

**PRILOG I.**  
**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA LIJEKA**

▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu za ovaj lijek. Za postupak prijavljivanja nuspojava vidjeti dio 4.8.

## 1. NAZIV LIJEKA

Kymriah  $1,2 \times 10^6 - 6 \times 10^8$  stanica disperzija za infuziju

## 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

### 2.1 Opći opis

Kymriah (tisagenlekleucel) je genetički modificirani lijek na bazi autolognih stanica koji sadrži T-stanice transducirane *ex vivo* primjenom lentivirusnog vektora, koje ekspimiraju anti-CD19 kimerični antigenski receptor (CAR) koji sadrži mišji anti-CD19 jednolančani varijabilni fragment (scFv) povezan putem ljudske CD8 spojne i transmembranske regije s intracelularnim signalnim lancem ljudske 4-1BB (CD137) kostimulacijske domene i CD3-zeta signalnom domenom.

### 2.2 Kvalitativni i kvantitativni sastav

Svaka vrećica za infuziju lijeka Kymriah specifična za bolesnika sadrži tisagenlekleucel, autologne T-stanice koje su genetički modificirane da ekspimiraju anti-CD19 kimerični antigenski receptor (CAR-pozitivne vijabilne T-stanice), u koncentraciji koja ovisi o seriji lijeka. Lijek se pakira u jednu ili više vrećica za infuziju koje u cijelosti sadrže disperziju stanica od  $1,2 \times 10^6$  do  $6 \times 10^8$  CAR-pozitivnih vijabilnih T-stanica suspendiranih u otopini za krioprezervaciju.

Stanični sastav i konačan broj stanica varira između serija za pojedinačne bolesnike. Uz T-stanice mogu biti prisutne i stanice ubojice (engl. *natural killer*, NK) stanice.

Jedna vrećica za infuziju sadrži 10 – 30 ml ili 30 – 50 ml disperzije stanica.

Kvantitativni podaci o lijeku, uključujući broj vrećica za infuziju (vidjeti dio 6.) koje je potrebno primijeniti, navedeni su u dokumentaciji o specifičnoj seriji priloženoj lijeku za liječenje.

#### Pomoćne tvari s poznatim učinkom

Ovaj lijek sadrži 2,43 mg natrija po ml i 24,3 do 121,5 mg natrija po dozi.

Jedna vrećica sadrži 11 mg dekstrana 40 i 82,5 ml dimetilsulfoksida (DMSO) po ml.

Za cjeloviti popis pomoćnih tvari vidjeti dio 6.1.

## 3. FARMACEUTSKI OBLIK

Disperzija za infuziju

Bezbojna do blago žuta disperzija

## 4. KLINIČKI PODACI

### 4.1 Terapijske indikacije

Kymriah je indiciran za liječenje:

- pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika u dobi do i uključujući dob od 25 godina s akutnom limfoblastičnom leukemijom B-stanica (ALL) koja je refraktorna, u recidivu nakon transplantacije ili u drugom ili kasnijem recidivu.
- odraslih bolesnika s recidivirajućim ili refraktornim difuznim B-velikostaničnim limfomom (engl. *diffuse large B-cell lymphoma*, DLBCL) nakon dvije ili više linija sistemske terapije.
- odraslih bolesnika s recidivirajućim ili refraktornim folikularnim limfomom (FL) nakon dvije ili više linija sistemske terapije.

### 4.2 Doziranje i način primjene

Lijek Kymriah se mora primijeniti u specijaliziranoj zdravstvenoj ustanovi. Terapiju mora započeti i nadzirati zdravstveni radnik s iskustvom u liječenju hematoloških zloćudnih bolesti i osposobljen za primjenu i vođenje liječenja bolesnika koji primaju lijek.

U slučaju sindroma otpuštanja citokina (engl. *cytokine release syndrome*, CRS), najmanje jedna doza tocilizumaba i oprema za hitne slučajeve moraju biti dostupni za svakog bolesnika prije infuzije. Zdravstvena ustanova mora imati pristup dodatnim dozama tocilizumaba unutar 8 sati. U iznimnom slučaju kada tocilizumab nije dostupan zbog nestašice koja je navedena u popisu nestašica Europske agencije za lijekove, odgovarajuće zamjenske mjere za liječenje CRS-a, umjesto tocilizumaba, moraju biti dostupne prije infuzije.

Za proizvodnju i puštanje lijeka Kymriah u promet obično je potrebno 3 – 4 tjedna.

#### Doziranje

Kymriah je namijenjen samo za autolognu primjenu (vidjeti dio 4.4).

Liječenje se sastoji od jedne doze za infuziju koja sadrži disperziju za infuziju CAR-pozitivnih vijabilnih T-stanica u jednoj ili više vrećica za infuziju.

#### Doza kod pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om B-stanica

Koncentracija CAR-pozitivnih vijabilnih T-stanica ovisi o indikaciji i bolesnikovoj tjelesnoj težini.

- Za bolesnike težine od 50 kg i manje: doza je u rasponu od 0,2 do  $5 \times 10^6$  CAR-pozitivnih vijabilnih T-stanica po kg tjelesne težine.
- Za bolesnike iznad 50 kg: doza je u rasponu od 0,1 do  $2,5 \times 10^8$  CAR-pozitivnih vijabilnih T-stanica (ne određuje se prema tjelesnoj težini).

#### Doza kod odraslih bolesnika s DLBCL-om i FL-om

- Doza je u rasponu od 0,6 do  $6 \times 10^8$  CAR-pozitivnih vijabilnih T-stanica (ne određuje se prema tjelesnoj težini).

Dodatne informacije o dozi potrebno je potražiti u popratnoj dokumentaciji o specifičnoj seriji.

#### Kondicioniranje prije terapije (kemoterapija za limfocitnu depleciju)

Nužno je potvrditi dostupnost lijeka Kymriah prije nego što se započne režim za limfocitnu depleciju. Za indikacije ALL-a B-stanica i DLBCL-a, lijek Kymriah preporučuje se infundirati 2 do 14 dana nakon završetka kemoterapije za limfocitnu depleciju. Za FL se preporučuje infundirati lijek Kymriah 2 do 6 dana nakon dovršetka kemoterapije za limfocitnu depleciju.

Kemoterapija za limfocitnu depleciju može se izostaviti ako bolesnik ima značajnu citopeniju, npr. broj leukocita  $\leq 1000$  stanica/ $\mu$ l unutar 1 tjedna prije infuzije lijeka Kymriah.

Ako razmak između završetka kemoterapije za limfocitnu depleciju i infuzije bude više od 4 tjedna, a broj leukocita je  $> 1000$  stanica/ $\mu$ l, bolesnik treba ponovno primiti kemoterapiju za limfocitnu depleciju prije nego što primi lijek Kymriah.

#### ALL B-stanica

Preporučeni kemoterapijski protokol za limfocitnu depleciju je:

- fludarabin ( $30 \text{ mg/m}^2$  intravenski dnevno tijekom 4 dana) i ciklofosamid ( $500 \text{ mg/m}^2$  intravenski dnevno tijekom 2 dana počevši s prvom dozom fludarabina).

Ako je bolesnik prethodno uz ciklofosamid imao hemoragijski cistitis 4. stupnja ili je postao rezistentan na kemoterapijski protokol koji sadrži ciklofosamid primijenjen nedugo prije kemoterapije za limfocitnu depleciju, potrebno je primijeniti sljedeće:

- citarabin ( $500 \text{ mg/m}^2$  intravenski dnevno tijekom 2 dana) i etopozid ( $150 \text{ mg/m}^2$  intravenski dnevno tijekom 3 dana počevši s prvom dozom citarabina).

#### DLBCL i FL

Preporučeni kemoterapijski protokol za limfocitnu depleciju je:

- fludarabin ( $25 \text{ mg/m}^2$  intravenski dnevno tijekom 3 dana) i ciklofosamid ( $250 \text{ mg/m}^2$  intravenski dnevno tijekom 3 dana počevši s prvom dozom fludarabina).

Ako je bolesnik prethodno uz ciklofosamid imao hemoragijski cistitis 4. stupnja ili je postao rezistentan na kemoterapijski protokol koji sadrži ciklofosamid primijenjen nedugo prije kemoterapije za limfocitnu depleciju, potrebno je primijeniti sljedeće:

- bendamustin ( $90 \text{ mg/m}^2$  intravenski dnevno tijekom 2 dana).

#### Premedikacija

Da bi se smanjile moguće akutne reakcije na infuziju, preporučuje se premedikacija bolesnika paracetamolom i difenhidraminom ili drugim H1 antihistaminikom unutar otprilike 30 do 60 minuta prije infuzije lijeka Kymriah. Kortikosteroidi se ne smiju primjenjivati ni u kojem trenutku osim u hitnom slučaju opasnom po život (vidjeti dio 4.4).

#### Klinička procjena prije infuzije

Liječenje lijekom Kymriah potrebno je odgoditi kod nekih rizičnih skupina bolesnika (vidjeti dio 4.4).

#### Praćenje nakon infuzije

- U prvom tjednu nakon infuzije, bolesnike je potrebno pratiti 2 do 3 puta, ili češće prema odluci liječnika, radi uočavanja znakova i simptoma mogućeg sindroma otpuštanja citokina, neuroloških događaja i drugih toksičnosti.
- Nakon prvog tjedna od infuzije, bolesnika je potrebno pratiti prema odluci liječnika.
- Liječnici trebaju razmotriti hospitalizaciju kod pojave prvih znakova/simptoma sindroma otpuštanja citokina i/ili neuroloških događaja.
- Bolesnike je potrebno uputiti da ostanu u blizini (unutar 2 sata putovanja) kvalificiranog centra za liječenje najmanje 4 tjedna nakon infuzije.

#### Posebne populacije

##### Starije osobe

##### ALL B-stanica

Sigurnost i djelotvornost lijeka Kymriah u ovoj populaciji nisu ustanovljene.

##### DLBCL i FL

Nije potrebna prilagodba doze za bolesnike starije od 65 godina.

*Bolesnici seropozitivni na virus hepatitisa B (HBV), virus hepatitisa C (HCV) ili virus humane imunodeficijencije (HIV)*

Trenutačno nema iskustva s proizvodnjom lijeka Kymriah za bolesnike s pozitivnim testom na HIV, aktivnom infekcijom HBV-om, ili aktivnom infekcijom HCV-om. Pripravak dobiven leukaferozom od ovih bolesnika neće biti prihvaćen za proizvodnju lijeka Kymriah. Probir za HBV, HCV i HIV mora se obaviti u skladu s kliničkim smjernicama prije prikupljanja stanica za proizvodnju.

*Pedijatrijska populacija*

*ALL B-stanica*

Postoji ograničeno iskustvo s lijekom Kymriah u pedijatrijskih bolesnika u dobi do 3 godine. Trenutno dostupni podaci u ovoj dobnoj skupini opisani su u dijelovima 4.8 i 5.1.

*DLBCL*

Sigurnost i djelotvornost lijeka Kymriah u djece i adolescenata u dobi do 18 godina nisu još ustanovljene. Trenutno dostupni podaci opisani su u dijelu 5.1 međutim nije moguće dati preporuku o doziranju.

*FL*

Sigurnost i djelotvornost lijeka Kymriah u djece i adolescenata u dobi do 18 godina nisu još ustanovljene. Nema dostupnih podataka.

*Način primjene*

Kymriah je namijenjen samo za intravensku primjenu.

*Priprema za infuziju*

Kymriah je namijenjen samo za autolognu primjenu. Prije primjene mora se potvrditi da identitet bolesnika odgovara jedinstvenim podacima o bolesniku na vrećicama za infuziju lijeka Kymriah i pratećoj dokumentaciji. Ukupni broj vrećica za infuziju koji je potrebno primijeniti također mora biti potvrđen specifičnim informacijama o bolesniku na dokumentaciji o specifičnoj seriji (vidjeti dio 4.4).

Vrijeme odmrzavanja lijeka Kymriah i vrijeme infuzije mora biti usklađeno (vidjeti dio 6.6).

*Primjena*

Kymriah se mora primijeniti kao intravenska infuzija gravitacijskom metodom kroz set za infuziju bez lateksa i bez filtera za leukocitnu depleciju, brzinom od otprilike 10 do 20 ml u minuti.

Ako je volumen lijeka Kymriah za primjenu  $\leq 20$  ml, kao drugi način primjene može se koristiti intravenski bolus.

Detaljne upute o pripremi, primjeni, mjerama koje je potrebno poduzeti u slučaju slučajnog izlaganja i zbrinjavanju lijeka Kymriah vidjeti u dijelu 6.6.

#### **4.3 Kontraindikacije**

Preosjetljivost na djelatnu tvar ili neku od pomoćnih tvari navedenih u dijelu 6.1 (vidjeti dio 4.4).

Potrebno je uzeti u obzir kontraindikacije za kemoterapiju za limfocitnu depleciju.

#### **4.4 Posebna upozorenja i mjere opreza pri uporabi**

*Sljedivost*

Moraju se primjenjivati zahtjevi u pogledu sljedivosti lijekova za naprednu terapiju koji se temelje na stanicama. Kako bi se poboljšala sljedivost, naziv lijeka, broj serije i ime liječenog bolesnika moraju se čuvati tijekom razdoblja od 30 godina nakon isteka roka valjanosti lijeka.

## Autologna primjena

Lijek Kymriah namijenjen je isključivo za autolognu primjenu i ni u kojem slučaju ne smije se primijeniti drugim bolesnicima. Lijek Kymriah ne smije se primijeniti ako informacije na naljepnicama lijeka i dokumentaciji o specifičnoj seriji ne odgovaraju identitetu bolesnika.

## Razlozi za odgodu liječenja

Zbog rizika povezanih s liječenjem tisagenlekleucelom, infuziju je potrebno odgoditi ako bolesnik ima bilo koje od stanja navedenih u nastavku:

- Neriješene ozbiljne nuspojave (osobito plućne nuspojave, srčane nuspojave ili hipotenziju) prethodnih kemoterapija.
- Aktivna nekontrolirana infekcija.
- Aktivna reakcija presatka protiv primatelja (engl. *graft-versus-host disease*, GVHD).
- Značajno kliničko pogoršanje tumorskog opterećenja u leukemiji ili brza progresija limfoma nakon kemoterapije za limfocitnu depleciju.

## Prijenos uzročnika infekcije

Iako se lijeku Kymriah ispituje sterilnost i prisutnost mikoplazmi, postoji rizik od prijenosa uzročnika infekcije. Stoga zdravstveni radnici koji primjenjuju lijek Kymriah moraju pratiti bolesnike kako bi uočili znakove i simptome infekcija nakon liječenja i prema potrebi liječiti ih na odgovarajući način.

## Doniranje krvi, organa, tkiva i stanica

Bolesnici koji su primili lijek Kymriah ne smiju donirati krv, organe, tkiva ili stanice za transplantaciju. Te informacije navedene su na kartici s upozorenjima za bolesnika, koja se mora dati bolesniku nakon liječenja.

## Aktivna leukemija ili limfom središnjeg živčanog sustava (SŽS)

Postoji ograničeno iskustvo s primjenom lijeka Kymriah u bolesnika s aktivnom leukemijom SŽS-a i aktivnim limfomom SŽS-a. Stoga omjer koristi i rizika lijeka Kymriah u tim populacijama nije ustanovljen.

## Sindrom otpuštanja citokina

Nakon infuzije lijeka Kymriah učestalo je opažen sindrom otpuštanja citokina (engl. *cytokine release syndrome*, CRS), uključujući smrtno slučajevima ili događaje opasne po život (vidjeti dio 4.8). U gotovo svim slučajevima do razvoja CRS-a došlo je između 1. i 10. dana (medijan pojave 3 dana) nakon infuzije lijeka Kymriah u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om B-stanica, između 1. i 9. dana (medijan pojave 3 dana) nakon infuzije lijeka Kymriah u odraslih bolesnika s DLBCL-om te između 1. i 14. dana (medijan pojave 4 dana) nakon infuzije lijeka Kymriah u odraslih bolesnika s FL-om. U nekim slučajevima je do razvoja CRS-a došlo nakon tog razdoblja. Medijan vremena do povlačenja sindroma otpuštanja citokina bio je 8 dana u bolesnika s ALL-om B-stanica, 7 dana u bolesnika s DLBCL-om i 4 dana u bolesnika s FL-om.

Bolesnike je potrebno pažljivo nadzirati radi moguće pojave znakova i simptoma CRS-a. Bolesnike i njegovatelje potrebno je obavijestiti o mogućoj kasnoj pojavi znakova ili simptoma te im dati odgovarajuće upute. Simptomi CRS-a mogu uključivati visoku temperaturu, tresavicu, mijalgiju, artralgiu, mučninu, povraćanje, proljev, dijaforezu, osip, anoreksiju, umor, glavobolju, hipotenziju, dispneju, tahipneju, hipoksiju i tahikardiju. Može također biti opažena disfunkcija organa, uključujući srčanu insuficijenciju, bubrežnu insuficijenciju i ozljedu jetre s popratnim povišenjem vrijednosti aspartat aminotransferaze (AST), alanin aminotransferaze (ALT) ili ukupnog bilirubina. U nekim se slučajevima uz CRS može pojaviti diseminirana intravaskularna koagulacija (DIK) s niskom razinom fibrinogena, sindrom kapilarnog curenja (engl. *capillary leak syndrome*, CLS), sindrom aktivacije makrofaga (MAS) i hemofagocitna limfohistiocitoza (HLH).

Čimbenici rizika za teški CRS u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om B-stanica su: visoko tumorsko opterećenje prije infuzije, nekontrolirano ili ubrzavajuće tumorsko opterećenje nakon kemoterapije za limfocitnu depleciju, aktivna infekcija i rana pojava vrućice ili CRS-a nakon infuzije lijeka Kymriah. Visoko tumorsko opterećenje prije infuzije lijeka Kymriah utvrđeno je kao čimbenik rizika za razvoj teškog sindroma otpuštanja citokina u odraslih bolesnika s DLBCL-om.

Prije primjene lijeka Kymriah u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om B-stanica, potrebno je nastojati sniziti i kontrolirati bolesnikovo opterećenje tumorom.

U svim indikacijama potrebno je osigurati odgovarajuće profilaktičko i terapijsko liječenje infekcija te potpuno rješavanje bilo koje postojeće infekcije. Infekcije se mogu pojaviti i tijekom sindroma otpuštanja citokina te povećati rizik od smrtnog ishoda.

#### Zbrinjavanje sindroma otpuštanja citokina povezanog s lijekom Kymriah

Kako bi se smanjio rizik ili zbrinule komplikacije CRS-a (vidjeti iznad), bolesnici liječeni lijekom Kymriah mogu primiti terapiju koja je usmjerena protiv interleukina 6 (npr. tocilizumab) sa ili bez kortikosteroidne terapije. Strategije zbrinjavanja CRS-a mogu se temeljiti na najnovijim relevantnim terapijskim smjernicama, uključujući odgovarajuće lokalne institucionalne/akademske smjernice.

Jedna doza tocilizumaba po bolesniku mora biti u bolničkom centru prije infuzije lijeka Kymriah i dostupna za primjenu. Centar za liječenje treba imati pristup dodatnim dozama tocilizumaba unutar 8 sati. U iznimnom slučaju kada tocilizumab nije dostupan zbog nestašice koja je navedena u popisu nestašica Europske agencije za lijekove, centar za liječenje mora imati pristup odgovarajućim zamjenskim mjerama, umjesto tocilizumaba, za liječenje CRS-a.

Tisagenlecleucel se nastavlja ekspanzirati i perzistirati nakon primjene tocilizumaba i kortikosteroida. Bolesnike s medicinski značajnom srčanom disfunkcijom potrebno je zbrinuti prema standardima skrbi za kritične pacijente te razmotriti mjere kao što je ehokardiografija. Antagonisti faktora nekroze tumora (TNF) ne preporučuju se za zbrinjavanje CRS-a povezanog s lijekom Kymriah.

#### Neurološke nuspojave

Neurološki događaji (također poznati kao sindrom neurotoksičnosti povezane s efektorskim stanicama imunskog sustava (engl. *immune effector cell-associated neurotoxicity syndrome*, ICANS)), osobito encefalopatija, stanje konfuzije ili delirij, učestalo se javljaju uz lijek Kymriah i mogu biti teški ili opasni po život (vidjeti dio 4.8). Druge manifestacije uključivale su sniženu razinu svijesti, napadaje, afaziju i poremećaj govora. Većina neuroloških događaja pojavila se unutar 8 tjedana nakon infuzije lijeka Kymriah i bila je prolazna. U nekim slučajevima je do nastupa neuroloških događaja došlo nakon tog razdoblja. Medijan vremena do nastupa prvih neuroloških događaja koji su se pojavili u bilo kojem trenutku nakon infuzije lijeka Kymriah bio je 9 dana za ALL B-stanica, 6 dana za DLBCL i 9 dana za FL. Medijan vremena do povlačenja bio je 7 dana za ALL B-stanica, 13 dana za DLBCL i 2 dana za FL. Neurološki događaji mogu se pojaviti istodobno sa sindromom otpuštanja citokina, nakon povlačenja sindroma otpuštanja citokina ili u odsutnosti sindroma otpuštanja citokina.

