|  |
| --- |
| Þetta skjal inniheldur samþykktar vöruupplýsingar fyrir Avtozma, þar sem breytingar frá fyrra ferli sem hafa áhrif á lyfjaupplýsingarnar (EMA/VR/0000287521) eru auðkenndar.  Nánari upplýsingar er að finna á vefsíðu Lyfjastofnunar Evrópu:  <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/avtozma> |

# **VIÐAUKI I**

# **SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS**

BT_1000x858pxÞetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu. Í kafla 4.8 eru upplýsingar um hvernig tilkynna á aukaverkanir.

**1. HEITI LYFS**

Avtozma 20 mg/ml innrennslisþykkni, lausn

## 2. INNIHALDSLÝSING

Hver ml inniheldur 20 mg af tocilizúmabi\*

Hvert hettuglas inniheldur 80 mg af tocilizúmabi\* í 4 ml (20 mg/ml)

Hvert hettuglas inniheldur 200 mg af tocilizúmabi\* í 10 ml (20 mg/ml)

Hvert hettuglas inniheldur 400 mg af tocilizúmabi\* í 20 ml (20 mg/ml)

\*mannaaðlagað (humanized) IgG1 einstofna mótefni gegn manna interleukin-6 (IL-6) viðtaka sem framleitt er með raðbrigða DNA tækni í eggjastokksfrumum úr kínverskum hömstrum (CHO).

Hjálparefni með þekkta verkun

*Pólýsorbat*

Hvert 80 mg hettuglas inniheldur 2,0 mg af pólýsorbati 80.

Hvert 200 mg hettuglas inniheldur 5,0 mg af pólýsorbati 80.

Hvert 400 mg hettuglas inniheldur 10,0 mg af pólýsorbati 80.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## 3. LYFJAFORM

Innrennslisþykkni, lausn (sæft þykkni). Tær eða lítillega ópallýsandi, litlaus eða fölgul lausn.

## 4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

### 4.1 Ábendingar

Iktsýki

Avtozma ásamt metótrexati (MTX) er ætlað til:

 meðferðar við alvarlegri, virkri og versnandi iktsýki (RA) hjá fullorðnum sem ekki hafa áður fengið meðferð með metótrexati.

 meðferðar við miðlungi mikilli eða alvarlegri, virkri iktsýki hjá fullorðnum sjúklingum sem hafa annaðhvort svarað illa eða ekki þolað fyrri meðferð með einu eða fleiri sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (DMARD) eða TNF (tumour necrosis factor) hemlum.

Þessum sjúklingum má gefa Avtozma sem einlyfja meðferð ef óþol er fyrir metótrexati eða ef áframhaldandi meðferð með metótrexati á ekki við. Sýnt hefur verið fram á að Avtozma dregur úr hraða versnunar liðskemmda samkvæmt mælingum á röntgenmyndum og eykur líkamlega færni þegar það er gefið ásamt metótrexati.

COVID-19

Avtozma er ætlað til meðferðar við COVID-19 hjá fullorðnum sem fá altæka meðferð með barksterum og þurfa á súrefnisgjöf eða öndunarvél að halda.

Fjölkerfa barnaliðagigt af óþekktum orsökum (systemic juvenile idiopathic arthritis; sJIA)

Avtozma er ætlað til meðferðar við virkri fjölkerfa barnaliðagigt af óþekktum orsökum (systemic juvenile idiopathic arthritis; sJIA) hjá sjúklingum 2 ára og eldri, sem hafa sýnt ófullnægjandi svörun við fyrri meðferð með bólgueyðandi gigtarlyfjum (NSAID) og barksterum. Hægt er að gefa Avtozma eitt sér (ef MTX þolist ekki eða meðferð með MTX er ekki viðeigandi) eða ásamt MTX.

Fjölliða barnaliðagigt af óþekktum orsökum (juvenile idiopathic polyarthritis; pJIA)

Avtozma ásamt metótrexati (MTX) er ætlað til meðferðar við fjölliða barnaliðagigt af óþekktum orsökum (juvenile idiopathic polyarthritis; pJIA) (jákvæð eða neikvæð fyrir gigtarþáttum og útbreidd fjölliðagigt) hjá sjúklingum 2 ára og eldri, sem hafa sýnt ófullnægjandi svörun við fyrri meðferð með metótrexati. Hægt er að gefa Avtozma eitt sér ef MTX þolist ekki eða meðferð með MTX er ekki viðeigandi.

Cýtókínlosunarheilkenni (cytokine release syndrome, CRS)

Avtozma er ætlað til meðferðar við alvarlegu eða lífshættulegu cýtókínlosunarheilkenni (cytokine release syndrome, CRS) af völdum T-frumna sem tjá blendingsviðtaka fyrir mótefnavaka (chimeric antigen receptor) hjá fullorðnum og börnum 2 ára og eldri.

### 4.2 Skammtar og lyfjagjöf

Heilbrigðisstarfsfólk með reynslu í greiningu og meðferð iktsýki, COVID-19, sJIA, pJIA eða CRS á að hefja meðferðina.

Ef notaðir eru innrennslispokar úr pólývinýlklóríði (PVC) skal nota poka sem eru án dí(2‑etýlhexýl)þalats (án DEHP).

Allir sjúklingar sem fá Avtozma eiga að fá í hendur varúðarkort.

Skammtar

Sjúklingar með iktsýki

Ráðlögð skömmtun er 8 mg/kg líkamsþyngdar, gefið einu sinni á fjögurra vikna fresti.

Ekki er mælt með stærri skömmtum en 800 mg í hverju innrennsli fyrir einstaklinga sem vega meira en 100 kg (sjá kafla 5.2).

Skammtar yfir 1,2 g hafa ekki verið metnir í klínískum rannsóknum (sjá kafla 5.1).

Skammtaaðlaganir vegna rannsóknastofufrávika (sjá kafla 4.4).

 Óeðlileg gildi lifrarensíma

| Rannsóknastofugildi | Aðgerð |
| --- | --- |
| > 1 til 3 x efri mörk eðlilegra gilda (ULN) | Breytið skammti af samtímis gefnu metótrexati ef það á við.  Ef hækkanir eru viðvarandi á þessu skammtabili á að minnka Avtozma skammt í 4 mg/kg eða rjúfa meðferð með Avtozma þar til alanín amínótransferasi (ALT) eða aspartat amínótransferasi (AST) eru komnir í eðlilegt horf.  Byrjið aftur með 4 mg/kg eða 8 mg/kg ef klínísk þörf er á. |
| > 3 til 5 x efri mörk eðlilegra gilda  (staðfest með endurteknum prófum, sjá kafla 4.4) | Gera á hlé á gjöf Avtozma þar til gildin eru < 3 x efri mörk eðlilegra gilda og fylgið síðan ráðleggingunum hér fyrir ofan fyrir > 1 til 3 x efri mörk eðlilegra gilda.  Ef hækkanir eru viðvarandi > 3 x efri mörk eðlilegra gilda á að stöðva meðferð með Avtozma. |
| > 5 x efri mörk eðlilegra gilda | Stöðvið Avtozma meðferð. |

 Lítill heildarfjöldi daufkyrninga (ANC)

Ekki er mælt með að hefja meðferð hjá sjúklingum með heildardaufkyrningafjölda (ANC) undir 2 x 109/l ef þeir hafa ekki áður fengið meðferð með tocilizúmabi.

| Rannsóknastofugildi (frumur x 109/ l ) | Aðgerð |
| --- | --- |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi > 1 | Haldið skammti óbreyttum. |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi 0,5 til 1 | Gera á hlé á gjöf Avtozma.  Þegar heildardaufkyrningafjöldi eykst í > 1 x 109/ l á að byrja aftur með Avtozma 4 mg/kg og auka í 8 mg/kg ef klínísk þörf er á. |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi < 0,5 | Stöðvið Avtozma meðferð. |

 Lítill fjöldi blóðflagna

| Rannsóknastofugildi (frumur x 103/ μl) | Aðgerð |
| --- | --- |
| 50 til 100 | Gera á hlé á gjöf Avtozma.  Þegar blóðflagnafjöldi er > 100 x 103/ μl á að byrja aftur með Avtozma 4 mg/kg og auka í 8 mg/kg ef klínísk þörf er á. |
| < 50 | Stöðvið Avtozma meðferð. |

Sjúklingar með COVID-19

Ráðlagðir skammtar til meðferðar við COVID-19, gefnir með stöku innrennsli í bláæð á 60 mínútum, eru 8 mg/kg fyrir sjúklinga sem fá altæka meðferð með barksterum og þurfa á súrefnisgjöf eða öndunarvél að halda, sjá kafla 5.1. Ef klínísk teikn eða einkenni versna eða batna ekki eftir fyrsta skammtinn má gefa eitt innrennsli í viðbót með 8 mg/kg af Avtozma. A.m.k. 8 klukkustundir þurfa að vera milli þessara tveggja innrennsla.

Ekki er ráðlagt að gefa einstaklingum sem vega meira en 100 kg stærri skammta en 800 mg í hverju innrennsli (sjá kafla 5.2).

Ekki er ráðlagt að gefa sjúklingum með COVID-19 Avtozma ef þeir eru með einhver eftirtalinna frávika í rannsóknum:

| Rannsóknir | Gildi | Aðgerðir |
| --- | --- | --- |
| Lifrarensím | ≥10 x efri mörk eðlilegra gilda | Gjöf Avtozma er ekki ráðlögð |
| Heildarfjöldi daufkyrninga | <1 x 109/l |
| Fjöldi blóðflagna | <50 x 103/μl |

Cýtókínlosunarheilkenni (CRS) (fullorðnir og börn)

Ráðlagðir skammtar til meðferðar við CRS, gefnir með innrennsli í bláæð á 60 mínútum, eru 8 mg/kg fyrir sjúklinga sem vega 30 kg eða meira og 12 mg/kg fyrir sjúklinga sem vega minna en 30 kg. Gefa má Avtozma eitt sér eða ásamt barksterum.

Ef ekki kemur fram neinn klínískur bati á teiknum eða einkennum CRS eftir fyrsta skammtinn má gefa allt að 3 viðbótarskammta af Avtozma. Líða eiga a.m.k. 8 klukkustundir milli skammta. Ekki er ráðlagt að gefa sjúklingum með CRS stærri skammta en 800 mg í hverju innrennsli.

Sjúklingar með alvarlegt eða lífshættulegt CRS eru oft með blóðfrumnafæð eða hækkuð gildi ALAT eða ASAT vegna undirliggjandi illkynja sjúkdóms, vegna fyrri krabbameinslyfjameðferðar sem hefur fækkað eitilfrumum eða vegna CRS.

Sérstakir sjúklingahópar

*Börn*

*Sjúklingar með sJIA*

Ráðlögð skömmtun handa sjúklingum eldri en 2 ára er 8 mg/kg líkamsþyngdar á 2 vikna fresti hjá sjúklingum sem vega 30 kg eða meira eða 12 mg/kg á 2 vikna fresti hjá sjúklingum sem vega minna en 30 kg. Reikna þarf skammtastærð út frá líkamsþyngd sjúklingsins við hverja lyfjagjöf. Ekki ætti að breyta skammti nema til samræmis við breytingu á líkamsþyngd sjúklings með tíma.

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun Avtozma við gjöf í bláæð hjá börnum undir 2 ára aldri.

Ráðlagt er að gera hlé á skömmtun tocilizúmabs hjá sJIA sjúklingum vegna eftirtalinna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna í töflunum hér að neðan. Ef við á ætti að breyta eða stöðva skömmtun MTX og/eða annarra lyfja sem eru gefin samtímis og gera hlé á skömmtun tocilizúmabs þar til klínísk staða hefur verið metin. Þar sem margir sjúkdómar geta haft áhrif á gildi rannsóknarniðurstaðna í sJIA ætti að byggja ákvörðun um að hætta gjöf tocilizúmabs vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna, á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins.

 Óeðlileg gildi lifrarensíma

| **Rannsóknastofugildi** | **Aðgerð** |
| --- | --- |
| > 1 til 3 x efri eðlileg mörk (ULN) | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við  Ef hækkanir eru viðvarandi á þessu skammtabili á að rjúfa meðferð með Avtozma þar til ALAT/ASAT eru komin í eðlilegt horf. |
| > 3 til 5 x efri eðlileg mörk | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við  Hættið gjöf Avtozma þar til þau eru < 3 x efri eðlileg gildi og fylgið ráðleggingum hér að framan fyrir > 1 til 3 x efri eðlileg mörk. |
| > 5 x efri eðlileg mörk | Stöðvið Avtozma meðferð.  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá sJIA sjúklingum vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

 Lækkaður heildardaufkyrningafjöldi (ANC)

| **Rannsóknastofugildi (frumur x 109/ l )** | **Aðgerð** |
| --- | --- |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi > 1 | Haldið skammti óbreyttum |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi 0,5 til 1 | Hættið gjöf Avtozma  Þegar heildardaufkyrningafjöldi eykst í > 1 x 109/ l á að hefja aftur Avtozma meðferð |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi < 0,5 | Stöðvið Avtozma meðferð  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá sJIA sjúklingum vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

 Lækkaður blóðflagnafjöldi

| **Rannsóknastofugildi (frumur x 103/ μl)** | **Aðgerð** |
| --- | --- |
| 50 - 100 | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við Hættið Avtozma gjöf  Þegar blóðflagnafjöldi er > 100 x 103/ μl á að hefja aftur Avtozma meðferð |
| < 50 | Stöðvið Avtozma meðferð.  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá sJIA sjúklingum vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

Ekki liggja fyrir nægar upplýsingar til að hægt sé að meta áhrif tocilizúmab skammtaminnkunar hjá sJIA sjúklingum með afbrigðilegar rannsóknarniðurstöður.

Fyrirliggjandi gögn benda til þess að klínískur ávinningur sjáist innan 6 vikna eftir upphaf meðferðar með tocilizúmabi. Ef sjúklingur sýnir engan bata á þessum tíma ætti að íhuga vandlega hvort meðferð skuli haldið áfram.

*Sjúklingar með pJIA*

Ráðlögð skömmtun handa sjúklingum eldri en 2 ára er 8 mg/kg líkamsþyngdar á 4 vikna fresti hjá sjúklingum sem vega 30 kg eða meira eða 10 mg/kg einu sinni á 4 vikna fresti hjá sjúklingum sem vega minna en 30 kg. Reikna þarf skammtastærð út frá líkamsþyngd sjúklingsins við hverja lyfjagjöf. Ekki ætti að breyta skammti nema til samræmis við breytingu á líkamsþyngd sjúklings.

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun Avtozma við gjöf í bláæð hjá börnum undir 2 ára aldri.

Ráðlagt er að gera hlé á skömmtun tocilizúmabs hjá pJIA sjúklingum vegna eftirtalinna afbrigðilegra rannsóknaniðurstaðna í töflunum hér að neðan. Ef við á ætti að breyta eða stöðva skömmtun MTX og/eða annarra lyfja sem eru gefin samtímis og gera hlé á skömmtun tocilizúmabs þar til klínísk staða hefur verið metin. Þar sem margir sjúkdómar geta haft áhrif á gildi rannsóknaniðurstaðna í sJIA ætti að byggja ákvörðun um að hætta gjöf tocilizúmabs vegna afbrigðilegra rannsóknaniðurstaðna, á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins.

 Óeðlileg gildi lifrarensíma

| Rannsóknastofugildi | Aðgerð |
| --- | --- |
| > 1 til 3 x efri eðlileg mörk (ULN) | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við  Ef hækkanir eru viðvarandi á þessu skammtabili á að rjúfa meðferð með Avtozma þar til ALAT/ASAT eru komin í eðlilegt horf. |
| > 3 til 5 x efri eðlileg mörk | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við  Hættið gjöf Avtozma þar til gildin eru < 3 x efri eðlileg gildi og fylgið ráðleggingum hér að framan fyrir > 1 til 3 x efri eðlileg mörk. |
| > 5 x efri eðlileg mörk | Stöðvið Avtozma meðferð.  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá pJIA sjúklingum vegna afbrigðilegra rannsóknaniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

 Lækkaður heildardaufkyrningafjöldi (ANC)

| Rannsóknastofugildi (frumur x 109/ l ) | Aðgerð |
| --- | --- |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi > 1 | Haldið skammti óbreyttum |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi 0,5 til 1 | Hættið gjöf Avtozma  Þegar heildardaufkyrningafjöldi eykst í > 1 x 109/ l á að hefja aftur Avtozma meðferð |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi < 0,5 | Stöðvið Avtozma meðferð  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá pJIA sjúklingum vegna afbrigðilegra rannsóknaniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

 Lækkaður blóðflagnafjöldi

| Rannsóknastofugildi (frumur x 103/ μl) | Aðgerð |
| --- | --- |
| 50 - 100 | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við  Hættið Avtozma gjöf  Þegar blóðflagnafjöldi er > 100 x 103/ μl á að hefja aftur Avtozma meðferð |
| < 50 | Stöðvið Avtozma meðferð.  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá pJIA sjúklingum vegna afbrigðilegra rannsóknaniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

Minnkun á skömmtun tocilizúmabs vegna afbrigðilegra rannsóknaniðurstaðna hefur ekki verið rannsökuð hjá pJIA sjúklingum.

Fyrirliggjandi gögn benda til þess að klínískur ávinningur sjáist innan 12 vikna eftir upphaf meðferðar með tocilizúmabi. Ef sjúklingur sýnir engan bata á þessum tíma ætti að íhuga vandlega hvort meðferð skuli haldið áfram.

*Aldraðir*

Ekki er þörf á að aðlaga skammta hjá öldruðum sjúklingum >65 ára.

*Skert nýrnastarfsemi*

Ekki er þörf á að aðlaga skammta hjá sjúklingum með væga skerðingu á nýrnastarfsemi. Avtozma hefur ekki verið rannsakað hjá sjúklingum með miðlungi mikla eða mikla skerðingu á nýrnastarfsemi (sjá kafla 5.2). Fylgjast skal vel með nýrnastarfsemi hjá þessum sjúklingum.

*Skert lifrarstarfsemi*

Avtozma hefur ekki verið rannsakað hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi. Því er ekki hægt að ráðleggja skammta.

Aðferð við lyfjagjöf

Eftir þynningu á að gefa sjúklingum með RA, sJIA, pJIA, CRS eða COVID-19 Avtozma sem innrennsli í bláæð á 1 klukkustund.

Sjúklingar með RA, sJIA, pJIA, CRS eða COVID-19 ≥ 30 kg

Þynna á Avtozma í 100 ml lokarúmmál með sæfðu ekki sótthitavaldandi 9 mg/ml (0,9 %) eða 4,5 mg/ml (0,45%) natríumklóríð stungulyfi, lausn, að viðhafðri smitgát.

Sjá leiðbeiningar um þynningu lyfsins fyrir gjöf í kafla 6.6.

Sjúklingar með sJIA, pJIA eða CRS < 30 kg

Þynna á Avtozma í 50 ml lokarúmmál með sæfðu ekki sótthitavaldandi 9 mg/ml (0,9 %) eða 4,5 mg/ml (0,45%) natríumklóríð stungulyfi, lausn, að viðhafðri smitgát.

Sjá leiðbeiningar í kafla 6.6 um þynningu lyfsins fyrir gjöf.

Ef teikn eða einkenni innrennslistengdra viðbragða koma fram á að hægja á innrennslinu eða stöðva það og veita viðeigandi lyfja- eða stuðningsmeðferð tafarlaust, sjá kafla 4.4.

### 4.3 Frábendingar

Ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

Virkar, alvarlegar sýkingar, nema COVID-19 (sjá kafla 4.4).

### 4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun

*Rekjanleiki*

Til að auka rekjanleika líftæknilyfja ætti að skrá greinilega lyfjaheitið og lotunúmer lyfsins sem gefið er.

Sjúklingar með RA, pJIA eða sJIA

*Sýkingar*

Tilkynnt hefur verið um alvarlegar sýkingar, sem stundum hafa leitt til dauða, hjá sjúklingum sem fá ónæmisbælandi lyf, þ.á m. tocilizúmab (sjá kafla 4.8, Aukaverkanir). Ekki má hefja meðferð með Avtozma hjá sjúklingum með virkar sýkingar (sjá kafla 4.3). Rjúfa á gjöf tocilizúmabs ef sjúklingur fær alvarlega sýkingu þar til búið er að ná tökum á sýkingunni (sjá kafla 4.8). Heilbrigðisstarfsfólk á að gæta varúðar þegar notkun Avtozma er íhuguð hjá sjúklingum með sögu um endurteknar eða langvinnar sýkingar eða annað undirliggjandi ástand (t.d. ristilsarpbólgu, sykursýki og millivefslungnasjúkdóm) sem getur gert sjúklinga móttækilega fyrir sýkingum.

Mælt er með að hafa augun opin fyrir alvarlegri sýkingu hjá sjúklingum sem fá líffræðilega meðferð, þar sem dregið getur úr merkjum og einkennum bráðrar bólgu í tengslum við bælingu á viðbrögðum á bráðastigi. Hafa á í huga áhrif tocilizúmabs á C-gagnverkandi prótein (CRP), daufkyrninga og merki og einkenni sýkingar þegar verið er að ganga úr skugga um hvort sjúklingur sé með sýkingu. Beina á til sjúklinga þar með talin ung börn með sJIA eða pJIA sem geta síður skýrt frá einkennum sínum og foreldra/forráðamanna sjúklinga með sJIA eða pJIA að hafa tafarlaust samband við viðkomandi heilbrigðisstarfsfólk þegar vart verður við einhver einkenni um sýkingu til þess að tryggja skjótt mat og viðeigandi meðferð.

*Berklar*

Eins og ráðlagt er við aðrar líffræðilegar meðferðir á að skima fyrir dulinni berklasýkingu (TB) hjá sjúklingum með iktsýki, sJIA og pJIA áður en meðferð með Avtozma er hafin. Sjúklingar með dulda berkla eiga að fá hefðbundna meðferð með berklalyfjum áður en notkun Avtozma er hafin. Læknar sem ávísa lyfinu eru minntir á hættu á að berkla húðpróf og interferón – gamma TB blóðpróf geta mælst falskt neikvæð, sérstaklega hjá sjúklingum sem eru alvarlega veikir eða ónæmisskertir.

Ráðleggja skal sjúklingum að leita læknisaðstoðar ef einkenni (þ.e. viðvarandi hósti, rýrnun/þyngdartap, vægur hiti) um berklasýkingu koma fram á meðan á Avtozma meðferð stendur eða eftir að meðferð er lokið.

*Endurvirkjun veirusýkinga*

Tilkynnt hefur verið um endurvirkjun veirusýkinga (t.d. lifrarbólgu B veiru) hjá sjúklingum sem fá líffræðilega meðferð við iktsýki. Sjúklingar sem greindust jákvæðir í skimun fyrir lifrarbólgu voru útilokaðir frá þátttöku í klínískum rannsóknum á tocilizúmabi.

*Fylgikvillar ristilsarpbólgu*

Í sjaldgæfum tilvikum hefur verið tilkynnt um að dausgarnarsarpur hafi rofnað í kjölfar sarpbólgu þegar tocilizúmab er notað hjá sjúklingum með iktsýki (sjá kafla 4.8). Avtozma á að nota með varúð hjá sjúklingum með fyrri sögu um sár í meltingarvegi eða sarpbólgu. Hjá sjúklingum með einkenni sem gætu bent til fylgikvilla sarpbólgu, svo sem kviðverki, blæðingu og/eða óskýrðar breytingar á hægðalosun með hita á að meta með hraði hvort um byrjun á sarpbólgu sé að ræða en hún getur tengst rofi í meltingarvegi.

*Ofnæmisviðbrögð*

Tilkynnt hefur verið um alvarleg ofnæmisviðbrögð í tengslum við innrennsli með tocilizúmabi (sjá kafla 4.8). Slík viðbrögð geta verið alvarlegri og hugsanlega banvæn hjá sjúklingum sem hafa fengið ofnæmisviðbrögð við fyrri innrennsli, jafnvel þó þeir hafi fengið formeðferð með sterum og andhistamínum. Viðeigandi meðferð á að vera við hendina til tafarlausrar notkunar komi til bráðaofnæmisviðbragða meðan á meðferð með Avtozma stendur. Ef bráðaofnæmi eða annað alvarlegt ofnæmi / önnur alvarleg innrennslistengd viðbrögð koma fyrir á að stöðva gjöf Avtozma tafarlaust og hætta við frekari meðferð með Avtozma.

*Virkur lifrarsjúkdómur og skert lifrarstarfsemi*

Meðferð með tocilizúmabi, einkum þegar hún er gefin ásamt metótrexati, getur tengst hækkunum á lifrartransamínösum. Því á að gæta varúðar þegar íhuguð er meðferð hjá sjúklingum með virkan lifrarsjúkdóm eða skerta lifrarstarfsemi (sjá kafla 4.2 og 4.8).

*Eituráhrif á lifur*

Algengt er að tilkynnt sé um skammvinnar eða endurteknar vægar og miðlungi miklar hækkanir á lifrartransamínösum við meðferð með tocilizúmabi (sjá kafla 4.8). Aukin tíðni þessara hækkana kom fram þegar notuð voru lyf sem gátu haft eituráhrif á lifur (t.d. metótrexat) samtímis tocilizúmabi. Þegar klínískt mat gefur tilefni til ætti að íhuga að gera fleiri lifrarpróf, þ.á m. mæla gallrauða (bílirúbín).

Alvarlegar lifrarskemmdir af völdum lyfja, þ.m.t. bráð lifrarbilun, lifrarbólga og gula, hafa sést við notkun tocilizúmabs (sjá kafla 4.8). Alvarlegar lifrarskemmdir hafa komið fram á tímabilinu frá 2 vikum til meira en 5 árum eftir að notkun tocilizúmabs hófst. Tilkynnt hefur verið um tilvik lifrarbilunar sem kröfðust lifrarígræðslu. Ráðleggja á sjúklingum að leita tafarlaust til læknis ef vart verður við ummerki eða einkenni lifrarskemmda.

Gæta skal varúðar þegar íhugað er að hefja meðferð með Avtozma hjá sjúklingum með > 1,5 falda hækkun yfir efri eðlilegum mörkum á ALAT eða ASAT. Hjá sjúklingum með RA, pJIA eða sJIA með > 5 föld efri eðlileg mörk á ALAT eða ASAT við grunnlínu er ekki mælt með meðferð.

Hjá sjúklingum með RA, pJIA eða sJIA á að mæla ALAT/ASAT á 4 til 8 vikna fresti fyrstu 6 mánuði meðferðar og síðan á 12 vikna fresti. Sjá kafla 4.2 varðandi ráðlagðar breytingar á grundvelli gilda transamínasa, þ.m.t. að hætta meðferð með Avtozma. Séu ALAT eða ASAT > 3-5 sinnum hærri en efri eðlileg mörk samkvæmt endurteknum prófum, á að gera hlé á meðferð með Avtozma.

*Blóðfræðileg frávik*

Fjöldi daufkyrninga og blóðflagna hefur lækkað eftir meðferð með tocilizúmabi 8 mg/kg ásamt metótrexati (sjá kafla 4.8). Aukin hætta getur verið á daufkyrningafæð hjá sjúklingum sem hafa áður fengið meðferð með TNF-hemli.

Ekki er mælt með að hefja meðferð hjá sjúklingum með heildardaufkyrningafjölda (ANC) undir 2 x 109/l ef þeir hafa ekki fengið tocilizúmab meðferð áður. Gæta skal varúðar þegar verið er að íhuga að hefja meðferð með tocilizúmabi hjá sjúklingum með fækkun blóðflagna (þ.e. blóðflagnafjölda undir 100 x 103/µl). Hjá sjúklingum með RA, sJIA eða pJIA með heildardaufkyrningafjölda < 0,5 x 109/l eða blóðflagnafjölda < 50 x 103/µl er áframhaldandi meðferð ekki ráðlögð.

Alvarlega daufkyrningafæð má tengja við aukna hættu á alvarlegum sýkingum, þótt ekki séu augljós tengsl á milli fækkunar daufkyrninga og tilfella alvarlegra sýkinga í klínískum rannsóknum á tocilizúmabi hingað til.

Hjá sjúklingum með iktsýki á að telja daufkyrninga og blóðflögur 4 til 8 vikum eftir að meðferð hefst og síðan í samræmi við hefðbundið klínískt verklag. Sjá kafla 4.2 varðandi ráðlagðar skammtabreytingar á grundvelli heildardaufkyrninga- og blóðflagnafjölda.

Hjá sjúklingum með sJIA og pJIA á að mæla daufkyrninga og blóðflögur við annað innrennsli og síðan samkvæmt góðum klínískum venjum, sjá kafla 4.2.

*Blóðfitur*

Hækkanir á blóðfitum að meðtöldu heildarkólesteróli, lágþéttni lípópróteini (LDL), háþéttni lípópróteini (HDL) og þríglýseríðum kom fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab (sjá kafla 4.8). Hjá meirihluta sjúklinga varð engin hækkun á blóðfitum og hækkanir á heildarkólesteróli svöruðu meðferð með blóðfitulækkandi lyfjum.

Hjá sjúklingum með sJIA, pJIA og iktsýki á að mæla blóðfitur 4 til 8 vikum eftir að meðferð með tocilizúmabi hefst. Veita skal sjúklingum meðferð samkvæmt klínískum leiðbeiningum um meðferð við fitublæði á hverjum stað.

*Taugafræðilegar raskanir*

Læknar eiga að vera á varðbergi gagnvart einkennum sem gætu bent til nýrra tilvika um miðlægar afmýlingarraskanir (central demyelinating disorders). Hugsanleg afmýling í miðtaugakerfinu vegna tocilizúmabs er enn ekki þekkt.

*Illkynja sjúkdómar*

Aukin hætta er á illkynja sjúkdómum hjá sjúklingum með iktsýki. Ónæmistemprandi lyf geta aukið hættu á illkynja sjúkdómum.

*Bólusetningar*

Hvorki á að gefa lifandi né lifandi veiklað bóluefni samtímis tocilizúmabi þar sem ekki hefur verið gengið úr skugga um klínískt öryggi. Í slembiraðaðri, opinni rannsókn á fullorðnum sjúklingum með iktsýki sem fengu tocilizúmab og metótrexat, kom fram áhrifarík svörun við bæði 23-gildri pneumakokka fjölsykru og stífkrampa bóluefni sem var sambærileg við svörun hjá sjúklingum sem fengu eingöngu metótrexat. Mælt er með því að allir sjúklingar, einkum sjúklingar með sJIA og pJIA, ljúki öllum bólusetningum samkvæmt gildandi leiðbeiningum um bólusetningar áður en meðferð með Avtozma er hafin. Tíminn sem líður frá bólusetningu með lifandi bóluefni þar til meðferð með Avtozma er hafin ætti að vera samkvæmt gildandi leiðbeiningum um bólusetningar varðandi ónæmisbælandi lyf.

*Hætta á hjarta- og æðasjúkdómum*

Sjúklingar með iktsýki eru í aukinni hættu á hjarta- og æðasjúkdómum og á meðferð við áhættuþáttum (t.d. háþrýstingi, blóðfituhækkun) að vera hluti af hefðbundinni umönnun.

*Lyfið gefið ásamt TNF-hemlum*

Engin reynsla er af notkun Avtozma ásamt TNF-hemlum eða öðrum líffræðilegum meðferðarformum hjá sjúklingum með iktsýki, sJIA eða pJIA. Ekki er mælt með notkun Avtozma ásamt öðrum líffræðilegum lyfjum.

Sjúklingar með COVID-19

 Ekki hefur verið sýnt fram á verkun Avtozma við meðferð hjá sjúklingum með COVID-19 sem ekki eru með hækkað gildi CRP, sjá kafla 5.1.

 Ekki á að gefa sjúklingum með COVID-19 Avtozma ef þeir fá ekki altæka meðferð með barksterum, þar sem ekki er hægt að útiloka aukna dánartíðni hjá þessum hóp, sjá kafla 5.1.

*Sýkingar*

Ekki á að gefa sjúklingum með COVID-19 Avtozma ef þeir eru samtímis með aðra virka og alvarlega sýkingu. Heilbrigðisstarfsfólk á að gæta varúðar þegar notkun Avtozma er íhuguð hjá sjúklingum með sögu um endurteknar eða langvinnar sýkingar eða annað undirliggjandi ástand (t.d. ristilsarpbólgu, sykursýki og millivefslungnasjúkdóm) sem getur gert sjúklinga móttækilega fyrir sýkingum.

*Eituráhrif á lifur*

Sjúklingar sem lagðir eru inn á sjúkrahús með COVID-19 gætu verið með hækkuð gildi ALAT eða ASAT. Bilun í mörgum líffærum, þ.m.t. í lifur, er þekktur fylgikvilli alvarlegs COVID-19. Við ákvörðun um gjöf tocilizúmabs á að vega hugsanlegan ávinning af meðferð við COVID-19 á móti hugsanlegri áhættu sem fylgir bráðameðferð með tocilizúmabi. Ekki er ráðlagt að meðhöndla sjúklinga með COVID-19 og gildi ALAT eða ASAT >10 x efri mörk eðlilegra gilda með Avtozma. Fylgjast á með gildum ALAT/ASAT hjá sjúklingum með COVID-19 samkvæmt gildandi klínísku verklagi.

*Blóðfræðileg frávik*

Ekki er ráðlagt að meðhöndla sjúklinga með COVID-19 og heildarfjölda daufkyrninga <1 x 109/l eða blóðflagnafjölda <50 x 103/μl. Fylgjast á með fjölda daufkyrninga og blóðflagna samkvæmt gildandi klínísku verklagi, sjá kafla 4.2.

Börn

*Sjúklingar með sJIA*

Átfrumuvirkjunarheilkenni (macrophage activation syndrome; MAS) er alvarlegur lífshættulegur kvilli sem getur komið fram hjá sjúklingum með sJIA. Í klínískum rannsóknum hefur tocilizúmab ekki verið rannsakað hjá sjúklingum í virku MAS-kasti.

Hjálparefni með þekkta verkun

*Pólýsorbat*

Hvert 80 mg hettuglas inniheldur 2,0 mg af pólýsorbati 80.

Hvert 200 mg hettuglas inniheldur 5,0 mg af pólýsorbati 80.

Hvert 400 mg hettuglas inniheldur 10,0 mg af pólýsorbati 80.

Pólýsorböt geta valdið ofnæmisviðbrögðum. Þeir sem eru með ofnæmi fyrir pólýsorbati mega ekki nota lyfið.

### 4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Rannsóknir á milliverkunum hafa eingöngu verið gerðar hjá fullorðnum.

Samhliða gjöf eins 10 mg/kg skammts af tocilizúmabi og 10-25 mg af metótrexati einu sinni í viku hafði engin klínísk marktæk áhrif á útsetningu fyrir metótrexati.

Þýðisgreiningar á lyfjahvörfum leiddu ekki í ljós nein áhrif metótrexats, bólgueyðandi gigtarlyfja eða barkstera á úthreinsun tocilizúmabs.

Frumuboðar (cytokines), svo sem IL-6 sem örva langvarandi bólgu, bæla tjáningu á CYP450 lifrarensímum. Því getur CYP450 tjáning snúist við þegar hafin er öflug frumuboðahamlandi meðferð, svo sem með tocilizúmabi.

Í *in vitro* rannsóknum á ræktuðum lifrarfrumum úr mönnum var sýnt fram á að IL-6 olli lækkun á CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19 og CYP3A4 ensímtjáningu. Tocilizúmab kemur tjáningu þessara ensíma í eðlilegt horf.

Í rannsókn hjá sjúklingum með iktsýki, minnkuðu gildi simvastatíns (CYP3A4) um 57% einni viku eftir stakan skammt af tocilizúmabi, í gildi sem voru svipuð eða örlítið hærri en þau sem koma fram hjá heilbrigðum einstaklingum.

Þegar meðferð með tocilizúmabi er hafin eða stöðvuð, á að fylgjast með sjúklingum sem taka lyf þar sem skammtar eru aðlagaðir að hverjum og einum og umbrotna fyrir tilstilli CYP450 3A4, 1A2 eða 2C9 (t.d. metýlprednisólon, dexametasón, (með hættu á fráhvarfseinkennum vegna sykurstera til inntöku), atorvastatín, kalsíumgangalokar, teófyllín, warfarín, phenprocoumon, fenýtóín, cíklósporín eða benzódíazepín) vegna þess að þörf getur verið á skammtaaukningu til að viðhalda lækningalegum áhrifum. Þar sem helmingunartími brotthvarfs (t1/2) er tiltölulega langur geta áhrif tocilizúmabs á starfsemi CYP450 ensíms staðið í nokkrar vikur eftir að meðferð hefur verið stöðvuð.

### 4.6 Frjósemi, meðganga og brjóstagjöf

Konur á barneignaraldri

Konur á barneignaraldri verða að nota örugga getnaðarvörn meðan á meðferðinni stendur og í allt að 3 mánuði eftir að meðferð lýkur.

Meðganga

Ekki liggja fyrir neinar fullnægjandi upplýsingar um notkun tocilizúmabs á meðgöngu. Dýrarannsókn hefur sýnt aukna hættu á fósturláti/fósturvísa-/fósturdauða við stóran skammt (sjá kafla 5.3). Hugsanleg áhætta fyrir menn er ekki þekkt.

Avtozma á ekki að nota á meðgöngu nema brýna nauðsyn beri til.

Brjóstagjöf

Ekki er vitað hvort tocilizúmab skilst út í brjóstamjólk. Útskilnaður tocilizúmabs í mjólk hefur ekki verið rannsakaður hjá dýrum. Taka þarf ákvörðun um hvort halda eigi brjóstagjöf áfram eða stöðva hana eða halda eigi áfram meðferð með Avtozma eða stöðva hana að teknu tilliti til ávinnings af brjóstagjöf fyrir barnið og ávinnings af meðferð með Avtozma fyrir móður.

Frjósemi

Forklínískar upplýsingar gefa ekki til kynna að tocilizúmab meðferð hafi áhrif á frjósemi.

### 4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla

Tocilizúmab hefur lítil áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla (sjá kafla 4.8, sundl).

### 4.8 Aukaverkanir

Samantekt öryggisupplýsinga

Algengustu aukaverkanir sem tilkynnt var um (komu fyrir hjá ≥ 5% sjúklinga sem fengu tocilizúmab sem einlyfjameðferð eða í samsettri meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum við RA, sJIA, pJIA eða CRS) voru sýkingar í efri hluta öndunarvegar, nefkoksbólga, höfuðverkur, háþrýstingur og hækkað gildi ALAT.

Alvarlegustu aukaverkanirnar voru alvarlegar sýkingar, fylgikvillar ristilsarpbólgu og ofnæmisviðbrögð.

Þær aukaverkanir sem oftast var tilkynnt um (hjá ≥5% sjúklinga sem fengu meðferð með tocilizúmabi við COVID-19) voru hækkuð gildi lifrartransamínasa, hægðatregða og þvagfærasýkingar.

Aukaverkanir úr klínískum rannsóknum og/eða sem tilkynnt hefur verið um eftir markaðssetningu tocilizúmabs, greint hefur verið frá í birtum vísindagreinum eða komið hafa fram í rannsóknum án íhlutunar eru taldar upp í töflu 1 og töflu 2 og raðað eftir MedDRA líffæraflokkum. Tíðni aukaverkana er flokkuð á eftirfarandi hátt: mjög algengar (≥1/10); algengar (≥1/100 til <1/10), sjaldgæfar (≥1/1.000 til <1/100), mjög sjaldgæfar (>1/10.000 til <1/1.000) eða koma örsjaldan fyrir (<1/10.000). Innan tíðniflokka eru alvarlegustu aukaverkanirnar taldar upp fyrst.

Sjúklingar með iktsýki

Öryggissnið tocilizúmabs hefur verið rannsakað í 4 rannsóknum með samanburði við lyfleysu (rannsókn II, III, IV og V), einni samanburðarrannsókn við metótrexat (rannsókn I) og í framlengingu þessara rannsókna (sjá kafla 5.1).

Lengd tvíblinda samanburðartímans var 6 mánuðir í fjórum rannsóknum (rannsókn I, III, IV og V) og allt að 2 ár í einni rannsókn (rannsókn II). Í þessum tvíblindu samanburðarrannsóknum fengu 774 sjúklingar tocilizúmab 4 mg/kg ásamt metótrexati, 1.870 sjúklingar fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt metótrexati eða öðrum hefðbundnum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (DMARD) og 288 sjúklingar fengu tocilizúmab 8 mg/kg einlyfja meðferð.

Langtíma rannsóknarhópurinn náði til allra sjúklinga sem fengu að minnsta kosti einn skammt af tocilizúmabi, annaðhvort á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna eða í opnum framhaldshluta þessara rannsókna. Af samtals 4.009 sjúklingum í þessum hópi fengu 3.577 meðferð í a.m.k. 6 mánuði, 3.296 í a.m.k. eitt ár, 2.806 í a.m.k. 2 ár og 1.222 í 3 ár.

*Tafla 1. Yfirlit yfir aukaverkanir sem komu fyrir hjá sjúklingum með iktsýki sem fengu tocilizúmab sem einlyfja meðferð eða ásamt metótrexati eða öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum á tvíblindum samanburðartíma rannsókna eða eftir markaðssetningu lyfsins*

| **MedDRA líffæraflokkur** | **Tíðniflokkar og aukaverkanir** | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Mjög algengar** | **Algengar** | **Sjaldgæfar** | **Mjög sjaldgæfar** |
| Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudýra | Sýkingar í efri hluta öndunarvegar | Húðbeðsbólga, lungnabólga, áblástur í munni, ristill | Ristilsarpbólga |  |
| Blóð og eitlar |  | Hvítkornafæð, daufkyrningafæð, blóðfíbrínógen­lækkun |  |  |
| Ónæmiskerfi |  |  |  | Bráðaofnæmi (banvænt)1,2,3 |
| Innkirtlar |  |  | Vanstarfsemi skjaldkirtils |  |
| Efnaskipti og næring | Kólesteról­hækkun\* |  | Þríglýseríðahækkun |  |
| Taugakerfi |  | Höfuðverkur, sundl |  |  |
| Augu |  | Tárubólga |  |  |
| Æðar |  | Háþrýstingur |  |  |
| Öndunarfæri, brjósthol og miðmæti |  | Hósti, mæði |  |  |
| Meltingarfæri |  | Kviðverkur, munnsár, magabólga | Munnbólga, magasár |  |
| Lifur og gall |  |  |  | Lifrarskemmdir af völdum lyfja, lifrarbólga, gula Koma örsjaldan fyrir: Lifrarbilun |
| Húð og undirhúð |  | Útbrot, kláði, ofsakláði |  | Stevens-Johnson heilkenni3 |
| Nýru og þvagfæri |  |  | Nýrnasteinar |  |
| Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað |  | Útlimabjúgur, ofnæmisviðbrögð |  |  |
| Rannsókna­niðurstöður |  | Hækkun á lifrartransamínösum, þyngdaraukning, hækkun á heildargallrauða\* |  |  |

\* Þar með taldar hækkanir sem koma í ljós við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu (sjá hér að neðan)

1 Sjá kafla 4.3

2 Sjá kafla 4.4

3 Þessi aukaverkun greindist við eftirlit eftir markaðssetningu lyfsins, en sást ekki í klínískum samanburðarrannsóknum. Tíðni hennar var áætluð sem efri mörk 95% öryggisbils sem reiknað var út frá heildarfjölda sjúklinga sem voru útsettir fyrir tocilizúmabi í klínískum rannsóknum.

*Sýkingar*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum var tíðni allra sýkinga sem tilkynnt var um við notkun tocilizúmabs 8 mg/kg ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfi 127 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár samanborið við 112 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár hjá hópnum sem fékk lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi. Í langtíma rannsóknarhópnum var heildartíðni sýkinga við notkun tocilizúmabs 108 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár við útsetningu.

Í 6 mánaða klínískum samanburðarrannsóknum var tíðni alvarlegra sýkinga við notkun tocilizúmabs 8 mg/kg ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum 5,3 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár á meðferð samanborið við 3,9 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár hjá hópnum sem fékk lyfleysu ásamt hefðbundnu sjúkdómstemprandi gigtarlyfi. Í einlyfja rannsókninni var tíðni alvarlegra sýkinga 3,6 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár á meðferð hjá hópnum sem fékk tocilizúmab og 1,5 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár hjá metótrexat-hópnum.

Hjá langtíma rannsóknarhópnum var heildartíðni alvarlegra sýkinga (bakteríu-, veiru- og sveppasýkinga) 4,7 tilvik á hver 100 sjúklingaár. Alvarlegar sýkingar sem tilkynnt var um, sumar þeirra banvænar, voru virkir berklar, sem komið geta fram sem sjúkdómur ýmist í eða utan öndunarvega, ífarandi öndunarfærasýkingar, þ.á m. sýkingar af völdum candida, aspergillus, coccidioidomyces og pneumocystis jirovecii, lungnabólga, húðbeðsbólga, ristill, maga- og garnabólga, sarpbólga, sýklasótt og bakteríuliðbólga. Tilkynnt hefur verið um tilvik tækifærissýkinga.

*Millivefslungnasjúkdómur*

Skert lungnastarfsemi getur valdið aukinni hættu á sýkingum. Tilkynnt hefur verið um millivefslungnasjúkdóm eftir markaðssetningu (þar með talda lungnabólgu og bandvefsmyndun í lungum) sem í sumum tilfellum leiddi til dauða.

*Rof í meltingarvegi*

Meðan á 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum stóð var heildartíðni rofs í meltingarvegi 0,26 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár á tocilizúmab meðferð. Hjá langtíma rannsóknarhópnum var heildartíðni rofs í meltingarvegi 0,28 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár Tilkynningar um rof í meltingarvegi við notkun tocilizúmabs voru aðallega skýrðar sem fylgikvillar sarpbólgu að meðtalinni bakteríuskinubólgu, rofi í neðri hluta meltingarvegs, fistli og graftarkýli.

*Innrennslistengd viðbrögð*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum var tilkynnt um aukaverkanir í tengslum við innrennsli (valdar aukaverkanir sem áttu sér stað meðan á innrennsli stóð eða innan 24 klukkustunda frá því) hjá 6,9 % sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab 8 mg/kg ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfi og 5,1 % sjúklinga í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfi. Aukaverkanir sem tilkynnt var um meðan á innrennsli stóð voru fyrst og fremst háþrýstingsköst; aukaverkanir sem tilkynnt var um innan 24 klukkustunda eftir að innrennsli lauk voru höfuðverkur og húðviðbrögð (útbrot, ofsakláði). Þessar aukaverkanir voru ekki takmarkandi fyrir meðferðina.

Tíðni bráðaofnæmisviðbragða (komu fram hjá samtals 8 af 4.009 sjúklingum, 0,2 %) var nokkru hærra hjá hópnum sem fékk 4 mg/kg skammt en þeim sem fékk 8 mg/kg skammt. Tilkynnt var um klínískt marktæk ofnæmisviðbrögð í tengslum við tocilizúmab þar sem stöðva þurfti meðferð hjá 56 af 4.009 sjúklingum (1,4 %) sem fengu tocilizúmab meðan á klínískum samanburðar- og opnum rannsóknum stóð. Þessi viðbrögð sáust yfirleitt á öðru til fimmta innrennsli með tocilizúmabi (sjá kafla 4.4). Eftir markaðssetningu lyfsins hefur verið tilkynnt um bráðaofnæmisviðbrögð sem leiddu til dauða meðan á meðferð með tocilizúmabi stóð (sjá kafla 4.4).

*Blóðfræðileg frávik:*

*Daufkyrningar*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum fækkaði daufkyrningum í undir 1 x 109/l hjá 3,4 % sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við < 0,1 % sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Hjá um helmingi sjúklinga þar sem heildarfjöldi daufkyrninga varð < 1 x 109/l gerðist það innan 8 vikna eftir að meðferð hófst.

Tilkynnt var um lækkanir undir 0,5 x 109/l hjá 0,3% sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Tilkynnt hefur verið um sýkingar samfara daufkyrningafæð.

Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni fækkunar daufkyrninga sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum.

*Blóðflögur*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum fækkaði blóðflögum undir 100 x 103/µl hjá 1,7% sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt hefðbundnum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við < 1% sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Þessi fækkun varð án tengsla við blæðingartilvik.

Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni fækkunar blóðflagna sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum.

Örsjaldan hefur verið tilkynnt um að blóðfrumnafæð hafi komið fram eftir að lyfið var markaðssett.

*Hækkuð gildi lifrartransamínasa*

Meðan á 6 mánaða samanburðarrannsóknunum stóð komu fram skammvinnar hækkanir á ALAT/ASAT í > 3 sinnum efri mörk eðlilegra gilda hjá 2,1% sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg samanborið við 4,9 % sjúklinga sem fengu metótrexat og 6,5 % sjúklinga sem fengu

tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við 1,5 % sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum.

Þegar lyfjum sem geta haft eituráhrif á lifur (t.d. metótrexat) var bætt við einlyfja meðferð með tocilizúmabi, olli það aukinni tíðni slíkra hækkana. Hækkanir á ALAT/ASAT > 5 sinnum efri mörk eðlilegra gilda sáust hjá 0,7 % sjúklinga sem fengu einlyfja meðferð með tocilizúmabi og 1,4 % þeirra sem fengu tocilizúmab ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi, en hjá meirihluta þeirra var meðferð með tocilizúmab endanlega hætt. Á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna var tíðni óbundins gallrauða (indirect bilirubin) yfir eðlilegum efri mörkum, mæld við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu, var 6,2% hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Alls kom fram hækkun á óbundnum gallrauða um > 1 til 2 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 5,8% sjúklinga og hjá 0,4% sjúklinga kom fram hækkun um > 2 x efri mörk eðlilegra gilda.

Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni hækkana á ALAT/ASAT sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum.

*Blóðfitur*

Meðan á 6 mánaða samanburðarrannsóknunum stóð var algengt að tilkynnt væri um hækkanir á blóðfitum, svo sem heildarkólesteróli, þríglýseríðum, LDL kólesteróli og/eða HDL kólesteróli. Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu kom í ljós að hjá um 24 % sjúklinga sem fengu tocilizúmab í klínískum rannsóknum urðu viðvarandi hækkanir á heildarkólesteróli ≥ 6,2 mmól/l og hjá 15 % varð viðvarandi hækkun á LDL í ≥ 4,1 mmól/l. Meðferð með blóðfitulækkandi lyfjum leiðrétti blóðfituhækkunina.

Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni hækkana á blóðfitum sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum.

*Illkynja sjúkdómar*

Ekki liggja fyrir nægar upplýsingar til að meta hugsanlega tíðni illkynja sjúkdóma vegna tocilizúmabs. Mat á langtímaöryggi er í gangi.

