prácticas habituales y guías. Se debe considerar una pronta intervención con loperamida y reemplazo de fluidos y electrolitos, sobre todo en pacientes de edad avanzada y en casos de diarrea prolongada. Se debe considerar la interrupción del tratamiento con Phesgo si no se obtiene mejoría en la condición del paciente. Cuando la diarrea esté bajo control se puede restablecer el tratamiento con Phesgo.

Eventos pulmonares

Se han notificado eventos pulmonares graves con el uso de trastuzumab durante la comercialización. Ocasionalmente, estos eventos han sido mortales. Además, se han reportado casos de enfermedad pulmonar intersticial, incluyendo infiltrados pulmonares, síndrome de distrés respiratorio agudo, neumonía, neumonitis, derrame pleural, distrés respiratorio, edema pulmonar agudo e insuficiencia respiratoria. Los factores de riesgo asociados con enfermedad pulmonar intersticial incluyen

tratamiento previo o concomitante con otros tratamientos antineoplásicos que se sabe que están asociados a ella, como taxanos, gemcitabina, vinorelbina y radioterapia. Estos eventos pueden ocurrir como parte de una reacción relacionada con la perfusión o con un inicio retrasado. Los pacientes que experimentan disnea en reposo debido a complicaciones de malignidad avanzada y comorbilidades pueden tener un riesgo mayor de eventos pulmonares. Por lo tanto, estos pacientes no se deben tratar con Phesgo. Se debe tener precaución con la neumonitis, especialmente en pacientes tratados concomitantemente con taxanos.

Excipientes

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por dosis; esto es “esencialmente exento de sodio”.

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se han realizado formalmente estudios sobre interacciones.

Pertuzumab

No se han observado interacciones FC entre pertuzumab y trastuzumab, o entre pertuzumab y docetaxel en un subestudio en 37 pacientes del ensayo pivotal aleatorizado CLEOPATRA en cáncer de mama metastásico. Además, en el análisis FC de la población, no se ha demostrado una evidencia de interacción fármaco-fármaco entre pertuzumab y trastuzumab o entre pertuzumab y docetaxel. Esta ausencia de interacción fármaco-fármaco fue confirmada por los datos FC de los ensayos NEOSPHERE y APHINITY.

Se han evaluado en cinco estudios los efectos de pertuzumab sobre la FC de los fármacos citotóxicos administrados concomitantemente, docetaxel, paclitaxel, gemcitabina, capecitabina, carboplatino y erlotinib. No se observaron indicios de ninguna interacción FC entre pertuzumab y cualquiera de estos fármacos. La FC de pertuzumab en estos estudios fue similar a la observada en los estudios en monoterapia.

Trastuzumab

No se han realizado formalmente estudios sobre interacciones con otros medicamentos. En los ensayos clínicos no se han observado interacciones clínicamente significativas entre trastuzumab y los medicamentos concomitantes utilizados.

Efecto de trastuzumab sobre la farmacocinética de otros agentes antineoplásicos

Los datos FC de los estudios BO15935 y M77004 en mujeres con cáncer de mama metastásico HER2-positivo sugirieron que la exposición a paclitaxel y a doxorubicina (y sus metabolitos principales 6- α hidroxilpaclitaxel, POH y doxorubicinol, DOL) no se alteró en presencia de trastuzumab (8 mg/kg o 4 mg/kg dosis de carga inicial intravenosa seguida de 6 mg/kg cada 3 semanas o 2 mg/kg cada semana intravenoso, respectivamente). Sin embargo, trastuzumab puede elevar la exposición general de un metabolito de doxorubicina, (7-desoxi-13 dihidro-doxorubicinona, D7D). La bioactividad de D7D y el impacto clínico de la elevación de este metabolito no estaban claros.

Los datos del estudio JP16003, un estudio de un solo grupo de trastuzumab (dosis de carga inicial intravenosa de 4 mg/kg y 2 mg/kg intravenoso semanalmente) y docetaxel (60 mg/m² intravenoso) en mujeres japonesas con cáncer de mama metastásico HER2-positivo, sugirieron que la administración concomitante de trastuzumab no tuvo efecto sobre la farmacocinética de una dosis única de docetaxel. El estudio JP19959 fue un subestudio de BO18255 (ToGA) realizado en pacientes japoneses masculinos y femeninos con cáncer gástrico avanzado para estudiar la farmacocinética de capecitabina y cisplatino cuando se administraron con o sin trastuzumab. Los resultados de este subestudio sugirieron que la exposición a los metabolitos bioactivos (por ejemplo, 5-FU) de capecitabina no se vio afectada por el uso concurrente de cisplatino o por el uso concurrente de cisplatino más

trastuzumab. Sin embargo, la capecitabina por sí misma, mostró concentraciones más altas y una vida media más larga cuando se combinó con trastuzumab. Los datos también sugirieron que la farmacocinética de cisplatino no se vio afectada por el uso concurrente de capecitabina o por el uso concurrente de capecitabina más trastuzumab.

Los datos FC del Estudio H4613g / GO01305 en pacientes con cáncer HER2-positivo inoperable metastásico o localmente avanzado sugirieron que trastuzumab no tuvo impacto en la PK de carboplatino.

Efecto de los agentes antineoplásicos sobre la farmacocinética de trastuzumab

Por comparación de las concentraciones séricas de trastuzumab simuladas después de la monoterapia con trastuzumab (4 mg/kg inicial / 2 mg/kg cada semana intravenoso), y las concentraciones séricas observadas en mujeres japonesas con cáncer de mama metastásico HER2-positivo (estudio JP16003), no se encontró evidencia de un efecto PK tras la administración concurrente de docetaxel en la farmacocinética de trastuzumab. La comparación de los resultados de PK de dos estudios de Fase II (BO15935 y M77004) y un estudio de Fase III (H0648g) en el que los pacientes fueron tratados concomitantemente con trastuzumab y paclitaxel, y dos estudios de Fase II en los que se administró trastuzumab como monoterapia (W016229 y MO16982), en mujeres con cáncer de mama metastásico HER2-positivo, indica que las concentraciones séricas de trastuzumab individuales y medias, variaron dentro y entre los estudios, pero no hubo un efecto claro de la administración concomitante de paclitaxel sobre la farmacocinética de trastuzumab.

La comparación de los datos de PK de trastuzumab del estudio M77004 en el que las mujeres con cáncer de mama metastásico HER2 positivo fueron tratadas concomitantemente con trastuzumab, paclitaxel y doxorubicina, con los datos de PK de trastuzumab en estudios donde trastuzumab se administró como monoterapia (H0649g) o en combinación con antraciclina más ciclofosfamida o paclitaxel (estudio H0648g), no sugirió ningún efecto de doxorubicina y paclitaxel sobre la farmacocinética de trastuzumab.

Los datos farmacocinéticos del estudio H4613g / GO01305 sugirieron que el carboplatino no tuvo impacto en la PK de trastuzumab.

La administración concomitante de anastrozol no pareció influir en la farmacocinética de trastuzumab.

4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Mujeres en edad fértil / anticoncepción

Las mujeres en edad fértil deben usar métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con Phesgo y hasta 7 meses después de la última dosis.

Embarazo

En estudios en animales, pertuzumab ha demostrado toxicidad reproductiva. Solo hay datos limitados del uso de pertuzumab en mujeres embarazadas.

A partir de estudios en animales, se desconoce si trastuzumab puede afectar la capacidad reproductiva (ver sección 5.3). Sin embargo, en el entorno posterior a la comercialización, se han notificado casos de alteración en la función y/o crecimiento renal del feto en asociación con oligohidramnios, algunos de los cuales resultaron en hipoplasia pulmonar mortal del feto, en mujeres embarazadas que recibieron trastuzumab.

Según los estudios en animales mencionados anteriormente, y los datos obtenidos tras la comercialización, Phesgo se debe evitar durante el embarazo a menos que el beneficio potencial para la madre supere el riesgo potencial para el feto. Se debe advertir a las mujeres que se queden embarazadas de la posibilidad de dañar al feto. Si una mujer embarazada es tratada con Phesgo, o si

una paciente se queda embarazada mientras está recibiendo Phesgo o en los 7 meses siguientes a la última dosis de Phesgo, se recomienda una estrecha vigilancia por parte de un equipo multidisciplinar.

Lactancia

Dado que la IgG humana se excreta en la leche materna y se desconoce el potencial de absorción y daño al lactante, las mujeres no deben amamantar durante la terapia con Phesgo y durante al menos 7 meses después de la última dosis.

Fertilidad

Pertuzumab

No se han realizado estudios específicos de fertilidad en animales para evaluar el efecto de pertuzumab. En estudios de toxicidad a dosis repetidas de pertuzumab durante hasta seis meses en monos cynomolgus, no se observaron efectos adversos en los órganos reproductores masculinos y femeninos (ver sección 5.3).

Trastuzumab

Los estudios de reproducción realizados con trastuzumab en monos cynomolgus no revelaron evidencia de deterioro de la fertilidad en hembras de monos cynomolgus (ver sección 5.3).

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de Phesgo sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es pequeña (ver sección 4.8). Se debe recomendar a los pacientes que experimentan mareos o reacciones relacionadas con la inyección (ver sección 4.4) que no conduzcan ni utilicen máquinas hasta que los síntomas disminuyan.

4.8 Reacciones adversas

Resumen del perfil de seguridad

Las RAMs más frecuentes ($\geq 30\%$) notificadas en pacientes tratados con Phesgo o pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab y quimioterapia, fueron: alopecia, diarrea, náuseas, anemia, astenia y artralgia.

Los eventos adversos graves más comunes ($\geq 1\%$) notificados en pacientes tratados con Phesgo o pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab fueron: neutropenia febril, fallo cardíaco, pirexia, neutropenia, sepsis neutropénica, disminución del recuento de neutrófilos y neumonía.

El perfil de seguridad de Phesgo fue en general consistente con el perfil de seguridad conocido de pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab, con una RAM adicional de reacción en el lugar de la inyección (14,9 % frente a 0,4 %).

Tabla de reacciones adversas

La seguridad de pertuzumab en combinación con trastuzumab ha sido evaluada en 3.834 pacientes con cáncer de mama HER-2 positivo en los ensayos clínicos pivotaes CLEOPATRA, NEOSPHERE, TRYPHAENA, APHINITY y FEDERICA. En general, fue consistente en todos los estudios, aunque la incidencia y la reacción adversa al medicamento (RAM) más común varió dependiendo de si pertuzumab en combinación con trastuzumab se administraba con o sin agentes antineoplásicos concomitantes.

La Tabla 2 muestra las RAMs que se han notificado asociadas con la administración de pertuzumab en combinación con trastuzumab y quimioterapia en los ensayos clínicos pivotaes mencionados a continuación ($n = 3.834$), y durante la comercialización.

- CLEOPATRA, en el que se administró pertuzumab combinado con trastuzumab y docetaxel a pacientes con cáncer de mama metastásico (n= 453)
- NEOSPHERE (n= 309) y TRYPHAENA (n= 218), en los que se administró pertuzumab en neoadyuvancia en combinación con trastuzumab y quimioterapia a pacientes con cáncer de mama localmente avanzado, inflamatorio o con cáncer de mama precoz.
- APHINITY, en el cual se administró pertuzumab en adyuvancia en combinación con trastuzumab y quimioterapia que contenía un taxano, con o sin antraciclina, a pacientes con cáncer de mama precoz (n= 2.364).
- FEDERICA, en el cual se administró Phesgo (n= 243) o pertuzumab intravenoso y trastuzumab (n= 247) en combinación con quimioterapia en pacientes con cáncer de mama precoz

Como pertuzumab se usa en combinación con trastuzumab y quimioterapia, es difícil determinar la relación causal de una reacción adversa a un medicamento en particular.

Las RAMs se enumeran a continuación por clasificación por órganos y sistemas de MedDRA y por categoría de frecuencia:

- Muy frecuentes ($\geq 1/10$)
- Frecuentes ($\geq 1/100$ to $< 1/10$)
- Poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ to $< 1/100$)
- Raras ($\geq 1/10.000$ to $< 1/1.000$)
- Muy raras ($< 1/10.000$)
- Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

Dentro de cada grupo de frecuencia y clasificación por órganos y sistemas, las reacciones adversas se presentan en orden decreciente de gravedad.

Tabla 2 Resumen de las RAMs en pacientes tratados con pertuzumab, trastuzumab en ensayos clínicos pivotaes[^], y durante la comercialización[†]

Clasificación por órganos y sistemas	<u>Muy frecuentes</u>	<u>Frecuentes</u>	<u>Poco frecuentes</u>	<u>Raras</u>
Infecciones e infestaciones	Nasofaringitis	Paroniquia Infección del tracto respiratorio superior		
Trastornos de la sangre y del sistema linfático	Neutropenia febril* Neutropenia Leucopenia Anemia			
Trastornos del sistema inmunológico	Reacción a la perfusión ^{oo} , *	Hipersensibilidad ^o , * Hipersensibililidad al fármaco ^o , *	Reacción anafiláctica ^o , *	Síndrome de liberación de citoquinas ^{oo}
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	Disminución del apetito			Síndrome de lisis tumoral [†]
Trastornos psiquiátricos	Insomnio			
Trastornos del sistema nervioso	Neuropatía periférica Cefalea Disgeusia Neuropatía periférica sensorial Mareo Parestesia			
Trastornos oculares	Lagrimeo aumentado			
Trastornos cardíacos		Disfunción del ventriculo izquierdo**	Fallo cardíaco congestivo**	
Trastornos vasculares	Sofocos			
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	Tos Epistaxis Disnea		Enfermedad pulmonar intersticial Derrame pleural	
Trastornos gastrointestinales	Diarrea Vómitos Estomatitis Náuseas Estreñimiento Dispepsia Dolor abdominal			
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Alopecia Erupción Alteraciones de las uñas Prurito Piel seca			
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	Mialgia Artralgia Dolor en las extremidades			

Clasificación por órganos y sistemas	<i>Muy frecuentes</i>	<i>Frecuentes</i>	<i>Poco frecuentes</i>	<i>Raras</i>
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	Inflamación de las mucosas Edema periférico Pirexia Fatiga Astenia Reacciones en el lugar de inyección ^{ooo}	Escalofríos Dolor Edema		

[^] La Tabla 2 muestra el conjunto de datos de todo el periodo de tratamiento en CLEOPATRA (fecha de corte 11 Febrero 2014, la mediana del número de ciclos de pertuzumab fue 24); y del periodo del tratamiento en neoadyuvancia en NEOSPHERE (la mediana del número de ciclos de pertuzumab fue 4, a lo largo de todos los grupos de tratamiento) y TRYPHAENA (la mediana del número de ciclos de pertuzumab fue 3-6 a lo largo de los grupos de tratamiento); del periodo de tratamiento en APHINITY (la mediana del número de ciclos de pertuzumab fue 18) y del periodo de tratamiento en FEDERICA (la mediana del número de ciclos de Phesgo fue 7).

* Se han notificado reacciones adversas con desenlace mortal.

** Para el periodo de tratamiento completo durante los 5 estudios (CLEOPATRA, NEOSPHERE, TRYPHAENA, APHINITY, FEDERICA). La incidencia de disfunción del ventrículo izquierdo y el fallo cardíaco congestivo refleja los Términos Preferidos MedDRA reportados en los ensayos individuales.

^o Reacción anafiláctica/hipersensibilidad se basa en un grupo de condiciones.

^{oo} Reacción a la perfusión incluye un rango de condiciones distintas dentro del mismo intervalo de tiempo, definido como cualquier evento sistémico notificado como hipersensibilidad, reacción anafiláctica, reacción aguda a la perfusión o síndrome de liberación de citoquinas que ocurre durante una perfusión o dentro de las 24 horas posteriores a la perfusión.

^{ooo} Solamente observado con Phesgo-(relacionadas con la administración subcutánea).