Bolesnike je potrebno nadzirati radi moguće pojave neuroloških događaja. Bolesnike i njegovatelje potrebno je obavijestiti o mogućoj kasnoj pojavi događaja te im dati odgovarajuće upute. Kako bi se smanjio rizik ili zbrinule neurološke toksičnosti (uključujući ICANS) (vidjeti iznad), bolesnici liječeni lijekom Kymriah mogu primiti suportivno liječenje na temelju najnovijih relevantnih smjernica, uključujući odgovarajuće lokalne institucionalne/akademske smjernice.

#### Infekcije i febrilna neutropenija

Bolesnici s aktivnom, nekontroliranom infekcijom ne smiju započinjati terapiju lijekom Kymriah dok se infekcija ne povuče. Prije infuzije lijeka Kymriah, profilaksa infekcije treba slijediti standardne smjernice ovisno o stupnju prethodne imunosupresije.

Ozbiljne infekcije, uključujući one opasne po život ili smrtonosne, u nekim slučajevima s kasnim nastupom, zabilježene su učestalo u bolesnika nakon infuzije lijeka Kymriah (vidjeti dio 4.8). Bolesnike je potrebno motriti zbog mogućih znakova i simptoma infekcije te primjereno liječiti. Prema potrebi trebaju se primijeniti profilaktički antibiotici te napraviti nadzorne kulture prije te tijekom liječenja lijekom Kymriah. Infekcije mogu zakomplicirati tijek i zbrinjavanje istodobnog sindroma otpuštanja citokina. U bolesnika s neurološkim štetnim događajima potrebno je razmotriti mogućnost oportunističkih infekcija središnjeg živčanog sustava te provesti odgovarajuće dijagnostičke procjene.

Febrilna neutropenija učestalo je opažena u bolesnika nakon infuzije lijeka Kymriah (vidjeti dio 4.8) i može se javiti istodobno sa sindromom otpuštanja citokina. U slučaju febrilne neutropenije, infekciju je potrebno evaluirati i primjereno zbrinuti antibioticima širokog spektra, infuzijskim otopinama i drugom suportivnom skrbi, sukladno medicinskim indikacijama.

U bolesnika koji postignu potpunu remisiju nakon primjene lijeka Kymriah, posljedične niske razine imunoglobulina mogu povećati rizik od infekcija. Potrebno je reagirati na znakove i simptome infekcije, sukladno dobi i standardnim specifičnim smjernicama.

#### Produljene citopenije

Bolesnici mogu nastaviti biti citopenični nekoliko tjedana nakon kemoterapije za limfocitnu depleciju i infuzije lijeka Kymriah pa ih je potrebno zbrinuti sukladno standardnim smjernicama. U većine bolesnika koji su bili citopenični 28. dan nakon terapije lijekom Kymriah, došlo je do smanjenja citopenije na 2. ili niži stupanj unutar tri mjeseca nakon liječenja za pedijatrijske bolesnike s ALL-om i DLBCL-om te unutar šest mjeseci za bolesnike s FL-om. Produljena neutropenija povezana je s povećanim rizikom od infekcije. Mijeloidni čimbenici rasta, osobito čimbenik stimulacije granulocitno-makrofagnih kolonija (engl. *granulocyte macrophage-colony stimulating factor*, GM-CSF), mogli bi pogoršati simptome sindroma otpuštanja citokina i ne preporučuju se tijekom prva 3 tjedna nakon infuzije lijeka Kymriah ili dok se sindrom otpuštanja citokina ne povuče.

#### Sekundarne zloćudne bolesti, uključujući one podrijetlom iz T-stanica

U bolesnika liječenih lijekom Kymriah mogle bi se razviti sekundarne zloćudne bolesti ili bi se rak mogao vratiti. Prijavljene su zloćudne bolesti T-stanica nakon liječenja hematoloških zloćudnih bolesti terapijom CAR T-stanicama usmjerenim na antigene BCMA ili CD19, uključujući lijek Kymriah. Zloćudne bolesti T-stanica, uključujući one pozitivne na CAR, prijavljene su u razdoblju od nekoliko tjedana do nekoliko godina nakon primjene terapije CAR T-stanicama usmjerenim na antigene CD19 ili BCMA. Prijavljeni su smrtni ishodi. Bolesnike je potrebno doživotno pratiti radi uočavanja mogućih sekundarnih zloćudnih bolesti. U slučaju da se pojavi sekundarna zloćudna bolest, potrebno je obratiti se tvrtki radi uputa o bolesnikovim uzorcima koje treba prikupiti za testiranje.

#### Hipogamaglobulinemija

Hipogamaglobulinemija i agamaglobulinemija mogu se pojaviti u bolesnika nakon infuzije lijeka Kymriah. Razine imunoglobulina potrebno je pratiti nakon liječenja lijekom Kymriah. U bolesnika s niskim razinama imunoglobulina potrebno je poduzeti preventivne mjere poput mjera opreza za infekcije, profilakse antibioticima i nadomjestka imunoglobulina sukladno dobi i standardnim smjernicama.

#### Sindrom lize tumora (TLS)

Povremeno je opažen sindrom lize tumora (engl. *tumour lysis syndrome*, TLS), koji može biti težak. Da bi se smanjio rizik od TLS-a, bolesnici s povišenom mokraćnom kiselinom ili visokim opterećenjem tumorom trebaju primati alopurinol ili drugu profilaksu prije infuzije lijeka Kymriah. Potrebno je pratiti znakove i simptome TLS-a te zbrinuti događaje prema standardnim smjernicama.

### Istodobna bolest

Bolesnici s aktivnim poremećajem SŽS-a u anamnezi ili nedostatnom bubrežnom, jetrenom, plućnom ili srčanom funkcijom bili su isključeni iz ispitivanja. Ti su bolesnici vjerojatno osjetljiviji na posljedice nuspojava opisanih u nastavku i zahtijevaju posebnu pozornost.

### Prethodna transplantacija matičnih stanica

Ne preporučuje se da bolesnici prime lijek Kymriah u roku od 4 mjeseca od transplantacije alogenih matičnih stanica (TMS) zbog mogućeg rizika da Kymriah pogorša GVHD. Leukaferazu za proizvodnju lijeka Kymriah potrebno je obaviti najmanje 12 tjedana nakon alogenog TMS-a.

### Serološko testiranje

Trenutačno nema iskustva s proizvodnjom lijeka Kymriah za bolesnike s pozitivnim testom na HBV, HCV i HIV.

Probir za HBV, HCV i HIV mora se obaviti u skladu s kliničkim smjernicama prije prikupljanja stanica za proizvodnju.

### Reaktivacija virusa

Reaktivacija virusa hepatitisa B (HBV) može se pojaviti u bolesnika liječenih lijekovima koji su usmjereni protiv B-stanica i može rezultirati fulminantnim hepatitisom, zatajivanjem jetre i smrću.

Reaktivacija virusa John Cunningham (JC), koja dovodi do progresivne multifokalne leukoencefalopatije (PML), prijavljena je u bolesnika liječenih lijekom Kymriah koji su prethodno liječeni i drugim imunosupresivnim lijekovima. Prijavljeni su slučajevi sa smrtnim ishodom.

### CD19-negativan ALL B-stanica

Kymriah se ne preporučuje ako bolesnik s ALL-om B-stanica ima CD19-negativnu bolest ili nepotvrđen CD19 status.

### Prethodno liječenje anti-CD19 terapijom

Postoji ograničeno iskustvo s lijekom Kymriah u bolesnika ranije izloženih terapiji usmjerenoj protiv CD19. Dok se aktivnost tisagenlekleucela promatra, podaci su trenutno preograničeni za odgovarajuću procjenu profila koristi i rizika u tih bolesnika. Kymriah se ne preporučuje ako bolesnik ima recidiv s CD19-negativnom leukemijom nakon prethodne anti-CD19 terapije.

### Interferencija s virološkim testovima

Zbog ograničenog broja i kratkih sekvenci identičnih genetskih informacija između lentivirusnog vektora koji se koristi za proizvodnju lijeka Kymriah i HIV-a, neki komercijalni testovi za otkrivanje nukleinske kiseline (NAT) virusa HIV-a mogu dati lažno pozitivan rezultat.

### Reakcije preosjetljivosti

Ozbiljne reakcije preosjetljivosti, uključujući anafilaksiju, prijavljene su i mogu biti uzrokovane dimetilsulfoksidom (DMSO) i dekstranom 40 u lijeku Kymriah. Svi bolesnici moraju biti pod pažljivim promatranjem tijekom razdoblja infuzije.

### Dugoročno praćenje

Očekuje se da će bolesnici biti uključeni u registar kako bi se bolje razumjela dugoročna sigurnost i djelotvornost lijeka Kymriah.

## Sadržaj natrija i kalija

Ovaj lijek sadrži 24,3 do 121,5 mg natrija po dozi, što odgovara 1 do 6 % maksimalnog dnevnog unosa od 2 g natrija prema preporukama SZO-a za odraslu osobu.

Ovaj lijek sadrži kalij, manje od 1 mmol (39 mg) po dozi, tj. zanemarive količine kalija.

## **4.5 Interakcije s drugim lijekovima i drugi oblici interakcija**

Nisu provedena farmakokinetička ili farmakodinamička ispitivanja interakcije lijekova s tisagenlekleucelom ni u pedijatrijskoj ni u odrasloj populaciji. Istodobna primjena tvari za koje je poznato da inhibiraju funkciju T-stanica nije bila formalno ispitivana. Primjena niske doze steroida prema algoritmu liječenja sindroma otpuštanja citokina ne utječe na ekspanziju i perzistentnost CAR T-stanica. Istodobna primjena tvari za koje je poznato da stimuliraju funkciju T-stanica nije bila ispitivana i učinci nisu poznati.

## Živa cjepiva

Sigurnost imunizacije živim cjepivima tijekom ili nakon terapije lijekom Kymriah nije bila ispitivana. Kao mjera opreza, cijepljenje živim cjepivima ne preporučuje se tijekom najmanje 6 tjedana prije početka kemoterapije za limfocitnu depleciju, tijekom terapije lijekom Kymriah i do imunološkog oporavka nakon liječenja.

## **4.6 Plodnost, trudnoća i dojenje**

### Žene reproduktivne dobi / kontracepcija kod muškaraca i žena

Kod žena reproduktivne dobi mora se provjeriti jesu li trudne prije početka terapije lijekom Kymriah.

Vidjeti informacije o lijeku za kemoterapiju za limfocitnu depleciju radi informacija o potrebi za učinkovitom kontracepcijom u bolesnika koji primaju kemoterapiju za limfocitnu depleciju.

Nema dovoljno podataka o izloženosti da bi se mogla dati preporuka oko trajanja kontracepcije nakon primanja lijeka Kymriah.

### Trudnoća

Nema podataka o primjeni tisagenlekleucela u trudnica. Nisu provedena ispitivanja na životinjama s tisagenlekleucelom da bi se procijenilo može li naškoditi fetusu kad se primjenjuje trudnici (vidjeti dio 5.3). Nije poznato može li se tisagenlekleucel prenijeti na fetus putem posteljice i može li uzrokovati fetalnu toksičnost, uključujući limfocitopeniju B-stanica. Ne preporučuje se koristiti lijek Kymriah tijekom trudnoće, niti u žena reproduktivne dobi koje ne koriste kontracepciju.

Trudnice je potrebno obavijestiti o potencijalnim rizicima za fetus. O trudnoći nakon liječenja lijekom Kymriah treba razgovarati s liječnikom koji provodi liječenje. Trudnice koje su primile lijek Kymriah mogu imati hipogamaglobulinemiju. U novorođenčadi i majki liječenih lijekom Kymriah indicirana je procjena razine imunoglobulina.

### Dojenje

Nije poznato izlučuje li se tisagenlekleucel (stanice) u majčino mlijeko. Ne može se isključiti rizik za dojenče. Žene koje doje potrebno je upozoriti na mogući rizik za dojenče.

Nakon primjene lijeka Kymriah o dojenju je potrebno razgovarati s liječnikom koji provodi liječenje.

## Plodnost

Nema podataka o učinku lijeka Kymriah na plodnost. Učinci lijeka Kymriah na mušku i žensku plodnost nisu bili ocjenjivani u ispitivanjima na životinjama.

### **4.7 Utjecaj na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima**

Lijek Kymriah značajno utječe na sposobnost upravljanja vozilima i rada sa strojevima.

Zbog mogućnosti pojave neuroloških događaja, uključujući promijenjeno mentalno stanje ili napadaje, bolesnici koji primaju lijek Kymriah izloženi su riziku od promijenjene ili smanjene svijesti ili koordinacije i moraju se suzdržati od vožnje ili upravljanja teškim ili potencijalno opasnim strojevima tijekom 8 tjedana nakon infuzije lijeka Kymriah.

### **4.8 Nuspojave**

#### Sažetak sigurnosnog profila

Procjena sigurnosti bila je temeljena na ukupno 424 bolesnika (pedijatrijski i mladi odrasli bolesnici s ALL-om B-stanica, DLBCL-om i FL-om) koji su primili Kymriah u tri multicentrična pivotalna klinička ispitivanja.

#### ALL B-stanica

Nuspojave opisane u ovom dijelu bile su okarakterizirane u 212 bolesnika koji su primili infuziju lijeka Kymriah u pivotalnom kliničkom ispitivanju CCTL019B2202 te u suportivnim ispitivanjima CCTL019B2205J i CCTL019B2001X.

Najčešće nehematološke nuspojave bile su sindrom otpuštanja citokina (75 %), infekcije (70 %), hipogamaglobulinemija (49 %), pireksija (43 %) i smanjeni apetit (28 %).

Najčešća hematološka laboratorijska odstupanja bila su snižene razine leukocita (100 %), sniženi hemoglobin (99 %), snižene razine neutrofila (98 %), snižene razine limfocita (98 %) i snižene razine trombocita (95 %).

Nuspojave 3. i 4. stupnja bile su zabilježene u 86 % bolesnika. Najčešća nehematološka nuspojava 3. i 4. stupnja bila je sindrom otpuštanja citokina (37 %).

Najčešća hematološka laboratorijska odstupanja 3. i 4. stupnja bila su snižene razine leukocita (97 %), snižene razine limfocita (94 %), snižene razine neutrofila (96 %), snižene razine trombocita (70 %) i sniženi hemoglobin (46 %).

Nuspojave 3. i 4. stupnja češće su opažene tijekom prvih 8 tjedana nakon infuzije (78 % bolesnika) u usporedbi s razdobljem poslije 8. tjedna nakon infuzije (49 % bolesnika).

#### DLBCL

Nuspojave opisane u ovom dijelu okarakterizirane su u 115 bolesnika koji su primili infuziju lijeka Kymriah u jednom globalnom multicentričnom međunarodnom ispitivanju, tj. pivotalnom kliničkom ispitivanju CCTL019C2201 koje je u tijeku.

Najčešće nehematološke nuspojave bile su sindrom otpuštanja citokina (57 %), infekcije (58 %), pireksija (35 %), proljev (31 %), mučnina (29 %), umor (27 %) i hipotenzija (25 %).

Najčešća hematološka laboratorijska odstupanja bila su snižene razine limfocita (100 %), snižene razine leukocita (99 %), sniženi hemoglobin (99 %), snižene razine neutrofila (97 %) i snižene razine trombocita (95 %).

Nuspojave 3. i 4. stupnja bile su zabilježene u 88 % bolesnika. Najčešće nehematološke nuspojave 3. i 4. stupnja bile su infekcije (34 %) i sindrom otpuštanja citokina (23 %).

Najčešća (> 25 %) hematološka laboratorijska odstupanja 3. i 4. stupnja bila su sniženi broj limfocita (95 %), sniženi broj neutrofila (82 %), sniženi broj leukocita (78 %), sniženi hemoglobin (59 %) i sniženi broj trombocita (56 %).

Nuspojave 3. i 4. stupnja češće su zabilježene u prvih 8 tjedana nakon infuzije (82 %) u usporedbi s razdobljem poslije 8. tjedna nakon infuzije (48 %).

#### FL

Nuspojave opisane u ovom dijelu okarakterizirane su u 97 bolesnika koji su primili infuziju lijeka Kymriah u jednom globalnom multicentričnom međunarodnom ispitivanju, tj. pivotalnom kliničkom ispitivanju CCTL019E2202 koje je u tijeku.

Najčešće nehematološke nuspojave (> 25 %) bile su sindrom otpuštanja citokina (50 %), infekcije (50 %) i glavobolja (26 %).

Najčešća hematološka laboratorijska odstupanja bila su sniženi hemoglobin (94 %), sniženi broj limfocita (92 %), sniženi broj leukocita (91 %), sniženi broj neutrofila (89 %) i sniženi broj trombocita (89 %).

Nuspojave 3. i 4. stupnja bile su zabilježene u 75 % bolesnika. Najčešće nehematološke nuspojave 3. i 4. stupnja bile su infekcije (16 %).

Najčešća (> 25 %) hematološka laboratorijska odstupanja 3. i 4. stupnja bila su sniženi broj limfocita (87 %), sniženi broj leukocita (74 %), sniženi broj neutrofila (71 %), sniženi broj trombocita (26 %) i sniženi hemoglobin (25 %).

Nuspojave 3. i 4. stupnja češće su zabilježene u prvih 8 tjedana nakon infuzije (70 %) u usporedbi s razdobljem poslije 8. tjedna nakon infuzije (40 %).

#### Tablični prikaz nuspojava

Nuspojave opisane u ovom dijelu bile su utvrđene u 79, 115, odnosno 97 bolesnika u multicentričnim pivotalnim kliničkim ispitivanjima koja su u tijeku (CCTL019B2202, CCTL019C2201, odnosno CCTL019E2202), kao i u 64 i 69 bolesnika u suportivnim ispitivanjima (CCTL019B2205J i CCTL019B2001X) te u prijavama nakon stavljanja lijeka u promet. Nuspojave (Tablica 1) su navedene prema klasifikaciji organskih sustava iz Medicinskog rječnika za regulatorne poslove (MedDRA). Unutar svakog organskog sustava, nuspojave su poredane po učestalosti, počevši od najučestalijih, prema sljedećoj konvenciji: vrlo često ( $\geq 1/10$ ); često ( $\geq 1/100$  i  $< 1/10$ ); manje često ( $\geq 1/1000$  i  $< 1/100$ ); rijetko ( $\geq 1/10\ 000$  i  $< 1/1000$ ); vrlo rijetko ( $< 1/10\ 000$ ); nepoznato (ne može se procijeniti iz dostupnih podataka). Unutar svake skupine po učestalosti, nuspojave su prikazane u padajućem nizu prema ozbiljnosti.