*Húðviðbrögð*

Í mjög sjaldgæfum tilvikum hefur verið tilkynnt um Stevens-Johnson heilkenni eftir markaðssetningu lyfsins.

Sjúklingar með COVID-19

Mat á öryggi notkunar tocilizúmabs handa sjúklingum með COVID-19 var byggt á 3 slembiröðuðum, tvíblindum rannsóknum með samanburði við lyfleysu (rannsóknir ML42528, WA42380 og WA42511). Alls voru 974 sjúklingar útsettir fyrir tocilizúmabi í þessum rannsóknum. Takmörkuðum gögnum um öryggi var safnað í RECOVERY-rannsókninni og eru þau ekki sýnd hér.

Eftirtaldar aukaverkanir, taldar upp eftir MedDRA líffæraflokkum í töflu 2, hafa verið ákvarðaðar út frá tilvikum sem urðu hjá a.m.k. 3% sjúklinga sem fengu meðferð með tocilizúmabi og oftar en hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu í sameinuðu þýði sem unnt var að meta öryggi hjá í klínísku rannsóknunum ML42528, WA42380 og WA42511.

*Tafla 2: Aukaverkanir1 sem voru greindar hjá sameinuðu þýði sem unnt var að meta öryggi hjá í klínískum rannsóknum á notkun tocilizúmabs handa sjúklingum með COVID-192*

| **MedDRA líffæraflokkur** | **Mjög algengar** | **Algengar** |
| --- | --- | --- |
| Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudýra |  | Þvagfærasýking |
| Efnaskipti og næring |  | Blóðkalíumlækkun |
| Geðræn vandamál |  | Kvíði, svefnleysi |
| Æðar |  | Háþrýstingur |
| Meltingarfæri |  | Hægðatregða, niðurgangur, ógleði |
| Lifur og gall |  | Hækkuð gildi lifrartransamínasa |

1 Sjúklingar eru taldir einu sinni í hverjum flokki, óháð fjölda aukaverkana

2 Þ.m.t. aukaverkanir sem úrskurðað var um í WA42511, WA42380 og ML42528 rannsóknunum

Lýsing valinna aukaverkana

*Sýkingar*

Í sameinuðu þýði sem unnt var að meta öryggi hjá í ML42528, WA42380 og WA42511 rannsóknunum var tíðni sýkinga/alvarlegra sýkinga svipuð hjá COVID-19 sjúklingum sem fengu tocilizúmab (30,3%/18,6%, n=974) og þeim sem fengu lyfleysu (32,1%/22,8%, n=483).

Öryggissnið hjá hópnum sem fékk altæka meðferð með barksterum við inntöku í rannsóknina var í samræmi við öryggissnið tocilizúmabs hjá heildarþýðinu, sem sýnt er í töflu 2. Í þessum undirhóp komu sýkingar fram hjá 27,8% og alvarlegar sýkingar hjá 18,1% sjúklinga sem fengu tocilizúmab í bláæð, en hjá 30,5% og 22,9% sjúklinga sem fengu lyfleysu, í sömu röð.

*Frávik í rannsóknaniðurstöðum*

Með fáum undantekningum var tíðni frávika í rannsóknaniðurstöðum almennt svipuð hjá sjúklingum með COVID-19 sem fengu einn eða tvo skammta af tocilizúmabi í bláæð og þeim sem fengu lyfleysu í slembiröðuðum, tvíblindum rannsóknum með samanburði við lyfleysu. Fækkun blóðflagna og daufkyrninga og hækkun gilda ALAT og ASAT voru algengari hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab í bláæð en hjá þeim sem fengu lyfleysu (sjá kafla 4.2 og 4.4).

Sjúklingar með sJIA eða pJIA

Upplýsingar um öryggissnið tocilizúmabs hjá börnum eru teknar saman í köflunum um pJIA og sJIA hér fyrir neðan. Almennt voru aukaverkanir hjá sjúklingum með pJIA og sJIA svipaðar og hjá sjúklingum með iktsýki, sjá kafla 4.8.

Aukaverkanir hjá sjúklingum með pJIA og sJIA sem fengu tocilizúmab eru taldar upp í töflu 3 og raðað eftir MedDRA líffæraflokkum. Tíðni aukaverkana er byggð á eftirfarandi venju: mjög algengar (≥1/10); algengar (≥1/100 til <1/10) eða sjaldgæfar (≥1/1.000 til <1/100).

*Tafla 3: Yfirlit yfir aukaverkanir hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA sem fengu tocilizúmab eitt sér eða ásamt MTX í klínískum rannsóknum.*

| **MedDRA líffæraflokkur** | **Aukaverkun** | **Tíðni** | | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudýra | | Mjög algengar | Algengar | Sjaldgæfar |
|  | Sýkingar í efri hluta öndunarvegar | pJIA, sJIA |  |  |
|  | Nefkoksbólga | pJIA, sJIA |  |  |
| Taugakerfi | |  |  |  |
|  | Höfuðverkur | pJIA | sJIA |  |
| Meltingarfæri | |  |  |  |
|  | Ógleði |  | pJIA |  |
|  | Niðurgangur |  | pJIA, sJIA |  |
| Almennar aukaverkanir og aukaverkanir áíkomustað | |  |  |  |
|  | Innrennslistengd viðbrögð |  | pJIA1, sJIA2 |  |
| Rannsóknaniðurstöður | |  |  |  |
|  | Hækkuð gildi lifrartransamínasa |  | pJIA |  |
|  | Fækkun daufkyrninga | sJIA | pJIA |  |
|  | Fækkun blóðflagna |  | sJIA | pJIA |
|  | Hækkað gildi kólesteróls |  | sJIA | pJIA |

1. Meðal innrennslistengdra viðbragða hjá sjúklingum með pJIA voru höfuðverkur, ógleði og lágþrýstingur (ekki tæmandi upptalning)

2. Meðal innrennslistengdra viðbragða hjá sjúklingum með sJIA voru útbrot, ofsakláði, niðurgangur, óþægindi í efri hluta kviðar (epigastric discomfort), liðverkir og höfuðverkur (ekki tæmandi upptalning)

*Sjúklingar með pJIA*

Öryggissnið tocilizúmabs við gjöf í bláæð hjá sjúklingum með pJIA hefur verið rannsakað hjá 188 sjúklingum á aldrinum 2 til 17 ára. Heildarútsetning var 184,4 sjúklingaár. Tíðni aukaverkana hjá sjúklingum með pJIA er sýnd í töflu 3. Aukaverkanir hjá sjúklingum með pJIA voru svipaðar og hjá sjúklingum með iktsýki og sJIA, sjá kafla 4.8. Borið saman við fullorðna sjúklinga með iktsýki var oftar tilkynnt um nefkoksbólgu, höfuðverk, ógleði og fækkun daufkyrninga hjá sjúklingum með pJIA. Sjaldnar var tilkynnt um hækkað gildi kólesteróls hjá sjúklingum með pJIA en hjá fullorðnum sjúklingum með iktsýki.

*Sýkingar*

Tíðni allra sýkinga sem tilkynnt var um hjá hópnum sem fékk tocilizúmab var 163,7 á hver 100 sjúklingaár. Algengustu sýkingar voru nefkoksbólga og sýkingar í efri hluta öndunarvegar. Tíðni alvarlegra sýkinga var meiri hjá sjúklingum sem vógu <30 kg og fengu 10 mg/kg af tocilizúmabi (12,2 á hver 100 sjúklingaár) en hjá sjúklingum sem vógu ≥30 kg og fengu 8 mg/kg af tocilizúmabi (4,0 á hver 100 sjúklingaár). Tíðni sýkinga sem leiddu til þess að hlé var gert á skömmtun var einnig meiri hjá sjúklingum sem vógu <30 kg og fengu 10 mg/kg af tocilizúmabi (21,4%) en hjá sjúklingum sem vógu ≥30 kg og fengu 8 mg/kg af tocilizúmabi (7,6%).

*Innrennslistengd viðbrögð*

Innrennslistengd viðbrögð hjá sjúklingum með pJIA eru skilgreind sem allar aukaverkanir sem verða meðan á innrennsli stendur og innan 24 klukkustunda eftir að því lýkur. Af öllum sjúklingum sem fengu tocilizúmab fundu 11 (5,9%) fyrir innrennslistengdum viðbrögðum meðan á innrennsli stóð og 38 (20,2%) fundu fyrir viðbrögðum innan 24 klukkustunda eftir að innrennsli lauk. Algengustu viðbrögð meðan á innrennsli stóð voru höfuðverkur, ógleði og lágþrýstingur og algengustu viðbrögð sem vart varð við innan 24 klukkustunda eftir að innrennsli lauk voru sundl og lágþrýstingur. Almennt voru aukaverkanir sem sáust meðan á innrennsli stóð og innan 24 klukkustunda eftir að því lauk svipaðar og hjá sjúklingum með iktsýki og sJIA, sjá kafla 4.8.

Ekki var tilkynnt um nein klínískt marktæk ofnæmisviðbrögð sem tengdust tocilizúmabi sem leiddu til þess að meðferð var stöðvuð.

*Daufkyrningar*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu sást fækkun daufkyrninga undir 1 x 109/l hjá 3,7% allra sjúklinga sem fengu tocilizúmab.

*Blóðflögur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu sást fækkun blóðflagna í ≤ 50 x 103/µl hjá 1% allra sjúklinga sem fengu tocilizúmab, án tengdra blæðingartilvika.

*Hækkuð gildi lifrartransamínasa*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu sást hækkun á ALAT í ≥ 3 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 3,7% allra sjúklinga sem fengu tocilizúmab og hækkun á ASAT í ≥ 3 x efri mörk eðlilegra gilda hjá <1% sjúklinga sem fengu tocilizúmab.

*Blóðfitur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í WA19977-rannsókninni á gjöf tocilizúmabs í bláæð sást hækkun á gildi LDL-kólesteróls í ≥130 mg/dl hjá 3,4% sjúklinga og hækkun á gildi heildarkólesteróls í ≥200 mg/dl hjá 10,4% sjúklinga eftir upphaf rannsóknarinnar, einhvern tímann meðan á rannsóknarmeðferðinni stóð.

*Sjúklingar með sJIA*

Öryggissnið tocilizúmabs við gjöf í bláæð hjá sjúklingum með sJIA hefur verið rannsakað hjá 112 sjúklingum á aldrinum 2 til 17 ára. Í 12 vikna tvíblindu samanburðarrannsókninni fengu 75 sjúklingar meðferð með tocilizúmabi (8 mg/kg eða 12 mg/kg, eftir líkamsþyngd). Eftir 12 vikur, eða frá því að skipt var yfir í meðferð með tocilizúmabi vegna versnunar sjúkdómsins, fengu sjúklingar meðferð í opnum framhaldshluta rannsóknarinnar.

Almennt voru aukaverkanir svipaðar hjá sjúklingum með sJIA og hjá sjúklingum með iktsýki, sjá kafla 4.8. Tíðni aukaverkana hjá sjúklingum með sJIA er sýnd í töflu 3. Borið saman við fullorðna sjúklinga með iktsýki var oftar tilkynnt um nefkoksbólgu, fækkun daufkyrninga, hækkuð gildi lifrartransamínasa og niðurgang hjá sjúklingum með sJIA. Sjaldnar var tilkynnt um hækkað gildi kólesteróls hjá sjúklingum með sJIA en hjá fullorðnum sjúklingum með iktsýki.

*Sýkingar*

Í 12 vikna samanburðarhluta rannsóknarinnar var tíðni allra sýkinga sem tilkynnt var um hjá hópnum sem fékk tocilizúmab í bláæð 344,7 á hver 100 sjúklingaár og 287,0 á hver 100 sjúklingaár hjá hópnum sem fékk lyfleysu. Í opnum framhaldshluta rannsóknarinnar (Hluti II) hélst heildartíðni sýkinga svipuð, 306,6 á hver 100 sjúklingaár.

Í 12 vikna samanburðarhluta rannsóknarinnar var tíðni alvarlegra sýkinga hjá hópnum sem fékk tocilizúmab í bláæð 11,5 á hver 100 sjúklingaár. Eftir eitt ár í opnum framhaldshluta rannsóknarinnar hélst heildartíðni alvarlegra sýkinga stöðug, 11,3 á hver 100 sjúklingaár. Alvarlegar sýkingar sem tilkynnt var um voru svipaðar og sést hefur hjá sjúklingum með iktsýki, auk hlaupabólu og miðeyrnabólgu.

*Innrennslistengd viðbrögð*

Innrennslistengd viðbrögð eru skilgreind sem allar aukaverkanir sem verða meðan á innrennsli stendur og innan 24 klukkustunda eftir að því lýkur. Í 12 vikna samanburðarhluta rannsóknarinnar fundu 4% sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab fyrir aukaverkunum meðan á innrennsli stóð. Ein þessara aukaverkana (ofsabjúgur) var talin alvarleg og lífshættuleg og fékk sá sjúklingur ekki frekari rannsóknarmeðferð.

Í 12 vikna samanburðarhluta rannsóknarinnar fundu 16% sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab og 5,4% sjúklinga í hópnum sem fékk lyfleysu fyrir aukaverkun innan 24 klukkustunda eftir innrennsli. Meðal aukaverkana hjá hópnum sem fékk tocilizúmab voru útbrot, ofsakláði, niðurgangur, óþægindi í efri hluta kviðar (epigastric discomfort), liðverkir og höfuðverkur (ekki tæmandi upptalning). Ein þessara aukaverkana, ofsakláði, var talin alvarleg.

Tilkynnt var um klínískt marktæk ofnæmisviðbrögð sem tengdust tocilizúmab og leiddu til þess að viðkomandi hætti þátttöku í rannsókninni hjá 1 af 112 sjúklingum (< 1%) sem fengu tocilizúmab í samanburðarhluta rannsóknarinnar eða í opnum framhaldshluta rannsóknarinnar.

*Daufkyrningar*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 vikna samanburðarhluta rannsóknarinnar sást fækkun daufkyrninga undir 1 x 109/l hjá 7% sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab, en engin fækkun sást hjá hópnum sem fékk lyfleysu.

Í opnum framhaldshluta rannsóknarinnar sást fækkun daufkyrninga undir 1 x 109/l hjá 15% sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab.

*Blóðflögur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 vikna samanburðarhluta rannsóknarinnar sást fækkun blóðflagna í ≤ 100 x 103/µl hjá 3% sjúklinga í hópnum sem fékk lyfleysu og 1% sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab.

Í opnum framhaldshluta rannsóknarinnar sást fækkun blóðflagna undir 100 x 103/µl hjá 3% sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab, án tengdra blæðingartilvika.

*Hækkuð gildi lifrartransamínasa*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 vikna samanburðarhluta rannsóknarinnar sást hækkun á ALAT og ASAT í ≥ 3 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 5% og 3% sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab en hjá 0% sjúklinga í hópnum sem fékk lyfleysu.

Í opnum framhaldshluta rannsóknarinnar sást hækkun á ALAT og ASAT í ≥ 3 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 12% og 4% sjúklinga sem fengu tocilizúmab.

*Immunoglóbúlín G*

Gildi IgG lækka á meðan meðferð stendur. Lækkun niður í lægri eðlileg mörk kom fram hjá 15 sjúklingum á einhverjum tímapunkti í rannsókninni.

*Blóðfitur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 vikna samanburðarhluta (í WA18221-rannsókninni) sást hækkun á gildi LDL-kólesteróls í ≥130 mg/dl hjá 13,4% sjúklinga og hækkun á gildi heildarkólesteróls í ≥200 mg/dl hjá 33,3% sjúklinga eftir upphaf rannsóknarinnar, einhvern tímann meðan á rannsóknarmeðferðinni stóð.

Í opnum framhaldshluta rannsóknarinnar (WA18221-rannsóknin) sást hækkun á gildi LDL-kólesteróls í ≥130 mg/dl hjá 13,2% sjúklinga og hækkun á gildi heildarkólesteróls í ≥200 mg/dl hjá 27,7% sjúklinga eftir upphaf rannsóknarinnar, einhvern tímann meðan á rannsóknarmeðferðinni stóð.

Sjúklingar með CRS

Öryggi notkunar tocilizúmabs handa sjúklingum með CRS hefur verið metið með afturskyggnri greiningu á gögnum úr klínískum rannsóknum, þar sem 51 sjúklingur fékk meðferð með 8 mg/kg af tocilizúmabi í bláæð (12 mg/kg fyrir sjúklinga sem vógu minna en 30 kg), með eða án stórra viðbótarskammta af barksterum, við alvarlegu eða lífshættulegu CRS af völdum T-frumna sem tjáðu blendingsviðtaka fyrir mótefnavaka (chimeric antigen receptor). Miðgildisfjöldi gefinna skammta af tocilizúmabi var 1 (á bilinu 1-4 skammtar).

Ónæmingargeta

Mótefni gegn tocilizúmabi geta myndast meðan á meðferð með tocilizúmabi stendur. Fram geta komið tengsl á milli mótefnamyndunar og klínískrar svörunar eða aukaverkana.

Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V.](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc)

### 4.9 Ofskömmtun

Takmarkaðar upplýsingar liggja fyrir um ofskömmtun tocilizúmabs. Tilkynnt var um eitt tilvik ofskömmtunar fyrir slysni þar sem sjúklingur með mergæxli fékk einn 40 mg/kg skammt. Engar aukaverkanir komu fram.

Engar alvarlegar aukaverkanir komu fram hjá heilbrigðum sjálfboðaliðum sem fengu allt að 28 mg/kg stakan skammt þótt vart yrði við skammtatakmarkandi daufkyrningafæð.

**Börn**

Ekki hefur verið tilkynnt um ofskömmtun hjá börnum.

## 5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 5.1 Lyfhrif

Flokkun eftir verkun: Lyf til ónæmisbælingar, interleukín hemlar, ATC flokkur: L04AC07.

Avtozma er líftæknilyfshliðstæða. Ítarlegar upplýsingar eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <https://www.ema.europa.eu>.

Verkunarháttur

Tocilizúmab binst sértækt bæði uppleysanlegum og himnubundnum IL-6 viðtökum (sIL-6R og mIL-6R). Sýnt hefur verið fram á að tocilizúmab hamlar sIL-6R og mIL-6R miðlaðri merkjagjöf. IL-6 er fjölvirkur, for-bólgu frumuboði (cytokine) myndaður af ýmsum frumugerðum, þar á meðal T- og B-frumum, einkjörnungum og trefjakímfrumum. IL-6 tekur þátt í ýmsum lífeðlisfræðilegum ferlum, svo sem T-frumu virkjun, virkjun immúnóglóbúlín-seytingar, virkjun bráðastigs próteinmyndunar í lifur og örvun blóðkornamyndunar. IL-6 hefur tengst meingerð sjúkdóma á borð við bólgusjúkdóma, beinþynningu og æxlismyndun.

Lyfhrif

Í klínískum rannsóknum hjá sjúklingum með iktsýki sem fengu tocilizúmab varð vart við hraða lækkun á C hvarfgjörnu próteini (CRP), blóðsökki (ESR), A-sterkjulíki í sermi (serum amyloid A) og fíbrínógeni. Í samræmi við áhrif á bráðastigshvarfefni tengdist meðferð með tocilizúmabi lækkun á blóðflagnafjölda innan eðlilegra marka. Hækkun varð á blóðrauðagildum við það að tocilizúmab dró úr IL-6 stýrðum áhrifum á hepcidínmyndun til þess að auka aðgengi að járni. Hjá sjúklingum á tocilizúmabmeðferð sáust lækkuð gildi CRP niður í eðlileg gildi strax í 2. viku og hélt lækkunin áfram meðan á meðferð stóð.

Hjá heilbrigðum einstaklingum sem fengu tocilizúmab í skömmtum frá 2 til 28 mg/kg náði heildardaufkyrningafjöldi lágmarki 3 til 5 dögum eftir lyfjagjöf. Eftir það fjölgaði daufkyrningum aftur í átt að grunngildi á skammtaháðan hátt. Svipað mynstur á heildardaufkyrningafjölda sást hjá iktsýkisjúklingum eftir gjöf tocilizúmabs (sjá kafla 4.8).

Hjá sjúklingum með COVID-19 sem fengu einn 8 mg/kg skammt af tocilizúmabi í bláæð sáust lækkuð gildi CRP niður í eðlileg gildi strax á degi 7.

Sjúklingar með iktsýki

Klínísk virkni og öryggi

Virkni tocilizúmabs við að draga úr merkjum og einkennum iktsýki var metin í fimm slembiröðuðum, tvíblindum, fjölsetra rannsóknum. Í rannsókn I-V tóku þátt sjúklingar ≥18 ára að aldri með virka iktsýki sem greind var samkvæmt viðmiðunum American College of Rheumatology (ACR) og með a.m.k. átta auma og sex bólgna liði við upphaf rannsóknar.

Í rannsókn I var tocilizúmab gefið í bláæð á fjögurra vikna fresti sem einlyfja meðferð. Í rannsókn II, III og V var tocilizúmab gefið í bláæð á fjögurra vikna fresti með metótrexati samanborið við lyfleysu með metótrexati. Í rannsókn IV var tocilizúmab gefið í bláæð á 4 vikna fresti ásamt öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við lyfleysu ásamt öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Aðalmælikvarði hverrar af rannsóknunum fimm var hlutfall sjúklinga sem náðu svöruninni ACR 20 í 24. viku.

Rannsókn I mat 673 sjúklinga sem höfðu ekki fengið meðferð með metótrexati síðustu sex mánuðina fyrir slembiröðunina og sem höfðu ekki hætt fyrri meðferð með metótrexati vegna klínískt mikilvægra eituráhrifa eða skorts á svörun. Meirihluti (67 %) sjúklinga hafði ekki fengið metótrexat áður. 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi voru gefnir á fjögurra vikna fresti sem einlyfja meðferð.

Samanburðarhópurinn fékk vikulega metótrexat (skammtur títraður úr 7,5 mg í hámark 20 mg á viku á átta vikna tímabili).

Rannsókn II, tveggja ára rannsókn með skipulögðum greiningum í 24. viku, 52. viku og 104. viku, mat 1.196 sjúklinga sem voru ekki með næga, klíníska svörun við metótrexati. 4 eða 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysa voru gefnir á fjögurra vikna fresti í blindri meðferð í 52 vikur ásamt stöðugu metótrexati (10 mg til 25 mg vikulega). Eftir 52. viku gátu allir sjúklingar fengið opna meðferð með tocilizúmabi 8 mg/kg. Af þeim sjúklingum sem luku rannsókninni og fengu upphaflega lyfleysu ásamt metótrexati fengu 86% opna meðferð með tocilizúmabi 8 mg/kg á 2. ári. Aðalmælikvarði í 24. viku var hlutfall sjúklinga sem náðu svöruninni ACR 20. Í 52. viku og 104. viku voru aðrir helstu mælikvarðar að koma í veg fyrir liðskemmd og bæta líkamsstarfsemi.

Rannsókn III mat 623 sjúklinga sem voru ekki með næga, klíníska svörun við metótrexati. Gefnir voru 4 eða 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysu á fjögurra vikna fresti ásamt stöðugu metótrexati (10 mg til 25 mg á vikulega).

Rannsókn IV mat 1.220 sjúklinga sem voru ekki með næga svörun við iktsýkismeðferðinni sem þeir voru á með einu eða fleiri sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Gefnir voru 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysa á fjögurra vikna fresti ásamt stöðugum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum.

Rannsókn V mat 499 sjúklinga sem voru með ófullnægjandi, klíníska svörun eða þoldu ekki eitt eða fleiri lyf með TNF-hemlum. Meðferðin með TNF-hemlinum var stöðvuð fyrir slembiúrtakið. Gefnir voru 4 eða 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysa á fjögurra vikna fresti ásamt stöðugu metótrexati (10 mg til 25 mg vikulega).

*Klínísk svörun*

Í öllum rannsóknunum voru sjúklingar sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg með tölfræðilega marktækt hærri ACR 20, 50, 70 svörunartíðni eftir 6 mánuði samanborið við viðmiðunarhóp (tafla 4). Í rannsókn I var sýnt fram á yfirburði tocilizúmabs 8 mg/kg fram yfir virka samanburðarlyfið metótrexat.

Meðferðaráhrif voru svipuð hjá sjúklingum óháð iktsýkisþætti, aldri, kyni, kynþætti, fjölda fyrri meðferða eða sjúkdómsástandi. Lyfið fór fljótt að verka (jafnvel í 2. viku) og svörun hélt yfirleitt áfram að batna eftir því sem á meðferðina leið. Áframhaldandi, varanleg svörun sást í meira en 3 ár í opnu framhaldsrannsóknunum I-V.

Hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg varð vart við marktækar framfarir í hverjum þætti ACR svörunarinnar. Þar má nefna tölur um auma og bólgna liði, heildarmat sjúklinga og lækna, fötlunarstuðul, mat á verkjum og CRP samanborið við sjúklinga sem fengu lyfleysu með metótrexati eða öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum í öllum rannsóknunum.

Hjá sjúklingum í rannsóknum I-V var meðal sjúkdómsvirknistig (DAS28) 6,5-6,8 við grunnlínu. Marktæk minnkun á DAS28 miðað við grunnlínu (meðalframfarir) sem nam 3,1-3,4 kom fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab miðað við samanburðar sjúklinga (1,3-2,1). Hlutfall sjúklinga sem náðu DAS28 klínísku sjúkdómshléi (DAS28 < 2,6) var marktækt hærra hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab (28-34 %) miðað við 1-12 % hjá samanburðarsjúklingum eftir 24 vikur. Í rannsókn II voru 65 % sjúklinga með DAS28 < 2,6 í 104. viku samanborið við 48% í 52. viku og 33 % sjúklinga í

24. viku.

Í úrtaksgreiningu rannsókna II, III og IV var hlutfall sjúklinga sem náðu ACR 20, 50 og 70 svörun marktækt hærra (59 % á móti 50 %, 37 % á móti 27 %, 18 % á móti 11 % fyrir hverja tölu um sig) hjá hópnum sem fékk tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi á móti þeim sem fengu tocilizúmab 4 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi (p<0,03). Á svipaðan hátt var hlutfall sjúkinga sem náðu DAS28 sjúkdómshléi (DAS28 <2,6) marktækt hærra (31 % á móti 16 % fyrir hvorn hóp um sig) hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi en hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 4 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi (p<0,0001).

*Tafla 4. ACR svaranir í samanburðarrannsóknum með lyfleysu/metotrexat/sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (DMARD) (Hundraðshluti sjúklinga)*

|  | **Rannsókn I AMBITION** | | **Rannsókn II LITHE** | | **Rannsókn III OPTION** | | **Rannsókn IV TOWARD** | | **Rannsókn V RADIATE** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **vika** | **TCZ**  **8 mg/kg** | **MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ MTX** | **PBO**  **+ MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ MTX** | **PBO**  **+ MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg + DMARD** | **PBO**  **+ DMARD** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ MTX** | **PBO**  **+ MTX** |
|  | **N = 286** | **N = 284** | **N = 398** | **N = 393** | **N = 205** | **N = 204** | **N = 803** | **N = 413** | **N = 170** | **N = 158** |
| **ACR 20** | | | | | | | | | | |
| 24 | 70 %\*\*\* | 52 % | 56 %\*\*\* | 27 % | 59 %\*\*\* | 26 % | 61 %\*\*\* | 24 % | 50 %\*\*\* | 10 % |
| 52 |  |  | 56 %\*\*\* | 25 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 50** | | | | | | | | | | |
| 24 | 44 %\*\* | 33 % | 32 %\*\*\* | 10 % | 44 %\*\*\* | 11 % | 38 %\*\*\* | 9 % | 29 %\*\*\* | 4 % |
| 52 |  |  | 36 %\*\*\* | 10 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 70** | | | | | | | | | | |
| 24 | 28 %\*\* | 15 % | 13 %\*\*\* | 2 % | 22 %\*\*\* | 2 % | 21 %\*\*\* | 3 % | 12 %\*\* | 1 % |
| 52 |  | | 20 %\*\*\* | 4 % |  | |  |  |  |  |

*TCZ - Tocilizúmab*

*MTX - Metótrexat*

*PBO - Lyfleysa*

*DMARD - Sjúkdómstemprandi gigtarlyf*

*\*\* - p< 0,01, TCZ á móti lyfleysu + MTX/DMARD*

*\*\*\* - p< 0,0001, TCZ á móti lyfleysu + MTX/DMARD*

*Meiriháttar klínísk svörun*

Eftir 2 ára meðferð með tocilizúmabi ásamt metótrexati náðu 14 % sjúklinga meiriháttar klínískri svörun (varanleg ACR70 svörun í 24 vikur eða lengur).

*Röntgensvörun*

Í rannsókn II var hömlun á liðabyggingarskemmdum metin með röntgenmyndatöku hjá sjúklingum með ófullnægjandi svörun við MTX og tjáð sem breyting á umbreyttu Sharp stigi og þáttum þess, úrátustigi (erosion score) og þrengingarstigi liðrýmis. Hömlun á liðbyggingarskemmdum sást sem marktækt minni versnun á röntgenmyndum hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab miðað við samanburðarhóp (tafla 5).

Í opnum framhaldshluta rannsóknar II hélt hindrun á versnun liðaskemmda áfram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab ásamt metótrexati á öðru ári meðferðarinnar. Meðalbreyting frá grunngildi Sharp-Genant stigunar í 104. viku var marktækt minni hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt metótrexati (p<0,0001) samanborið við sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt metótrexati.

*Tafla 5. Meðalbreytingar á röntgenmyndum á 52 vikum í rannsókn II*

|  | **PBO + MTX**  **(+ TCZ frá 24. viku)**  **N = 393** | **TCZ 8 mg/kg + MTX**  **N = 398** |
| --- | --- | --- |
| Heildar Sharp-Genant stig | 1,13 | 0,29\* |
| Úrátustig | 0,71 | 0,17\* |
| LRÞ stig | 0,42 | 0,12\*\* |

*PBO - Lyfleysa*

*MTX - Metótrexat*

*TCZ - Tocilizúmab*

*LRÞ - Liðrýmisþrenging*

*\* - p≤ 0,0001, TCZ á móti lyfleysu + MTX*

*\*\* - p< 0,005, TCZ á móti lyfleysu + MTX*

Eftir 1 árs meðferð með tocilizúmabi ásamt metótrexati sýndu 85% sjúklinga (n=348) enga versnun liðaskemmda, þ.e. breyting á heildar-Sharp-stigun (Total Sharp Score) var núll eða minni samanborið við 67% sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt metótrexati (n=290) (p ≤ 0,001). Þetta hélst eftir 2 ára meðferð (83%; n=353). Hjá nítíu og þrjú prósent (93%; n=271) sjúklinga varð engin versnun milli 52. viku og 104. viku.

*Heilsutengdar og lífsgæða útkomur*

Sjúklingar sem fengu tocilizúmab tilkynntu um framfarir í öllum útkomum sem vörðuðu tilkynningar frá sjúklingum (Health Assessment Questionnaire-Disability Index (HAQ-DI), Short Form-36 og Functional Assessment of Chronic Illness therapy spurningalistum). Tölfræðilega marktækar framfarir á stigum HAQ-DI komu fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab samanborið við sjúklinga sem fengu sjúkdómstemprandi gigtarlyf. Meðan á opnum hluta rannsóknar II stóð hélst aukning líkamlegrar færni í allt að 2 ár. Í 52. viku var meðalbreyting á stigum HAQ-DI -0.58 hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt metótrexati, samanborið við -0.39 hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu ásamt metótrexati. Meðalbreyting á stigum HAQ-DI hélst enn í 104. viku hjá hópnum sem fékk tocilizúmab 8 mg/kg ásamt metótrexati (-0.61).

*Blóðrauðagildi*

Tölfræðilega marktækar framfarir á blóðrauðagildum komu fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab samanborið við þá sem fengu sjúkdómstemprandi gigtarlyf (p< 0,0001) í 24. viku. Meðal blóðrauðagildi hækkuðu í 2. viku og héldust innan eðlilegra marka fram í 24. viku.

*Tocilizúmab í samanburði við adalimúmab einlyfjameðferð*

Rannsókn VI (WA19924), tvíblind 24 vikna rannsókn sem bar saman tocilizúmab einlyfjameðferð og adalimúmab einlyfjameðferð þar sem mat var lagt á 326 sjúklinga með iktsýki sem þoldu ekki metótrexat eða þar sem áframhaldandi meðferð með metótrexati þótti ekki viðeigandi (þar með taldir sjúklingar sem svöruðu ekki metótrexat meðferð). Sjúklingar í tocilizúmab hópi fengu tocilizúmab (8 mg/kg) innrennsli í bláæð á 4 vikna fresti og inndælingu undir húð með lyfleysu á 2 vikna fresti. Sjúklingum í adalimúmab hópnum var gefið adalimúmab með inndælingu undir húð (40 mg) á 2 vikna fresti ásamt lyfleysu með innrennsli í bláæð á 4 vikna fresti. Sýnt var fram á með tölfræðilega marktækum mun að tocilizúmab meðferð hafði meiri sjúkdómstemprandi áhrif en adalimúmab frá grunngildi fram í 24. viku miðað við aðalendapunkt sem er breyting í DAS28 og einnig fyrir alla annarsstigs endapunktana (tafla 6).

*Tafla 6: Virkni niðurstöður úr rannsókn VI (WA19924)*

| **ADA + lyfleysa**  **(i.v.)**  **N = 162** | | **TCZ + lyfleysa**  **(s.c.)**  **N = 163** | **p-gildi(a)** |
| --- | --- | --- | --- |
| **Aðal endapunktur – Meðalbreyting frá grunnlínu að 24. viku** | | | |
| DAS28 (leiðrétt meðalgildi) | -1,8 | -3,3 |  |
| Mismunur á leiðréttu meðalgildi (95% CI) | -1,5 (-1,8, -1,1) | | <0,0001 |
| **Annarsstigs endapunktar hlutfall sjúklinga sem svara meðferð við 24. viku (b)** | | | |
| DAS28 < 2,6, n (%) | 17 (10,5) | 65 (39,9) | <0,0001 |
| DAS28 ≤ 3,2, n (%) | 32 (19,8) | 84 (51,5) | <0,0001 |
| ACR20 svörun, n (%) | 80 (49,4) | 106 (65,0) | 0,0038 |
| ACR50 svörun, n (%) | 45 (27,8) | 77 (47,2) | 0,0002 |
| ACR70 svörun, n (%) | 29 (17,9) | 53 (32,5) | 0,0023 |

*ap gildi er leiðrétt fyrir tegund og tímalengd RA fyrir alla endapunkta og að auki upphafsgildi fyrir alla samfellda endapunkta.*

*b Svara ekki meðferð, áætlanir sem notaðar eru þar sem gögn vantar. Margfeldni stýrt með Bonferroni-Holm aðferð.*

Heildaraukaverkanir voru svipaðar milli tocilizúmabs og adalimúmabs. Hlutfall sjúklinga með alvarlegar aukaverkanir skiptist jafnt á milli meðferðarhópanna (tocilizúmab 11,7% samanborið við adalimúmab 9,9%). Eðli aukaverkana í tocilizúmab hópnum var í samræmi við þekkt öryggi tocilizúmab og fjöldi aukaverkana sem tilkynntar voru var svipaður og fram kemur í töflu 1. Tilkynnt var um hærri tíðni sýkinga í tocilizúmab hópnum (48 % á móti 42%), en enginn munur var á tíðni alvarlegra sýkinga (3,1%). Rannsóknarmeðferðirnar leiddu báðar til samskonar breytinga á rannsóknargildum (lækkun í gildum daufkyrninga og blóðflaga, hækkun í ALAT, ASAT og blóðfitu), hinsvegar voru breytingarnar og tíðni frávika meiri hjá tocilizúmab samanborið við adalimúmab. Hjá fjórum (2,5%) sjúklingum í tocilizúmab hópnum og tveimur (1,2%) sjúklingum í adalimúmab hópnum varð lækkun af CTC gráðu 3 eða 4 á fjölda daufkyrninga. Hjá ellefu (6,8%) sjúklingum í tocilizúmab hópnum og fimm (3,1%) sjúklingum í adalimúmab hópnum varð hækkun á ALAT af CTC gráðu 2 eða meira. Meðal LDL aukning frá grunnlínu var 0,64 mmól/l (25 mg/dl) fyrir sjúklinga í tocilizúmab hópnum og 0,19 mmól/l (7 mg/dl) fyrir sjúklinga í adalimúmab hópnum. Öryggið í tocilizumab hópnum var í samræmi við þekktar öryggisupplýsingar fyrir tocilizúmab og engar nýjar eða óvæntar aukaverkanir komu fram (sjá töflu 1).

***Sjúklingar með nýgreinda iktsýki sem ekki hafa fengið metótrexat***

Í rannsókn VII (WA19926), 2 ára rannsókn þar sem frumgreining niðurstaðna var áætluð eftir 52 vikur, var mat lagt á 1.162 fullorðna sjúklinga með miðlungi alvarlega eða alvarlega, virka nýgreinda iktsýki (meðallengd sjúkdóms ≤ 6 mánuðir), sem ekki höfðu fengið metótrexat. U.þ.b. 20% sjúklinganna höfðu áður fengið meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum öðrum en metótrexati. Í þessari rannsókn var lagt mat á virkni samsettrar meðferðar með 4 eða 8 mg/kg af tocilizúmabi sem gefið var í bláæð á 4 vikna fresti, ásamt metótrexati, einlyfjameðferð með 8 mg/kg af tocilizúmabi sem gefið var í bláæð og einlyfjameðferð með metótrexati við að draga úr ummerkjum og einkennum liðskemmda og hægja á versnun þeirra, í 104 vikur. Aðalendapunktur var hlutfall sjúklinga sem náði DAS28 sjúkdómshléi (DAS28 < 2,6) í viku 24. Marktækt hærra hlutfall sjúklinga í hópnum sem fékk 8 mg/kg af tocilizúmabi ásamt metótrexati og í hópnum sem fékk einlyfjameðferð með tocilizúmabi náði þessu marki, borið saman við sjúklinga sem eingöngu fengu metótrexat. Hópurinn sem fékk 8 mg/kg af tocilizúmabi ásamt metótrexati sýndi einnig tölfræðilega marktækar niðurstöður varðandi helstu viðbótarendapunkta. Tölulega meiri svörun náðist varðandi alla viðbótarendapunkta í hópnum sem fékk einlyfjameðferð með 8 mg/kg af tocilizúmabi en í hópnum sem eingöngu fékk metótrexat, þ.m.t. myndgreiningarlega endapunkta. Í þessari rannsókn var ACR/EULAR sjúkdómshlé (bæði samkvæmt Boolean og Index skilgreiningu) einnig greint sem fyrirfram skilgreindur könnunarendapunktur, og náðist meiri svörun í hópunum sem fengu tocilizúmab. Niðurstöður úr rannsókn VII eru sýndar í töflu 7.

*Tafla 7: Niðurstöður varðandi virkni úr rannsókn VII (WA19926) á sjúklingum með nýgreinda iktsýki sem ekki hafa fengið metótrexat*

| **TCZ 8 mg/kg +**  **MTX**  **N=290** | | | **TCZ 8 mg/kg + lyfleysa**  **N=292** | **TCZ 4 mg/kg + MTX**  **N=288** | **Lyfleysa + MTX**  **N=287** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Aðalendapunktur** | | | | | |
| DAS28 sjúkdómshlé | | | | | |
| vika 24 | n (%) | 130 (44,8)\*\*\* | 113 (38,7)\*\*\* | 92 (31,9) | 43 (15,0) |
| **Helstu viðbótarendapunktar** | | | | | |
| DAS 28 sjúkdómshlé | | | | | |
| vika 52 | ACR, n (%) | 142 (49,0)\*\*\* | 115 (39,4) | 98 (34,0) | 56 (19,5) |
|  | |  |  |  |  |
| vika 24 | ACR20, n (%) | 216 (74,5)\* | 205 (70,2) | 212 (73,6) | 187 (65,2) |
|  | ACR50, n (%) | 165 (56,9)\*\* | 139 (47,6) | 138 (47,9) | 124 (43,2) |
|  | ACR70, n (%) | 112 (38,6)\*\* | 88 (30,1) | 100 (34,7) | 73 (25,4) |
| vika 52 | ACR20, n (%) | 195 (67,2)\* | 184 (63,0) | 181 (62,8) | 164 (57,1) |
|  | ACR50, n (%) | 162 (55,9)\*\* | 144 (49,3) | 151 (52,4) | 117 (40,8) |
|  | ACR70, n (%) | 125 (43,1)\*\* | 105 (36,0) | 107 (37,2) | 83 (28,9) |
| HAQ-DI (leiðrétt meðalbreyting frá upphafi) | | | | | |
| vika 52 | | -0,81\* | -0,67 | -0,75 | -0,64 |
| **Myndgreiningarlegir endapunktar (meðalbreyting frá upphafi)** | | | | | |
| vika 52umbreytt heildar Sharp stig (mTSS) | | 0,08\*\*\* | 0,26 | 0,42 | 1,14 |
| Úrátustig | | 0,05\*\* | 0,15 | 0,25 | 0,63 |
| Liðbilsþrenging | | 0,03 | 0,11 | 0,17 | 0,51 |
| Ekki versnun samkvæmt myndgreiningu n (%)  (breyting á mTSS um ≤0 frá upphafi) | | 226 (83)**‡** | 226 (82)**‡** | 211 (79) | 194 (73) |
| **Könnunarendapunktar** | | | | | |
| vika 24: ACR/EULAR Boolean sjúkdómshlé, n (%) | | 47 (18,4) **‡** | 38 (14,2) | 43 (16,7) **‡** | 25 (10,0) |
| ACR/EULAR Index sjúkdómshlé, n (%) | | 73 (28,5) **‡** | 60 (22,6) | 58 (22,6) | 41 (16,4) |
| vika 52: ACR/EULAR Boolean sjúkdómshlé, n (%) | | 59 (25,7) **‡** | 43 (18,7) | 48 (21,1) | 34 (15,5) |
| ACR/EULAR Index sjúkdómshlé, n (%) | | 83 (36,1) **‡** | 69 (30,0) | 66 (29,3) | 49 (22,4) |

*mTSS - umbreytt heildar Sharp stig (modified Total Sharp Score)*

*JSN - Liðbilsþrenging (Joint space narrowing)*

Allur samanburður varðandi virkni er við lyfleysu + MTX. \*\*\*p≤0,0001; \*\*p<0,001; \*p<0,05;

‡p-gildi <0,05 borið saman við lyfleysu + MTX, en um könnunarendapunkt var að ræða (ekki tekin með í forgangsröðun tölfræðiprófa og því ekki athuguð með tilliti til margfeldis (multiplicity))

*COVID-19*

Klínísk verkun

### RECOVERY (Randomised Evaluation of COVID-19 Therapy) samvinnurannsókn á fullorðnum einstaklingum sem lögðust inn á sjúkrahús greindir með COVID-19

RECOVERY var stór, slembiröðuð, opin, fjölsetra samanburðarrannsókn sem gerð var í Bretlandi til að meta verkun og öryggi hugsanlegra meðferðarúrræða fyrir fullorðna sjúklinga sem höfðu lagst inn á sjúkrahús með alvarlegan COVID-19. Allir gjaldgengir sjúklingar fengu venjubundna meðferð og var slembiraðað í upphafi rannsóknarinnar (aðalslembiröðun). Sjúklingar sem voru gjaldgengir í rannsóknina voru með klínískan grun um SARS-CoV-2 sýkingu eða staðfestingu hennar á rannsóknarstofu og engar læknisfræðilegar frábendingar gegn neinum þeirra meðferðarúrræða sem í boði voru. Sjúklingar með klínískar vísbendingar um versnandi COVID-19 (skilgreindur sem súrefnismettun <92% í venjulegu andrúmslofti eða súrefnismeðferð, auk CRP ≥75 mg/l) voru gjaldgengir í aðra slembiröðun til að fá annað hvort tocilizúmab í bláæð eða eingöngu venjubundna meðferð.

Greining á verkun var gerð hjá meðferðarþýðinu (intent-to-treat, ITT), sem í voru 4.116 sjúklingar og var 2.022 sjúklingum slembiraðað til að fá tocilizúmab + venjubundna meðferð og 2.094 sjúklingum slembiraðað til að fá eingöngu venjubundna meðferð. Lýðfræðilegir eiginleikar og einkenni sjúkdómsins hjá meðferðarþýðinu voru með svipuðum hætti í báðum meðferðarhópunum. Meðalaldur þátttakenda var 63,6 ár (staðalfrávik [SD] 13,6 ár). Meirihluti sjúklinga var karlkyns (67%) og af hvítum kynstofni (76%). Miðgildi (bil) þéttni CRP var 143 mg/l (75-982).

Við upphaf rannsóknarinnar þurftu 0,2% sjúklinganna (n=9) ekki súrefnisgjöf, 45% sjúklinganna þurftu súrefni með litlu flæði, 41% sjúklinganna þurftu öndunarstuðning án inngrips eða súrefni með miklu flæði og 14% sjúklinganna þurftu öndunarvél; 82% fengu altæka meðferð með barksterum (skilgreint sem sjúklingar þar sem altæk meðferð með barksterum var hafin fyrir eða við slembiröðun). Algengustu fylgisjúkdómarnir voru sykursýki (28,4%), hjartasjúkdómur (22,6%) og langvinnur lungnasjúkdómur (23,3%).

Aðalmælibreytan var tími fram að dauðsfalli, allt að degi 28. Áhættuhlutfall fyrir samanburð á hópnum sem fékk tocilizúmab  venjubundna meðferð og hópnum sem fékk eingöngu venjubundna meðferð var 0,85 (95% öryggismörk: 0,76 til 0,94), sem var tölfræðilega marktæk niðurstaða (p0,0028). Líkur á að látast allt að degi 28 voru metnar 30,7% í hópnum sem fékk tocilizúmab og 34,9% í hópnum sem fékk eingöngu venjubundna meðferð. Munur á áhættu var metinn -4,1% (95% öryggismörk: -7,0% til -1,3%), sem var í samræmi við frumgreininguna. Áhættuhlutfall hjá fyrirfram skilgreindum undirhóp sjúklinga sem fékk altæka meðferð með barksterum við inntöku í rannsóknina var 0,79 (95% öryggismörk: 0,70 til 0,89) og hjá fyrirfram skilgreindum undirhóp sem ekki fékk altæka meðferð með barksterum við inntöku í rannsóknina var það 1,16 (95% öryggismörk: 0,91 til 1,48).

Miðgildi tíma fram að útskrift af sjúkrahúsi var 19 dagar í hópnum sem fékk tocilizúmab  venjubundna meðferð og >28 dagar í hópnum sem fékk venjubundna meðferð (áhættuhlutfall [95% öryggismörk] = 1,22 [1,12 til 1,33]).

Hlutfall af þeim sjúklingum sem ekki þurftu öndunarvél við upphaf rannsóknarinnar, sem þurftu öndunarvél eða dóu til og með degi 28 var 35% (619/1754) í hópnum sem fékk tocilizúmab  venjubundna meðferð og 42% (754/1800) í hópnum sem fékk eingöngu venjubundna meðferð (áhættuhlutfall [95% öryggismörk] = 0,84, [0,77 til 0,92] p<0,0001).

Börn

*Sjúklingar með sJIA*

Klínísk virkni

Virkni tocilizúmabs við meðhöndlun á virkum sJIA sjúkdómi var metin í 12 vikna slembiraðaðri, tvíblindri rannsókn á tveimur samhliða hópum, með samanburði við lyfleysu. Sjúklingar sem tóku þátt í rannsókninni höfðu haft virkan sjúkdóm að minnsta kosti í 6 mánuði í heild en höfðu ekki einkenni sem kröfðust stærri steraskammta en sem samsvarar 0,5 mg/kg af prednisoni. Áhrif meðferðarinnar á átfrumuvirkjunarheilkenni hafa ekki verið rannsökuð.

Sjúklingum (sem ýmist fengu meðferð með metótrexati eða ekki) var slembiraðað í annan tveggja meðferðarhópa (tocilizúmab:lyfleysa = 2:1), 75 sjúklingar fengu tocilizúmab innrennsli á tveggja vikna fresti, annaðhvort 8 mg/kg fyrir sjúklinga ≥ 30 kg eða 12 mg/kg fyrir sjúklinga < 30 kg, og 37 sjúklingar fengu innrennsli með lyfleysu á tveggja vikna fresti. Stigminnkandi skömmtun barkstera var leyfð frá sjöttu viku hjá sjúklingum sem höfðu náð JIA ACR70 svörun. Eftir 12 vikur eða eftir að rannsóknarmeðferð var hætt vegna versnunar sjúkdóms voru sjúklingar meðhöndlaðir í opnum framhaldshluta rannsóknarinnar, með skömmtum sem reiknaðir voru út frá líkamsþyngd.

*Klínísk svörun*

Aðalmælibreytan var hlutfall sjúklinga sem náði a.m.k. 30% bata samkvæmt JIA ACR viðmiðum (JIA ACR30 svörun) eftir 12 vikur, án hækkaðs líkamshita (líkamshiti aldrei ≥ 37,5°C á undanförnum 7 dögum). 85% (64/75) af sjúklingum sem fengu tocilizúmab og 24,3% (9/37) af sjúklingum sem fengu lyfleysu náðu þessum áfanga. Mismunur á þessum hlutföllum var mjög marktækur (p<0,0001).

Hlutfall sjúklinga sem náði JIA ACR 30, 50, 70 eða 90 svörun er sýnt í töflu 8.

*Tafla 8. JIA ACR svörunarhlutfall eftir 12 vikur (% sjúklinga)*

| **Svörunarhlutfall** | **Tocilizúmab**  **N = 75** | **Lyfleysa**  **N = 37** |
| --- | --- | --- |
| JIA ACR 30 | 90,7%1 | 24,3% |
| JIA ACR 50 | 85,3%1 | 10,8% |
| JIA ACR 70 | 70,7%1 | 8,1% |
| JIA ACR 90 | 37,3%1 | 5,4% |

1*p<0,0001, tocilizúmab borið saman við lyfleysu*

*Almenn verkun*

85% þeirra sjúklinga sem fengu tocilizúmab og höfðu hita af völdum sJIA við upphaf rannsóknar voru hitalausir (líkamshiti aldrei ≥ 37,5°C á undanförnum 14 dögum) eftir 12 vikur, borið saman við aðeins 21% af sjúklingum sem fengu lyfleysu (p<0,0001).

Leiðrétt meðalbreyting á verkjum samkvæmt sjónrænum mælikvarða eftir 12 vikna meðferð með tocilizúmab var lækkun um 41 stig á kvarðanum 0 – 100, borið saman við lækkun um 1 stig hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu (p<0,0001).