† RAMs notificadas durante la comercialización-

Descripción de reacciones adversas seleccionadas

Disfunción del ventrículo izquierdo

Phesgo en combinación con quimioterapia

En el ensayo pivotal FEDERICA, la incidencia de insuficiencia cardíaca sintomática (NYHA clase III o IV) con una disminución de la FEVI de al menos un 10 % del valor basal y un valor por debajo del 50 % fue del 1,2 % de los pacientes tratados con Phesgo frente al 0,8 % de pacientes tratados con pertuzumab intravenoso y trastuzumab. De los pacientes que experimentaron insuficiencia cardíaca sintomática, ninguno de los pacientes tratados con Phesgo se habían recuperado en el punto de corte para la evaluación de los datos y a un paciente le fue retirado Phesgo debido a un cuadro de insuficiencia cardíaca sintomática. Se notificaron disminuciones asintomáticas o levemente sintomáticas (NYHA clase II) en la FEVI de al menos 10 % del valor basal y un valor <50 % (confirmado por FEVI secundaria) en el 0,8 % de los pacientes tratados con Phesgo y en el 4 % de los tratados con pertuzumab intravenoso y con trastuzumab, de los cuales uno de los pacientes tratados con Phesgo se había recuperado en el punto de corte para la evaluación de datos y a dos pacientes se les retiró Phesgo (ver secciones 4.2 y 4.4).

Pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab y quimioterapia

En el ensayo pivotal CLEOPATRA, la incidencia de DVI durante el tratamiento de estudio fue mayor en el grupo tratado con placebo que en el grupo tratado con pertuzumab (8,6 % y 6,6 %, respectivamente). La incidencia de DVI sintomática fue también menor en el grupo tratado con pertuzumab (1,8 % en el grupo tratado con placebo frente a 1,5 % en el grupo tratado con pertuzumab) (ver sección 4.4).

En el ensayo en neoadyuvancia NEOSPHERE, en el que los pacientes recibieron cuatro ciclos de pertuzumab como tratamiento neoadyuvante, la incidencia de DVI (durante todo el periodo de tratamiento) fue mayor en el grupo tratado con pertuzumab, trastuzumab y docetaxel (7,5 %), en comparación con el grupo tratado con trastuzumab y docetaxel (1,9 %). Hubo un caso de DVI sintomática en el grupo tratado con pertuzumab y trastuzumab.

En el ensayo en neoadyuvancia TRYPHAENA, la incidencia de DVI (durante todo el periodo de tratamiento) fue 8,3 % en el grupo tratado con pertuzumab más trastuzumab y FEC (5-fluoruracilo, epirubicina, ciclofosfamida) seguido de pertuzumab más trastuzumab y docetaxel; 9,3 % en el grupo tratado con pertuzumab más trastuzumab y docetaxel seguido de FEC; y 6,6% en el grupo tratado con pertuzumab en combinación con TCH (docetaxel, carboplatino y trastuzumab). La incidencia de DVI sintomática (insuficiencia cardíaca congestiva) fue del 1,3 % en el grupo tratado con pertuzumab más trastuzumab y docetaxel seguido de FEC (esto excluye a un paciente que experimentó DVI sintomática durante el tratamiento con FEC antes de recibir pertuzumab más trastuzumab y docetaxel) y también del 1,3 % en el grupo tratado con pertuzumab en combinación con TCH. Ningún paciente del grupo tratado con pertuzumab más trastuzumab y FEC seguido de pertuzumab más trastuzumab y docetaxel experimentó DVI sintomática.

Durante la fase de neoadyuvancia del ensayo BERENICE, la incidencia de DVI sintomática de Clase III/IV de la NYHA (insuficiencia cardíaca congestiva según el NCI-CTCAE v.4) fue del 1,5 % en el grupo tratado con dosis densas de doxorubicina y ciclofosfamida (AC) seguido de pertuzumab más trastuzumab y paclitaxel, y ninguno de los pacientes (0 %) experimentó DVI sintomática en el grupo tratado con FEC seguido de pertuzumab en combinación con trastuzumab y docetaxel. La incidencia de DVI asintomática (disminución de la fracción de eyección de acuerdo con NCI-CTCAE v.4) fue del 7 % en el grupo tratado con dosis densas de AC seguido de pertuzumab más trastuzumab y paclitaxel, y del 3,5 % en el grupo tratado con FEC seguido de pertuzumab más trastuzumab y docetaxel.

En APHINITY, la incidencia de fallo cardíaco sintomático (NYHA clase III o IV) con disminución de la FEVI de al menos un 10 % del valor basal y un valor <50 % fue <1 % (0,6 % en los pacientes tratados con pertuzumab frente a 0,3 % de los pacientes tratados con placebo). De los pacientes que presentaron fallo cardíaco sintomático, el 46,7% de los pacientes tratados con pertuzumab y el 57,1 % de los pacientes tratados con placebo se habían recuperado (definido como 2 medidas consecutivas de la FEVI por encima del 50 %) en el punto de corte para la evaluación de los datos. La mayoría de las reacciones se notificaron en pacientes tratados con antraciclinas. Las disminuciones de la FEVI asintomáticas o levemente sintomáticas (NYHA clase II) de al menos un 10 % del valor basal y un valor <50 % se notificaron en el 2,7 % de los pacientes tratados con pertuzumab y en el 2,8 % de los pacientes tratados con placebo, de los cuales el 79,7 % de los pacientes tratados con pertuzumab y el 80,6 % de los pacientes tratados con placebo se habían recuperado en el punto de corte para la evaluación de los datos.

Reacciones relacionadas con la perfusión / inyección

Phesgo en combinación con quimioterapia

En el ensayo pivotal FEDERICA, una reacción relacionada con la inyección / perfusión se definió como cualquier reacción sistémica informada dentro de las 24 horas tras la administración de Phesgo o pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab (ver secciones 4.2 y 4.4).

Se notificaron reacciones relacionadas con la inyección en el 0,8 % de los pacientes tratados con Phesgo, y reacciones relacionadas con la perfusión en el 10,7 % de los pacientes tratados con

pertuzumab intravenoso y trastuzumab. La mayoría de las reacciones sistémicas relacionadas con la inyección/perfusión observadas con Phesgo o pertuzumab intravenoso y trastuzumab fueron escalofríos, pirexia y vómitos.

Las reacciones en el sitio de inyección, definidas como cualquier reacción local notificada dentro de las 24 horas posteriores a la administración de Phesgo, fueron notificadas en el 14,9 % de los pacientes tratados con Phesgo y todos fueron eventos de grado 1 ó 2. La mayoría de las reacciones locales en el sitio de la inyección observadas con Phesgo fueron dolor en el sitio de la inyección o eritema en el sitio de la inyección.

Pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab y quimioterapia

En los ensayos pivotaes, se definió la reacción relacionada con la administración como cualquier acontecimiento notificado como reacción de hipersensibilidad, anafiláctica, reacción aguda a la perfusión o síndrome de liberación de citoquinas ocurrido durante una perfusión o en el mismo día que la perfusión. En el ensayo pivotal CLEOPATRA, la dosis inicial de pertuzumab se administró el día antes que trastuzumab y docetaxel para permitir la revisión de las reacciones asociadas con pertuzumab. En el primer día cuando sólo se administró pertuzumab, la frecuencia total de reacciones relacionadas con la perfusión fue del 9,8 % en el grupo tratado con placebo y del 13,2 % en el grupo tratado con pertuzumab, y la mayoría de las reacciones a la perfusión fueron leves o moderadas. Las reacciones relacionadas con la perfusión más frecuentes ($\geq 1,0$ %) en el grupo tratado con pertuzumab fueron fiebre, escalofríos, fatiga, cefalea, astenia, hipersensibilidad y vómitos.

Durante el segundo ciclo cuando todos los medicamentos se administraron en el mismo día, las reacciones relacionadas con la perfusión más frecuentes ($\geq 1,0$ %) en el grupo tratado con pertuzumab fueron fatiga, hipersensibilidad al medicamento, disgeusia, hipersensibilidad, mialgia y vómitos (ver sección 4.4).

En los ensayos en neoadyuvancia y adyuvancia, pertuzumab se administró el mismo día que otros tratamientos del ensayo. Las reacciones relacionadas con la perfusión se dieron en el 18,6 % - 25,0 % de los pacientes en el primer día de la administración de pertuzumab (en combinación con trastuzumab y quimioterapia). El tipo y gravedad de las reacciones fueron consistentes con las observadas en CLEOPATRA, siendo la mayoría de las reacciones de intensidad leve a moderada.

Reacciones de hipersensibilidad y anafilaxis

Phesgo en combinación con quimioterapia

En el ensayo pivotal FEDERICA, la frecuencia total de acontecimientos de hipersensibilidad / anafilaxia notificados relacionados con la terapia dirigida a HER2 fue del 1,6 % en los pacientes tratados con Phesgo frente al 1,2 % en los pacientes tratados con pertuzumab intravenoso y trastuzumab, de los cuales ninguno era de grado 3-4 NCI-CTCAE (versión 4.0) (ver sección 4.4). Un paciente experimentó un cuadro de hipersensibilidad / anafilaxis durante o inmediatamente después de la administración de Phesgo durante el primer ciclo que determinó la retirada del tratamiento (ver secciones 4.2 y 4.4).

Pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab y quimioterapia

En el ensayo pivotal CLEOPATRA en cáncer de mama metastásico, la frecuencia total de acontecimientos de hipersensibilidad/anafilaxia notificados por el investigador durante el periodo entero de tratamiento fue del 9,3 % en el grupo tratado con placebo y del 11,3 % en el grupo tratado con pertuzumab, de los cuales, el 2,5 % y el 2,0 % fueron de Grado 3-4 del NCI-CTCAE, respectivamente.

En total, 2 pacientes del grupo tratado con placebo y 4 pacientes del grupo tratado con pertuzumab tuvieron acontecimientos descritos como anafilaxia por el investigador (ver sección 4.4).

En general, la mayoría de las reacciones de hipersensibilidad fueron de intensidad leve o moderada y se resolvieron con tratamiento. Basándose en las modificaciones del tratamiento del estudio realizadas, la mayoría de las reacciones se determinaron como consecuentes a las perfusiones de docetaxel.

En los ensayos en neoadyuvancia y adyuvancia, los acontecimientos de hipersensibilidad/anafilaxis fueron coherentes con los observados en CLEOPATRA. En NEOSPHERE, dos pacientes del grupo tratado con pertuzumab y docetaxel experimentaron anafilaxis. Tanto en los ensayos TRYPHAENA como en APHINITY, la frecuencia total de hipersensibilidad/anafilaxis fue mayor en el grupo tratado con pertuzumab y TCH (13,2 % y 7,6 %, respectivamente), de los cuales el 2,6 % y el 1,3 % de los eventos, respectivamente, fueron de Grado 3-4 del NCI-CTCAE.

Neutropenia febril

Phesgo en combinación con quimioterapia

En el ensayo pivotal FEDERICA, se produjo neutropenia febril en el 6,5 % de los pacientes tratados con Phesgo y en el 5,6 % de los pacientes tratados con pertuzumab intravenoso y trastuzumab.

Al igual que en los ensayos pivotaes con pertuzumab intravenoso y trastuzumab, se observó una mayor incidencia de neutropenia febril entre los pacientes asiáticos tratados con pertuzumab intravenoso y trastuzumab (13,0 %), de manera similar, la incidencia de neutropenia febril en pacientes asiáticos tratados con Phesgo también fue mayor (13,7 %).

Pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab y quimioterapia

En el ensayo pivotal CLEOPATRA, la mayoría de las pacientes de ambos grupos de tratamiento tuvieron al menos un acontecimiento de leucopenia (63,0 % de los pacientes en el grupo tratado con pertuzumab y 58,3 % de los pacientes en el grupo tratado con placebo), de los cuales la mayoría fueron acontecimientos de neutropenia (ver sección 4.4). La neutropenia febril ocurrió en el 13,7 % de los pacientes tratados con pertuzumab y 7,6 % de los pacientes tratados con placebo. En ambos grupos de tratamiento, la proporción de pacientes que tuvieron una neutropenia febril fue más elevada en el primer ciclo de tratamiento y a partir de ahí disminuyó regularmente. Se observó un aumento en la incidencia de neutropenia febril entre los pacientes asiáticos en ambos grupos de tratamiento en comparación con pacientes de otras razas y de otras regiones geográficas. Entre los pacientes asiáticos, la incidencia de neutropenia febril fue superior en el grupo tratado con pertuzumab (25,8 %) en comparación con el grupo tratado con placebo (11,3 %).

En el ensayo NEOSPHERE, el 8,4 % de los pacientes tratados en neoadyuvancia con pertuzumab, trastuzumab y docetaxel experimentaron neutropenia febril en comparación con el 7,5 % de los pacientes que fueron tratados con trastuzumab y docetaxel. En el ensayo TRYPHAENA, se produjo neutropenia febril en el 17,1 % de los pacientes tratados en neoadyuvancia con pertuzumab + TCH, y en el 9,3 % de los pacientes tratados en neoadyuvancia con pertuzumab, trastuzumab y docetaxel seguido de FEC. En TRYPHAENA, la incidencia de neutropenia febril fue superior en los pacientes que recibieron seis ciclos de pertuzumab en comparación con los pacientes que recibieron tres ciclos de pertuzumab, independientemente de la quimioterapia administrada. Al igual que en el ensayo CLEOPATRA, se observó una mayor incidencia de neutropenia y neutropenia febril entre pacientes asiáticos en comparación con otros pacientes en ambos ensayos en neoadyuvancia. En NEOSPHERE, un 8,3 % de los pacientes asiáticos tratados en neoadyuvancia con pertuzumab, trastuzumab y docetaxel experimentaron neutropenia febril en comparación con el 4,0 % de los pacientes asiáticos tratados en neoadyuvancia con trastuzumab y docetaxel.

En el ensayo APHINITY, la neutropenia febril se presentó en el 12,1 % de los pacientes tratados con pertuzumab y en el 11,1 % de los pacientes tratados con placebo. Al igual que en los ensayos CLEOPATRA, TRYPHAENA y NEOSPHERE, en el ensayo APHINITY se observó una mayor incidencia de neutropenia febril en los pacientes asiáticos tratados con pertuzumab en comparación con pacientes de otras razas (15,9 % de los pacientes tratados con pertuzumab y 9,9 % de los pacientes tratados con placebo).

Diarrea

Phesgo en combinación con quimioterapia

En el ensayo pivotal FEDERICA la diarrea ocurrió en el 61,7 % de los pacientes tratados con Phesgo, y en el 59,1 % de los pacientes tratados con pertuzumab intravenoso y trastuzumab. Se notificó diarrea de Grado ≥ 3 en el 7,3 % de los pacientes en el grupo de Phesgo frente al 5,2 % en el grupo con pertuzumab intravenoso y trastuzumab. La mayoría de los eventos notificados fueron de intensidad Grado 1 ó 2. La incidencia más alta de diarrea (todos los grados) se notificó durante la terapia dirigida y el período de quimioterapia con taxanos (el 57,7 % de los pacientes en el grupo tratado con Phesgo frente al 53,6 % de los pacientes en el grupo tratado con pertuzumab intravenoso y con trastuzumab) (ver sección 4.4).

Pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab y quimioterapia

En el ensayo pivotal CLEOPATRA en cáncer de mama metastásico, la diarrea ocurrió en un 68,4 % de los pacientes tratados con pertuzumab y en un 48,7 % de los pacientes tratados con placebo (ver sección 4.4). La mayoría de los acontecimientos fueron de intensidad leve a moderada y ocurrieron en los primeros ciclos de tratamiento. La incidencia de diarrea de Grado 3-4 según el NCI-CTCAE fue del 9,3 % en los pacientes tratados con pertuzumab frente al 5,1 % en los pacientes tratados con placebo. La mediana de duración del episodio más largo de diarrea fue de 18 días en los pacientes tratados con pertuzumab y de 8 días en los pacientes tratados con placebo. Los acontecimientos de diarrea respondieron bien al uso proactivo de fármacos antidiarreicos.

En el ensayo NEOSPHERE, la diarrea ocurrió en un 45,8 % de los pacientes tratados en neoadyuvancia con pertuzumab, trastuzumab y docetaxel en comparación con el 33,6 % de los pacientes tratados con trastuzumab y docetaxel. En el ensayo TRYPHAENA, la diarrea ocurrió en un 72,3 % de los pacientes tratados en neoadyuvancia con pertuzumab+TCH y en un 61,4 % de los pacientes tratados con pertuzumab, trastuzumab y docetaxel en neoadyuvancia seguido de FEC. En ambos ensayos la mayoría de los acontecimientos fueron de intensidad leve a moderada.