**Tablica 1 Nuspojave**

| <b>Infekcije i infestacije<sup>1)</sup></b>                                            |                                                                          |
|----------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------|
| Vrlo često:                                                                            | Infekcije – neodređeni patogen, virusne infekcije, bakterijske infekcije |
| Često:                                                                                 | Gljivične infekcije                                                      |
| <b>Dobroćudne, zloćudne i nespecificirane novotvorine (uključujući ciste i polipe)</b> |                                                                          |
| Rijetko:                                                                               | Sekundarna maligna bolest podrijetlom iz T-stanica                       |
| <b>Poremećaji krvi i limfnog sustava</b>                                               |                                                                          |
| Vrlo često:                                                                            | Anemija, febrilna neutropenija, neutropenija, trombocitopenija           |
| Često:                                                                                 | Leukopenija, pancitopenija, koagulopatija, limfopenija                   |
| Manje često:                                                                           | Aplazija B-stanica                                                       |

|                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
|-------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Poremećaji imunološkog sustava</b>                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Vrlo često:                                                 | Sindrom otpuštanja citokina, hipogamaglobulinemija <sup>2)</sup>                                                                                                                                                                                                                                    |
| Često:                                                      | Reakcija povezana s infuzijom, reakcija presatka protiv primatelja <sup>3)</sup> , hemofagocitna limfocitocitoza                                                                                                                                                                                    |
| Nepoznato:                                                  | Anafilaktička reakcija                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| <b>Poremećaji metabolizma i prehrane</b>                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Vrlo često:                                                 | Smanjeni apetit, hipokalijemija, hipofosfatemija                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Često:                                                      | Hipomagnezijemija, hipoalbuminemija <sup>4)</sup> , hiperglikemija, hiponatrijemija, hiperuricemija <sup>5)</sup> , hiperkalcijemija, sindrom lize tumora, hiperkalijemija, hiperfosfatemija <sup>6)</sup> , hipernatrijemija, hiperferitinemija <sup>7)</sup> , hipokalcijemija                    |
| Manje često:                                                | Hipermagnezijemija                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| <b>Psihijatrijski poremećaji</b>                            |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Često:                                                      | Anksioznost, delirij <sup>8)</sup> , poremećaj spavanja <sup>9)</sup>                                                                                                                                                                                                                               |
| <b>Poremećaji živčanog sustava</b>                          |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Vrlo često:                                                 | Glavobolja <sup>10)</sup> , encefalopatija <sup>11)</sup>                                                                                                                                                                                                                                           |
| Često:                                                      | Omaglica <sup>12)</sup> , periferna neuropatija <sup>13)</sup> , tremor <sup>14)</sup> , motorička disfunkcija <sup>15)</sup> , napadaj <sup>16)</sup> , sindrom neurotoksičnosti povezane s efektorskim stanicama imunskog sustava**, poremećaji govora <sup>17)</sup> , neuralgija <sup>18)</sup> |
| Manje često:                                                | Ishemijski moždani udar, ataksija <sup>19)</sup>                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Nepoznato:                                                  | Neurotoksičnost                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <b>Poremećaji oka</b>                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Često:                                                      | Oštećenje vida <sup>20)</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| <b>Srčani poremećaji</b>                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Vrlo često:                                                 | Tahikardija <sup>21)</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| Često:                                                      | Zatajivanje srca <sup>22)</sup> , srčani arest, fibrilacija atrijske                                                                                                                                                                                                                                |
| Manje često:                                                | Ventrikularne ekstrasistole                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| <b>Krvožilni poremećaji</b>                                 |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Vrlo često:                                                 | Hemoragija <sup>23)</sup> , hipotenzija <sup>24)</sup> , hipertenzija                                                                                                                                                                                                                               |
| Često:                                                      | Tromboza <sup>25)</sup> , sindrom kapilarnog curenja                                                                                                                                                                                                                                                |
| Manje često:                                                | Navale crvenila                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| <b>Poremećaji dišnog sustava, prsišta i sredoprsja</b>      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Vrlo često:                                                 | Kašalj <sup>26)</sup> , dispneja <sup>27)</sup> , hipoksija                                                                                                                                                                                                                                         |
| Često:                                                      | Orofaringealna bol <sup>28)</sup> , plućni edem <sup>29)</sup> , kongestija nosa, pleuralni izljev, tahipneja                                                                                                                                                                                       |
| Manje često:                                                | Akutni respiratorni distres sindrom, infiltracija pluća                                                                                                                                                                                                                                             |
| <b>Poremećaji probavnog sustava</b>                         |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Vrlo često:                                                 | Proljev, mučnina, povraćanje, konstipacija, bol u abdomenu <sup>30)</sup>                                                                                                                                                                                                                           |
| Često:                                                      | Stomatitis, distenzija abdomena, suha usta, ascites                                                                                                                                                                                                                                                 |
| <b>Poremećaji jetre i žuči</b>                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Često:                                                      | Hiperbilirubinemija                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| <b>Poremećaji kože i potkožnog tkiva</b>                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Vrlo često:                                                 | Osip <sup>31)</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| Često:                                                      | Pruritus, eritem, hiperhidroza, noćna znojenja                                                                                                                                                                                                                                                      |
| <b>Poremećaji mišićno-koštanog sustava i vezivnog tkiva</b> |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Vrlo često:                                                 | Artralgija, mišićno-koštana bol <sup>32)</sup>                                                                                                                                                                                                                                                      |
| Često:                                                      | Mialgija                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| <b>Poremećaji bubrega i mokraćnog sustava</b>               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Vrlo često:                                                 | Akutna ozljeda bubrega <sup>33)</sup>                                                                                                                                                                                                                                                               |
| <b>Opći poremećaji i reakcije na mjestu primjene</b>        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |
| Vrlo često:                                                 | Pireksija, umor <sup>34)</sup> , edem <sup>35)</sup> , bol <sup>36)</sup>                                                                                                                                                                                                                           |
| Često:                                                      | Bolest nalik gripi, astenija, sindrom višestruke disfunkcije organa, zimica                                                                                                                                                                                                                         |

| Pretrage    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|-------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Vrlo često: | Sniženi broj limfocita*, sniženi broj leukocita*, sniženi hemoglobin*, sniženi broj neutrofila*, sniženi broj trombocita*, povišeni jetreni enzimi <sup>37)</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |
| Često:      | Povišeni bilirubin u krvi, smanjena tjelesna težina, sniženi fibrinogen u krvi, povišeni internacionalni normalizirani omjer (INR), povišeni fibrin D dimer, produljeno aktivirano parcijalno tromboplastinsko vrijeme, produljeno protrombinsko vrijeme                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| 1)          | Prikazane infekcije i infestacije odražavaju grupne pojmove visoke razine.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 2)          | Hipogamaglobulinemija uključuje sniženi imunoglobulin A u krvi, sniženi imunoglobulin G u krvi, sniženi imunoglobulin M u krvi, hipogamaglobulinemiju, imunodeficienciju, običnu varijabilnu imunodeficienciju i snižene imunoglobuline.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| 3)          | Reakcija presatka protiv primatelja (engl. <i>Graft-versus-host Disease</i> , GvHD) uključuje GvHD, GvHD u probavnom sustavu, GvHD u koži.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 4)          | Hipoalbuminemija uključuje sniženi albumin u krvi, hipoalbuminemiju.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 5)          | Hiperuricemija uključuje povišenu mokraćnu kiselinu u krvi, hiperuricemiju.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |
| 6)          | Hiperfosfatemija uključuje povišeni fosfor u krvi, hiperfosfatemiju.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 7)          | Hiperferitinemija uključuje hiperferitinemiju, povišeni feritin u serumu.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 8)          | Delirij uključuje agitaciju, delirij, halucinacije, vizualne halucinacije, razdražljivost i nemir.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 9)          | Poremećaj spavanja uključuje nesanicu, noćne more i poremećaj spavanja.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 10)         | Glavobolja uključuje glavobolju i migrenu.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
| 11)         | Encefalopatija uključuje automatizam, kognitivni poremećaj, stanje konfuzije, sniženu razinu svijesti, poremećaj pozornosti, encefalopatiju, letargiju, narušeno pamćenje, promjene mentalnog stanja, metaboličku encefalopatiju, somnolenciju i poremećeno razmišljanje. Encefalopatija je dominantno obilježje sindroma neurotoksičnosti povezane s efektorskim stanicama imunosnog sustava (ICANS), zajedno s drugim simptomima.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| 12)         | Omaglica uključuje omaglicu, presinkopu i sinkopu.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 13)         | Periferna neuropatija uključuje dizesteziiju, hiperesteziiju, hipoesteziiju, perifernu neuropatiju, paresteziiju i perifernu senzornu neuropatiju.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |
| 14)         | Tremor uključuje diskineziju i tremor.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 15)         | Motorička disfunkcija uključuje mišićne spazme, trzanje mišića, mioklonus i miopatiju.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 16)         | Napadaj uključuje generalizirane toničko-kloničke napadaje, napadaj i epileptički status.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 17)         | Poremećaji govora uključuju afaziju, dizartriju i poremećaje govora.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 18)         | Neuralgija uključuje neuralgiju i išijas.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 19)         | Ataksija uključuje ataksiju i dismetriju.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 20)         | Oštećenje vida uključuje zamagljeni vid i oštećenje vida.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         |
| 21)         | Tahikardija uključuje sinusnu tahikardiju, supraventrikularnu tahikardiju, tahikardiju.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 22)         | Zatajivanje srca uključuje zatajivanje srca, kongestivno zatajivanje srca, disfunkciju lijeve klijetke i disfunkciju desne klijetke.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| 23)         | Krvarenje uključuje krvarenje iz anusa, krvavi mjehurić, prisutnost krvi u mokraći, krvarenje na mjestu katetera, cerebralno krvarenje, krvarenje spojnice oka, kontuziju, hemoragijski cistitis, diseminiranu intravaskularnu koagulaciju, krvarenje ulkusa dvanaesnika, ekhimozu, epistaksu, kontuziju oka, gastrointestinalno krvarenje, krvarenje desni, hemartrozu, hematomezu, hematoheziju, hematoma, hematuriju, hemoptizu, obilnu mjesečnicu, hematoma na mjestu primjene injekcije, krvarenje između mjesečnica, krvarenje debelog crijeva, krvarenje usnice, melenu, krvarenje u ustima, krvarenje sluznice, krvavi mjehurić u ustima, periorbitalni hematoma, peritonealni hematoma, petehije, krvarenje iz ždrijela, krvarenje nakon kirurškog postupka, plućno krvarenje, purpuru, krvarenje iz rektuma, retinalno krvarenje, krvarenje na mjestu stome, potkožni hematoma, subduralni hematoma, subduralno krvarenje, krvarenje iz alveole zuba, krvarenje iz dušnika, traumatski hematoma, krvarenje iz tumora, krvarenje gornjeg dijela probavnog sustava i vaginalno krvarenje. |
| 24)         | Hipotenzija uključuje hipotenziju i ortostatsku hipotenziju.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| 25)         | Tromboza uključuje duboku vensku trombozu, emboliju, plućnu emboliju, trombozu, trombozu šuplje vene i vensku trombozu.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 26)         | Kašalj uključuje kašalj, produktivni kašalj i sindrom kašlja u gornjim dišnim putevima.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |
| 27)         | Dispneja uključuje akutno respiratorno zatajivanje, dispneju, dispneju uzrokovanu naprezanjem, respiratorni distres i respiratorno zatajivanje.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
| 28)         | Orofaringealna bol uključuje oralnu bol i orofaringealnu bol.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                     |

|     |                                                                                                                                                                                                                                               |
|-----|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 29) | Plućni edem uključuje akutni plućni edem i plućni edem.                                                                                                                                                                                       |
| 30) | Bol u abdomenu uključuje nelagodu u abdomenu, bol u abdomenu, bol u donjem dijelu abdomena, bol u gornjem dijelu abdomena i gastrointestinalna bol.                                                                                           |
| 31) | Osip uključuje dermatitis, akneiformni dermatitis, kontaktni dermatitis, osip, makulopapularni osip, papularni osip i pruritični osip.                                                                                                        |
| 32) | Mišićno-koštana bol uključuje bol u leđima, bol u kostima, bol u bokovima, mišićno-koštanu bol u prsištu, mišićno-koštanu bol, bol u vratu, nesrčanu bol u prsištu.                                                                           |
| 33) | Akutna ozljeda bubrega uključuje akutnu ozljedu bubrega, anuriju, azotemiju, poremećaj kreatinina u krvi, povišeni kreatinin u krvi, povišenu ureju u krvi, zatajivanje bubrega, disfunkciju bubrežnih kanalića i nekrozu bubrežnih kanalića. |
| 34) | Umor uključuje umor i malaksalost.                                                                                                                                                                                                            |
| 35) | Edem uključuje edem lica, zadržavanje tekućine, generalizirani edem, hipervolemiju, lokalizirani edem, periferni edem, periorbitalni edem i periferno oticanje.                                                                               |
| 36) | Bol uključuje bol i bol u ekstremitetu.                                                                                                                                                                                                       |
| 37) | Povišeni jetreni enzimi uključuju povišenu alanin aminotransferazu, povišenu aspartat aminotransferazu, povišenu alkalnu fosfatazu u krvi, povišene jetrene enzime, povišene transaminaze.                                                    |
| *   | Učestalost se temelji na laboratorijskim vrijednostima. Bolesnici se broje samo za najgori stupanj uočen nakon početka ispitivanja.                                                                                                           |
| **  | Kratice ICANS. Simptomi ili znakovi mogu biti progresivni i mogu uključivati afaziju, promijenjene razine svijesti, narušavanje kognitivnih vještina, motoričku slabost, napadaje i cerebralni edem.                                          |

## Opis odabranih nuspojava

### Sindrom otpuštanja citokina

U kliničkim ispitivanjima ALL-a B-stanica u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika (N = 212), sindrom otpuštanja citokina je bio prijavljen u 75 % bolesnika (37 % s 3. ili 4. stupnjem; 0,5 % [1 bolesnik] sa smrtnim ishodom).

U kliničkom ispitivanju koje je u tijeku za DLBCL (N = 115), sindrom otpuštanja citokina je bio prijavljen u 57 % bolesnika, (23 % s 3. ili 4. stupnjem).

U kliničkom ispitivanju koje je u tijeku za FL (N = 97), sindrom otpuštanja citokina je bio prijavljen u 50 % bolesnika. Nije bilo zabilježenih događaja 3. ili 4. stupnja.

Stupanj sindroma otpuštanja citokina bio je određen prema Penn kriterijima u ispitivanjima ALL-a B-stanica i DLBCL-a u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika kako slijedi: 1. stupanj: blage reakcije, reakcije koje zahtijevaju suportivnu skrb; 2. stupanj: umjerene reakcije, reakcije koje zahtijevaju intravenske terapije; 3. stupanj: teške reakcije, reakcije koje zahtijevaju vazopresore u niskoj dozi ili dodatni kisik; 4. stupanj: reakcije opasne po život, one koje zahtijevaju vazopresore u visokoj dozi ili intubaciju; 5. stupanj: smrt.

Stupanj sindroma otpuštanja citokina bio je određen prema Lee kriterijima u ispitivanju FL-a kako slijedi: 1. stupanj: blagi općeniti simptomi koji zahtijevaju simptomatsko liječenje; 2. stupanj: simptomi koji zahtijevaju umjerenu intervenciju kao što je nadomjesna terapija niskoprotocnim kisikom ili niska doza vazopresora; 3. stupanj: simptomi koji zahtijevaju agresivnu intervenciju, kao što je nadomjesna terapija visokoprotocnim kisikom i visoka doza vazopresora; 4. stupanj: simptomi opasni po život koji zahtijevaju intubaciju; 5. stupanj: smrt.

Za kliničko zbrinjavanje sindroma otpuštanja citokina, vidjeti dio 4.4.

### Infekcije i febrilna neutropenija

U bolesnika s ALL-om B-stanica, teške infekcije (3. i višeg stupnja), koje mogu biti opasne po život ili smrtonosne, pojavile su se u 36 % bolesnika nakon infuzije lijeka Kymriah. Ukupna incidencija (svih stupnjeva) iznosila je 70 % (neodređene 55 %, virusne 31 %, bakterijske 24 % i gljivične 12 %) (vidjeti dio 4.4). U 41 % bolesnika razvila se neka infekcija bilo kojeg tipa u roku od 8 tjedana od

infuzije lijeka Kymriah.

U bolesnika s DLBCL-om, teške infekcije (3. i višeg stupnja), koje mogu biti opasne po život ili smrtonosne, pojavile su se u 34 % bolesnika. Ukupna incidencija (svih stupnjeva) bila je 58 % (neodređene 48 %, bakterijske 15 %, gljivične 11 % i virusne 11 %) (vidjeti dio 4.4). U 37 % bolesnika razvila se neka infekcija bilo kojeg tipa u roku od 8 tjedana.

U bolesnika s FL-om teške infekcije (3. ili 4. stupnja) pojavile su se u 16 % bolesnika. Ukupna je incidencija (svih stupnjeva) bila 50 % (neodređene 36 %, virusne 17 %, bakterijske 6 % i gljivične 2 %) (vidjeti dio 4.4). 19 % bolesnika razvilo je infekciju bilo koje vrste unutar 8 tjedana.

Teška febrilna neutropenija (3. ili 4. stupnja) bila je opažena u 26 % pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om B-stanica, u 17 % bolesnika s DLBCL-om te u 12 % bolesnika s FL-om. Vidjeti dio 4.4 za zbrinjavanje febrilne neutropenije prije i nakon infuzije lijeka Kymriah.

#### Produljene citopenije

Citopenije su vrlo česte na temelju prijašnjih kemoterapija i terapije lijekom Kymriah.

Svi pedijatrijski i mladi odrasli bolesnici s ALL-om B-stanica imali su citopenije 3. ili 4. stupnja u nekom razdoblju nakon infuzije lijeka Kymriah. Citopenije 3. i 4. stupnja koje se nisu povukle do 28. dana nakon infuzije lijeka Kymriah na temelju laboratorijskih nalaza uključivale su sniženu razinu leukocita (50 %), neutrofila (56 %), limfocita (43 %), i trombocita (32 %) te sniženi hemoglobin (11 %).

Svi odrasli bolesnici s DLBCL-om imali su citopenije 3. i 4. stupnja u nekom razdoblju nakon infuzije lijeka Kymriah. Citopenije 3. i 4. stupnja koje se nisu povukle do 28. dana na temelju laboratorijskih nalaza uključivale su sniženu razinu trombocita (39 %), limfocita (29 %), neutrofila (25 %), i leukocita (21 %) te sniženi hemoglobin (14 %).

U odraslih bolesnika s FL-om, 99 % je imalo citopenije 3. i 4. stupnja u bilo kojem trenutku nakon infuzije lijeka Kymriah. Citopenije 3. i 4. stupnja koje se nisu povukle do 28. dana nakon infuzije lijeka Kymriah na temelju laboratorijskih nalaza uključivale su smanjeni broj limfocita (23 %), trombocita (17 %), neutrofila (16 %), leukocita (13 %) i sniženi hemoglobin (3 %).

#### Neurološke nuspojave

Većina neurotoksičnih događaja pojavila se unutar 8 tjedana nakon infuzije i bila je prolazna.

U pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om B-stanica, ozbiljne neurološke nuspojave uključujući manifestacije encefalopatije i/ili delirija pojavile su se u 32 % bolesnika (10 % bilo je 3. ili 4. stupnja) u roku od 8 tjedana nakon infuzije lijeka Kymriah. U bolesnika s DLBCL-om, manifestacije encefalopatije i/ili delirija pojavile su se u 20 % bolesnika (11 % bilo je 3. ili 4. stupnja) u roku od 8 tjedana nakon infuzije lijeka Kymriah. U bolesnika s FL-om, one su se pojavile u 9 % bolesnika (1 % 3. ili 4. stupnja) u roku od 8 tjedana nakon infuzije lijeka Kymriah. Što se tiče neurotoksičnih događaja u bolesnika s FL-om, sindrom neurotoksičnosti povezane s efektorskim stanicama imunskog sustava (ICANS) pojavio se u 4 % bolesnika (1 % 3. ili 4. stupnja), sve u roku od 8 tjedana od infuzije lijeka Kymriah.

Za kliničko zbrinjavanje neuroloških nuspojava, vidjeti dio 4.4.

#### Hipogamaglobulinemija

Hipogamaglobulinemija je bila prijavljena u 49 % bolesnika liječenih lijekom Kymriah za r/r ALL, u 17 % bolesnika s r/r DLBCL-om i u 17 % bolesnika s r/r FL-om.

Trudnice koje su primile lijek Kymriah mogu imati hipogamaglobulinemiju. U novorođenčadi majki liječenih lijekom Kymriah treba procijeniti razinu imunoglobulina.

### Imunogenost

U kliničkim ispitivanjima, humoralna imunogenost tisagenlekleucela bila je mjerena određivanjem protutijela protiv mišjeg CAR19 (anti-mCAR19) u serumu prije i nakon primjene. Većina bolesnika kod pedijatrijskog ALL-a i ALL-a mladih odraslih bolesnika (B2202, B2205J, B2001X, 84,0 %), kod DLBCL-a u odraslih bolesnika (C2201, 93,9 %) te kod FL-a u odraslih bolesnika (E2202, 66,0 %) imala je pozitivan nalaz anti-mCAR19 protutijela prije doziranja.

Liječenjem inducirana anti-mCAR19 protutijela pronađena su u 40,5 % pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om (B2202), u 8,7 % odraslih bolesnika s DLBCL-om te u 28,7 % odraslih bolesnika s FL-om. Već postojeća i liječenjem inducirana protutijela nisu bila povezana s utjecajem na klinički odgovor, niti su imala utjecaj na ekspanziju ili perzistentnost tisagenlekleucela. Nema dokaza da prisutnost već postojećih i liječenjem induciranih anti-mCAR19 protutijela utječe na sigurnost ili učinkovitost lijeka Kymriah.

Odgovori imunogenosti T-stanica nisu bili opaženi u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s B-staničnim ALL-om, u odraslih bolesnika s r/r DLBCL-om i u odraslih bolesnika s FL-om.

### Pedijatrijska populacija

Sigurnost tisagenlekleucela u pedijatrijskih bolesnika s r/r B-staničnim ALL-om u dobi od 3 godine i starijih bila je ocijenjena u 212 bolesnika u pivotalnom kliničkom ispitivanju B2202 te u suportivnim ispitivanjima B2205J i B2001X u kojima je većina bolesnika (81 %) bila mlađa od 18 godina (65/79 u B2202, 54/64 u B2205J i 52/69 u B2001X). Učestalost, vrsta i težina nuspojava u pedijatrijskih bolesnika su prikazani u „Sažetku sigurnosnog profila” i u Tablici 1 iznad.

Sigurnost tisagenlekleucela u pedijatrijskih bolesnika s r/r B-staničnim ALL-om mladih od 3 godine bila je ocijenjena u opservacijskom ispitivanju B2401 (n = 43) u kojem je ukupno sigurnosno iskustvo bilo općenito ujednačeno s poznatim sigurnosnim profilom tisagenlekleucela.

### Prijavljivanje sumnji na nuspojavu

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: [navedenog u Dodatku V](#).

## **4.9 Predoziranje**

Predoziranje nije prijavljeno.

U slučaju predoziranja, potencijalni rizik je povećana vjerojatnost razvoja CRS-a, uključujući teški CRS. Za pažljivo nadziranje, vidjeti dio 4.2; za simptome i zbrinjavanje CRS-a, vidjeti dio 4.4.

## **5. FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA**

### **5.1 Farmakodinamička svojstva**

Farmakoterapijska skupina: antineoplastici, ostali antineoplastici, ATK oznaka: L01XL04.

### Mehanizam djelovanja

Tisagenlekleucel je terapija raka autolognim imunskim stanicama koja uključuje reprogramiranje bolesnikovih vlastitih T-stanica transgenom koji kodira kimerični antigenski receptor (CAR) kako bi identificirale i eliminirale stanice koje ekspimiraju CD19. CAR se sastoji od jednodlančanog fragmenta mišjeg protutijela koji prepoznaje CD19 i spojen je s intracelularnim signalnim domenama iz 4-1BB (CD137) i CD3 zeta. Komponenta CD3 zeta od ključne je važnosti za pokretanje aktivacije T-stanica i protu-tumorske aktivnosti, dok 4-1BB pojačava ekspanziju i perzistentnost

tisagenlekleucela. Nakon vezanja za stanice koje ekspimiraju CD19, CAR odašilje signal koji potiče ekspanziju T-stanica i perzistentnost tisagenlekleucela.