*Stigminnkandi skömmtun barkstera*

Hjá sjúklingum sem náðu JIA ACR70 svörun var stigminnkandi skömmtun barkstera leyfð. 17 sjúklingar (24%) sem fengu tocilizúmab gátu minnkað barksteraskammta sína um a.m.k. 20% fram að 12. viku án þess að fá í kjölfarið skyndilega versnun svörunar í JIA ACR30 eða almenn einkenni, borið saman við 1 sjúkling (3%) sem fékk lyfleysu (p=0,028). Haldið var áfram að minnka skammta barkstera og höfðu 44 sjúklingar hætt notkun barkstera til inntöku í 44. viku, en héldu sömu JIA ACR svörun.

*Heilsutengdar og lífsgæða útkomur*

Eftir 12 vikur var hlutfall þeirra sjúklinga sem fengu tocilizúmab og sýndu lágmarksbata sem taldist klínískt mikilvægur samkvæmt Childhood Health Assessment Questionnaire – Disability Index spurningalistanum (skilgreint sem lækkun heildarstiga einstaklings um ≥ 0,13) marktækt hærra en hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu, 77% borið saman við 19% (p<0,0001).

*Rannsóknaniðurstöður*

Hjá 50 af 75 sjúklingum sem fengu tocilizúmab (67%) voru blóðrauðagildi undir neðri mörkum eðlilegra gilda við upphaf rannsóknar. Hjá 40 þessara sjúklinga (80%) höfðu blóðrauðagildi hækkað upp í eðlileg gildi í 12. viku, borið saman við 2 af 29 sjúklingum sem fengu lyfleysu (7%) og höfðu blóðrauðagildi undir neðri mörkum eðlilegra gilda við upphaf rannsóknar (p<0,0001).

*Sjúklingar með pJIA*

Klínísk virkni

Virkni tocilizúmabs var metin í rannsókninni WA19977, sem skipt var í þrjá hluta, þ.m.t. opin framhaldsrannsókn hjá börnum með virkan pJIA-sjúkdóm. Hluti I fólst í 16 vikna inngangstímabili þar sem veitt var virk meðferð með tocilizúmabi (n=188), honum var fylgt eftir með hluta II, 24 vikna slembiröðuðu, tvíblindu tímabili þar sem gjöf lyfsins var hætt hjá hluta sjúklinganna, sem fékk lyfleysu til samanburðar (n=163) og síðan hluta III, 64 vikna opnu meðferðartímabili. Í hluta I fengu gjaldgengir sjúklingar ≥30 kg 4 skammta af tocilizúmabi sem námu 8 mg/kg í bláæð á 4 vikna fresti. Sjúklingum <30 kg var slembiraðað 1:1 í hópa sem fengu annaðhvort 8 mg/kg eða 10 mg/kg af tocilizúmabi í bláæð á 4 vikna fresti, alls 4 skammta. Sjúklingar sem luku hluta I og náðu a.m.k. JIA ACR30 svörun í viku 16, borið saman við upphafsgildi, voru gjaldgengir til að taka þátt í blindaða hluta rannsóknarinnar þar sem þar sem gjöf lyfsins var hætt (hluta II). Í hluta II var sjúklingum slembiraðað í hlutföllunum 1:1 í hópa sem fengu annaðhvort tocilizúmab (sama skammt og í hluta I) eða lyfleysu, og var hópunum lagskipt eftir samtímis notkun metótrexats og barkstera. Hver sjúklingur hélt áfram þátttöku í hluta II fram í viku 40 eða þar til sjúklingurinn uppfyllti skilyrði um versnun í JIA ACR30 svörun (miðað við viku 16) og varð þar með gjaldgengur til að fá aftur meðferð með tocilizúmabi (í sömu skömmtum og í hluta I).

*Klínísk svörun*

Aðalmælibreytan var hlutfall sjúklinga sem fann fyrir versnun svörunar í JIA ACR30 í viku 40 borið saman við viku 16. Fjörutíu og átta prósent (48,1%, 39/81) sjúklinga sem fengu lyfleysu fundu fyrir versnun, borið saman við 25,6% (21/82) sjúklinga sem fengu tocilizúmab. Munurinn á þessum hlutföllum var tölfræðilega marktækur (p=0,0024).

Við lok hluta I var JIA ACR30 svörun 89,4%, JIA ACR50 svörun 83,0%, JIA ACR70 svörun 62,2% og JIA ACR90 svörun 26,1%.

Hlutfall sjúklinga sem náðu JIA ACR30, ACR50 og ACR70 svörun í viku 40, miðað við upphaf rannsóknarinnar, í þeim hluta rannsóknarinnar þar sem gjöf lyfsins var hætt (hluta II), er sýnt í töflu 9. Í þessari tölfræðigreiningu voru sjúklingar, sem versnaði (og var skipt yfir á tocilizúmab) meðan þeir tóku þátt í hluta II eða hættu þátttöku, ekki taldir hafa svarað meðferð. Viðbótargreining á JIA ACR svörun, að teknu tilliti til gagna sem skráð voru í viku 40 en án tillits til versnunar, sýndi að 95,1% þeirra sjúklinga sem höfðu fengið samfellda meðferð með tocilizúmabi höfðu náð JIA ACR30 svörun eða betri svörun í viku 40.

*Tafla 9. JIA ACR svörunarhlutfall í viku 40 miðað við upphaf rannsóknarinnar (hlutfall sjúklinga)*

| **Svörunarhlutfall** | Tocilizúmab  (n=82) | Lyfleysa  (n=81) |
| --- | --- | --- |
| ACR 30 | 74,4%\* | 54,3%\* |
| ACR 50 | 73,2%\* | 51,9%\* |
| ACR 70 | 64,6%\* | 42,0%\* |

*\* p<0,01, tocilizúmab borið saman við lyfleysu*

Virkum bólgnum liðum fækkaði marktækt miðað við upphaf rannsóknarinnar hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab, borið saman við sjúklinga sem fengu lyfleysu (leiðrétt meðaltalsbreyting var -14,3 borið saman við -11,4; p=0,0435). Heildarmat læknis á sjúkdómsvirkni, mælt á 0-100 mm kvarða, sýndi meiri minnkun á sjúkdómsvirkni hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab, borið saman við sjúklinga sem fengu lyfleysu (leiðrétt meðaltalsbreyting var -45,2 mm borið saman við -35,2 mm, p=0,0031).

Leiðrétt meðaltalsbreyting á sjónrænum verkjakvarða (VAS) eftir 40 vikna meðferð með tocilizúmabi var 32,4 mm á 0-100 mm kvarða, borið saman við 22,3 mm minnkun hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu (tölfræðilega mjög marktækt, p=0,0076).

ACR svörunarhlutfall var lægra hjá sjúklingum sem áður höfðu fengið meðferð með líffræðilegum lyfjum, eins og fram kemur í töflu 10 hér fyrir neðan.

*Tafla 10. Fjöldi og hlutfall sjúklinga með JIA ACR30 versnun og hlutfall sjúklinga með JIA ACR30/50/70/90 svörun í viku 40, flokkað eftir fyrri notkun líffræðilegra lyfja (þýði sem áætlað var að meðhöndla [ITT Population] – hluti II í rannsókninni)*

|  | **Lyfleysa** | | **Allir sem fengu tocilizúmab** | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Fyrri notkun líffræðilegra lyfja** | **Já (N** = **23)** | **Nei (N** = **58)** | **Já (N** = **27)** | **Nei (N** = **55)** |
| JIA ACR30 versnun | 18 (78,3) | 21 (36,2) | 12 (44,4) | 9 (16,4) |
| JIA ACR30 svörun | 6 (26,1) | 38 (65,5) | 15 (55,6) | 46 (83,6) |
| JIA ACR50 svörun | 5 (21,7) | 37 (63,8) | 14 (51,9) | 46 (83,6) |
| JIA ACR70 svörun | 2 (8,7) | 32 (55,2) | 13 (48,1) | 40 (72,7) |
| JIA ACR90 svörun | 2 (8,7) | 17 (29,3) | 5 (18,5) | 32 (58,2) |

Sjúklingar sem fengu tocilizúmab fengu síður ACR30 versnun og sýndu meiri heildar ACR svörun en sjúklingar sem fengu lyfleysu, óháð fyrri notkun líffræðilegra lyfja.

Cýtókínlosunarheilkenni (CRS)

Verkun tocilizúmabs til meðferðar við CRS var metin með afturskyggnri greiningu á gögnum úr klínískum rannsóknum á meðferð með T-frumum sem tjá blendingsviðtaka fyrir mótefnavaka (chimeric antigen receptor, CAR) (tisagenlecleucel og axicabtagene ciloleucel) við illkynja blóðsjúkdómum. Sjúklingar sem unnt var að meta höfðu fengið meðferð með 8 mg/kg af tocilizúmabi (12 mg/kg fyrir sjúklinga <30 kg), með eða án stórra viðbótarskammta af barksterum, við alvarlegu eða lífshættulegu CRS; eingöngu fyrsta CRS-kastið var tekið með í greiningunni. Í þýðinu sem lá til grundvallar greiningu á verkun og hafði fengið tisagenlecleucel voru 28 karlar og 23 konur (alls 51 sjúklingur) og var miðgildi aldurs 17 ár (á bilinu 3–68 ár). Miðgildi tíma frá upphafi CRS að fyrsta skammti af tocilizúmabi var 3 dagar (á bilinu 0–18 dagar). Bati á CRS var skilgreindur sem enginn hiti og engin æðaþrengjandi lyf í a.m.k. 24 klukkustundir. Sjúklingar voru taldir svara meðferð ef bati á CRS kom fram innan 14 daga frá fyrsta skammti af tocilizúmabi, ef ekki þurfti fleiri en 2 skammta af tocilizúmabi og ef ekki þurfti meðferð með öðrum lyfjum en tocilizúmabi og barksterum. Þrjátíu og níu sjúklingar (76,5%; 95% öryggismörk: 62,5%–87,2%) svöruðu meðferðinni. Í öðrum hópi 15 sjúklinga (aldur á bilinu 9–75 ára) með CRS af völdum meðferðar með axicabtagene ciloleucel svöruðu 53% meðferðinni.

Lyfjastofnun Evrópu hefur fallið frá kröfu um að lagðar verði fram niðurstöður úr rannsóknum á tocilizúmabi hjá öllum undirhópum barna við cýtókínlosunarheilkenni sem tengist meðferð með T-frumum sem tjá blendingsviðtaka fyrir mótefnavaka (chimeric antigen receptor).

COVID-19

Lyfjastofnun Evrópu hefur frestað kröfu um að lagðar séu fram niðurstöður úr rannsóknum á tocilizúmabi hjá einum eða fleiri undirhópum barna við COVID-19.

### 5.2 Lyfjahvörf

Notkun í bláæð

Sjúklingar með iktsýki

Lyfjahvörf tocilizúmabs voru ákvörðuð með því að beita þýðisgreiningu á lyfjahvörfum á gagnagrunn sem í voru 3.552 sjúklingar með iktsýki sem fengu innrennsli í eina klukkustund með 4 eða 8 mg/kg af tocilizúmabi á 4 vikna fresti í 24 vikur eða 162 mg af tocilizúmabi gefið undir húð einu sinni í viku eða aðra hverja viku í 24 vikur.

Eftirfarandi breytur (áætluð meðalgildi ± staðalfrávik) voru áætlaðar fyrir 8 mg/kg skammt af tocilizúmabi gefinn á 4 vikna fresti: Flatarmál undir blóðþéttniferli (AUC) við jafnvægi = 38.000 ± 13.000 klst. míkróg/ml, lágmarksþéttni (Cmin) = 15,9 ± 13,1 míkróg/ml og hámarksþéttni (Cmax) = 182 ± 50,4 míkróg/ml og voru uppsöfnunarhlutföll lág, 1,32 fyrir AUC og 1,09 Cmax. Uppsöfnunarhlutfall Cmin var hærra (2,49), en búist var við á grundvelli ólínulegs skerfs úthreinsunar við lægri þéttni. Jafnvægi náðist eftir fyrstu gjöf hvað varðar Cmax og eftir 8 og 20 vikur fyrir hvora breytu um sig, AUC og Cmin. AUC, Cmin og Cmax fyrir tocilizúmab hækkuðu með vaxandi líkamsþyngd. Við líkamsþyngd ≥ 100 kg voru áætluð meðalgildi (± SD) AUC, Cmin and Cmax fyrir tocilizúmab við jafnvægi 50.000 ± 16.800 míkróg klst./ml, 24,4 ± 17,5 míkróg/ml, og 226 ± 50,3 míkróg/ml fyrir hverja breytu um sig, sem eru hærri gildi en meðalútsetningargildi fyrir sjúklingahópinn (þ.e. allar líkamsþyngdir) hér að ofan. Skammtasvörunarferill (dose-response curve) fyrir tocilizúmab verður flatur við hærri skammta, sem leiðir til þess að lítill ávinningur í verkun næst við hvert þrep í aukningu á styrk tocilizúmabs. Þannig að engin aukning á verkun, sem skipti máli fyrir meðhöndlun, kom fram þegar sjúklingar fengu > 800 mg af tocilizúmabi. Því er ekki mælt með notkun stærri skammta af tocilizúmabi en 800 mg í hverju innrennsli (sjá kafla 4.2).

Sjúklingar með COVID-19

Lyfjahvörf tocilizúmabs voru skilgreind með þýðisgreiningu á lyfjahvörfum í gagnagrunni sem í voru gögn um 380 fullorðna sjúklinga með COVID-19 í WA42380 (COVACTA) og CA42481 (MARIPOSA) rannsóknunum, sem fengu meðferð með stöku innrennsli 8 mg/kg af tocilizúmabi eða tvö innrennsli með a.m.k. 8 klukkustunda millibili. Lagt var mat á eftirtaldar breytur (spáð meðaltal+SD) fyrir 8 mg/kg skammt af tocilizúmabi: flatarmál undir blóðþéttniferli í 28 daga (AUC0-28) = 18.312 (5.184) klst.•µg/ml, þéttni á degi 28 (Cday28) = 0,934 (1,93) µg/ml og hámarksþéttni (Cmax) = 154 (34,9) µg/ml. Einnig var lagt mat á AUC0-28, Cday28 og Cmax eftir tvo 8 mg/kg skammta af tocilizúmabi með 8 klukkustunda millibili (spáð meðaltal+SD): 42.240 (11.520) klst.•µg/ml, 8,94 (8,5) µg/ml og 296 (64,7) µg/ml, í sömu röð.

Dreifing

Hjá sjúklingum með iktsýki var miðlægt dreifingarrúmmál 3,72 l, en útlægt dreifingarrúmmál 3,35 l sem olli 7,07 l dreifingarrúmmáli við jafnvægi.

Hjá fullorðnum sjúklingum með COVID-19 var miðlægt dreifingarrúmmál 4,52 l, en útlægt dreifingarrúmmál 4,23 l sem leiðir af sér að dreifingarrúmmálið var 8,75 l.

Brotthvarf

Eftir að skammtur af tocilizúmabi er gefinn í bláæð verður tvífasa brotthvarf lyfsins úr blóðrás, annar fasinn er línulegur en hinn þéttniháður og ólínulegur. Hjá sjúklingum með iktsýki var línuleg úthreinsun 9,5 ml/klst. Hjá fullorðnum sjúklingum með COVID-19 var línuleg úthreinsun 17,6 ml/klst. hjá sjúklingum í flokki 3 á röðunarkvarða (ordinal scale) við upphaf rannsóknarinnar (sjúklingar sem þurftu súrefnisgjöf), 22,5 ml/klst. hjá sjúklingum í flokki 4 á röðunarkvarða við upphaf rannsóknarinnar (sjúklingar sem þurftu súrefni með miklu flæði eða öndunarstuðning án inngrips), 29 ml/klst. hjá sjúklingum í flokki 5 á röðunarkvarða við upphaf rannsóknarinnar (sjúklingar sem þurftu öndunarvél) og 35,4 ml/klst. hjá sjúklingum í flokki 6 á röðunarkvarða við upphaf rannsóknarinnar (sjúklingar sem þurftu hjarta- og lungnavél (ECMO) eða öndunarvél auk stuðningsmeðferðar). Þéttniháð, ólínuleg úthreinsun hefur miklu hlutverki að gegna þegar þéttni tocilizúmabs er lág. Þegar ólínulegt úthreinsunarferli er mettað, við hærri þéttni tocilizúmabs, ákvarðast úthreinsun aðallega af línulegri úthreinsun.

Hjá sjúklingum með iktsýki var t1/2 fyrir tocilizúmab þéttniháður. Við jafnvægi eftir 8 mg/kg skammt á 4 vikna fresti lækkaði virkur t1/2 með lækkandi þéttni á 18 til 6 daga skömmtunarbili.

Hjá sjúklingum með COVID-19 var þéttni í sermi undir magngreiningarmörkum að meðaltali 35 dögum eftir eitt innrennsli 8 mg/kg af tocilizúmabi í bláæð.

Línulegt samband

Lyfjahvarfabreytur tocilizúmabs breyttust ekki með tímanum. Aukning sem var meira en skammtaháð varð á AUC og Cmin við 4 og 8 mg/kg skammta á 4 vikna fresti. Cmax hækkaði í hlutfalli við skammta. Við jafnvægi var áætlað AUC 3,2 sinnum hærra og Cmin 30 sinnum hærri þegar skammturinn var 8 mg/kg en þegar hann var 4 mg/kg.

Sérstakir sjúklingahópar

*Skert nýrnastarfsemi:* Engar formlegar rannsóknir á áhrifum skertrar nýrnastarfsemi á lyfjahvörf tocilizúmabs hafa verið gerðar. Flestir sjúklinganna sem teknir voru með í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum höfðu eðlilega nýrnastarfsemi eða vægt skerta nýrnastarfsemi. Vægt skert nýrnastarfsemi (úthreinsun kreatíníns miðað við Cockcroft-Gault <80 ml/mín. og ≥ 50 ml/mín.) hafði ekki áhrif á lyfjahvörf tocilizúmabs.

*Skert lifrarstarfsemi:* Engar formlegar rannsóknir á áhrifum skertrar lifrarstarfsemi á lyfjahvörf tocilizúmabs.

*Aldur, kyn og þjóðerni:* Þýðisgreiningar á lyfjahvörfum hjá sjúklingum með iktsýki eða COVID-19 leiddi í ljós að aldur, kyn og þjóðernislegur uppruni höfðu ekki áhrif á lyfjahvörf tocilizúmabs.

Niðurstöður þýðisgreininga á lyfjahvörfum hjá sjúklingum með COVID-19 staðfestu að líkamsþyngd og alvarleiki sjúkdómsins eru skýribreytur (covariates) sem hafa töluverð áhrif á línulega úthreinsun tocilizúmabs.

*Sjúklingar með sJIA:*

Lyfjahvörf tocilizúmabs voru ákvörðuð með því að nota þýðisgreiningu á lyfjahvörfum á gögnum úr gagnagrunni sem í voru 140 sjúklingar með sJIA sem fengu 8 mg/kg í bláæð á 2 vikna fresti (sjúklingar með líkamsþyngd ≥ 30 kg), 12 mg/kg í bláæð á 2 vikna fresti (sjúklingar með líkamsþyngd < 30 kg), 162 mg undir húð einu sinni í viku (sjúklingar með líkamsþyngd ≥ 30 kg) eða 162 mg undir húð á 10 daga fresti eða á 2 vikna fresti (sjúklingar með líkamsþyngd undir 30 kg).

*Tafla 11. Spáð meðalgildi ± SD fyrir lyfjahvarfabreytur við jafnvægi eftir gjöf í bláæð hjá sjúklingum með sJIA*

| **Lyfjahvarfabreytur fyrir tocilizúmab** | **8 mg/kg á 2 vikna fresti ≥30 kg** | **12 mg/kg á 2 vikna fresti <30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 256 ± 60,8 | 274 ± 63,8 |
| Ctrough (µg/ml) | 69,7 ± 29,1 | 68,4 ± 30,0 |
| Cmean (µg/ml) | 119 ± 36,0 | 123 ± 36,0 |
| Uppsöfnun Cmax | 1,42 | 1,37 |
| Uppsöfnun Ctrough | 3,20 | 3,41 |
| Uppsöfnun Cmean eða AUCτ\* | 2,01 | 1,95 |

\*τ = 2 vikur við gjöf í bláæð

Eftir gjöf í bláæð náðist u.þ.b. 90% jafnvægi í viku 8, bæði við gjöf 12 mg/kg (líkamsþyngd <30 kg) og 8 mg/kg (líkamsþyngd ≥ 30 kg) á 2 vikna fresti.

Miðlægt dreifingarrúmmál hjá sJIA sjúklingum var 1,87 l og útlægt dreifingarrúmmál var 2,14 l, dreifingarrúmmál við stöðugt ástand var því 4,01 l. Línuleg úthreinsun var áætluð sem mælibreyta í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum og var 5,7 ml/klst.

Helmingunartími tocilizúmabs hjá sjúklingum með sJIA er allt að 16 dagar í báðum þyngdarhópunum (8 mg/kg fyrir sjúklinga með líkamsþyngd ≥ 30 kg eða 12 mg/kg fyrir sjúklinga með líkamsþyngd < 30 kg) í 12. viku.

*Sjúklingar með pJIA:*

Lyfjahvörf tocilizúmabs hjá sjúklingum með pJIA voru ákvörðuð með þýðisgreiningu á lyfjahvörfum á gögnum úr gagnagrunni sem í voru 237 sjúklingar sem fengu meðferð með 8 mg/kg í bláæð á 4 vikna fresti (sjúklingar með líkamsþyngd ≥30 kg), 10 mg/kg í bláæð á 4 vikna fresti (sjúklingar með líkamsþyngd <30 kg), 162 mg undir húð á 2 vikna fresti (sjúklingar með líkamsþyngd ≥30 kg) eða 162 mg undir húð á 3 vikna fresti (sjúklingar með líkamsþyngd <30 kg).

*Tafla 12. Spáð meðalgildi ± SD fyrir lyfjahvarfabreytur við jafnvægi eftir gjöf í bláæð hjá sjúklingum með pJIA*

| **Lyfjahvarfabreytur fyrir tocilizúmab** | **8 mg/kg á 4 vikna fresti ≥30 kg** | **10 mg/kg á 4 vikna fresti <30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 183 ± 42,3 | 168 ± 24,8 |
| Ctrough (µg/ml) | 6,55 ± 7,93 | 1,47 ± 2,44 |
| Cmean (µg/ml) | 42,2 ± 13,4 | 31,6 ± 7,84 |
| Uppsöfnun Cmax | 1,04 | 1,01 |
| Uppsöfnun Ctrough | 2,22 | 1,43 |
| Uppsöfnun Cmean eða AUCτ\* | 1,16 | 1,05 |

\*τ = 4 vikur við gjöf í bláæð

Eftir gjöf í bláæð náðist u.þ.b. 90% jafnvægi í viku 12 við gjöf 10 mg/kg (líkamsþyngd <30 kg) og í viku 16 við gjöf 8 mg/kg (líkamsþyngd ≥30 kg).

Helmingunartími tocilizúmabs hjá sjúklingum með pJIA er allt að 16 dagar í báðum þyngdarhópunum (8 mg/kg fyrir sjúklinga með líkamsþyngd ≥ 30 kg eða 10 mg/kg fyrir sjúklinga með líkamsþyngd < 30 kg) við stöðugt ástand milli skammta.

### 5.3 Forklínískar upplýsingar

Forklínískar upplýsingar benda ekki til neinnar sérstakrar hættu fyrir menn, á grundvelli hefðbundinna rannsókna á lyfjafræðilegu öryggi, eiturverkunum eftir endurtekna skammta og eiturverkunum á erfðaefni.

Rannsóknir á krabbameinsvaldandi áhrifum voru ekki gerðar þar sem IgG1 einstofna mótefni eru ekki talin hafa eðlislæg krabbameinsvaldandi áhrif.

Fyrirliggjandi, forklínískar upplýsingar sýndu fram á áhrif IL-6 á framgang illkynja meina og vörn gegn frumudauða (apoptosis) í ýmsum krabbameinsgerðum. Þessar upplýsingar benda ekki til teljandi hættu á að krabbamein komi fram eða versni við meðferð með tocilizúmabi. Auk þess varð ekki vart við iktsýkisskemmdir í 6 mánaða rannsókn á langtímaeituráhrifum hjá cynomolgus öpum eða IL-6 skertum músum.

Fyrirliggjandi, forklínískar upplýsingar benda ekki til áhrifa á frjósemi við meðferð með tocilizúmabi. Áhrif á innkirtla og æxlunarfæri sáust ekki í rannsókn á langtímaeituráhrifum hjá cynomolgus öpum og engin áhrif á æxlunarhæfni komu fram hjá IL-6 skertum músum. Tocilizúmab gefið cynomolgus öpum snemma á meðgöngu hafði engin bein eða óbein skaðleg áhrif á meðgöngu eða þroska fósturvísa/fóstra. Smávægileg aukning varð þó á fósturlátum/fósturvísa- og fósturdauða þegar almenn áhrif voru mikil (>100 x útsetning fyrir menn) hjá hópnum sem fékk háskammtinn 50 mg/kg/dag samanborið við lyfleysu og aðra lágskammtahópa. Þótt IL-6 virðist ekki vera varhugaverður frumuboði (cytokine) fyrir vöxt fósturs eða ónæmisstýringu á tengirás hjá móður og fóstri, er ekki hægt að útiloka tengsl þessarar niðurstöðu við tocilizúmab.

Meðferð með hliðstæðu músamótefni hafði ekki eitrunaráhrif hjá músarungum. Engin hömlun var á beinvexti, ónæmiskerfi eða kynþroska.

## 6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 6.1 Hjálparefni

L-histidín

L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat

L-treónín

L-methíonín

Pólýsorbat 80

Vatn fyrir stungulyf

### 6.2 Ósamrýmanleiki

Ekki má blanda þessu lyfi saman við önnur lyf en þau sem nefnd eru í kafla 6.6.

### 6.3 Geymsluþol

*Óopnað hettuglas:* 3 ár.

*Þynnt lyf:* Eftir þynningu er tilbúin innrennslislausnin eðlis- og efnafræðilega stöðug í natríumklóríð 9 mg/ml (0,9 %) eða 4,5 mg/ml (0,45%) stungulyfi, lausn. Hægt er að geyma hana í 48 klukkustundir við 30°C og í allt að 1 mánuð í kæli við 2°C – 8°C.

Út frá örverufræðilegu sjónarmiði á að nota tilbúna innrennslislausnina tafarlaust. Sé það ekki gert eru geymslutímar í notkun og aðstæður fyrir notkun á ábyrgð notanda og ættu ekki að fara yfir 24 klukkustundir við 2°C – 8°C, nema þynning hafi átt sér stað við stýrðar og gildaðar smitgátaraðstæður.

### 6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið hettuglös í kæli (2°C – 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið hettuglasið(glösin) í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi.

Geymsluskilyrði eftir þynningu lyfsins, sjá kafla 6.3.

### 6.5 Gerð íláts og innihald

Avtozma er fáanlegt í hettuglasi (gler af gerð I) með tappa (bútýlgúmmí) með 4 ml, 10 ml eða 20 ml þykkni. Pakkningastærðir með 1 og 4 hettuglösum.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

### 6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun

Leiðbeiningar um þynningu fyrir lyfjagjöf

Lyf til gjafar í æð á að skoða með berum augum fyrir gjöf í leit að ögnum eða upplitun. Ekki á að þynna aðrar lausnir en þær sem eru tærar eða lítillega ópallýsandi, litlausar eða fölgular og lausar við sýnilegar agnir. Nota á sæfða nál og sprautu til að blanda Avtozma. Ef notaðir eru innrennslispokar úr pólývinýlklóríði (PVC) skal nota poka sem eru án dí(2‑etýlhexýl)þalats (án DEHP).

Sjúklingar með iktsýki eða CRS (≥ 30 kg) og sjúklingar með COVID-19

Dragið upp það magn af sæfðu natríumklóríði 9 mg/ml (0,9 %) eða 4,5 mg/ml (0,45%) stungulyfi, lausn án sótthitavalda úr 100 ml innrennslispoka sem jafngildir því rúmmáli af Avtozma þykkni sem þarf í skammt sjúklings að viðhafðri smitgát. Það magn sem þarf af Avtozma þykkni (0,4 ml/kg) á að draga upp úr hettuglasinu og setja í 100 ml innrennslispoka. Þannig á endanlegt rúmmál að verða 100 ml. Til að blanda lausnina á að hvolfa innrennslispokanum varlega til að forðast froðumyndun.

Börn

Sjúklingar með sJIA, pJIA eða CRS ≥ 30 kg

Dragið upp það magn af sæfðu natríumklóríði 9 mg/ml (0,9 %) eða 4,5 mg/ml (0,45%) stungulyfi, lausn án sótthitavalda úr 100 ml innrennslispoka sem jafngildir því rúmmáli af Avtozma þykkni sem þarf í skammt sjúklings að viðhafðri smitgát. Það magn sem þarf af Avtozma þykkni (**0,4 ml/kg**) á að draga upp úr hettuglasinu og setja í 100 ml innrennslispoka. Þannig á endanlegt rúmmál að verða 100 ml. Til að blanda lausnina á að hvolfa innrennslispokanum varlega til að forðast froðumyndun.

Sjúklingar með sJIA eða CRS < 30 kg

Dragið upp það magn af sæfðu natríumklóríði 9 mg/ml (0,9 %) eða 4,5 mg/ml (0,45%) stungulyfi, lausn án sótthitavalda úr 50 ml innrennslispoka sem jafngildir því rúmmáli af Avtozma þykkni sem þarf í skammt sjúklings að viðhafðri smitgát. Það magn sem þarf af Avtozma þykkni (**0,6 ml/kg**) á að draga upp úr hettuglasinu og setja í 50 ml innrennslispoka. Þannig á endanlegt rúmmál að verða 50 ml. Til að blanda lausnina á að hvolfa innrennslispokanum varlega til að forðast froðumyndun.

Sjúklingar með pJIA <30 kg

Dragið upp það magn af sæfðu natríum klóríði 9 mg/ml (0,9 %) eða 4,5 mg/ml (0,45%) stungulyfi, lausn án sótthitavalda úr 50 ml innrennslispoka sem jafngildir því rúmmáli af Avtozma þykkni sem þarf í skammt sjúklings að viðhafðri smitgát. Það magn sem þarf af Avtozma þykkni (**0,5 ml/kg**) á að draga upp úr hettuglasinu og setja í 50 ml innrennslispoka. Þannig á endanlegt rúmmál að verða 50 ml. Til að blanda lausnina á að hvolfa innrennslispokanum varlega til að forðast froðumyndun.

Avtozma er eingöngu einnota.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

## 7. MARKAÐSLEYFISHAFI

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

## 8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/24/1896/001

EU/1/24/1896/002

EU/1/24/1896/003

EU/1/24/1896/004

EU/1/24/1896/005

EU/1/24/1896/006

## 9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 14 Feabhra 2025

## 10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu [https://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/)/.

Upplýsingar á íslensku eru á [https://www.serlyfjaskra.is.](http://www.serlyfjaskra.is/)BT_1000x858pxÞetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu. Í kafla 4.8 eru upplýsingar um hvernig tilkynna á aukaverkanir.

## 1. HEITI LYFS

Avtozma 162 mg stungulyf, lausn í áfylltri sprautu

## 2. INNIHALDSLÝSING

Hver áfyllt sprauta inniheldur 162 mg af tocilizúmabi í 0,9 ml.

Tocilizúmab er manngert (humanized) einstofna mótefni úr undirflokknum immúnóglóbúlín G1 (IgG1), gegn leysanlegum og himnubundnum interleukin-6 (IL-6) viðtökum úr mönnum, sem framleitt er með erfðatækni.

Hjálparefni með þekkta verkun

*Pólýsorbat*

Hver 162 mg áfyllt sprauta inniheldur 0,2 mg af pólýsorbati 80.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## 3. LYFJAFORM

Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu.

Tær eða lítillega ópallýsandi, litlaus eða fölgul lausn með pH-gildi 5,7 – 6,3 og osmólalþéttni 280 ‒ 340 mmól/kg.

## 4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

### 4.1 Ábendingar

Iktsýki

Avtozma ásamt metótrexati (MTX) er ætlað til:

 meðferðar á alvarlegri, virkri og versnandi iktsýki hjá fullorðnum sem ekki hafa áður fengið meðferð með metótrexati.

 meðferðar við miðlungi mikilli eða alvarlegri, virkri iktsýki hjá fullorðnum sjúklingum sem hafa annaðhvort svarað illa eða ekki þolað fyrri meðferð með einu eða fleiri sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (DMARD) eða TNF (tumour necrosis factor) hemlum.

Þessum sjúklingum má gefa Avtozma sem einlyfja meðferð ef óþol er fyrir metótrexati eða ef áframhaldandi meðferð með metótrexati á ekki við.

Sýnt hefur verið fram á að Avtozma dregur úr hraða versnunar liðskemmda samkvæmt mælingum á röntgenmyndum og eykur líkamlega færni þegar það er gefið ásamt metótrexati.

Fjölkerfa barnaliðagigt af óþekktum orsökum (systemic juvenile idiopathic arthritis; sJIA)

Avtozma er ætlað til meðferðar við virkri fjölkerfa barnaliðagigt af óþekktum orsökum (systemic juvenile idiopathic arthritis; sJIA) hjá sjúklingum 1 árs og eldri, sem hafa sýnt ófullnægjandi svörun við fyrri meðferð með bólgueyðandi gigtarlyfjum (NSAID) og barksterum. Hægt er að gefa Avtozma sem einlyfjameðferð (ef MTX þolist ekki eða meðferð með MTX er ekki viðeigandi) eða ásamt MTX.

Fjölliða barnaliðagigt af óþekktum orsökum (juvenile idiopathic polyarthritis; pJIA)

Avtozma ásamt metótrexati (MTX) er ætlað til meðferðar við fjölliða barnaliðagigt af óþekktum orsökum (juvenile idiopathic polyarthritis; pJIA) (jákvæð eða neikvæð fyrir gigtarþáttum og útbreidd fjölliðagigt) hjá sjúklingum 2 ára og eldri, sem hafa sýnt ófullnægjandi svörun við fyrri meðferð með metótrexati. Gefa má Avtozma sem einlyfja meðferð ef óþol er fyrir metótrexati eða ef áframhaldandi meðferð með metótrexati á ekki við.

Risafrumuslagæðabólga (giant cell arteritis, GCA)

Avtozma er ætlað til meðferðar við risafrumuslagæðabólgu (giant cell arteritis, GCA) hjá fullorðnum sjúklingum.

### 4.2 Skammtar og lyfjagjöf

Tocilizúmab til gjafar undir húð er gefið með einnota áfylltri sprautu með nálaröryggisvörn. Heilbrigðisstarfsfólk með reynslu í greiningu og meðferð iktsýki, sJIA, pJIA og/eða risafrumuslagæðabólgu á að hefja meðferðina.

Gefa á fyrstu inndælinguna undir eftirliti þjálfaðs heilbrigðisstarfsmanns. Sjúklingar geta sprautað sig sjálfir með Avtozma eða foreldri/forráðamaður getur sprautað þá, eingöngu ef læknirinn telur það viðeigandi og sjúklingurinn eða foreldrið/forráðamaðurinn samþykkir að vera undir eftirliti læknis eftir þörfum og hefur fengið þjálfun í réttri tækni við lyfjagjöfina.

Sjúklingar sem skipta úr meðferð með tocilizúmabi sem gefið er í bláæð í meðferð með tocilizúmabi sem gefið er undir húð eiga að fá fyrsta skammtinn sem gefinn er undir húð á þeim tíma sem áætlað var að þeir fengju næsta skammt í bláæð, undir eftirliti þjálfaðs heilbrigðisstarfsmanns.

Allir sjúklingar sem fá Avtozma eiga að fá í hendur varúðarkort.

Meta á hvort hentar sjúklingum eða foreldrum/forráðamönnum þeirra að gefa stungulyfið undir húð heima fyrir og leiðbeina þeim eða foreldrum/forráðamönnum þeirra um að láta heilbrigðisstarfsmann vita áður en næsti skammtur er gefinn ef þeir finna fyrir einkennum ofnæmisviðbragða. Sjúklingar sem fá einkenni alvarlegra ofnæmisviðbragða eiga að leita sér læknisaðstoðar tafarlaust (sjá kafla 4.4).

Skammtar

Iktsýki

Ráðlögð skömmtun er 162 mg, gefið undir húð einu sinni í viku.

Takmarkaðar upplýsingar liggja fyrir um skiptingu úr gjöf Avtozma í bláæð í gjöf Avtozma í föstum skömmtum undir húð. Halda á einnar viku millibili milli skammta.

Ef sjúklingar skipta úr gjöf lyfsins í bláæð í gjöf þess undir húð eiga þeir að fá fyrsta skammtinn sem gefinn er undir húð í stað skammts sem annars hefði verið gefinn í bláæð undir eftirliti þjálfaðs heilbrigðisstarfsmanns.

Risafrumuslagæðabólga

Ráðlagðir skammtar eru 162 mg undir húð einu sinni í viku ásamt sykursterum í síminnkandi skömmtum. Hægt er að nota Avtozma eitt sér eftir að notkun sykurstera er hætt. Ekki á að nota Avtozma sem einlyfjameðferð við bráðu bakslagi (sjá 4.4).

Þar sem risafrumuslagæðabólga er langvarandi sjúkdómur skal ákvörðun um áframhaldandi meðferð að 52 vikum liðnum byggja á virkni sjúkdóms, ákvörðunum læknis og vali sjúklingsins.

Iktsýki og risafrumuslagæðabólga

Skammtaaðlaganir vegna rannsóknastofufrávika (sjá kafla 4.4).

 Óeðlileg gildi lifrarensíma

| Rannsóknastofugildi | Aðgerð |
| --- | --- |
| > 1 til 3 x efri mörk eðlilegra gilda | Breytið skammti af því sjúkdómstemprandi gigtarlyfi (iktsýki) eða ónæmisbælandi lyfi (GCA) sem gefið er samtímis, ef það á við.  Ef hækkanir eru viðvarandi á þessu skammtabili á að minnka tíðni Avtozma skammta í aðra hverja viku eða gera hlé á meðferð með Avtozma þar til gildi alanín amínótransferasa (ALAT) og aspartat amínótransferasa (ASAT) eru komin í eðlilegt horf.  Hefja á lyfjagjöf aftur með vikulegum skömmtum eða aðra hverja viku, eftir því sem er klínískt viðeigandi. |
| > 3 til 5 x efri mörk eðlilegra gilda | Gera á hlé á gjöf Avtozma þar til gildin eru < 3 x efri mörk eðlilegra gilda og fylgið síðan ráðleggingunum hér fyrir ofan fyrir > 1 til 3 x efri mörk eðlilegra gilda.  Ef hækkanir eru viðvarandi > 3 x efri mörk eðlilegra gilda (staðfest með endurteknum prófum, sjá kafla 4.4) á að stöðva meðferð með Avtozma. |
| > 5 x efri mörk  eðlilegra gilda | Stöðvið Avtozma meðferð. |

 Lítill heildarfjöldi daufkyrninga (ANC)

Ekki er mælt með að hefja meðferð hjá sjúklingum með heildarfjölda daufkyrninga (ANC) undir 2 x 109/l ef þeir hafa ekki áður fengið meðferð með tocilizúmabi.

| Rannsóknastofugildi (frumur x 109/ l ) | Aðgerð |
| --- | --- |
| Heildardaufkyrninga-fjöldi > 1 | Haldið skammti óbreyttum. |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi 0,5 til 1 | Gera á hlé á gjöf Avtozma.  Þegar heildarfjöldi daufkyrninga eykst í > 1 x 109/l á að hefja gjöf Avtozma aftur með skömmtum aðra hverja viku og auka hana síðan í vikulega skammta, eftir því sem er klínískt viðeigandi. |
| Heildardaufkyrninga-fjöldi < 0,5 | Stöðvið Avtozma meðferð. |

 Lítill fjöldi blóðflagna

| Rannsóknastofugildi  (frumur x 103/ μl) | Aðgerð |
| --- | --- |
| 50 til 100 | Gera á hlé á gjöf Avtozma.  Þegar fjöldi blóðflagna er > 100 x 103/ μl á að hefja gjöf Avtozma aftur með skömmtum aðra hverja viku og auka hana síðan í vikulega skammta, eftir því sem er klínískt viðeigandi. |
| < 50 | Stöðvið Avtozma. |

Iktsýki og risafrumuslagæðabólga

Ef skammtur gleymist

Ef sjúklingur gleymir að sprauta sig með vikulegum skammti af Avtozma undir húð og innan við 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá hann þegar munað er eftir honum á að gefa sjúklingnum fyrirmæli um að sprauta sig með skammtinum sem gleymdist á næsta degi sem áætlað var að gefa skammt. Ef sjúklingur gleymir að sprauta sig með skammti af Avtozma sem gefinn er aðra hverja viku undir húð og innan við 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá hann þegar munað er eftir honum á að gefa sjúklingnum fyrirmæli um að sprauta sig strax með skammtinum sem gleymdist og síðan með næsta skammti á næsta degi sem áætlað var að gefa skammt.

Sérstakir sjúklingahópar

*Aldraðir:*

Ekki er þörf á að aðlaga skammta hjá öldruðum sjúklingum >65 ára.

*Skert nýrnastarfsemi:*

Ekki er þörf á að aðlaga skammta hjá sjúklingum með væga eða miðlungi alvarlega skerðingu á nýrnastarfsemi. Notkun Avtozma hefur ekki verið rannsökuð hjá sjúklingum með mikla skerðingu á nýrnastarfsemi (sjá kafla 5.2). Fylgjast skal vel með nýrnastarfsemi hjá þessum sjúklingum.

*Skert lifrarstarfsemi:*

Notkun Avtozma hefur ekki verið rannsökuð hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi. Því er ekki hægt að ráðleggja skammta.

*Börn*

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun Avtozma stungulyfs til gjafar undir húð hjá börnum frá fæðingu og allt að 1 árs aldri. Engin gögn liggja fyrir.

Ekki ætti að breyta skammti nema til samræmis við breytingu á líkamsþyngd sjúklings með tíma. Hægt er að gefa Avtozma eitt sér eða ásamt metótrexati.

*Sjúklingar með sJIA*

Ráðlögð skömmtun handa sjúklingum eldri en 1 árs er 162 mg undir húð vikulega hjá sjúklingum sem vega 30 kg eða meira og 162 mg undir húð á 2 vikna fresti hjá sjúklingum sem vega minna en 30 kg. Sjúklingar verða að hafa náð 10 kg líkamsþyngd að lágmarki áður en þeir mega fá Avtozma undir húð.

*Sjúklingar með pJIA:*

Ráðlögð skömmtun handa sjúklingum eldri en 2 ára er 162 mg undir húð á 2 vikna fresti hjá sjúklingum sem vega 30 kg eða meira og 162 mg undir húð á 3 vikna fresti hjá sjúklingum sem vega minna en 30 kg.

Skammtaaðlaganir vegna rannsóknastofufrávika (sJIA og pJIA)

Ef við á ætti að breyta eða stöðva skömmtun MTX og/eða annarra lyfja sem eru gefin samtímis og gera hlé á skömmtun tocilizúmabs þar til klínísk staða hefur verið metin. Þar sem margir sjúkdómar geta haft áhrif á gildi rannsóknarniðurstaðna hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA ætti að byggja ákvörðun um að hætta gjöf tocilizúmabs vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins.

 Óeðlileg gildi lifrarensíma

| **Rannsóknastofugildi** | **Aðgerð** |
| --- | --- |
| >1 til 3 x efri mörk eðlilegra gilda | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við  Ef hækkanir eru viðvarandi á þessu bili á að gera hlé á meðferð með Avtozma þar til ALAT/ASAT eru komin í eðlilegt horf. |
| >3 til 5 x efri mörk eðlilegra gilda | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við  Gera á hlé á gjöf Avtozma þar til gildin eru <3 x efri mörk eðlilegra gilda og fylgið ráðleggingum hér að framan fyrir >1 til 3 x efri mörk eðlilegra gilda. |
| >5 x efri mörk eðlilegra gilda | Stöðvið meðferð með Avtozma.  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

 Lækkaður heildardaufkyrningafjöldi (ANC)

| **Rannsóknastofugildi (frumur x 109/l )** | **Aðgerð** |
| --- | --- |
| Heildardaufkyrninga-fjöldi >1 | Haldið skammti óbreyttum |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi 0,5 til 1 | Gerið hlé á gjöf Avtozma  Hefja á meðferð með Avtozma á ný þegar heildardaufkyrningafjöldi hefur aukist í >1 x 109/l |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi <0,5 | Stöðvið meðferð með Avtozma  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

 Lækkaður blóðflagnafjöldi

| **Rannsóknastofugildi (frumur x 103/μl)** | **Aðgerð** |
| --- | --- |
| 50 til 100 | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við  Gerið hlé á gjöf Avtozma  Hefja á meðferð með Avtozma á ný þegar blóðflagnafjöldi hefur aukist í >100 x 103/μl |
| <50 | Stöðvið meðferð með Avtozma.  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

Minnkuð tíðni skömmtunar tocilizúmabs vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna hefur ekki verið rannsökuð hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA.

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun Avtozma sem gefið er undir húð hjá börnum með aðra kvilla en sJIA eða pJIA.

Tiltæk gögn um gjöf lyfsins í bláæð benda til þess að klínískur bati sé sjáanlegur innan 12 vikna frá upphafi meðferðar með tocilizúmabi. Ef sjúklingur sýnir engan bata á þessum tíma skal íhuga vandlega hvort meðferð skuli haldið áfram.

Ef skammtur gleymist

Ef sjúklingur með sJIA gleymir að sprauta sig með skammti af Avtozma sem gefa á vikulega undir húð og minna en 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá skammt þegar munað er eftir því, á að gefa honum fyrirmæli um að sprauta sig með skammtinum sem gleymdist á næsta áætluðum tíma. Ef sjúklingur gleymir að sprauta sig með skammti af Avtozma sem gefa á á 2 vikna fresti undir húð og minna en 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá skammt þegar munað er eftir því, á að gefa honum fyrirmæli um að sprauta sig tafarlaust með skammtinum sem gleymdist og síðan með næsta skammti á venjulegum áætluðum tíma.

Ef sjúklingur með pJIA gleymir að sprauta sig með Avtozma undir húð og minna en 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá skammt þegar munað er eftir því, á hann að sprauta sig með skammtinum sem gleymdist um leið og hann man eftir því og síðan með næsta skammti á venjulegum áætluðum tíma. Ef sjúklingur gleymir að sprauta sig með Avtozma undir húð og meira en 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá skammt þegar munað er eftir því, eða ef hann er ekki viss um hvenær hann á að sprauta sig með Avtozma, á hann að hafa samband við lækni eða lyfjafræðing.

Aðferð við lyfjagjöf

Avtozma er til notkunar undir húð.

Ef læknirinn telur að það sé óhætt geta sjúklingar sprautað sig sjálfir með Avtozma, eftir fullnægjandi þjálfun í þeim aðferðum sem notaðar eru. Dæla á öllu innihaldi (0,9 ml) áfylltu sprautunnar undir húð. Gefa á lyfið til skiptis á þeim stöðum sem ráðlagðir eru til lyfjagjafar (kviðveggur, læri og upphandleggur) og aldrei á að gefa lyfið í fæðingarbletti eða ör eða á svæðum þar sem húðin er aum, marin, rauð, hörð eða rofin.

Ekki á að hrista áfylltu sprautuna.

Ítarlegar leiðbeiningar um gjöf Avtozma með áfylltri sprautu er að finna í fylgiseðlinum, sjá kafla 6.6.

### 4.3 Frábendingar

Ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.

Virkar, alvarlegar sýkingar (sjá kafla 4.4).

### 4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun

Avtozma til notkunar undir húð er ekki ætlað til gjafar í bláæð.

Avtozma til notkunar undir húð er ekki ætlað til notkunar handa börnum með sJIA sem vega minna en 10 kg.

*Rekjanleiki*

Til að auka rekjanleika líftæknilyfja ætti að skrá greinilega lyfjaheitið og lotunúmer lyfsins sem gefið er.

*Sýkingar*

Tilkynnt hefur verið um alvarlegar sýkingar, sem stundum hafa leitt til dauða, hjá sjúklingum sem fá ónæmisbælandi lyf, þ.á m. tocilizúmab (sjá kafla 4.8, Aukaverkanir). Ekki má hefja meðferð með Avtozma hjá sjúklingum með virkar sýkingar (sjá kafla 4.3). Rjúfa á gjöf tocilizúmabs ef sjúklingur fær alvarlega sýkingu þar til búið er að ná tökum á sýkingunni (sjá kafla 4.8). Heilbrigðisstarfsfólk á að gæta varúðar þegar notkun Avtozma er íhuguð hjá sjúklingum með sögu um endurteknar eða langvinnar sýkingar eða annað undirliggjandi ástand (t.d. ristilsarpbólgu, sykursýki og millivefslungnasjúkdóm) sem getur gert sjúklinga móttækilega fyrir sýkingum.

Mælt er með að hafa augun opin fyrir alvarlegri sýkingu hjá sjúklingum sem fá ónæmisbælandi lyf svo sem Avtozma, þar sem dregið getur úr merkjum og einkennum bráðrar bólgu vegna bælingar bráðaviðbragða. Hafa á í huga áhrif tocilizúmabs á C-virkt prótein (CRP), daufkyrninga og merki og einkenni sýkingar þegar verið er að ganga úr skugga um hvort sjúklingur sé með sýkingu. Beina á því til sjúklinga (þ.m.t. ungra barna með sJIA eða pJIA sem geta átt í vandkvæðum með að skýra frá einkennum sínum) og foreldra/forráðamanna sjúklinga með sJIA eða pJIA að hafa tafarlaust samband við viðkomandi heilbrigðisstarfsfólk þegar vart verður við einhver einkenni um sýkingu til þess að tryggja skjótt mat og viðeigandi meðferð.

*Berklar*

Eins og ráðlagt er við aðrar líftækni meðferðir á að skima fyrir dulinni berklasýkingu (TB) hjá öllum sjúklingum áður en meðferð með Avtozma er hafin. Sjúklingar með dulda berkla eiga að fá hefðbundna meðferð með berklalyfjum áður en notkun Avtozma er hafin. Læknar sem ávísa lyfinu eru minntir á hættu á að berkla húðpróf og interferón – gamma TB blóðpróf geta mælst falskt neikvæð, sérstaklega hjá sjúklingum sem eru alvarlega veikir eða ónæmisskertir.