En el ensayo APHINITY, se notificó una mayor incidencia de diarrea en el grupo tratado con pertuzumab (71,2 %) en comparación con con el grupo con placebo (45,2 %). La diarrea de Grado ≥ 3 se notificó en el 9,8 % de los pacientes en el grupo con pertuzumab frente al 3,7 % en el grupo con placebo. La mayoría de las reacciones notificadas fueron de intensidad Grado 1 ó 2. La incidencia más alta de diarrea (todos los Grados) se notificó durante el periodo en el que los pacientes recibieron terapia dirigida y quimioterapia con taxano (61,4 % de los pacientes en el grupo con pertuzumab frente al 33,8 % de los pacientes en el grupo con placebo). La incidencia de diarrea fue mucho más baja tras finalizar la quimioterapia, afectando al 18,1 % de los pacientes en el grupo con pertuzumab frente al 9,2 % de los pacientes en el grupo con placebo en el período de terapia dirigida posterior a la quimioterapia.

Erupción

Phesgo en combinación con quimioterapia

En el ensayo pivotal FEDERICA la erupción ocurrió en el 18,1 % de los pacientes tratados con Phesgo y en el 21,8 % de los pacientes tratados con pertuzumab intravenoso y trastuzumab. La mayoría de las erupciones fueron de Grado 1 ó 2.

Pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab y quimioterapia

En el ensayo pivotal CLEOPATRA en cáncer de mama metastásico, la erupción ocurrió en un 51,7 % de los pacientes tratados con pertuzumab, en comparación con un 38,9 % de los pacientes tratados con placebo. La mayoría de los acontecimientos fueron de intensidad Grado 1 ó 2, ocurrieron en los dos primeros ciclos y respondieron a los tratamientos estándar tales como tratamiento tópico u oral para el acné.

En el ensayo NEOSPHERE, la erupción ocurrió en el 40,2 % de los pacientes tratados en neoadyuvancia con pertuzumab, trastuzumab y docetaxel en comparación con el 29,0 % de los pacientes tratados con trastuzumab y docetaxel. En el ensayo TRYPHAENA, la erupción ocurrió en el 36,8% de los pacientes tratados en neoadyuvancia con pertuzumab + TCH y en el 20,0% de los pacientes tratados en neoadyuvancia con pertuzumab, trastuzumab y docetaxel seguido de FEC. La incidencia de erupción fue superior en pacientes que recibieron seis ciclos de pertuzumab en comparación con pacientes que recibieron tres ciclos de pertuzumab, independientemente de la quimioterapia administrada.

En el ensayo APHINITY, se observó la reacción adversa de erupción en el 25,8 % de los pacientes en el grupo de pertuzumab frente al 20,3 % de los pacientes en el grupo de placebo. La mayoría de las erupciones fueron de Grado 1 ó 2.

Anomalías analíticas

Phesgo en combinación con quimioterapia

En el ensayo pivotal FEDERICA, la incidencia de neutropenia Grado 3-4 del NCI-CTCAE v.4 fue similar en los dos grupos de tratamiento (14,5 % de los pacientes tratados con Phesgo y 13,9 % de los pacientes tratados con pertuzumab intravenoso y trastuzumab).

Pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab y quimioterapia

En el ensayo pivotal CLEOPATRA en cáncer de mama metastásico, la incidencia de neutropenia de Grado 3-4 del NCI-CTCAE v.3 fue similar en los dos grupos de tratamiento (86,3 % de los pacientes tratados con pertuzumab y 86,6 % de los pacientes tratados con placebo, que incluyeron un 60,7 % y 64,8 % de neutropenia de Grado 4, respectivamente).

En el ensayo NEOSPHERE, la incidencia de neutropenia de Grado 3-4 del NCI-CTCAE v.3 fue del 74,5 % en pacientes tratados en neoadyuvancia con pertuzumab, trastuzumab y docetaxel en comparación con el 84,5 % de los pacientes tratados con trastuzumab y docetaxel, incluyendo un 50,9 % y 60,2 % de neutropenia de Grado 4, respectivamente. En el ensayo TRYPHAENA, la incidencia de neutropenia de Grado 3-4 del NCI-CTCAE v.3 fue del 85,3 % en pacientes tratados en neoadyuvancia con pertuzumab + TCH y del 77,0 % en pacientes tratados en neoadyuvancia con pertuzumab, trastuzumab y docetaxel seguido de FEC, incluyendo un 66,7 % y 59,5 % de neutropenia de Grado 4, respectivamente

En el ensayo APHINITY, la incidencia de neutropenia de Grado 3-4 del NCI-CTCAE v.4 fue del 40,6 % en los pacientes tratados con pertuzumab, trastuzumab y quimioterapia en comparación con el 39,1 % en los pacientes tratados con placebo, trastuzumab y quimioterapia, incluyendo neutropenia de Grado 4 de un 28,3 % y 26,5 %, respectivamente.

Immunogenicidad

Como con todas las proteínas terapéuticas, hay un riesgo potencial de respuesta inmune a pertuzumab y trastuzumab en pacientes tratados con Phesgo.

En el ensayo FEDERICA, la incidencia de anticuerpos anti-pertuzumab y anti-trastuzumab emergentes durante el tratamiento fue de 6,1 % (15/245) y 0,4 % (1/245), respectivamente, en pacientes tratados con pertuzumab y trastuzumab intravenoso. Entre los pacientes que dieron positivo en anticuerpos anti-pertuzumab, en dos pacientes se detectaron anticuerpos neutralizantes anti-pertuzumab.

La incidencia de anticuerpos anti-pertuzumab y anti-trastuzumab detectada en cualquier momento (incluyendo al inicio) fue 10,3 % (26/252) y 1,2 % (3/252), respectivamente, en pacientes tratados con pertuzumab y trastuzumab intravenoso. Entre los pacientes, se detectaron anticuerpos neutralizantes anti-pertuzumab en tres pacientes.

La incidencia de anticuerpos anti-pertuzumab, anti-trastuzumab y anti-vorhialuronidasa alfa emergentes durante el tratamiento fue 8,3 % (20/241), 1,7 % (4/241), y 3,8 % (9/238), respectivamente, en pacientes tratados con Phesgo. Entre estos pacientes, se detectaron anticuerpos neutralizantes anti-pertuzumab en dos pacientes, y anticuerpos neutralizantes anti-trastuzumab en un paciente.

La incidencia de anticuerpos anti-pertuzumab, anti-trastuzumab y anti-vorhialuronidasa alfa detectados en cualquier momento (incluyendo al inicio) fue 12,1 % (30/248), 3,2 % (8/248), y 9 % (22/245), respectivamente, en pacientes tratados con Phesgo. Entre estos pacientes, se detectaron anticuerpos neutralizantes anti-pertuzumab en tres pacientes, anticuerpos neutralizantes anti-trastuzumab en un paciente, y anticuerpos anti-vorhialuronidasa alfa en un paciente.

Se desconoce la relevancia clínica del desarrollo de anticuerpos anti-pertuzumab, anti-trastuzumab y anti-vorhialuronidasa alfa tras el tratamiento con Phesgo.

Cambio de tratamiento de pertuzumab y trastuzumab intravenoso a Phesgo (o viceversa)

El estudio MO40628 investigó la seguridad del cambio de pertuzumab y trastuzumab intravenoso a Phesgo subcutáneo (Grupo A) y viceversa (Grupo B), con el objetivo primario de evaluar la preferencia de los pacientes por Phesgo (para los detalles sobre el diseño del estudio ver sección 5.1).

Entre los pacientes del Grupo A, la incidencia de EAs durante los Ciclos 1-3 (tratamiento intravenoso) fue 77,5% (62/80 pacientes) comparado con los Ciclos 4-6 (tratamiento subcutáneo) que fue 72,5% (58/80 pacientes).

Entre los pacientes del Grupo B la incidencia de EAs durante los Ciclos 1-3 (tratamiento subcutáneo) fue 77,5% (62/80 pacientes) comparada con los Ciclos 4-6 (tratamiento intravenoso) que fue de 63,8% (51/80 pacientes), principalmente debido a la alta incidencia de reacciones en el lugar de la inyección (todas grado 1 ó 2) durante la administración de Phesgo. Las tasas previas al cambio (Ciclo 1-3) para los eventos adversos graves, los eventos adversos grado 3 y las interrupciones de tratamiento debido a eventos adversos fueron bajas (<6%) y similares a las tasas posteriores al cambio (Ciclo 4-6).

No se notificaron eventos adversos de grado 4 o grado 5.

Pacientes de edad avanzada

En FEDERICA, no se observaron diferencias generales en seguridad de Phesgo entre pacientes ≥ 65 y < 65 años.

Sin embargo, en los ensayos clínicos pivotaes de pertuzumab con pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab, disminución del apetito, anemia, disminución de peso, astenia, disgeusia, neuropatía periférica, hipomagnesemia y diarrea ocurrieron con una incidencia $\geq 5\%$ superior en pacientes ≥ 65 años (n=418) en comparación con pacientes < 65 años (n=2.926).

Se dispone de datos limitados de ensayos clínicos en pacientes > 75 años tratados con Phesgo o pertuzumab intravenoso y trastuzumab. Los datos posteriores a la comercialización no muestran diferencias en la seguridad de pertuzumab en combinación con trastuzumab en pacientes ≥ 65 años y < 65 años.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del **sistema nacional de notificación** incluido en el [Apéndice V](#).

4.9 Sobredosis

La dosis más alta de Phesgo probada es 1.200 mg de pertuzumab / 600 mg de trastuzumab. En caso de sobredosis, se debe vigilar estrechamente a los pacientes en busca de signos o síntomas de reacciones adversas e instaurarse el tratamiento sintomático apropiado.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: agentes antineoplásicos, anticuerpos monoclonales, código ATC: L01XY02

Mecanismo de acción

Phesgo contiene pertuzumab y trastuzumab que le proporcionan el efecto terapéutico a este medicamento, y vorhialuronidasa alfa, una enzima utilizada para aumentar la dispersión y absorción de sustancias formuladas conjuntamente cuando se administran por vía subcutánea.

Pertuzumab y trastuzumab son anticuerpos monoclonales de Ig G1 recombinante humanizada dirigidos al receptor 2 del factor de crecimiento epidérmico humano (HER2). Ambas sustancias se unen a distintos subdominios de HER2 sin competir y tienen mecanismos complementarios para interrumpir la señalización de HER2:

- Pertuzumab se dirige específicamente contra el dominio de dimerización extracelular (subdominio II) de HER2 por lo que bloquea la heterodimerización dependiente de ligando de HER2 con otros miembros de la familia HER, como receptor del factor de crecimiento epidérmico (EGFR), HER3 y HER4. Como resultado, pertuzumab inhibe la señalización intracelular iniciada por ligando a través de dos vías de señalización importantes, la proteincinasa activada por mitógenos (MAP) y la fosfoinositido 3-cinasa (PI3K). La inhibición de estas vías de señalización puede originar detención del crecimiento y apoptosis de las células, respectivamente.

- Trastuzumab se une al subdominio IV, del dominio extracelular de la proteína HER2 para inhibir las señales de proliferación y supervivencia mediadas por HER2 independientes del ligando en las células tumorales humanas que sobreexpresan HER2.

Además, ambas sustancias median la citotoxicidad celular dependiente de anticuerpos (CCDA). In vitro, la CCDA tanto de pertuzumab como de trastuzumab se ejerce preferentemente sobre células cancerosas que sobreexpresan HER2 en comparación con las células cancerosas que no sobreexpresan HER2.

Eficacia clínica y seguridad

Esta sección presenta la experiencia clínica de Phesgo, combinación a dosis fija de pertuzumab y trastuzumab, y de pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab, en pacientes con cáncer de mama precoz y metastásico que sobreexpresan HER2.

Experiencia clínica de Phesgo en pacientes con cáncer de mama precoz HER2 positivo

La experiencia clínica de Phesgo está basada en los datos del ensayo clínico Fase III (FEDERICA WO40324) y el ensayo clínico Fase II (PHRANCESCA MO40628) en pacientes con cáncer de mama precoz con sobreexpresión de HER2. La sobreexpresión de HER2 se determinó en un laboratorio central y se definió como una puntuación de 3+ medido por IHC (por sus siglas en inglés) o un índice de amplificación $\geq 2,0$ determinado por ISH (por sus siglas en inglés) en el ensayo indicado más adelante.

FEDERICA (WO40324)

FEDERICA es un ensayo abierto, multicéntrico y aleatorizado realizado en 500 pacientes con cáncer de mama precoz HER2-positivo, operable o localmente avanzado (incluyendo inflamatorio) con un tumor de tamaño > 2 cm o ganglio positivo en el entorno neoadyuvante y adyuvante. Los pacientes fueron aleatorizados para recibir 8 ciclos de quimioterapia neoadyuvante con administración concurrente de 4 ciclos de Phesgo o pertuzumab intravenoso y trastuzumab durante los ciclos 5-8. Los investigadores seleccionaron una de las dos siguientes quimioterapias neoadyuvantes para pacientes individuales:

- 4 ciclos de doxorubicina ($60 \text{ mg} / \text{m}^2$) y ciclofosfamida ($600 \text{ mg} / \text{m}^2$) cada 2 semanas, seguidos de paclitaxel ($80 \text{ mg} / \text{m}^2$) semanalmente durante 12 semanas
- 4 ciclos de doxorubicina ($60 \text{ mg} / \text{m}^2$) y ciclofosfamida ($600 \text{ mg} / \text{m}^2$) cada 3 semanas, seguidos de 4 ciclos de docetaxel ($75 \text{ mg} / \text{m}^2$ para el primer ciclo y luego $100 \text{ mg} / \text{m}^2$ en los ciclos posteriores a criterio del investigador) cada 3 semanas

Después de la cirugía, los pacientes continuaron durante 14 ciclos adicionales la terapia con Phesgo o pertuzumab intravenoso y trastuzumab, tal y como se trataba antes de la cirugía, para completar 18 ciclos de terapia dirigida a HER2. Los pacientes también recibieron radioterapia adyuvante y terapia endocrina según la práctica habitual local. Durante la adyuvancia, se permitió la sustitución de trastuzumab intravenoso por trastuzumab subcutáneo a criterio del investigador. La terapia dirigida a HER2 se administró cada 3 semanas de acuerdo a la Tabla 3:

Tabla 3: Dosificación y administración de Phesgo, pertuzumab intravenoso, trastuzumab intravenoso, y trastuzumab subcutáneo

Medicamentos	Administración	Dosis	
		De carga inicial	Mantenimiento
Phesgo	Inyección subcutánea	1.200 mg/600 mg	600 mg/600 mg
Pertuzumab	Perfusión intravenosa	840 mg	420 mg
Trastuzumab	Perfusión intravenosa	8 mg/kg	6 mg/kg
Trastuzumab	Inyección subcutánea	600 mg	

FEDERICA fue diseñado para demostrar la no inferioridad de la $C_{\text{mín}}$ sérica en el ciclo 7 (es decir, antes de administrar la dosis del ciclo 8) de pertuzumab en Phesgo en comparación con pertuzumab intravenoso (objetivo primario). Objetivos secundarios adicionales incluyeron demostrar la no inferioridad de la $C_{\text{mín}}$ sérica en el ciclo 7 (es decir, antes de administrar la dosis del ciclo 8) de trastuzumab en Phesgo en comparación con trastuzumab intravenoso, eficacia de la respuesta patológica completa total (RpCt) y resultados de seguridad. Los datos demográficos estaban bien equilibrados entre los dos grupos de tratamiento y la mediana de edad de los pacientes tratados en el ensayo fue de 51 años. La mayoría de pacientes tenía enfermedad receptor hormonal positiva (61,2%), ganglio positivo (57,6%) y eran caucásicas (65,8%).

Para las exposiciones de no inferioridad de pertuzumab y trastuzumab de Phesgo ver sección 5.2. Para el perfil de seguridad, ver sección 4.8.

El análisis del objetivo de eficacia secundario, RpCt (evaluado localmente), definido como la erradicación de la enfermedad invasiva en mama y axila (ypT0/is, ypN0), se muestra en la tabla 4.