### Klinička djelotvornost i sigurnost

#### Akutna limfoblastična leukemija (ALL)

Sigurnost i djelotvornost terapije lijekom Kymriah u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika u dobi do i uključujući dob od 25 godina s recidivirajućim ili refraktornim (r/r) ALL-om B-stanica bile su ocijenjene u ukupno 203 bolesnika u jednom pivotalnom (B2202, N = 79) i dva potporna (B2205J, N = 64, i B2101J, N = 60) otvorena ispitivanja s jednom skupinom faze I/II. Svim su bolesnicima prikupljeni i krioprezervirani pripravci dobiveni leukaferезom prije ili tijekom uključivanja u ispitivanje.

Pivotalno ispitivanje B2202 (ELIANA) multicentrično je ispitivanje faze II s jednom skupinom u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s r/r ALL-om B-stanica. Od 97 bolesnika uključenih u glavnu kohortu, 79 je primilo infuziju s lijekom Kymriah; za 8 bolesnika (8 %) nije bilo moguće proizvesti lijek Kymriah; razlozi prekida ispitivanja prije infuzije lijeka Kymriah uključivali su smrt (n = 7; 7 %) ili štetne događaje (n = 3; 3 %) dok su bolesnici čekali da se proizvede Kymriah u kliničkom ispitivanju. Medijan trajanja praćenja tijekom ispitivanja, definiran kao vrijeme od infuzije lijeka Kymriah do datuma završetka ili prekida praćenja prije datuma prestanka prikupljanja podataka, bio je 28,5 mjeseci (raspon: 0,4 – 65,5). Medijan vremena od infuzije lijeka Kymriah do datuma prestanka prikupljanja podataka bio je 79,4 mjeseca (raspon: 59,7 – 90,3).

Ključne informacije s početka ispitivanja za uključene i infundirane bolesnike su prikazane u Tablici 2. Većina je bolesnika (69/79, 87 %) primila terapiju premošćenja (engl. *bridging therapy*) čekajući na lijek Kymriah. Ukupno je 76 od 79 bolesnika (96 %) koji su primili infuziju lijeka Kymriah također primilo kemoterapiju za limfocitnu depleciju nakon uključivanja, a prije infuzije jednokratne doze lijeka Kymriah (vidjeti dio 4.2. za kondicioniranje kemoterapijom za limfocitnu depleciju).

**Tablica 2 Ispitivanje B2202: Informacije s početka ispitivanja o uključenoj i infundiranoj populaciji bolesnika**

|                                                                                                                    | <b>Uključeni<br/>N = 97<br/>n (%)</b> | <b>Infundirani<br/>N = 79<br/>n (%)</b> |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|-----------------------------------------|
| <b>Dob (godine)</b>                                                                                                |                                       |                                         |
| Srednja vrijednost (standardna devijacija)                                                                         | 12 (5,48)                             | 12 (5,38)                               |
| Medijan (minimum – maksimum)                                                                                       | 11 (3 – 27)                           | 11 (3 – 24)                             |
| <b>Dobna kategorija (godine) - n (%)</b>                                                                           |                                       |                                         |
| < 10 godina                                                                                                        | 40 (41,2)                             | 32 (40,5)                               |
| ≥ 10 godina i < 18 godina                                                                                          | 40 (41,2)                             | 33 (41,8)                               |
| ≥ 18 godina                                                                                                        | 17 (17,5)                             | 14 (17,7)                               |
| <b>Spol - n (%)</b>                                                                                                |                                       |                                         |
| Muški                                                                                                              | 54 (55,7)                             | 45 (57,0)                               |
| Ženski                                                                                                             | 43 (44,3)                             | 34 (43)                                 |
| <b>Status bolesti - n (%)</b>                                                                                      |                                       |                                         |
| Primarna refraktorna bolest <sup>1</sup>                                                                           | 8 (8,2)                               | 6 (7,6)                                 |
| Recidivirajuća bolest <sup>2</sup>                                                                                 | 89 (91,8)                             | 73 (92,4)                               |
| <b>Prethodna transplantacija matičnih stanica - n (%)</b>                                                          |                                       |                                         |
| 0                                                                                                                  | 39 (40,2)                             | 31 (39,2)                               |
| 1                                                                                                                  | 50 (51,5)                             | 42 (53,2)                               |
| 2                                                                                                                  | 8 (8,2)                               | 6 (7,6)                                 |
| <sup>1</sup> Primarna refraktorna bolest: nikada nije došlo do morfološki potpune remisije (CR) prije ispitivanja; |                                       |                                         |
| <sup>2</sup> Recidivirajuća bolest: postojao je najmanje jedan relaps prije ispitivanja                            |                                       |                                         |

Djelotvornost je bila ustanovljena preko mjere primarnog ishoda u vidu ukupne stope remisije (engl. *overall remission rate*, ORR), koja uključuje najbolji ukupni odgovor kao potpunu remisiju (engl. *complete remission*, CR) ili potpunu remisiju s nepotpunim oporavkom krvne slike (CRi) u roku od 3 mjeseca nakon infuzije, prema procjeni Neovisnog povjerenstva za ocjenjivanje (engl. *Independent Review Committee*, IRC), kao i preko mjera sekundarnog ishoda koje uključuju trajanje remisije (engl. *duration of remission*, DOR) i udio bolesnika koji su postigli CR ili CRi uz minimalnu rezidualnu bolest (engl. *minimal residual disease*, MRD) < 0,01 % pomoću protočne citometrije (MRD-negativan). Vidjeti Tablicu 3 za rezultate djelotvornosti iz ovog ispitivanja. ORR je bio dosljedan u svim podskupinama. Osam bolesnika (10,1 %) koji su postigli CR/CRi nakon infuzije lijeka Kymriah podvrgnuto je transplantaciji krvotvornih matičnih stanica tijekom remisije, od čega je 6 bolesnika (7,6 %) bilo podvrgnuto transplantaciji unutar prvih 6 mjeseci od infuzije tijekom remisije. Kymriah je primijenjen u kvalificiranom centru za liječenje lijekom Kymriah u bolničkom i u ambulantnom okruženju.

**Tablica 3 Ispitivanje B2202: Rezultati za djelotvornost u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s recidivirajućom/refraktornom akutnom limfoblastičnom leukemijom (ALL) B-stanica**

| Mjera primarnog ishoda                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | Uključeni bolesnici<br>N = 97                  | Infundirani bolesnici<br>N = 79                |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------|------------------------------------------------|
| <b>Ukupna stopa remisije (ORR) unutar 3 mjeseca<sup>1,2</sup>, n (%)</b><br>95 % CI                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | <b>65 (67,0)</b><br>(56,7; 76,2)<br>p < 0,0001 | <b>65 (82,3)</b><br>(72,1; 90,0)<br>p < 0,0001 |
| CR <sup>3</sup> , n (%)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | 49 (50,5)                                      | 49 (62,0)                                      |
| CRi <sup>4</sup> , n (%)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 16 (16,5)                                      | 16 (20,3)                                      |
| <b>Ključna mjera sekundarnog ishoda</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | <b>N = 97</b>                                  | <b>N = 79</b>                                  |
| CR ili CRi s MRD negativnom koštanom srži <sup>5,6</sup> , n (%)<br>95 % CI                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 64 (66,0)<br>(55,7; 75,3)<br>p < 0,0001        | 64 (81,0)<br>(70,6; 89,0)<br>p < 0,0001        |
| <b>Trajanje remisije (DOR)<sup>7</sup></b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | <b>N = 66</b>                                  | <b>N = 66</b>                                  |
| % vjerojatnosti izostanka događaja u 12. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 67,4                                           | 67,4                                           |
| % vjerojatnosti izostanka događaja u 30. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 56,2                                           | 56,2                                           |
| Medijan (mjeseci) (95 % CI)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 46,8 (17,8; NE <sup>9</sup> )                  | 46,8 (17,8; NE)                                |
| <b>Druga mjera sekundarnog ishoda</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | <b>N = 97</b>                                  | <b>N = 79</b>                                  |
| Ukupno preživljenje (engl. <i>overall survival</i> , OS) <sup>8</sup>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |                                                |                                                |
| % vjerojatnosti preživljenja u 36. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 52,8                                           | 63,5                                           |
| Medijan (mjeseci) (95 % CI)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 47,9 (19,4; NE)                                | Nije postignut (45,6; NE)                      |
| <sup>1</sup> Zahtijeva da se status remisije održava najmanje 28 dana bez kliničkih dokaza relapsa.<br><sup>2</sup> Nominalna jednostrana egzaktna p-vrijednost temeljena na H0: ORR ≤ 20 % u odnosu na Ha: ORR > 20 %<br><sup>3</sup> CR (potpuna remisija) bio je definiran kao < 5 % blasta u koštanoj srži, cirkulirajući blasti u krvi trebaju biti < 1 %, bez dokaza ekstramedularne bolesti i potpuni oporavak periferne krvne slike (trombociti > 100 000/μL i apsolutni broj neutrofila [ABN] > 1000/μL) bez transfuzije krvi.<br><sup>4</sup> CRi (potpuna remisija s nepotpunim oporavkom krvne slike) bio je definiran kao < 5 % blasta u koštanoj srži, cirkulirajući blasti u krvi trebaju biti < 1 %, bez dokaza ekstramedularne bolesti te bez potpunog oporavka periferne krvne slike s transfuzijom ili bez nje.<br><sup>5</sup> MRD (minimalna rezidualna bolest) negativan bilo je definirano kao MRD pomoću protočne citometrije < 0,01 %.<br><sup>6</sup> Nominalna jednostrana egzaktna p-vrijednost temeljena na H0: stopa MRD negativne remisije ≤ 15 % u odnosu na Ha: > 15 %.<br><sup>7</sup> DOR je bio definiran kao vrijeme od nastupa odgovora CR ili CRi do relapsa ili smrti zbog osnovne indikacije, što god se dogodi prije (N = 66). Jedan bolesnik je postigao remisiju nakon 3. mjeseca.<br><sup>8</sup> OS je bio definiran kao vrijeme od datuma infuzije lijeka Kymriah do datuma smrti zbog bilo kojeg uzroka za infundirane bolesnike te od datuma uključenja do datuma smrti zbog bilo kojeg uzroka za uključene bolesnike.<br><sup>9</sup> Ne može se procijeniti (engl. <i>not estimable</i> , NE) |                                                |                                                |

Potporno ispitivanje B2205J (ENSGN) bilo je multicentrično ispitivanje faze II s jednom skupinom u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s r/r B-staničnim ALL-om. Ispitivanje je imalo sličan dizajn i uključivalo je usporedive populacije bolesnika kao i pivotalno ispitivanje B2202. Glavna razlika između ta dva ispitivanja bila je definicija mjere primarnog ishoda djelotvornosti ORR, koji je u ispitivanju B2205J bio određivan unutar 6 mjeseci od infuzije lijeka Kymriah, a u pivotalnom ispitivanju unutar 3 mjeseca. Od 75 uključenih bolesnika, 64 je primilo infuziju lijeka Kymriah; za 5 bolesnika (6,7 %) lijek Kymriah se nije mogao proizvesti, a 6 bolesnika (8,0 %) je umrlo dok je

čekalo proizvodnju lijeka Kymriah u kliničkom ispitivanju. Medijan trajanja praćenja tijekom ispitivanja, definiran kao vrijeme od infuzije lijeka Kymriah do datuma završetka ili prekida praćenja prije datuma prestanka prikupljanja podataka u završnim analizama, bio je 12,2 mjeseca (raspon: 0,4 – 49,3). Medijan vremena od infuzije lijeka Kymriah do datuma prestanka prikupljanja podataka bio je 31,7 mjeseci (raspon: 17,6 – 56,0).

Među infundiranim bolesnicima, medijan dobi bio je 12,5 godina (raspon: 3 – 25), 34 (53,1 %) je bilo ženskog spola, a 30 (46,9 %) muškog spola, 10,9 % je imalo primarnu refraktornu bolest, 89,1 % je imalo recidiv bolesti, a 43,8 % bolesnika imalo je barem jednu prethodnu transplantaciju krvotvornih matičnih stanica. Početne karakteristike bolesti bile su slične u uključenih bolesnika s obzirom na dob (medijan dobi 13,0 godina, raspon: 3 – 25), spol (46,7 % ženski i 53,3 % muški spol), primarnu refraktornost (10,7 %) i anamnezu prethodne transplantacije (42,7 %). Većina infundiranih bolesnika (57/64, 89,1 %) primila je kemoterapiju premošćenja dok su čekali na lijek Kymriah. Ukupno je 60 od 64 bolesnika (93,8 %) koji su primili infuziju lijeka Kymriah ujedno primilo kemoterapiju za limfocitnu depleciju nakon uključivanja, a prije infuzije jednokratne doze lijeka Kymriah.

Djelotvornost je bila ustanovljena pomoću mjere primarnog ishoda u vidu ORR-a, koja je uključivala najbolji ukupni odgovor kao CR ili CRi koji su održani najmanje 28 dana unutar 6 mjeseci od infuzije, utvrđeno procjenom IRC-a, te pomoću mjera sekundarnih ishoda koje su uključivale DOR, udio bolesnika koji je postigao CR ili CRi uz MRD-negativni status bolesti, i OS. Među infundiranim bolesnicima, ORR je bio dokazan u 45 bolesnika (70,3 %; 59,4 % CR i 10,9 % CRi). CR/CRi uz MRD-negativnu koštanu srž bio je prijavljen u 43 bolesnika (67,2 %). Medijan DOR-a nije bio postignut, a vjerojatnost izostanka događaja u 12. mjesecu bila je 70,5 %. Vjerojatnost preživljenja u 24. mjesecu bila je 54,7 %, a medijan OS-a bio je procijenjen na 29,9 mjeseci (95 % CI: 15,1; 42,4). Rezultati OS-a su potvrđeni u ažuriranim analizama OS-a (tj. medijan OS-a bio je 29,9 mjeseci [95 % CI: 15,2; NE] uz vjerojatnost preživljenja od 57,6 % u 24. mjesecu; medijan praćenja za OS iznosio je 25,9 mjeseci) koje su uključivale bolesnike koji su prešli u odvojeno ispitivanje dugoročnog praćenja. Sedam bolesnika (10,9 %) koji su postigli CR/CRi nakon infuzije lijeka Kymriah podvrgnuto je transplantaciji krvotvornih matičnih stanica dok su bili u remisiji tijekom ispitivanja, od čega je 5 bolesnika (7,8 %) bilo podvrgnuto transplantaciji unutar prvih 6 mjeseci od infuzije. Rezultati djelotvornosti prijavljeni za uključene bolesnike (n = 75) potvrdili su ORR od 60,0 % (50,7 % CR i 9,3 % CRi; 57,3 % uz MRD-negativnu koštanu srž). Prijavljeno ukupno preživljenje u uključenoj populaciji je u skladu s infundiranom populacijom.

#### *Posebne populacije*

Nisu bile uočene razlike u djelotvornosti ili sigurnosti između različitih dobničkih podskupina.

#### *Bolesnici s aktivnom leukemijom SŽS-a*

Od četvero bolesnika s aktivnom leukemijom SŽS-a (tj. SŽS-3) uključenih u ispitivanje B2101J, u troje se razvio sindrom otpuštanja citokina (2. – 4. stupnja) i prolazni neurološki poremećaji (1. – 3. stupnja) koji su se povukli u roku od 1 – 3 mjeseca od infuzije. Jedan je bolesnik umro zbog progresije bolesti, a preostala tri bolesnika postigla su CR ili CRi i ostala živa 1,5 – 2 godine nakon infuzije.

#### *Difuzni B-velikostanični limfom (DLBCL)*

Sigurnost i djelotvornost liječenja lijekom Kymriah u odraslih bolesnika s recidivirajućim ili refraktornim (r/r) difuznim B-velikostaničnim limfomom (DLBCL) koji su primili  $\geq 2$  linije kemoterapije, uključujući rituksimab i antraciklin, ili imali relaps nakon autologne transplantacije krvotvornih matičnih stanica bile su ocijenjene u multicentričnom, otvorenom, pivotalnom ispitivanju faze II C2201 (JULIET) s jednom skupinom. Bolesnici s B-velikostaničnim limfomom bogatim T-stanicama/histiocitima (engl. *T-cell rich/histiocyte rich large B-cell lymphoma*, THRBCL), primarnim kutanim B-velikostaničnim limfomom, primarnim medijastinalnim B-staničnim limfomom (engl. *primary mediastinal B-cell lymphoma*, PMBCL), EBV-pozitivnim DLBCL-om starijih osoba, Richterovom transformacijom te Burkittovim limfomom nisu bili uključeni u ispitivanje C2201.

Od 167 bolesnika uključenih u ispitivanje C2201, 115 bolesnika primilo je infuziju lijeka Kymriah. Otprilike 31 % bolesnika prekinulo je ispitivanje prije infuzije lijeka Kymriah. Za 13 bolesnika (8 %)

nije bilo moguće proizvesti lijek Kymriah. Ostali razlozi za prekid prije infuzije lijeka Kymriah uključivali su smrt (n = 16; 10 %), liječnikovu odluku/progresiju primarne bolesti (n = 16; 10 %), bolesnikovu odluku (n = 2; 1 %), odstupanje od protokola (n = 1; 1 %) ili štetne događaje (n = 4; 2 %) dok su čekali da se proizvede Kymriah u kliničkom ispitivanju. Medijan trajanja praćenja tijekom ispitivanja, definiran kao vrijeme od infuzije lijeka Kymriah do datuma završetka ili prekida praćenja prije datuma prestanka prikupljanja podataka u završnoj analizi, bio je 7,7 mjeseci (raspon: 0,4 – 61,0). Medijan vremena od infuzije lijeka Kymriah do datuma prestanka prikupljanja podataka u završnoj analizi bio je 74,3 mjeseca (raspon: 58,1 – 86,6).

Ključne informacije s početka ispitivanja za uključene i infundirane bolesnike su prikazane u Tablici 4. Svim je bolesnicima ishodišni pripravak dobiven leukaferezom prikupljen i krioprezerviran prije ili tijekom uključivanja u ispitivanje. Većina bolesnika (103/115, 90 %) je za stabilizaciju bolesti primila terapiju premošćenja (engl. *bridging therapy*). Vrsta i trajanje terapije premošćenja bili su prepušteni odluci liječnika. 107/115 bolesnika (93 %) primilo je kemoterapiju za limfocitnu depleciju prije infuzije lijeka Kymriah. Kymriah je primijenjen u jednokratnoj dozi ( $0,6 - 6,0 \times 10^8$  CAR-pozitivnih vijabilnih T-stanica) kao intravenska infuzija u kvalificiranom centru za liječenje lijekom Kymriah u bolničkom i u ambulantnom okruženju.

**Tablica 4 Ispitivanje C2201: Informacije s početka ispitivanja o uključenoj i infundiranoj populaciji bolesnika**

|                                                                          | <b>Uključeni<br/>N = 167<br/>n (%)</b> | <b>Infundirani<br/>N = 115<br/>n (%)</b> |
|--------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------|------------------------------------------|
| <b>Dob (godine)</b>                                                      |                                        |                                          |
| Srednja vrijednost (standardna devijacija)                               | 56 (12,9)                              | 54 (13,1)                                |
| Medijan (minimum – maksimum)                                             | 58 (22 – 76)                           | 56 (22 – 76)                             |
| <b>Dobna kategorija (godine) - n (%)</b>                                 |                                        |                                          |
| < 65 godina                                                              | 120 (71,9)                             | 89 (77,4)                                |
| ≥ 65 godina                                                              | 47 (28,1)                              | 26 (22,6)                                |
| <b>Spol - n (%)</b>                                                      |                                        |                                          |
| Muški                                                                    | 105 (62,9)                             | 71 (61,7)                                |
| Ženski                                                                   | 62 (37,1)                              | 44 (38,3)                                |
| <b>Prethodna transplantacija krvotvornih matičnih stanica - n (%)</b>    |                                        |                                          |
| Ne                                                                       | 93 (55,7)                              | 59 (51,3)                                |
| Da                                                                       | 74 (44,3)                              | 56 (48,7)                                |
| <b>Stadij bolesti III/IV prilikom uključivanja u ispitivanje - n (%)</b> |                                        |                                          |
| Ne                                                                       | 36 (21,6)                              | 27 (23,5)                                |
| Da                                                                       | 131 (78,4)                             | 88 (76,5)                                |
| <b>Broj prethodnih linija antineoplastične terapije – n (%)</b>          |                                        |                                          |
| 1                                                                        | 6 (3,6)                                | 5 (4,3)                                  |
| 2                                                                        | 73 (43,7)                              | 51 (44,3)                                |
| 3                                                                        | 52 (31,1)                              | 36 (31,3)                                |
| ≥ 4                                                                      | 36 (21,6)                              | 23 (20,0)                                |
| <b>Status bolesti – n (%)</b>                                            |                                        |                                          |
| Refraktorna na zadnju liniju terapije                                    | 98 (58,7)                              | 63 (54,8)                                |
| Relaps na zadnju liniju terapije                                         | 69 (41,3)                              | 52 (45,2)                                |

Djelotvornost lijeka Kymriah ocjenjivala se pomoću mjere primarnog ishoda u vidu najbolje ukupne stope odgovora (engl. *overall response rate*, ORR), koja uključuje potpuni odgovor (CR) i djelomični odgovor (PR) prema procjeni Neovisnog povjerenstva za ocjenjivanje (IRC), kao i pomoću mjera sekundarnog ishoda koje uključuju trajanje odgovora (Tablica 5).