Ráðleggja skal sjúklingum og foreldrum/forráðamönnum sjúklinga með sJIA eða pJIA að leita læknisaðstoðar ef einkenni (þ.e. viðvarandi hósti, rýrnun/þyngdartap, vægur hiti) um berklasýkingu koma fram á meðan á Avtozma meðferð stendur eða eftir að meðferð er lokið.

*Endurvirkjun veirusýkinga*

Tilkynnt hefur verið um endurvirkjun veirusýkinga (t.d. lifrarbólgu B veiru) hjá sjúklingum sem fá líftækni meðferð við iktsýki. Sjúklingar sem greindust jákvæðir í skimun fyrir lifrarbólgu voru útilokaðir frá þátttöku í klínískum rannsóknum á tocilizúmabi.

*Fylgikvillar ristilsarpbólgu*

Í sjaldgæfum tilvikum hefur verið tilkynnt um að dausgarnarsarpur hafi rofnað í kjölfar sarpbólgu hjá sjúklingum sem fengið hafa meðferð með tocilizúmabi (sjá kafla 4.8). Avtozma á að nota með varúð hjá sjúklingum með fyrri sögu um sár í meltingarvegi eða sarpbólgu. Hjá sjúklingum með einkenni sem gætu bent til fylgikvilla sarpbólgu, svo sem kviðverki, blæðingu og/eða óskýrðar breytingar á hægðalosun með hita á að meta með hraði hvort um byrjun á sarpbólgu sé að ræða en hún getur tengst rofi í meltingarvegi.

*Ofnæmisviðbrögð*

Tilkynnt hefur verið um alvarleg ofnæmisviðbrögð, þ.m.t. bráðaofnæmi, í tengslum við tocilizúmab (sjá kafla 4.8). Slík viðbrögð geta verið alvarlegri og hugsanlega banvæn hjá sjúklingum sem hafa fengið ofnæmisviðbrögð við fyrri meðferð með Avtozma, jafnvel þó þeir hafi fengið formeðferð með sterum og andhistamínum. Ef bráðaofnæmi eða önnur alvarleg ofnæmisviðbrögð koma fyrir á að stöðva gjöf Avtozma tafarlaust, hefja viðeigandi meðferð og hætta við frekari meðferð með Avtozma.

*Virkur lifrarsjúkdómur og skert lifrarstarfsemi*

Meðferð með tocilizúmabi, einkum þegar hún er gefin ásamt metótrexati, getur tengst hækkunum á lifrartransamínösum. Því á að gæta varúðar þegar íhuguð er meðferð hjá sjúklingum með virkan lifrarsjúkdóm eða skerta lifrarstarfsemi (sjá kafla 4.2 og 4.8).

*Eituráhrif á lifur*

Algengt er að tilkynnt sé um skammvinnar eða endurteknar vægar og miðlungi miklar hækkanir á lifrartransamínösum við meðferð með tocilizúmabi (sjá kafla 4.8). Aukin tíðni þessara hækkana kom fram þegar notuð voru lyf sem gátu haft eituráhrif á lifur (t.d. metótrexat) samtímis tocilizúmabi. Þegar klínískt mat gefur tilefni til ætti að íhuga að gera fleiri lifrarpróf, þ.á m. mæla gallrauða (bílirúbín).

Alvarlegar lifrarskemmdir af völdum lyfja, þ.m.t. bráð lifrarbilun, lifrarbólga og gula, hafa sést við notkun tocilizúmabs (sjá kafla 4.8). Alvarlegar lifrarskemmdir hafa komið fram á tímabilinu frá 2 vikum til meira en 5 árum eftir að notkun tocilizúmabs hófst. Tilkynnt hefur verið um tilvik lifrarbilunar sem kröfðust lifrarígræðslu. Ráðleggja á sjúklingum að leita tafarlaust til læknis ef vart verður við ummerki eða einkenni lifrarskemmda.

Gæta skal varúðar þegar íhugað er að hefja meðferð með Avtozma hjá sjúklingum með1,5 falda hækkun yfir efri eðlilegum mörkum á ALAT eða ASAT. Hjá sjúklingum með > 5 föld efri eðlileg mörk á ALAT eða ASAT við grunnlínu er ekki mælt með meðferð.

Hjá sjúklingum með RA, risafrumuslagæðabólgu, pJIA eða sJIA á að mæla ALAT/ASAT á 4 til 8 vikna fresti fyrstu 6 mánuði meðferðar og síðan á 12 vikna fresti. Sjá kafla 4.2 varðandi ráðlagðar breytingar á grundvelli gilda transamínasa, þ.m.t. að hætta meðferð með Avtozma. Séu ALAT eða ASAT > 3-5 sinnum hærri en efri eðlileg mörk samkvæmt endurteknum prófum, á að gera hlé á meðferð með Avtozma.

*Blóðfræðileg frávik*

Fjöldi daufkyrninga og blóðflagna hefur minnkað eftir meðferð með tocilizúmabi 8 mg/kg ásamt metótrexati (sjá kafla 4.8). Aukin hætta getur verið á daufkyrningafæð hjá sjúklingum sem hafa áður fengið meðferð með TNF-hemli.

Ekki er mælt með að hefja meðferð hjá sjúklingum með heildarfjölda daufkyrninga (ANC) undir 2 x 109/l ef þeir hafa ekki fengið tocilizúmab meðferð áður. Gæta skal varúðar þegar verið er að íhuga að hefja meðferð með Avtozma hjá sjúklingum með fækkun blóðflagna (þ.e. fjölda blóðflagna undir 100 x 103/µl). Hjá sjúklingum með heildarfjölda daufkyrninga < 0,5 x 109/l eða fjölda blóðflagna < 50 x 103/µl er áframhaldandi meðferð ekki ráðlögð.

Alvarlega daufkyrningafæð má tengja við aukna hættu á alvarlegum sýkingum, þótt ekki séu augljós tengsl á milli fækkunar daufkyrninga og tilfella alvarlegra sýkinga í klínískum rannsóknum á tocilizúmabi hingað til.

Hjá sjúklingum með iktsýki eða risafrumuslagæðabólgu á að telja daufkyrninga og blóðflögur 4 til 8 vikum eftir að meðferð hefst og síðan í samræmi við hefðbundið klínískt verklag. Sjá kafla 4.2 varðandi ráðlagðar skammtabreytingar á grundvelli heildarfjölda daufkyrninga og blóðflagna.

Hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA á að telja daufkyrninga og blóðflögur við aðra lyfjagjöf og síðan samkvæmt góðum klínískum venjum (sjá kafla 4.2).

*Blóðfitur*

Hækkanir á blóðfitum að meðtöldu heildarkólesteróli, lágþéttni lípópróteini (LDL), háþéttni lípópróteini (HDL) og þríglýseríðum kom fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab (sjá kafla 4.8). Hjá meirihluta sjúklinga varð engin hækkun á blóðfitum og hækkun á heildarkólesteróli svaraði meðferð með blóðfitulækkandi lyfjum.

Hjá öllum sjúklingum á að mæla blóðfitur 4 til 8 vikum eftir að meðferð með Avtozma hefst. Veita skal sjúklingum meðferð samkvæmt klínískum leiðbeiningum um meðferð við blóðfituhækkun á hverjum stað.

*Taugafræðilegar raskanir*

Læknar eiga að vera á varðbergi gagnvart einkennum sem gætu bent til nýrra tilvika um miðlægar afmýlingarraskanir (central demyelinating disorders). Hugsanleg afmýling í miðtaugakerfinu vegna Avtozma er enn ekki þekkt.

*Illkynja sjúkdómar*

Aukin hætta er á illkynja sjúkdómum hjá sjúklingum með iktsýki. Ónæmistemprandi lyf geta aukið hættu á illkynja sjúkdómum.

*Bólusetningar*

Hvorki á að gefa lifandi né lifandi veiklað bóluefni samtímis Avtozma þar sem ekki hefur verið gengið úr skugga um klínískt öryggi. Í slembiraðaðri, opinni rannsókn á fullorðnum sjúklingum með iktsýki sem fengu tocilizúmab og metótrexat, kom fram áhrifarík svörun við bæði 23-gildri pneumakokka fjölsykru og stífkrampa bóluefni sem var sambærileg við svörun hjá sjúklingum sem fengu eingöngu metótrexat. Mælt er með því að allir sjúklingar, einkum börn og aldraðir sjúklingar, ljúki öllum bólusetningum samkvæmt gildandi leiðbeiningum um bólusetningar áður en meðferð með Avtozma er hafin. Tíminn sem líður frá bólusetningu með lifandi bóluefni þar til meðferð með Avtozma er hafin ætti að vera samkvæmt gildandi leiðbeiningum um bólusetningar varðandi ónæmisbælandi lyf.

*Hætta á hjarta- og æðasjúkdómum*

Sjúklingar með iktsýki eru í aukinni hættu á hjarta- og æðasjúkdómum og á meðferð við áhættuþáttum (t.d. háþrýstingi, blóðfituhækkun) að vera hluti af hefðbundinni umönnun.

*Lyfið gefið ásamt TNF-hemlum*

Engin reynsla er af notkun Avtozma ásamt TNF-hemlum eða öðrum líftækni meðferðarformum hjá sjúklingum með iktsýki. Ekki er mælt með notkun Avtozma ásamt öðrum líftæknilyfjum.

*Risafrumuslagæðabólga*

Ekki á að nota Avtozma sem einlyfjameðferð við bráðu bakslagi þar sem ekki hefur verið sýnt fram á verkun í því samhengi. Gefa á sykurstera samkvæmt klínísku mati og meðferðarleiðbeiningum.

*Sjúklingar með sJIA*

Átfrumuvirkjunarheilkenni (macrophage activation syndrome; MAS) er alvarlegur lífshættulegur kvilli sem getur komið fram hjá sjúklingum með sJIA. Í klínískum rannsóknum hefur tocilizúmab ekki verið rannsakað hjá sjúklingum í virku MAS-kasti.

Hjálparefni með þekkta verkun

*Pólýsorbat*

Hver 162 mg áfyllt sprauta inniheldur 0,2 mg af pólýsorbati 80.

Pólýsorböt geta valdið ofnæmisviðbrögðum. Þeir sem eru með ofnæmi fyrir pólýsorbati mega ekki nota lyfið.

### 4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Rannsóknir á milliverkunum hafa eingöngu verið gerðar hjá fullorðnum.

Samhliða gjöf eins 10 mg/kg skammts af Avtozma og 10-25 mg af metótrexati einu sinni í viku hafði engin klínísk marktæk áhrif á útsetningu fyrir metótrexati.

Þýðisgreiningar á lyfjahvörfum leiddu ekki í ljós nein áhrif metótrexats, bólgueyðandi gigtarlyfja eða barkstera á úthreinsun tocilizúmabs hjá sjúklingum með iktsýki. Hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu sáust engin áhrif af uppsöfnuðum skammti barkstera á útsetningu fyrir tocilizúmabi.

Frumuboðar (cytokines), svo sem IL-6 sem örva langvarandi bólgu, bæla tjáningu á CYP450 lifrarensímum. Því getur CYP450 tjáning snúist við þegar hafin er öflug frumuboðahamlandi meðferð, svo sem með Avtozma.

Í *in vitro* rannsóknum á ræktuðum lifrarfrumum úr mönnum var sýnt fram á að IL-6 olli lækkun á CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19 og CYP3A4 ensímtjáningu. Tocilizúmab kemur tjáningu þessara ensíma í eðlilegt horf.

Í rannsókn hjá sjúklingum með iktsýki, minnkuðu gildi simvastatíns (CYP3A4) um 57% einni viku eftir stakan skammt af tocilizúmabi, í gildi sem voru svipuð eða örlítið hærri en þau sem koma fram hjá heilbrigðum einstaklingum.

Þegar meðferð með tocilizúmabi er hafin eða stöðvuð, á að fylgjast með sjúklingum sem taka lyf þar sem skammtar eru aðlagaðir að hverjum og einum og umbrotna fyrir tilstilli CYP450 3A4, 1A2 eða 2C9 (t.d. metýlprednisólon, dexametasón, (með hættu á fráhvarfseinkennum vegna sykurstera til inntöku), atorvastatín, kalsíumgangalokar, teófyllín, warfarín, phenprocoumon, fenýtóín, cíklósporín eða benzódíazepín) vegna þess að þörf getur verið á skammtaaukningu til að viðhalda lækningalegum áhrifum. Þar sem helmingunartími brotthvarfs (t1/2) er tiltölulega langur geta áhrif tocilizúmabs á starfsemi CYP450 ensíms staðið í nokkrar vikur eftir að meðferð hefur verið stöðvuð.

### 4.6 Frjósemi, meðganga og brjóstagjöf

Konur á barneignaraldri

Konur á barneignaraldri verða að nota örugga getnaðarvörn meðan á meðferðinni stendur og í allt að 3 mánuði eftir að meðferð lýkur.

Meðganga

Ekki liggja fyrir neinar fullnægjandi upplýsingar um notkun Avtozma á meðgöngu. Dýrarannsókn hefur sýnt aukna hættu á fósturláti/fósturvísa-/fósturdauða við stóran skammt (sjá kafla 5.3). Hugsanleg áhætta fyrir menn er ekki þekkt.

Avtozma á ekki að nota á meðgöngu nema brýna nauðsyn beri til.

Brjóstagjöf

Ekki er vitað hvort tocilizúmab skilst út í brjóstamjólk. Útskilnaður Avtozma í mjólk hefur ekki verið rannsakaður hjá dýrum. Taka þarf ákvörðun um hvort halda eigi brjóstagjöf áfram eða stöðva hana eða halda eigi áfram meðferð með Avtozma eða stöðva hana að teknu tilliti til ávinnings af brjóstagjöf fyrir barnið og ávinnings af meðferð með Avtozma fyrir móður.

Frjósemi

Forklínískar upplýsingar gefa ekki til kynna að meðferð með Avtozma hafi áhrif á frjósemi.

### 4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla

Tocilizúmab hefur lítil áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla (sjá kafla 4.8, sundl).

### 4.8 Aukaverkanir

Samantekt öryggisupplýsinga

Upplýsingar um öryggi við notkun eru byggðar á 4.510 sjúklingum sem voru útsettir fyrir tocilizúmabi í klínískum rannsóknum; meirihluti þeirra tók þátt í rannsóknum á iktsýki hjá fullorðnum (n=4.009), en aðrir í rannsóknum á risafrumuslagæðabólgu (n=149), pJIA (n=240) og sJIA (n=112). Upplýsingar um öryggi við notkun tocilizúmabs við notkun við báðum þessum ábendingum er svipað.

Algengustu aukaverkanir sem tilkynnt var um voru sýkingar í efri hluta öndunarvegar, nefkoksbólga, höfuðverkur, háþrýstingur og hækkað gildi ALAT.

Alvarlegustu aukaverkanirnar voru alvarlegar sýkingar, fylgikvillar ristilsarpbólgu og ofnæmisviðbrögð.

Tafla yfir aukaverkanir

Aukaverkanir úr klínískum rannsóknum og/eða sem tilkynnt hefur verið um eftir markaðssetningu tocilizúmabs, greint hefur verið frá í birtum vísindagreinum eða komið hafa fram í rannsóknum án íhlutunar eru taldar upp í töflu 1 og raðað eftir MedDRA líffæraflokkum. Tíðni aukaverkana er flokkuð á eftirfarandi hátt: mjög algengar (≥1/10); algengar (≥1/100 til <1/10), sjaldgæfar

(≥1/1.000 til <1/100), mjög sjaldgæfar (>1/10.000 til <1/1.000) eða koma örsjaldan fyrir (<1/10.000). Innan tíðniflokka eru alvarlegustu aukaverkanirnar taldar upp fyrst.

*Tafla 1. Yfirlit yfir aukaverkanir sem komu fyrir hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab*

| **MedDRA líffæraflokkur** | **Tíðniflokkar og aukaverkanir** | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Mjög algengar** | **Algengar** | **Sjaldgæfar** | **Mjög sjaldgæfar** |
| Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudýra | Sýkingar í efri hluta öndunarvegar | Húðbeðsbólga, lungnabólga, áblástur í munni, ristill | Ristilsarpbólga |  |
| Blóð og eitlar |  | Hvítkornafæð, daufkyrningafæð, blóðfíbrínógen­lækkun |  |  |
| Ónæmiskerfi |  |  |  | Bráðaofnæmi (banvænt)1,2,3 |
| Innkirtlar |  |  | Vanstarfsemi skjaldkirtils |  |
| Efnaskipti og næring | Kólesterólhækkun\* |  | Þríglýseríðahækkun |  |
| Taugakerfi |  | Höfuðverkur, sundl |  |  |
| Augu |  | Tárubólga |  |  |
| Æðar |  | Háþrýstingur |  |  |
| Öndunarfæri, brjósthol og miðmæti |  | Hósti, mæði |  |  |
| Meltingarfæri |  | Kviðverkur, munnsár, magabólga | Munnbólga, magasár |  |
| Lifur og gall |  |  |  | Lifrarskemmdir af völdum lyfja, lifrarbólga, gula Koma örsjaldan fyrir: Lifrarbilun |
| Húð og undirhúð |  | Útbrot, kláði, ofsakláði |  | Stevens-Johnson heilkenni3 |
| Nýru og þvagfæri |  |  | Nýrnasteinar |  |
| Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað | Viðbrögð á stungustað | Útlimabjúgur, ofnæmisviðbrögð |  |  |
| Rannsóknaniður- stöður |  | Hækkun á lifrartransamínösum, þyngdaraukning, hækkun á heildargallrauða\* |  |  |

\* Þar með taldar hækkanir sem koma í ljós við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu (sjá hér að neðan)

1 Sjá kafla 4.3

2 Sjá kafla 4.4

3 Þessi aukaverkun greindist við eftirlit eftir markaðssetningu lyfsins, en sást ekki í klínískum samanburðarrannsóknum. Tíðni hennar var áætluð sem efri mörk 95% öryggisbils sem reiknað var út frá heildarfjölda sjúklinga sem voru útsettir fyrir tocilizúmabi í klínískum rannsóknum.

Notkun undir húð

**Iktsýki**

Öryggi notkunar tocilizúmabs undir húð við iktsýki var meðal annars athugað í tvíblindu fjölsetra samanburðarrannsókninni SC-I. Í SC-I rannsókninni var borið saman öryggi og verkun vikulegrar gjafar 162 mg af tocilizúmabi undir húð og gjafar 8 mg/kg í bláæð, hjá 1262 sjúklingum með iktsýki, og var rannsókninni ætlað að sýna fram á að gjöf lyfsins undir húð væri ekki lakari kostur. Allir sjúklingar fengu auk þess sjúkdómstemprandi gigtarlyf (ekki líftæknilyf). Öryggi og ónæmingargeta tocilizúmabs sem gefið var undir húð var sambærilegt og fyrir tocilizúmab sem gefið var í bláæð og ekki komu fram neinar nýjar eða óvæntar aukaverkanir (sjá töflu 1). Aukaverkanir á stungustað komu fram með meiri tíðni hjá hópnum sem fékk lyfið undir húð en við gjöf lyfleysu undir húð hjá hópnum sem fékk lyfið í bláæð.

*Viðbrögð á stungustað*

Á 6 mánaða samanburðartíma SC-I rannsóknarinnar var tíðni aukaverkana á stungustað 10,1% (64/631) hjá hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð og 2,4% (15/631) við vikulega gjöf lyfleysu undir húð hjá hópnum sem fékk lyfið í bláæð. Aukaverkanir á stungustað (þ.m.t. roði, kláði, verkur og margúll) voru vægar eða miðlungi alvarlegar. Meirihluti þeirra gekk til baka án meðferðar og engar þeirra leiddu til þess að hætta þyrfti notkun lyfsins.

*Blóðfræðileg frávik:*

*Daufkyrningar*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í SC-I 6 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást fækkun daufkyrninga í undir 1 x 109/l hjá 2,9% allra sjúklinga sem fengu vikulega skömmta undir húð.

Engin skýr tengsl voru milli fækkunar daufkyrninga undir 1 x 109/l og alvarlegra sýkinga.

*Blóðflögur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í SC-I 6 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást ekki fækkun blóðflagna í ≤ 50 x 103/µl hjá neinum þeirra sjúklinga sem fengu tocilizúmab.

*Hækkuð gildi lifrartransamínasa*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í SC-I 6 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást hækkun á ALAT í ≥ 3 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 6,5% allra sjúklinga sem fengu tocilizúmab í vikulegum skömmtum undir húð og hækkun á ASAT í ≥ 3 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 1,4% sömu sjúklinga.

*Blóðfitur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í SC-I 6 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást viðvarandi hækkun á heildarkólesteróli í > 6,2 mmól/l (240 mg/dl) hjá 19% sjúklinga sem fengu tocilizúmab í vikulegum skömmtum undir húð og viðvarandi hækkun á LDL í  4,1 mmól/l (160 mg/dl) hjá 9% sömu sjúklinga.

**sJIA (undir húð)**

Öryggi við gjöf tocilizúmabs undir húð var metið hjá 51 barni með sJIA (á aldrinum 1 til 17 ára). Almennt voru aukaverkanir hjá sjúklingum með sJIA svipaðar og hjá sjúklingum með iktsýki (sjá kaflann Aukaverkanir hér fyrir ofan).

*Sýkingar*

Tíðni sýkinga hjá sjúklingum með sJIA sem fengu meðferð með tocilizúmabi undir húð var sambærileg við tíðni hjá sjúklingum með sJIA sem fengu meðferð með tocilizúmabi í bláæð.

*Viðbrögð á stungustað*

Í rannsókninni á gjöf tocilizúmabs undir húð (WA28118) fundu alls 41,2% (21/51) af sjúklingum með sJIA fyrir viðbrögðum á stungustað við notkun tocilizúmabs undir húð. Algengustu viðbrögð á stungustað voru roði, kláði, verkur og þroti. Meirihluti viðbragða á stungustað sem tilkynnt var um voru 1. stigs og engin þeirra voru alvarleg eða kröfðust þess að sjúklingar hættu meðferð eða gert væri hlé á lyfjagjöf.

*Frávik í rannsóknaniðurstöðum*

Í 52-vikna opinni rannsókn á gjöf tocilizúmabs undir húð (WA28118) sást fækkun daufkyrninga í minna en 1 x 109/l hjá 23,5% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð. Blóðflögum fækkaði í 100 x 103/μl hjá 2% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð. Hækkun á gildi ALAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda sást hjá 9,8% sjúklinga og hækkun á gildi ASAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda sást hjá 4,0% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð.

*Blóðfitur*

Í 52-vikna opinni rannsókn á gjöf tocilizúmabs undir húð (WA28118) hækkaði gildi LDL-kólesteróls í ≥130 mg/dl hjá 23,4% sjúklinga og gildi heildarkólesteróls hækkaði í ≥200 mg/dl hjá 35,4% sjúklinga eftir upphaf rannsóknarinnar, einhvern tímann meðan á rannsókninni stóð.

**pJIA (undir húð)**

Öryggi við gjöf tocilizúmabs undir húð var einnig metið hjá 52 börnum með pJIA. Heildarútsetning sjúklinga fyrir tocilizúmabi í öllu pJIA-þýðinu sem var útsett fyrir lyfinu var 184,4 sjúklingaár hjá þeim sem fengu tocilizúmab í bláæð og 50,4 sjúklingaár hjá þeim sem fengu lyfið undir húð. Almennt var öryggissnið hjá sjúklingum með pJIA í samræmi við þekkt öryggissnið tocilizúmabs, fyrir utan viðbrögð á stungustað (sjá töflu 1). Hærra hlutfall sjúklinga með pJIA fann fyrir viðbrögðum á stungustað eftir gjöf tocilizúmabs undir húð en meðal fullorðinna sjúklinga með iktsýki.

*Sýkingar*

Í rannsókninni á gjöf tocilizúmabs undir húð var tíðni sýkinga hjá sjúklingum með pJIA sem fengu meðferð með tocilizúmabi undir húð sambærileg við tíðni hjá sjúklingum með pJIA sem fengu meðferð með tocilizúmabi í bláæð.

*Viðbrögð á stungustað*

Alls fundu 28,8% (15/52) af sjúklingum með pJIA fyrir viðbrögðum á stungustað við notkun tocilizúmabs undir húð. Slík viðbrögð komu fram hjá 44% sjúklinga sem vógu ≥30 kg en 14,8% sjúklinga sem vógu minna en 30 kg. Algengustu viðbrögð á stungustað voru roði, þroti, margúll, verkur og kláði. Öll viðbrögð á stungustað sem tilkynnt var um voru 1. stigs og ekki alvarleg og engin þeirra kröfðust þess að sjúklingar hættu meðferð eða gert væri hlé á lyfjagjöf.

*Frávik í rannsóknaniðurstöðum*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu hjá öllu þýðinu sem útsett var fyrir tocilizúmabi sást fækkun daufkyrninga í minna en 1 x 109/l hjá 15,4% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð. Hækkun á gildi ALAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda sást hjá 9,6% sjúklinga og hækkun á gildi ASAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda sást hjá 3,8% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð. Blóðflögum fækkaði ekki í 50 x 103/μl hjá neinum sjúklingi sem fékk tocilizúmab undir húð.

*Blóðfitur*

Í rannsókninni á gjöf tocilizúmabs undir húð hækkaði gildi LDL-kólesteróls í ≥130 mg/dl hjá 14,3% sjúklinga og gildi heildarkólesteróls hækkaði í ≥200 mg/dl hjá 12,8% sjúklinga eftir upphaf rannsóknarinnar, einhvern tímann meðan á rannsókninni stóð.

**Risafrumuslagæðabólga (undir húð)**

Öryggi notkunar tocilizúmabs undir húð var athugað í einni III. stigs rannsókn (WA28119) hjá 251 sjúklingi með risafrumuslagæðabólgu. Heildarlengd rannsóknarinnar hjá öllu þýðinu sem var útsett fyrir tocilizúmabi var 138,5 sjúklingaár í 12 mánaða tvíblindum hluta rannsóknarinnar með

samanburði við lyfleysu. Heildarupplýsingar um öryggi notkunar lyfsins sem sást hjá hópunum sem fengu tocilizúmab var svipað þekktum heildarupplýsingum um öryggi við notkun tocilizúmabs (sjá töflu 1).

*Sýkingar*

Tíðni sýkinga/alvarlegra sýkinga var svipuð hjá hópnum sem fékk tocilizúmab vikulega (200,2/9,7 tilvik á hverjum 100 sjúklingaárum), hópnum sem fékk lyfleysu ásamt 26 vikna meðferð með prednisóni í minnkandi skömmtum (156,0/4,2 tilvik á hverjum 100 sjúklingaárum) og hópnum sem fékk lyfleysu ásamt 52 vikna meðferð með minnkandi skömmtum (210,2/12,5 tilvik á hverjum 100 sjúklingaárum).

*Viðbrögð á stungustað*

Í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega tilkynntu alls 6% sjúklinga (6/100) um aukaverkun á stungustað þar sem lyfinu var dælt undir húð. Engin viðbrögð á stungustað voru tilkynnt sem alvarleg aukaverkun eða kröfðust þess að meðferð yrði hætt.

*Blóðfræðileg frávik:*

*Daufkyrningar*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást fækkun daufkyrninga í <1 x 109/l hjá 4% allra sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega. Þetta sást í hvorugum hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum.

*Blóðflögur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást, tímabundin fækkun blóðflagna í <100 x 103/µl í eitt skipti hjá einum sjúklingi í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega (1%, 1/100), án tengdra blæðinga. Fækkun blóðflagna í <100 x 103/µl sást í hvorugum hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum.

*Hækkuð gildi lifrartransamínasa*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást hækkun á ALAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 3% sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega en 2% í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt 52 vikna meðferð með prednisóni í minnkandi skömmtum og engum í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt 26 vikna meðferð með prednisóni í minnkandi skömmtum. Hækkun á ASAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda sást hjá 1% sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega en engum sjúklingi í hópunum sem fengu lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum.

*Blóðfitur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást viðvarandi hækkun á heildarkólesteróli í >6,2 mmól/l (240 mg/dl) hjá 34% sjúklinga og viðvarandi hækkun á LDL í 4,1 mmól/l (160 mg/dl) hjá 15% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð vikulega.

*Notkun í bláæð*

**Iktsýki**

Öryggi tocilizúmabs hefur verið rannsakað í 5 tvíblindum III. stigs samanburðarrannsóknum og framlengingum þeirra.

Í þýðinu sem lagt var til grundvallar mati á samanburði (*all control* population) voru allir sjúklingar sem tóku þátt í tvíblindum samanburðarhluta lykilrannsóknanna, frá slembiröðun fram að fyrstu breytingu á rannsóknarmeðferð eða þar til tveimur árum var náð. Samanburðartíminn var 6 mánuðir í fjórum rannsóknum og allt að 2 ár í einni rannsókn. Í tvíblindu samanburðarrannsóknunum fengu 774 sjúklingar tocilizúmab 4 mg/kg ásamt MTX, 1870 sjúklingar fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt MTX eða öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (DMARD) og 288 sjúklingar fengu tocilizúmab 8 mg/kg sem einlyfjameðferð.

Í þýðinu sem lagt var til grundvallar mati á heildarútsetningu (*all exposure* population) voru allir sjúklingar sem fengu a.m.k. einn skammt af tocilizúmabi, annaðhvort á tvíblindum samanburðartíma eða í opinni framlengingu rannsóknanna. Af 4009 sjúklingum í þessu þýði fengu 3.577 meðferð í a.m.k. 6 mánuði, 3.296 í a.m.k. eitt ár, 2.806 í a.m.k. 2 ár og 1.222 í 3 ár.

Lýsing valinna aukaverkana

*Sýkingar*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum var tíðni allra sýkinga sem tilkynnt var um við notkun tocilizúmabs 8 mg/kg ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfi 127 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár samanborið við 112 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár hjá hópnum sem fékk lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi. Í langtíma rannsóknarhópnum var heildartíðni sýkinga við notkun tocilizúmabs 108 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár við útsetningu.

Í 6 mánaða klínískum samanburðarrannsóknum var tíðni alvarlegra sýkinga við notkun tocilizúmabs 8 mg/kg ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum 5,3 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár á meðferð samanborið við 3,9 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár hjá hópnum sem fékk lyfleysu ásamt hefðbundnu sjúkdómstemprandi gigtarlyfi. Í einlyfja rannsókninni var tíðni alvarlegra sýkinga 3,6 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár á meðferð hjá hópnum sem fékk tocilizúmab og 1,5 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár hjá metótrexat-hópnum.

Í þýðinu sem lagt var til grundvallar mati á heildarútsetningu var heildartíðni alvarlegra sýkinga 4,7 tilvik á hver 100 sjúklingaár. Meðal alvarlegra sýkinga sem tilkynnt var um, en sumar þeirra voru banvænar, voru lungnabólga, húðbeðsbólga, ristill, maga- og garnabólga, sarpbólga, sýklasótt og bakteríuliðbólga. Tilkynnt hefur verið um tilvik tækifærissýkinga.

*Millivefslungnasjúkdómur*

Skert lungnastarfsemi getur valdið aukinni hættu á sýkingum. Tilkynnt hefur verið um millivefslungnasjúkdóm eftir markaðssetningu (þar með talda lungnabólgu og bandvefsmyndun í lungum) sem í sumum tilfellum leiddi til dauða.

*Rof í meltingarvegi*

Meðan á 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum stóð var heildartíðni rofs í meltingarvegi 0,26 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár á tocilizúmab meðferð. Hjá langtíma rannsóknarhópnum var heildartíðni rofs í meltingarvegi 0,28 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár Tilkynningar um rof í meltingarvegi við notkun tocilizúmabs voru aðallega skýrðar sem fylgikvillar sarpbólgu að meðtalinni bakteríuskinubólgu, rofi í neðri hluta meltingarvegs, fistli og graftarkýli.

*Innrennslistengd viðbrögð*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum var tilkynnt um aukaverkanir í tengslum við innrennsli (valdar aukaverkanir sem áttu sér stað meðan á innrennsli stóð eða innan 24 klukkustunda frá því) hjá 6,9 % sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab 8 mg/kg ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfi og 5,1 % sjúklinga í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfi. Aukaverkanir sem tilkynnt var um meðan á innrennsli stóð voru fyrst og fremst háþrýstingsköst; aukaverkanir sem tilkynnt var um innan 24 klukkustunda eftir að innrennsli lauk voru höfuðverkur og húðviðbrögð (útbrot, ofsakláði). Þessar aukaverkanir voru ekki takmarkandi fyrir meðferðina.

Tíðni bráðaofnæmisviðbragða (komu fram hjá samtals 6 af 3.778 sjúklingum, 0,2 %) var nokkru hærra hjá hópnum sem fékk 4 mg/kg skammt en þeim sem fékk 8 mg/kg skammt. Tilkynnt var um klínískt marktæk ofnæmisviðbrögð í tengslum við tocilizúmab þar sem stöðva þurfti meðferð hjá 13 af 3.778 sjúklingum (0,3%) sem fengu tocilizúmab meðan á klínískum samanburðar- og opnum rannsóknum stóð. Þessi viðbrögð sáust yfirleitt á öðru til fimmta innrennsli með tocilizúmabi (sjá kafla 4.4). Eftir markaðssetningu lyfsins hefur verið tilkynnt um bráðaofnæmisviðbrögð sem leiddu til dauða meðan á meðferð með tocilizúmabi í bláæð stóð (sjá kafla 4.4).

*Blóðfræðileg frávik:*

*Daufkyrningar*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum fækkaði daufkyrningum í undir 1 x 109/l hjá 3,4 % sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við < 0,1 % sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Hjá um helmingi sjúklinga þar sem heildarfjöldi daufkyrninga varð < 1 x 109/l gerðist það innan 8 vikna eftir að meðferð hófst. Tilkynnt var um fækkun undir 0,5 x 109/l hjá 0,3% sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Tilkynnt hefur verið um sýkingar samfara daufkyrningafæð.

Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni fækkunar daufkyrninga sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum.

*Blóðflögur*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum fækkaði blóðflögum undir 100 x 103/µl hjá 1,7% sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt hefðbundnum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við < 1% sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Þessi fækkun varð án tengsla við blæðingartilvik.

Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni fækkunar blóðflagna sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum. Örsjaldan hefur verið tilkynnt um að blóðfrumnafæð hafi komið fram eftir að lyfið var markaðssett.

*Hækkuð gildi lifrartransamínasa*

Meðan á 6 mánaða samanburðarrannsóknunum stóð komu fram skammvinnar hækkanir á ALAT/ASAT í > 3 sinnum efri mörk eðlilegra gilda hjá 2,1% sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg samanborið við 4,9 % sjúklinga sem fengu metótrexat og 6,5 % sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við 1,5 % sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum.

Þegar lyfjum sem geta haft eituráhrif á lifur (t.d. metótrexat) var bætt við einlyfja meðferð með tocilizúmabi, olli það aukinni tíðni slíkra hækkana. Hækkanir á ALAT/ASAT > 5 sinnum efri mörk eðlilegra gilda sáust hjá 0,7 % sjúklinga sem fengu einlyfja meðferð með tocilizúmabi og 1,4 % þeirra sem fengu tocilizúmab ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi, en hjá meirihluta þeirra var meðferð með tocilizúmab endanlega hætt. Á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna var tíðni óbundins gallrauða (indirect bilirubin) yfir eðlilegum efri mörkum, mæld við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu, var 6,2% hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Alls kom fram hækkun á óbundnum gallrauða um > 1 til 2 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 5,8% sjúklinga og hjá 0,4% sjúklinga kom fram hækkun um > 2 x efri mörk eðlilegra gilda.

Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni hækkana á ALAT/ASAT sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum.

*Blóðfitur*

Meðan á 6 mánaða samanburðarrannsóknunum stóð var algengt að tilkynnt væri um hækkanir á blóðfitum, svo sem heildarkólesteróli, þríglýseríðum, LDL kólesteróli og/eða HDL kólesteróli. Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu kom í ljós að hjá um 24 % sjúklinga sem fengu tocilizúmab í klínískum rannsóknum urðu viðvarandi hækkanir á heildarkólesteróli ≥ 6,2 mmól/l og hjá 15 % varð viðvarandi hækkun á LDL í ≥ 4,1 mmól/l. Meðferð með blóðfitulækkandi lyfjum leiðrétti blóðfituhækkunina.

Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni hækkana á blóðfitum sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum.

*Illkynja sjúkdómar*

Ekki liggja fyrir nægar upplýsingar til að meta hugsanlega tíðni illkynja sjúkdóma vegna tocilizúmabs. Mat á langtímaöryggi er í gangi.

*Húðviðbrögð*

Í mjög sjaldgæfum tilvikum hefur verið tilkynnt um Stevens-Johnson heilkenni eftir markaðssetningu lyfsins.

Ónæmingargeta

Mótefni gegn tocilizúmabi geta myndast meðan á meðferð með tocilizúmabi stendur. Fram geta komið tengsl á milli mótefnamyndunar og klínískrar svörunar eða aukaverkana.

Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V.](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc)

### 4.9 Ofskömmtun

Takmarkaðar upplýsingar liggja fyrir um ofskömmtun tocilizúmabs. Tilkynnt var um eitt tilvik ofskömmtunar fyrir slysni þar sem sjúklingur með mergæxli fékk einn 40 mg/kg skammt í bláæð. Engar aukaverkanir komu fram.

Engar alvarlegar aukaverkanir komu fram hjá heilbrigðum sjálfboðaliðum sem fengu allt að 28 mg/kg stakan skammt þótt vart yrði við skammtatakmarkandi daufkyrningafæð.

## 5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 5.1 Lyfhrif

Flokkun eftir verkun: Lyf til ónæmisbælingar, interleukín hemlar, ATC flokkur: L04AC07.

Avtozma er líftæknilyfshliðstæða. Ítarlegar upplýsingar eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <https://www.ema.europa.eu>.

Verkunarháttur

Tocilizúmab binst sértækt bæði leysanlegum og himnubundnum IL-6 viðtökum (sIL-6R og mIL-6R). Sýnt hefur verið fram á að tocilizúmab hamlar sIL-6R og mIL-6R miðlaðri merkjagjöf. IL-6 er fjölvirkur, for-bólgu frumuboði (cytokine) myndaður af ýmsum frumugerðum, þar á meðal T- og B-frumum, einkjörnungum og trefjakímfrumum. IL-6 tekur þátt í ýmsum lífeðlisfræðilegum ferlum, svo sem T-frumu virkjun, virkjun immúnóglóbúlín-seytingar, virkjun bráðastigs próteinmyndunar í lifur og örvun blóðkornamyndunar. IL-6 hefur tengst meingerð sjúkdóma á borð við bólgusjúkdóma, beinþynningu og æxlismyndun.

Lyfhrif

Í klínískum rannsóknum á notkun tocilizúmabs varð vart við hraða lækkun á C virku próteini (CRP), blóðsökki (ESR), A-sterkjulíki í sermi (serum amyloid A) og fíbrínógeni. Í samræmi við áhrif á bráðastigshvarfefni tengdist meðferð með tocilizúmabi lækkun á blóðflagnafjölda innan eðlilegra marka. Hækkun varð á blóðrauðagildum við það að tocilizúmab dró úr IL-6 stýrðum áhrifum á hepcidínmyndun til þess að auka aðgengi að járni. Hjá sjúklingum sem fengu meðferð með tocilizúmabi sáust lækkuð gildi CRP niður í eðlileg gildi strax í 2. viku og hélt lækkunin áfram meðan á meðferð stóð.

Í klínísku rannsókninni WA28119 á notkun tocilizúmabs við risafrumuslagæðabólgu sást svipuð hröð lækkun á CRP og blóðsökki, ásamt lítils háttar aukningu á meðalgildum blóðrauða í rauðum blóðkornum (mean corpuscular haemoglobin concentration). Hjá heilbrigðum einstaklingum sem fengu tocilizúmab í skömmtum frá 2 til 28 mg/kg í bláæð eða 81 til 162 mg undir húð náði heildardaufkyrningafjöldi lágmarki 2 til 5 dögum eftir lyfjagjöf. Eftir það fjölgaði daufkyrningum aftur í átt að grunngildi á skammtaháðan hátt.

Fækkun daufkyrninga eftir gjöf tocilizúmabs var svipuð hjá sjúklingum og hjá heilbrigðum einstaklingum (sjá kafla 4.8).

Notkun undir húð

**Iktsýki**

Klínísk verkun

Verkun tocilizúmabs sem gefið er undir húð við að draga úr einkennum iktsýki og áhrif lyfsins á röntgensvörun voru metin í tveimur slembiröðuðum, tvíblindum, fjölsetra samanburðarrannsóknum. Í rannsókn I (SC-I) þurftu sjúklingar að vera >18 ára og vera með miðlungi eða mjög alvarlega iktsýki sem greind var samkvæmt greiningarskilyrðum ACR og vera með a.m.k. 4 auma liði og 4 bólgna liði við upphaf rannsóknarinnar. Allir sjúklingar fengu auk rannsóknalyfsins sjúkdómstemprandi gigtarlyf (ekki líftæknilyf). Í rannsókn II (SC-II) þurftu sjúklingar að vera >18 ára og vera með miðlungi eða mjög alvarlega iktsýki sem greind var samkvæmt greiningarskilyrðum ACR og vera með a.m.k.

8 auma liði og 6 bólgna liði við upphaf rannsóknarinnar.

Útsetning sjúklingsins fyrir lyfinu breytist ef skipt er úr því að gefa 8 mg/kg í bláæð á 4 vikna fresti í að, gefa 162 mg undir húð einu sinni í viku. Umfang breytingarinnar breytist með líkamsþyngd sjúklingsins (aukin hjá léttum sjúklingum en minnkuð hjá þungum sjúklingum) en klínískur árangur er sambærilegur við það sem sést hjá sjúklingum sem fá lyfið í bláæð.

Klínísk svörun

SC-I rannsóknin var gerð hjá sjúklingum með miðlungi eða mjög alvarlega iktsýki, sem höfðu sýnt ófullnægjandi klíníska svörun við fyrri meðferð við gigtsjúkdómnum, þ.m.t. einu eða fleiri sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum, og höfðu u.þ.b. 20% sögu um ófullnægjandi svörun við a.m.k. einum TNF hemli. Í SC-I rannsókninni var 1262 sjúklingum slembiraðað í hlutföllunum 1:1 til að fá annaðhvort 162 mg af tocilizúmabi undir húð einu sinni í viku eða 8 mg/kg af tocilizúmabi í bláæð á 4 vikna fresti ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (ekki líftæknilyf). Aðalmælibreyta rannsóknarinnar var munur á hlutföllum sjúklinga sem náðu ACR20 svörun í viku 24. Niðurstöður SC-I rannsóknarinnar eru sýndar í töflu 2.

*Tafla 2. ACR svörun í SC-I rannsókninni (% sjúklinga) í viku 24*

|  | SC-Ia | |
| --- | --- | --- |
|  | TCZ undir húð 162 mg í hverri viku  + sjúkdómstemprandi gigtarlyf N=558 | TCZ í bláæð 8 mg/kg  + sjúkdómstemprandi gigtarlyf N=537 |
| ACR20 vika 24 | 69,4% | 73,4% |
| Veginn mismunur (95% CI) | -4,0 (-9,2; 1,2) | |
| ACR50 vika 24 | 47,0% | 48,6% |
| Veginn mismunur (95% CI) | -1,8 (-7,5; 4,0) | |
| ACR70 vika 24 | 24,0% | 27,9% |
| Veginn mismunur (95% CI) | -3,8 (-9,0; 1,3) | |

TCZ = tocilizúmab

a = Þýði samkvæmt rannsóknaráætlun (per protocol population)

Hjá sjúklingum í SC-I rannsókninni var meðal sjúkdómsvirknistig (DAS28) við upphaf rannsóknarinnar 6,6 í hópnum sem fékk lyfið undir húð en 6,7 í hópnum sem fékk lyfið í bláæð. Í viku 24 sást marktæk lækkun á DAS28 frá upphafi rannsóknarinnar (meðalframfarir) sem nam 3,5 í báðum meðferðarhópum og svipað hlutfall sjúklinga hafði náð DAS28 klínísku sjúkdómshléi (DAS < 2,6) í hópnum sem fékk lyfið undir húð (38,4%) og í hópnum sem fékk lyfið í bláæð (36,9%).

*Röntgensvörun*

Röntgensvörun við tocilizúmabi sem gefið var undir húð var metin í tvíblindri, fjölsetra samanburðarrannsókn á sjúklingum með virka iktsýki (SC-II). SC-II rannsóknin var gerð hjá sjúklingum með miðlungi eða mjög alvarlega iktsýki, sem höfðu sýnt ófullnægjandi klíníska svörun við fyrri meðferð við gigtsjúkdómnum, þ.m.t. einu eða fleiri sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum, og höfðu u.þ.b. 20% sögu um ófullnægjandi svörun við a.m.k. einum TNF hemli. Sjúklingar þurftu að vera >18 ára og vera með virka iktsýki sem greind var samkvæmt greiningarskilyrðum ACR og vera með a.m.k. 8 auma liði og 6 bólgna liði við upphaf rannsóknarinnar. Í SC-II rannsókninni var 656 sjúklingum slembiraðað í hlutföllunum 2:1 til að fá 162 mg af tocilizúmabi eða lyfleysu undir húð á tveggja vikna fresti, ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (ekki líftæknilyf).

Í SC-II rannsókninni var hömlun á liðbyggingarskemmdum metin með röntgenmyndatöku og tjáð sem breyting á meðalgildi heildar Sharp stiga, sem leiðrétt voru samkvæmt van der Heijde (mTSS), frá upphafi rannsóknarinnar. Í viku 24 sást hömlun á liðbyggingarskemmdum sem marktækt minni versnun á röntgenmyndum hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab undir húð, borið saman við sjúklinga sem fengu lyfleysu (meðalgildi mTSS var 0,62 borið saman við 1,23; p=0.0149 (van Elteren)). Þessar niðurstöður eru sambærilegar við það sem sést hjá sjúklingum sem fá tocilizúmab í bláæð.

Í SC-II rannsókninni höfðu 60,9% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð aðra hverja viku náð ACR20-svörun í viku 24, 39,8% þeirra höfðu náð ACR50-svörun og 19,7% þeirra höfðu náð ACR70- svörun, en af sjúklingum sem fengu lyfleysu höfðu 31,5% náð ACR20-svörun, 12,3% höfðu náð ACR50-svörun og 5,0% höfðu náð ACR70-svörun. Meðalgildi DAS28 við upphaf rannsóknarinnar var 6,7 í hópnum sem fékk lyfið undir húð en 6,6 í hópnum sem fékk lyfleysu. Í viku 24 sást marktæk lækkun á DAS28 frá upphafi rannsóknarinnar sem nam 3,1 í hópnum sem fékk lyfið undir húð og 1,7 í hópnum sem fékk lyfleysu og hlutfall sjúklinga sem náði DAS28 < 2,6 var 32,0% í hópnum sem fékk lyfið undir húð en 4,0% í hópnum sem fékk lyfleysu.

*Heilsutengdar og lífsgæða útkomur*

Í SC-I rannsókninni var meðallækkun á HAQ-DI stigum frá upphafi rannsóknarinnar að viku 24 0,6 bæði í hópnum sem fékk lyfið undir húð og í hópnum sem fékk lyfið í bláæð. Hlutfall sjúklinga sem hafði náð bætingu á HAQ-DI stigum í viku 24 sem skipti máli klínískt (breyting um ≥ 0,3 einingar frá upphafi rannsóknarinnar) var einnig sambærilegt í hópnum sem fékk lyfið undir húð (65,2%) og í hópnum sem fékk lyfið í bláæð (67,4%) og var veginn mismunur hlutfallanna -2,3% (95% CI -8,1; 3,4). Hvað varðar SF-36 var meðalbreyting frá upphafi rannsóknarinnar að viku 24 á andlegum þáttum 6,22 í hópnum sem fékk lyfið undir húð en 6,54 í hópnum sem fékk lyfið í bláæð og á líkamlegum þáttum voru stig einnig svipuð, þ.e. 9,49 í hópnum sem fékk lyfið undir húð en 9,65 í hópnum sem fékk lyfið í bláæð.

Í SC-II rannsókninni var meðallækkun á HAQ-DI stigum frá upphafi rannsóknarinnar að viku 24 marktækt meiri í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð aðra hverja viku (0,4) en í hópnum sem fékk lyfleysu (0,3). Hlutfall sjúklinga sem hafði náð bætingu á HAQ-DI stigum í viku 24 sem skipti máli klínískt (breyting um ≥ 0,3 einingar frá upphafi rannsóknarinnar) var hærra í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð aðra hverja viku (58%) en í hópnum sem fékk lyfleysu (46,8%). Árangur samkvæmt SF-36 (meðalbreyting á stigum varðandi andlega og líkamlega þætti) var marktækt betri í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð (6,5 og 5,3) en hópnum sem fékk lyfleysu (3,8 og 2,9).

**sJIA (undir húð)**

Klínísk verkun

52 vikna opin, fjölsetra rannsókn (WA28118) var gerð á lyfjahvörfum, lyfhrifum og öryggi hjá börnum með sJIA á aldrinum 1 til 17 ára, til að ákvarða hæfilegan skammt af tocilizúmabi undir húð, sem væri sambærilegur við gjöf lyfsins í bláæð varðandi lyfjahvörf, lyfhrif og öryggi.

Gjaldgengir sjúklingar fengu skammta af tocilizúmabi samkvæmt líkamsþyngd, þannig að sjúklingar sem vógu 30 kg (n26) fengu 162 mg af tocilizúmabi vikulega (QW) og sjúklingar sem vógu minna en 30 kg (n25) fengu 162 mg af tocilizúmabi á 10 daga fresti (Q10D; n=8) eða á 2 vikna fresti (Q2W; n=17) í 52 vikur. Af þessum 51 sjúklingi höfðu 26 (51%) ekki fengið tocilizúmab áður en 25 (49%) höfðu áður fengið tocilizúmab í bláæð en skiptu yfir í tocilizúmab undir húð við upphaf rannsóknarinnar.

Könnunargreining á niðurstöðum varðandi verkun sýndi að gjöf tocilizúmabs undir húð bætti allar könnunarbreytur fyrir verkun, þ.m.t. skor á JADAS 71-kvarða (Juvenile Arthritis Disease Activity Score-71) hjá sjúklingum sem ekki höfðu áður fengið tocilizúmab og viðhélt öllum könnunarbreytum fyrir verkun hjá sjúklingum sem skiptu úr meðferð með tocilizúmabi í bláæð yfir í meðferð með tocilizúmabi undir húð, allan tímann meðan á rannsókninni stóð, í báðum þyngdarflokkum (undir 30 kg og 30 kg).