Tabla 4: Resumen de respuesta patológica completa total (RpCt)

	Phesgo (n = 248)	pertuzumab intravenoso + trastuzumab (n=252)
RpCt (ypT0/is, ypN0)	148 (59,7 %)	150 (59,5 %)
IC del 95% exacto para la tasa de RpCt ¹	(53,28; 65,84)	(53,18; 65,64)
Diferencia en tasa de RpCt (grupo subcutáneo menos grupo intravenoso)	0,15	
IC del 95 % para la diferencia en la tasa de RpCt ²	- 8,67 a 8,97	

¹ Intervalo de confianza para una distribución binomial de la muestra utilizando el método de Pearson Clopper

² Para este cálculo se ha utilizado la corrección continua de Hauck-Anderson

Experiencia clínica con pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab en cáncer de mama HER2 positivo

La experiencia clínica de pertuzumab intravenoso en combinación con trastuzumab se basa en datos de dos ensayos aleatorizados en neoadyuvancia fase II en cáncer de mama precoz (uno controlado), un ensayo fase II no aleatorizado en neoadyuvancia, un ensayo fase III aleatorizado en adyuvancia y un ensayo fase III aleatorizado y un ensayo fase II de un solo grupo en cáncer de mama metastásico. La sobreexpresión de HER2 se determinó en un laboratorio central y se definió como una puntuación de 3+ medido por IHC (por sus siglas en inglés) o un índice de amplificación $\geq 2,0$ determinado por ISH (por sus siglas en inglés) en los ensayos indicados más adelante.

PHRANCESCA (MO40628)

En el estudio MO40628 se investigó la seguridad del cambio de pertuzumab y trastuzumab intravenoso a Phesgo subcutáneo y viceversa (ver sección 4.8) con el objetivo primario de evaluar la preferencia de los pacientes por la vía de administración intravenosa o subcutánea: el 85% de los pacientes prefirió la vía subcutánea, mientras que el 13,8% prefirió la vía IV, y el 1,2% no mostró ninguna preferencia. Se incluyeron un total de 160 pacientes en este estudio cruzado de dos grupos: 80 pacientes fueron aleatorizados al Grupo A (3 ciclos de pertuzumab y trastuzumab intravenoso seguidos de 3 ciclos de Phesgo) y 80 pacientes fueron aleatorizados al Grupo B (3 ciclos de Phesgo seguidos de 3 ciclos de pertuzumab y trastuzumab intravenoso). En el análisis primario, la mediana de exposición a pertuzumab y trastuzumab adyuvantes (tanto por vía intravenosa como subcutánea) fue de 11 ciclos (rango: 6 a 15).

Cáncer de mama precoz

Tratamiento neoadyuvante

En neoadyuvancia, el cáncer de mama localmente avanzado e inflamatorio son considerados de alto riesgo independientemente del estado del receptor hormonal. En el cáncer de mama en estadio precoz, el tamaño del tumor, el grado, el estado del receptor hormonal y la metástasis en los ganglios linfáticos deben tenerse en cuenta en la evaluación de riesgos.

La indicación del tratamiento neoadyuvante del cáncer de mama se basa en la demostración de una mejora en la tasa de respuesta patológica completa, y las tendencias de mejora en la supervivencia libre de enfermedad (SLE) que, sin embargo, no establece o mide con precisión un beneficio con respecto a los resultados a largo plazo, tales como la supervivencia global (SG) o SLE.

NEOSPHERE (WO20697)

NEOSPHERE es un ensayo de fase II multicéntrico, internacional, aleatorizado, controlado con pertuzumab y se realizó en 417 pacientes mujeres adultas con cáncer de mama localmente avanzado, inflamatorio o precoz HER2 positivo diagnosticado *de novo* (T2-4d; tumor primario > 2cm de diámetro) que no habían recibido tratamiento previo con trastuzumab, quimioterapia o radioterapia. Las pacientes con metástasis, cáncer de mama bilateral, factores de riesgo cardíacos clínicamente importantes (ver sección 4.4) o FEVI < 55% no estaban incluidas. La mayoría de las pacientes eran menores de 65 años.

Las pacientes fueron aleatorizadas para recibir uno de los siguientes tratamientos en neoadyuvancia durante 4 ciclos antes de la cirugía:

- Trastuzumab más docetaxel
- Pertuzumab más trastuzumab y docetaxel
- Pertuzumab más trastuzumab
- Pertuzumab más docetaxel.

La aleatorización se estratificó por tipo de cáncer de mama (operable, localmente avanzado o inflamatorio) y por positividad receptor de estrógenos (ER) o receptor de progesterona (PgR).

Pertuzumab fue administrado por vía intravenosa con una dosis inicial de 840 mg, seguida de 420 mg cada tres semanas. Trastuzumab fue administrado por vía intravenosa con una dosis inicial de 8 mg/kg, seguida de 6 mg/kg cada tres semanas. Docetaxel fue administrado por vía intravenosa con una dosis inicial de 75 mg/m² seguida de 75 mg/m² o 100 mg/m² (si es tolerada) cada 3 semanas. Después de la cirugía, todas las pacientes recibieron 3 ciclos de 5-fluorouracilo (600 mg/m²), epirubicina (90 mg/m²), ciclofosfamida (600 mg/m²) (FEC) administrados por vía intravenosa cada tres semanas, y trastuzumab administrado por vía intravenosa cada tres semanas hasta completar un año de tratamiento. Los pacientes que sólo recibieron pertuzumab más trastuzumab antes de la cirugía, posteriormente recibieron tanto FEC como docetaxel tras la cirugía.

La variable primaria del estudio fue la tasa de respuesta patológica completa (RpC) en mama (ypT0/is). Las variables secundarias de eficacia fueron la tasa de respuesta clínica, la tasa de cirugía conservadora de la mama (sólo tumores T2-3), la SLE, y supervivencia libre de progresión (SLP). Tasas de RpC exploratorias adicionales incluyeron el estado ganglionar (ypT0/isN0 y ypTON0).

Los datos demográficos estaban bien equilibrados (la edad media era 49-50 años, la mayoría eran caucásicas (71 %)) y todas las pacientes eran mujeres. En general, el 7 % de las pacientes tenía cáncer de mama inflamatorio, el 32% tenía cáncer de mama localmente avanzado y el 61 % tenía cáncer de mama operable. Aproximadamente la mitad de las pacientes en cada grupo de tratamiento presentaba receptor hormonal positivo (definido como ER positivo y/o PgR positivo).

Los resultados de eficacia se muestran en la Tabla 5. Se observó una mejoría estadísticamente significativa de la tasa de RpC (ypT0/is) en pacientes que recibieron pertuzumab más trastuzumab y docetaxel en comparación con pacientes que recibieron trastuzumab y docetaxel (45,8 % frente a 29,0 %, valor de $p=0,0141$). Se observó un patrón consistente de los resultados independientemente de la definición de RpC. Se considera probable que la diferencia en la tasa de RpC se traduzca en una diferencia clínicamente significativa en los resultados a largo plazo y está apoyado por la tendencia positiva en SLP (hazard ratio [HR] = 0,69; IC del 95 % 0,34; 1,40) y SLE (HR= 0,60; IC del 95 % 0,28, 1,27).

Las tasas de RpC, así como la magnitud del beneficio con pertuzumab (pertuzumab más trastuzumab y docetaxel comparado con pacientes que recibían trastuzumab y docetaxel), fueron inferiores en el subgrupo de pacientes con tumores con receptores hormonales positivos (diferencia del 6 % en RpC en mama) que en los pacientes con tumores con receptores hormonales negativos (diferencia del 26,4 % en RpC en mama). Las tasas de RpC fueron similares en las pacientes con enfermedad operable que en las que tenían enfermedad localmente avanzada. Hubo muy pocas pacientes con cáncer de mama inflamatorio para establecer conclusiones firmes, pero la tasa de RpC fue mayor en las pacientes que recibieron pertuzumab más trastuzumab y docetaxel.

TRYPHAENA (BO22280)

TRYPHAENA es un ensayo clínico de fase II multicéntrico, aleatorizado, realizado en 225 pacientes mujeres adultas con cáncer de mama HER2-positivo localmente avanzado, operable o inflamatorio (T2-4d; tumor primario > 2cm de diámetro) que anteriormente no hubieran recibido trastuzumab, quimioterapia o radioterapia. Las pacientes con metástasis, cáncer de mama bilateral, factores de riesgo cardíacos clínicamente importantes (ver sección 4.4) o FEVI < 55% no estaban incluidas. La mayoría de las pacientes eran menores de 65 años. Las pacientes fueron aleatorizadas para recibir uno de los tres siguientes tratamientos en neoadyuvancia antes de la cirugía:

- 3 ciclos de FEC seguidos de 3 ciclos de docetaxel, todos administrados simultáneamente con pertuzumab y trastuzumab
- 3 ciclos de FEC solo seguidos de 3 ciclos de docetaxel, con trastuzumab y pertuzumab administrados simultáneamente
- 6 ciclos de THC en combinación con pertuzumab.

La aleatorización se estratificó por tipo de cáncer de mama (operable, localmente avanzado o inflamatorio) y por positividad ER y/o PgR.

Pertuzumab fue administrado por vía intravenosa con una dosis inicial de 840 mg, seguida de 420 mg cada tres semanas. Trastuzumab fue administrado por vía intravenosa con una dosis inicial de 8 mg/kg, seguida de 6 mg/kg cada tres semanas. FEC (5-fluorouracilo [500 mg/m²], epirubicina [100 mg/m²], ciclofosfamida [600 mg/m²]) fueron administrados por vía intravenosa cada tres semanas durante 3 ciclos. Docetaxel fue administrado con una dosis inicial de 75 mg/m² en perfusión intravenosa cada tres semanas, con la opción de aumentar a 100 mg/m² a elección del investigador si la dosis inicial era bien tolerada. Sin embargo, en el grupo tratado con pertuzumab en combinación con TCH, docetaxel fue administrado por vía intravenosa en 75 mg/m² (no se permitió aumento) y carboplatino (AUC 6) fue administrado por vía intravenosa cada tres semanas. Después de la cirugía, todos los pacientes recibieron trastuzumab para completar un año de tratamiento.

La variable primaria de este estudio fue la seguridad cardíaca durante el periodo del tratamiento neoadyuvante del estudio. Las variables secundarias de eficacia fueron la tasa de RpC en mama (ypT0/is), SLE, SLP y SG.

Los datos demográficos estaban bien equilibrados entre los grupos (la edad media era 49-50 años, la mayoría eran caucásicas [77 %]) y todas las pacientes eran mujeres. En general, el 6 % de las pacientes tenía cáncer de mama inflamatorio, el 25 % tenía cáncer de mama localmente avanzado y el 69 % tenía cáncer de mama operable. Aproximadamente la mitad de las pacientes en cada grupo de tratamiento tenía la enfermedad con ER positivo y/o PgR positivo.

En comparación con datos publicados de regímenes similares sin pertuzumab, se observó un aumento de las tasas de RpC en los 3 grupos de tratamiento (ver tabla 5). Se observó un patrón consistente de los resultados independientemente de la definición de RpC. Las tasas de RpC fueron inferiores en el subgrupo de pacientes con tumores con receptores hormonales positivos (rango 46,2 % a 50,0 %) que en las pacientes con tumores con receptores hormonales negativos (rango 65,0 % a 83,8 %).

Las tasas de RpC fueron similares en las pacientes con enfermedad operable que en las que tenían enfermedad localmente avanzada. Hubo muy pocas pacientes con cáncer de mama inflamatorio para establecer conclusiones firmes.

Tabla 5 NEOSPHERE (WO20697) y THYPHAENA (BO22280): Datos de eficacia (población por intención de tratar)

Parámetro	NEOSPHERE (WO20697)				TRYPHAENA (BO22280)		
	Trastuzumab + docetaxel N=107	Pertuzumab + trastuzumab + docetaxel N=107	Pertuzumab + trastuzumab N=107	Pertuzumab + docetaxel N=96	Pertuzumab + trastuzumab + FEC → pertuzumab + trastuzumab + docetaxel N=73	FEC → Pertuzumab + trastuzumab + docetaxel N=75	Pertuzumab + TCH N=77
Tasa de RpC en la mama (ypT0/is) n (%) [IC del 95%] ¹	31 (29,0 %) [20,6; 38,5]	49 (45,8 %) [36,1; 55,7]	18 (16,8 %) [10,3; 25,3]	23 (24,0 %) [15,8; 33,7]	45 (61,6 %) [49,5; 72,8]	43 (57,3 %) [45,4; 68,7]	51 (66,2 %) [54,6; 76,6]
Diferencia en tasas de RpC ² [IC del 95%] ³		+16,8 % [3,5; 30,1]	-12,2 % [-23,8; -0,5]	-21,8 % [-35,1; -8,5]	NA	NA	NA
Valor de p (con correl. de Simes para la prueba CMH) ⁴		0,0141 (vs. trastuzumab + docetaxel)	0,0198 (vs. trastuzumab + docetaxel)	0,0030 (vs. pertuzumab + trastuzumab + docetaxel)	NA	NA	NA
Tasa de RpC en la mama y ganglio linfático (ypT0/is N0) n (%) [IC del 95%]	23 (21,5 %) [14,1; 30,5]	42 (39,3 %) [30,3; 49,2]	12 (11,2 %) [5,9; 18,8]	17 (17,7 %) [10,7; 26,8]	41 (56,2 %) [44,1; 67,8]	41 (54,7 %) [42,7; 66,2]	49 (63,6 %) [51,9; 74,3]

	NEOSPHERE (WO20697)				TRYPHAENA (BO22280)		
Parámetro	Trastuzumab + docetaxel N=107	Pertuzumab + trastuzumab + docetaxel N=107	Pertuzumab + trastuzumab N=107	Pertuzumab + docetaxel N=96	Pertuzumab + trastuzumab + FEC → pertuzumab + trastuzumab + docetaxel N=73	FEC → Pertuzumab + trastuzumab + docetaxel N=75	Pertuzumab + TCH N=77
ypT0 No n (%) [IC del 95%]	13 (12,1 %) [6,6; 19,9]	35 (32,7 %) [24,0; 42,5]	6 (5,6 %) [2,1; 11,8]	13 (13,2 %) [7,4; 22,0]	37 (50,7 %) [38,7; 62,6]	34 (45,3 %) [33,8; 57,3]	40 (51,9 %) [40,3; 63,5]
Respuesta clínica ⁵	79 (79,8 %)	89 (88,1 %)	69 (67,6 %)	65 (71,4 %)	67 (91,8 %)	71 (94,7 %)	69 (89,6 %)

FEC: 5-fluorouracilo, epirubicina, ciclofosfamida; TCH: docetaxel, carboplatino y trastuzumab, CMH: Cochran-Mantel-Haenszel

1. IC del 95% para una distribución binomial de la muestra utilizando el método de Pearson Clopper .
2. Tratamiento pertuzumab+trastuzumab+docetaxel y pertuzumab+trastuzumab son comparados con Trastuzumab+Docetaxel mientras que pertuzumab+docetaxel es comparado con pertuzumab+trastuzumab+docetaxel .
3. IC del 95% aproximado para la diferencia entre dos tasas de respuesta utilizando el método de Hauck-Anderson.
4. Valor de la p de la prueba de Cochran-Mantel-Haenszel con ajuste por multiplicidad de Simes.
5. La respuesta clínica representa a las pacientes con una mejor respuesta general de CR o PR durante el período neoadyuvante (en lesiones de mama primarias).

BERENICE (WO29217)

BERENICE es un ensayo de fase II no aleatorizado, abierto, multicéntrico, internacional, realizado en 401 pacientes con cáncer de mama HER2-positivo localmente avanzado, inflamatorio o con cáncer de mama precoz HER2-positivo (con tumores primarios > 2 cm de diámetro o con afectación ganglionar).

El estudio BERENICE incluyó dos grupos paralelos de pacientes. Los pacientes considerados adecuados para el tratamiento neoadyuvante con trastuzumab más quimioterapia basada en antraciclina/taxano fueron asignados para recibir una de las dos siguientes pautas de tratamiento antes de la cirugía:

- Cohorte A - 4 ciclos de dosis densa de doxorubicina y ciclofosfamida, cada 2 semanas seguido de 4 ciclos de pertuzumab en combinación con trastuzumab y paclitaxel
- Cohorte B - 4 ciclos de FEC seguido de 4 ciclos de pertuzumab en combinación con trastuzumab y docetaxel.