**Tablica 5 Ispitivanje C2201: Rezultati za djelotvornost u odraslih bolesnika s recidivirajućim ili refraktornim difuznim B-velikostaničnim limfomom (DLBCL) nakon dvije ili više linije sistemske terapije**

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | <b>Uključeni bolesnici<br/>N = 167</b>  | <b>Infundirani bolesnici<br/>N = 115</b> |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------|------------------------------------------|
| <b>Mjera primarnog ishoda<sup>1</sup></b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | <b>N = 147</b>                          | <b>N = 99</b>                            |
| <b>Ukupna stopa odgovora (ORR) (CR+PR)<sup>2</sup>, n (%)</b><br>95 % CI                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | <b>54 (36,7)</b><br>(28,9; 45,1)        | <b>54 (54,5)</b><br>(44,2; 64,6)         |
| CR, n (%)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 41 (27,9)                               | 41 (41,4)                                |
| PR, n (%)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 13 (8,8)                                | 13 (13,1)                                |
| Odgovor u 3. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | N = 147                                 | N = 99                                   |
| ORR (%)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 40 (27,2)                               | 40 (40,4)                                |
| CR (%)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 34 (23,1)                               | 34 (34,3)                                |
| Odgovor u 6. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | N = 147                                 | N = 99                                   |
| ORR (%)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 34 (23,1)                               | 34 (34,3)                                |
| CR (%)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 31 (21,1)                               | 31 (31,3)                                |
| <b>Trajanje odgovora (DOR)<sup>3</sup></b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | <b>N = 54</b>                           | <b>N = 54</b>                            |
| Medijan (mjeseci) (95 % CI)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | Nije postignut (10,0; NE <sup>5</sup> ) | Nije postignut (10,0; NE <sup>5</sup> )  |
| % vjerojatnosti izostanka relapsa u 12. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 63,4                                    | 63,4                                     |
| % vjerojatnosti izostanka relapsa u 24. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 60,8                                    | 60,8                                     |
| % vjerojatnosti izostanka relapsa u 36. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 60,8                                    | 60,8                                     |
| % vjerojatnosti izostanka relapsa u 54. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 60,8                                    | 60,8                                     |
| <b>Ostale mjere sekundarnog ishoda</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | <b>N = 167</b>                          | <b>N = 115</b>                           |
| <b>Ukupno preživljenje (OS)<sup>4</sup></b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       |                                         |                                          |
| % vjerojatnosti preživljenja u 12. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 41,0                                    | 48,2                                     |
| % vjerojatnosti preživljenja u 36. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 29,4                                    | 36,6                                     |
| % vjerojatnosti preživljenja u 60. mjesecu                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 25,5                                    | 31,7                                     |
| Medijan (mjeseci) (95 % CI)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 8,2 (5,8; 11,7)                         | 11,1 (6,6; 23,9)                         |
| <sup>1</sup> Mjera primarnog ishoda analizirana je na svim bolesnicima čiji je lijek Kymriah bio proizveden u Novartisovom proizvodnom mjestu u SAD-u.<br><sup>2</sup> ORR je udio bolesnika s najboljim ukupnim odgovorom (engl. <i>best overall response</i> , BOR) koji je bio potpuni odgovor (CR) ili djelomični odgovor (PR) na temelju Lugano kriterija za odgovor (Cheson 2014); neinfundiranim bolesnicima dodijeljeno je BOR = Nepoznato (tj. bolesnici bez odgovora).<br><sup>3</sup> DOR je bio definiran kao vrijeme od postignuća CR-a ili PR-a do recidiva ili smrti zbog DLBCL-a, štogod je bilo prvo.<br><sup>4</sup> OS je bio definiran kao vrijeme od datuma infuzije lijeka Kymriah do datuma smrti zbog bilo kojeg uzroka (N = 115) te vrijeme od datuma uključivanja do datuma smrti zbog bilo kojeg uzroka za uključene bolesnike (N = 167).<br><sup>5</sup> Ne može se procijeniti (NE). |                                         |                                          |

Među 41 bolesnikom koji je postigao CR, 16 bolesnika početno je imalo djelomičan odgovor (PR) koji se poboljšao na CR tijekom vremena; većina bolesnika (13/16) postigla je promjenu iz PR-a u CR unutar 6 mjeseci nakon infuzije tisagenlekleucela. ORR bio je dosljedan u svim podskupinama.

#### Folikularni limfom (FL)

Sigurnost i djelotvornost liječenja lijekom Kymriah u odraslih bolesnika s recidivirajućim ili refraktornim (r/r) folikularnim limfomom (FL) bile su ocijenjene u otvorenom, multicentričnom ispitivanju faze II s jednom skupinom (E2202, N = 97).

Pivotalno ispitivanje E2202 (ELARA) uključivalo je bolesnike koji su bili refraktorni ili u recidivu u roku od 6 mjeseci nakon dovršetka druge ili kasnije linije sistemske terapije (uključujući anti-CD20 protutijelo i alkilirajući lijek), koji su recidivirali tijekom ili u roku od 6 mjeseci nakon dovršetka

terapije održavanja anti-CD20 protutijelom nakon najmanje dvije linije terapije ili koji su recidivirali nakon autologne transplantacije krvotvornih matičnih stanica (TKMS). Ispitivanje je isključivalo bolesnike s aktivnim ili ozbiljnim infekcijama, transformiranim limfomom ili drugim agresivnim limfomima, uključujući bolesnike s FL-om stupnja 3b, one koji su primili prethodni alogeni TKMS ili koji su imali bolest s aktivnom zahvaćenošću SŽS-a.

Od 98 bolesnika koji su bili uključeni i podvrgnuti leukaferezi, 97 bolesnika primilo je infuziju lijeka Kymriah. Jedan je bolesnik postigao potpuni odgovor prije infuzije, koji je bio pripisan prethodnoj zadnjoj liniji terapije i naknadno je prekinuo ispitivanje zbog liječnikove odluke prije infuzije. Svim je bolesnicima prikupljen i krioprezerviran pripravak dobiven leukaferezom prije ili tijekom uključivanja u ispitivanje. Lijek Kymriah bio je isporučen za sve uključene bolesnike. Medijan trajanja praćenja tijekom ispitivanja, definiran kao vrijeme od infuzije lijeka Kymriah do datuma završetka ili prekida praćenja prije datuma prestanka prikupljanja podataka, bio je 18,6 mjeseci (raspon: 1,8 – 29,9). Medijan vremena od infuzije lijeka Kymriah do datuma prestanka prikupljanja podataka bio je 20,8 mjeseci (raspon: 14,4 – 29,9). Ispitivanje je i dalje u tijeku.

Od 97 bolesnika koji su primili infuziju lijeka Kymriah, 94 bolesnika imalo je mjerljivu bolest na početku prema Neovisnom povjerenstvu za ocjenjivanje (engl. *Independent Review Committee*, IRC) i uključeno je u skup za analizu djelotvornosti (engl. *efficacy analysis set*, EAS).

Ključne informacije s početka ispitivanja za uključenu skupinu i EAS skupinu prikazane su u Tablici 6. Otprilike polovica bolesnika (44/94; 47 %) primala je terapiju premošćenja radi stabilizacije bolesti između leukafereze i primjene lijeka Kymriah, a svi su bolesnici primili kemoterapiju za limfocitnu depleciju. Za sve bolesnike koji su primili infuziju, lijek Kymriah bio je primijenjen kao intravenska infuzija u jednokratnoj dozi u kvalificiranom centru za liječenje u bolničkom ili ambulantnom (18 %) okruženju.

**Tablica 6 Ispitivanje E2202: Informacije s početka ispitivanja o uključenoj i EAS populaciji bolesnika**

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | <b>Uključeni<br/>N = 98<br/>n (%)</b> | <b>EAS*<br/>N = 94<br/>n (%)</b> |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|----------------------------------|
| <b>Dob (godine)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                       |                                  |
| Srednja vrijednost (standardna devijacija)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | 56,5 (10,34)                          | 56,4 (10,54)                     |
| Medijan (minimum – maksimum)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 57,5 (29 – 73)                        | 57,0 (29 – 73)                   |
| <b>Dobna kategorija (godine) – n (%)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           |                                       |                                  |
| < 65 godina                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 74 (75,5)                             | 70 (74,5)                        |
| ≥ 65 godina                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        | 24 (24,5)                             | 24 (25,5)                        |
| <b>Spol – n (%)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                |                                       |                                  |
| Muški                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 65 (66,3)                             | 64 (68,1)                        |
| Ženski                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             | 33 (33,7)                             | 30 (31,9)                        |
| <b>Stadij bolesti III/IV prilikom uključivanja u ispitivanje – n (%)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                           | 84 (85,7)                             | 81 (86,2)                        |
| <b>Visok FLIPI rezultat<sup>1</sup> – n (%)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 59 (60,2)                             | 57 (60,6)                        |
| <b>Bolest velike tumorske mase na početku<sup>2</sup> – n (%)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 62 (63,3)                             | 61 (64,9)                        |
| <b>Broj prethodnih linija antineoplastične terapije – n (%)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |                                       |                                  |
| 2                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 24 (24,5)                             | 24 (25,5)                        |
| 3                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 21 (21,4)                             | 19 (20,2)                        |
| 4                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  | 25 (25,5)                             | 24 (25,5)                        |
| ≥ 5                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                | 28 (28,6)                             | 27 (28,7)                        |
| Medijan (minimum – maksimum)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 4,0 (2,0 – 13,0)                      | 4,0 (2,0 – 13,0)                 |
| <b>Status bolesti – n (%)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |                                       |                                  |
| Refraktorna na zadnju liniju terapije                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | 76 (77,6)                             | 74 (78,7)                        |
| Relaps na zadnju liniju terapije                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 17 (17,3)                             | 17 (18,1)                        |
| <b>Dvostruko refraktorna<sup>3</sup> – n (%)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                   | 67 (68,4)                             | 65 (69,1)                        |
| <b>Progresija bolesti unutar 24 mjeseca (POD24)<sup>4</sup> – n (%)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 61 (62,2)                             | 61 (64,9)                        |
| <b>Prethodna transplantacija krvotvornih matičnih stanica (TKMS) – n (%)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                       | 36 (36,7)                             | 35 (37,2)                        |
| <b>Prethodni PI3K inhibitor – n (%)</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            | 21 (21,4)                             | 19 (20,2)                        |
| <p>* Infundirani bolesnici koji su imali mjerljivu bolest na početku prema Neovisnom povjerenstvu za ocjenjivanje (IRC) i uključeni su u skup za analizu djelotvornosti.</p> <p><sup>1</sup> FLIPI uključuje 5 označenih prognostičkih čimbenika; FLIPI = zbroj (gdje je prognostički čimbenik = „Da”); niski: 0 – 1 ispunjenih kriterija, srednji: 2 ispunjena kriterija; visoki: 3 ili više ispunjenih kriterija.</p> <p><sup>2</sup> Bolest velike tumorske mase definirana prema IRC-u kao snimka koja pokazuje bilo kakvu tumorsku masu promjera &gt; 7 cm u čvoru ili izvan čvora ili zahvaćenost najmanje 3 čvora, svaki promjera &gt; 3 cm.</p> <p><sup>3</sup> Dvostruko refraktorna se definira kao bolesnici koji nisu imali odgovor ili su recidivirali unutar 6 mjeseci nakon terapije anti-CD20 i alkilirajućim lijekovima u bilo kojem režimu.</p> <p><sup>4</sup> POD24: ispitanici s primarno refraktornom bolešću ili kod kojih dođe do progresije bolesti unutar 24 mjeseca od početka prve linije liječenja koja sadrži anti-CD20 monoklonsko protutijelo.</p> |                                       |                                  |

Djelotvornost se ocjenjivala putem mjere primarnog ishoda u vidu stope potpunog odgovora (engl. *complete response rate*, CRR), zabilježene od infuzije do progresivne bolesti ili do početka nove terapije. CRR je odredio IRC na temelju Lugano klasifikacijskih kriterija (Cheson 2014). Mjere sekundarnog ishoda uključivale su ukupnu stopu odgovora (ORR), trajanje odgovora (DOR), preživljenje bez progresije (engl. *progression-free survival*, PFS), ukupno preživljenje (OS). Medijan

vremena od uključivanja do infuzije bio je 46 dana (raspon: 23 – 127). Prva procjena bolesti bila je planirana 3 mjeseca nakon infuzije.

**Tablica 7 Ispitivanje E2202: Rezultati za djelotvornost u odraslih bolesnika s recidivirajućim ili refraktornim folikularnim limfomom (FL) nakon dvije ili više linija terapije**

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | <b>Uključeni bolesnici<br/>N = 98</b> | <b>EAS bolesnici*<br/>N = 94</b> |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------|----------------------------------|
| <b>Stopa potpunog odgovora (CRR)<sup>1</sup>, prema IRC-u</b><br>n (%)<br>95 % CI                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    | 67 (68,4)<br>(58,2; 77,4)             | 65 (69,1)<br>(58,8; 78,3)        |
| <b>Ukupna stopa odgovora (ORR)<sup>2</sup>, prema IRC-u</b><br>n (%)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 | 84 (85,7)                             | 81 (86,2)                        |
| <b>Trajanje odgovora (DOR)<sup>3</sup>, prema IRC-u</b>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              | <b>N = 84</b>                         | <b>N = 81</b>                    |
| Medijan (mjeseci) (95 % CI)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          | NP (20,9; NP)                         | NP (15,6; NP)                    |
| % vjerojatnosti izostanka događaja nakon<br>9 mjeseci (95 % CI)                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      | 75,9 (64,8; 83,9)                     | 76,2 (64,9; 84,3)                |
| CI = interval pouzdanosti, NP = ne može se procijeniti<br>* Infundirani bolesnici koji su imali mjerljivu bolest na početku prema Neovisnom povjerenstvu za ocjenjivanje (IRC) i uključeni su u skupinu za analizu djelotvornosti.<br><sup>1</sup> Mjera primarnog ishoda bio je CRR prema IRC-u na temelju Lugano kriterija za odgovore (Cheson 2014) i definiran je kao udio bolesnika s potpunim odgovorom (CR) kao najboljim ukupnim odgovorom (engl. <i>best overall response</i> , BOR). Neinfundirani bolesnik vodi se kao bolesnik bez odgovora.<br><sup>2</sup> ORR je bio definiran kao udio bolesnika s CR-om ili djelomičnim odgovorom (PR) kao BOR-om. Neinfundirani bolesnik vodi se kao bolesnik bez odgovora.<br><sup>3</sup> DOR je bio definiran kao vrijeme od postizanja CR-a ili PR-a do recidiva ili smrti zbog FL-a, što god se dogodi prije. |                                       |                                  |

Svi bolesnici s odgovorom postigli su svoj prvi odgovor (CR ili PR) kod prve procjene bolesti obavljene nakon infuzije, nakon 3 mjeseca. Od 65 bolesnika koji su s vremenom postigli CR, 15 bolesnika (16 %) prvobitno je imalo PR. Većina je bolesnika prešla s PR-a na CR u roku od 6 mjeseci nakon infuzije. Nijedan bolesnik koji je primio infuziju lijeka Kymriah nije išao na transplantaciju dok je imao odgovor (CR ili PR).

Vjerojatnost da će bolesnik zadržati odgovor (DOR)  $\geq 9$  mjeseci bila je 76 % (95 % CI: 64,9; 84,3), dok je vjerojatnost da bolesnik koji je postigao CR i dalje ima odgovor  $\geq 9$  mjeseci bila 87 % (95 % CI: 75,6; 93,3).

Analize podskupina pokazale su općenito dosljedan CRR u svim podskupinama, uključujući sljedeće prognostičke podskupine visokog rizika: visok FLIPI rezultat (CRR od 63 %), prethodni TKMS (CRR od 66 %), POD24 (CRR od 59 %) i dvostruka refraktornost (CRR od 66 %).

#### Posebne populacije

Nema dovoljno podataka da bi se utvrdilo ima li kakvih razlika u djelotvornosti ili sigurnosti između različitih dobnih podskupina, iako su klinička korist i iskustvo vezano uz sigurnost primjene u starijih bolesnika s DLBCL-om i FL-om iznad dobi od 65 godina (23 % ispitivane populacije za DLBCL i 24,7 % za FL) bili usporedivi s cjelokupnom populacijom.

#### Pedijatrijska populacija

##### Ispitivanje B2401

Opservacijsko ispitivanje (B2401) bilo je provedeno radi prikupljanja podataka o dugoročnoj sigurnosti i djelotvornosti u bolesnika infundiranih s tisagenlekleucelom iz registra Centra za međunarodno istraživanje transplantacije krvi i koštane srži (engl. *Center for International Blood and*

*Marrow Transplant Research*, CIBMTR) i registra Europskog društva za transplantaciju krvi i koštane srži (engl. *European Society for Blood and Marrow Transplantation*, EBMT). Ispitivanje je uključivalo 617 (CIBMTR: 570; EBMT: 47) pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s r/r B-staničnim ALL-om u vrijeme do datuma prestanka prikupljanja podataka. Proizvodnja lijeka Kymriah za bolesnike mlađe od 3 godine i one s malom tjelesnom težinom bila je moguća; 43 bolesnika (CIBMTR: 40, EBMT: 3) bila su mlađa od 3 godine u trenutku infuzije. Medijan vremena od infuzije lijeka Kymriah do datuma prestanka prikupljanja podataka za pedijatrijske i mlade odrasle bolesnike s r/r B-staničnim ALL-om bio je 11,8 mjeseci za CIBMTR i 9,0 mjeseci za EBMT.

Među bolesnicima mlađim od 3 godine koji su bili uključeni u skupinu za određivanje djelotvornosti ( $n = 33$ ), CR (uključujući CRi) kao najbolji ukupni odgovor (BOR) bio je prijavljen za 26 bolesnika (78,8 %) (95 % CI: 61,1; 91,0), a svih 15 bolesnika s CR-om (uključujući CRi) koji su imali prijavljene podatke za minimalnu rezidualnu bolest (MRD) bili su MRD-negativni tijekom praćenja. Procijenjena stopa trajanja remisije (DOR-a) u 12. mjesecu bila je 62,7 % (95 % CI: 35,0; 81,3).

Ukupno sigurnosno iskustvo u bolesnika mlađih od 3 godine s r/r B-staničnim ALL-om bilo je općenito ujednačeno s poznatim sigurnosnim profilom tisagenlekleucela.

#### Ispitivanje C2202

Kliničko ispitivanje tisagenlekleucela faze II (C2202, BIANCA) provedeno je u 33 infundiranih bolesnika s relapsnim ili refraktornim non-Hodgkinovim limfomom (NHL) zrelih B-stanica u djece i mladih odraslih. Od 33 bolesnika infundiranih s tisagenlekleucelom, 28 bolesnika (24 bolesnika u dobi od 3-17 godina i 4 bolesnika u dobi od 20-22 godina) imala su mjerljivu bolest prije infuzije te su uključeni u skupinu za analizu djelotvornosti (engl. *efficacy analysis set*, EAS).

EAS je uključivao bolesnike s Burkittovim limfomom ( $n = 15$ ), difuznim B-velikostaničnim limfomom ( $n = 8$ ), primarnim medijastinalnim B-staničnim limfomom ( $n = 3$ ), limfomom sive zone ( $n = 1$ ) i limfomom visokog stupnja s MYC i BCL2 preraspodjelom ( $n = 1$ ). Među tim bolesnicima, medijan dobi bio je 14,0 godina (raspon: 3 – 22), 9 (32,1 %) je bilo ženskog spola i 19 (67,9 %) muškog spola. Medijan broja prethodnih linija terapije bio je 1 (raspon: 1 – 3), 17,9 % bolesnika imalo je jednu prethodnu transplantaciju krvotvornih matičnih stanica. Svi bolesnici osim jednog (96,4 %) primili su terapiju premošćenja dok su čekali tisagenlekleucel. Bolesnici su primili dozu tisagenlekleucela odobrenu za pedijatrijsku ALL indikaciju.

Rezultati u EAS-u pokazali su ORR od 32,1 % (95 % CI: 15,9; 52,4), uz CR od 7,1 %. Analiza podskupina pokazala je niži ORR u bolesnika s Burkittovim limfomom (20 %, 95 % CI 4,3; 48,1) u usporedbi s bolesnicima s difuznim B-velikostaničnim limfomom (37,5 %, 95 % CI: 8,5; 75,5) ili drugim dijagnozama uključenim u ispitivanje (60,0 %, 95 % CI: 14,7; 94,7).

Ukupno iskustvo sa sigurnošću u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s CD19+ r/r NHL-om zrelih B-stanica koji su infundirani tisagenlekleucelom u ispitivanju C2202 bilo je ujednačeno s poznatim sigurnosnim profilom tisagenlekleucela. Nisu uočeni novi sigurnosni signali.

Europska agencija za lijekove odgodila je obvezu podnošenja rezultata ispitivanja lijeka Kymriah u jednoj ili više podskupina pedijatrijske populacije u liječenju limfoblastičnog limfoma B-stanica (vidjeti dio 4.2 za informacije o pedijatrijskoj primjeni).