**pJIA (undir húð)**

52 vikna opin, fjölsetra rannsókn var gerð á lyfjahvörfum, lyfhrifum og öryggi hjá börnum með pJIA á aldrinum 1 til 17 ára, til að ákvarða hæfilegan skammt af tocilizúmabi undir húð, sem væri sambærilegur við gjöf lyfsins í bláæð varðandi lyfjahvörf, lyfhrif og öryggi.

Gjaldgengir sjúklingar fengu skammta af tocilizúmabi samkvæmt líkamsþyngd, þannig að sjúklingar sem vógu 30 kg (n25) fengu 162 mg af tocilizúmabi á 2 vikna fresti (Q2W) og sjúklingar sem vógu minna en 30 kg (n27) fengu 162 mg af tocilizúmabi á 3 vikna fresti (Q3W) í 52 vikur. Af þessum 52 sjúklingum höfðu 37 (71%) ekki fengið tocilizúmab áður en 15 (29%) höfðu áður fengið tocilizúmab í bláæð en skiptu yfir í tocilizúmab undir húð við upphaf rannsóknarinnar.

Lyfjahvörf (útsetning) og lyfhrif (svörun) við skammta sem námu 162 mg af tocilizúmabi undir húð Q3W fyrir sjúklinga sem vógu minna en 30 kg og 162 mg Q2W fyrir sjúklinga sem vógu 30 kg studdu að verkun og öryggi við slíka notkun lyfsins væru sambærileg við það sem sást við samþykkta notkun tocilizúmabs í bláæð hjá sjúklingum með pJIA.

Könnunargreining á niðurstöðum varðandi verkun sýndi að gjöf tocilizúmabs undir húð bætti skor á JADAS 71-kvarða (Juvenile Arthritis Disease Activity Score-71) hjá sjúklingum sem ekki höfðu áður fengið tocilizúmab og viðhélt miðgildi á JADAS 71-kvarða allan rannsóknartímann hjá sjúklingum sem skiptu úr meðferð með tocilizúmabi í bláæð yfir í meðferð með tocilizúmabi undir húð, í báðum þyngdarflokkum (undir 30 kg og 30 kg).

**Risafrumuslagæðabólga (undir húð)**

Klínísk verkun

WA28119-rannsóknin var slembiröðuð, fjölsetra, tvíblind III. stigs rannsókn með samanburði við lyfleysu, sem gerð var til að meta verkun og öryggi við notkun tocilizúmabs handa sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu.

Tvöhundruð fimmtíu og einn (251) sjúklingur með nýja eða endurkomna risafrumuslagæðabólgu var tekinn inn í rannsóknina og slembiraðað í einhvern fjögurra meðferðarhópa. Í rannsókninni var 52 vikna blindað tímabil (hluti 1) sem fylgt var eftir með 104 vikna opinni framlengingu (hluti 2). Markmiðið með hluta 2 var að lýsa öryggi við langtímanotkun og endingu verkunar eftir 52 vikna meðferð með tocilizúmabi, að kanna tíðni bakslaga og þörf fyrir meðferð með tocilizúmabi eftir að 52 vikur voru liðnar og að veita innsýn inn í hugsanlega minnkun á notkun stera til langs tíma með notkun tocilizúmabs.

Tveir skammtar af tocilizúmabi undir húð (162 mg vikulega og 162 mg á tveggja vikna fresti) voru bornir saman við tvo mismunandi meðferðarhópa sem fengu lyfleysu og var sjúklingum slembiraðað í hópana í hlutföllunum 2:1:1:1.

Allir sjúklingar fengu bakgrunnsmeðferð með sykursterum (prednisóni). Báðir hóparnir sem fengu tocilizúmab og annar hópurinn sem fékk lyfleysu fylgdu fyrirfram skilgreindri áætlun um minnkun skammta af prednisóni á 26 vikum, en hinn hópurinn sem fékk lyfleysu fylgdi fyrirfram skilgreindri áætlun um minnkun skammta af prednisóni á 52 vikum, sem átti að líkja betur eftir venjubundinni meðferð.

Lengd sykursterameðferðar meðan á skimun (screening) stóð og áður en meðferð hófst með tocilizúmabi (eða lyfleysu), var svipuð í öllum 4 meðferðarhópunum (sjá töflu 3).

*Tafla 3. Lengd barksterameðferðar meðan á skimun stóð í rannsókn WA28119*

|  | | **Lyfleysa + prednisón í minnkandi skömmtum á**  **26 vikum**  **N=50** | **Lyfleysa + prednisón í minnkandi skömmtum á**  **52 vikum**  **N=51** | | | **Tocilizúmab 162 mg undir húð vikulega + prednisón í minnkandi skömmtum á 26 vikum**  **N=100** | | **Tocilizúmab 162 mg undir húð aðra hverja viku + prednisón í minnkandi skömmtum á 26 vikum**  **N=49** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lengd (dagar)** | | | | | | | | |
| Meðaltal (SD) | 35,7 (11,5) | | | 36,3 (12,5) | 35,6 (13,2) | | 37,4 (14,4) | |
| Miðgildi | 42,0 | | | 41,0 | 41,0 | | 42,0 | |
| Lágmark - Hámark | 6 - 63 | | | 12 – 82 | 1 - 87 | | 9 - 87 | |

Aðalmarkmið rannsóknarinnar varðandi verkun náðist, en það var metið með samanburði á hlutfalli sjúklinga sem höfðu náð viðvarandi sjúkdómshléi án steranotkunar í viku 52, annars vegar í hópnum sem fékk tocilizúmab ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum og hins vegar í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum (tafla 4).

Helsta viðbótarmarkmið rannsóknarinnar varðandi verkun náðist einnig, en það var metið með samanburði á hlutfalli sjúklinga sem höfðu náð viðvarandi sjúkdómshléi í viku 52, annars vegar í hópnum sem fékk tocilizúmab ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum og hins vegar í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 52 vikum (tafla 4).

Tölfræðilega marktækur munur, tocilizúmab í vil, var á árangri við að ná viðvarandi sjúkdómshléi án steranotkunar í viku 52, annars vegar af meðferð með tocilizúmabi ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum og hins vegar af meðferð með lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum eða 52 vikum.

Hlutfall sjúklinga sem náði viðvarandi sjúkdómshléi í viku 52 er sýnt í töflu 4.

*Viðbótarmarkmið*

Mæling á tíma fram að fyrsta GCA kasti leiddi í ljós marktækt minni hættu á köstum hjá hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega, borið saman við hópana sem fengu lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum eða 52 vikum og hjá hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð aðra hverja viku, borið saman við hópinn sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum (þegar borið var saman með 0,01 marktækni). Tocilizúmab undir húð vikulega olli einnig klínískt mikilvægri minnkun hættu á köstum, borið saman við lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum, bæði hjá sjúklingum sem voru teknir inn í rannsóknina með endurkomna GCA og sjúklingum sem voru teknir inn með nýgreinda GCA (tafla 4).

*Uppsafnaður skammtur af sykursterum*

Uppsafnaður skammtur af prednisóni í viku 52 var marktækt minni hjá hópunum tveimur sem fengu tocilizúmab en hjá hópunum sem fengu lyfleysu (tafla 4). Í sérstakri greiningu á sjúklingum sem fengu neyðarskammta af prednisóni til að bregðast við GCA kasti á fyrstu 52 vikunum var uppsafnaður skammtur af prednisóni mjög breytilegur. Miðgildi skammtastærða hjá sjúklingum sem fengu neyðarskammta í hópnum sem fékk tocilizúmab vikulega var 3.129,75 mg og í hópnum sem fékk tocilizúmab aðra hverja viku var það 3.847 mg. Í báðum hópum voru þessar skammtastærðir umtalsvert minni en í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum, þar sem það var 4.023,5 mg og í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 52 vikum, þar sem það var 5.389,5 mg.

*Tafla 4. Niðurstöður varðandi verkun í WA28119-rannsókninni*

| **Lyfleysa + prednisón í minnkandi skömmtum á 26 vikum**  **N=50** | | **Lyfleysa + prednisón í minnkandi skömmtum á 52 vikum**  **N=51** | **Tocilizúmab 162 mg undir húð vikulega + prednisón í minnkandi skömmtum á 26 vikum N=100** | **Tocilizúmab 162 mg undir húð aðra hverja viku + prednisón í minnkandi skömmtum á 26 vikum**  **N=49** |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Aðalmarkmið** | | | | |
| \*\*\*\*Viðvarandi sjúkdómshlé (tocilizúmab vs lyfleysa+26) | | | | |
| Sjúklingar sem svöruðu meðferð í viku 52, n (%) | 7 (14%) | 9 (17,6%) | 56 (56%) | 26 (53,1%) |
| Óleiðréttur mismunur á hlutfalli | N/A | N/A | 42%\*  (18,00; 66,00) | 39,06%\*  (12,46; 65,66) |
| (99,5% öryggismörk) |
| **Helsta viðbótarmarkmið** | | | | |
| Viðvarandi sjúkdómshlé (tocilizúmab vs lyfleysa+52) | | | | |
| Sjúklingar sem svöruðu meðferð í viku 52, n (%) | 7 (14%) | 9 (17,6%) | 56 (56%) | 26 (53,1%) |
| Óleiðréttur mismunur á hlutfalli  (99,5% öryggismörk) | N/A | N/A | 38,35%\*  (17,89; 58,81) | 35,41%\*\*  (10,41; 60,41) |
| **Aðr viðbótarmælingar** | | | | |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (tocilizúmab vs. lyfleysa+26) | N/A  N/A | N/A  N/A  N/A  N/A  N/A  N/A | 0,23\*  (0,11; 0,46)  0,39\*\* | 0,28\*\*  (0,12; 0,66)  0,48 |
| Áhættuhlutfall (99% öryggismörk) |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (tocilizúmab vs. lyfleysa+52) |
| Áhættuhlutfall (99% öryggismörk) | (0,18; 0,82)  0,23\*\*\*  (0,09; 0,61)  0,36  (0,13; 1,00)  0,25\*\*\*  (0,09; 0,70)  0,44  (0,14; 1,32) | (0,20; 1,16) |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (endurkominn sjúkdómur; | N/A  N/A  N/A  N/A |
| tocilizúmab vs. lyfleysa+26) Áhættuhlutfall (99% öryggismörk) | 0,42  (0,14; 1,28)  0,67  (0,21;2,10)  0,20\*\*\*  (0,05; 0,76)  0,35  (0,09; 1,42) |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (endurkominn sjúkdómur;  tocilizúmab vs. lyfleysa+52) Áhættuhlutfall (99% |
| öryggismörk) |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (nýgreindur sjúkdómur; |
| tocilizúmab vs. lyfleysa+26) Áhættuhlutfall (99% |
| öryggismörk) |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (nýgreindur sjúkdómur; tocilizúmab vs. lyfleysa+52) Áhættuhlutfall (99% öryggismörk) |
| *Uppsafnaður skammtur af sykursterum (mg)* | 3.296,00  N/A | N/A  3.817,50 | 1.862,00\*  1.862,00\* | 1.862,00\*  1.862,00\* |
| miðgildi í viku 52 (tocilizúmab vs lyfleysa+262) |
| miðgildi í viku 52 (tocilizúmab vs lyfleysa+522) |
| **Könnunarmælingar** | | | | |
| Árleg tíðni bakslaga, vika 52§ | 1,74  (2,18) | 1,30  (1,84) | 0,41  (0,78) | 0,67  (1,10) |
| Meðaltal (SD) |

\* p<0,0001

\*\* p<0,005 (viðmiðunarmörk fyrir marktækni fyrir aðal- og helstu viðbótarrannsóknir á yfirburðum)

\*\*\*lýsandi p-gildi <0,005

\*\*\*\***Versnun: endurkoma GCA merkja og einkenna og/eða blóðsökk (ESR) ≥30 mm/klst.** – Þörf á hækkun prednisón skammta

**Sjúkdómshlé: engin versnun og gildi fyrir C-virkt protein (CRP) aftur eðlileg**

**Viðvarandi sjúkdómshlé: sjúkdómshlé frá viku 12 til viku 52** – Sjúklingar verða að fylgja rannsóknaráætlun og minnka prednisón skammta smám saman

¹ greining á tíma (í dögum) frá klínísku sjúkdómshléi fram að fyrsta sjúkdómskasti

2 p-gildi eru fundin með Van Elteren greiningu fyrir óstikabundin (non-parametric) gögn

§ tölfræðileg greining hefur ekki verið framkvæmd

N/A= á ekki við

*Niðurstöður varðandi lífsgæði*

Í WA28119-rannsókninni var niðurstöðum SF-36 spurningalistans skipt í samantektarstig fyrir líkamlega þætti (physical component summary score, PCS) og hugræna þætti (mental component summary score, MCS). Breyting á meðalgildi PCS frá upphafi rannsóknarinnar fram í viku 52 var meiri (sýndi meiri bætingu) hjá hópunum sem fengu tocilizúmab vikulega [4,10] og aðra hverja viku [2,76] en í hópunum sem fengu lyfleysu [lyfleysa ásamt sterum í 26 vikur; -0,28, lyfleysa ásamt sterum í 52 vikur; -1,49], þó samanburðurinn hafi eingöngu verið tölfræðilega marktækur milli hópsins sem fékk tocilizúmab vikulega ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum og hópsins sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 52 vikum (5,59, 99% öryggismörk: 8,6; 10,32) (p=0,0024). Breyting á meðalgildi MCS frá upphafi rannsóknarinnar fram í viku 52, bæði hjá hópunum sem fengu tocilizúmab vikulega [7,28] og aðra hverja viku [6,12] var meiri en hjá hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 52 vikum [2,84] (þó mismunurinn væri ekki tölfræðilega marktækur [p=0,0252 fyrir hópinn sem fékk skammt vikulega; p=0,1468 fyrir hópinn sem fékk skammt aðra hverja viku]) og svipuð og hjá hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum [6,67].

Mat sjúklinga á sjúkdómsvirkni byggðist á 0-100 mm sjónrænum kvarða (Visual Analogue Scale, VAS). Meðalbreyting á VAS-gildi sjúklinga frá upphafi rannsóknarinnar fram í viku 52 var minni (sem sýnir meiri bata) hjá hópunum sem fengu tocilizúmab vikulega [-19,0] og aðra hverja viku [-25,3] en hjá báðum hópunum sem fengu lyfleysu [lyfleysa ásamt sterum í 26 vikur -3,4; lyfleysa ásamt sterum í 52 vikur -7,2], þó samanburðurinn hafi eingöngu verið tölfræðilega marktækur milli hópsins sem fékk tocilizúmab aðra hverja viku ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum og hópanna sem fengu lyfleysu [lyfleysa ásamt sterum í 26 vikur p=0,0059, lyfleysa ásamt sterum í 52 vikur p=0,0081].

Breytingar á FACIT-Fatigue stigum frá upphafi rannsóknarinnar fram í viku 52 voru reiknaðar fyrir alla hópa. Meðaltal breytinga [SD] var sem hér segir: tocilizúmab vikulega ásamt sterum í 26 vikur 5,61 [10,115], tocilizúmab aðra hverja viku ásamt sterum í 26 vikur 1,81 [8,836], lyfleysa ásamt sterum í 26 vikur 0,26 [10,702] og lyfleysa ásamt sterum í 52 vikur -1,63 [6,753].

Breytingar á EQ5D stigum frá upphafi rannsóknarinnar fram í viku 52 voru tocilizúmab vikulega ásamt sterum í 26 vikur 0,10 [0,198], tocilizúmab aðra hverja viku ásamt sterum í 26 vikur 0,05 [0,215], lyfleysa ásamt sterum í 26 vikur 0,07 [0,293] og lyfleysa ásamt sterum í 52 vikur -0,02 [0,159].

Hærri stig þýða bata, bæði á FACIT-Fatigue og EQ5D kvarða.

Notkun í bláæð

**Iktsýki**

Klínísk verkun

Verkun tocilizúmabs við að draga úr merkjum og einkennum iktsýki var metin í fimm slembiröðuðum, tvíblindum, fjölsetra rannsóknum. Í rannsókn I-V tóku þátt sjúklingar ≥18 ára að aldri með virka iktsýki sem greind var samkvæmt viðmiðunum American College of Rheumatology (ACR) og með a.m.k. átta auma og sex bólgna liði við upphaf rannsóknar.

Í rannsókn I var tocilizúmab gefið í bláæð á fjögurra vikna fresti sem einlyfja meðferð. Í rannsókn II, III og V var tocilizúmab gefið í bláæð á fjögurra vikna fresti með metótrexati samanborið við lyfleysu með metótrexati. Í rannsókn IV var tocilizúmab gefið í bláæð á 4 vikna fresti ásamt öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við lyfleysu ásamt öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Aðalmælikvarði hverrar af rannsóknunum fimm var hlutfall sjúklinga sem náðu svöruninni ACR 20 í 24. viku.

Rannsókn I mat 673 sjúklinga sem höfðu ekki fengið meðferð með metótrexati síðustu sex mánuðina fyrir slembiröðunina og sem höfðu ekki hætt fyrri meðferð með metótrexati vegna klínískt mikilvægra eituráhrifa eða skorts á svörun. Meirihluti (67 %) sjúklinga hafði ekki fengið metótrexat áður. 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi voru gefnir á fjögurra vikna fresti sem einlyfja meðferð.

Samanburðarhópurinn fékk vikulega metótrexat (skammtur títraður úr 7,5 mg í hámark 20 mg á viku á átta vikna tímabili).

Rannsókn II, tveggja ára rannsókn með skipulögðum greiningum í 24. viku, 52. viku og 104. viku, mat 1.196 sjúklinga sem voru ekki með næga, klíníska svörun við metótrexati. 4 eða 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysa voru gefnir á fjögurra vikna fresti í blindri meðferð í 52 vikur ásamt stöðugu metótrexati (10 mg til 25 mg vikulega). Eftir 52. viku gátu allir sjúklingar fengið opna meðferð með tocilizúmabi 8 mg/kg. Af þeim sjúklingum sem luku rannsókninni og fengu upphaflega lyfleysu ásamt metótrexati fengu 86% opna meðferð með tocilizúmabi 8 mg/kg á 2. ári. Aðalmælikvarði í 24. viku var hlutfall sjúklinga sem náðu svöruninni ACR 20. Í 52. viku og 104. viku voru aðrir helstu mælikvarðar að koma í veg fyrir liðskemmd og bæta líkamsstarfsemi.

Rannsókn III mat 623 sjúklinga sem voru ekki með næga, klíníska svörun við metótrexati. Gefnir voru 4 eða 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysu á fjögurra vikna fresti ásamt stöðugu metótrexati (10 mg til 25 mg á vikulega).

Rannsókn IV mat 1.220 sjúklinga sem voru ekki með næga svörun við iktsýkismeðferðinni sem þeir voru á með einu eða fleiri sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Gefnir voru 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysa á fjögurra vikna fresti ásamt stöðugum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum.

Rannsókn V mat 499 sjúklinga sem voru með ófullnægjandi, klíníska svörun eða þoldu ekki eitt eða fleiri lyf með TNF-hemlum. Meðferðin með TNF-hemlinum var stöðvuð fyrir slembiúrtakið. Gefnir voru 4 eða 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysa á fjögurra vikna fresti ásamt stöðugu metótrexati (10 mg til 25 mg vikulega).

Klínísk svörun

Í öllum rannsóknunum voru sjúklingar sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg með tölfræðilega marktækt hærri ACR 20, 50, 70 svörunartíðni eftir 6 mánuði samanborið við viðmiðunarhóp (tafla 5). Í rannsókn I var sýnt fram á yfirburði tocilizúmabs 8 mg/kg fram yfir virka samanburðarlyfið metótrexat.

Meðferðaráhrif voru svipuð hjá sjúklingum óháð iktsýkisþætti, aldri, kyni, kynþætti, fjölda fyrri meðferða eða sjúkdómsástandi. Lyfið fór fljótt að verka (jafnvel í 2. viku) og svörun hélt yfirleitt áfram að batna eftir því sem á meðferðina leið. Áframhaldandi, varanleg svörun sást í meira en 3 ár í opnu framhaldsrannsóknunum I-V.

Hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg varð vart við marktækar framfarir í hverjum þætti ACR svörunarinnar. Þar má nefna tölur um auma og bólgna liði, heildarmat sjúklinga og lækna, fötlunarstuðul, mat á verkjum og CRP samanborið við sjúklinga sem fengu lyfleysu með metótrexati eða öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum í öllum rannsóknunum.

Hjá sjúklingum í rannsóknum I-V var meðal sjúkdómsvirknistig (DAS28) 6,5-6,8 við grunnlínu. Marktæk minnkun á DAS28 miðað við grunnlínu (meðalframfarir) sem nam 3,1-3,4 kom fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab miðað við samanburðar sjúklinga (1,3-2,1). Hlutfall sjúklinga sem náðu DAS28 klínísku sjúkdómshléi (DAS28 < 2,6) var marktækt hærra hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab (28-34 %) miðað við 1-12 % hjá samanburðarsjúklingum eftir 24 vikur. Í rannsókn II voru 65 % sjúklinga með DAS28 < 2,6 í 104. viku samanborið við 48% í 52. viku og 33 % sjúklinga í 24. viku.

Í úrtaksgreiningu rannsókna II, III og IV var hlutfall sjúklinga sem náðu ACR 20, 50 og 70 svörun marktækt hærra (59 % á móti 50 %, 37 % á móti 27 %, 18 % á móti 11 % fyrir hverja tölu um sig) hjá hópnum sem fékk tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi á móti þeim sem fengu tocilizúmab 4 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi (p<0,03). Á svipaðan hátt var hlutfall sjúkinga sem náðu DAS28 sjúkdómshléi (DAS28 <2,6) marktækt hærra (31 % á móti 16 % fyrir hvorn hóp um sig) hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi en hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 4 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi (p<0,0001).

*Tafla 5. ACR svaranir í samanburðarrannsóknum með lyfleysu/metotrexat/sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (DMARD) (Hundraðshluti sjúklinga)*

|  | **Rannsókn I AMBITION** | | **Rannsókn II LITHE** | | **Rannsókn III OPTION** | | **Rannsókn IV TOWARD** | | **Rannsókn V RADIATE** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **vika** | **TCZ**  **8 mg/kg** | **MT X** | **TCZ**  **8 mg/k g + MTX** | **PBO**  **+ MTX** | **TCZ**  **8 mg/k g**  **+ MTX** | **PBO**  **+ MTX** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ DMARD** | **PBO**  **+ DMARD** | **TCZ**  **8 mg/k g**  **+ MTX** | **PBO**  **+ MTX** |
|  | **N = 286** | **N = 284** | **N = 398** | **N = 393** | **N = 205** | **N = 204** | **N = 803** | **N = 413** | **N = 170** | **N = 158** |
| **ACR 20** | | | | | | | | | | |
| 24 | 70 %\*\*\* | 52 % | 56 %\*\*\* | 27 % | 59 %\*\*\* | 26 % | 61 %\*\*\* | 24 % | 50 %\*\*\* | 10 % |
| 52 |  |  | 56 %\*\*\* | 25 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 50** | | | | | | | | | | |
| 24 | 44 %\*\* | 33 % | 32 %\*\*\* | 10 % | 44 %\*\*\* | 11 % | 38 %\*\*\* | 9 % | 29 %\*\*\* | 4 % |
| 52 |  |  | 36 %\*\*\* | 10 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 70** | | | | | | | | | | |
| 24 | 28 %\*\* | 15 % | 13 %\*\*\* | 2 % | 22 %\*\*\* | 2 % | 21 %\*\*\* | 3 % | 12 %\*\* | 1 % |
| 52 |  |  | 20 %\*\*\* | 4 % |  |  |  |  |  |  |

*TCZ - Tocilizúmab*

*MTX - Metótrexat*

*PBO - Lyfleysa*

*DMARD - Sjúkdómstemprandi gigtarlyf*

*\*\* - p< 0,01, TCZ á móti lyfleysu + MTX/DMARD*

*\*\*\* - p< 0,0001, TCZ á móti lyfleysu + MTX/DMARD*

*Meiriháttar klínísk svörun*

Eftir 2 ára meðferð með tocilizúmabi ásamt metótrexati náðu 14 % sjúklinga meiriháttar klínískri svörun (varanleg ACR70 svörun í 24 vikur eða lengur).

*Röntgensvörun*

Í rannsókn II var hömlun á liðabyggingarskemmdum metin með röntgenmyndatöku hjá sjúklingum með ófullnægjandi svörun við MTX og tjáð sem breyting á umbreyttu Sharp stigi og þáttum þess, úrátustigi (erosion score) og þrengingarstigi liðrýmis. Hömlun á liðbyggingarskemmdum sást sem marktækt minni versnun á röntgenmyndum hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab miðað við samanburðarhóp (tafla 6).

Í opnum framhaldshluta rannsóknar II hélt hindrun á versnun liðaskemmda áfram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab ásamt metótrexati á öðru ári meðferðarinnar. Meðalbreyting frá grunngildi Sharp-Genant stigunar í 104. viku var marktækt minni hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt metótrexati (p<0,0001) samanborið við sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt metótrexati.

*Tafla 6. Meðalbreytingar á röntgenmyndum á 52 vikum í rannsókn II*

|  | **PBO + MTX**  **(+ TCZ frá 24. viku)**  **N = 393** | **TCZ 8 mg/kg + MTX**  **N = 398** |
| --- | --- | --- |
| Heildar Sharp-Genant stig | 1,13 | 0,29\* |
| Úrátustig | 0,71 | 0,17\* |
| LRÞ stig | 0,42 | 0,12\*\* |

*PBO - Lyfleysa*

*MTX - Metótrexat*

*TCZ - Tocilizúmab*

*LRÞ - Liðrýmisþrenging*

*\* - p≤ 0,0001, TCZ á móti lyfleysu + MTX*

*\*\* - p< 0,005, TCZ á móti lyfleysu + MTX*

Eftir 1 árs meðferð með tocilizúmabi ásamt metótrexati sýndu 85% sjúklinga (n=348) enga versnun liðaskemmda, þ.e. breyting á heildar-Sharp-stigun (Total Sharp Score) var núll eða minni samanborið við 67% sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt metótrexati (n=290) (p  0,001). Þetta hélst eftir 2 ára meðferð (83%; n=353). Hjá nítíu og þrjú prósent (93%; n=271) sjúklinga varð engin versnun milli 52. viku og 104. viku.

*Heilsutengdar og lífsgæða útkomur*

Sjúklingar sem fengu tocilizúmab tilkynntu um framfarir í öllum útkomum sem vörðuðu tilkynningar frá sjúklingum (Health Assessment Questionnaire-Disability Index (HAQ-DI), Short Form-36 og Functional Assessment of Chronic Illness therapy spurningalistum). Tölfræðilega marktækar framfarir á stigum HAQ-DI komu fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab samanborið við sjúklinga sem fengu sjúkdómstemprandi gigtarlyf. Meðan á opnum hluta rannsóknar II stóð hélst aukning líkamlegrar færni í allt að 2 ár. Í 52. viku var meðalbreyting á stigum HAQ-DI -0.58 hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt metótrexati, samanborið við -0.39 hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu ásamt metótrexati. Meðalbreyting á stigum HAQ-DI hélst enn í 104. viku hjá hópnum sem fékk tocilizúmab 8 mg/kg ásamt metótrexati (-0.61).

*Blóðrauðagildi*

Tölfræðilega marktækar framfarir á blóðrauðagildum komu fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab samanborið við þá sem fengu sjúkdómstemprandi gigtarlyf (p< 0,0001) í 24. viku. Meðal blóðrauðagildi hækkuðu í 2. viku og héldust innan eðlilegra marka fram í 24. viku.

*Tocilizúmab í samanburði við adalimúmab einlyfjameðferð*

Rannsókn VI (WA19924), tvíblind 24 vikna rannsókn sem bar saman tocilizúmab einlyfjameðferð og adalimúmab einlyfjameðferð þar sem mat var lagt á 326 sjúklinga með iktsýki sem þoldu ekki metótrexat eða þar sem áframhaldandi meðferð með metótrexati þótti ekki viðeigandi (þar með taldir sjúklingar sem svöruðu ekki metótrexat meðferð). Sjúklingar í tocilizúmab hópi fengu tocilizúmab (8 mg/kg) innrennsli í bláæð á 4 vikna fresti og inndælingu undir húð með lyfleysu á 2 vikna fresti. Sjúklingum í adalimúmab hópnum var gefið adalimúmab með inndælingu undir húð (40 mg) á 2 vikna fresti ásamt lyfleysu með innrennsli í bláæð á 4 vikna fresti.

Sýnt var fram á með tölfræðilega marktækum mun að tocilizúmab meðferð hafði meiri sjúkdómstemprandi áhrif en adalimúmab frá grunngildi fram í 24. viku miðað við aðalmælibreytu sem er breyting í DAS28 og einnig fyrir allar viðbótarmælibreytur (tafla 7).

*Tafla 7: Virkniniðurstöður úr rannsókn VI (WA19924)*

|  | **ADA + lyfleysa**  **(i.v.)**  **N = 162** | **TCZ + lyfleysa**  **(s.c.)**  **N = 163** | **p-gildi(a)** |
| --- | --- | --- | --- |
| **Aðalmælibreyta – Meðalbreyting frá grunnlínu að 24. viku** | | | |
| DAS28 (leiðrétt meðalgildi) | -1,8 | -3,3 |  |
| Mismunur á leiðréttu meðalgildi  (95% CI) | -1,5 (-1,8, -1,1) | | <0,0001 |
| **Viðbótarmælibreytur - hlutfall sjúklinga sem svaraði meðferð í 24. viku (b)** | | | |
| DAS28 < 2,6, n (%) | 17 (10,5) | 65 (39,9) | <0,0001 |
| DAS28 ≤ 3,2, n (%) | 32 (19,8) | 84 (51,5) | <0,0001 |
| ACR20 svörun, n (%) | 80 (49,4) | 106 (65,0) | 0,0038 |
| ACR50 svörun, n (%) | 45 (27,8) | 77 (47,2) | 0,0002 |
| ACR70 svörun, n (%) | 29 (17,9) | 53 (32,5) | 0,0023 |

*ap gildi er leiðrétt fyrir tegund og tímalengd iktsýki fyrir allar mælibreytur og að auki upphafsgildi fyrir allar samfelldar mælibreytur.*

*b Svara ekki meðferð, áætlanir sem notaðar eru þar sem gögn vantar. Margfeldni stýrt með Bonferroni-Holm aðferð.*

Heildaraukaverkanir voru svipaðar milli tocilizúmabs og adalimúmabs. Hlutfall sjúklinga með alvarlegar aukaverkanir skiptist jafnt á milli meðferðarhópanna (tocilizúmab 11,7% samanborið við adalimúmab 9,9%). Eðli aukaverkana í tocilizúmab hópnum var í samræmi við þekkt öryggi tocilizúmabs og fjöldi aukaverkana sem tilkynntar voru var svipaður og fram kemur í töflu 1. Tilkynnt var um hærri tíðni sýkinga í tocilizúmab hópnum (48 % á móti 42%), en enginn munur var á tíðni alvarlegra sýkinga (3,1%). Rannsóknarmeðferðirnar leiddu báðar til samskonar breytinga á rannsóknargildum (lækkun í gildum daufkyrninga og blóðflaga, hækkun í ALAT, ASAT og blóðfitu), hinsvegar voru breytingarnar og tíðni frávika meiri hjá tocilizúmab samanborið við adalimúmab. Hjá fjórum (2,5%) sjúklingum í tocilizúmab hópnum og tveimur (1,2%) sjúklingum í adalimúmab hópnum varð lækkun af CTC gráðu 3 eða 4 á fjölda daufkyrninga. Hjá ellefu (6,8%) sjúklingum í tocilizúmab hópnum og fimm (3,1%) sjúklingum í adalimúmab hópnum varð hækkun á ALAT af CTC gráðu 2 eða meira. Meðal LDL aukning frá grunnlínu var 0,64 mmól/l (25 mg/dl) fyrir sjúklinga í tocilizúmab hópnum og 0,19 mmól/l (7 mg/dl) fyrir sjúklinga í adalimúmab hópnum. Öryggið í tocilizúmab hópnum var í samræmi við þekktar öryggisupplýsingar fyrir tocilizúmab og engar nýjar eða óvæntar aukaverkanir komu fram (sjá töflu 1).

### 5.2 Lyfjahvörf

Lyfjahvörf tocilizúmabs einkennast af ólínulegu brotthvarfi sem er samsett úr línulegri úthreinsun og Michaelis-Menten brotthvarfi. Ólínulegi hluti brotthvarfs tocilizúmabs leiðir til hlutfallslega meiri aukningar á útsetningu en ef hún væri eingöngu skammtaháð. Lyfjahvarfabreytur tocilizúmabs breytast ekki með tímanum. Vegna þess að heildarúthreinsun tocilizúmabs er háð þéttni lyfsins í sermi er helmingunartími tocilizúmabs einnig háður þéttni og breytist eftir þéttni lyfsins í sermi. Þýðisgreiningar á lyfjahvörfum hjá öllum sjúklingahópum sem rannsakaðir hafa verið benda ekki til tengsla milli sýnilegrar úthreinsunar og tilvistar mótefna gegn lyfinu.

Iktsýki

Notkun í bláæð

Lyfjahvörf tocilizúmabs voru ákvörðuð með því að beita þýðisgreiningu á lyfjahvörfum á gagnagrunn sem í voru 3552 sjúklingar með iktsýki sem fengu innrennsli í eina klukkustund með 4 eða 8 mg/kg af tocilizúmabi á 4 vikna fresti í 24 vikur eða 162 mg af tocilizúmabi gefið undir húð einu sinni í viku eða aðra hverja viku í 24 vikur.

Eftirfarandi breytur (áætluð meðalgildi ± staðalfrávik) voru áætlaðar fyrir 8 mg/kg skammt af tocilizúmabi gefinn á 4 vikna fresti: Flatarmál undir blóðþéttniferli (AUC) við jafnvægi = 38000 ± 13000 klst. míkróg/ml, lágmarksþéttni (Cmin) = 15,9 ± 13,1 míkróg/ml og hámarksþéttni (Cmax) = 182 ± 50,4 míkróg/ml og voru uppsöfnunarhlutföll lág, 1,32 fyrir AUC og 1,09 Cmax.Uppsöfnunarhlutfall Cmin var hærra (2,49), en búist var við á grundvelli ólínulegs skerfs úthreinsunar við lægri þéttni. Jafnvægi náðist eftir fyrstu gjöf hvað varðar Cmax og eftir 8 og 20 vikur fyrir hvora breytu um sig, AUC og Cmin. AUC, Cmin og Cmax fyrir tocilizúmab hækkuðu með vaxandi líkamsþyngd. Við líkamsþyngd ≥ 100 kg voru áætluð meðalgildi (± SD) AUC, Cmin and Cmax fyrir tocilizúmab við jafnvægi 50000 ± 16800 míkróg klst./ml, 24,4 ± 17,5 míkróg/ml, og 226 ± 50,3 míkróg/ml fyrir hverja breytu um sig, sem eru hærri gildi en meðalútsetningargildi fyrir sjúklingahópinn (þ.e. allar líkamsþyngdir) hér að ofan. Skammtasvörunarferill (dose-response curve) fyrir tocilizúmab verður flatur við hærri skammta, sem leiðir til þess að lítill ávinningur í verkun næst við hvert þrep í aukningu á styrk tocilizúmabs. Þannig að engin aukning á verkun, sem skipti máli fyrir meðhöndlun, kom fram þegar sjúklingar fengu > 800 mg af tocilizúmabi. Því er ekki mælt með notkun stærri skammta af tocilizúmabi en 800 mg í hverju innrennsli (sjá kafla 4.2).

Dreifing

Hjá sjúklingum með iktsýki var miðlægt dreifingarrúmmál 3,72 l, en útlægt dreifingarrúmmál 3,35 l sem olli 7,07 l dreifingarrúmmáli við jafnvægi.

Brotthvarf

Eftir að skammtur er gefinn í bláæð verður tvífasa brotthvarf úr blóðrás á tocilizúmab. Heildarúthreinsun tocilizúmabs var skammtaháð og er hún samanlögð línuleg og ólínuleg úthreinsun. Línuleg úthreinsun var áætluð sem breyta í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum og nam hún 9,5 ml/klst. Þéttniháð, ólínuleg úthreinsun hefur miklu hlutverki að gegna þegar þéttni tocilizúmabs er lág. Þegar ólínulegt úthreinsunarferli er mettað, við hærri þéttni tocilizúmabs, ákvarðast úthreinsun aðallega af línulegri úthreinsun.

t1/2 fyrir tocilizúmab var þéttniháður. Við jafnvægi eftir 8 mg/kg skammt á 4 vikna fresti lækkaði virkur t1/2 með lækkandi þéttni á 18 til 6 daga skömmtunarbili.

Línulegt samband

Lyfjahvarfabreytur tocilizúmabs breyttust ekki með tímanum. Aukning sem var meira en skammtaháð varð á AUC og Cmin við 4 og 8 mg/kg skammta á 4 vikna fresti. Cmax hækkaði í hlutfalli við skammta. Við jafnvægi var áætlað AUC 3,2 sinnum hærra og Cmin 30 sinnum hærri þegar skammturinn var 8 mg/kg en þegar hann var 4 mg/kg.

Notkun undir húð

Lyfjahvörf tocilizúmabs voru ákvörðuð með þýðisgreiningu á lyfjahvörfum í gagnagrunni sem í voru 3552 sjúklingar með iktsýki sem fengu 162 mg undir húð í hverri viku, 162 mg undir húð í annarri hverri viku eða 4 eða 8 mg/kg í bláæð á 4 vikna fresti í 24 vikur.

Lyfjahvarfabreytur tocilizúmabs breyttust ekki með tímanum. Fyrir 162 mg skammt af tocilizúmabi sem gefinn var vikulega var spáð meðalgildi (±SD) AUC1vika í jafnvægi 7970 ± 3432 µg•klst/ml, Cmin var 43,0 ± 19,8 µg/ml og Cmax var 49,8 ± 21,0 µg/ml. Uppsöfnunarhlutfall fyrir AUC var 6,32, fyrir Cmin 6,30 og fyrir Cmax 5,27. Jafnvægi fyrir AUC, Cmin, og Cmax náðist eftir 12 vikur.

Fyrir 162 mg skammt af tocilizúmabi sem gefinn var aðra hverja viku var spáð meðalgildi (±SD) AUC2vikur í jafnvægi 3430 ± 2660 µg•klst/ml, Cmin var 5,7 ± 6,8 µg/ml og Cmax var 13,2 ± 8,8 µg/ml. Uppsöfnunarhlutfall fyrir AUC var 2,67, fyrir Cmin 6,02 og fyrir Cmax 2,12. Jafnvægi fyrir AUC og Cmin náðist eftir 12 vikur og fyrir Cmax eftir 10 vikur.

Frásog

Eftir gjöf lyfsins undir húð hjá sjúklingum með iktsýki var tími þar til hámarksþéttni tocilizúmabs náðist í sermi, tmax, fyrir frásog 2,8 dagar. Aðgengi stungulyfsins þegar það var gefið undir húð var 79%.

Brotthvarf

Við gjöf lyfsins undir húð er virkur t1/2 allt að 13 dagar fyrir 162 mg skammta sem gefnir eru vikulega og 5 dagar fyrir 162 mg skammta sem gefnir eru aðra hverja viku hjá sjúklingum með iktsýki við jafnvægi.

sJIA

Notkun undir húð

Lyfjahvörf tocilizúmabs hjá sjúklingum með sJIA voru skilgreind með þýðisgreiningu á lyfjahvörfum hjá 140 sjúklingum sem fengu meðferð með 8 mg/kg í bláæð á 2 vikna fresti (sjúklingar sem vógu ≥30 kg), 12 mg/kg í bláæð á 2 vikna fresti (sjúklingar sem vógu minna en 30 kg), 162 mg undir húð vikulega (sjúklingar sem vógu ≥30 kg) eða 162 mg undir húð á 10 daga eða 2 vikna fresti (sjúklingar sem vógu minna en 30 kg).

Takmörkuð gögn liggja fyrir um útsetningu eftir gjöf tocilizúmabs undir húð hjá sjúklingum með sJIA, yngri en 2 ára og sem vega minna en 10 kg.

Sjúklingar með sJIA verða að hafa náð 10 kg líkamsþyngd að lágmarki áður en þeir mega fá tocilizúmab undir húð (sjá kafla 4.2).

*Tafla 8. Spáð meðalgildi ± SD fyrir lyfjahvarfabreytur við jafnvægi eftir gjöf lyfsins undir húð hjá sjúklingum með sJIA*

| **Lyfjahvarfabreytur fyrir tocilizúmab** | **162 mg QW ≥30 kg** | **162 mg Q2W <30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 99,8 ± 46,2 | 134 ± 58,6 |
| Cmin (µg/ml) | 79,2 ± 35,6 | 65,9 ± 31,3 |
| Cavg (µg/ml) | 91,3 ± 40,4 | 101 ± 43,2 |
| Uppsöfnun Cmax | 3,66 | 1,88 |
| Uppsöfnun Cmin | 4,39 | 3,21 |
| Uppsöfnun Cmean eða AUCτ \* | 4,28 | 2,27 |

\*τ = 1 vika eða 2 vikur fyrir skömmtunaráætlanir undir húð

Eftir gjöf undir húð náðist u.þ.b. 90% jafnvægi í viku 12, við gjöf 162 mg bæði vikulega og á 2 vikna fresti.

Frásog

Eftir gjöf lyfsins undir húð hjá sjúklingum með sJIA var helmingunartími frásogs u.þ.b. 2 dagar og aðgengi þegar lyfið var gefið undir húð hjá sjúklingum með sJIA var 95%.

Dreifing

Hjá börnum með sJIA var miðlægt dreifingarrúmmál 1,87 l, útlægt dreifingarrúmmál 2,14 l og heildardreifingarrúmmál við jafnvægi því 4,01 l.

Brotthvarf

Heildarúthreinsun tocilizúmabs var þéttniháð og er samanlögð línuleg úthreinsun og ólínuleg úthreinsun. Línuleg úthreinsun var metin sem breyta í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum og var 5,7 ml/klst hjá sjúklingum með sJIA. Eftir gjöf lyfsins undir húð var virkur t1/2 fyrir tocilizúmab hjá sjúklingum með sJIA allt að 14 dagar, fyrir gjöf 162 mg bæði vikulega og á tveggja vikna fresti, metið á tímabili milli skammta við jafnvægi.

pJIA

Notkun undir húð

Lyfjahvörf tocilizúmabs hjá sjúklingum með pJIA voru skilgreind með þýðisgreiningu á lyfjahvörfum hjá 237 sjúklingum sem fengu meðferð með 8 mg/kg í bláæð á 4 vikna fresti (sjúklingar sem vógu ≥30 kg), 10 mg/kg í bláæð á 4 vikna fresti (sjúklingar sem vógu minna en 30 kg), 162 mg undir húð á 2 vikna fresti (sjúklingar sem vógu ≥30 kg) eða 162 mg undir húð á 3 vikna fresti (sjúklingar sem vógu minna en 30 kg).

*Tafla 9. Spáð meðalgildi ± SD fyrir lyfjahvarfabreytur við jafnvægi eftir gjöf lyfsins undir húð hjá sjúklingum með pJIA*

| **Lyfjahvarfabreytur fyrir tocilizúmab** | **162 mg Q2W**  **≥30 kg** | **162 mg Q3W**  **minna en 30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 29,4 ± 13,5 | 75,5 ± 24,1 |
| Cmin (µg/ml) | 11,8 ± 7,08 | 18,4 ± 12,9 |
| Cavg (µg/ml) | 21,7 ± 10,4 | 45,5 ± 19,8 |
| Uppsöfnun Cmax | 1,72 | 1,32 |
| Uppsöfnun Cmin | 3,58 | 2,08 |
| Uppsöfnun Cavg eða AUCτ \* | 2,04 | 1,46 |

\*τ = 2 vikur eða 3 vikur fyrir skömmtunaráætlanir undir húð

Eftir gjöf lyfsins í bláæð náðist u.þ.b. 90% af jafnvægi í viku 12 hjá sjúklingum sem fengu 10 mg/kg (líkamsþyngd <30 kg) og í viku 16 hjá sjúklingum sem fengu 8 mg/kg (líkamsþyngd ≥30 kg). Eftir gjöf lyfsins undir húð náðist u.þ.b. 90% af jafnvægi í viku 12 bæði hjá sjúklingum sem fengu 162 mg undir húð Q2W og Q3W.

Frásog

Eftir gjöf lyfsins undir húð hjá sjúklingum með pJIA var helmingunartími frásogs u.þ.b. 2 dagar og aðgengi þegar lyfið var gefið undir húð hjá sjúklingum með pJIA var 96%.

Dreifing

Hjá börnum með pJIA var miðlægt dreifingarrúmmál 1,97 l, útlægt dreifingarrúmmál 2,03 l og heildardreifingarrúmmál við jafnvægi því 4,0 l.

Brotthvarf

Þýðisgreining á lyfjahvörfum hjá sjúklingum með pJIA sýndi áhrif á línulega úthreinsun sem tengdust líkamsstærð, svo taka þarf með í reikninginn að skömmtun er samkvæmt líkamsþyngd (sjá töflu 9).

Eftir gjöf lyfsins undir húð var virkur t1/2 fyrir tocilizúmab hjá sjúklingum með pJIA allt að 10 dagar, fyrir sjúklinga <30 kg (162 mg undir húð á þriggja vikna fresti) og allt að 7 dagar fyrir sjúklinga ≥30 kg (162 mg undir húð á tveggja vikna fresti), metið á tímabili milli skammta við jafnvægi. Eftir gjöf lyfsins í bláæð var úthreinsun tocilizúmabs úr blóðrásinni tvífasa. Heildarúthreinsun tocilizúmabs var þéttniháð og er samanlögð línuleg úthreinsun og ólínuleg úthreinsun. Línuleg úthreinsun var metin sem breyta í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum og var 6,25 ml/klst. Þéttniháð ólínuleg úthreinsun skiptir meginmáli við litla þéttni tocilizúmabs. Þegar ólínuleg úthreinsunarleið hefur verið mettuð, við meiri þéttni tocilizúmabs, ræðst úthreinsun einkum af línulegri úthreinsun.

Risafrumuslagæðabólga

Notkun undir húð

Lyfjahvörf tocilizúmabs hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu voru metin með þýðislíkani fyrir lyfjahvörf sem byggt var á greiningu á gögnum frá 149 sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu sem fengu meðferð með 162 mg undir húð vikulega eða 162 mg undir húð aðra hverja viku. Líkanið hafði sömu byggingu og þýðislíkan fyrir lyfjahvörf sem áður var útbúið og byggt á gögnum frá sjúklingum með iktsýki (sjá töflu 10).

*Tafla 10. Spáð meðalgildi ± SD fyrir lyfjahvarfabreytur við jafnvægi eftir gjöf undir húð hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu*

|  | **Undir húð** | |
| --- | --- | --- |
| **Lyfjahvarfabreytur tocilizúmabs** | **162 mg aðra hverja viku** | **162 mg vikulega** |
| Cmax (µg/ml) | 19,3 ± 12,8 | 73 ± 30,4 |
| Cmin (µg/ml) | 11,1 ± 10,3 | 68,1 ± 29,5 |
| Cmean (µg/ml) | 16,2 ± 11,8 | 71,3 ± 30,1 |
| Uppsöfnun Cmax | 2,18 | 8,88 |
| Uppsöfnun Cmin | 5,61 | 9,59 |
| Uppsöfnun Cmean eða AUCτ \* | 2,81 | 10,91 |

\*τ = 2 vikur eða 1 vika fyrir skömmtunaráætlanir undir húð

Þéttnikúrfa tocilizúmabs við jafnvægi eftir vikulega skammta var nánast flöt, með mjög litlum sveiflum milli lággilda og hágilda, en umtalsverðar sveiflur voru á þéttni tocilizúmabs eftir skömmtun aðra hverja viku. U.þ.b. 90% jafnvægi (AUCτ) náðist í viku 14 hjá þeim sem fengu skammta aðra hverja viku en í viku 17 hjá þeim sem fengu vikulega skammta.

Samkvæmt gildandi greiningu á lyfjahvörfum var lægsta þéttni (trough concentration) tocilizúmabs við jafnvægi 50% hærri hjá þessum sjúklingahóp en að meðaltali í stóru gagnasafni um sjúklinga með iktsýki. Ástæður fyrir þessum mun eru ekki þekktar. Mun á lyfjahvörfum fylgir enginn verulegur munur á lyfhrifum, svo klínísk þýðing þessa er ekki ljós.

Hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu sást meiri útsetning hjá sjúklingum með minni líkamsþyngd. Fyrir 162 mg skammt vikulega var Cavg við jafnvægi 51% hærra hjá sjúklingum sem vógu minna en 60 kg en hjá sjúklingum sem vógu á milli 60 og 100 kg. Fyrir 162 mg skammt aðra hverja viku var Cavg við jafnvægi 129% hærra hjá sjúklingum sem vógu minna en 60 kg en hjá sjúklingum sem vógu á milli 60 og 100 kg. Takmörkuð gögn liggja fyrir um sjúklinga sem vega meira en 100 kg (n=7).

Frásog

Eftir skömmtun undir húð hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu var t½ fyrir frásog u.þ.b. 4 dagar. Aðgengi stungulyfs til gjafar undir húð var 0,8. Miðgildi Tmax var 3 dagar eftir tocilizúmab skammt sem gefinn var vikulega en 4,5 dagar eftir skammt sem gefinn var aðra hverja viku.

Dreifing

Dreifingarrúmmál miðhólfs hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu var 4,09 l og dreifingarrúmmál úthólfs var 3,37 l, sem gaf dreifingarrúmmál sem nam 7,46 l við jafnvægi.

Brotthvarf

Heildarúthreinsun tocilizúmabs var þéttniháð og er samanlögð línuleg úthreinsun og ólínuleg úthreinsun. Línuleg úthreinsun var metin sem breyta í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum og var 6,7 ml/klst hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu.

Hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu var raungildi t½ fyrir tocilizúmab við jafnvægi á bilinu 18,3 til 18,9 dagar fyrir 162 mg skammta vikulega en á bilinu 4,2 til 7,9 dagar fyrir 162 mg skammta aðra hverja viku. Við mikla þéttni í sermi, þegar línuleg úthreinsun er ráðandi í heildarúthreinsun tocilizúmabs, var raungildi t½ metið u.þ.b. 32 dagar út frá þýðisgreiningu á lyfjahvarfabreytum.