Después de la cirugía, todos los pacientes recibieron pertuzumab y trastuzumab administrados por vía intravenosa cada 3 semanas hasta completar 1 año de tratamiento.

El objetivo primario del estudio BERENICE fue evaluar la seguridad cardiaca durante el período de tratamiento neoadyuvante del estudio. El objetivo primario de seguridad cardíaca, es decir, la incidencia de DVI Clase III/IV de la NYHA y descensos de la FEVI fueron consistentes con los datos previos obtenidos en neoadyuvancia (ver secciones 4.4 y 4.8).

Tratamiento adyuvante

En adyuvancia, de acuerdo con los resultados del estudio APHINITY, los pacientes con cáncer de mama precoz HER2 positivo con alto riesgo de recaída se definen como aquellos con afectación ganglionar o sin expresión de los receptores hormonales.

APHINITY (BO25126)

APHINITY es un ensayo fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego, controlado con placebo realizado en 4.804 pacientes con cáncer de mama precoz HER2 positivo y a los que se les había extirpado su tumor primario antes de la aleatorización. Los pacientes fueron después aleatorizados para recibir pertuzumab o placebo, en combinación con trastuzumab y quimioterapia adyuvante. Los investigadores seleccionaron una de las siguientes quimioterapias basadas o no en antraciclinas para cada paciente en concreto:

- 3 ó 4 ciclos de FEC o de 5-fluorouracilo, doxorubicina y ciclofosfamida (FAC), seguido de 3 ó 4 ciclos de docetaxel o 12 ciclos de paclitaxel semanal
- 4 ciclos de AC o epirubicina y ciclofosfamida (EC), seguidos de 3 ó 4 ciclos de docetaxel o 12 ciclos de paclitaxel semanal
- 6 ciclos de docetaxel en combinación con carboplatino

Pertuzumab y trastuzumab se administraron por vía intravenosa (ver sección 4.2) cada 3 semanas comenzando el Día 1 del primer ciclo que contenía taxano, durante un total de 52 semanas (hasta 18 ciclos) o hasta recaída, retirada del consentimiento o toxicidad inaceptable. Se administraron las dosis habituales de 5-fluorouracilo, epirubicina, doxorubicina, ciclofosfamida, docetaxel, paclitaxel y carboplatino.

Tras completar la quimioterapia, las pacientes recibieron radioterapia y/o terapia hormonal siguiendo la habitual práctica clínica local.

La variable primaria del estudio fue la supervivencia libre de enfermedad invasiva (SLEI), definida como el tiempo desde la aleatorización hasta la primera recidiva de cáncer de mama invasivo, local o regional, ipsilateral, recidiva a distancia, recidiva de cáncer de mama invasivo contralateral o de fallecimiento por cualquier causa. Las variables secundarias de eficacia fueron SLEI incluido un segundo cáncer primario no de mama, SG, SLE, intervalo libre de recaída (ILR) e intervalo libre de recaída a distancia (ILRD).

Los datos demográficos estaban bien equilibrados en los dos brazos del estudio. La mediana de edad era de 51 años y alrededor del 99% de los pacientes eran mujeres. La mayoría de los pacientes tenían ganglios positivos (63 %) y/o enfermedad con receptor hormonal positivo (64 %) y eran Caucásicos (71 %).

Tras una mediana de seguimiento de 45,4 meses, el estudio APHINITY demostró un 19% (HR = 0,81; IC del 95 % 0,66; 1,00 valor de p 0,0446) de reducción del riesgo de recaída o muerte en los pacientes aleatorizados que recibieron pertuzumab comparado con los pacientes aleatorizados que recibieron placebo.

Los resultados de eficacia del ensayo APHINITY se resumen en la Tabla 6 y en la Figura 1.

Tabla 6 Eficacia global: Población por intención de tratar

	Pertuzumab + trastuzumab + quimioterapia N=2.400	Placebo + trastuzumab + quimioterapia N=2.404
Objetivo primario		
Supervivencia libre de enfermedad invasiva (SLEI)		
Número (%) de pacientes con evento	171 (7,1 %)	210 (8,7 %)
HR [IC 95%]	0,81 [0,66; 1,00]	
valor-p (test Log-Rank, estratificado ¹)	0,0446	
Tasa libre de evento a los 3 años ² [IC 95%]	94,1 [93,1; 95,0]	93,2 [92,2; 94,3]
Objetivos secundarios¹		
SLEI incluido un segundo cáncer primario no de mama		
Número (%) de pacientes con evento	189 (7,9 %)	230 (9,6 %)
HR [IC 95%]	0,82 [0,68; 0,99]	
valor-p (test Log-Rank, estratificado ¹)	0,0430	
Tasa libre de evento a los 3 años ² [IC 95%]	93,5 [92,5; 94,5]	92,5 [91,4; 93,6]
Supervivencia libre de enfermedad (SLE)		
Número (%) de pacientes con evento	192 (8,0 %)	236 (9,8 %)
HR [IC 95%]	0,81 [0,67; 0,98]	
valor-p (test Log-Rank, estratificado ¹)	0,0327	
Tasa libre de evento a los 3 años ² [IC 95%]	93,4 [92,4; 94,4]	92,3 [91,2; 93,4]
Supervivencia global (SG)³		
Número (%) de pacientes con evento	80 (3,3 %)	89 (3,7 %)
HR [IC 95%]	0,89 [0,66; 1,21]	
valor p (test Log-Rank, estratificado ¹)	0,4673	
Tasa libre de evento a los 3 años ² [IC 95%]	97,7 [97,0; 98,3]	97,7 [97,1; 98,3]

Clave de abreviaturas (Tabla 6): HR: Hazard Ratio; IC: Intervalo de confianza

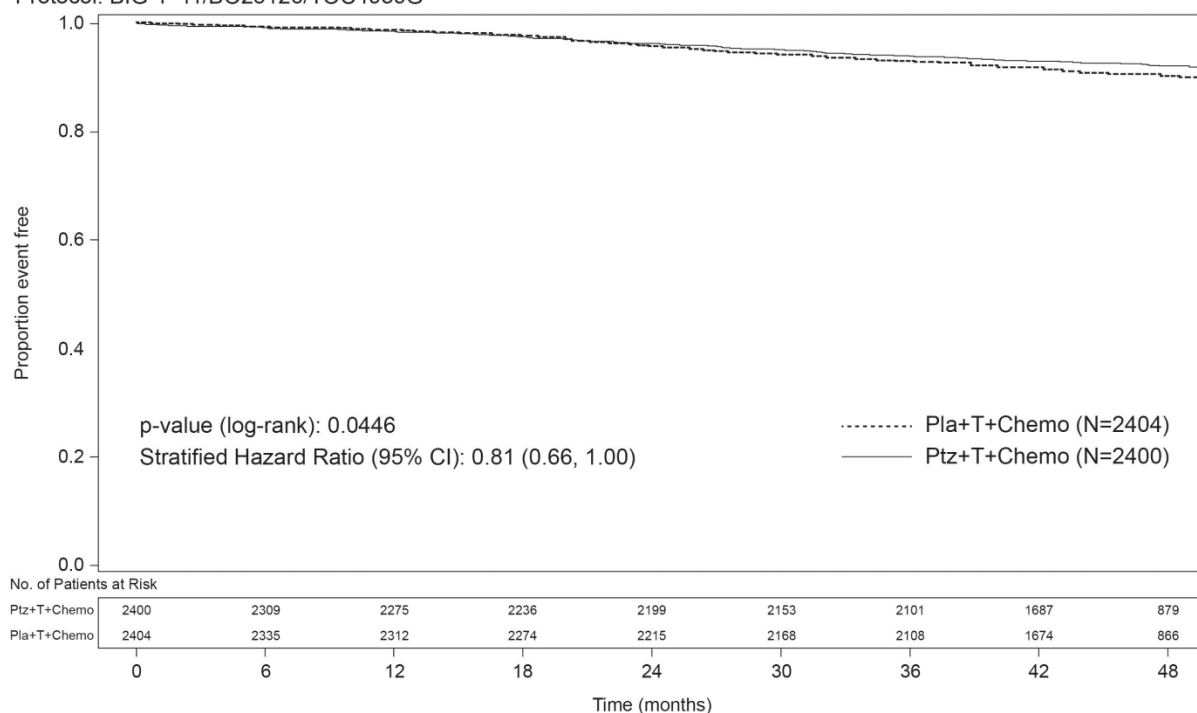
1. Todos los análisis se estratificaron por el estado de los ganglios, versión del protocolo, estado central de receptores hormonales y régimen de quimioterapia adyuvante.

2. Tasa libre de evento a los 3 años derivada de las estimaciones de las curvas Kaplan-Meier.

3. Datos del primer análisis intermedio.

Figura 1 Curva Kaplan-Meier de supervivencia libre de enfermedad invasiva

Kaplan-Meier Plot of Time to First IDFS Event (Months) by Treatment Regimen, ITT Population
Protocol: BIG 4-11/BO25126/TOC4939G



IDFS= supervivencia libre de enfermedad invasiva, SLEI; IC= intervalo de confianza; Pla= placebo; Ptz= pertuzumab; T= trastuzumab.

La estimación de SLEI a los 4 años fue del 92,3% en el grupo tratado con pertuzumab frente al 90,6% en el grupo tratado con placebo. En el momento de la estimación, la mediana de seguimiento fue de 45,4 meses.

Resultados del análisis de subgrupos

En el momento del análisis primario, los beneficios de pertuzumab fueron más evidentes en subgrupos de pacientes de alto riesgo de recaída: pacientes con ganglios positivos o con enfermedad receptor hormonal negativo (ver Tabla 7).

Tabla 7 Resultados de eficacia en subgrupos por el estado de los ganglios y estado de receptor hormonal¹

Población	Número de eventos SLEI /Total N (%)		HR no estratificado (IC del 95%)
	Pertuzumab + trastuzumab + chemotherapy	Placebo + trastuzumab + chemotherapy	
Estado de los ganglios			
Positivo	139/1.503 (9,2 %)	181/1.502 (12,1 %)	0,77 (0,62; 0,96)
Negativo	32/897 (3,6 %)	29/902 (3,2 %)	1,13 (0,68; 1,86)
Estado del receptor hormonal			
Negativo	71/864 (8,2 %)	91/858 (10,6 %)	0,76 (0,56; 1,04)
Positivo	100/1.536 (6,5 %)	119/1.546 (7,7 %)	0,86 (0,66; 1,13)

¹ Análisis de subgrupos preespecificados sin ajuste para comparaciones múltiples, por lo tanto, los resultados se consideran descriptivos.

Las tasas estimadas de SLEI en el subgrupo con ganglios linfáticos positivos fue del 92,0 % frente al 90,2 % a los 3 años y del 89,9 % frente al 86,7 % a los 4 años en los pacientes tratados con pertuzumab frente a los tratados con placebo, respectivamente. En el subgrupo con ganglios linfáticos negativos, las tasas estimadas de SLEI fueron del 97,5 % frente al 98,4 % a los 3 años y del 96,2 % frente al 96,7 % a los 4 años en los pacientes tratados con pertuzumab frente a los tratados con placebo, respectivamente. En el subgrupo con receptor hormonal negativo, las tasas estimadas de SLEI fue del 92,8 % frente al 91,2 % a los 3 años y del 91,0 % frente al 88,7 % a los 4 años en los pacientes tratados con pertuzumab frente a los tratados con placebo, respectivamente. En el subgrupo con receptor hormonal positivo, las tasas estimadas de SLEI fue del 94,8 % frente al 94,4 % a los 3 años y del 93,0 % frente al 91,6 % a los 4 años en los pacientes tratados con pertuzumab frente a los tratados con placebo, respectivamente

Resultados Notificados por los Pacientes (RNP)

Las variables secundarias incluyeron la evaluación del estado de salud global evaluado por los pacientes, de la función física y de tareas y de los síntomas del tratamiento empleando los cuestionarios EORTC QLQ-C30 y el EORTC QLQ-BR23. En los análisis de resultados notificados por los pacientes se consideró una diferencia de 10 puntos como clínicamente significativa.

Las puntuaciones de función física de los pacientes, el estado de salud global y de diarrea mostraron un cambio clínicamente significativo durante la quimioterapia en ambos grupos de tratamiento. La disminución media desde el nivel basal en ese tiempo para la función física fue -10,7 (IC del 95 % -11,4; -10,0) en el grupo con pertuzumab y -10,6 (IC del 95 % -11,4; -9,9) en el grupo con placebo; el estado de salud global fue de -11,2 (IC del 95 % -12,2; -10,2) en el grupo con pertuzumab y de -10,2 (IC del 95 % -11,1; -9,2) en el grupo placebo. El cambio en los síntomas de diarrea aumentó a +22,3 (IC del 95 % 21,0; 23,6) en el grupo con pertuzumab frente a +9,2 (IC del 95 % 8,2; 10,2) en el grupo placebo.

A partir de ese momento, en ambos grupos, la función física y las puntuaciones del estado de salud global volvieron a los niveles basales durante el tratamiento seleccionado. Los síntomas de diarrea volvieron a niveles basales después del tratamiento con HER2 en el brazo con pertuzumab. La adición de pertuzumab a trastuzumab más quimioterapia no afectó la función global de las tareas de los pacientes a lo largo del estudio.

Cáncer de mama metastásico

Pertuzumab en combinación con trastuzumab y docetaxel

CLEOPATRA (WO20698) es un ensayo clínico de fase III multicéntrico, aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo realizado en 808 pacientes con cáncer de mama metastásico HER2 positivo o localmente recidivante irsecable. Los pacientes con factores de riesgo cardíacos de importancia clínica no se incluyeron (ver sección 4.4). Debido a la exclusión de pacientes con metástasis cerebrales no existen datos disponibles de la acción de pertuzumab sobre las metástasis cerebrales. Hay datos muy limitados disponibles en pacientes con enfermedad localmente recidivante irsecable. Las pacientes fueron aleatorizadas 1:1 para recibir placebo + trastuzumab + docetaxel o pertuzumab + trastuzumab + docetaxel.

Se dio una dosis estándar de pertuzumab y trastuzumab en una pauta cada 3 semanas. Se trató a los pacientes con pertuzumab y trastuzumab hasta que se producía progresión de la enfermedad, retirada del consentimiento o toxicidad incontrolable. El docetaxel se administró en una dosis inicial de 75 mg/m² en perfusión intravenosa cada tres semanas durante al menos 6 ciclos. La dosis de docetaxel podía aumentarse a 100 mg/m² a criterio del investigador si la dosis inicial se toleraba bien.

La variable primaria del estudio fue la SLP, valorada por un centro de revisión independiente (CRI) y definida como el tiempo desde la fecha de aleatorización hasta la fecha de progresión de la enfermedad o de fallecimiento (por cualquier causa) si la muerte se producía en las 18 semanas

siguientes a la última valoración del tumor. Las variables de eficacia secundarias fueron SG, SLP (evaluada por el investigador), tasa de respuesta objetiva (TRO), duración de la respuesta y tiempo hasta progresión de los síntomas según el cuestionario FACT B Calidad de Vida.

Aproximadamente la mitad de los pacientes de cada grupo de tratamiento tenían enfermedad con receptores hormonales positivos (es decir, con ER positivo y/o PgR positivo) y aproximadamente la mitad de los pacientes de cada grupo de tratamiento habían recibido tratamiento adyuvante o neoadyuvante previo. La mayoría de los pacientes habían recibido previamente tratamiento con antraciclinas y un 11 % de todos los pacientes habían recibido previamente trastuzumab. Un total de 43 % de pacientes de ambos grupos de tratamiento habían recibido previamente radioterapia. La mediana de la FEVI de los pacientes al inicio fue de 65,0 % (rango 50 % – 88 %) en ambos grupos.

Los resultados de eficacia del ensayo CLEOPATRA están resumidos en la tabla 8. Se demostró una mejoría estadísticamente significativa de la SLP valorada por el CRI en el grupo tratado con pertuzumab comparado con el grupo tratado con placebo. Los resultados de la SLP valorada por el investigador fueron similares a los de la SLP valorada por el CRI.