## **5.2 Farmakokinetička svojstva**

Nakon infuzije lijeka Kymriah pedijatrijskim i mladim odraslim bolesnicima s r/r ALL-om B-stanica, r/r DLBCL-om i r/r FL-om, tisagenlekleucel je obično pokazivao početnu brzu ekspanziju nakon koje je slijedilo sporije biekspozonencijalno opadanje. Velika varijabilnost među ispitanicima bila je povezana s metrikom *in vivo* izloženosti ( $AUC_{0-28d}$  i  $C_{max}$ ) u svim indikacijama.

### Kinetika stanica u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om B-stanica

Sažetak parametara kinetike stanica tisagenlekleucela u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om B-stanica naveden je u Tablici 8 u nastavku. Maksimalna ekspanzija ( $C_{\max}$ ) bila je približno 1,5 puta veća u bolesnika koji su imali CR/CRi ( $n = 114$ ) nego u bolesnika bez odgovora (engl. *non-responding*, NR) ( $n = 10$ ) izmjereno pomoću qPCR-a. U NR bolesnika uočena je odgođena i snižena ekspanzija u usporedbi s CR/CRi bolesnicima.

**Tablica 8 Parametri kinetike stanica tisagenlekleucela u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s r/r ALL-om B-stanica (ispitivanja B2202 i B2205J)**

| Parametar                           | Sumarna statistika                        | Bolesnici s odgovorom (CR/CRi)<br>N = 114 | Bolesnici bez odgovora (NR)<br>N = 12 |
|-------------------------------------|-------------------------------------------|-------------------------------------------|---------------------------------------|
| $C_{\max}$ (kopije/ $\mu$ g)        | Geometrijska srednja vrijednost (CV %), n | 32 900 (173,8), 114                       | 21 900 (80,7), 10                     |
| $T_{\max}^{\dagger}$ (dan)          | Medijan [min; max], n                     | 9,85 [5,70; 54,8], 114                    | 20,1 [12,6; 62,7], 10                 |
| $AUC_{0-28d}$ (kopija/ $\mu$ g*dan) | Geometrijska srednja vrijednost (CV %), n | 286 000 (194,9), 114                      | 232 000 (104,5), 8                    |
| $T_{1/2}$ (dan)                     | Geometrijska srednja vrijednost (CV %), n | 40,0 (436,8), 72                          | 3,78 (222,0), 4                       |
| $T_{\text{last}}$ (dan)             | Medijan [min; max], n                     | 190 [17,8; 1860], 114                     | 28,8 [13,9; 888], 11                  |

### Kinetika stanica u odraslih bolesnika s DLBCL-om

Sažetak parametara kinetike stanica tisagenlekleucela u bolesnika s DLBCL-om naveden je u Tablici 9 u nastavku.

**Tablica 9 Parametri kinetike stanica tisagenlekleucela u bolesnika s r/r DLBCL-om**

| Parametar                           | Sumarna statistika                        | Bolesnici s odgovorom (CR i PR)<br>N = 44 | Bolesnici bez odgovora (SD/PD/nepoznato)<br>N = 71 |
|-------------------------------------|-------------------------------------------|-------------------------------------------|----------------------------------------------------|
| $C_{\max}$ (kopije/ $\mu$ g)        | Geometrijska srednja vrijednost (CV %), n | 6070 (256,8), 44                          | 5000 (391,7), 67                                   |
| $T_{\max}$ (dan)                    | Medijan [min; max], n                     | 9,02 [5,78; 27,7], 44                     | 8,84 [0,994; 26,7], 67                             |
| $AUC_{0-28d}$ (kopije/ $\mu$ g*dan) | Geometrijska srednja vrijednost (CV %), n | 63 000 (177,7), 43                        | 52 300 (321,4), 62                                 |
| $T_{1/2}$ (dan)                     | Geometrijska srednja vrijednost (CV %), n | 151 (487,5), 31                           | 11,6 (196,2), 49                                   |
| $T_{\text{last}}$ (dan)             | Medijan [min; max], n                     | 930 [17,1; 1830], 44                      | 41,9 [0,994; 1480], 67                             |

### Kinetika stanica u bolesnika s FL-om

Sažetak parametara kinetike stanica tisagenlekleucela u bolesnika s FL-om prema BOR-u naveden je u Tablici 10 u nastavku.

Geometrijska srednja vrijednost  $AUC_{0-28d}$  kod bolesnika s odgovorom bila je 2,9 puta viša nego kod bolesnika bez odgovora, dok je geometrijska srednja vrijednost  $C_{\max}$  bila 2,1 put viša kod bolesnika s odgovorom u usporedbi s onima bez odgovora.

**Tablica 10 Parametri kinetike stanica tisagenlekleucela u bolesnika s r/r FL-om**

| Parametar                                    | Sumarna statistika                       | Bolesnici s odgovorom (CR i PR)<br>N = 81 | Bolesnici bez odgovora (SD/PD)<br>N = 12 |
|----------------------------------------------|------------------------------------------|-------------------------------------------|------------------------------------------|
| C <sub>max</sub> (kopije/mikrogrami)         | Geometrijska srednja vrijednost (CV%), n | 6280 (331), 67                            | 3000 (1190), 8                           |
| T <sub>max</sub> (dan)                       | Medijan [min; max], n                    | 9,92 [2,62; 28,0], 67                     | 13,0 [7,73; 16,0], 8                     |
| AUC <sub>0-28d</sub> (kopije/mikrogrami*dan) | Geometrijska srednja vrijednost (CV%), n | 57 500 (261), 66                          | 20 100 (18 100), 7                       |
| T <sub>1/2</sub> (dan)                       | Geometrijska srednja vrijednost (CV%), n | 43,8 (287), 43                            | 24,4 (180), 6                            |
| T <sub>last</sub> (dan)                      | Medijan [min; max], n                    | 191 [19,9; 558], 73                       | 107 [18,7; 366], 10                      |

### Biodistribucija

U pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om B-stanica pokazalo se da je tisagenlekleucel prisutan u krvi do 5 godina te do 6 mjeseci u koštanoj srži. Tisagenlekleucel se raspodijelio između krvi i koštane srži tako da ga je u koštanoj srži 28. dana bilo 50 % one količine lijeka prisutne u krvi, dok ga je u 3. i 6. mjesecu bilo 67 % one količine koja je pronađena u krvi (ispitivanja B2202 i B2205J). Tisagenlekleucel također prelazi u cerebrospinalnu tekućinu i perzistira u njoj u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om B-stanica (ispitivanje B2101J) u razdoblju do 1 godine.

U odraslih bolesnika s DLBCL-om (ispitivanje C2201), tisagenlekleucel je bio dokazan u razdoblju do 5 godina u perifernoj krvi te do 9. mjeseca u koštanoj srži bolesnika s potpunim odgovorom. Raspodjela lijeka između krvi i koštane srži bila je takva da je 28. dan od primitka terapije u koštanoj srži bilo gotovo 70 % one količine lijeka koja je pronađena u krvi, a nakon 3 mjeseca količina lijeka u koštanoj srži odgovarala je 50 % one količine koja je pronađena u krvi, što je vrijedilo i za bolesnike s odgovorom i one bez odgovora.

U odraslih bolesnika s FL-om (ispitivanje E2202), tisagenlekleucel je bio dokazan u razdoblju do 18 mjeseci u perifernoj krvi te do 3. mjeseca u koštanoj srži bolesnika s potpunim odgovorom. Raspodjela lijeka između krvi i koštane srži bila je takva da je 3 mjeseca od primitka terapije u koštanoj srži bilo gotovo 54 % one količine lijeka koja je pronađena u krvi, što je vrijedilo i za bolesnike s odgovorom i one bez odgovora.

### Eliminacija

Profil eliminacije lijeka Kymriah uključuje bieksponecijalno opadanje u perifernoj krvi i koštanoj srži.

### Linearnost/nelinearnost

Nema očitog odnosa između doze i AUC<sub>0-28d</sub> ili C<sub>max</sub>.

### Posebne populacije

#### Starije osobe

Raspršeni grafikoni parametara kinetike stanica u odnosu na dob (22 do 76 godina u bolesnika s DLBCL-om i 29 do 73 godine u bolesnika s FL-om) nisu otkrili nikakav relevantan odnos između parametara kinetike stanica (AUC<sub>0-28d</sub> i C<sub>max</sub>) i dobi.

### Spol

Spol nije utvrđen kao značajna karakteristika koja utječe na ekspanziju tisagenlekleucela kod bolesnika s ALL-om B-stanica, DLBCL-om i FL-om. U ispitivanju B2202, bilo je 43 % bolesnica i 57 % bolesnika, u ispitivanju C2201 38 % bolesnica i 62 % bolesnika, a u ispitivanju E2202 34 % bolesnica i 66 % bolesnika koji su primili lijek Kymriah. Nadalje, u ispitivanju E2202 pokazalo se da su geometrijske srednje vrijednosti parametara izloženosti ( $C_{max}$  i  $AUC_{0-28d}$ ) 111 %, odnosno 106 %, više u bolesnica u usporedbi s bolesnicima. No teško je tumačiti ekspanziju u odnosu na spol zbog preklapajućih raspona i visoke varijabilnosti između ispitanika.

### Rasa / etničko podrijetlo

Postoje ograničeni dokazi da rasa/etničko podrijetlo utječu na ekspanziju lijeka Kymriah u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om, DLBCL-om i FL-om. U ispitivanju B2202 bilo je 73,4 % bijelaca, 12,7 % Azijata i 13,9 % bolesnika drugih etničkih skupina. U ispitivanju C2201 bilo je 85 % bijelaca, 9 % Azijata, 4 % crnaca ili Afroamerikanaca te 3 bolesnika (3 %) nepoznate rase. U ispitivanju E2202 bilo je 75 % bijelaca, 13 % Azijata, 1 % crnaca ili Afroamerikanaca te 10 % nepoznate rase.

### Tjelesna težina

U bolesnika s ALL-om, DLBCL-om i FL-om, u svim rasponima težine (ALL: od 14,4 do 137 kg; DLBCL: od 38,3 do 186,7 kg; FL: od 44,3 do 127,7 kg), raspršeni grafikoni qPCR parametara kinetike stanica u odnosu na težinu nisu otkrili nikakav očigledan odnos između parametara kinetike stanica i težine.

### Prethodna transplantacija

Prethodna transplantacija nije utjecala na ekspanziju/perzistentnost lijeka Kymriah u pedijatrijskih i mladih odraslih bolesnika s ALL-om B-stanica, odraslih bolesnika s DLBCL-om ili s FL-om.

## **5.3 Neklinički podaci o sigurnosti primjene**

Neklinička procjena sigurnosti lijeka Kymriah bavila se sigurnosnim pitanjima potencijalnog nekontroliranog staničnog rasta transduciranih T-stanica *in vitro* i *in vivo* kao i toksičnošću povezanom s dozom, biodistribucijom i perzistentnošću. Takvi rizici nisu utvrđeni u ovim ispitivanjima.

### Kancerogenost i mutagenost

Testovi genotoksičnosti i ispitivanja kancerogenosti na glodavcima nisu prikladni da bi se procijenio rizik insercijske mutageneze za genski modificirane stanične terapije. Nisu dostupni prikladni alternativni životinjski modeli.

*In vitro* ispitivanja ekspanzije s CAR-pozitivnim T-stanicama (Kymriah) od zdravih davatelja i bolesnika nisu pokazala dokaze transformacije i/ili imortalizacije T-stanica. *In vivo* ispitivanja kod imunokompromitiranih miševa nisu pokazala znakove poremećenog staničnog rasta ili znakove ekspanzije klonalnih stanica u razdoblju do 7 mjeseci, što predstavlja najduže značajno razdoblje promatranja za imunokompromitirane mišje modele. Analiza mjesta genomske insercije lentivirusnog vektora provedena je na serijama lijeka Kymriah od 14 pojedinačnih davatelja (12 bolesnika i 2 zdrava dobrovoljca). Nije bilo dokaza preferencijalne integracije blizu relevantnih gena ili preferencijalnog prerastanja stanica koje nose relevantna mjesta integracije.

### Reproduktivna toksičnost

Nisu provedena neklinička ispitivanja reproduktivne sigurnosti zato što nije dostupan prikladan životinjski model.

### Ispitivanja na juvenilnim životinjama

Ispitivanja juvenilne toksičnosti nisu provedena.

## **6. FARMACEUTSKI PODACI**

### **6.1 Popis pomoćnih tvari**

glukoza  
natrijev klorid  
albumin, ljudski, otopina  
dekstran 40 za injekciju  
dimetilsulfoksid  
natrijev glukonat  
natrijev acetat  
kalijev klorid  
magnezijev klorid  
natrijev N-acetiltriptofanat  
natrijev kaprilat  
aluminij  
voda za injekcije

### **6.2 Inkompatibilnosti**

Zbog nedostatka ispitivanja kompatibilnosti, ovaj lijek se ne smije miješati s drugim lijekovima.

### **6.3 Rok valjanosti**

9 mjeseci.

Lijek je potrebno odmah primijeniti nakon odmrzavanja. Nakon odmrzavanja, lijek se mora držati na sobnoj temperaturi (20 °C – 25 °C) i infundirati u roku od 30 minuta kako bi se održala maksimalna vijabilnost lijeka, uključujući i moguće prekide tijekom infuzije.

### **6.4 Posebne mjere pri čuvanju lijeka**

Lijek Kymriah mora se čuvati i prevoziti na temperaturi  $\leq -120$  °C, npr. u spremniku za kriogeno čuvanje, u plinovitoj fazi tekućeg dušika, a kako bi se osiguralo da će se bolesniku primijeniti vijabilne stanice, mora ostati zamrznut sve dok bolesnik ne bude spreman za infuziju. Odmrznuti lijek ne smije se ponovno zamrzavati.

Uvjete čuvanja nakon odmrzavanja lijeka vidjeti u dijelu 6.3.

### **6.5 Vrsta i sadržaj spremnika i posebna oprema za uporabu, primjenu ili ugradnju**

Vrećica za infuziju od etilenvinilacetata (EVA), s cijevi od polivinilklorida (PVC) i priključkom s plastičnom luer iglom zatvorenim *luer-lock* poklopcem, koja sadrži 10 – 30 ml (vrećice od 50 ml) ili 30 – 50 ml (vrećice od 250 ml) disperzije stanica.

Svaka vrećica za infuziju spremljena je u zaštitni sloj.

Jedna pojedinačna doza liječenja sastoji se od 1 ili više vrećica za infuziju.

## 6.6 Posebne mjere za zbrinjavanje i druga rukovanja lijekom

### Mjere opreza koje je potrebno poduzeti prije rukovanja ili primjene lijeka

Unutar ustanove lijek Kymriah treba prenositi u zatvorenim, nelomljivim, nepropusnim spremnicima.

Ovaj lijek sadrži ljudske krvne stanice. Pri rukovanju lijekom Kymriah zdravstveni radnici moraju poduzeti odgovarajuće mjere opreza (nositi rukavice i zaštitu za oči) kako bi izbjegli moguće prenošenje zaraznih bolesti.

### Priprema prije primjene

Prije primjene mora se potvrditi da identitet bolesnika odgovara jedinstvenim podacima o bolesniku na vrećicama lijeka Kymriah za infuziju i pratećoj dokumentaciji. Ukupni broj vrećica za infuziju koji je potrebno primijeniti također mora biti potvrđen specifičnim informacijama o bolesniku na dokumentaciji o specifičnoj seriji koja je priložena uz lijek.

Vrijeme odmrzavanja lijeka Kymriah i vrijeme infuzije treba biti usklađeno. Vrijeme početka infuzije potrebno je unaprijed potvrditi i prilagoditi vrijeme početka odmrzavanja tako da Kymriah bude dostupan za infuziju kad je primatelj spreman. Jednom kad se Kymriah odmrzne i postigne sobnu temperaturu (20 °C – 25 °C), mora se infundirati unutar 30 minuta kako bi se sačuvala najveća moguća vijabilnost lijeka, uključujući bilo kakve prekide tijekom infuzije.

### Pregled i odmrzavanje vrećice (vrećica) za infuziju

Ne odmrzavajte lijek dok nije spreman za primjenu.

Vrećica za infuziju treba se staviti u drugu, sterilnu vrećicu za vrijeme odmrzavanja kako bi se ulazi u vrećicu zaštitili od kontaminacije te kako bi se izbjeglo curenje u malo vjerojatnom slučaju da vrećica propušta. Kymriah se mora odmrzavati na 37 °C u vodenoj kupelji ili postupkom suhog odmrzavanja sve dok više nema vidljivog leda u vrećici za infuziju. Vrećicu treba odmah ukloniti iz uređaja za odmrzavanje te se mora držati na sobnoj temperaturi (20 °C – 25 °C) do infundiranja. Ako je više od jedne vrećice za infuziju potrebno za dozu liječenja (vidjeti certifikat analize serije lijeka za informaciju o broju vrećica koje predstavljaju jednu dozu), sljedeća se vrećica smije odmrznuti tek nakon što se infundira sadržaj prethodne vrećice.

Lijekom Kymriah se ne smije manipulirati. Primjerice, Kymriah se ne smije ispirati (centrifugirati i ponovno suspendirati u novom mediju) prije infuzije.

Vrećicu (vrećice) za infuziju potrebno je pregledati zbog mogućih oštećenja ili puknuća prije odmrzavanja. Ako vrećica za infuziju izgleda kao da je oštećena ili da curi, ne smije se infundirati, već se mora zbrinuti sukladno nacionalnim smjernicama za rukovanje biološkim otpadom.

### Primjena

Intravensku infuziju lijeka Kymriah mora primijeniti zdravstveni radnik koji ima iskustva s imunosuprimiranim bolesnicima i koji je osposobljen za postupanje u slučaju anafilaksije. U slučaju sindroma otpuštanja citokina (CRS), osigurajte da najmanje jedna doza tocilizumaba po bolesniku bude dostupna prije infuzije, kao i oprema za hitne slučajeve. Bolnice moraju imati pristup dodatnim dozama tocilizumaba unutar 8 sati. U iznimnom slučaju kada tocilizumab nije dostupan zbog nestašice koja je navedena u popisu nestašica Europske agencije za lijekove, potrebno je osigurati da su odgovarajuće zamjenske mjere za liječenje sindroma otpuštanja citokina dostupne u bolničkom centru.

Bolesnikov identitet mora odgovarati identifikacijskim podacima pojedinačnog bolesnika na vrećici za infuziju. Kymriah je namijenjen isključivo za autolognu primjenu i ni u kojem slučaju ne smije se primijeniti drugim bolesnicima.

Kymriah se mora primijeniti kao intravenska infuzija gravitacijskom metodom kroz set za infuziju bez lateksa i bez filtera za leukocitnu depleciju, brzinom od otprilike 10 do 20 ml u minuti. Potrebno je infundirati cjelokupni sadržaj vrećice (vrećica) za infuziju. Sterilna otopina natrijevog klorida od 9 mg/ml (0,9 %) mora se upotrijebiti za pripremu (punjenje) cijevi seta prije infuzije te za njihovo ispiranje nakon infuzije. Kad je infundiran cjelokupni volumen lijeka Kymriah, vrećicu za infuziju lijeka potrebno je isprati s 10 do 30 ml otopine natrijevog klorida od 9 mg/ml (0,9 %) kojom će se ispuniti cijevi seta kako bi se osiguralo da je bolesniku infundirano što je više moguće stanica.

Ako je volumen lijeka Kymriah za primjenu  $\leq 20$  ml, kao drugi način primjene može se koristiti intravenski bolus.

#### Mjere koje treba poduzeti u slučaju nehotičnog izlaganja

U slučaju nehotičnog izlaganja treba se pridržavati nacionalnih smjernica za rukovanje materijalom ljudskog podrijetla. Radne površine i materijali koji su možda bili u doticaju s lijekom Kymriah moraju se dekontaminirati odgovarajućim dezinfekcijskim sredstvom.

#### Mjere opreza koje je potrebno poduzeti pri zbrinjavanju lijeka

S neiskorištenim lijekom i svim materijalima koji su bili u doticaju s lijekom Kymriah (kruti i tekući otpad) mora se rukovati i zbrinuti ih kao potencijalno infektivni otpad u skladu s nacionalnim smjernicama za rukovanje materijalom ljudskog podrijetla.

## **7. NOSITELJ ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Irska

## **8. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

EU/1/18/1297/001

## **9. DATUM PRVOG ODOBRENJA / DATUM OBNOVE ODOBRENJA**

Datum prvog odobrenja: 23. kolovoza 2018.  
Datum posljednje obnove odobrenja: 26. travnja 2023.

## **10. DATUM REVIZIJE TEKSTA**

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove <https://www.ema.europa.eu>.

## **PRILOG II.**

- A. PROIZVOĐAČI BIOLOŠKE DJELATNE TVARI I PROIZVOĐAČI  
ODGOVORNI ZA PUŠTANJE SERIJE LIJEKA U PROMET**
- B. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ OPSKRBU I PRIMJENU**
- C. OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U  
PROMET**
- D. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ SIGURNU I UČINKOVITU  
PRIMJENU LIJEKA**

**A. PROIZVOĐAČI BIOLOŠKE DJELATNE TVARI I PROIZVOĐAČI ODGOVORNI ZA PUŠTANJE SERIJE LIJEKA U PROMET**

Nazivi i adrese proizvođača biološke djelatne tvari

Novartis Pharmaceutical Corporation  
220 East Hanover Avenue  
Morris Plains  
New Jersey  
NJ07950  
Sjedinjene Američke Države

Novartis Pharma Stein AG  
Novartis Technical Operations Schweiz  
Stein Cell and Gene Therapy,  
Schaffhauserstrasse  
4332 Stein  
Švicarska

CELLFORCURE  
ZA de Courtabœuf  
11 avenue des Tropiques  
91940 Les Ulis  
Francuska

Nazivi i adrese proizvođača odgovornih za puštanje serije lijeka u promet

Novartis Pharma GmbH  
Sophie-Germain-Strasse 10  
90443 Nürnberg  
Njemačka

Na tiskanoj uputi o lijeku mora se navesti naziv i adresa proizvođača odgovornog za puštanje navedene serije u promet.