Sérstakir sjúklingahópar

*Skert nýrnastarfsemi:* Engar formlegar rannsóknir á áhrifum skertrar á nýrnastarfsemi á lyfjahvörf tocilizúmabs hafa verið gerðar. Flestir sjúklinganna sem teknir voru með í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum í rannsóknum á notkun lyfsins við iktsýki eða risafrumuslagæðabólgu höfðu eðlilega nýrnastarfsemi eða vægt skerta nýrnastarfsemi. Vægt skert nýrnastarfsemi (áætluð úthreinsun kreatíníns miðað við Cockcroft-Gault jöfnuna) hafði ekki áhrif á lyfjahvörf tocilizúmabs.

U.þ.b. þriðjungur sjúklinga í rannsókninni á risafrumuslagæðabólgu var með miðlungi alvarlega skerta nýrnastarfsemi við upphaf rannsóknarinnar (áætluð úthreinsun kreatíníns 30-59 ml/mín). Engin áhrif sáust á útsetningu fyrir tocilizúmabi hjá þessum sjúklingum.

Ekki er nauðsynlegt að breyta skömmtum fyrir sjúklinga með vægt eða miðlungi alvarlega skerta nýrnastarfsemi.

*Skert lifrarstarfsemi:* Engar formlegar rannsóknir á áhrifum skertrar á lifrarstarfsemi á lyfjahvörf tocilizúmabs hafa verið gerðar.

*Aldur, kyn og þjóðerni*: Þýðisgreining á lyfjahvörfum hjá sjúklingum með iktsýki eða risafrumuslagæðabólgu leiddi í ljós að aldur, kyn eða þjóðernislegur uppruni höfðu ekki áhrif á lyfjahvörf tocilizúmabs.

Niðurstöður þýðisgreininga á lyfjahvörfum hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA staðfestu að líkamsstærð er eina skýribreytan (covariate) sem hefur umtalsverð áhrif á lyfjahvörf tocilizúmabs, þ.m.t. brotthvarf og frásog þannig að íhuga á skömmtun byggða á líkamsþyngd (sjá töflur 8 og 9).

### 5.3 Forklínískar upplýsingar

Forklínískar upplýsingar benda ekki til neinnar sérstakrar hættu fyrir menn, á grundvelli hefðbundinna rannsókna á lyfjafræðilegu öryggi, eiturverkunum eftir endurtekna skammta, eiturverkunum á erfðaefni og eiturverkunum á æxlun og þroskun.

Rannsóknir á krabbameinsvaldandi áhrifum voru ekki gerðar þar sem IgG1 einstofna mótefni eru ekki talin hafa eðlislæg krabbameinsvaldandi áhrif.

Fyrirliggjandi, forklínískar upplýsingar sýndu fram á áhrif IL-6 á framgang illkynja meina og vörn gegn frumudauða (apoptosis) í ýmsum krabbameinsgerðum. Þessar upplýsingar benda ekki til teljandi hættu á að krabbamein komi fram eða versni við meðferð með tocilizúmabi. Auk þess varð ekki vart við iktsýkisskemmdir í 6 mánaða rannsókn á langtímaeituráhrifum hjá cynomolgus öpum eða IL-6 skertum músum.

Fyrirliggjandi, forklínískar upplýsingar benda ekki til áhrifa á frjósemi við meðferð með tocilizúmab. Áhrif á innkirtla og æxlunarfæri sáust ekki í rannsókn á langtímaeituráhrifum hjá cynomolgus öpum og engin áhrif á æxlunarhæfni komu fram hjá IL-6 skertum músum. Tocilizúmab gefið cynomolgus öpum snemma á meðgöngu hafði engin bein eða óbein skaðleg áhrif á meðgöngu eða þroska fósturvísa/fóstra. Smávægileg aukning varð þó á fósturlátum/fósturvísa- og fósturdauða þegar almenn áhrif voru mikil (>100 x útsetning fyrir menn) hjá hópnum sem fékk háskammtinn 50 mg/kg/dag samanborið við lyfleysu og aðra lágskammtahópa. Þótt IL-6 virðist ekki vera varhugaverður frumuboði (cytokine) fyrir vöxt fósturs eða ónæmisstýringu á tengirás hjá móður og fóstri, er ekki hægt að útiloka tengsl þessarar niðurstöðu við tocilizúmab.

Meðferð með hliðstæðu músamótefni hafði ekki eitrunaráhrif hjá músarungum. Engin hömlun var á beinvexti, ónæmiskerfi eða kynþroska.

Forklínískar upplýsingar um öryggi tocilizúmabs hjá cynomolgus öpum benda ekki til þess að munur sé á því hvort lyfið er gefið í bláæð eða undir húð.

## 6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 6.1 Hjálparefni

L-histidín

L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat

L-treónín

L-methíonín

Pólýsorbat 80

Vatn fyrir stungulyf

### 6.2 Ósamrýmanleiki

Ekki má blanda þessu lyfi saman við önnur lyf, því rannsóknir á samrýmanleika hafa ekki verið gerðar.

### 6.3 Geymsluþol

42 mánuðir.

### 6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið í kæli (2°C – 8°C). Má ekki frjósa. Eftir að áfyllt sprauta hefur verið tekin úr kæli má geyma hana í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita.

Geymið áfylltar sprautur í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi og raka.

### 6.5 Gerð íláts og innihald

0,9 ml af lausn í áfylltri sprautu (gler af tegund I) með áfastri nál. Sprautunni er lokað með harðri nálarhlíf (pólýísópren gúmmí og pólýprópýlen) og stimpli úr smitsæfðri flúortec-húðaðri teygjanlegri fjölliðu (með silíkoni).

Avtozma áfyllt sprauta til notkunar fyrir sjúkling er fáanleg í pakkningum sem innihalda:

* 1 áfyllta sprautu
* 2 áfylltar sprautur
* 4 áfylltar sprautur
* 12 (3 pakkningar með 4) áfylltar sprautur (fjölpakkning)

**Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.**

### 6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun

Avtozma er í einnota áfylltum sprautum sem eru inni í nálarvarnarbúnaði. Eftir að sprautan hefur verið tekin úr kæli á að láta hana ná herbergishita (18°C til 28°C) með því að bíða í 30 mínútur áður en Avtozma er dælt inn. Ekki á að hrista áfylltu sprautuna.

Eftir að hettan hefur verið tekin af verður að hefja inndælingu innan 5 mínútna til að koma í veg fyrir að lyfið þorni og nálin stíflist. Ef áfyllta sprautan er ekki notuð innan 5 mínútna eftir að hettan er tekin af verður að farga henni í nálarhelt ílát og nota nýja áfyllta sprautu.

Ef ekki er hægt að þrýsta stimplinum niður eftir að nálinni hefur verið stungið inn þarf að fleygja áfylltu sprautunni í nálarhelt ílát og nota nýja áfyllta sprautu.

Notið ekki ef lyfið er skýjað eða inniheldur agnir, ef litur þess er annar en litlaus eða gulur eða ef einhver hluti áfylltu sprautunnar virðist skemmdur.

Ítarlegar leiðbeiningar um gjöf Avtozma með áfylltri sprautu er að finna í fylgiseðlinum.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

## 7. MARKAÐSLEYFISHAFI

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

## 8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/24/1896/007

EU/1/24/1896/008

EU/1/24/1896/009

EU/1/24/1896/013

## 9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 14 Feabhra 2025

## 10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu [https://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/)/.

Upplýsingar á íslensku eru á [https://www.serlyfjaskra.is.](http://www.serlyfjaskra.is/)

BT_1000x858pxÞetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu. Í kafla 4.8 eru upplýsingar um hvernig tilkynna á aukaverkanir.

## 1. HEITI LYFS

Avtozma 162 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

## 2. INNIHALDSLÝSING

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 162 mg af tocilizúmabi í 0,9 ml.

Tocilizúmab er manngert (humanized) einstofna mótefni úr undirflokknum immúnóglóbúlín G1 (IgG1), gegn leysanlegum og himnubundnum interleukin-6 (IL-6) viðtökum úr mönnum, sem framleitt er með erfðatækni.

Hjálparefni með þekkta verkun

*Pólýsorbat*

Hver 162 mg áfyllt sprauta inniheldur 0,2 mg af pólýsorbati 80.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## 3. LYFJAFORM

Stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna. Tær eða lítillega ópallýsandi, litlaus eða gul lausn með pH-gildi 5,7 – 6,3 og osmólalþéttni 280 – 340 mmól/kg

## 4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

### 4.1 Ábendingar

Iktsýki

Avtozma ásamt metótrexati (MTX) er ætlað til:

 meðferðar á alvarlegri, virkri og versnandi iktsýki hjá fullorðnum sem ekki hafa áður fengið meðferð með metótrexati.

 meðferðar við miðlungi mikilli eða alvarlegri, virkri iktsýki hjá fullorðnum sjúklingum sem hafa annaðhvort svarað illa eða ekki þolað fyrri meðferð með einu eða fleiri sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (DMARD) eða TNF (tumour necrosis factor) hemlum.

Þessum sjúklingum má gefa Avtozma sem einlyfja meðferð ef óþol er fyrir metótrexati eða ef áframhaldandi meðferð með metótrexati á ekki við.

Sýnt hefur verið fram á að Avtozma dregur úr hraða versnunar liðskemmda samkvæmt mælingum á röntgenmyndum og eykur líkamlega færni þegar það er gefið ásamt metótrexati.

Fjölkerfa barnaliðagigt af óþekktum orsökum (systemic juvenile idiopathic arthritis; sJIA)

Avtozma er ætlað til meðferðar við virkri fjölkerfa barnaliðagigt af óþekktum orsökum (systemic juvenile idiopathic arthritis; sJIA) hjá sjúklingum 12 ára og eldri, sem hafa sýnt ófullnægjandi svörun við fyrri meðferð með bólgueyðandi gigtarlyfjum (NSAID) og barksterum (sjá kafla 4.2).

Hægt er að gefa Avtozma sem einlyfjameðferð (ef MTX þolist ekki eða meðferð með MTX er ekki viðeigandi) eða ásamt MTX.

Fjölliða barnaliðagigt af óþekktum orsökum (juvenile idiopathic polyarthritis; pJIA)

Avtozma ásamt metótrexati (MTX) er ætlað til meðferðar við fjölliða barnaliðagigt af óþekktum orsökum (juvenile idiopathic polyarthritis; pJIA) (jákvæð eða neikvæð fyrir gigtarþáttum og útbreidd fjölliðagigt) hjá sjúklingum 12 ára og eldri, sem hafa sýnt ófullnægjandi svörun við fyrri meðferð með metótrexati (sjá kafla 4.2).

Gefa má Avtozma sem einlyfja meðferð ef óþol er fyrir metótrexati eða ef áframhaldandi meðferð með metótrexati á ekki við.

Risafrumuslagæðabólga (giant cell arteritis, GCA)

Avtozma er ætlað til meðferðar við risafrumuslagæðabólgu (giant cell arteritis, GCA) hjá fullorðnum sjúklingum.

### 4.2 Skammtar og lyfjagjöf

Tocilizúmab til gjafar undir húð er gefið með einnota áfylltum lyfjapenna. Heilbrigðisstarfsfólk með reynslu í greiningu og meðferð iktsýki, sJIA, pJIA og/eða risafrumuslagæðabólgu á að hefja meðferðina. Ekki á að nota áfyllta lyfjapenna til meðferðar hjá börnum <12 ára að aldri, þar sem hugsanleg hætta er á inndælingu í vöðva vegna þynnra vefjalags undir húð.

Gefa á fyrstu inndælinguna undir eftirliti þjálfaðs heilbrigðisstarfsmanns. Sjúklingar geta sprautað sig sjálfir með Avtozma eða foreldri/forráðamaður getur sprautað þá, eingöngu ef læknirinn telur það viðeigandi og sjúklingurinn eða foreldrið/forráðamaðurinn samþykkir að vera undir eftirliti læknis eftir þörfum og hefur fengið þjálfun í réttri tækni við lyfjagjöfina.

Sjúklingar sem skipta úr meðferð með tocilizúmabi sem gefið er í bláæð í meðferð með tocilizúmabi sem gefið er undir húð eiga að fá fyrsta skammtinn sem gefinn er undir húð á þeim tíma sem áætlað var að þeir fengju næsta skammt í bláæð, undir eftirliti þjálfaðs heilbrigðisstarfsmanns.

Allir sjúklingar sem fá Avtozma eiga að fá í hendur varúðarkort.

Meta á hvort hentar sjúklingum eða foreldrum/forráðamönnum þeirra að gefa stungulyfið undir húð heima fyrir og leiðbeina þeim eða foreldrum/forráðamönnum þeirra um að láta heilbrigðisstarfsmann vita áður en næsti skammtur er gefinn ef þeir finna fyrir einkennum ofnæmisviðbragða. Sjúklingar sem fá einkenni alvarlegra ofnæmisviðbragða eiga að leita sér læknisaðstoðar tafarlaust (sjá kafla 4.4).

Skammtar

Iktsýki

Ráðlögð skömmtun er 162 mg, gefið undir húð einu sinni í viku.

Takmarkaðar upplýsingar liggja fyrir um skiptingu úr gjöf Avtozma í bláæð í gjöf Avtozma í föstum skömmtum undir húð. Halda á einnar viku millibili milli skammta.

Ef sjúklingar skipta úr gjöf lyfsins í bláæð í gjöf þess undir húð eiga þeir að fá fyrsta skammtinn sem gefinn er undir húð í stað skammts sem annars hefði verið gefinn í bláæð undir eftirliti þjálfaðs heilbrigðisstarfsmanns.

Risafrumuslagæðabólga

Ráðlagðir skammtar eru 162 mg undir húð einu sinni í viku ásamt sykursterum í síminnkandi skömmtum. Hægt er að nota Avtozma eitt sér eftir að notkun sykurstera er hætt.

Ekki á að nota Avtozma sem einlyfjameðferð við bráðu bakslagi (sjá 4.4).

Þar sem risafrumuslagæðabólga er langvarandi sjúkdómur skal ákvörðun um áframhaldandi meðferð að 52 vikum liðnum byggja á virkni sjúkdóms, ákvörðunum læknis og vali sjúklingsins.

Iktsýki og risafrumuslagæðabólga

Skammtaaðlaganir vegna rannsóknastofufrávika (sjá kafla 4.4).

 Óeðlileg gildi lifrarensíma

| Rannsóknastofugildi | Aðgerð |
| --- | --- |
| > 1 til 3 x efri mörk eðlilegra gilda | Breytið skammti af því sjúkdómstemprandi gigtarlyfi (iktsýki) eða ónæmisbælandi lyfi (GCA) sem gefið er samtímis, ef það á við.  Ef hækkanir eru viðvarandi á þessu skammtabili á að minnka tíðni Avtozma skammta í aðra hverja viku eða gera hlé á meðferð með Avtozma þar til gildi alanín amínótransferasa (ALAT) og aspartat amínótransferasa (ASAT) eru komin í eðlilegt horf.  Hefja á lyfjagjöf aftur með vikulegum skömmtum eða aðra hverja viku, eftir því sem er klínískt viðeigandi. |
| > 3 til 5 x efri mörk eðlilegra gilda | Gera á hlé á gjöf Avtozma þar til gildin eru < 3 x efri mörk eðlilegra gilda og fylgið síðan ráðleggingunum hér fyrir ofan fyrir > 1 til 3 x efri mörk eðlilegra gilda.  Ef hækkanir eru viðvarandi > 3 x efri mörk eðlilegra gilda (staðfest með endurteknum prófum, sjá kafla 4.4) á að stöðva meðferð með Avtozma. |
| > 5 x efri mörk  eðlilegra gilda | Stöðvið Avtozma meðferð. |

 Lítill heildarfjöldi daufkyrninga (ANC)

Ekki er mælt með að hefja meðferð hjá sjúklingum með heildarfjölda daufkyrninga (ANC) undir 2 x 109/l ef þeir hafa ekki áður fengið meðferð með tocilizúmabi.

| Rannsóknastofugildi (frumur x 109/ l ) | Aðgerð |
| --- | --- |
| Heildardaufkyrninga-fjöldi > 1 | Haldið skammti óbreyttum. |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi 0,5 til 1 | Gera á hlé á gjöf Avtozma.  Þegar heildarfjöldi daufkyrninga eykst í > 1 x 109/l á að hefja gjöf  Avtozma aftur með skömmtum aðra hverja viku og auka hana síðan í vikulega skammta, eftir því sem er klínískt viðeigandi. |
| Heildardaufkyrninga-  fjöldi < 0,5 | Stöðvið Avtozma meðferð. |

 Lítill fjöldi blóðflagna

| Rannsóknastofugildi  (frumur x 103/ μl) | Aðgerð |
| --- | --- |
| 50 til 100 | Gera á hlé á gjöf Avtozma.  Þegar fjöldi blóðflagna er > 100 x 103/ μl á að hefja gjöf Avtozma aftur með skömmtum aðra hverja viku og auka hana síðan í vikulega skammta, eftir því sem er klínískt viðeigandi. |
| < 50 | Stöðvið Avtozma. |

Iktsýki og risafrumuslagæðabólga Ef skammtur gleymist

Ef sjúklingur gleymir að sprauta sig með vikulegum skammti af Avtozma undir húð og innan við 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá hann þegar munað er eftir honum á að gefa sjúklingnum fyrirmæli um að sprauta sig með skammtinum sem gleymdist á næsta degi sem áætlað var að gefa skammt. Ef sjúklingur gleymir að sprauta sig með skammti af Avtozma sem gefinn er aðra hverja viku undir húð og innan við 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá hann þegar munað er eftir honum á að gefa sjúklingnum fyrirmæli um að sprauta sig strax með skammtinum sem gleymdist og síðan með næsta skammti á næsta degi sem áætlað var að gefa skammt.

Sérstakir sjúklingahópar

*Aldraðir:*

Ekki er þörf á að aðlaga skammta hjá öldruðum sjúklingum >65 ára.

*Skert nýrnastarfsemi:*

Ekki er þörf á að aðlaga skammta hjá sjúklingum með væga eða miðlungi alvarlega skerðingu á nýrnastarfsemi. Notkun Avtozma hefur ekki verið rannsökuð hjá sjúklingum með mikla skerðingu á nýrnastarfsemi (sjá kafla 5.2). Fylgjast skal vel með nýrnastarfsemi hjá þessum sjúklingum.

*Skert lifrarstarfsemi:*

Notkun Avtozma hefur ekki verið rannsökuð hjá sjúklingum með skerta lifrarstarfsemi. Því er ekki hægt að ráðleggja skammta.

*Börn*

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun Avtozma stungulyfs til gjafar undir húð hjá börnum frá fæðingu að 1 árs aldri. Engar upplýsingar liggja fyrir.

Ekki ætti að breyta skammti nema til samræmis við breytingu á líkamsþyngd sjúklings með tíma. Hægt er að gefa Avtozma eitt sér eða ásamt metótrexati.

*Sjúklingar með sJIA*

Ráðlögð skömmtun handa sjúklingum eldri en 12 ára er 162 mg undir húð vikulega hjá sjúklingum sem vega 30 kg eða meira og 162 mg undir húð á 2 vikna fresti hjá sjúklingum sem vega minna en 30 kg.

Ekki á að nota áfyllta lyfjapenna til meðferðar hjá börnum <12 ára að aldri.

Sjúklingar verða að hafa náð 10 kg líkamsþyngd að lágmarki áður en þeir mega fá Avtozma undir húð.

*Sjúklingar með pJIA:*

Ráðlögð skömmtun handa sjúklingum eldri en 12 ára er 162 mg undir húð á 2 vikna fresti hjá sjúklingum sem vega 30 kg eða meira og 162 mg undir húð á 3 vikna fresti hjá sjúklingum sem vega minna en 30 kg.

Ekki á að nota áfyllta lyfjapenna til meðferðar hjá börnum <12 ára að aldri.

Skammtaaðlaganir vegna rannsóknastofufrávika (sJIA og pJIA)

Ef við á ætti að breyta eða stöðva skömmtun MTX og/eða annarra lyfja sem eru gefin samtímis og gera hlé á skömmtun tocilizúmabs þar til klínísk staða hefur verið metin. Þar sem margir sjúkdómar geta haft áhrif á gildi rannsóknarniðurstaðna hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA ætti að byggja ákvörðun um að hætta gjöf tocilizúmabs vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins.

 Óeðlileg gildi lifrarensíma

| **Rannsóknastofugildi** | Aðgerð |
| --- | --- |
| >1 til 3 x efri mörk eðlilegra gilda | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við  Ef hækkanir eru viðvarandi á þessu bili á að gera hlé á meðferð með Avtozma þar til ALAT/ASAT eru komin í eðlilegt horf. |
| >3 til 5 x efri mörk eðlilegra gilda | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við  Gera á hlé á gjöf Avtozma þar til gildin eru <3 x efri mörk eðlilegra gilda og fylgið ráðleggingum hér að framan fyrir >1 til 3 x efri mörk eðlilegra gilda. |
| >5 x efri mörk eðlilegra gilda | Stöðvið meðferð með Avtozma.  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

 Lækkaður heildardaufkyrningafjöldi (ANC)

| **Rannsóknastofugildi (frumur x 109/l )** | Aðgerð |
| --- | --- |
| Heildardaufkyrninga-  fjöldi >1 | Haldið skammti óbreyttum |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi 0,5 til 1 | Gerið hlé á gjöf Avtozma  Hefja á meðferð með Avtozma á ný þegar heildardaufkyrningafjöldi hefur aukist í >1 x 109/l |
| Heildardaufkyrninga- fjöldi <0,5 | Stöðvið meðferð með Avtozma  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

 Lækkaður blóðflagnafjöldi

| **Rannsóknastofugildi (frumur x 103/μl)** | Aðgerð |
| --- | --- |
| 50 til 100 | Breytið skammti af samtímis gefnu MTX ef það á við  Gerið hlé á gjöf Avtozma  Hefja á meðferð með Avtozma á ný þegar blóðflagnafjöldi hefur aukist í >100 x 103/μl |
| <50 | Stöðvið meðferð með Avtozma.  Ákvörðun um að hætta gjöf Avtozma hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna ætti að byggjast á læknisfræðilegu mati á ástandi sjúklingsins. |

Minnkuð tíðni skömmtunar tocilizúmabs vegna afbrigðilegra rannsóknarniðurstaðna hefur ekki verið rannsökuð hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA.

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun Avtozma sem gefið er undir húð hjá börnum með aðra kvilla en sJIA eða pJIA.

Tiltæk gögn um gjöf lyfsins í bláæð benda til þess að klínískur bati sé sjáanlegur innan 12 vikna frá upphafi meðferðar með tocilizúmabi. Ef sjúklingur sýnir engan bata á þessum tíma skal íhuga vandlega hvort meðferð skuli haldið áfram.

Ef skammtur gleymist

Ef sjúklingur með sJIA gleymir að sprauta sig með skammti af Avtozma sem gefa á vikulega undir húð og minna en 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá skammt þegar munað er eftir því, á að gefa honum fyrirmæli um að sprauta sig með skammtinum sem gleymdist á næsta áætluðum tíma. Ef sjúklingur gleymir að sprauta sig með skammti af Avtozma sem gefa á á 2 vikna fresti undir húð og minna en 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá skammt þegar munað er eftir því, á að gefa honum fyrirmæli um að sprauta sig tafarlaust með skammtinum sem gleymdist og síðan með næsta skammti á venjulegum áætluðum tíma.

Ef sjúklingur með pJIA gleymir að sprauta sig með Avtozma undir húð og minna en 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá skammt þegar munað er eftir því, á hann að sprauta sig með skammtinum sem gleymdist um leið og hann man eftir því og síðan með næsta skammti á venjulegum áætluðum tíma. Ef sjúklingur gleymir að sprauta sig með Avtozma undir húð og meira en 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem hann átti að fá skammt þegar munað er eftir því, eða ef hann er ekki viss um hvenær hann á að sprauta sig með Avtozma, á hann að hafa samband við lækni eða lyfjafræðing.

Aðferð við lyfjagjöf

Avtozma er til notkunar undir húð.

Ef læknirinn telur að það sé óhætt geta sjúklingar sprautað sig sjálfir með Avtozma, eftir fullnægjandi þjálfun í þeim aðferðum sem notaðar eru. Dæla á öllu innihaldi (0,9 ml) áfyllta lyfjapennans undir húð. Gefa á lyfið til skiptis á þeim stöðum sem ráðlagðir eru til lyfjagjafar (kviðveggur, læri og upphandleggur) og aldrei á að gefa lyfið í fæðingarbletti eða ör eða á svæðum þar sem húðin er aum, marin, rauð, hörð eða rofin.

Ekki á að hrista áfyllta lyfjapennann.

Ítarlegar leiðbeiningar um gjöf Avtozma með áfylltum lyfjapenna er að finna í fylgiseðlinum, sjá kafla 6.6.

### 4.3 Frábendingar

Ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1. Virkar, alvarlegar sýkingar (sjá kafla 4.4).

### 4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun

Avtozma til notkunar undir húð er ekki ætlað til gjafar í bláæð.

*Rekjanleiki*

Til að auka rekjanleika líftæknilyfja ætti að skrá greinilega lyfjaheitið og lotunúmer lyfsins sem gefið er.

*Sýkingar*

Tilkynnt hefur verið um alvarlegar sýkingar, sem stundum hafa leitt til dauða, hjá sjúklingum sem fá ónæmisbælandi lyf, þ.á m. tocilizúmab (sjá kafla 4.8, Aukaverkanir). Ekki má hefja meðferð með Avtozma hjá sjúklingum með virkar sýkingar (sjá kafla 4.3). Rjúfa á gjöf tocilizúmabs ef sjúklingur fær alvarlega sýkingu þar til búið er að ná tökum á sýkingunni (sjá kafla 4.8). Heilbrigðisstarfsfólk á að gæta varúðar þegar notkun Avtozma er íhuguð hjá sjúklingum með sögu um endurteknar eða langvinnar sýkingar eða annað undirliggjandi ástand (t.d. ristilsarpbólgu, sykursýki og millivefslungnasjúkdóm) sem getur gert sjúklinga móttækilega fyrir sýkingum.

Mælt er með að hafa augun opin fyrir alvarlegri sýkingu hjá sjúklingum sem fá ónæmisbælandi lyf svo sem Avtozma, þar sem dregið getur úr merkjum og einkennum bráðrar bólgu vegna bælingar bráðaviðbragða. Hafa á í huga áhrif Avtozma á C-virkt prótein (CRP), daufkyrninga og merki og einkenni sýkingar þegar verið er að ganga úr skugga um hvort sjúklingur sé með sýkingu. Beina á því til sjúklinga og foreldra/forráðamanna sjúklinga með sJIA eða pJIA að hafa tafarlaust samband við viðkomandi heilbrigðisstarfsfólk þegar vart verður við einhver einkenni um sýkingu til þess að tryggja skjótt mat og viðeigandi meðferð.

*Berklar*

Eins og ráðlagt er við aðrar líftækni meðferðir á að skima fyrir dulinni berklasýkingu (TB) hjá öllum sjúklingum áður en meðferð með Avtozma er hafin. Sjúklingar með dulda berkla eiga að fá hefðbundna meðferð með berklalyfjum áður en notkun Avtozma er hafin. Læknar sem ávísa lyfinu eru minntir á hættu á að berkla húðpróf og interferón – gamma TB blóðpróf geta mælst falskt neikvæð, sérstaklega hjá sjúklingum sem eru alvarlega veikir eða ónæmisskertir.

Ráðleggja skal sjúklingum og foreldrum/forráðamönnum sjúklinga með sJIA eða pJIA að leita læknisaðstoðar ef einkenni (þ.e. viðvarandi hósti, rýrnun/þyngdartap, vægur hiti) um berklasýkingu koma fram á meðan á Avtozma meðferð stendur eða eftir að meðferð er lokið.

*Endurvirkjun veirusýkinga*

Tilkynnt hefur verið um endurvirkjun veirusýkinga (t.d. lifrarbólgu B veiru) hjá sjúklingum sem fá líftækni meðferð við iktsýki. Sjúklingar sem greindust jákvæðir í skimun fyrir lifrarbólgu voru útilokaðir frá þátttöku í klínískum rannsóknum á tocilizúmabi.

*Fylgikvillar ristilsarpbólgu*

Í sjaldgæfum tilvikum hefur verið tilkynnt um að dausgarnarsarpur hafi rofnað í kjölfar sarpbólgu hjá sjúklingum sem fengið hafa meðferð með Avtozma (sjá kafla 4.8). Avtozma á að nota með varúð hjá sjúklingum með fyrri sögu um sár í meltingarvegi eða sarpbólgu. Hjá sjúklingum með einkenni sem gætu bent til fylgikvilla sarpbólgu, svo sem kviðverki, blæðingu og/eða óskýrðar breytingar á hægðalosun með hita á að meta með hraði hvort um byrjun á sarpbólgu sé að ræða en hún getur tengst rofi í meltingarvegi.

*Ofnæmisviðbrögð*

Tilkynnt hefur verið um alvarleg ofnæmisviðbrögð, þ.m.t. bráðaofnæmi, í tengslum við tocilizúmab (sjá kafla 4.8). Slík viðbrögð geta verið alvarlegri og hugsanlega banvæn hjá sjúklingum sem hafa fengið ofnæmisviðbrögð við fyrri meðferð með Avtozma, jafnvel þó þeir hafi fengið formeðferð með sterum og andhistamínum. Ef bráðaofnæmi eða önnur alvarleg ofnæmisviðbrögð koma fyrir á að stöðva gjöf Avtozma tafarlaust, hefja viðeigandi meðferð og hætta við frekari meðferð með Avtozma.

*Virkur lifrarsjúkdómur og skert lifrarstarfsemi*

Meðferð með Avtozma, einkum þegar hún er gefin ásamt metótrexati, getur tengst hækkunum á lifrartransamínösum. Því á að gæta varúðar þegar íhuguð er meðferð hjá sjúklingum með virkan lifrarsjúkdóm eða skerta lifrarstarfsemi (sjá kafla 4.2 og 4.8).

*Eituráhrif á lifur*

Algengt er að tilkynnt sé um skammvinnar eða endurteknar vægar og miðlungi miklar hækkanir á lifrartransamínösum við meðferð með tocilizúmabi (sjá kafla 4.8). Aukin tíðni þessara hækkana kom fram þegar notuð voru lyf sem gátu haft eituráhrif á lifur (t.d. metótrexat) samtímis tocilizúmabi. Þegar klínískt mat gefur tilefni til ætti að íhuga að gera fleiri lifrarpróf, þ.á m. mæla gallrauða (bílirúbín).

Alvarlegar lifrarskemmdir af völdum lyfja, þ.m.t. bráð lifrarbilun, lifrarbólga og gula, hafa sést við notkun tocilizúmabs (sjá kafla 4.8). Alvarlegar lifrarskemmdir hafa komið fram á tímabilinu frá 2 vikum til meira en 5 árum eftir að notkun tocilizúmabs hófst. Tilkynnt hefur verið um tilvik lifrarbilunar sem kröfðust lifrarígræðslu. Ráðleggja á sjúklingum að leita tafarlaust til læknis ef vart verður við ummerki eða einkenni lifrarskemmda.

Gæta skal varúðar þegar íhugað er að hefja meðferð með Avtozma hjá sjúklingum með1,5 falda hækkun yfir efri mörkum eðlilegra gilda ALAT eða ASAT. Hjá sjúklingum með > 5 föld efri mörk eðlilegra gilda ALAT eða ASAT við upphaf meðferðar er ekki mælt með meðferð.

Hjá sjúklingum með iktsýki, risafrumuslagæðabólgu, pJIA eða sJIA á að mæla ALAT/ASAT á 4 til 8 vikna fresti fyrstu 6 mánuði meðferðar og síðan á 12 vikna fresti. Sjá kafla 4.2 varðandi ráðlagðar breytingar á grundvelli gilda transamínasa, þ.m.t. að hætta meðferð með Avtozma. Séu gildi ALAT eða ASAT > 3-5 sinnum hærri en efri mörk eðlilegra gilda á að gera hlé á meðferð með Avtozma.

*Blóðfræðileg frávik*

Fjöldi daufkyrninga og blóðflagna hefur minnkað eftir meðferð með tocilizúmabi 8 mg/kg ásamt metótrexati (sjá kafla 4.8). Aukin hætta getur verið á daufkyrningafæð hjá sjúklingum sem hafa áður fengið meðferð með TNF-hemli.

Ekki er mælt með að hefja meðferð hjá sjúklingum með heildarfjölda daufkyrninga (ANC) undir 2 x 109/l ef þeir hafa ekki fengið tocilizúmab meðferð áður. Gæta skal varúðar þegar verið er að íhuga að hefja meðferð með tocilizúmabi hjá sjúklingum með fækkun blóðflagna (þ.e. fjölda blóðflagna undir 100 x 103/µl). Hjá sjúklingum með heildarfjölda daufkyrninga < 0,5 x 109/l eða fjölda blóðflagna < 50 x 103/µl er áframhaldandi meðferð ekki ráðlögð.

Alvarlega daufkyrningafæð má tengja við aukna hættu á alvarlegum sýkingum, þótt ekki séu augljós tengsl á milli fækkunar daufkyrninga og tilfella alvarlegra sýkinga í klínískum rannsóknum á tocilizúmabi hingað til.

Hjá sjúklingum með iktsýki eða risafrumuslagæðabólgu á að telja daufkyrninga og blóðflögur 4 til 8 vikum eftir að meðferð hefst og síðan í samræmi við hefðbundið klínískt verklag. Sjá kafla 4.2 varðandi ráðlagðar skammtabreytingar á grundvelli heildarfjölda daufkyrninga og blóðflagna. Hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA á að telja daufkyrninga og blóðflögur við aðra lyfjagjöf og síðan samkvæmt góðum klínískum venjum (sjá kafla 4.2).

*Blóðfitur*

Hækkanir á blóðfitum að meðtöldu heildarkólesteróli, lágþéttni lípópróteini (LDL), háþéttni lípópróteini (HDL) og þríglýseríðum kom fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab (sjá kafla 4.8). Hjá meirihluta sjúklinga varð engin hækkun á blóðfitum og hækkun á heildarkólesteróli svaraði meðferð með blóðfitulækkandi lyfjum.

Hjá sjúklingum með iktsýki eða risafrumuslagæðabólgu á að mæla blóðfitur 4 til 8 vikum eftir að meðferð með tocilizúmabi hefst. Veita skal sjúklingum meðferð samkvæmt klínískum leiðbeiningum um meðferð við blóðfituhækkun á hverjum stað.

*Taugafræðilegar raskanir*

Læknar eiga að vera á varðbergi gagnvart einkennum sem gætu bent til nýrra tilvika um miðlægar afmýlingarraskanir (central demyelinating disorders). Hugsanleg afmýling í miðtaugakerfinu vegna tocilizúmabs er enn ekki þekkt.

*Illkynja sjúkdómar*

Aukin hætta er á illkynja sjúkdómum hjá sjúklingum með iktsýki. Ónæmistemprandi lyf geta aukið hættu á illkynja sjúkdómum.

*Bólusetningar*

Hvorki á að gefa lifandi né lifandi veiklað bóluefni samtímis tocilizúmabi þar sem ekki hefur verið gengið úr skugga um klínískt öryggi. Í slembiraðaðri, opinni rannsókn á fullorðnum sjúklingum með iktsýki sem fengu tocilizúmab og metótrexat, kom fram áhrifarík svörun við bæði 23-gildri pneumakokka fjölsykru og stífkrampa bóluefni sem var sambærileg við svörun hjá sjúklingum sem fengu eingöngu metótrexat. Mælt er með því að allir sjúklingar, einkum aldraðir sjúklingar, ljúki öllum bólusetningum samkvæmt gildandi leiðbeiningum um bólusetningar áður en meðferð með tocilizúmabi er hafin. Tíminn sem líður frá bólusetningu með lifandi bóluefni þar til meðferð með tocilizúmabi er hafin ætti að vera samkvæmt gildandi leiðbeiningum um bólusetningar varðandi ónæmisbælandi lyf.

*Hætta á hjarta- og æðasjúkdómum*

Sjúklingar með iktsýki eru í aukinni hættu á hjarta- og æðasjúkdómum og á meðferð við áhættuþáttum (t.d. háþrýstingi, blóðfituhækkun) að vera hluti af hefðbundinni umönnun.

*Lyfið gefið ásamt TNF-hemlum*

Engin reynsla er af notkun Avtozma ásamt TNF-hemlum eða öðrum líftækni meðferðarformum hjá sjúklingum með iktsýki. Ekki er mælt með notkun Avtozma ásamt öðrum líftæknilyfjum.

*Risafrumuslagæðabólga*

Ekki á að nota Avtozma sem einlyfjameðferð við bráðu bakslagi þar sem ekki hefur verið sýnt fram á verkun í því samhengi. Gefa á sykurstera samkvæmt klínísku mati og meðferðarleiðbeiningum.

*sJIA*

Átfrumuvirkjunarheilkenni (macrophage activation syndrome; MAS) er alvarlegur lífshættulegur kvilli sem getur komið fram hjá sjúklingum með sJIA. Í klínískum rannsóknum hefur tocilizúmab ekki verið rannsakað hjá sjúklingum í virku MAS-kasti.

Hjálparefni með þekkta verkun

*Pólýsorbat*

Hver 162 mg áfyllt sprauta inniheldur 0,2 mg af pólýsorbati 80.

Pólýsorböt geta valdið ofnæmisviðbrögðum. Þeir sem eru með ofnæmi fyrir pólýsorbati mega ekki nota lyfið.

### 4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Rannsóknir á milliverkunum hafa eingöngu verið gerðar hjá fullorðnum.

Samhliða gjöf eins 10 mg/kg skammts af Avtozma og 10-25 mg af metótrexati einu sinni í viku hafði engin klínísk marktæk áhrif á útsetningu fyrir metótrexati.

Þýðisgreiningar á lyfjahvörfum leiddu ekki í ljós nein áhrif metótrexats, bólgueyðandi gigtarlyfja eða barkstera á úthreinsun tocilizúmabs hjá sjúklingum með iktsýki. Hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu sáust engin áhrif af uppsöfnuðum skammti barkstera á útsetningu fyrir tocilizúmabi.

Frumuboðar (cytokines), svo sem IL-6 sem örva langvarandi bólgu, bæla tjáningu á CYP450 lifrarensímum. Því getur CYP450 tjáning snúist við þegar hafin er öflug frumuboðahamlandi meðferð, svo sem með Avtozma.

Í *in vitro* rannsóknum á ræktuðum lifrarfrumum úr mönnum var sýnt fram á að IL-6 olli lækkun á CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19 og CYP3A4 ensímtjáningu. Tocilizúmab kemur tjáningu þessara ensíma í eðlilegt horf.

Í rannsókn hjá sjúklingum með iktsýki, minnkuðu gildi simvastatíns (CYP3A4) um 57% einni viku eftir stakan skammt af tocilizúmabi, í gildi sem voru svipuð eða örlítið hærri en þau sem koma fram hjá heilbrigðum einstaklingum.

Þegar meðferð með tocilizúmabi er hafin eða stöðvuð, á að fylgjast með sjúklingum sem taka lyf þar sem skammtar eru aðlagaðir að hverjum og einum og umbrotna fyrir tilstilli CYP450 3A4, 1A2 eða 2C9 (t.d. metýlprednisólon, dexametasón, (með hættu á fráhvarfseinkennum vegna sykurstera til inntöku), atorvastatín, kalsíumgangalokar, teófyllín, warfarín, phenprocoumon, fenýtóín, cíklósporín eða benzódíazepín) vegna þess að þörf getur verið á skammtaaukningu til að viðhalda lækningalegum áhrifum. Þar sem helmingunartími brotthvarfs (t1/2) er tiltölulega langur geta áhrif tocilizúmabs á starfsemi CYP450 ensíms staðið í nokkrar vikur eftir að meðferð hefur verið stöðvuð.

### 4.6 Frjósemi, meðganga og brjóstagjöf

Konur á barneignaraldri

Konur á barneignaraldri verða að nota örugga getnaðarvörn meðan á meðferðinni stendur og í allt að 3 mánuði eftir að meðferð lýkur.

Meðganga

Ekki liggja fyrir neinar fullnægjandi upplýsingar um notkun Avtozma á meðgöngu. Dýrarannsókn hefur sýnt aukna hættu á fósturláti/fósturvísa-/fósturdauða við stóran skammt (sjá kafla 5.3). Hugsanleg áhætta fyrir menn er ekki þekkt.

Avtozma á ekki að nota á meðgöngu nema brýna nauðsyn beri til.

Brjóstagjöf

Ekki er vitað hvort Avtozma skilst út í brjóstamjólk. Útskilnaður Avtozma í mjólk hefur ekki verið rannsakaður hjá dýrum. Taka þarf ákvörðun um hvort halda eigi brjóstagjöf áfram eða stöðva hana eða halda eigi áfram meðferð með Avtozma eða stöðva hana að teknu tilliti til ávinnings af brjóstagjöf fyrir barnið og ávinnings af meðferð með Avtozma fyrir móður.

Frjósemi

Forklínískar upplýsingar gefa ekki til kynna að meðferð með Avtozma hafi áhrif á frjósemi.

### 4.7 Áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla

Tocilizúmab hefur lítil áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla (sjá kafla 4.8, sundl).

### 4.8 Aukaverkanir

Samantekt öryggisupplýsinga

Upplýsingar um öryggi við notkun eru byggðar á 4.510 sjúklingum sem voru útsettir fyrir tocilizúmabi í klínískum rannsóknum; meirihluti þeirra tók þátt í rannsóknum á iktsýki (n=4009), en aðrir í rannsóknum á risafrumuslagæðabólgu (n=149), pJIA (n=240) og sJIA (n=112). Upplýsingar um öryggi við notkun tocilizúmabs við notkun við báðum þessum ábendingum er svipað.

Algengustu aukaverkanir sem tilkynnt var um voru sýkingar í efri hluta öndunarvegar, nefkoksbólga, höfuðverkur, háþrýstingur og hækkað gildi ALAT.

Alvarlegustu aukaverkanirnar voru alvarlegar sýkingar, fylgikvillar ristilsarpbólgu og ofnæmisviðbrögð.

Tafla yfir aukaverkanir

Aukaverkanir úr klínískum rannsóknum og/eða sem tilkynnt hefur verið um eftir markaðssetningu tocilizúmabs, greint hefur verið frá í birtum vísindagreinum eða komið hafa fram í rannsóknum án íhlutunar eru taldar upp í töflu 1 og raðað eftir MedDRA líffæraflokkum. Tíðni aukaverkana er flokkuð á eftirfarandi hátt: mjög algengar (≥1/10); algengar (≥1/100 til <1/10), sjaldgæfar (≥1/1.000 til <1/100), mjög sjaldgæfar (>1/10.000 til <1/1.000) eða koma örsjaldan fyrir (<1/10.000). Innan tíðniflokka eru alvarlegustu aukaverkanirnar taldar upp fyrst.

*Tafla 1. Yfirlit yfir aukaverkanir sem komu fyrir hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab*

| **MedDRA líffæraflokkar** | **Tíðniflokkar og aukaverkanir** | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Mjög algengar** | **Algengar** | **Sjaldgæfar** | **Mjög sjaldgæfar** |
| Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudýra | Sýkingar í efri hluta öndunarvegar | Húðbeðsbólga, lungnabólga, áblástur í munni, ristill | Ristilsarpbólga |  |
| Blóð og eitlar |  | Hvítkornafæð, daufkyrningafæð, blóðfíbrínógen­ lækkun |  |  |
| Ónæmiskerfi |  |  |  | Bráðaofnæmi (banvænt)1,2,3 |
| Innkirtlar |  |  | Vanstarfsemi skjaldkirtils |  |
| Efnaskipti og næring | Kólesterólhækkun\* |  | Þríglýseríðahækkun |  |
| Taugakerfi |  | Höfuðverkur, sundl |  |  |
| Augu |  | Tárubólga |  |  |
| Æðar |  | Háþrýstingur |  |  |
| Öndunarfæri, brjósthol og miðmæti |  | Hósti, mæði |  |  |
| Meltingarfæri |  | Kviðverkur, munnsár, magabólga | Munnbólga, magasár |  |
| Lifur og gall |  |  |  | Lifrarskemmdir af völdum lyfja, lifrarbólga, gula Koma örsjaldan  fyrir: Lifrarbilun |
| Húð og undirhúð |  | Útbrot, kláði, ofsakláði |  | Stevens-Johnson heilkenni3 |
| Nýru og þvagfæri |  |  | Nýrnasteinar |  |
| Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað | Viðbrögð á stungustað | Útlimabjúgur, ofnæmisviðbrögð |  |  |
| Rannsókna­niður stöður |  | Hækkun á lifrartransamínösum, þyngdaraukning, hækkun á heildargallrauða\* |  |  |

\* Þar með taldar hækkanir sem koma í ljós við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu (sjá hér að neðan)

1 Sjá kafla 4.3

2 Sjá kafla 4.4

3 Þessi aukaverkun greindist við eftirlit eftir markaðssetningu lyfsins, en sást ekki í klínískum samanburðarrannsóknum. Tíðni hennar var áætluð sem efri mörk 95% öryggisbils sem reiknað var út frá heildarfjölda sjúklinga sem voru útsettir fyrir tocilizúmabi í klínískum rannsóknum.

Notkun undir húð

**Iktsýki**

Öryggi notkunar tocilizúmabs undir húð við iktsýki var meðal annars athugað í tvíblindu fjölsetra samanburðarrannsókninni SC-I. Í SC-I rannsókninni var borið saman öryggi og verkun vikulegrar gjafar 162 mg af tocilizúmabi undir húð og gjafar 8 mg/kg í bláæð, hjá 1262 sjúklingum með iktsýki, og var rannsókninni ætlað að sýna fram á að gjöf lyfsins undir húð væri ekki lakari kostur. Allir sjúklingar fengu auk þess sjúkdómstemprandi gigtarlyf (ekki líftæknilyf). Öryggi og ónæmingargeta tocilizúmabs sem gefið var undir húð var sambærilegt og fyrir tocilizúmab sem gefið var í bláæð og ekki komu fram neinar nýjar eða óvæntar aukaverkanir (sjá töflu 1). Aukaverkanir á stungustað komu fram með meiri tíðni hjá hópnum sem fékk lyfið undir húð en við gjöf lyfleysu undir húð hjá hópnum sem fékk lyfið í bláæð.

*Viðbrögð á stungustað*

Á 6 mánaða samanburðartíma SC-I rannsóknarinnar var tíðni aukaverkana á stungustað 10,1% (64/631) hjá hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð og 2,4% (15/631) við vikulega gjöf lyfleysu undir húð hjá hópnum sem fékk lyfið í bláæð. Aukaverkanir á stungustað (þ.m.t. roði, kláði, verkur og margúll) voru vægar eða miðlungi alvarlegar. Meirihluti þeirra gekk til baka án meðferðar og engar þeirra leiddu til þess að hætta þyrfti notkun lyfsins.

*Blóðfræðileg frávik:*

*Daufkyrningar*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í SC-I 6 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást fækkun daufkyrninga í undir 1 x 109/l hjá 2,9% allra sjúklinga sem fengu vikulega skammta undir húð.

Engin skýr tengsl voru milli fækkunar daufkyrninga undir 1 x 109/l og alvarlegra sýkinga.

*Blóðflögur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í SC-I 6 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást ekki fækkun blóðflagna í ≤ 50 x 103/µl hjá neinum þeirra sjúklinga sem fengu vikulegan skammt undir húð.

*Hækkuð gildi lifrartransamínasa*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í SC-I 6 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást hækkun á ALAT í ≥ 3 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 6,5% allra sjúklinga sem fengu vikulegan skammt undir húð og hækkun á ASAT í ≥ 3 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 1,4% sömu sjúklinga.

*Blóðfitur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í SC-I 6 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást viðvarandi hækkun á heildarkólesteróli í > 6,2 mmól/l (240 mg/dl) hjá 19% sjúklinga sem fengu vikulegan skammt undir húð og viðvarandi hækkun á LDL í  4,1 mmól/l (160 mg/dl) hjá 9% sömu sjúklinga.

Notkun undir húð

**sJIA**

Öryggi við gjöf tocilizúmabs undir húð var metið hjá 51 barni með sJIA (á aldrinum 1 til 17 ára). Almennt voru aukaverkanir hjá sjúklingum með sJIA svipaðar og hjá sjúklingum með iktsýki (sjá kaflann Aukaverkanir hér fyrir ofan).

*Sýkingar*

Tíðni sýkinga hjá sjúklingum með sJIA sem fengu meðferð með tocilizúmabi undir húð var sambærileg við tíðni hjá sjúklingum með sJIA sem fengu meðferð með tocilizúmabi í bláæð.

*Viðbrögð á stungustað*

Í rannsókninni á gjöf tocilizúmabs undir húð (WA28118) fundu alls 41,2% (21/51) af sjúklingum með sJIA fyrir viðbrögðum á stungustað við notkun tocilizúmabs undir húð. Algengustu viðbrögð á stungustað voru roði, kláði, verkur og þroti. Meirihluti viðbragða á stungustað sem tilkynnt var um voru 1. stigs og engin þeirra voru alvarleg eða kröfðust þess að sjúklingar hættu meðferð eða gert væri hlé á lyfjagjöf.

*Frávik í rannsóknaniðurstöðum*

Í 52-vikna opinni rannsókn á gjöf tocilizúmabs undir húð (WA28118) sást fækkun daufkyrninga í minna en 1 x 109/l hjá 23,5% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð. Blóðflögum fækkaði í 100 x 103/μl hjá 2% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð. Hækkun á gildi ALAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda sást hjá 9,8% sjúklinga og hækkun á gildi ASAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda sást hjá 4,0% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð.

*Blóðfitur*

Í 52-vikna opinni rannsókn á gjöf tocilizúmabs undir húð (WA28118) hækkaði gildi LDL-kólesteróls í ≥130 mg/dl hjá 23,4% sjúklinga og gildi heildarkólesteróls hækkaði í ≥200 mg/dl hjá 35,4% sjúklinga eftir upphaf rannsóknarinnar, einhvern tímann meðan á rannsókninni stóð.

Notkun undir húð

**pJIA**

Öryggi við gjöf tocilizúmabs undir húð var einnig metið hjá 52 börnum með pJIA. Heildarútsetning sjúklinga fyrir tocilizúmabi í öllu pJIA-þýðinu sem var útsett fyrir lyfinu var 184,4 sjúklingaár hjá þeim sem fengu tocilizúmab í bláæð og 50,4 sjúklingaár hjá þeim sem fengu lyfið undir húð. Almennt var öryggissnið hjá sjúklingum með pJIA í samræmi við þekkt öryggissnið tocilizúmabs, fyrir utan viðbrögð á stungustað (sjá töflu 1). Hærra hlutfall sjúklinga með pJIA fann fyrir viðbrögðum á stungustað eftir gjöf tocilizúmabs undir húð en meðal fullorðinna sjúklinga með iktsýki.