Tabla 8 Resumen de la eficacia del ensayo CLEOPATRA

Parámetro	Placebo+ trastuzumab + docetaxel n=406	Pertuzumab + trastuzumab + docetaxel n=402	HR (IC del 95%)	Valor de p
Supervivencia libre de progresión (revisión independiente) – variable primaria*				
Nº de pacientes con un evento Mediana, meses	242 (59 %) 12,4	191 (47,5 %) 18,5	0,62 [0,51;0,75]	<0,0001
Supervivencia global – variable secundaria**				
Nº de pacientes con un evento Mediana, meses	221 (54,4 %) 40,8	168 (41,8 %) 56,5	0,68 [0,56;0,84]	0,0002
Tasa de respuesta objetiva (TRO)^ - variable secundaria				
Nº de pacientes con enfermedad medible	336	343	Diferencia en TRO: 10,8 % [4,2;17,5]	0,0011
Pacientes con respuesta***	233 (69,3 %)	275 (80,2 %)		
IC del 95 % para la TRO	[64,1; 74,2]	[75,6; 84,3]		
Respuesta completa (RC)	14 (4,2 %)	19 (5,5 %)		
Respuesta parcial (RP)	219 (65,2 %)	256 (74,6 %)		
Enfermedad estable (EE)	70 (20,8 %)	50 (14,6 %)		
Progresión de la enfermedad (PE)	28 (8,3 %)	13 (3,8 %)		
Duración de la respuesta†^				
n=	233	275		
Mediana, semanas	54,1	87,6		
IC del 95 % para la mediana	[46; 64]	[71; 106]		

* Análisis primario de supervivencia libre de progresión, fecha de corte 13 de mayo de 2011.

** Análisis final por eventos de supervivencia global, fecha de corte 11 de febrero de 2014.

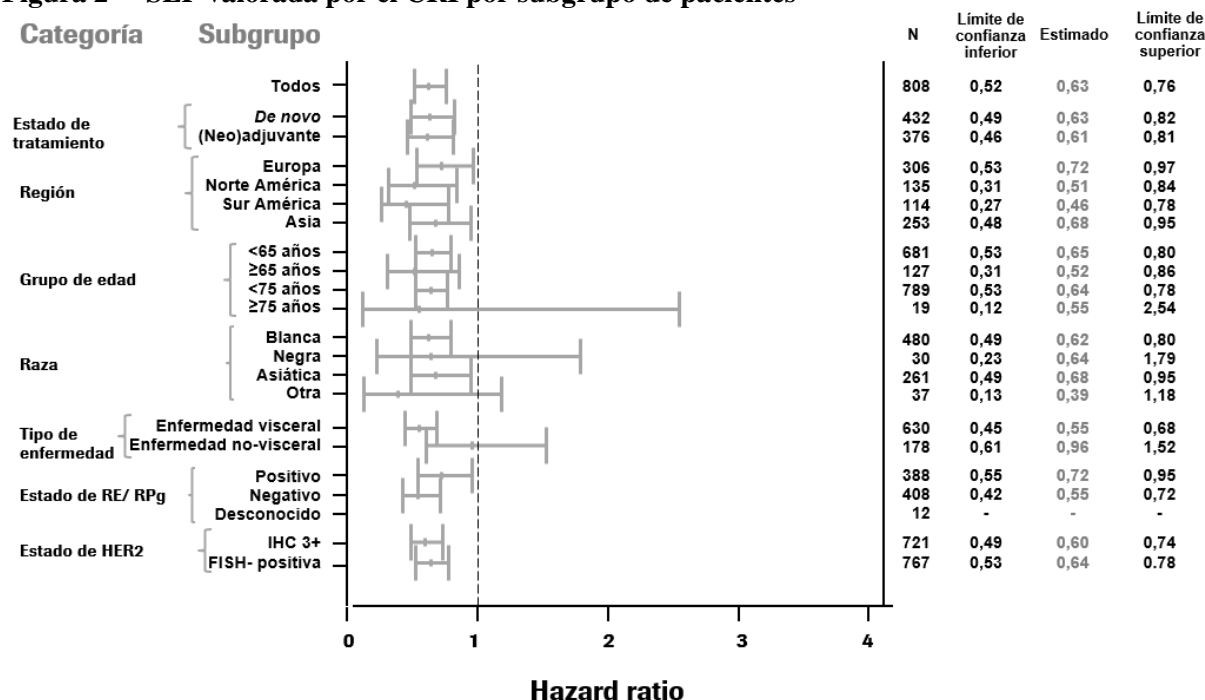
*** Pacientes con una mejor respuesta global de RC o RP confirmadas según RECIST.

† Valorada en las pacientes con mejor respuesta global de RC o RP.

^ La tasa de respuesta objetiva y la duración de la respuesta se basan en las valoraciones del tumor por el CRI.

Se observaron resultados consistentes en todos los subgrupos de pacientes preestablecidos, incluidos los subgrupos basados en los factores de estratificación de la región geográfica y el tratamiento adyuvante/neoadyuvante previo o de novo del cáncer de mama metastásico (ver Figura 2). Un análisis exploratorio adicional posterior mostró que en los pacientes que habían recibido trastuzumab previamente (n=88), el hazard ratio para la SLP valorada por el CRI fue de 0,62 (IC del 95% 0,35; 1,07) comparado con 0,60 (IC del 95% 0,43; 0,83) en los pacientes que habían recibido tratamiento previo que no incluía trastuzumab (n=288).

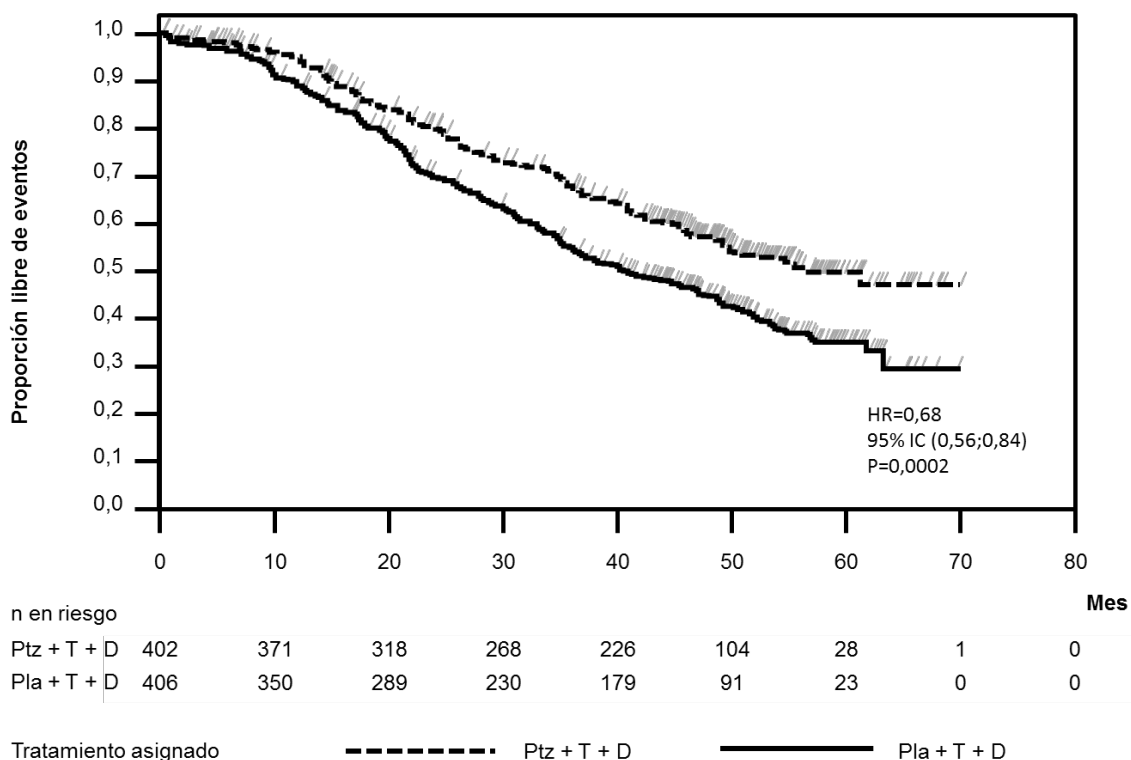
Figura 2 SLP valorada por el CRI por subgrupo de pacientes



El análisis final por eventos de SG se realizó cuando habían fallecido 389 pacientes (221 en el grupo tratado con placebo y 168 en el grupo tratado con pertuzumab). Se mantuvo el beneficio en la SG estadísticamente significativo a favor del grupo tratado con pertuzumab (HR = 0,68; prueba de rango logarítmico p=0,0002), previamente observado en un análisis intermedio de SG (realizado un año después del análisis primario). La mediana del tiempo hasta la muerte fue 40,8 meses en el grupo tratado con placebo y 56,5 meses en el grupo tratado con pertuzumab (ver Tabla 8, Figura 3).

Un análisis descriptivo de SG llevado a cabo al final del ensayo cuando 515 pacientes habían fallecido (280 en el grupo tratado con placebo y 235 en el grupo tratado con pertuzumab) mostró que el beneficio estadísticamente significativo de SG en favor del grupo tratado con pertuzumab se mantuvo con el tiempo tras una mediana de seguimiento de 99 meses (HR = 0,69; prueba de rango logarítmico p < 0,0001; mediana de tiempo hasta el fallecimiento 40,8 meses [grupo tratado con placebo] frente a 57,1 meses [grupo tratado con pertuzumab]). Las estimaciones de supervivencia de referencia a los 8 años fueron de 37 % en el grupo tratado con pertuzumab y de 23 % en el grupo placebo.

Figura 3 Curva de Kaplan-Meier de supervivencia global por eventos



HR= hazard ratio; CI= confidence interval; Pla= placebo; Ptz= pertuzumab ; T= trastuzumab; D= docetaxel.

No se hallaron diferencias estadísticamente significativas entre los dos grupos de tratamiento en la Calidad de Vida relacionada con la Salud valorada mediante las puntuaciones TOI-SFB del FACT-B.

Población pediátrica

La Agencia Europea del Medicamento ha eximido al titular de la obligación de presentar los resultados de los ensayos realizados con Phesgo en los diferentes grupos de la población pediátrica en cáncer de mama (ver sección 4.2 para consultar la información sobre el uso en población pediátrica).

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Los resultados FC en la variable primaria C_{min} de pertuzumab durante el ciclo 7 (es decir, antes de la administración de la dosis del ciclo 8), mostraron no inferioridad de pertuzumab en Phesgo (media geométrica 88,7 mcg/ml) comparado con pertuzumab intravenoso (media geométrica 72,4 mcg/ml) con una relación media geométrica de 1,22 (IC del 90 %: 1,14-1,31). El límite inferior del intervalo de confianza bilateral del 90 % para la relación geométrica media de pertuzumab en Phesgo y pertuzumab intravenoso fue 1,14, es decir, mayor que el margen predefinido de 0,8.

Los resultados farmacocinéticos (FC) en la variable secundaria, C_{min} de trastuzumab durante el ciclo 7 (es decir, antes de la administración de la dosis del ciclo 8), mostraron no inferioridad de trastuzumab en Phesgo (media geométrica 57,5 mcg/ml) comparado con trastuzumab intravenoso (media geométrica 43,2 mcg/ml) con una relación media geométrica de 1,33 (IC del 90 %: 1,24-1,43).

Absorción

La mediana de la concentración sérica máxima (C_{max}) de pertuzumab en Phesgo y el tiempo hasta la concentración máxima (T_{max}) fue 157 mcg/ml y 3,82 días, respectivamente. Basándose en el análisis FC poblacional, la biodisponibilidad absoluta fue 0,712 y la tasa de absorción de primer orden (K_a) es 0,348 (1/día).

La mediana de C_{max} de trastuzumab en Phesgo y el T_{max} fue 114 mcg/ml y 3,84 días, respectivamente. Basándose en el análisis FC poblacional, la biodisponibilidad absoluta fue 0,771 y K_a es 0,404 (1/día).

Distribución

Basándose en el análisis FC poblacional, el volumen de distribución del compartimento central (V_c) de pertuzumab en Phesgo en el paciente típico, fue 2,77 litros.

Basándose en el análisis FC poblacional, el V_c de trastuzumab subcutáneo en el paciente típico, fue 2,91 litros.

Biotransformación

El metabolismo de Phesgo no se ha estudiado directamente. Los anticuerpos se eliminan principalmente por catabolismo.

Eliminación

Basándose en el análisis FC poblacional, el aclaramiento de pertuzumab en Phesgo fue de 0,163 l/día y la semivida de eliminación ($t_{1/2}$) fue aproximadamente de 24,3 días.

Basándose en el análisis FC poblacional, el aclaramiento de trastuzumab en Phesgo fue de 0,111 L/día. Se estima que trastuzumab alcance concentraciones que sean <1 mcg/ml (aproximadamente el 3% de la población predijo $C_{min,ss}$, o aproximadamente el 97% de lavado) en al menos un 95 % de los pacientes 7 meses después de la última dosis.

Pacientes de edad avanzada

No se han realizado estudios que investiguen la farmacocinética de Phesgo en pacientes de edad avanzada.

En el análisis de FC poblacional de pertuzumab en Phesgo y de pertuzumab intravenoso, se determinó que la edad no afectaba significativamente a la FC de pertuzumab.

En el análisis de FC poblacional de trastuzumab subcutáneo o intravenoso, la edad ha mostrado no tener efecto sobre la disposición de trastuzumab.

Insuficiencia renal

No se han realizado ensayos que investiguen la farmacocinética de Phesgo en pacientes con insuficiencia renal.

En base a los resultados del análisis de FC poblacional de pertuzumab en Phesgo y pertuzumab intravenoso, se demostró que la insuficiencia renal no afectaba a la exposición de pertuzumab, sin embargo, en los análisis de farmacocinética poblacional sólo se incluyeron datos limitados de pacientes con insuficiencia renal.

En el análisis de FC poblacional de trastuzumab subcutáneo o intravenoso, la insuficiencia renal ha mostrado no tener efecto sobre la disposición de trastuzumab.

Insuficiencia hepática

No se han realizado ensayos FC formales en pacientes con insuficiencia hepática. En base a los análisis FC poblacionales de pertuzumab como parte de Phesgo, la insuficiencia hepática leve no afecta a la exposición de pertuzumab. Sin embargo, solo se incluyeron datos limitados de pacientes

con insuficiencia hepática leve en el análisis FC poblacional. Moléculas IgG1 como pertuzumab y trastuzumab se catabolizan por enzimas proteolíticas ampliamente distribuidas que no se limitan al tejido hepático. Por lo tanto, es poco probable que cambios en la función hepática tengan un efecto en la eliminación de pertuzumab y trastuzumab.

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

No se han realizado ensayos específicos con la combinación de pertuzumab subcutáneo, trastuzumab, y vorhialuronidasa alfa.

Pertuzumab

No se han realizado estudios específicos de fertilidad en animales para evaluar el efecto de pertuzumab. De los estudios de toxicidad de dosis repetidas realizados en monos cynomolgus no se puede obtener una conclusión definitiva de las reacciones adversas sobre los órganos reproductores masculinos.

Se han realizado estudios de toxicología reproductiva en monos cynomolgus embarazadas (desde el día de gestación (DG) 19 hasta el DG 50) con dosis iniciales de 30 a 150 mg/kg seguidas de dosis de 10 a 100 mg/kg dos veces por semana. En base a la C_{max} , estos niveles de dosis produjeron exposiciones clínicamente relevantes de 2,5 a 20 veces mayor que con la dosis subcutánea recomendada en humanos. La administración intravenosa de pertuzumab desde el DG 19 hasta el DG 50 (periodo de organogénesis) fue embriotóxica, con aumentos dosis dependiente de la muerte embrionofetal entre el DG 25 y el DG 70. Las incidencias de pérdidas embrionofetales fueron de 33, 50, y 85 % para las hembras de monos embarazadas tratadas dos veces por semana con dosis de pertuzumab de 10, 30 y 100 mg/kg, respectivamente (en base a la C_{max} , son 4 a 35 veces mayores que con la dosis recomendada en humanos). En la cesárea del DG 100, en todos los grupos que recibieron dosis de pertuzumab se identificaron oligohidramnios, disminución relativa del peso del pulmón y de los riñones y evidencia microscópica de hipoplasia renal consecuyente con el retraso del desarrollo renal. Además, consecuentemente con las limitaciones en el crecimiento fetal, también se observaron asociado a oligohidramnios, hipoplasia pulmonar (1 de 6 en el grupo de 30 mg/kg y 1 de 2 en el grupo de 100 mg/kg), defectos del tabique ventricular (1 de 6 en el grupo de 30 mg/kg), estrechamiento de la pared del ventrículo (1 de 2 en el grupo de 100 mg/kg) y anomalías menores en el esqueleto (externo – 3 de 6 en el grupo de 30 mg/kg). La exposición a pertuzumab se notificó en la descendencia de todos los grupos de tratamiento, con valores del 29 % al 40 % de los niveles de suero materno en el DG 100.