**B. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ OPSKRBU I PRIMJENU**

Lijek se izdaje na ograničeni recept (vidjeti Prilog I.: Sažetak opisa svojstava lijeka, dio 4.2).

**C. OSTALI UVJETI I ZAHTJEVI ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

• **Periodička izvješća o neškodljivosti lijeka (PSUR-evi)**

Zahtjevi za podnošenje PSUR-eva za ovaj lijek definirani su u referentnom popisu datuma EU (EURD popis) predviđenom člankom 107.c stavkom 7. Direktive 2001/83/EZ i svim sljedećim ažuriranim verzijama objavljenima na europskom internetskom portalu za lijekove.

## **D. UVJETI ILI OGRANIČENJA VEZANI UZ SIGURNU I UČINKOVITU PRIMJENU LIJEKA**

### **• Plan upravljanja rizikom (RMP)**

Nositelj odobrenja obavljat će zadane farmakovigilancijske aktivnosti i intervencije, detaljno objašnjene u dogovorenom Planu upravljanja rizikom (RMP), koji se nalazi u Modulu 1.8.2 Odobrenja za stavljanje lijeka u promet, te svim sljedećim dogovorenim ažuriranim verzijama RMP-a.

Ažurirani RMP treba dostaviti:

- na zahtjev Europske agencije za lijekove;
  - prilikom svake izmjene sustava za upravljanje rizikom, a naročito kada je ta izmjena rezultat primitka novih informacija koje mogu voditi ka značajnim izmjenama omjera korist/rizik, odnosno kada je izmjena rezultat ostvarenja nekog važnog cilja (u smislu farmakovigilancije ili minimizacije rizika).
- ### **• Dodatne mjere minimizacije rizika**

### **Ključni elementi**

#### Dostupnost tocilizumaba i kvalifikacija centra za liječenje

Nositelj odobrenja će osigurati da su bolnice i njihovi povezani centri koji primjenjuju lijek KYMRIAH kvalificirani u skladu s dogovorenim programom kontrolirane distribucije na način da:

- u centru za liječenje osigura neposrednu dostupnost jedne doze tocilizumaba po bolesniku prije infuzije lijeka KYMRIAH. Centar za liječenje mora imati pristup dodatnim dozama tocilizumaba unutar 8 sati od svake prethodne doze. U iznimnom slučaju kada tocilizumab nije dostupan zbog nestašice koja je navedena u popisu nestašica Europske agencije za lijekove, nositelj odobrenja će osigurati da su odgovarajuće zamjenske mjere za liječenje CRS-a, umjesto tocilizumaba, dostupne u centru za liječenje.
- osigura da su zdravstveni radnici uključeni u liječenje bolesnika završili edukacijski program.

#### Edukacijski program

Prije stavljanja lijeka KYMRIAH u promet u svakoj državi članici, nositelj odobrenja mora usuglasiti sadržaj i oblik edukacijskih materijala s nacionalnim nadležnim tijelom.

Edukacijski program za zdravstvene radnike

Nositelj odobrenja dužan je osigurati da u svakoj državi članici u kojoj je KYMRIAH u prometu, svi zdravstveni radnici za koje se očekuje da će propisivati, izdavati i primjenjivati lijek KYMRIAH dobiju dokument sa smjernicama kako bi se:

- olakšalo prepoznavanje sindroma otpuštanja citokina i ozbiljnih neuroloških nuspojava
- olakšalo zbrinjavanje sindroma otpuštanja citokina i ozbiljnih neuroloških nuspojava
- osiguralo odgovarajuće praćenje sindroma otpuštanja citokina i ozbiljnih neuroloških nuspojava
- osigurala svjesnost o riziku od sekundarne zloćudne bolesti podrijetlom iz T-stanica
- olakšalo davanje svih relevantnih informacija bolesnicima
- osiguralo da se nuspojave primjereno i pravilno prijave
- osiguralo da se daju detaljne upute o postupku odmrzavanja
- prije liječenja bolesnika, u bolničkom centru osigurala dostupnost tocilizumaba za svakog bolesnika; u iznimnom slučaju kada tocilizumab nije dostupan zbog nestašice koja je navedena u popisu nestašica Europske agencije za lijekove, u bolničkom centru osigurala dostupnost odgovarajućih zamjenskih mjera za liječenje CRS-a.

## Edukacijski program za bolesnike

Za informiranje i pružanje objašnjenja bolesnicima o:

- rizicima od sindroma otpuštanja citokina i ozbiljnih neuroloških nuspojava povezanim s lijekom KYMRIA
- potrebi prijavljivanja simptoma svome liječniku bez odgađanja
- potrebi da ostanu u blizini bolnice u kojoj su primili lijek KYMRIA tijekom najmanje 4 tjedna nakon infuzije lijeka
- potrebi da uvijek sa sobom nose karticu s upozorenjima za bolesnika

- **Obveza provođenja mjera nakon davanja odobrenja**

Nositelj odobrenja dužan je, unutar navedenog vremenskog roka, provesti niže navedene mjere:

| Opis                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                         | Do datuma                                                                                                                                                          |
|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Neintervencijsko ispitivanje sigurnosti primjene lijeka nakon davanja odobrenja za stavljanje lijeka u promet (PASS): kako bi se dodatno okarakterizirala sigurnost – uključujući dugoročnu sigurnost – primjene lijeka Kymria, podnositelj zahtjeva treba provesti i predati rezultate ispitivanja na temelju podataka iz registra bolesti u bolesnika s ALL-om i DLBCL-om. | Ažurirana izvješća:<br>godišnja ažurirana izvješća o sigurnosti i 5-godišnje privremeno izvješće<br><br>Završno izvješće o rezultatima ispitivanja: prosinac 2038. |

**PRILOG III.**  
**OZNAČIVANJE I UPUTA O LIJEKU**

## **A. OZNAČIVANJE**

**PODACI KOJI SE MORAJU NALAZITI NA UNUTARNJEM PAKIRANJU****NALJEPNICA VREĆICE ZA INFUZIJU****1. NAZIV LIJEKA**

Kymriah  $1,2 \times 10^6 - 6 \times 10^8$  stanica disperzija za infuziju  
tisagenlecleucel (CAR+ vijabilne T-stanice)

**2. NAVOĐENJE DJELATNE(IH) TVARI**

Autologne humane T-stanice genetički modificirane *ex vivo* koristeći lentivirusni vektor koji kodira anti-CD19 kimerični antigenski receptor (CAR).

Sadrži  $1,2 \times 10^6$  do  $6 \times 10^8$  CAR-pozitivnih vijabilnih T-stanica.

Sadrži stanice ljudskog podrijetla.

**3. POPIS POMOĆNIH TVARI**

Također sadrži: glukozu, natrijev klorid, otopinu ljudskog albumina, dekstran 40 za injekciju, dimetilsulfoksid, natrijev glukonat, natrijev acetat, kalijev klorid, magnezijev klorid, natrijev N-acetiltriptofanat, natrijev kaprilat, aluminij, vodu za injekcije. Vidjeti uputu za više informacija.

**4. FARMACEUTSKI OBLIK I SADRŽAJ**

Disperzija za infuziju

10 ml – 50 ml po vrećici.

**5. NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE LIJEKA**

Intravenski

Ne koristiti filter za leukocitnu depleciju.

**6. POSEBNO UPOZORENJE O ČUVANJU LIJEKA IZVAN POGLEDA I DOHVATA DJECE**

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

**7. DRUGO(A) POSEBNO(A) UPOZORENJE(A), AKO JE POTREBNO**

Samo za autolognu primjenu.

**8. ROK VALJANOSTI**

EXP

**9. POSEBNE MJERE ČUVANJA**

Čuvati i prevoziti na  $\leq -120\text{ }^{\circ}\text{C}$ ; ne odmrzavati lijek prije vremena uporabe.

**10. POSEBNE MJERE ZA ZBRINJAVANJE NEISKORIŠTENOG LIJEKA ILI OTPADNIH MATERIJALA KOJI POTJEČU OD LIJEKA, AKO JE POTREBNO**

Ovaj lijek sadrži ljudske krvne stanice. Neiskorišteni lijek ili otpadni materijal mora se zbrinuti u skladu s nacionalnim smjernicama o rukovanju otpadnim materijalom ljudskog podrijetla.

**11. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Irska

**12. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET**

EU/1/18/1297/001

10 – 50 ml

**13. BROJ SERIJE, OZNAKE DONACIJE I PROIZVODA**

Ime i prezime:  
Datum rođenja:  
ID afereze/DIN:  
Serija:  
Vrećica x

**14. NAČIN IZDAVANJA LIJEKA****15. UPUTE ZA UPORABU****16. PODACI NA BRAILLEOVOM PISMU**

Prihvaćeno obrazloženje za nenavođenje Brailleovog pisma.

**17. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR – 2D BARKOD**

Nije primjenjivo

**18. JEDINSTVENI IDENTIFIKATOR - PODACI ČITLJIVI LJUDSKIM OKOM**

Nije primjenjivo

## **B. UPUTA O LIJEKU**

## Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika ili njegovatelja

### Kymriah $1,2 \times 10^6 - 6 \times 10^8$ stanica disperzija za infuziju tisagenlekleucel (CAR+ vijabilne T-stanice)

▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Prijavom svih sumnji na nuspojavu i Vi možete pomoći. Za postupak prijavljivanja nuspojava, pogledajte dio 4.

**Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego Vi (ili Vaše dijete) primite ovaj lijek jer sadrži važne podatke.**

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku.
- Liječnik će Vam dati karticu s upozorenjima za bolesnika. Pažljivo je pročitajte i slijedite upute na njoj.
- Uvijek pokažite karticu s upozorenjima za bolesnika liječniku ili medicinskoj sestri pri svakom posjetu liječniku ili odlasku u bolnicu.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.
- Informacije u ovoj uputi namijenjene su Vama ili Vašem djetetu – ali uputa će se obraćati samo „Vama”.

#### Što se nalazi u ovoj uputi

1. Što je Kymriah i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego primite lijek Kymriah
3. Kako se daje Kymriah
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Kymriah
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

#### 1. Što je Kymriah i za što se koristi

##### Što je Kymriah

Kymriah, također poznat kao tisagenlekleucel, je napravljen od nekih Vaših leukocita koji se nazivaju T-stanice. T-stanice su važne za normalno funkcioniranje Vašeg imunološkog sustava (obrambenog sustava tijela).

##### Kako Kymriah djeluje?

Iz Vaše krvi prikupe se T-stanice i u T-stanice se unosi novi gen kako bi one mogle ciljati stanice raka u Vašem tijelu. Kada se Kymriah infundira u Vašu krv, modificirane T-stanice pronaći će i ubiti stanice raka.

##### Za što se Kymriah koristi

Kymriah se koristi za liječenje:

- **Akutne limfoblastične leukemije B-stanica (ALL B-stanica)** - oblik raka koji zahvaća neke druge vrste leukocita. Lijek se može koristiti u djece i mladih odraslih osoba u dobi do i uključujući dob od 25 godina s ovim oblikom raka kad nije odgovorio na prethodno liječenje, vratio se dva ili više puta, ili se vratio nakon transplantacije matičnih stanica.
- **Difuznog B-velikostaničnog limfoma (DLBCL)** – oblik raka koji zahvaća neke vrste leukocita, uglavnom u limfnim čvorovima. Lijek se može koristiti u odraslih (u dobi od 18 ili više godina) s ovim oblikom raka koji se vratio ili nije odgovorio na dva ili više prethodna liječenja.
- **Folikularnog limfoma (FL)** – oblik raka koji zahvaća neke vrste leukocita, koji se nazivaju limfociti, uglavnom u limfnim čvorovima. Lijek se može koristiti u odraslih (u dobi od 18 ili više godina) s ovim oblikom raka koji se vratio ili nije odgovorio na dva ili više prethodna liječenja.

Ako imate dodatnih pitanja o tome kako Kymriah djeluje ili o tome zašto Vam je ovaj lijek propisan, upitajte svog liječnika.

## **2. Što morate znati prije nego primite lijek Kymriah**

### **Ne smijete primiti lijek Kymriah:**

- ako ste alergični na neki sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.). Ako mislite da biste mogli biti alergični, upitajte svog liječnika za savjet.
- Ako ne možete primiti liječenje, pod nazivom kemoterapija za limfocitnu depleciju, koje smanjuje broj leukocita u Vašoj krvi.

### **Upozorenja i mjere opreza**

Kymriah se pripravlja od Vaših vlastitih leukocita i smije se dati samo Vama.

Bolesnici liječeni lijekom Kymriah mogu razviti nove vrste raka. Nakon liječenja lijekom Kymriah i sličnim lijekovima u bolesnika su prijavljeni slučajevi razvoja raka koji nastaje iz vrste bijelih krvnih stanica koje se zovu T-stanice. Obratite se svojem liječniku ako primijetite bilo kakvu novu oteklinu žlijezda (limfnih čvorova) ili promjene na koži, kao što su novi osip ili kvržice.

Bit ćete zamoljeni da se uključite u registar na najmanje 15 godina kako bi se bolje razumjeli dugoročni učinci lijeka Kymriah.

### **Prije nego Vam se da Kymriah obavijestite svog liječnika ako:**

- ste bili podvrgnuti presađivanju matičnih stanica unutar zadnja 4 mjeseca. Liječnik će provjeriti imate li znakove ili simptome reakcije presatka protiv primatelja. To se događa kada presađene stanice napadnu Vaše tijelo, što uzrokuje simptome poput osipa, mučnine, povraćanja, proljeva i krvavih stolica.
- imate bilo kakvih problema s plućima, srcem ili krvnim tlakom (sniženim ili povišenim).
- primijetite da se simptomi Vašeg raka pogoršavaju. Ako imate leukemiju to može uključivati vrućicu, osjećaj slabosti, krvarenje desni, stvaranje modrica. Ako imate limfom, to može uključivati neobjašnjivu vrućicu, osjećaj slabosti, noćno znojenje, iznenadni gubitak tjelesne težine.
- imate infekciju. Infekcija će se liječiti prije infuzije lijeka Kymriah.
- ste imali hepatitis B, hepatitis C ili infekciju virusom humane imunodeficijencije (HIV).
- ste trudni, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate zatrudnjeti (pogledajte dijelove „Trudnoća i dojenje” i „Kontracepcija za žene i muškarce” u nastavku).
- ste se cijepili u proteklih 6 tjedana ili se planirate cijepiti u sljedećih nekoliko mjeseci.

Ako se bilo što od navedenog odnosi na Vas (ili ako niste sigurni), obratite se svom liječniku prije nego Vam da lijek Kymriah.

### **Pretrage i provjere**

#### **Prije nego Vam da lijek Kymriah, Vaš će liječnik:**

- provjeriti Vaša pluća, srce i krvni tlak.
- potražiti znakove infekcije; svaka infekcija liječit će se prije nego Vam se da Kymriah.
- provjeriti pogoršava li se Vaš limfom ili leukemija.
- potražiti znakove reakcije presatka protiv primatelja koja se može dogoditi nakon presađivanja.
- provjeriti krv zbog mokraćne kiseline te da se utvrdi koliko se stanica raka nalazi u Vašoj krvi. Time će se utvrditi postoji li vjerojatnost da se razvije stanje pod nazivom sindrom raspadanja (lize) tumora. Moguće je da ćete dobiti lijekove koji će Vam pomoći spriječiti to stanje.
- provjeriti imate li hepatitis B, hepatitis C ili HIV infekciju.

## **Nakon što ste primili lijek Kymriah**

### **Odmah obavijestite svog liječnika ili medicinsku sestru ako imate bilo što od sljedećeg:**

- Vrućicu, koja može biti simptom infekcije. Vaš liječnik redovito će Vam provjeravati krvnu sliku jer bi se mogao smanjiti broj krvnih stanica i drugih sastojaka krvi.
- Mjerite si temperaturu dvaput dnevno tijekom 3 – 4 tjedna nakon primjene lijeka Kymriah. Ako imate visoku temperaturu, odmah se obratite svome liječniku.
- Promijenjenu ili sniženu razinu svijesti, delirij, tjeskobu, omaglicu, nevoljno drhtanje, glavobolju, smetenost, uznemirenost, napadaje, teškoće u govoru i razumijevanju i/ili gubitak ravnoteže. To se obično događa unutar prvih 8 tjedana nakon infuzije, ali može se pojaviti i kasnije. Ovo mogu biti simptomi stanja zvanog sindrom neurotoksičnosti povezane s efektorskim stanicama imunostnog sustava (engl. *immune effector cell-associated neurotoxicity syndrome*, ICANS).
- Izraziti umor, slabost ili nedostatak zraka, što mogu biti simptomi nedostatka crvenih krvnih stanica.
- Krvarenje ili nastanak podljeva lakše nego inače, što mogu biti simptomi niskih razina stanica u krvi koje se nazivaju trombociti.

Lijek bi mogao utjecati na rezultate nekih vrsta testova na HIV – upitajte svog liječnika o tome.

Vaš liječnik će redovito pratiti Vaše razine krvnih stanica nakon što primite lijek Kymriah, jer može doći do sniženja broja krvnih stanica i drugih sastavnica krvi.

Nemojte donirati krv, organe, tkiva ili stanice.

## **Djeca i adolescenti**

- Postoji ograničeno iskustvo s lijekom Kymriah u pedijatrijskih bolesnika mlađih od 3 godine.
- Kymriah se ne preporučuje primjenjivati u djece i adolescenata mlađih od 18 godina za liječenje difuznog B-velikostaničnog limfoma zato što postoji ograničeno iskustvo u liječenju non-Hodgkinova limfoma u toj dobnoj skupini.
- Kymriah se ne smije primjenjivati u djece i adolescenata mlađih od 18 godina za liječenje FL-a zato što se Kymriah nije proučavao u toj dobnoj skupini.

## **Drugi lijekovi i Kymriah**

Obavijestite svog liječnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove, uključujući lijekove koje ste uzeli bez recepta. Razlog tome je što drugi lijekovi mogu utjecati na djelovanje lijeka Kymriah.

Ne smijete primiti određena cjepiva koja se nazivaju živa cjepiva:

- u roku od 6 tjedana prije nego Vam se da kratki ciklus kemoterapije (pod nazivom kemoterapija za limfocitnu depleciju) da se Vaše tijelo pripremi za stanice lijeka Kymriah.
- tijekom liječenja lijekom Kymriah.
- nakon liječenja dok se imunološki sustav oporavlja.

Obratite se svom liječniku ako trebate dobiti bilo kakvo cjepivo.

Prije nego što dobijete Kymriah obavijestite svog liječnika ili medicinsku sestru ako uzimate lijekove koji oslabljuju imunološki sustav kao što su kortikosteroidi, budući da bi ti lijekovi mogli ometati učinak lijeka Kymriah.

### **Trudnoća i dojenje**

Ako ste trudni ili dojite, mislite da biste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, obratite se svom liječniku za savjet prije nego primite ovaj lijek zato što učinci lijeka Kymriah kod trudnica ili dojilja nisu poznati i mogu naštetiti Vašem nerođenom djetetu ili Vašem novorođenčetu/dojenčetu.

- Ako zatrudnite ili mislite da biste mogli biti trudni nakon liječenja lijekom Kymriah, odmah se obratite svom liječniku.
- Dobit ćete test za trudnoću prije početka liječenja. Kymriah Vam se može dati samo ako test pokaže da niste trudni.

### Kontracepcija za žene i muškarce

Razgovarajte o trudnoći sa svojim liječnikom ako ste primili lijek Kymriah.

### **Upravljanje vozilima i strojevima**

Neke osobe mogu osjećati smetenost, imati probleme kao što je izmijenjena ili smanjena svijest, smetenost i epileptički napadaji nakon što su dobili lijek Kymriah. Stoga nemojte voziti, upravljati strojevima ili sudjelovati u aktivnostima koje zahtijevaju Vašu pozornost tijekom 8 tjedana nakon primanja lijeka Kymriah.

### **Kymriah sadrži natrij, dimetilsulfoksid (DMSO), dekstran 40 i kalij**

Ovaj lijek sadrži 24,3 do 121,5 mg natrija po dozi (glavni sastojak kuhinjske soli) u jednoj dozi. To odgovara 1 do 6 % preporučenog maksimalnog dnevnog unosa soli za odraslu osobu.

Ovaj lijek sadrži dekstran 40 i DMSO (tvari koje se koriste za očuvanje zamrznutih stanica), koji oboje ponekad mogu uzrokovati otežano disanje i/ili omaglicu (mogući simptomi ozbiljnih alergijskih reakcija ili reakcija preosjetljivosti). Potrebno Vas je pažljivo promatrati tijekom primjene infuzije. Ovaj lijek sadrži kalij, manje od 1 mmol (39 mg) po dozi, tj. zanemarive količine kalija.