*Sýkingar*

Í rannsókninni á gjöf tocilizúmabs undir húð var tíðni sýkinga hjá sjúklingum með pJIA sem fengu meðferð með tocilizúmabi undir húð sambærileg við tíðni hjá sjúklingum með pJIA sem fengu meðferð með tocilizúmabi í bláæð.

*Viðbrögð á stungustað*

Alls fundu 28,8% (15/52) af sjúklingum með pJIA fyrir viðbrögðum á stungustað við notkun tocilizúmabs undir húð. Slík viðbrögð komu fram hjá 44% sjúklinga sem vógu ≥30 kg en 14,8% sjúklinga sem vógu minna en 30 kg. Algengustu viðbrögð á stungustað voru roði, þroti, margúll, verkur og kláði. Öll viðbrögð á stungustað sem tilkynnt var um voru 1. stigs og ekki alvarleg og engin þeirra kröfðust þess að sjúklingar hættu meðferð eða gert væri hlé á lyfjagjöf.

*Frávik í rannsóknaniðurstöðum*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu hjá öllu þýðinu sem útsett var fyrir tocilizúmabi sást fækkun daufkyrninga í minna en 1 x 109/l hjá 15,4% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð. Hækkun á gildi ALAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda sást hjá 9,6% sjúklinga og hækkun á gildi ASAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda sást hjá 3,8% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð. Blóðflögum fækkaði ekki í 50 x 103/μl hjá neinum sjúklingi sem fékk tocilizúmab undir húð.

*Blóðfitur*

Í rannsókninni á gjöf tocilizúmabs undir húð hækkaði gildi LDL-kólesteróls í ≥130 mg/dl hjá 14,3% sjúklinga og gildi heildarkólesteróls hækkaði í ≥200 mg/dl hjá 12,8% sjúklinga eftir upphaf rannsóknarinnar, einhvern tímann meðan á rannsókninni stóð.

Notkun undir húð

**Risafrumuslagæðabólga**

Öryggi notkunar tocilizúmabs undir húð var athugað í einni III. stigs rannsókn (WA28119) hjá 251 sjúklingi með risafrumuslagæðabólgu. Heildarlengd rannsóknarinnar hjá öllu þýðinu sem var útsett fyrir tocilizúmabi var 138,5 sjúklingaár í 12 mánaða tvíblindum hluta rannsóknarinnar með samanburði við lyfleysu. Heildarupplýsingar um öryggi notkunar lyfsins sem sást hjá hópunum sem fengu tocilizúmab var svipað þekktum heildarupplýsingum um öryggi við notkun tocilizúmabs (sjá töflu 1).

*Sýkingar*

Tíðni sýkinga/alvarlegra sýkinga var svipuð hjá hópnum sem fékk tocilizúmab vikulega (200,2/9,7 tilvik á hverjum 100 sjúklingaárum), hópnum sem fékk lyfleysu ásamt 26 vikna meðferð með prednisóni í minnkandi skömmtum (156,0/4,2 tilvik á hverjum 100 sjúklingaárum) og hópnum sem fékk lyfleysu ásamt 52 vikna meðferð með minnkandi skömmtum (210,2/12,5 tilvik á hverjum 100 sjúklingaárum).

*Viðbrögð á stungustað*

Í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega tilkynntu alls 6% sjúklinga (6/100) um aukaverkun á stungustað þar sem lyfinu var dælt undir húð. Engin viðbrögð á stungustað voru tilkynnt sem alvarleg aukaverkun eða kröfðust þess að meðferð yrði hætt.

*Blóðfræðileg frávik:*

*Daufkyrningar*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást fækkun daufkyrninga í <1 x 109/l hjá 4% allra sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega. Þetta sást í hvorugum hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum.

*Blóðflögur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást, tímabundin fækkun blóðflagna í <100 x 103/µl í eitt skipti hjá einum sjúklingi í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega (1%, 1/100), án tengdra blæðinga. Fækkun blóðflagna í <100 x 103/µl sást í hvorugum hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum.

*Hækkuð gildi lifrartransamínasa*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást hækkun á ALAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 3% sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega en 2% í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt 52 vikna meðferð með prednisóni í minnkandi skömmtum og engum í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt 26 vikna meðferð með prednisóni í minnkandi skömmtum. Hækkun á ASAT í ≥3 x efri mörk eðlilegra gilda sást hjá 1% sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega en engum sjúklingi í hópunum sem fengu lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum.

*Blóðfitur*

Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu í 12 mánaða samanburðarrannsókninni á tocilizúmabi sást viðvarandi hækkun á heildarkólesteróli í >6,2 mmól/l (240 mg/dl) hjá 34% sjúklinga og viðvarandi hækkun á LDL í ≥4,1 mmól/l (160 mg/dl) hjá 15% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð vikulega.

Notkun í bláæð

**Iktsýki**

Öryggi tocilizúmabs hefur verið rannsakað í 4 rannsóknum með samanburði við lyfleysu (rannsókn II, III, IV og V), 1 rannsókn með samanburði við MTX (rannsókn I) og framlengingum þeirra (sjá kafla 5.1).

Tvíblindur samanburðartími var 6 mánuðir í fjórum rannsóknum (rannsókn I, III, IV og V) og allt að 2 ár í einni rannsókn (rannsókn II). Í tvíblindu samanburðarrannsóknunum fengu 774 sjúklingar tocilizúmab 4 mg/kg ásamt MTX, 1870 sjúklingar fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt MTX eða öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (DMARD) og 288 sjúklingar fengu tocilizúmab 8 mg/kg sem einlyfjameðferð.

Í þýðinu sem lagt var til grundvallar mati á langtímaútsetningu voru allir sjúklingar sem fengu a.m.k. einn skammt af tocilizúmabi, annaðhvort á tvíblindum samanburðartíma eða í opinni framlengingu rannsóknanna. Af 4009 sjúklingum í þessu þýði fengu 3.577 meðferð í a.m.k. 6 mánuði, 3.296 í a.m.k. eitt ár, 2.806 í a.m.k. 2 ár og 1.222 í 3 ár.

Lýsing valinna aukaverkana

*Sýkingar*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum var tíðni allra sýkinga sem tilkynnt var um við notkun tocilizúmabs 8 mg/kg ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfi 127 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár samanborið við 112 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár hjá hópnum sem fékk lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi. Í langtíma rannsóknarhópnum var heildartíðni sýkinga við notkun tocilizúmabs 108 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár við útsetningu.

Í 6 mánaða klínískum samanburðarrannsóknum var tíðni alvarlegra sýkinga við notkun tocilizúmabs 8 mg/kg ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum 5,3 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár á meðferð samanborið við 3,9 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár hjá hópnum sem fékk lyfleysu ásamt hefðbundnu sjúkdómstemprandi gigtarlyfi. Í einlyfja rannsókninni var tíðni alvarlegra sýkinga 3,6 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár á meðferð hjá hópnum sem fékk tocilizúmab og 1,5 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár hjá metótrexat-hópnum.

Hjá langtíma rannsóknarhópnum var heildartíðni alvarlegra sýkinga (bakteríu-, veiru- og sveppasýkinga) 4,7 tilvik á hver 100 sjúklingaár. Alvarlegar sýkingar sem tilkynnt var um, sumar þeirra banvænar, voru virkir berklar, sem komið geta fram sem sjúkdómur ýmist í eða utan öndunarvega, ífarandi öndunarfærasýkingar, þ.á m. sýkingar af völdum candida, aspergillus, coccidioidomyces og pneumocystis jirovecii, lungnabólga, húðbeðsbólga, ristill, maga- og garnabólga, sarpbólga, sýklasótt og bakteríuliðbólga.

Tilkynnt hefur verið um tilvik tækifærissýkinga.

*Millivefslungnasjúkdómur*

Skert lungnastarfsemi getur valdið aukinni hættu á sýkingum. Tilkynnt hefur verið um millivefslungnasjúkdóm eftir markaðssetningu (þar með talda lungnabólgu og bandvefsmyndun í lungum) sem í sumum tilfellum leiddi til dauða.

*Rof í meltingarvegi*

Meðan á 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum stóð var heildartíðni rofs í meltingarvegi 0,26 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár á tocilizúmab meðferð. Hjá langtíma rannsóknarhópnum var heildartíðni rofs í meltingarvegi 0,28 tilvik miðað við hver 100 sjúklingaár. Tilkynningar um rof í meltingarvegi við notkun tocilizúmabs voru aðallega skýrðar sem fylgikvillar sarpbólgu að meðtalinni bakteríuskinubólgu, rofi í neðri hluta meltingarvegs, fistli og graftarkýli.

*Innrennslistengd viðbrögð*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum var tilkynnt um aukaverkanir í tengslum við innrennsli (valdar aukaverkanir sem áttu sér stað meðan á innrennsli stóð eða innan 24 klukkustunda frá því) hjá 6,9 % sjúklinga í hópnum sem fékk tocilizúmab 8 mg/kg ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfi og 5,1 % sjúklinga í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt meðferð með sjúkdómstemprandi gigtarlyfi. Aukaverkanir sem tilkynnt var um meðan á innrennsli stóð voru fyrst og fremst háþrýstingsköst; aukaverkanir sem tilkynnt var um innan 24 klukkustunda eftir að innrennsli lauk voru höfuðverkur og húðviðbrögð (útbrot, ofsakláði). Þessar aukaverkanir voru ekki takmarkandi fyrir meðferðina.

Tíðni bráðaofnæmisviðbragða (komu fram hjá samtals 8 af 4.009 sjúklingum, 0,2 %) var nokkru hærra hjá hópnum sem fékk 4 mg/kg skammt en þeim sem fékk 8 mg/kg skammt. Tilkynnt var um klínískt marktæk ofnæmisviðbrögð í tengslum við tocilizúmab þar sem stöðva þurfti meðferð hjá 56 af 4.009 sjúklingum (1,4 %) sem fengu tocilizúmab meðan á klínískum samanburðar- og opnum rannsóknum stóð. Þessi viðbrögð sáust yfirleitt á öðru til fimmta innrennsli með tocilizúmabi (sjá kafla 4.4). Eftir markaðssetningu lyfsins hefur verið tilkynnt um bráðaofnæmisviðbrögð sem leiddu til dauða meðan á meðferð með tocilizúmabi í bláæð stóð (sjá kafla 4.4).

*Blóðfræðileg frávik:*

*Daufkyrningar*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum fækkaði daufkyrningum í undir 1 x 109/l hjá 3,4 % sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við < 0,1 % sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Hjá um helmingi sjúklinga þar sem heildarfjöldi daufkyrninga varð < 1 x 109/l gerðist það innan 8 vikna eftir að meðferð hófst. Tilkynnt var um fækkun undir 0,5 x 109/l hjá 0,3% sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Tilkynnt hefur verið um sýkingar samfara daufkyrningafæð. Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni fækkunar daufkyrninga sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum.

*Blóðflögur*

Í 6 mánaða samanburðarrannsóknunum fækkaði blóðflögum í undir 100 x 103/µl hjá 1,7% sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt hefðbundnum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við < 1% sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Þessi fækkun varð án tengsla við blæðingartilvik.

Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni fækkunar blóðflagna sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum.

Örsjaldan hefur verið tilkynnt um að blóðfrumnafæð hafi komið fram eftir að lyfið var markaðssett.

*Hækkuð gildi lifrartransamínasa*

Meðan á 6 mánaða samanburðarrannsóknunum stóð komu fram skammvinnar hækkanir á ALAT/ASAT í > 3 sinnum efri mörk eðlilegra gilda hjá 2,1% sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg samanborið við 4,9 % sjúklinga sem fengu metótrexat og 6,5 % sjúklinga sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við 1,5 % sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum.

Þegar lyfjum sem geta haft eituráhrif á lifur (t.d. metótrexat) var bætt við einlyfja meðferð með tocilizúmabi, olli það aukinni tíðni slíkra hækkana. Hækkanir á ALAT/ASAT > 5 sinnum efri mörk eðlilegra gilda sáust hjá 0,7 % sjúklinga sem fengu einlyfja meðferð með tocilizúmabi og 1,4 % þeirra sem fengu tocilizúmab ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi, en hjá meirihluta þeirra var meðferð með tocilizúmab endanlega hætt. Á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna var tíðni óbundins gallrauða (indirect bilirubin) yfir eðlilegum efri mörkum, mæld við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu, var 6,2% hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Alls kom fram hækkun á óbundnum gallrauða um > 1 til 2 x efri mörk eðlilegra gilda hjá 5,8% sjúklinga og hjá 0,4% sjúklinga kom fram hækkun um > 2 x efri mörk eðlilegra gilda.

Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni hækkana á ALAT/ASAT sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum.

*Blóðfitur*

Meðan á 6 mánaða samanburðarrannsóknunum stóð var algengt að tilkynnt væri um hækkanir á blóðfitum, svo sem heildarkólesteróli, þríglýseríðum, LDL kólesteróli og/eða HDL kólesteróli. Við hefðbundið eftirlit á rannsóknarstofu kom í ljós að hjá um 24% sjúklinga sem fengu tocilizúmab í klínískum rannsóknum urðu viðvarandi hækkanir á heildarkólesteróli ≥ 6,2 mmól/l og hjá 15 % varð viðvarandi hækkun á LDL í ≥ 4,1 mmól/l. Meðferð með blóðfitulækkandi lyfjum leiðrétti blóðfituhækkunina.

Bæði á tvíblindum samanburðartíma rannsóknanna og við langtímanotkun var mynstur og tíðni hækkana á blóðfitum sambærileg við það sem sást í 6 mánaða klínísku samanburðarrannsóknunum.

*Illkynja sjúkdómar*

Ekki liggja fyrir nægar upplýsingar til að meta hugsanlega tíðni illkynja sjúkdóma vegna tocilizúmabs. Mat á langtímaöryggi er í gangi.

*Húðviðbrögð*

Í mjög sjaldgæfum tilvikum hefur verið tilkynnt um Stevens-Johnson heilkenni eftir markaðssetningu lyfsins.

Ónæmingargeta

Mótefni gegn tocilizúmabi geta myndast meðan á meðferð með tocilizúmabi stendur. Fram geta komið tengsl á milli mótefnamyndunar og klínískrar svörunar eða aukaverkana.

Tilkynning aukaverkana sem grunur er um að tengist lyfinu

Eftir að lyf hefur fengið markaðsleyfi er mikilvægt að tilkynna aukaverkanir sem grunur er um að tengist því. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með sambandinu milli ávinnings og áhættu af notkun lyfsins. Heilbrigðisstarfsmenn eru hvattir til að tilkynna allar aukaverkanir sem grunur er um að tengist lyfinu samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V.](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc)

### 4.9 Ofskömmtun

Takmarkaðar upplýsingar liggja fyrir um ofskömmtun tocilizúmabs. Tilkynnt var um eitt tilvik ofskömmtunar fyrir slysni þar sem sjúklingur með mergæxli fékk einn 40 mg/kg skammt í bláæð. Engar aukaverkanir komu fram.

Engar alvarlegar aukaverkanir komu fram hjá heilbrigðum sjálfboðaliðum sem fengu allt að 28 mg/kg stakan skammt þótt vart yrði við skammtatakmarkandi daufkyrningafæð.

## 5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 5.1 Lyfhrif

Flokkun eftir verkun: Lyf til ónæmisbælingar, interleukín hemlar, ATC flokkur: L04AC07.

Avtozma er líftæknilyfshliðstæða. Ítarlegar upplýsingar eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <https://www.ema.europa.eu>.

Verkunarháttur

Tocilizúmab binst sértækt bæði leysanlegum og himnubundnum IL-6 viðtökum (sIL-6R og mIL-6R). Sýnt hefur verið fram á að tocilizúmab hamlar sIL-6R og mIL-6R miðlaðri merkjagjöf. IL-6 er fjölvirkur, for-bólgu frumuboði (cytokine) myndaður af ýmsum frumugerðum, þar á meðal T- og B-frumum, einkjörnungum og trefjakímfrumum. IL-6 tekur þátt í ýmsum lífeðlisfræðilegum ferlum, svo sem T-frumu virkjun, virkjun immúnóglóbúlín-seytingar, virkjun bráðastigs próteinmyndunar í lifur og örvun blóðkornamyndunar. IL-6 hefur tengst meingerð sjúkdóma á borð við bólgusjúkdóma, beinþynningu og æxlismyndun.

Lyfhrif

Í klínískum rannsóknum á notkun tocilizúmabs við iktsýki varð vart við hraða lækkun á C virku próteini (CRP), blóðsökki (ESR), A-sterkjulíki í sermi (serum amyloid A) og fíbrínógeni. Í samræmi við áhrif á bráðastigshvarfefni tengdist meðferð með tocilizúmabi lækkun á blóðflagnafjölda innan eðlilegra marka. Hækkun varð á blóðrauðagildum við það að tocilizúmab dró úr IL-6 stýrðum áhrifum á hepcidínmyndun til þess að auka aðgengi að járni. Hjá sjúklingum sem fengu meðferð með tocilizúmabi sáust lækkuð gildi CRP niður í eðlileg gildi strax í 2. viku og hélt lækkunin áfram meðan á meðferð stóð.

Í klínísku rannsókninni WA28119 á notkun tocilizúmabs við risafrumuslagæðabólgu sást svipuð hröð lækkun á CRP og blóðsökki, ásamt lítils háttar aukningu á meðalgildum blóðrauða í rauðum blóðkornum (mean corpuscular haemoglobin concentration). Hjá heilbrigðum einstaklingum sem fengu tocilizúmab í skömmtum frá 2 til 28 mg/kg í bláæð eða 81 til 162 mg undir húð náði heildardaufkyrningafjöldi lágmarki 2 til 5 dögum eftir lyfjagjöf. Eftir það fjölgaði daufkyrningum aftur í átt að grunngildi á skammtaháðan hátt. Fækkun daufkyrninga hjá iktsýkisjúklingum eða sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu eftir gjöf tocilizúmabs var svipuð og hjá heilbrigðum einstaklingum (sjá kafla 4.8).

Notkun undir húð

**Iktsýki**

Klínísk verkun

Verkun tocilizúmabs sem gefið er undir húð við að draga úr einkennum iktsýki og áhrif lyfsins á röntgensvörun voru metin í tveimur slembiröðuðum, tvíblindum, fjölsetra samanburðarrannsóknum. Í rannsókn I (SC-I) þurftu sjúklingar að vera >18 ára og vera með miðlungi eða mjög alvarlega iktsýki sem greind var samkvæmt greiningarskilyrðum ACR og vera með a.m.k. 4 auma liði og 4 bólgna liði við upphaf rannsóknarinnar. Allir sjúklingar fengu auk rannsóknalyfsins sjúkdómstemprandi gigtarlyf (ekki líftæknilyf). Í rannsókn II (SC-II) þurftu sjúklingar að vera >18 ára og vera með miðlungi eða mjög alvarlega iktsýki sem greind var samkvæmt greiningarskilyrðum ACR og vera með a.m.k. 8 auma liði og 6 bólgna liði við upphaf rannsóknarinnar.

Útsetning sjúklingsins fyrir lyfinu breytist ef skipt er úr því að gefa 8 mg/kg í bláæð á 4 vikna fresti í að, gefa 162 mg undir húð einu sinni í viku. Umfang breytingarinnar breytist með líkamsþyngd sjúklingsins (aukin hjá léttum sjúklingum en minnkuð hjá þungum sjúklingum) en klínískur árangur er sambærilegur við það sem sést hjá sjúklingum sem fá lyfið í bláæð.

Klínísk svörun

SC-I rannsóknin var gerð hjá sjúklingum með miðlungi eða mjög alvarlega iktsýki, sem höfðu sýnt ófullnægjandi klíníska svörun við fyrri meðferð við gigtsjúkdómnum, þ.m.t. einu eða fleiri sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum, og höfðu u.þ.b. 20% sögu um ófullnægjandi svörun við a.m.k. einum TNF hemli. Í SC-I rannsókninni var 1262 sjúklingum slembiraðað í hlutföllunum 1:1 til að fá annaðhvort 162 mg af tocilizúmabi undir húð einu sinni í viku eða 8 mg/kg af tocilizúmabi í bláæð á 4 vikna fresti ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (ekki líftæknilyf). Aðalmælibreyta rannsóknarinnar var munur á hlutföllum sjúklinga sem náðu ACR20 svörun í viku 24.

Niðurstöður SC-I rannsóknarinnar eru sýndar í töflu 2.

*Tafla 2. ACR svörun í SC-I rannsókninni (% sjúklinga) í viku 24*

|  | SC-Ia | |
| --- | --- | --- |
|  | TCZ undir húð 162 mg í hverri viku  + sjúkdómstemprandi gigtarlyf  N=558 | TCZ í bláæð 8 mg/kg  + sjúkdómstemprandi gigtarlyf  N=537 |
| ACR20 vika 24 | 69,4% | 73,4% |
| Veginn mismunur (95% CI) | -4,0 (-9,2; 1,2) | |
| ACR50 vika 24 | 47,0% | 48,6% |
| Veginn mismunur (95% CI) | -1,8 (-7,5; 4,0) | |
| ACR70 vika 24 | 24,0% | 27,9% |
| Veginn mismunur (95% CI) | -3,8 (-9,0; 1,3) | |

TCZ = tocilizúmab

a = Þýði samkvæmt rannsóknaráætlun (per protocol population)

Hjá sjúklingum í SC-I rannsókninni var meðal sjúkdómsvirknistig (DAS28) við upphaf rannsóknarinnar 6,6 í hópnum sem fékk lyfið undir húð en 6,7 í hópnum sem fékk lyfið í bláæð. Í viku 24 sást marktæk lækkun á DAS28 frá upphafi rannsóknarinnar (meðalframfarir) sem nam 3,5 í báðum meðferðarhópum og svipað hlutfall sjúklinga hafði náð DAS28 klínísku sjúkdómshléi (DAS < 2,6) í hópnum sem fékk lyfið undir húð (38,4%) og í hópnum sem fékk lyfið í bláæð (36,9%).

*Röntgensvörun*

Röntgensvörun við tocilizúmabi sem gefið var undir húð var metin í tvíblindri, fjölsetra samanburðarrannsókn á sjúklingum með virka iktsýki (SC-II). SC-II rannsóknin var gerð hjá sjúklingum með miðlungi eða mjög alvarlega iktsýki, sem höfðu sýnt ófullnægjandi klíníska svörun við fyrri meðferð við gigtsjúkdómnum, þ.m.t. einu eða fleiri sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum, og höfðu u.þ.b. 20% sögu um ófullnægjandi svörun við a.m.k. einum TNF hemli. Sjúklingar þurftu að vera >18 ára og vera með virka iktsýki sem greind var samkvæmt greiningarskilyrðum ACR og vera með a.m.k. 8 auma liði og 6 bólgna liði við upphaf rannsóknarinnar. Í SC-II rannsókninni var 656 sjúklingum slembiraðað í hlutföllunum 2:1 til að fá 162 mg af tocilizúmabi eða lyfleysu undir húð á tveggja vikna fresti, ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (ekki líftæknilyf).

Í SC-II rannsókninni var hömlun á liðbyggingarskemmdum metin með röntgenmyndatöku og tjáð sem breyting á meðalgildi heildar Sharp stiga, sem leiðrétt voru samkvæmt van der Heijde (mTSS), frá upphafi rannsóknarinnar. Í viku 24 sást hömlun á liðbyggingarskemmdum sem marktækt minni versnun á röntgenmyndum hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab undir húð, borið saman við sjúklinga sem fengu lyfleysu (meðalgildi mTSS var 0,62 borið saman við 1,23; p=0.0149 (van Elteren)). Þessar niðurstöður eru sambærilegar við það sem sést hjá sjúklingum sem fá tocilizúmab í bláæð.

Í SC-II rannsókninni höfðu 60,9% sjúklinga sem fengu tocilizúmab undir húð aðra hverja viku náð ACR20-svörun í viku 24, 39,8% þeirra höfðu náð ACR50-svörun og 19,7% þeirra höfðu náð ACR70- svörun, en af sjúklingum sem fengu lyfleysu höfðu 31,5% náð ACR20-svörun, 12,3% höfðu náð ACR50-svörun og 5,0% höfðu náð ACR70-svörun. Meðalgildi DAS28 við upphaf rannsóknarinnar var 6,7 í hópnum sem fékk lyfið undir húð en 6,6 í hópnum sem fékk lyfleysu. Í viku 24 sást marktæk lækkun á DAS28 frá upphafi rannsóknarinnar sem nam 3,1 í hópnum sem fékk lyfið undir húð og 1,7 í hópnum sem fékk lyfleysu og hlutfall sjúklinga sem náði DAS28 < 2,6 var 32,0% í hópnum sem fékk lyfið undir húð en 4,0% í hópnum sem fékk lyfleysu.

*Heilsutengdar og lífsgæða útkomur*

Í SC-I rannsókninni var meðallækkun á HAQ-DI stigum frá upphafi rannsóknarinnar að viku 24 0,6 bæði í hópnum sem fékk lyfið undir húð og í hópnum sem fékk lyfið í bláæð. Hlutfall sjúklinga sem hafði náð bætingu á HAQ-DI stigum í viku 24 sem skipti máli klínískt (breyting um ≥ 0,3 einingar frá upphafi rannsóknarinnar) var einnig sambærilegt í hópnum sem fékk lyfið undir húð (65,2%) og í hópnum sem fékk lyfið í bláæð (67,4%) og var veginn mismunur hlutfallanna -2,3% (95% CI -8,1; 3,4). Hvað varðar SF-36 var meðalbreyting frá upphafi rannsóknarinnar að viku 24 á andlegum þáttum 6,22 í hópnum sem fékk lyfið undir húð en 6,54 í hópnum sem fékk lyfið í bláæð og á líkamlegum þáttum voru stig einnig svipuð, þ.e. 9,49 í hópnum sem fékk lyfið undir húð en 9,65 í hópnum sem fékk lyfið í bláæð.

Í SC-II rannsókninni var meðallækkun á HAQ-DI stigum frá upphafi rannsóknarinnar að viku 24 marktækt meiri í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð aðra hverja viku (0,4) en í hópnum sem fékk lyfleysu (0,3). Hlutfall sjúklinga sem hafði náð bætingu á HAQ-DI stigum í viku 24 sem skipti máli klínískt (breyting um ≥ 0,3 einingar frá upphafi rannsóknarinnar) var hærra í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð aðra hverja viku (58%) en í hópnum sem fékk lyfleysu (46,8%). Árangur samkvæmt SF-36 (meðalbreyting á stigum varðandi andlega og líkamlega þætti) var marktækt betri í hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð (6,5 og 5,3) en hópnum sem fékk lyfleysu (3,8 og 2,9).

Notkun undir húð

**sJIA**

Klínísk verkun

52 vikna opin, fjölsetra rannsókn (WA28118) var gerð á lyfjahvörfum, lyfhrifum og öryggi hjá börnum með sJIA á aldrinum 1 til 17 ára, til að ákvarða hæfilegan skammt af tocilizúmabi undir húð, sem væri sambærilegur við gjöf lyfsins í bláæð varðandi lyfjahvörf, lyfhrif og öryggi.

Gjaldgengir sjúklingar fengu skammta af tocilizúmabi samkvæmt líkamsþyngd, þannig að sjúklingar sem vógu 30 kg (n26) fengu 162 mg af tocilizúmabi vikulega (QW) og sjúklingar sem vógu minna en 30 kg (n25) fengu 162 mg af tocilizúmabi á 10 daga fresti (Q10D; n=8) eða á 2 vikna fresti (Q2W; n=17) í 52 vikur. Af þessum 51 sjúklingi höfðu 26 (51%) ekki fengið tocilizúmab áður en 25 (49%) höfðu áður fengið tocilizúmab í bláæð en skiptu yfir í tocilizúmab undir húð við upphaf rannsóknarinnar.

Könnunargreining á niðurstöðum varðandi verkun sýndi að gjöf tocilizúmabs undir húð bætti allar könnunarbreytur fyrir verkun, þ.m.t. skor á JADAS 71-kvarða (Juvenile Arthritis Disease Activity Score-71) hjá sjúklingum sem ekki höfðu áður fengið tocilizúmab og viðhélt öllum könnunarbreytum fyrir verkun hjá sjúklingum sem skiptu úr meðferð með tocilizúmabi í bláæð yfir í meðferð með tocilizúmabi undir húð, allan tímann meðan á rannsókninni stóð, í báðum þyngdarflokkum (undir 30 kg og 30 kg).

Notkun undir húð

**pJIA**

52 vikna opin, fjölsetra rannsókn var gerð á lyfjahvörfum, lyfhrifum og öryggi hjá börnum með pJIA á aldrinum 1 til 17 ára, til að ákvarða hæfilegan skammt af tocilizúmabi undir húð, sem væri sambærilegur við gjöf lyfsins í bláæð varðandi lyfjahvörf, lyfhrif og öryggi.

Gjaldgengir sjúklingar fengu skammta af tocilizúmabi samkvæmt líkamsþyngd, þannig að sjúklingar sem vógu 30 kg (n25) fengu 162 mg af tocilizúmabi á 2 vikna fresti (Q2W) og sjúklingar sem vógu minna en 30 kg (n27) fengu 162 mg af tocilizúmabi á 3 vikna fresti (Q3W) í 52 vikur. Af þessum 52 sjúklingum höfðu 37 (71%) ekki fengið tocilizúmab áður en 15 (29%) höfðu áður fengið tocilizúmab í bláæð en skiptu yfir í tocilizúmab undir húð við upphaf rannsóknarinnar.

Lyfjahvörf (útsetning) og lyfhrif (svörun) við skammta sem námu 162 mg af tocilizúmabi undir húð Q3W fyrir sjúklinga sem vógu minna en 30 kg og 162 mg Q2W fyrir sjúklinga sem vógu 30 kg studdu að verkun og öryggi við slíka notkun lyfsins væru sambærileg við það sem sást við samþykkta notkun tocilizúmabs í bláæð hjá sjúklingum með pJIA.

Könnunargreining á niðurstöðum varðandi verkun sýndi að gjöf tocilizúmabs undir húð bætti skor á JADAS 71-kvarða (Juvenile Arthritis Disease Activity Score-71) hjá sjúklingum sem ekki höfðu áður fengið tocilizúmab og viðhélt miðgildi á JADAS 71-kvarða allan rannsóknartímann hjá sjúklingum sem skiptu úr meðferð með tocilizúmabi í bláæð yfir í meðferð með tocilizúmabi undir húð, í báðum þyngdarflokkum (undir 30 kg og 30 kg).

Notkun undir húð

**Risafrumuslagæðabólga**

Klínísk verkun

WA28119-rannsóknin var slembiröðuð, fjölsetra, tvíblind III. stigs rannsókn með samanburði við lyfleysu, sem gerð var til að meta verkun og öryggi við notkun tocilizúmabs handa sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu.

Tvöhundruð fimmtíu og einn (251) sjúklingur með nýja eða endurkomna risafrumuslagæðabólgu var tekinn inn í rannsóknina og slembiraðað í einhvern fjögurra meðferðarhópa. Í rannsókninni var 52 vikna blindað tímabil (hluti 1) sem fylgt var eftir með 104 vikna opinni framlengingu (hluti 2). Markmiðið með hluta 2 var að lýsa öryggi við langtímanotkun og endingu verkunar eftir 52 vikna meðferð með tocilizúmabi, að kanna tíðni bakslaga og þörf fyrir meðferð með tocilizúmabi eftir að 52 vikur voru liðnar og að veita innsýn inn í hugsanlega minnkun á notkun stera til langs tíma með notkun tocilizúmabs.

Tveir skammtar af tocilizúmabi undir húð (162 mg vikulega og 162 mg á tveggja vikna fresti) voru bornir saman við tvo mismunandi meðferðarhópa sem fengu lyfleysu og var sjúklingum slembiraðað í hópana í hlutföllunum 2:1:1:1.

Allir sjúklingar fengu bakgrunnsmeðferð með sykursterum (prednisóni). Báðir hóparnir sem fengu tocilizúmab og annar hópurinn sem fékk lyfleysu fylgdu fyrirfram skilgreindri áætlun um minnkun skammta af prednisóni á 26 vikum, en hinn hópurinn sem fékk lyfleysu fylgdi fyrirfram skilgreindri áætlun um minnkun skammta af prednisóni á 52 vikum, sem átti að líkja betur eftir venjubundinni meðferð.

Lengd sykursterameðferðar meðan á skimun (screening) stóð og áður en meðferð hófst með tocilizúmabi (eða lyfleysu), var svipuð í öllum 4 meðferðarhópunum (sjá töflu 3).

*Tafla 3. Lengd barksterameðferðar meðan á skimun stóð í rannsókn WA28119*

|  | **Lyfleysa + prednisón í minnkandi skömmtum á**  **26 vikum**  **N=50** | **Lyfleysa + prednisón í minnkandi skömmtum á 52 vikum**  **N=51** | | **Tocilizúmab 162 mg undir húð vikulega + prednisón í minnkandi skömmtum á 26 vikum**  **N=100** | **Tocilizúmab 162 mg undir húð aðra hverja viku + prednisón í minnkandi skömmtum á 26 vikum**  **N=49** | | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Lengd (dagar)** | | | | | | |
| Meðaltal (SD) | 35,7 (11,5) | | 36,3 (12,5) | 35,6 (13,2) | | 37,4 (14,4) |
| Miðgildi | 42,0 | | 41,0 | 41,0 | | 42,0 |
| Lágmark - Hámark | 6 - 63 | | 12 – 82 | 1 - 87 | | 9 - 87 |

Aðalmarkmið rannsóknarinnar varðandi verkun náðist, en það var metið með samanburði á hlutfalli sjúklinga sem höfðu náð viðvarandi sjúkdómshléi án steranotkunar í viku 52, annars vegar í hópnum sem fékk tocilizúmab ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum og hins vegar í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum (tafla 4).

Helsta viðbótarmarkmið rannsóknarinnar varðandi verkun náðist einnig, en það var metið með samanburði á hlutfalli sjúklinga sem höfðu náð viðvarandi sjúkdómshléi í viku 52, annars vegar í hópnum sem fékk tocilizúmab ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum og hins vegar í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 52 vikum (tafla 4).

Tölfræðilega marktækur munur, tocilizúmab í vil, var á árangri við að ná viðvarandi sjúkdómshléi án steranotkunar í viku 52, annars vegar af meðferð með tocilizúmabi ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum og hins vegar af meðferð með lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum eða 52 vikum.

Hlutfall sjúklinga sem náði viðvarandi sjúkdómshléi í viku 52 er sýnt í töflu 4.

*Viðbótarmarkmið*

Mæling á tíma fram að fyrsta GCA kasti leiddi í ljós marktækt minni hættu á köstum hjá hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð vikulega, borið saman við hópana sem fengu lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum eða 52 vikum og hjá hópnum sem fékk tocilizúmab undir húð aðra hverja viku, borið saman við hópinn sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum (þegar borið var saman með 0,01 marktækni). Tocilizúmab undir húð vikulega olli einnig klínískt mikilvægri minnkun hættu á köstum, borið saman við lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum, bæði hjá sjúklingum sem voru teknir inn í rannsóknina með endurkomna GCA og sjúklingum sem voru teknir inn með nýgreinda GCA (tafla 4).

*Uppsafnaður skammtur af sykursterum*

Uppsafnaður skammtur af prednisóni í viku 52 var marktækt minni hjá hópunum tveimur sem fengu tocilizúmab en hjá hópunum sem fengu lyfleysu (tafla 4). Í sérstakri greiningu á sjúklingum sem fengu neyðarskammta af prednisóni til að bregðast við GCA kasti á fyrstu 52 vikunum var uppsafnaður skammtur af prednisóni mjög breytilegur. Miðgildi skammtastærða hjá sjúklingum sem fengu neyðarskammta í hópnum sem fékk tocilizúmab vikulega var 3.129,75 mg og í hópnum sem fékk tocilizúmab aðra hverja viku var það 3.847 mg. Í báðum hópum voru þessar skammtastærðir umtalsvert minni en í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum, þar sem það var 4.023,5 mg og í hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 52 vikum, þar sem það var 5.389,5 mg.

*Tafla 4. Niðurstöður varðandi verkun í WA28119-rannsókninni*

|  | | **Lyfleysa + prednisón í minnkandi skömmtum á 26 vikum**  **N=50** | **Lyfleysa + prednisón í minnkandi skömmtum á 52 vikum N=51** | **Tocilizúmab 162 mg undir húð vikulega + prednisón í minnkandi skömmtum á 26 vikum N=100** | **Tocilizúmab 162 mg undir húð aðra hverja viku + prednisón í minnkandi skömmtum á**  **26 vikum**  **N=49** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **Aðalmarkmið** | | | | | |
| \*\*\*\*Viðvarandi sjúkdómshlé (tocilizúmab vs lyfleysa+26) | | | | | |
| Sjúklingar sem svöruðu meðferð í viku 52, n (%) | 7 (14%) | | 9 (17,6%) | 56 (56%) | 26 (53,1%) |
| Óleiðréttur mismunur á hlutfalli  (99,5% öryggismörk) | N/A | | N/A | 42%\*  (18,00; 66,00) | 39,06%\*  (12,46; 65,66) |
| **Helsta viðbótarmarkmið** | | | | | |
| Viðvarandi sjúkdómshlé (tocilizúmab vs lyfleysa+52) | | | | | |
| Sjúklingar sem svöruðu meðferð í viku 52, n (%) | 7 (14%) | | 9 (17,6%) | 56 (56%) | 26 (53,1%) |
| Óleiðréttur mismunur á hlutfalli  (99,5% öryggismörk) | N/A | | N/A | 38,35%\*  (17,89; 58,81) | 35,41%\*\*  (10,41; 60,41) |
| **Aðrar viðbótarmælingar** | | | | | |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (tocilizúmab vs. lyfleysa+26)  Áhættuhlutfall (99% öryggismörk) | N/A  N/A  N/A  N/A  N/A  N/A | | N/A  N/A  N/A  N/A  N/A  N/A | 0,23\*  (0,11; 0,46)  0,39\*\*  (0,18; 0,82)  0,23\*\*\*  (0,09; 0,61)  0,36  (0,13; 1,00)  0,25\*\*\*  (0,09; 0,70)  0,44  (0,14; 1,32) | 0,28\*\*  (0,12; 0,66)  0,48  (0,20; 1,16)  0,42  (0,14; 1,28)  0,67  (0,21;2,10)  0,20\*\*\*  (0,05; 0,76)  0,35  (0,09; 1,42) |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (tocilizúmab vs. lyfleysa+52)  Áhættuhlutfall (99% öryggismörk) |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (endurkominn sjúkdómur; tocilizúmab vs. lyfleysa+26) Áhættuhlutfall (99% öryggismörk) |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (endurkominn sjúkdómur; tocilizúmab vs. lyfleysa+52) Áhættuhlutfall (99% öryggismörk) |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (nýgreindur sjúkdómur; tocilizúmab vs. lyfleysa+26) Áhættuhlutfall (99% öryggismörk) |
| Tími að fyrsta GCA kasti¹ (nýgreindur sjúkdómur; tocilizúmab vs. lyfleysa+52) Áhættuhlutfall (99% öryggismörk) |
| *Uppsafnaður skammtur af sykursterum (mg)*  miðgildi í viku 52 (tocilizúmab vs lyfleysa+262)  miðgildi í viku 52 (tocilizúmab vs lyfleysa+522) | 3.296,00  N/A | | N/A  3.817,50 | 1.862,00\*  1.862,00\* | 1.862,00\*  1.862,00\* |
| **Könnunarmælingar** | | | | | |
| Árleg tíðni bakslaga, vika 52§  Meðaltal (SD) | 1,74  (2,18) | | 1,30  (1,84) | 0,41  (0,78) | 0,67  (1,10) |

\* p<0,0001

\*\* p<0,005 (viðmiðunarmörk fyrir marktækni fyrir aðal- og helstu viðbótarrannsóknir á yfirburðum)

\*\*\*lýsandi p-gildi <0,005

\*\*\*\***Versnun: endurkoma GCA merkja og einkenna og/eða blóðsökk (ESR) ≥30 mm/klst.** – Þörf á hækkun prednisón skammta

**Sjúkdómshlé: engin versnun og gildi fyrir C-virkt protein (CRP) aftur eðlileg**

**Viðvarandi sjúkdómshlé: sjúkdómshlé frá viku 12 til viku 52** – Sjúklingar verða að fylgja rannsóknaráætlun og minnka prednisón skammta smám saman

¹ greining á tíma (í dögum) frá klínísku sjúkdómshléi fram að fyrsta sjúkdómskasti

2 p-gildi eru fundin með Van Elteren greiningu fyrir óstikabundin (non-parametric) gögn

§ tölfræðileg greining hefur ekki verið framkvæmd

N/A= á ekki við

*Niðurstöður varðandi lífsgæði*

Í WA28119-rannsókninni var niðurstöðum SF-36 spurningalistans skipt í samantektarstig fyrir líkamlega þætti (physical component summary score, PCS) og hugræna þætti (mental component summary score, MCS). Breyting á meðalgildi PCS frá upphafi rannsóknarinnar fram í viku 52 var meiri (sýndi meiri bætingu) hjá hópunum sem fengu tocilizúmab vikulega [4,10] og aðra hverja viku [2,76] en í hópunum sem fengu lyfleysu [lyfleysa ásamt sterum í 26 vikur; -0,28, lyfleysa ásamt sterum í 52 vikur; -1,49], þó samanburðurinn hafi eingöngu verið tölfræðilega marktækur milli hópsins sem fékk tocilizúmab vikulega ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum og hópsins sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 52 vikum (5,59, 99% öryggismörk: 8,6; 10,32) (p=0,0024). Breyting á meðalgildi MCS frá upphafi rannsóknarinnar fram í viku 52, bæði hjá hópunum sem fengu tocilizúmab vikulega [7,28] og aðra hverja viku [6,12] var meiri en hjá hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 52 vikum [2,84] (þó mismunurinn væri ekki tölfræðilega marktækur [p=0,0252 fyrir hópinn sem fékk skammt vikulega; p=0,1468 fyrir hópinn sem fékk skammt aðra hverja viku]) og svipuð og hjá hópnum sem fékk lyfleysu ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum [6,67].

Mat sjúklinga á sjúkdómsvirkni byggðist á 0-100 mm sjónrænum kvarða (Visual Analogue Scale, VAS). Meðalbreyting á VAS-gildi sjúklinga frá upphafi rannsóknarinnar fram í viku 52 var minni (sem sýnir meiri bata) hjá hópunum sem fengu tocilizúmab vikulega [-19,0] og aðra hverja viku [-25,3] en hjá báðum hópunum sem fengu lyfleysu [lyfleysa ásamt sterum í 26 vikur -3,4; lyfleysa ásamt sterum í 52 vikur -7,2], þó samanburðurinn hafi eingöngu verið tölfræðilega marktækur milli hópsins sem fékk tocilizúmab aðra hverja viku ásamt prednisóni í minnkandi skömmtum á 26 vikum og hópanna sem fengu lyfleysu [lyfleysa ásamt sterum í 26 vikur p=0,0059, lyfleysa ásamt sterum í 52 vikur p=0,0081].

Breytingar á FACIT-Fatigue stigum frá upphafi rannsóknarinnar fram í viku 52 voru reiknaðar fyrir alla hópa. Meðaltal breytinga [SD] var sem hér segir: tocilizúmab vikulega ásamt sterum í 26 vikur 5,61 [10,115], tocilizúmab aðra hverja viku ásamt sterum í 26 vikur 1,81 [8,836], lyfleysa ásamt sterum í 26 vikur 0,26 [10,702] og lyfleysa ásamt sterum í 52 vikur -1,63 [6,753].

Breytingar á EQ5D stigum frá upphafi rannsóknarinnar fram í viku 52 voru tocilizúmab vikulega ásamt sterum í 26 vikur 0,10 [0,198], tocilizúmab aðra hverja viku ásamt sterum í 26 vikur 0,05 [0,215], lyfleysa ásamt sterum í 26 vikur 0,07 [0,293] og lyfleysa ásamt sterum í 52 vikur -0,02 [0,159].

Hærri stig þýða bata, bæði á FACIT-Fatigue og EQ5D kvarða.

Notkun í bláæð

**Iktsýki**

Klínísk verkun

Verkun tocilizúmabs við að draga úr merkjum og einkennum iktsýki var metin í fimm slembiröðuðum, tvíblindum, fjölsetra rannsóknum. Í rannsókn I-V tóku þátt sjúklingar ≥18 ára að aldri með virka iktsýki sem greind var samkvæmt viðmiðunum American College of Rheumatology (ACR) og með a.m.k. átta auma og sex bólgna liði við upphaf rannsóknar.

Í rannsókn I var tocilizúmab gefið í bláæð á fjögurra vikna fresti sem einlyfja meðferð. Í rannsókn II, III og V var tocilizúmab gefið í bláæð á fjögurra vikna fresti með metótrexati samanborið við lyfleysu með metótrexati. Í rannsókn IV var tocilizúmab gefið í bláæð á 4 vikna fresti ásamt öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum samanborið við lyfleysu ásamt öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Aðalmælikvarði hverrar af rannsóknunum fimm var hlutfall sjúklinga sem náðu svöruninni ACR 20 í 24. viku.

Rannsókn I mat 673 sjúklinga sem höfðu ekki fengið meðferð með metótrexati síðustu sex mánuðina fyrir slembiröðunina og sem höfðu ekki hætt fyrri meðferð með metótrexati vegna klínískt mikilvægra eituráhrifa eða skorts á svörun. Meirihluti (67 %) sjúklinga hafði ekki fengið metótrexat áður. 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi voru gefnir á fjögurra vikna fresti sem einlyfja meðferð. Samanburðarhópurinn fékk vikulega metótrexat (skammtur títraður úr 7,5 mg í hámark 20 mg á viku á átta vikna tímabili).

Rannsókn II, tveggja ára rannsókn með skipulögðum greiningum í 24. viku, 52. viku og 104. viku, mat 1.196 sjúklinga sem voru ekki með næga, klíníska svörun við metótrexati. 4 eða 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysa voru gefnir á fjögurra vikna fresti í blindri meðferð í 52 vikur ásamt stöðugu metótrexati (10 mg til 25 mg vikulega). Eftir 52. viku gátu allir sjúklingar fengið opna meðferð með tocilizúmabi 8 mg/kg. Af þeim sjúklingum sem luku rannsókninni og fengu upphaflega lyfleysu ásamt metótrexati fengu 86% opna meðferð með tocilizúmabi 8 mg/kg á 2. ári. Aðalmælikvarði í 24. viku var hlutfall sjúklinga sem náðu svöruninni ACR 20. Í 52. viku og 104. viku voru aðrir helstu mælikvarðar að koma í veg fyrir liðskemmd og bæta líkamsstarfsemi.

Rannsókn III mat 623 sjúklinga sem voru ekki með næga, klíníska svörun við metótrexati. Gefnir voru 4 eða 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysu á fjögurra vikna fresti ásamt stöðugu metótrexati (10 mg til 25 mg á vikulega).

Rannsókn IV mat 1.220 sjúklinga sem voru ekki með næga svörun við iktsýkismeðferðinni sem þeir voru á með einu eða fleiri sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum. Gefnir voru 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysa á fjögurra vikna fresti ásamt stöðugum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum.

Rannsókn V mat 499 sjúklinga sem voru með ófullnægjandi, klíníska svörun eða þoldu ekki eitt eða fleiri lyf með TNF-hemlum. Meðferðin með TNF-hemlinum var stöðvuð fyrir slembiúrtakið. Gefnir voru 4 eða 8 mg/kg skammtar af tocilizúmabi eða lyfleysa á fjögurra vikna fresti ásamt stöðugu metótrexati (10 mg til 25 mg vikulega).

Klínísk svörun

Í öllum rannsóknunum voru sjúklingar sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg með tölfræðilega marktækt hærri ACR 20, 50, 70 svörunartíðni eftir 6 mánuði samanborið við viðmiðunarhóp (tafla 5). Í rannsókn I var sýnt fram á yfirburði tocilizúmabs 8 mg/kg fram yfir virka samanburðarlyfið metótrexat.

Meðferðaráhrif voru svipuð hjá sjúklingum óháð iktsýkisþætti, aldri, kyni, kynþætti, fjölda fyrri meðferða eða sjúkdómsástandi. Lyfið fór fljótt að verka (jafnvel í 2. viku) og svörun hélt yfirleitt áfram að batna eftir því sem á meðferðina leið. Áframhaldandi, varanleg svörun sást í meira en 3 ár í opnu framhaldsrannsóknunum I-V sem enn eru í gangi.

Hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg varð vart við marktækar framfarir í hverjum þætti ACR svörunarinnar. Þar má nefna tölur um auma og bólgna liði, heildarmat sjúklinga og lækna, fötlunarstuðul, mat á verkjum og CRP samanborið við sjúklinga sem fengu lyfleysu með metótrexati eða öðrum sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum í öllum rannsóknunum.

Hjá sjúklingum í rannsóknum I-V var meðal sjúkdómsvirknistig (DAS28) 6,5-6,8 við grunnlínu. Marktæk minnkun á DAS28 miðað við grunnlínu (meðalframfarir) sem nam 3,1-3,4 kom fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab miðað við samanburðar sjúklinga (1,3-2,1). Hlutfall sjúklinga sem náðu DAS28 klínísku sjúkdómshléi (DAS28 < 2,6) var marktækt hærra hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab (28-34 %) miðað við 1-12 % hjá samanburðarsjúklingum eftir 24 vikur. Í rannsókn II voru 65 % sjúklinga með DAS28 < 2,6 í 104. viku samanborið við 48% í 52. viku og 33% sjúklinga í

24. viku.

Í úrtaksgreiningu rannsókna II, III og IV var hlutfall sjúklinga sem náðu ACR 20, 50 og 70 svörun marktækt hærra (59 % á móti 50 %, 37 % á móti 27 %, 18 % á móti 11 % fyrir hverja tölu um sig) hjá hópnum sem fékk tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi á móti þeim sem fengu tocilizúmab 4 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi (p<0,03). Á svipaðan hátt var hlutfall sjúkinga sem náðu DAS28 sjúkdómshléi (DAS28 <2,6) marktækt hærra (31 % á móti 16 % fyrir hvorn hóp um sig) hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi en hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 4 mg/kg ásamt sjúkdómstemprandi gigtarlyfi (p<0,0001).