En monos cynomolgus (especies vinculantes), pertuzumab subcutáneo (250 mg/kg/semana durante 4 semanas) y pertuzumab intravenoso (hasta 150 mg / kg por semana por hasta 26 semanas) fue bien tolerado, excepto por el desarrollo de diarrea. Con dosis de pertuzumab intravenoso de 15 mg/kg y superiores, se observó diarrea asociada con el tratamiento leve e intermitente. En un subgrupo de monos, la administración crónica (26 dosis semanales) originó episodios de diarrea secretoria grave. La diarrea se controló (a excepción de la eutanasia de un animal, 50 mg/kg/dosis) con terapia de soporte incluyendo tratamiento de reposición de líquido intravenoso.

Trastuzumab

Se han realizado estudios reproductivos en monos Cynomolgus por vía intravenosa a dosis de hasta 16 veces la dosis de mantenimiento de trastuzumab en humanos en la formulación de Phesgo de 600 mg que no han revelado evidencia de perjuicio a la fertilidad o daño al feto. Se observó transferencia placentaria de trastuzumab durante el período de desarrollo fetal temprano (días 20-50 de gestación) y tardío (días 120-150 de gestación).

No hubo evidencia de toxicidad aguda o múltiple relacionada con la dosis en estudios de hasta 6 meses, o toxicidad reproductiva en teratología, fertilidad femenina o toxicidad gestacional tardía / estudios de transferencia placentaria. Trastuzumab no es genotóxico. Un estudio de trehalosa, un excipiente principal de la formulación, no reveló ninguna toxicidad.

No se han realizado estudios a largo plazo en animales para establecer el potencial carcinogénico de trastuzumab, o para determinar sus efectos sobre la fertilidad en los machos.

Un estudio llevado a cabo en monos *Cynomolgus* lactantes administrando trastuzumab intravenoso a dosis de hasta 16 veces la dosis de mantenimiento en humanos de 600 mg de trastuzumab en la formulación de Phesgo demostró que trastuzumab se excreta en la leche post parto. La exposición de trastuzumab en el útero y la presencia de trastuzumab en el suero de monos lactantes no se ha asociado con ninguna reacción adversa en su crecimiento o desarrollo desde el nacimiento hasta el mes de edad.

Hialuronidasa

La hialuronidasa se encuentra en la mayoría de los tejidos del cuerpo humano. Según los estudios convencionales de toxicidad a dosis repetidas, incluyendo las variables de seguridad farmacológica, los datos no clínicos para la hialuronidasa humana recombinante no revelan ningún riesgo especial para los seres humanos. Los estudios de toxicología reproductiva con vorhialuronidasa alfa revelaron toxicidad embriofetal en ratones con alta exposición sistémica, pero no mostraron potencial teratogénico.

Se realizó un estudio de dosis única en conejos y un estudio de toxicidad de dosis repetidas de 13 semanas en monos *Cynomolgus* con la formulación subcutánea de trastuzumab. El estudio con conejos se realizó específicamente para examinar aspectos de tolerancia locales. El estudio de 13 semanas se desarrolló para confirmar que el cambio de la ruta de administración a subcutánea, y que el uso del excipiente vorhialuronidasa alfa no tuvieron efecto sobre los aspectos de seguridad de trastuzumab. La formulación subcutánea de trastuzumab fue bien tolerada local y sistémicamente.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Vorhialuronidasa alfa
L-histidina
L-histidina hidrocloreuro monohidrato
 α,α -trehalosa dihidrato
Sacarosa
L-metionina
Polisorbato 20 (E432)
Agua para preparaciones inyectables

6.2 Incompatibilidades

Phesgo es una solución lista para usar que no debe mezclarse ni diluirse con otros productos.

6.3 Periodo de validez

18 meses

Una vez transferido del vial a la jeringa, el medicamento es física y químicamente estable durante 28 días a 2 °C - 8 °C protegido de la luz, y durante 24 horas (tiempo acumulado en el vial y la jeringa) a temperatura ambiente (máximo 30 °C) en luz diurna difusa.

Como Phesgo no contiene ningún conservante antimicrobiano, desde un punto de vista microbiológico, el medicamento debe usarse inmediatamente. Si no se utiliza inmediatamente, el tiempo de conservación hasta el uso y las condiciones de dicha conservación antes de su utilización son responsabilidad del usuario y, en general, no deben ser superiores a 24 horas entre 2 °C y 8 °C, a menos que la preparación de la jeringa se haya realizado en condiciones asépticas controladas y validadas.

6.4 Precauciones especiales de conservación

Conservar en nevera (2 °C-8 °C).
No congelar.

Conservar el vial en el embalaje exterior para protegerlo de la luz.

Para las condiciones de almacenamiento del medicamento abierto, ver secciones 6.3 y 6.6.

6.5 Naturaleza y contenido del envase

Phesgo 600 mg/600 mg solución inyectable

Envase de un vial de vidrio de borosilicato tipo I de 15 ml con tapón de goma laminado con fluororesina que contiene 10 ml de solución de 600 mg de pertuzumab y 600 mg de trastuzumab. El tapón está sellado con aluminio y cubierto por una tapa abatible de plástico de color naranja.

Phesgo 1.200 mg/600 mg solución inyectable

Envase de un vial de vidrio de borosilicato tipo I de 20 ml con tapón de goma laminado con fluororesina que contiene 15 ml de solución de 1.200 mg de pertuzumab y 600 mg de trastuzumab. El tapón está sellado con aluminio y cubierto por una tapa abatible de color verde fresco.

6.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

Phesgo debe inspeccionarse visualmente para asegurarse de que no haya partículas o decoloración antes de la administración. Si se observan partículas o decoloración, el vial se debe desechar siguiendo las directrices locales.

No agitar el vial.

Se necesitan una jeringa, una aguja de transferencia y una aguja de inyección para extraer la solución de Phesgo del vial e inyectarla por vía subcutánea. Phesgo puede inyectarse usando agujas de inyección hipodérmicas con medidas entre 25G-27G y longitudes entre 3/8 "(10 mm) -5/8" (16 mm). Phesgo es compatible con acero inoxidable, polipropileno, policarbonato, polietileno, poliuretano, cloruro de polivinilo y polipropileno etileno fluorado.

Como Phesgo no contiene ningún conservante antimicrobiano, desde un punto de vista microbiológico, el medicamento debe usarse inmediatamente. Si no se usa inmediatamente, la preparación debe realizarse en condiciones asépticas controladas y validadas. Después de transferir la solución a la jeringa, se recomienda reemplazar la aguja de transferencia por un tapón de cierre de la jeringa para evitar el secado de la solución en la jeringa y no comprometer la calidad del medicamento. Etiquete la jeringa con la etiqueta adhesiva despegable. La aguja de inyección hipodérmica se debe conectar a la jeringa inmediatamente antes de la administración, seguido de un ajuste de volumen a 15 ml si se usa Phesgo 1.200 mg / 600 mg o 10 ml si se usa Phesgo 600 mg / 600 mg.

Phesgo es para un solo uso.

Cualquier medicamento no utilizado o material de desecho se debe eliminar de acuerdo con los requisitos locales.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Roche Registration GmbH
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen
Alemania

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/1/20/1497/001 (1.200 mg/600 mg)
EU/1/20/1497/002 (600 mg/600 mg)

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: 21 de diciembre de 2020

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos <http://www.ema.europa.eu/>.

ANEXO II

- A. FABRICANTES DEL PRINCIPIO ACTIVO BIOLÓGICO Y FABRICANTES RESPONSABLES DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES**
- B. CONDICIONES O RESTRICCIONES DE SUMINISTRO Y USO**
- C. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**
- D. CONDICIONES O RESTRICCIONES EN RELACIÓN CON LA UTILIZACIÓN SEGURA Y EFICAZ DEL MEDICAMENTO**

A. FABRICANTES DEL PRINCIPIO ACTIVO BIOLÓGICO Y FABRICANTES RESPONSABLES DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES

Nombre y dirección de los fabricantes de los principios activos biológicos

Pertuzumab

Genentech, Inc.
1000 New Horizons Way
Vacaville, CA 95688-9431
USA

Trastuzumab

Roche Diagnostics GmbH,
Nonnenwald 2,
82377 Penzberg
Alemania

Roche Singapore Technical Operations Pte. Ltd.
10 Tuas Bay Link
637394 Singapur,
Singapur

Nombre y dirección de los fabricantes responsables de la liberación de los lotes

Roche Pharma AG
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen
Alemania

B. CONDICIONES O RESTRICCIONES DE SUMINISTRO Y USO

Medicamento sujeto a prescripción médica restringida (ver Anexo I: Ficha Técnica o Resumen de las Características del Producto, sección 4.2).

C. OTRAS CONDICIONES Y REQUISITOS DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

• Informes periódicos de seguridad (IPs)

Los requerimientos para la presentación de los IPs para este medicamento se establecen en la lista de fechas de referencia de la Unión (lista EURD) prevista en el artículo 107quater, apartado 7, de la Directiva 2001/83/CE y cualquier actualización posterior publicada en el portal web europeo sobre medicamentos.

El titular de la autorización de comercialización (TAC) presentará el primer IPS para este medicamento en un plazo de 6 meses después de la autorización.

D. CONDICIONES O RESTRICCIONES EN RELACIÓN CON LA UTILIZACIÓN SEGURA Y EFICAZ DEL MEDICAMENTO

- **Plan de gestión de riesgos (PGR)**

El titular de la autorización de comercialización (TAC) realizará las actividades e intervenciones de farmacovigilancia necesarias según lo acordado en la versión del PGR incluido en el Módulo 1.8.2 de la autorización de comercialización y en cualquier actualización del PGR que se acuerde posteriormente.

Se debe presentar un PGR actualizado:

- A petición de la Agencia Europea de Medicamentos.
- Cuando se modifique el sistema de gestión de riesgos, especialmente como resultado de nueva información disponible que pueda conllevar cambios relevantes en el perfil beneficio/riesgo, o como resultado de la consecución de un hito importante (farmacovigilancia o minimización de riesgos).

ANEXO III
ETIQUETADO Y PROSPECTO

A. ETIQUETADO

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR

CAJA EXTERIOR

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Phesgo 600 mg/600 mg solución inyectable

pertuzumab/trastuzumab

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Un vial contiene 600 mg de pertuzumab y 600 mg de trastuzumab en 10 ml de solución.

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Vorhialuronidasa alfa

L-histidina

L-histidina hidrocloreuro monohidrato

α,α -trehalosa dihidrato

sacarosa

polisorbato 20

L-Metionina

agua para inyección

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Solución inyectable

600 mg/600 mg en 10 ml

1 vial

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Para administración subcutánea solamente

No agitar

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento.

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO

8. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en nevera
No congelar
Mantener el vial en la caja exterior para protegerlo de la luz

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO, CUANDO CORRESPONDA**11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Roche Registration GmbH
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen
Alemania

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/1/20/1497/002

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

Medicamento sujeto a prescripción médica

15. INSTRUCTIONS ON USE**16. INFORMATION IN BRAILLE**

Se acepta la justificación para no incluir Braille.

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES

PC
SN
NN

**INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS
ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS**

VIAL

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Phesgo 600 mg/600 mg solución inyectable

pertuzumab/trastuzumab

Para administración subcutánea solamente

2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN

Para administración subcutánea solamente

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

4. NÚMERO DE LOTE

Lote

5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN UNIDADES

600 mg/600 mg en 10 ml

6. OTROS

INFORMACIÓN QUE DEBE FIGURAR EN EL EMBALAJE EXTERIOR**CAJA EXTERIOR****1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO**

Phesgo 1.200 mg/600 mg solución inyectable

pertuzumab/trastuzumab

2. PRINCIPIO(S) ACTIVO(S)

Un vial contiene 1.200 mg de pertuzumab y 600 mg de trastuzumab en 15 ml de solución.

3. LISTA DE EXCIPIENTES

Vorhialuronidasa alfa

L-histidina

L-histidina hidrocloreuro monohidrato

α,α -trehalosa dihidrato

sacarosa

polysorbato 20

L-Metionina

agua para inyección

4. FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Solución inyectable

1.200 mg/600 mg en 15 ml

1 vial

5. FORMA Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Para administración subcutánea solamente

No agitar

Leer el prospecto antes de utilizar este medicamento

6. ADVERTENCIA ESPECIAL DE QUE EL MEDICAMENTO DEBE MANTENERSE FUERA DE LA VISTA Y DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.

7. OTRA(S) ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES), SI ES NECESARIO**8. FECHA DE CADUCIDAD**

CAD

9. CONDICIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar en nevera
No congelar
Mantener el vial en la caja exterior para protegerlo de la luz

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y DE LOS MATERIALES DERIVADOS DE SU USO, CUANDO CORRESPONDA

11. NOMBRE Y DIRECCIÓN DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Roche Registration GmbH
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen
Alemania

12. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

EU/1/20/1497/001

13. NÚMERO DE LOTE

Lote

14. CONDICIONES GENERALES DE DISPENSACIÓN

Medicamento sujeto a prescripción médica

15. INSTRUCCIONES DE USO

16. INFORMACIÓN EN BRAILLE

Se acepta la justificación para no incluir Braille.

17. IDENTIFICADOR ÚNICO - CÓDIGO DE BARRAS 2D

Incluido el código de barras 2D que lleva el identificador único.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - INFORMACIÓN EN CARACTERES VISUALES

PC
SN
NN

**INFORMACIÓN MÍNIMA QUE DEBE INCLUIRSE EN PEQUEÑOS
ACONDICIONAMIENTOS PRIMARIOS**

VIAL

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Phesgo 1.200 mg/600 mg solución inyectable
pertuzumab/trastuzumab
Para administración subcutánea solamente

2. FORMA DE ADMINISTRACIÓN

Para administración subcutánea solamente

3. FECHA DE CADUCIDAD

CAD

4. NÚMERO DE LOTE

Lote

5. CONTENIDO EN PESO, EN VOLUMEN O EN UNIDADES

1.200 mg/600 mg en 15 ml

6. OTROS

B. PROSPECTO

Prospecto: información para el usuario

Phesgo 600 mg/600 mg solución inyectable **Phesgo 1.200 mg/600 mg solución inyectable** pertuzumab/trastuzumab

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, lo que agilizará la detección de nueva información sobre su seguridad. Puede contribuir comunicando los efectos adversos que pudiera usted tener. La parte final de la sección 4 incluye información sobre cómo comunicar estos efectos adversos.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

1. Qué es Phesgo y para qué se utiliza
2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Phesgo
3. Cómo usar Phesgo
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Phesgo
6. Contenido del envase e información adicional

1. Qué es Phesgo y para qué se utiliza

Phesgo es un medicamento para el cáncer que contiene dos principios activos: pertuzumab y trastuzumab.

- Pertuzumab y trastuzumab son “anticuerpos monoclonales”. Están diseñados para unirse a dianas específicas en las células denominada “receptor del factor de crecimiento epidérmico humano 2”, (HER2).
- HER2 se encuentra en grandes cantidades en la superficie de algunas células cancerosas, y estimula su crecimiento.
- Uniéndose a HER2 de las células cancerosas, pertuzumab y trastuzumab retrasan su crecimiento o las destruyen.

Phesgo está disponible en dos dosis diferentes. Para más información, ver sección 6.

Phesgo es un medicamento usado para tratar pacientes adultos con cáncer de mama que es del tipo “HER2-positivo” – su médico le hará pruebas para averiguar si es así. Se puede utilizar cuando:

- el cáncer se ha extendido a otras partes del cuerpo (ha hecho metástasis) como a los pulmones o al hígado, o el cáncer ha vuelto a presentarse en la mama y al área alrededor de la mama, pero no se puede operar y no se ha administrado tratamiento con medicamentos para el cáncer (quimioterapia) u otros medicamentos diseñados para unirse al HER2.
- el cáncer no se ha extendido a otras partes del cuerpo y el tratamiento se va a llevar a cabo antes de la cirugía (terapia neoadyuvante) o después de la cirugía (terapia adyuvante).