## **3. Kako se daje Kymriah**

Lijek Kymriah će Vam uvijek dati liječnik u kvalificiranom centru za liječenje.

### **Davanje krvi za pripravljanje lijeka Kymriah**

Kymriah se pripravlja od Vaših leukocita.

- Vaš liječnik uzet će uzorak Vaše krvi putem katetera koji se stavlja u venu (postupkom koji se zove leukaferaza). Dio Vaših bijelih krvnih stanica se odvaja od Vaše krvi, a ostatak Vaše krvi se vraća u Vašu venu. Postupak prikupljanja može trajati 3 do 6 sati i možda će se trebati ponoviti.
- Vaše bijele krvne stanice se smrzavaju i šalju za pripravljanje lijeka Kymriah. Obično je potrebno otprilike 3 do 4 tjedna da se pripravi Kymriah, ali to razdoblje može varirati.
- Lijek Kymriah proizveden je posebno za Vas.
- Prije nego Vam se da Kymriah, Vaš liječnik možda će Vam dati jednu vrstu terapije pod nazivom kemoterapija za limfocitnu depleciju tijekom nekoliko dana kako bi se Vaše tijelo pripremilo.

### **Terapija za liječenje raka tijekom razdoblja pripravljanja lijeka Kymriah**

Tijekom razdoblja pripravljanja lijeka Kymriah, Vaš limfom ili leukemija mogu se pogoršati te se Vaš liječnik može odlučiti za dodatno liječenje (poznato kao „terapija premošćenja”) u svrhu stabilizacije Vašeg raka zaustavljanjem stvaranja novih stanica raka. To liječenje može dovesti do nuspojava i one mogu biti teške ili opasne po život. Vaš liječnik će Vas obavijestiti o mogućim nuspojavama ovog liječenja.

### **Drugi lijekovi koji se daju neposredno prije liječenja lijekom Kymriah**

Tijekom 30 do 60 minuta prije nego što Vam se da Kymriah možda ćete dobiti druge lijekove. To će pomoći spriječiti reakcije na infuziju i vrućice. Ti drugi lijekovi mogu uključivati:

- paracetamol
- antihistaminik poput difenhidramina.

### **Kako se lijek Kymriah primjenjuje**

- Vaš će liječnik provjeriti podudaraju li se identifikacijski podaci pojedinačnog bolesnika na vrećici za infuziju lijeka Kymriah s Vašima.
- Vaš liječnik dat će Vam lijek Kymriah pomoću infuzije, što znači da ćete ga dobiti kao infuziju kap po kap (drip) u venu kroz cjevčicu. To obično traje manje od sat vremena. Tijekom infuzije liječnik će provjeriti imate li poteškoća s disanjem ili omaglicu (mogući simptomi alergijske reakcije).
- Kymriah je jednokratno liječenje.

### **Nakon što ste primili lijek Kymriah**

- Planirajte ostati u krugu bolnice u kojoj ste se liječili na udaljenosti od najviše 2 sata tijekom najmanje 4 tjedna nakon što primite lijek Kymriah. Tijekom prvog tjedna nakon liječenja, Vaš liječnik Vam može preporučiti da dođete u bolnicu 2 do 3 puta ili češće. To je zato da bi Vaš liječnik mogao provjeriti djeluje li Vaše liječenje te Vam pomoći u slučaju nuspojava.

### **Ako propustite zakazani termin**

Ako propustite zakazani termin, nazovite svog liječnika ili bolnicu što je prije moguće kako biste zakazali drugi termin.

## **4.    Moguće nuspojave**

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

**Odmah obavijestite svog liječnika** ako dobijete bilo koju od dolje navedenih nuspojava nakon infuzije lijeka Kymriah. One se obično javljaju u prvih 8 tjedana nakon infuzije, ali mogu se razviti i kasnije:

### **Vrlo često: mogu se javiti u više od 1 na 10 osoba**

- visoka vrućica i zimica. To mogu biti simptomi ozbiljnog stanja pod nazivom sindrom otpuštanja citokina koji može biti opasan po život ili smrtonosan. Drugi simptomi sindroma otpuštanja citokina su otežano disanje, mučnina, povraćanje, proljev, gubitak apetita, umor, bol u mišićima, bol u zglobovima, oticanje, nizak krvni tlak, brzi otkucaji srca, glavobolja, zatajenje srca, pluća i bubrega te ozljeda jetre. Ovi simptomi se gotovo uvijek pojave u prvih 14 dana nakon liječenja lijekom Kymriah, ali se u nekih bolesnika mogu razviti i kasnije.
- problemi poput izmijenjenog razmišljanja ili snižene razine svijesti, gubitka kontakta sa stvarnošću, smetenosti, uznemirenosti, napadaja, teškoća u govoru i razumijevanju govora, teškoća u hodaњу. To mogu biti simptomi stanja koje se naziva sindrom neurotoksičnosti povezane s efektorskim stanicama imunskog sustava (ICANS). Ovi simptomi se većinom pojave u prvih 8 tjedana nakon liječenja lijekom Kymriah, ali se u nekih bolesnika mogu razviti i kasnije.
- osjećaj topline, vrućica, zimica ili drhtanje, grlobolja ili afte u ustima - mogu biti znakovi infekcije. Neke infekcije mogu biti opasne po život ili smrtonosne.

### **Često: mogu se javiti u do 1 na 10 osoba**

- brzo raspadanje tumorskih stanica koje uzrokuje otpuštanje njihovog sadržaja u krvotok. To može ometati funkciju raznih tjelesnih organa, osobito bubrega, srca i živčanog sustava (sindrom lize tumora).

## **Druge moguće nuspojave**

Druge nuspojave navedene su u nastavku. Ako ove nuspojave postanu teške ili ozbiljne, odmah se obratite svom liječniku.

### **Vrlo često** (mogu se javiti u više od 1 na 10 osoba)

- blijeda koža, slabost, nedostatak zraka zbog niskog broja crvenih krvnih stanica ili niskog hemoglobina
- prekomjerno ili produljeno krvarenje ili stvaranje modrica zbog niskog broja trombocita
- vrućica s opasno niskim razinama bijelih krvnih stanica
- povećan rizik infekcije zbog izrazito niskog broja bijelih krvnih stanica
- učestale i ustrajne infekcije zbog snižene razine protutijela u Vašoj krvi
- slabost, poremećaj srčanog ritma zbog izrazito niskih razina soli u krvi uključujući fosfor, kalij
- visoke razine jetrenih enzima ili kreatinina u krvi koje pokazuju da Vaša jetra ili bubrezi ne rade normalno
- povišeni krvni tlak
- nedostatak zraka, otežano disanje, ubrzano disanje
- kašalj
- bol u trbuhu, zatvor
- bol u kostima i leđima
- kožni osip
- otečeni gležnjevi, udovi i lice

### **Često** (mogu se javiti u do 1 na 10 osoba)

- vrućica, malaksalost, povećana jetra, žuta boja Vaše kože i očiju, nizak broj krvnih stanica zbog snažne imunološke aktivacije
- omaglica ili nesvjestica, navale crvenila, osip, svrbež, vrućica, nedostatak zraka ili povraćanje, bol u trbuhu, proljev zbog reakcije povezane s infuzijom
- osip, mučnina, povraćanje, proljev uključujući krvave stolice (mogući simptomi reakcije presatka protiv primatelja, što se događa kada presađene stanice napadnu Vaše tijelo)
- bol u zglobovima zbog visoke razine mokraćne kiseline
- odstupanja u rezultatima krvnih pretraga (visoka razina: fosfora, kalija, kalcija i natrija, fibrin d-dimera, serumskog feritina; niska razina: krvnog proteina koji se naziva albumin, natrija, magnezija)
- konvulzije, napadaji (epileptički napadaji)
- grčevi u mišićima zbog izrazito niske razine soli u krvi uključujući kalcij
- nevoljni ili nekontrolirani pokreti
- nevoljno drhtanje tijela, poteškoće u pisanju, poteškoće u usmenom izražavanju misli, smanjena pozornost, pospanost
- trnci ili utrnulost, otežano kretanje zbog oštećenja živaca
- smanjen vid
- žeđ, mali volumen mokraće, tamna mokraća, suha i crvena koža, razdražljivost (mogući simptomi visoke razine šećera u krvi)
- gubitak tjelesne težine
- bol u živcima
- tjeskoba, razdražljivost
- teško stanje smetenosti
- poteškoće sa spavanjem
- nedostatak zraka, otežano disanje prilikom ležanja, oticanje stopala ili nogu (mogući simptomi zatajivanja srca), ubrzani ili nepravilni otkucaji srca, prestanak otkucaja srca
- oticanje i bol zbog krvnih ugrušaka
- oticanje zbog curenja tekućina iz krvnih žila u okolno tkivo
- nadutost i nelagoda (nadimanje trbuha), zbog nakupljanja tekućine u trbuhu
- suha usta, bol u ustima, krvarenje u ustima
- žuta koža i oči zbog izrazito visokih razina bilirubina u krvi
- svrbež

- prekomjerno znojenje, noćno znojenje
- bolest nalik gripi
- zatajivanje više organa
- tekućina u plućima
- začepljen nos
- poremećaj zgrušavanja krvi (koagulopatija, povišeni internacionalni normalizirani omjer, produljeno protrombinsko vrijeme, sniženi fibrinogen u krvi, produljeno aktivirano parcijalno tromboplastinsko vrijeme)

**Manje često** (mogu se javiti u do 1 na 100 osoba)

- odstupanja u rezultatima krvnih pretraga (visoka razina magnezija)
- slabost ili paraliza udova ili lica, poteškoće s govorom (mogući simptomi moždanog udara kao rezultat smanjene opskrbe krvlju)
- topla koža ili koža koja brzo crveni
- iskašljavanje sluzavog, a ponekad i krvavog sadržaja, vrućica, nedostatak zraka ili otežano disanje
- poteškoće s kontroliranjem pokreta

**Rijetko** (mogu se javiti u do 1 na 1000 osoba)

- nova vrsta raka koji je nastao iz jedne vrste bijelih krvnih stanica koje se zovu T-stanice (sekundarna zloćudna bolest podrijetlom iz T-stanica)

**Nepoznato** (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)

- otežano disanje ili omaglica (mogući simptomi alergijske reakcije)
- slabost ili utrnulost u rukama ili nogama, pogoršanje ili gubitak vida, fiksne i iracionalne misli koje drugi ne dijele, glavobolja, narušeno pamćenje ili razmišljanje, neuobičajeno ponašanje

### **Prijavljivanje nuspojava**

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: **navedenog u Dodatku V**. Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

## **5. Kako čuvati Kymriah**

Sljedeće informacije namijenjene su samo liječnicima.

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na naljepnici vrećice za infuziju iza oznake „EXP”.

Čuvati i prevoziti na temperaturi  $\leq -120\text{ }^{\circ}\text{C}$ . Nemojte odmrzavati lijek dok nije spreman za uporabu.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti ako primijetite da je vrećica za infuziju oštećena ili curi.

## **6. Sadržaj pakiranja i druge informacije**

### **Što Kymriah sadrži**

- Djelatna tvar je tisagenlekleucel. Svaka vrećica za infuziju lijeka Kymriah sadrži disperziju stanica tisagenlekleucela, autolognih T-stanica koje su genetički modificirane da ekspimiraju anti-CD19 kimerični antigenski receptor (CAR-pozitivne vijabilne T-stanice), u koncentraciji koja se može razlikovati od serije do serije. 1 ili više vrećica za infuziju sadrži ukupno  $1,2 \times 10^6$  do  $6 \times 10^8$  CAR-pozitivnih vijabilnih T-stanica.

- Drugi sastojci su glukoza, natrijev klorid, otopina ljudskog albumina, dekstran 40 za injekciju, dimetilsulfoksid, natrijev glukonat, natrijev acetat, kalijev klorid, magnezijev klorid, natrijev N-acetiltryptofanat, natrijev kaprilat, aluminij i voda za injekcije. Pogledajte dio 2. „Kymriah sadrži natrij, dimetilsulfoksid (DMSO), dekstran 40 i kalij”.

Ovaj lijek sadrži stanice ljudskog podrijetla.

### **Kako Kymriah izgleda i sadržaj pakiranja**

Kymriah je disperzija stanica za infuziju. Dostavlja se u obliku vrećice za infuziju koja sadrži zamućenu do bistru, bezbojnu do žućkastu disperziju stanica. Svaka vrećica sadrži 10 ml do 50 ml disperzije.

### **Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet**

Novartis Europharm Limited  
Vista Building  
Elm Park, Merrion Road  
Dublin 4  
Irska

### **Proizvođač**

Novartis Pharma GmbH  
Sophie-Germain-Strasse 10  
90443 Nürnberg  
Njemačka

Za sve informacije o ovom lijeku obratite se lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje lijeka u promet:

#### **België/Belgique/Belgien**

Novartis Pharma N.V.  
Tél/Tel: +32 2 246 16 11

#### **Lietuva**

SIA Novartis Baltics Lietuvos filialas  
Tel: +370 5 269 16 50

#### **България**

Novartis Bulgaria EOOD  
Тел: +359 2 489 98 28

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Novartis Pharma N.V.  
Tél/Tel: +32 2 246 16 11

#### **Česká republika**

Novartis s.r.o.  
Tel: +420 225 775 111

#### **Magyarország**

Novartis Hungária Kft.  
Tel.: +36 1 457 65 00

#### **Danmark**

Novartis Healthcare A/S  
Tlf.: +45 39 16 84 00

#### **Malta**

Novartis Pharma Services Inc.  
Tel: +356 2122 2872

#### **Deutschland**

Novartis Pharma GmbH  
Tel: +49 911 273 0

#### **Nederland**

Novartis Pharma B.V.  
Tel: +31 88 04 52 111

#### **Eesti**

SIA Novartis Baltics Eesti filiaal  
Tel: +372 66 30 810

#### **Norge**

Novartis Norge AS  
Tlf: +47 23 05 20 00

#### **Ελλάδα**

Novartis (Hellas) A.E.B.E.  
Τηλ: +30 210 281 17 12

#### **Österreich**

Novartis Pharma GmbH  
Tel: +43 1 86 6570

**España**

Novartis Farmacéutica, S.A.  
Tel: +34 93 306 42 00

**France**

Novartis Pharma S.A.S.  
Tél: +33 1 55 47 66 00

**Hrvatska**

Novartis Hrvatska d.o.o.  
Tel. +385 1 6274 220

**Ireland**

Novartis Ireland Limited  
Tel: +353 1 260 12 55

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: +354 535 7000

**Italia**

Novartis Farma S.p.A.  
Tel: +39 02 96 54 1

**Κύπρος**

Novartis Pharma Services Inc.  
Τηλ: +357 22 690 690

**Latvija**

SIA Novartis Baltics  
Tel: +371 67 887 070

**Polska**

Novartis Poland Sp. z o.o.  
Tel.: +48 22 375 4888

**Portugal**

Novartis Farma - Produtos Farmacêuticos, S.A.  
Tel: +351 21 000 8600

**România**

Novartis Pharma Services Romania SRL  
Tel: +40 21 31299 01

**Slovenija**

Novartis Pharma Services Inc.  
Tel: +386 1 300 75 50

**Slovenská republika**

Novartis Slovakia s.r.o.  
Tel: +421 2 5542 5439

**Suomi/Finland**

Novartis Finland Oy  
Puh/Tel: +358 (0)10 6133 200

**Sverige**

Novartis Sverige AB  
Tel: +46 8 732 32 00

**Ova uputa je zadnji puta revidirana u**

**Ostali izvori informacija**

Detaljnije informacije o ovom lijeku dostupne su na internetskoj stranici Europske agencije za lijekove: <https://www.ema.europa.eu>.

## **Sljedeće informacije namijenjene su samo zdravstvenim radnicima:**

### Mjere opreza koje je potrebno poduzeti prije rukovanja ili primjene lijeka

Unutar ustanove lijek Kymriah treba prenositi u zatvorenim, nelomljivim, nepropusnim spremnicima.

Ovaj lijek sadrži ljudske krvne stanice. Pri rukovanju lijekom Kymriah zdravstveni radnici moraju poduzeti odgovarajuće mjere opreza (nositi rukavice i zaštitu za oči) kako bi izbjegli moguće prenošenje zaraznih bolesti.

### Priprema prije primjene

Prije primjene mora se potvrditi da identitet bolesnika odgovara jedinstvenim podacima o bolesniku na vrećicama lijeka Kymriah za infuziju i pratećoj dokumentaciji. Ukupni broj vrećica za infuziju koji je potrebno primijeniti također mora biti potvrđen specifičnim informacijama o bolesniku na dokumentaciji o specifičnoj seriji koja je priložena uz lijek.

Vrijeme odmrzavanja lijeka Kymriah i vrijeme infuzije treba biti usklađeno. Vrijeme početka infuzije potrebno je unaprijed potvrditi i prilagoditi vrijeme početka odmrzavanja tako da Kymriah bude dostupan za infuziju kad je primatelj spreman. Jednom kad se Kymriah odmrzne i postigne sobnu temperaturu (20 °C – 25 °C), mora se infundirati unutar 30 minuta kako bi se sačuvala najveća moguća vijabilnost lijeka, uključujući bilo kakve prekide tijekom infuzije.

### Pregled i odmrzavanje vrećice (vrećica) za infuziju

Ne odmrzavajte lijek dok nije spreman za primjenu.

Vrećica za infuziju treba se staviti u drugu, sterilnu vrećicu za vrijeme odmrzavanja kako bi se ulazi u vrećicu zaštitili od kontaminacije te kako bi se izbjeglo curenje u malo vjerojatnom slučaju da vrećica propušta. Kymriah se mora odmrzavati na 37 °C u vodenoj kupelji ili postupkom suhog odmrzavanja sve dok više nema vidljivog leda u vrećici za infuziju. Vrećicu treba odmah ukloniti iz uređaja za odmrzavanje te se mora držati na sobnoj temperaturi (20 °C – 25 °C) do infundiranja. Ako je više od jedne vrećice za infuziju potrebno za dozu liječenja (vidjeti certifikat analize serije lijeka za informaciju o broju vrećica koje predstavljaju jednu dozu), sljedeća se vrećica smije odmrznuti tek nakon što se infundira sadržaj prethodne vrećice.

Lijekom Kymriah se ne smije manipulirati. Primjerice, Kymriah se ne smije ispirati (centrifugirati i ponovno suspendirati u novom mediju) prije infuzije.

Vrećicu (vrećice) za infuziju potrebno je pregledati zbog mogućih oštećenja ili puknuća prije odmrzavanja. Ako vrećica za infuziju izgleda kao da je oštećena ili da curi, ne smije se infundirati, već se mora zbrinuti sukladno nacionalnim smjernicama za rukovanje biološkim otpadom.

### Primjena

Intravensku infuziju lijeka Kymriah mora primijeniti zdravstveni radnik koji ima iskustva s imunosuprimiranim bolesnicima i koji je osposobljen za postupanje u slučaju anafilaksije. U slučaju sindroma otpuštanja citokina (CRS), osigurajte da najmanje jedna doza tocilizumaba po bolesniku bude dostupna prije infuzije, kao i oprema za hitne slučajeve. Bolnice moraju imati pristup dodatnim dozama tocilizumaba unutar 8 sati. U iznimnom slučaju kada tocilizumab nije dostupan zbog nestašice koja je navedena u popisu nestašica Europske agencije za lijekove, potrebno je osigurati da su odgovarajuće zamjenske mjere za liječenje sindroma otpuštanja citokina dostupne u bolničkom centru.

Bolesnikov identitet mora odgovarati identifikacijskim podacima pojedinačnog bolesnika na vrećici za infuziju. Kymriah je namijenjen isključivo za autolognu primjenu i ni u kojem slučaju ne smije se primijeniti drugim bolesnicima.

Kymriah se mora primijeniti kao intravenska infuzija gravitacijskom metodom kroz set za infuziju bez lateksa i bez filtera za leukocitnu depleciju, brzinom od otprilike 10 do 20 ml u minuti. Potrebno je infundirati cjelokupni sadržaj vrećice (vrećica) za infuziju. Sterilna otopina natrijevog klorida od 9 mg/ml (0,9 %) mora se upotrijebiti za pripremu (punjenje) cijevi seta prije infuzije te za njihovo ispiranje nakon infuzije. Kad je infundiran cjelokupni volumen lijeka Kymriah, vrećicu za infuziju lijeka potrebno je isprati s 10 do 30 ml otopine natrijevog klorida od 9 mg/ml (0,9 %) kojom će se ispuniti cijevi seta kako bi se osiguralo da je bolesniku infundirano što je više moguće stanica.

Ako je volumen lijeka Kymriah za primjenu  $\leq 20$  ml, kao drugi način primjene može se koristiti intravenski bolus.

#### Mjere koje treba poduzeti u slučaju nehotičnog izlaganja

U slučaju nehotičnog izlaganja treba se pridržavati nacionalnih smjernica za rukovanje materijalom ljudskog podrijetla. Radne površine i materijali koji su možda bili u doticaju s lijekom Kymriah moraju se dekontaminirati odgovarajućim dezinfekcijskim sredstvom.

#### Mjere opreza koje je potrebno poduzeti pri zbrinjavanju lijeka

S neiskorištenim lijekom i svim materijalima koji su bili u doticaju s lijekom Kymriah (kruti i tekući otpad) mora se rukovati i zbrinuti ih kao potencijalno infektivni otpad u skladu s nacionalnim smjernicama za rukovanje materijalom ljudskog podrijetla.