Además de Phesgo recibirá otros medicamentos que se llaman quimioterápicos. La información sobre estos medicamentos se describe en prospectos independientes. Pida al médico, farmacéutico o enfermero que le dé información sobre estos otros medicamentos.

2. Qué necesita saber antes de empezar a usar Phesgo

No use Phesgo

- Si es alérgico a pertuzumab, trastuzumab, o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).

Si no está seguro, hable con su médico, farmacéutico o enfermero antes de que le administren Phesgo.

Advertencias y precauciones

Problemas de corazón

El tratamiento con Phesgo puede afectar al corazón. Consulte a su médico, farmacéutico o enfermero antes de que le administren Phesgo si:

- ha tenido alguna vez problemas de corazón (como insuficiencia cardíaca, tratamiento por latidos cardíacos irregulares graves, hipertensión no controlada, ataque al corazón reciente). Su médico hará pruebas para comprobar si su corazón funciona bien antes y durante el tratamiento con Phesgo.
- ha tenido alguna vez problemas cardíacos durante el tratamiento previo con un medicamento que contiene trastuzumab.
- ha recibido alguna vez un medicamento de quimioterapia del grupo de medicamentos para el cáncer llamado antraciclinas como por ejemplo, doxorubicina o epirubicina; estos medicamentos pueden dañar el músculo cardíaco y aumentar el riesgo de sufrir problemas cardíacos con Phesgo.
- ha recibido alguna vez radioterapia en el área del tórax ya que puede aumentar el riesgo de problemas cardíacos.

Si le ha sucedido algo de lo anterior (o no está seguro), consulte a su médico o enfermero antes de que le administren Phesgo. Ver en el apartado de los "Efectos adversos graves" de la sección 4 más detalles sobre los signos de problemas cardíacos que hay que vigilar.

Reacciones a la inyección

Pueden ocurrir reacciones a la inyección. Son reacciones alérgicas y pueden ser graves.

Si tiene alguna reacción adversa grave, su médico puede interrumpir el tratamiento con Phesgo. Ver sección 4, "Efectos adversos graves", para más detalles sobre las reacciones relacionadas con la inyección que hay que vigilar durante y después de la inyección.

Su médico o enfermero comprobará si aparecen efectos adversos durante la inyección y durante:

- 30 minutos después de la primera inyección de Phesgo.
- 15 minutos después de las siguientes inyecciones de Phesgo.

Si tuviera cualquier reacción grave, su médico interrumpirá el tratamiento con Phesgo.

Niveles bajos de glóbulos blancos en la sangre y fiebre (Neutropenia febril)

Cuando se administra Phesgo con medicamentos quimioterápicos, el número de glóbulos blancos en sangre puede disminuir y puede aparecer fiebre. Si tiene inflamación del tubo digestivo (ej. dolor en la boca o diarrea) puede tener más probabilidad de sufrir este efecto adverso. Si la fiebre persiste durante algunos días, esto puede ser una señal de empeoramiento de su condición y debe contactar con su médico.

Diarrea

El tratamiento con Phesgo puede causar diarrea grave. Los pacientes mayores de 65 años tienen un mayor riesgo de sufrir diarrea comparado con los pacientes menores de 65 años. Si experimenta diarrea grave mientras esté recibiendo su tratamiento para el cáncer, su médico puede darle

medicamentos para controlar la diarrea. Su médico puede también interrumpir su tratamiento con Phesgo hasta que la diarrea esté bajo control.

Niños y adolescentes

No se debe administrar Phesgo a pacientes menores de 18 años porque no se dispone de información sobre su eficacia en este grupo de edad.

Pacientes de edad avanzada por encima de 65 años

Los pacientes de más de 65 años tienen más probabilidades de tener efectos adversos como reducción del apetito, disminución en el número de glóbulos rojos de la sangre, pérdida de peso, cansancio, pérdida o alteración del gusto, debilidad, entumecimiento, sensación de hormigueo o picor, principalmente en los pies y piernas, y diarrea, en comparación con pacientes menores de 65 años.

Otros medicamentos y Phesgo

Informe a su médico, farmacéutico o enfermero si está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento.

Embarazo, lactancia y fertilidad

Antes de empezar el tratamiento, debe informar a su médico, farmacéutico o enfermero si está embarazada o en periodo de lactancia, o si cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada. Se le informará de los beneficios y los riesgos para usted y su hijo de la administración de Phesgo durante el embarazo.

- Informe inmediatamente a su médico si se queda embarazada durante el tratamiento con Phesgo o en los 7 meses siguientes a la interrupción del tratamiento. Phesgo puede dañar al feto. Debe utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento con Phesgo y en los 7 meses siguientes a la interrupción del tratamiento.
- Pregunte a su médico si puede dar el pecho durante o después del tratamiento con Phesgo.

Conducción y uso de máquinas

Phesgo puede afectar a su capacidad para conducir o usar máquinas. Si durante el tratamiento experimenta síntomas, como sensación de mareo, escalofríos, fiebre, reacciones a la inyección o reacción alérgica como se describe en la sección 4, no debe conducir ni usar máquinas hasta que estos síntomas desaparezcan.

Phesgo contiene Sodio

Phesgo contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por dosis; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

3. Cómo usar Phesgo

Un médico o enfermero le administrará Phesgo en un hospital o clínica mediante inyección bajo su piel (inyección subcutánea).

- Las inyecciones se administran cada tres semanas.
- Recibirá la inyección primero en un muslo y luego en el otro. Continuará recibiendo la inyección en un muslo y luego en el otro.
- Su médico o enfermero se asegurará de que cada inyección se administre en un nuevo lugar (a una distancia mínima de 2,5 cm del lugar de inyección anterior), y donde la piel no esté roja, magullada, sensible o dura.
- Se deben usar diferentes lugares para inyección para otros medicamentos.

Inicio de tratamiento (dosis inicial)

- Se administrarán 1.200 mg / 600 mg de Phesgo debajo de la piel durante 8 minutos. Su médico o enfermero vigilarán los efectos secundarios durante su inyección y durante los 30 minutos posteriores.
- También se le administrará quimioterapia.

Inyecciones posteriores (dosis de mantenimiento), que se administrarán si la primera inyección no le provocó reacciones adversas graves:

- Se administrarán 600 mg / 600 mg de Phesgo debajo de la piel durante 5 minutos. Su médico o enfermero vigilarán los efectos secundarios durante su inyección y durante los 15 minutos posteriores.
- Según la prescripción del médico, también se le administrará quimioterapia.
- La cantidad de inyecciones que le administrarán depende de:
 - cómo responde usted al tratamiento
 - si está recibiendo tratamiento antes de la cirugía o después de la cirugía o si la enfermedad se ha diseminado.

Para obtener más información sobre las dosis inicial y de mantenimiento, ver sección 6.

Para obtener más información sobre la dosis de quimioterapia (que también puede causar efectos secundarios), lea el prospecto de esos medicamentos. Si tiene preguntas sobre estos medicamentos, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero.

Si olvidó usar Phesgo

Si no acude a su cita para recibir Phesgo, pida otra cita lo antes posible. Dependiendo de cuánto tiempo pasó entre las dos visitas, su médico decidirá qué dosis de Phesgo darle.

Si interrumpe el tratamiento con Phesgo

No interrumpa su tratamiento con este medicamento sin hablar antes con su médico. Es importante que le administren todo el ciclo de inyecciones en el momento adecuado cada tres semanas. Esto ayuda a que su medicamento actúe lo mejor posible.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico, farmacéutico o enfermero.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Efectos adversos graves

Informe a su médico o enfermero de inmediato si advierte cualquiera de los efectos adversos siguientes:

- **Problemas del corazón:** latido más lento o rápido de lo habitual o aleteo del corazón y síntomas que pueden incluir tos, dificultad respiratoria e hinchazón (retención de líquidos) en sus piernas o brazos.
- **Reacciones a la inyección:** éstas pueden ser leves o más graves y pueden incluir sensación de malestar, fiebre, escalofríos, cansancio, dolor de cabeza, pérdida de apetito, dolor muscular y de las articulaciones y sofocos.
- **Diarrea:** puede ser leve o moderada pero puede ser diarrea muy grave o persistente, con 7 ó más deposiciones al día.

- **Baja cantidad de glóbulos blancos** mostrado en un análisis de sangre. Acompañado o no de fiebre.
- **Reacciones alérgicas:** hinchazón de la cara y la garganta, con dificultad en la respiración, esto puede ser el síntoma de una reacción alérgica grave.
- **Síndrome de lisis tumoral** (donde las células cancerígenas mueren rápidamente). Los síntomas pueden incluir:
 - problemas de riñón – los síntomas incluyen debilidad, dificultad para respirar, fatiga y confusión,
 - problemas del corazón – los síntomas incluyen aleteo del corazón de un latido cardíaco más rápido o más lento
 - convulsiones (ataques), vómitos o diarrea y hormigueo en la boca, manos y pies.

Informe a su médico o enfermero inmediatamente si observa cualquiera de los efectos adversos anteriores.

Otros efectos adversos

Muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas):

- Pérdida de pelo
- Erupción
- Inflamación del tracto digestivo (ej. dolor en la boca)
- Descenso del número de glóbulos rojos, mostrado en un análisis de sangre
- Debilidad muscular
- Estreñimiento
- Pérdida o alteración del gusto
- Imposibilidad de dormir
- Sensación de debilidad, entumecimiento, hormigueo o pinchazos que afectan sobre todo a los pies y las piernas
- Sangrado de nariz
- Acidez
- Sequedad, picor o acné en la piel
- Dolor en el lugar de la inyección, piel enrojecida (eritema) y hematomas en el lugar de la inyección
- Problemas de uñas, como decoloración con rayas blancas u oscuras o cambio en el color de las uñas
- Dolor de garganta, enrojecimiento, dolor o goteo nasal, síntomas seudogripales y fiebre que pueden llevar a infección en el oído, nariz o garganta.
- Mayor producción de lágrimas
- Dolor en el cuerpo, brazos, piernas y abdomen.

Frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas):

- Sensación de entumecimiento, picor u hormigueo en los pies o las manos
- Dolor agudo, punzante, con sensación de frío o de calor.
- Sentir dolor por algo que no debería ser doloroso, como un toque ligero
- Capacidad reducida para sentir cambios de calor o frío
- Pérdida de equilibrio o coordinación.
- Inflamación del lecho de las uñas en su unión con la piel
- Un proceso en el que la parte izquierda del corazón no funciona adecuadamente con o sin síntomas

Poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas):

- Síntomas en el pecho como tos seca o dificultad al respirar (signos posibles de enfermedad pulmonar intersticial, una enfermedad de daño en los tejidos de alrededor de los sacos de aire en los pulmones).
- Líquido alrededor de los pulmones que causa dificultad para respirar

Si experimenta alguno de los efectos secundarios anteriores, hable con su médico, enfermero o farmacéutico.

Si sufre alguno de los síntomas anteriores después de que se haya interrumpido el tratamiento con Phesgo debe consultar a su médico de inmediato e informarle de que se le ha tratado previamente con Phesgo.

Algunos de los efectos adversos que sufra pueden deberse a su cáncer de mama. Si se le administra Phesgo con quimioterapia al mismo tiempo, algunos efectos adversos también pueden deberse a estos otros medicamentos.

Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero. Esto incluye otros posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del sistema nacional de notificación incluido en el [Apéndice V](#). Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Phesgo

Phesgo lo conservarán los profesionales sanitarios en el hospital o la clínica. Los detalles sobre la conservación son los siguientes:

- Mantener este medicamento fuera de la vista y del alcance de los niños.
- No utilice este medicamento después de la fecha de caducidad que aparece en el envase y en el vial después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.
- Conservar en nevera (2 °C-8 °C).
- No congelar.
- Conservar el vial en el embalaje exterior para protegerlo de la luz.
- Una vez abierto el vial, administrar la solución inmediatamente. No utilice este medicamento si observa partículas en el líquido o tiene un color raro (ver la sección 6).
- Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de Phesgo

Los principios activos son pertuzumab y trastuzumab.

- **Dosis de mantenimiento:** Un vial de 10 ml de solución contiene 600 mg de pertuzumab y 600 mg de trastuzumab. Cada ml contiene 60 mg de pertuzumab y 60 mg de trastuzumab
- **Dosis inicial:** Un vial de 15 ml de solución contiene 1.200 mg de pertuzumab y 600 mg de trastuzumab. Cada ml contiene 80 mg de pertuzumab y 40 mg de trastuzumab.

Los demás componentes son: vorhialuronidasa alfa, L-histidina, L-histidina hidrocloreto monohidrato, α,α -trehalosa dihidrato, sacarosa, L-metionina, polisorbato 20 y agua para inyección (ver sección 2 “Phesgo contiene sodio”).

Aspecto de Phesgo y contenido del envase

Phesgo es una solución inyectable. Es una solución de transparente a ligeramente opalescente, de incoloro a marrón pálido contenida en un vial de cristal. Cada envase contiene un vial con una solución de 10 ml ó 15 ml.

Titular de la autorización de comercialización

Roche Registration GmbH
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen
Alemania

Responsable de la fabricación

Roche Pharma AG
Emil-Barell-Strasse 1
79639 Grenzach-Wyhlen
Alemania

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

België/Belgique/Belgien

N.V. Roche S.A.
Tél/Tel: +32 (0) 2 525 82 11

Lietuva

UAB “Roche Lietuva”
Tel: +370 5 2546799

България

Рош България ЕООД
Тел: +359 2 818 44 44

Luxembourg/Luxemburg

(Voir/siehe Belgique/Belgien)

Česká republika

Roche s. r. o.
.
Tel : +420 – 2 20382111

Magyarország

Roche (Magyarország) Kft.
Tel: +36 - 1 279 4500

Danmark

Roche a/s
Tlf: +45 - 36 39 99 99

Malta

(See Ireland)

Deutschland

Roche Pharma AG
Tel: +49 (0) 7624 140

Nederland

Roche Nederland B.V.
Tel: +31 (0) 348 438050

Eesti

Roche Eesti OÜ
Tel: + 372 - 6 177 380

Norge

Roche Norge AS
Tlf: +47 - 22 78 90 00

Ελλάδα

Roche (Hellas) A.E.
Τηλ: +30 210 61 66 100

Österreich

Roche Austria GmbH
Tel: +43 (0) 1 27739

España

Roche Farma S.A.
Tel: +34 - 91 324 81 00

France

Roche
Tél: +33 (0) 1 47 61 40 00

Hrvatska

Roche d.o.o.
Tel: +385 1 4722 333

Ireland

Roche Products (Ireland) Ltd.
Tel: +353 (0) 1 469 0700

Ísland

Roche a/s
c/o Icepharma hf
Sími: +354 540 8000

Italia

Roche S.p.A.
Tel: +39 - 039 2471

Κύπρος

Γ.Α.Σταμάτης & Σια Λτδ.
Τηλ: +357 - 22 76 62 76

Latvija

Roche Latvija SIA
Tel: +371 - 6 7039831

Polska

Roche Polska Sp.z o.o.
Tel: +48 - 22 345 18 88

Portugal

Roche Farmacêutica Química, Lda
Tel: +351 - 21 425 70 00

România

Roche România S.R.L.
Tel: +40 21 206 47 01

Slovenija

Roche farmacevtska družba d.o.o.
Tel: +386 - 1 360 26 00

Slovenská republika

Roche Slovensko, s.r.o.
Tel: +421 - 2 52638201

Suomi/Finland

Roche Oy
Puh/Tel: +358 (0) 10 554 500

Sverige

Roche AB
Tel: +46 (0) 8 726 1200

United Kingdom (Northern Ireland)

Roche Products (Ireland) Ltd.
Tel: +44 (0) 1707 366000

Fecha de la última revisión de este prospecto <{mes YYYY}>.

Otras fuentes de información

La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos: <http://www.ema.europa.eu>.

Este prospecto está disponible en la página web de la Agencia Europea del Medicamento en todos los idiomas de la EU/EEA.