*Tafla 5. ACR svaranir í samanburðarrannsóknum með lyfleysu/metotrexat/sjúkdómstemprandi gigtarlyfjum (DMARD) (Hundraðshluti sjúklinga)*

|  | **Rannsókn I AMBITION** | | **Rannsókn II LITHE** | | **Rannsókn III OPTION** | | **Rannsókn IV TOWARD** | | **Rannsókn V RADIATE** | |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **vi ka** | **TCZ**  **8 mg/kg** | **MT X** | **TCZ**  **8 mg/ kg + MTX** | **PBO**  **+ MTX** | **TCZ**  **8 mg/ kg**  **+ MT X** | **PBO**  **+ MT X** | **TCZ**  **8 mg/kg**  **+ DMAR**  **D** | **PBO**  **+ DMAR D** | **TCZ**  **8 mg/ kg**  **+ MT X** | **PBO**  **+ MTX** |
|  | **N = 286** | **N = 284** | **N = 398** | **N = 393** | **N = 205** | **N = 204** | **N = 803** | **N = 413** | **N = 170** | **N = 158** |
| **ACR 20** | | | | | | | | | | |
| 24 | 70 %\*\*\* | 52 % | 56 %\*\*\* | 27 % | 59 %\*\*\* | 26 % | 61 %\*\*\* | 24 % | 50 %\*\*\* | 10 % |
| 52 |  |  | 56 %\*\*\* | 25 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 50** | | | | | | | | | | |
| 24 | 44 %\*\* | 33 % | 32 %\*\*\* | 10 % | 44 %\*\*\* | 11 % | 38 %\*\*\* | 9 % | 29 %\*\*\* | 4 % |
| 52 |  |  | 36 %\*\*\* | 10 % |  |  |  |  |  |  |
| **ACR 70** | | | | | | | | | | |
| 24 | 28 %\*\* | 15 % | 13 %\*\*\* | 2 % | 22 %\*\*\* | 2 % | 21 %\*\*\* | 3 % | 12 %\*\* | 1 % |
| 52 |  |  | 20 %\*\*\* | 4 % |  |  |  |  |  |  |

*TCZ - Tocilizúmab*

*MTX - Metótrexat*

*PBO - Lyfleysa*

*DMARD - Sjúkdómstemprandi gigtarlyf*

*\*\* - p< 0,01, TCZ á móti lyfleysu + MTX/DMARD*

*\*\*\* - p< 0,0001, TCZ á móti lyfleysu + MTX/DMARD*

*Meiriháttar klínísk svörun*

Eftir 2 ára meðferð með tocilizúmabi ásamt metótrexati náðu 14 % sjúklinga meiriháttar klínískri svörun (varanleg ACR70 svörun í 24 vikur eða lengur).

*Röntgensvörun*

Í rannsókn II var hömlun á liðabyggingarskemmdum metin með röntgenmyndatöku hjá sjúklingum með ófullnægjandi svörun við MTX og tjáð sem breyting á umbreyttu Sharp stigi og þáttum þess, úrátustigi (erosion score) og þrengingarstigi liðrýmis. Hömlun á liðbyggingarskemmdum sást sem marktækt minni versnun á röntgenmyndum hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab miðað við samanburðarhóp (tafla 6).

Í opnum framhaldshluta rannsóknar II hélt hindrun á versnun liðaskemmda áfram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab ásamt metótrexati á öðru ári meðferðarinnar. Meðalbreyting frá grunngildi Sharp-Genant stigunar í 104. viku var marktækt minni hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt metótrexati (p<0,0001) samanborið við sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt metótrexati.

*Tafla 6. Meðalbreytingar á röntgenmyndum á 52 vikum í rannsókn II*

|  | **PBO + MTX**  **(+ TCZ frá 24. viku)**  **N = 393** | **TCZ 8 mg/kg + MTX**  **N = 398** |
| --- | --- | --- |
| Heildar Sharp-Genant stig | 1,13 | 0,29\* |
| Úrátustig | 0,71 | 0,17\* |
| LRÞ stig | 0,42 | 0,12\*\* |

*PBO - Lyfleysa*

*MTX - Metótrexat*

*TCZ - Tocilizúmab*

*LRÞ - Liðrýmisþrenging*

*\* - p≤ 0,0001, TCZ á móti lyfleysu + MTX*

*\*\* - p< 0,005, TCZ á móti lyfleysu + MTX*

Eftir 1 árs meðferð með tocilizúmabi ásamt metótrexati sýndu 85% sjúklinga (n=348) enga versnun liðaskemmda, þ.e. breyting á heildar-Sharp-stigun (Total Sharp Score) var núll eða minni samanborið við 67% sjúklinga sem fengu lyfleysu ásamt metótrexati (n=290) (p  0,001). Þetta hélst eftir 2 ára meðferð (83%; n=353). Hjá nítíu og þrjú prósent (93%; n=271) sjúklinga varð engin versnun milli 52. viku og 104. viku.

*Heilsutengdar og lífsgæða útkomur*

Sjúklingar sem fengu tocilizúmab tilkynntu um framfarir í öllum útkomum sem vörðuðu tilkynningar frá sjúklingum (Health Assessment Questionnaire-Disability Index (HAQ-DI), Short Form-36 og Functional Assessment of Chronic Illness therapy spurningalistum). Tölfræðilega marktækar framfarir á stigum HAQ-DI komu fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab samanborið við sjúklinga sem fengu sjúkdómstemprandi gigtarlyf. Meðan á opnum hluta rannsóknar II stóð hélst aukning líkamlegrar færni í allt að 2 ár. Í 52. viku var meðalbreyting á stigum HAQ-DI -0.58 hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab 8 mg/kg ásamt metótrexati, samanborið við -0.39 hjá sjúklingum sem fengu lyfleysu ásamt metótrexati. Meðalbreyting á stigum HAQ-DI hélst enn í 104. viku hjá hópnum sem fékk tocilizúmab 8 mg/kg ásamt metótrexati (-0.61).

*Blóðrauðagildi*

Tölfræðilega marktækar framfarir á blóðrauðagildum komu fram hjá sjúklingum sem fengu tocilizúmab samanborið við þá sem fengu sjúkdómstemprandi gigtarlyf (p< 0,0001) í 24. viku. Meðal blóðrauðagildi hækkuðu í 2. viku og héldust innan eðlilegra marka fram í 24. viku.

*Tocilizúmab í samanburði við adalimúmab einlyfjameðferð*

Rannsókn VI (WA19924), tvíblind 24 vikna rannsókn sem bar saman tocilizúmab einlyfjameðferð og adalimúmab einlyfjameðferð þar sem mat var lagt á 326 sjúklinga með iktsýki sem þoldu ekki metótrexat eða þar sem áframhaldandi meðferð með metótrexati þótti ekki viðeigandi (þar með taldir sjúklingar sem svöruðu ekki metótrexat meðferð). Sjúklingar í tocilizúmab hópi fengu tocilizúmab (8 mg/kg) innrennsli í bláæð á 4 vikna fresti og inndælingu undir húð með lyfleysu á 2 vikna fresti. Sjúklingum í adalimúmab hópnum var gefið adalimúmab með inndælingu undir húð (40 mg) á 2 vikna fresti ásamt lyfleysu með innrennsli í bláæð á 4 vikna fresti.

Sýnt var fram á með tölfræðilega marktækum mun að tocilizúmab meðferð hafði meiri sjúkdómstemprandi áhrif en adalimúmab frá grunngildi fram í 24. viku miðað við aðalmælibreytu sem er breyting í DAS28 og einnig fyrir allar viðbótarmælibreytur (tafla 7).

*Tafla 7: Virkniniðurstöður úr rannsókn VI (WA19924)*

|  | **ADA + lyfleysa (i.v.)**  **N = 162** | **TCZ + lyfleysa (s.c.)**  **N = 163** | **p-gildi(a)** |
| --- | --- | --- | --- |
| **Aðalmælibreyta – Meðalbreyting frá grunnlínu að 24. viku** | | | |
| DAS28 (leiðrétt meðalgildi) | -1,8 | -3,3 |  |
| Mismunur á leiðréttu meðalgildi  (95% CI) | -1,5 (-1,8, -1,1) | | <0,0001 |
| **Viðbótarmælibreytur - hlutfall sjúklinga sem svaraði meðferð í 24. viku (b)** | | | |
| DAS28 < 2,6, n (%) | 17 (10,5) | 65 (39,9) | <0,0001 |
| DAS28 ≤ 3,2, n (%) | 32 (19,8) | 84 (51,5) | <0,0001 |
| ACR20 svörun, n (%) | 80 (49,4) | 106 (65,0) | 0,0038 |
| ACR50 svörun, n (%) | 45 (27,8) | 77 (47,2) | 0,0002 |
| ACR70 svörun, n (%) | 29 (17,9) | 53 (32,5) | 0,0023 |

*ap gildi er leiðrétt fyrir tegund og tímalengd iktsýki fyrir allar mælibreytur og að auki upphafsgildi fyrir allar samfelldar mælibreytur.*

*b Svara ekki meðferð, áætlanir sem notaðar eru þar sem gögn vantar. Margfeldni stýrt með Bonferroni-Holm aðferð.*

Heildaraukaverkanir voru svipaðar milli tocilizúmabs og adalimúmabs. Hlutfall sjúklinga með alvarlegar aukaverkanir skiptist jafnt á milli meðferðarhópanna (tocilizúmab 11,7% samanborið við adalimúmab 9,9%). Eðli aukaverkana í tocilizúmab hópnum var í samræmi við þekkt öryggi tocilizúmabs og fjöldi aukaverkana sem tilkynntar voru var svipaður og fram kemur í töflu 1. Tilkynnt var um hærri tíðni sýkinga í tocilizúmab hópnum (48 % á móti 42%), en enginn munur var á tíðni alvarlegra sýkinga (3,1%). Rannsóknarmeðferðirnar leiddu báðar til samskonar breytinga á rannsóknargildum (lækkun í gildum daufkyrninga og blóðflaga, hækkun í ALAT, ASAT og blóðfitu), hinsvegar voru breytingarnar og tíðni frávika meiri hjá tocilizúmabi samanborið við adalimúmab. Hjá fjórum (2,5%) sjúklingum í tocilizúmab hópnum og tveimur (1,2%) sjúklingum í adalimúmab hópnum varð lækkun af CTC gráðu 3 eða 4 á fjölda daufkyrninga. Hjá ellefu (6,8%) sjúklingum í tocilizúmab hópnum og fimm (3,1%) sjúklingum í adalimúmab hópnum varð hækkun á ALAT af CTC gráðu 2 eða meira. Meðal LDL aukning frá grunnlínu var 0,64 mmól/l (25 mg/dl) fyrir sjúklinga í tocilizúmab hópnum og 0,19 mmól/l (7 mg/dl) fyrir sjúklinga í adalimúmab hópnum. Öryggið í tocilizúmab hópnum var í samræmi við þekktar öryggisupplýsingar fyrir tocilizúmab og engar nýjar eða óvæntar aukaverkanir komu fram (sjá töflu 1).

### 5.2 Lyfjahvörf

Lyfjahvörf tocilizúmabs einkennast af ólínulegu brotthvarfi sem er samsett úr línulegri úthreinsun og Michaelis-Menten brotthvarfi. Ólínulegi hluti brotthvarfs tocilizúmabs leiðir til hlutfallslega meiri aukningar á útsetningu en ef hún væri eingöngu skammtaháð. Lyfjahvarfabreytur tocilizúmabs breytast ekki með tímanum. Vegna þess að heildarúthreinsun tocilizúmabs er háð þéttni lyfsins í sermi er helmingunartími tocilizúmabs einnig háður þéttni og breytist eftir þéttni lyfsins í sermi. Þýðisgreiningar á lyfjahvörfum hjá öllum sjúklingahópum sem rannsakaðir hafa verið benda ekki til tengsla milli sýnilegrar úthreinsunar og tilvistar mótefna gegn lyfinu.

Iktsýki

Notkun í bláæð

Lyfjahvörf tocilizúmabs voru ákvörðuð með því að beita þýðisgreiningu á lyfjahvörfum á gagnagrunn sem í voru 3552 sjúklingar með iktsýki sem fengu innrennsli í eina klukkustund með 4 eða 8 mg/kg af tocilizúmabi á 4 vikna fresti í 24 vikur eða 162 mg af tocilizúmabi gefið undir húð einu sinni í viku eða aðra hverja viku í 24 vikur.

Eftirfarandi breytur (áætluð meðalgildi ± staðalfrávik) voru áætlaðar fyrir 8 mg/kg skammt af tocilizúmabi gefinn á 4 vikna fresti: Flatarmál undir blóðþéttniferli (AUC) við jafnvægi = 38000 ± 13000 klst. míkróg/ml, lágmarksþéttni (Cmin) = 15,9 ± 13,1 míkróg/ml og hámarksþéttni (Cmax) = 182 ± 50,4 míkróg/ml og voru uppsöfnunarhlutföll lág, 1,32 fyrir AUC og 1,09 Cmax.Uppsöfnunarhlutfall Cmin var hærra (2,49), en búist var við á grundvelli ólínulegs skerfs úthreinsunar við lægri þéttni. Jafnvægi náðist eftir fyrstu gjöf hvað varðar Cmax og eftir 8 og 20 vikur fyrir hvora breytu um sig, AUC og Cmin. AUC, Cmin og Cmax fyrir tocilizúmab hækkuðu með vaxandi líkamsþyngd. Við líkamsþyngd ≥ 100 kg voru áætluð meðalgildi (± SD) AUC, Cmin og Cmax fyrir tocilizúmab við jafnvægi 50000 ± 16800 míkróg klst./ml, 24,4 ± 17,5 míkróg/ml, og 226 ± 50,3 míkróg/ml fyrir hverja breytu um sig, sem eru hærri gildi en meðalútsetningargildi fyrir sjúklingahópinn (þ.e. allar líkamsþyngdir) hér að ofan. Skammtasvörunarferill (dose-response curve) fyrir tocilizúmab verður flatur við hærri skammta, sem leiðir til þess að lítill ávinningur í verkun næst við hvert þrep í aukningu á styrk tocilizúmabs. Þannig að engin aukning á verkun, sem skipti máli fyrir meðhöndlun, kom fram þegar sjúklingar fengu > 800 mg af tocilizúmabi. Því er ekki mælt með notkun stærri skammta af tocilizúmabi en 800 mg í hverju innrennsli (sjá kafla 4.2).

Dreifing

Hjá sjúklingum með iktsýki var miðlægt dreifingarrúmmál 3,72 l, en útlægt dreifingarrúmmál 3,35 l sem olli 7,07 l dreifingarrúmmáli við jafnvægi.

Brotthvarf

Eftir að skammtur er gefinn í bláæð verður tvífasa brotthvarf úr blóðrás á tocilizúmabi. Heildarúthreinsun tocilizúmabs var skammtaháð og er hún samanlögð línuleg og ólínuleg úthreinsun. Línuleg úthreinsun var áætluð sem breyta í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum og nam hún 9,5 ml/klst. Þéttniháð, ólínuleg úthreinsun hefur miklu hlutverki að gegna þegar þéttni tocilizúmabs er lág. Þegar ólínulegt úthreinsunarferli er mettað, við hærri þéttni tocilizúmabs, ákvarðast úthreinsun aðallega af línulegri úthreinsun.

t1/2 fyrir tocilizúmab var þéttniháður. Við jafnvægi eftir 8 mg/kg skammt á 4 vikna fresti lækkaði virkur t1/2 með lækkandi þéttni á 18 til 6 daga skömmtunarbili.

Línulegt samband

Lyfjahvarfabreytur tocilizúmabs breyttust ekki með tímanum. Aukning sem var meira en skammtaháð varð á AUC og Cmin við 4 og 8 mg/kg skammta á 4 vikna fresti. Cmax hækkaði í hlutfalli við skammta. Við jafnvægi var áætlað AUC 3,2 sinnum hærra og Cmin 30 sinnum hærri þegar skammturinn var 8 mg/kg en þegar hann var 4 mg/kg.

Notkun undir húð

Lyfjahvörf tocilizúmabs voru ákvörðuð með þýðisgreiningu á lyfjahvörfum í gagnagrunni sem í voru 3552 sjúklingar með iktsýki sem fengu 162 mg undir húð í hverri viku, 162 mg undir húð í annarri hverri viku eða 4 eða 8 mg/kg í bláæð á 4 vikna fresti í 24 vikur.

Lyfjahvarfabreytur tocilizúmabs breyttust ekki með tímanum. Fyrir 162 mg skammt af tocilizúmabi sem gefinn var vikulega var spáð meðalgildi (±SD) AUC1vika í jafnvægi 7970 ± 3432 µg•klst/ml, Cmin var 43,0 ± 19,8 µg/ml og Cmax var 49,8 ± 21,0 µg/ml. Uppsöfnunarhlutfall fyrir AUC var 6,32, fyrir Cmin 6,30 og fyrir Cmax 5,27. Jafnvægi fyrir AUC, Cmin, og Cmax náðist eftir 12 vikur.

Fyrir 162 mg skammt af tocilizúmabi sem gefinn var aðra hverja viku var spáð meðalgildi (±SD) AUC2vikur í jafnvægi 3430 ± 2660 µg•klst/ml, Cmin var 5,7 ± 6,8 µg/ml og Cmax var 13,2 ± 8,8 µg/ml. Uppsöfnunarhlutfall fyrir AUC var 2,67, fyrir Cmin 6,02 og fyrir Cmax 2,12. Jafnvægi fyrir AUC og Cmin náðist eftir 12 vikur og fyrir Cmax eftir 10 vikur.

Frásog

Eftir gjöf lyfsins undir húð hjá sjúklingum með iktsýki var tími þar til hámarksþéttni tocilizúmabs náðist í sermi, tmax, fyrir frásog 2,8 dagar. Aðgengi stungulyfsins þegar það var gefið undir húð var 79%.

Brotthvarf

Við gjöf lyfsins undir húð er þéttniháður sýnilegur t1/2 allt að 12 dagar fyrir 162 mg skammta sem gefnir eru vikulega og 5 dagar fyrir 162 mg skammta sem gefnir eru aðra hverja viku hjá sjúklingum með iktsýki við jafnvægi.

sJIA

Notkun undir húð

Lyfjahvörf tocilizúmabs hjá sjúklingum með sJIA voru skilgreind með þýðisgreiningu á lyfjahvörfum hjá 140 sjúklingum sem fengu meðferð með 8 mg/kg í bláæð á 2 vikna fresti (sjúklingar sem vógu ≥30 kg), 12 mg/kg í bláæð á 2 vikna fresti (sjúklingar sem vógu minna en 30 kg), 162 mg undir húð vikulega (sjúklingar sem vógu ≥30 kg) eða 162 mg undir húð á 10 daga eða 2 vikna fresti (sjúklingar sem vógu minna en 30 kg).

Takmörkuð gögn liggja fyrir um útsetningu eftir gjöf tocilizúmabs undir húð hjá sjúklingum með sJIA, yngri en 2 ára og sem vega minna en 10 kg.

Sjúklingar með sJIA verða að hafa náð 10 kg líkamsþyngd að lágmarki áður en þeir mega fá tocilizúmab undir húð (sjá kafla 4.2).

*Tafla 8. Spáð meðalgildi ± SD fyrir lyfjahvarfabreytur við jafnvægi eftir gjöf lyfsins undir húð hjá sjúklingum með sJIA*

| **Lyfjahvarfabreytur fyrir tocilizúmab** | **162 mg QW ≥30 kg** | **162 mg Q2W <30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 99,8 ± 46,2 | 134 ± 58,6 |
| Cmin (µg/ml) | 79,2 ± 35,6 | 65,9 ± 31,3 |
| Cavg (µg/ml) | 91,3 ± 40,4 | 101 ± 43,2 |
| Uppsöfnun Cmax | 3,66 | 1,88 |
| Uppsöfnun Cmin | 4,39 | 3,21 |
| Uppsöfnun Cmean eða AUCτ \* | 4,28 | 2,27 |

\*τ = 1 vika eða 2 vikur fyrir skömmtunaráætlanir undir húð

Eftir gjöf undir húð náðist u.þ.b. 90% jafnvægi í viku 12, við gjöf 162 mg bæði vikulega og á 2 vikna fresti.

Frásog

Eftir gjöf lyfsins undir húð hjá sjúklingum með sJIA var helmingunartími frásogs u.þ.b. 2 dagar og aðgengi þegar lyfið var gefið undir húð hjá sjúklingum með sJIA var 95%.

Dreifing

Hjá börnum með sJIA var miðlægt dreifingarrúmmál 1,87 l, útlægt dreifingarrúmmál 2,14 l og heildardreifingarrúmmál við jafnvægi því 4,01 l.

Brotthvarf

Heildarúthreinsun tocilizúmabs var þéttniháð og er samanlögð línuleg úthreinsun og ólínuleg úthreinsun. Línuleg úthreinsun var metin sem breyta í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum og var 5,7 ml/klst hjá sjúklingum með sJIA. Eftir gjöf lyfsins undir húð var virkur t1/2 fyrir tocilizúmab hjá sjúklingum með sJIA allt að 14 dagar, fyrir gjöf 162 mg bæði vikulega og á tveggja vikna fresti, metið á tímabili milli skammta við jafnvægi.

pJIA

Notkun undir húð

Lyfjahvörf tocilizúmabs hjá sjúklingum með pJIA voru skilgreind með þýðisgreiningu á lyfjahvörfum hjá 237 sjúklingum sem fengu meðferð með 8 mg/kg í bláæð á 4 vikna fresti (sjúklingar sem vógu ≥30 kg), 10 mg/kg í bláæð á 4 vikna fresti (sjúklingar sem vógu minna en 30 kg), 162 mg undir húð á 2 vikna fresti (sjúklingar sem vógu ≥30 kg) eða 162 mg undir húð á 3 vikna fresti (sjúklingar sem vógu minna en 30 kg).

*Tafla 9. Spáð meðalgildi ± SD fyrir lyfjahvarfabreytur við jafnvægi eftir gjöf lyfsins undir húð hjá sjúklingum með pJIA*

| **Lyfjahvarfabreytur fyrir tocilizúmab** | **162 mg Q2W**  **≥30 kg** | **162 mg Q3W**  **minna en 30 kg** |
| --- | --- | --- |
| Cmax (µg/ml) | 29,4 ± 13,5 | 75,5 ± 24,1 |
| Cmin (µg/ml) | 11,8 ± 7,08 | 18,4 ± 12,9 |
| Cavg (µg/ml) | 21,7 ± 10,4 | 45,5 ± 19,8 |
| Uppsöfnun Cmax | 1,72 | 1,32 |
| Uppsöfnun Cmin | 3,58 | 2,08 |
| Uppsöfnun Cavg eða AUCτ \* | 2,04 | 1,46 |

\*τ = 2 vikur eða 3 vikur fyrir skömmtunaráætlanir undir húð

Eftir gjöf lyfsins í bláæð náðist u.þ.b. 90% af jafnvægi í viku 12 hjá sjúklingum sem fengu 10 mg/kg (líkamsþyngd <30 kg) og í viku 16 hjá sjúklingum sem fengu 8 mg/kg (líkamsþyngd ≥30 kg). Eftir gjöf lyfsins undir húð náðist u.þ.b. 90% af jafnvægi í viku 12 bæði hjá sjúklingum sem fengu 162 mg undir húð Q2W og Q3W.

Frásog

Eftir gjöf lyfsins undir húð hjá sjúklingum með pJIA var helmingunartími frásogs u.þ.b. 2 dagar og aðgengi þegar lyfið var gefið undir húð hjá sjúklingum með pJIA var 96%.

Dreifing

Hjá börnum með pJIA var miðlægt dreifingarrúmmál 1,97 l, útlægt dreifingarrúmmál 2,03 l og heildardreifingarrúmmál við jafnvægi því 4,0 l.

Brotthvarf

Þýðisgreining á lyfjahvörfum hjá sjúklingum með pJIA sýndi áhrif á línulega úthreinsun sem tengdust líkamsstærð, svo taka þarf með í reikninginn að skömmtun er samkvæmt líkamsþyngd (sjá töflu 9).

Eftir gjöf lyfsins undir húð var virkur t1/2 fyrir tocilizúmab hjá sjúklingum með pJIA allt að 10 dagar, fyrir sjúklinga <30 kg (162 mg undir húð á þriggja vikna fresti) og allt að 7 dagar fyrir sjúklinga ≥30 kg (162 mg undir húð á tveggja vikna fresti), metið á tímabili milli skammta við jafnvægi. Eftir gjöf lyfsins í bláæð var úthreinsun tocilizúmabs úr blóðrásinni tvífasa. Heildarúthreinsun tocilizúmabs var þéttniháð og er samanlögð línuleg úthreinsun og ólínuleg úthreinsun. Línuleg úthreinsun var metin sem breyta í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum og var 6,25 ml/klst. Þéttniháð ólínuleg úthreinsun skiptir meginmáli við litla þéttni tocilizúmabs. Þegar ólínuleg úthreinsunarleið hefur verið mettuð, við meiri þéttni tocilizúmabs, ræðst úthreinsun einkum af línulegri úthreinsun.

Risafrumuslagæðabólga

Notkun undir húð

Lyfjahvörf tocilizúmabs hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu voru metin með þýðislíkani fyrir lyfjahvörf sem byggt var á greiningu á gögnum frá 149 sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu sem fengu meðferð með 162 mg undir húð vikulega eða 162 mg undir húð aðra hverja viku. Líkanið hafði sömu byggingu og þýðislíkan fyrir lyfjahvörf sem áður var útbúið og byggt á gögnum frá sjúklingum með iktsýki (sjá töflu 10).

*Tafla 10. Spáð meðalgildi ± SD fyrir lyfjahvarfabreytur við jafnvægi eftir gjöf undir húð hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu*

|  | **Undir húð** | |
| --- | --- | --- |
| **Lyfjahvarfabreytur tocilizúmabs** | **162 mg aðra hverja viku** | **162 mg vikulega** |
| Cmax (µg/ml) | 19,3 ± 12,8 | 73 ± 30,4 |
| Ctrough (µg/ml) | 11,1 ± 10,3 | 68,1 ± 29,5 |
| Cmean (µg/ml) | 16,2 ± 11,8 | 71,3 ± 30,1 |
| Uppsöfnun Cmax | 2,18 | 8,88 |
| Uppsöfnun Ctrough | 5,61 | 9,59 |
| Uppsöfnun Cmean eða AUCτ \* | 2,81 | 10,91 |

\*τ = 2 vikur eða 1 vika fyrir skömmtunaráætlanir undir húð

Þéttnikúrfa tocilizúmabs við jafnvægi eftir vikulega skammta var nánast flöt, með mjög litlum sveiflum milli lággilda og hágilda, en umtalsverðar sveiflur voru á þéttni tocilizúmabs eftir skömmtun aðra hverja viku. U.þ.b. 90% jafnvægi (AUCτ) náðist í viku 14 hjá þeim sem fengu skammta aðra hverja viku en í viku 17 hjá þeim sem fengu vikulega skammta.

Samkvæmt gildandi greiningu á lyfjahvörfum var lægsta þéttni (trough concentration) tocilizúmabs við jafnvægi 50% hærri hjá þessum sjúklingahóp en að meðaltali í stóru gagnasafni um sjúklinga með iktsýki. Ástæður fyrir þessum mun eru ekki þekktar. Mun á lyfjahvörfum fylgir enginn verulegur munur á lyfhrifum, svo klínísk þýðing þessa er ekki ljós.

Hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu sást meiri útsetning hjá sjúklingum með minni líkamsþyngd. Fyrir 162 mg skammt vikulega var Cavg við jafnvægi 51% hærra hjá sjúklingum sem vógu minna en 60 kg en hjá sjúklingum sem vógu á milli 60 og 100 kg. Fyrir 162 mg skammt aðra hverja viku var Cavg við jafnvægi 129% hærra hjá sjúklingum sem vógu minna en 60 kg en hjá sjúklingum sem vógu á milli 60 og 100 kg. Takmörkuð gögn liggja fyrir um sjúklinga sem vega meira en 100 kg (n=7).

Frásog

Eftir skömmtun undir húð hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu var t½ fyrir frásog u.þ.b. 4 dagar. Aðgengi stungulyfs til gjafar undir húð var 0,8. Miðgildi Tmax var 3 dagar eftir tocilizúmab skammt sem gefinn var vikulega en 4,5 dagar eftir skammt sem gefinn var aðra hverja viku.

Dreifing

Dreifingarrúmmál miðhólfs hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu var 4,09 l og dreifingarrúmmál úthólfs var 3,37 l, sem gaf dreifingarrúmmál sem nam 7,46 l við jafnvægi.

Brotthvarf

Heildarúthreinsun tocilizúmabs var þéttniháð og er samanlögð línuleg úthreinsun og ólínuleg úthreinsun. Línuleg úthreinsun var metin sem breyta í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum og var 6,7 ml/klst hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu.

Hjá sjúklingum með risafrumuslagæðabólgu var raungildi t½ fyrir tocilizúmab við jafnvægi á bilinu 18,3 til 18,9 dagar fyrir 162 mg skammta vikulega en á bilinu 4,2 til 7,9 dagar fyrir 162 mg skammta aðra hverja viku. Við mikla þéttni í sermi, þegar línuleg úthreinsun er ráðandi í heildarúthreinsun tocilizúmabs, var raungildi t½ metið u.þ.b. 32 dagar út frá þýðisgreiningu á lyfjahvarfabreytum.

Sérstakir sjúklingahópar

*Skert nýrnastarfsemi:* Engar formlegar rannsóknir á áhrifum skertrar á nýrnastarfsemi á lyfjahvörf tocilizúmabs hafa verið gerðar. Flestir sjúklinganna sem teknir voru með í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum í rannsóknum á notkun lyfsins við iktsýki eða risafrumuslagæðabólgu höfðu eðlilega nýrnastarfsemi eða vægt skerta nýrnastarfsemi. Vægt skert nýrnastarfsemi (áætluð úthreinsun kreatíníns miðað við Cockcroft-Gault jöfnuna) hafði ekki áhrif á lyfjahvörf tocilizúmabs.

U.þ.b. þriðjungur sjúklinga í rannsókninni á risafrumuslagæðabólgu var með miðlungi alvarlega skerta nýrnastarfsemi við upphaf rannsóknarinnar (áætluð úthreinsun kreatíníns 30-59 ml/mín). Engin áhrif sáust á útsetningu fyrir tocilizúmabi hjá þessum sjúklingum.

Ekki er nauðsynlegt að breyta skömmtum fyrir sjúklinga með vægt eða miðlungi alvarlega skerta nýrnastarfsemi.

*Skert lifrarstarfsemi:* Engar formlegar rannsóknir á áhrifum skertrar á lifrarstarfsemi á lyfjahvörf tocilizúmabs hafa verið gerðar.

*Aldur, kyn og þjóðerni*: Þýðisgreining á lyfjahvörfum hjá sjúklingum með iktsýki eða risafrumuslagæðabólgu leiddi í ljós að aldur, kyn eða þjóðernislegur uppruni höfðu ekki áhrif á lyfjahvörf tocilizúmabs.

Niðurstöður þýðisgreininga á lyfjahvörfum hjá sjúklingum með sJIA eða pJIA staðfestu að líkamsstærð er eina skýribreytan (covariate) sem hefur umtalsverð áhrif á lyfjahvörf tocilizúmabs, þ.m.t. brotthvarf og frásog þannig að íhuga á skömmtun byggða á líkamsþyngd (sjá töflur 8 og 9).

### 5.3 Forklínískar upplýsingar

Forklínískar upplýsingar benda ekki til neinnar sérstakrar hættu fyrir menn, á grundvelli hefðbundinna rannsókna á lyfjafræðilegu öryggi, eiturverkunum eftir endurtekna skammta, eiturverkunum á erfðaefni og eiturverkunum á æxlun og þroskun.

Rannsóknir á krabbameinsvaldandi áhrifum voru ekki gerðar þar sem IgG1 einstofna mótefni eru ekki talin hafa eðlislæg krabbameinsvaldandi áhrif.

Fyrirliggjandi, forklínískar upplýsingar sýndu fram á áhrif IL-6 á framgang illkynja meina og vörn gegn frumudauða (apoptosis) í ýmsum krabbameinsgerðum. Þessar upplýsingar benda ekki til teljandi hættu á að krabbamein komi fram eða versni við meðferð með tocilizúmabi. Auk þess varð ekki vart við iktsýkisskemmdir í 6 mánaða rannsókn á langtímaeituráhrifum hjá cynomolgus öpum eða IL-6 skertum músum.

Fyrirliggjandi, forklínískar upplýsingar benda ekki til áhrifa á frjósemi við meðferð með tocilizúmabi. Áhrif á innkirtla og æxlunarfæri sáust ekki í rannsókn á langtímaeituráhrifum hjá cynomolgus öpum og engin áhrif á æxlunarhæfni komu fram hjá IL-6 skertum músum. Tocilizúmab gefið cynomolgus öpum snemma á meðgöngu hafði engin bein eða óbein skaðleg áhrif á meðgöngu eða þroska fósturvísa/fóstra. Smávægileg aukning varð þó á fósturlátum/fósturvísa- og fósturdauða þegar almenn áhrif voru mikil (>100 x útsetning fyrir menn) hjá hópnum sem fékk háskammtinn 50 mg/kg/dag samanborið við lyfleysu og aðra lágskammtahópa. Þótt IL-6 virðist ekki vera varhugaverður frumuboði (cytokine) fyrir vöxt fósturs eða ónæmisstýringu á tengirás hjá móður og fóstri, er ekki hægt að útiloka tengsl þessarar niðurstöðu við tocilizúmab.

Meðferð með hliðstæðu músamótefni hafði ekki eitrunaráhrif hjá músarungum. Engin hömlun var á beinvexti, ónæmiskerfi eða kynþroska.

Forklínískar upplýsingar um öryggi tocilizúmabs hjá cynomolgus öpum benda ekki til þess að munur sé á því hvort lyfið er gefið í bláæð eða undir húð.

## 6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

### 6.1 Hjálparefni

L-histidín

L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat

L-treónín

L-methíonín

Pólýsorbat 80

Vatn fyrir stungulyf

### 6.2 Ósamrýmanleiki

Ekki má blanda þessu lyfi saman við önnur lyf, því rannsóknir á samrýmanleika hafa ekki verið gerðar.

### 6.3 Geymsluþol

42 mánuðir.

### 6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið í kæli (2°C – 8°C). Má ekki frjósa. Eftir að áfylltur lyfjapenni hefur verið tekinn úr kæli má geyma hann í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita.

Geymið áfyllta lyfjapenna í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi og raka.

### 6.5 Gerð íláts og innihald

0,9 ml af lausn sem inniheldur 162 mg af Avtozma í áfylltri sprautu (gler af tegund I) með áfastri nál, sem komið er fyrir í áfylltum lyfjapenna. Sprautunni er lokað með harðri nálarhlíf (pólýísópren gúmmí og pólýprópýleni) og stimpli úr smitsæfðri flúortec-húðaðri teygjanlegri fjölliðu (með silíkoni).

Avtozma áfylltur lyfjapenni til notkunar fyrir sjúkling er fáanleg í pakkningum sem innihalda:

* 1 áfylltur lyfjapenni
* 2 áfylltir lyfjapennar
* 4 áfylltir lyfjapennar
* 12 (3 pakkningar með 4) áfylltir lyfjapennar (fjölpakkning)

**Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.**

### 6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun

Avtozma er í einnota áfylltum lyfjapennum. Eftir að áfyllti lyfjapenninn hefur verið tekinn úr kæli á að láta hann ná herbergishita (18°C til 28°C) með því að bíða í 45 mínútur áður en Avtozma er dælt inn. Ekki á að hrista áfyllta lyfjapennann. Eftir að hettan hefur verið tekin af verður að hefja inndælingu innan 3 mínútna til að koma í veg fyrir að lyfið þorni og nálin stíflist. Ef áfyllti lyfjapenninn er ekki notaður innan 3 mínútna eftir að hettan er tekin af verður að farga honum í nálarhelt ílát og nota nýjan áfylltan lyfjapenna.

Ef appelsínuguli flöturinn hreyfist ekki eftir að ýtt hefur verið á nálarhlífina á að farga áfyllta lyfjapennanum í nálarhelt ílát. **Ekki** á að reyna að endurnýta áfyllta lyfjapennann. Áfyllti lyfjapenninn er læstur og nálin er hulin í nálarhlífinni þegar reynt er að endurnýta pennann. Ekki á að endurtaka inndælinguna með öðrum áfylltum lyfjapenna. Hafðu samband við heilbrigðisstarfsmann til að fá aðstoð.

Notið ekki ef lyfið er skýjað eða inniheldur agnir, ef litur þess er annar en litlaus eða gulur eða ef einhver hluti áfyllta lyfjapennans virðist skemmdur.

Ítarlegar leiðbeiningar um gjöf Avtozma með áfylltum lyfjapenna er að finna í fylgiseðlinum.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

## 7. MARKAÐSLEYFISHAFI

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

## 8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/1/24/1896/010

EU/1/24/1896/011

EU/1/24/1896/012

EU/1/24/1896/014

## 9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 14 Feabhra 2025

## 10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu [https://www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu/)/.

Upplýsingar á íslensku eru á [https://www.serlyfjaskra.is.](http://www.serlyfjaskra.is/)

**VIÐAUKI II**

**A. FRAMLEIÐENDUR LÍFFRÆÐILEGRA VIRKRA EFNA OG FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMÞYKKT**

**B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**

**C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**

**D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

# **A. FRAMLEIÐENDUR LÍFFRÆÐILEGRA VIRKRA EFNA OG FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMÞYKKT**

Heiti og heimilisfang framleiðenda líffræðilegra virkra efna

Binex, Ltd,

3, Gaetbeol-ro, Yeonsu-gu,

Incheon

Suður-Kórea

Heiti og heimilisfang framleiðenda sem eru ábyrgir fyrir lokasamþykkt

Nuvisan France SARL

2400 Route des Colles,

06410 Biot,

Frakkland

Midas Pharma GmbH

Rheinstr. 49,

55218 Ingelheim,

Þýskaland

KYMOS S.L.

Ronda Can Fatjó, 7B.

08290 Cerdanyola del Vallès,

Barcelona,

Spánn

# **B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**

Ávísun lyfsins er háð sérstökum takmörkunum (sjá viðauka I: Samantekt á eiginleikum lyfs, kafla 4.2).

# **C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**

 **Samantektir um öryggi lyfsins (PSUR)**

Skilyrði um hvernig leggja skal fram samantektir um öryggi lyfsins koma fram í lista yfir viðmiðunardagsetningar Evrópusambandsins (EURD lista) sem gerð er krafa um í grein 107c(7) í tilskipun 2001/83/EB og öllum síðari uppfærslum sem birtar eru í evrópsku lyfjavefgáttinni.

# **D. FORSENDUR EÐA TAKMARKANIR ER VARÐA ÖRYGGI OG VERKUN VIÐ NOTKUN LYFSINS**

 **Áætlun um áhættustjórnun**

Markaðsleyfishafi skal sinna lyfjagátaraðgerðum sem krafist er, sem og öðrum ráðstöfunum eins og fram kemur í áætlun um áhættustjórnun í kafla 1.8.2 í markaðsleyfinu og öllum uppfærslum á áætlun um áhættustjórnun sem ákveðnar verða.

Leggja skal fram uppfærða áætlun um áhættustjórnun:

 Að beiðni Lyfjastofnunar Evrópu

 Þegar áhættustjórnunarkerfinu er breytt, sérstaklega ef það gerist í kjölfar þess að nýjar upplýsingar berast sem geta leitt til mikilvægra breytinga á hlutfalli ávinnings/áhættu eða vegna þess að mikilvægur áfangi (tengdur lyfjagát eða lágmörkun áhættu) næst.

Ef skil á samantekt um öryggi lyfsins og uppfærsla á áætlun um áhættustjórnun er áætluð á svipuðum tíma má skila þeim saman.

** Viðbótaraðgerðir til að lágmarka áhættu**

Markaðsleyfishafi skal útvega fræðsluefni fyrir ábendingar lyfsins, iktýki, sJIA, pJIA og GCA, sem dreift verður til allra lækna sem gert er ráð fyrir að ávísi/noti Avtozma og inniheldur eftirfarandi:

 Upplýsingar til læknis

 Upplýsingar til hjúkrunarfræðings

 Upplýsingar til sjúklings

Markaðsleyfishafi og yfirvöld í hverju landi verða að samþykkja innihald og uppsetningu á fræðsluefni ásamt áætlun um samskipti (þ.m.t. dreifingarleiðir) áður en fræðsluefninu er dreift.

Upplýsingar til læknis skulu innihalda eftirfarandi lykilþætti:

 Tilvísun í Samantekt á eiginleikum lyfs (SPC) (t.d. með tengli á vefsíður Lyfjastofnunar Evrópu)

 Útreikningar á skammtastærð (fyrir sjúklinga með iktsýki, sJIA og pJIA), undirbúningur innrennslis og innrennslishraði

 Hætta á alvarlegum sýkingum

 Lyfið má ekki gefa sjúklingum með virka sýkingu eða grun um sýkingu

 Lyfið getur minnkað einkenni bráðar sýkingar og leitt til seinkunar á greiningu

 Hætta á eituráhrifum á lifur

 Gæta skal varúðar þegar íhugað er að hefja meðferð með tocilizúmabi hjá sjúklingum með gildi transamínasanna ALAT eða ASAT hækkuð í meira en 1,5 x efri mörk eðlilegra gilda. Ekki er ráðlagt að meðhöndla sjúklinga með gildi ALAT eða ASAT hækkuð í meira en 5 x efri mörk eðlilegra gilda.

 Hjá sjúklingum með iktsýki, risafrumuslagæðabólgu, pJIA eða sJIA á að mæla ALAT/ASAT á 4 til 8 vikna fresti fyrstu 6 mánuði meðferðar og síðan á 12 vikna fresti. Ráðlögðum breytingum á skömmtun á grundvelli gilda transamínasa, þ.m.t. að hætta meðferð með tocilizúmabi, er lýst í kafla 4.2 í Samantekt á eiginleikum lyfs.

 Hætta á rofi í meltingarvegi sérstaklega hjá sjúklingum með sögu um sarpbólgu eða sár í meltingarvegi

 Ítarlegar upplýsingar um hvernig tilkynna á alvarlegar aukaverkanir

 Upplýsingar til sjúklings (afhentar sjúklingi af heilbrigðisstarfssmanni)

 Leiðbeiningar um hvernig greina eigi átfrumuvirkjunarheilkenni hjá sjúklingum með sJIA

 Ráðleggingar um rof á meðferð hjá sJIA og pJIA sjúklingum

Upplýsingar til hjúkrunarfræðings skulu innihalda eftirfarandi lykilþætti:

 Hvernig komið er í veg fyrir læknisfræðilegar villur og viðbrögð við inndælingu/innrennslistengdum viðbrögðum

 Undirbúningur inndælingar/innrennslis

 Innrennslishraði

 Eftirlit með sjúklingi og viðbrögðum við inndælingu/innrennslistengdum viðbrögðum

 Ítarlegar upplýsingar um hvernig tilkynna á alvarlegar aukaverkanir

Upplýsingar til sjúkling skulu innihalda eftirfarandi lykilþætti:

 Fylgiseðil (með leiðbeiningum um notkun fyrir inndælingu undir húð) (t.d. með tengli á vefsíður Lyfjastofnunar Evrópu)

 Varúðarkort sjúklings

* til að vekja athygli á hættu á sýkingum sem geta orðið alvarlegar ef þær eru ekki meðhöndlaðar. Að auki geta fyrri sýkingar tekið sig upp aftur.
* til að vekja athygli á að sjúklingar á Avtozma meðferð geta þróað með sér fylgikvilla sem heitir sarpbólga og getur orðið alvarleg ef hún er ekki meðhöndluð.
* til að vekja athygli á að sjúklingar á Avtozma meðferð geta fengið alvarlegar lifrarskemmdir. Fylgst verður með sjúklingum með lifrarprófum. Sjúklingar eiga að tilkynna lækninum tafarlaust ef vart verður við ummerki eða einkenni eituráhrifa á lifur, þ.m.t. þreytu, kviðverki eða gulu.

## VIÐAUKI III

## ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL

# **A. ÁLETRANIR**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**ASKJA**

**1. HEITI LYFS**

Avtozma 20 mg/ml innrennslisþykkni, lausn

tocilizúmab

**2. VIRK(T) EFNI**

1 hettuglas inniheldur 80 mg af tocilizúmabi.

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf.

Sjá nánari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Innrennslisþykkni, lausn

80 mg/4 ml

1 hettuglas með 4 ml

4 hettuglös með 4 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Til innrennslis í bláæð eftir þynningu

Þynnt lyfið á að nota tafarlaust

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli

Má ekki frjósa

Geymið hettuglasið í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/24/1896/001 1 hettuglas

EU/1/24/1896/002 4 hettuglös

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

Lyfseðilsskylt lyf

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Fallist hefur verið á rök fyrir undanþágu frá kröfu um blindraletur

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

<Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.>

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**ASKJA**

**1. HEITI LYFS**

Avtozma 20 mg/ml innrennslisþykkni, lausn

tocilizúmab

**2. VIRK(T) EFNI**

1 hettuglas inniheldur 200 mg af tocilizúmabi.

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf.

Sjá nánari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Innrennslisþykkni, lausn

200 mg/10 ml

1 hettuglas með 10 ml

4 hettuglös með 10 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Til innrennslis í bláæð eftir þynningu

Þynnt lyfið á að nota tafarlaust

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli

Má ekki frjósa

Geymið hettuglasið í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/24/1896/003 1 hettuglas

EU/1/24/1896/004 4 hettuglös

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

Lyfseðilsskylt lyf

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Fallist hefur verið á rök fyrir undanþágu frá kröfu um blindraletur

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

<Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.>

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**ASKJA**

**1. HEITI LYFS**

Avtozma 20 mg/ml innrennslisþykkni, lausn tocilizúmab

**2. VIRK(T) EFNI**

1 hettuglas inniheldur 400 mg af tocilizúmabi.

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf.

Sjá nánari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Innrennslisþykkni, lausn

400 mg/20 ml

1 hettuglas með 20 ml

4 hettuglös með 20 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Til innrennslis í bláæð eftir þynningu

Þynnt lyfið á að nota tafarlaust

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli

Má ekki frjósa

Geymið hettuglasið í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/24/1896/005 1 hettuglas

EU/1/24/1896/006 4 hettuglös

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

Lyfseðilsskylt lyf

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

Fallist hefur verið á rök fyrir undanþágu frá kröfu um blindraletur

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

<Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.>

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**ASKJA MEÐ ÁFYLLTRI SPRAUTU**

**1. HEITI LYFS**

Avtozma 162 mg stungulyf, lausn í áfylltri sprautu tocilizúmab

**2. VIRK(T) EFNI**

Hver áfyllt sprauta inniheldur 162 mg af tocilizúmabi

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf. Sjá nánari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu

1 áfyllt sprauta

2 áfylltar sprautur

4 áfylltar sprautur

162 mg/0,9 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Til notkunar undir húð

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Látið sprautuna vera við herbergishita utan umbúðanna í 30 mínútur fyrir notkun

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli

Má ekki frjósa

Eftir að áfyllt sprauta hefur verið tekin úr kæli má geyma hana í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita Geymið áfylltar sprautur í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi og raka

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/24/1896/007 1 áfyllt sprauta

EU/1/24/1896/008 4 áfylltar spratur

EU/1/24/1896/013 2 áfylltar spratur

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

avtozma 162 mg

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

<Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.>

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**ASKJA MEÐ ÁFYLLTRI SPRAUTU (MEÐ BLUE-BOX) - Fjölpakkning**

**1. HEITI LYFS**

Avtozma 162 mg stungulyf, lausn í áfylltri sprautu

tocilizúmab

**2. VIRK(T) EFNI**

1 áfyllt sprauta inniheldur 162 mg af tocilizúmabi

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf. Sjá nánari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu

Fjölpakkning: 12 (3 pakkar með 4) áfylltar sprautur

162 mg/0,9 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Til notkunar undir húð

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Látið sprautuna vera við herbergishita utan umbúðanna í 30 mínútur fyrir notkun

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli

Má ekki frjósa

Eftir að áfyllt sprauta hefur verið tekin úr kæli má geyma hana í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita Geymið áfylltar sprautur í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi og raka

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/24/1896/009 12 (3 x 4) áfylltar sprautur (fjölpakkning)

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

avtozma 162 mg

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

<Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.>

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**ASKJA MEÐ ÁFYLLTRI SPRAUTU (ÁN BLUE-BOX) - Fjölpakkning**

**1. HEITI LYFS**

Avtozma 162 mg stungulyf, lausn í áfylltri sprautu

tocilizúmab

**2. VIRK(T) EFNI**

1 áfyllt sprauta inniheldur 162 mg af tocilizúmabi

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf. Sjá nánari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn í áfylltri sprautu

4 áfylltar sprautur. Ekki má selja einingar úr fjölpakkningu.

162 mg/0,9 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Til notkunar undir húð

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Látið sprautuna vera við herbergishita utan umbúðanna í 30 mínútur fyrir notkun

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli

Má ekki frjósa

Eftir að áfyllt sprauta hefur verið tekin úr kæli má geyma hana í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita Geymið áfylltar sprautur í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi og raka

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/24/1896/009 12 (3 x 4) áfylltar sprautur (fjölpakkning)

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

avtozma 162 mg

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

<Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.>

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**ASKJA MEÐ ÁFYLLTUM LYFJAPENNA**

**1. HEITI LYFS**

Avtozma 162 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

tocilizúmab

**2. VIRK(T) EFNI**

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 162 mg af tocilizúmabi

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf. Sjá nánari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

1 áfylltur lyfjapenni

2 áfylltir lyfjapennar

4 áfylltir lyfjapennar

162 mg/0,9 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Til notkunar undir húð

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Látið áfyllta lyfjapennann vera við herbergishita utan umbúðanna í 45 mínútur fyrir notkun

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli

Má ekki frjósa

Eftir að áfylltur lyfjapenni hefur verið tekinn úr kæli má geyma hann í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita

Geymið áfyllta lyfjapenna í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi og raka

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/24/1896/010 1 áfylltur lyfjapenni

EU/1/24/1896/011 4 áfylltir lyfjapennar

EU/1/24/1896/014 2 áfylltir lyfjapennar

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

avtozma 162 mg

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

<Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.>

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**ASKJA MEÐ ÁFYLLTUM LYFJAPENNA (MEÐ BLUE-BOX) - Fjölpakkning**

**1. HEITI LYFS**

Avtozma 162 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

tocilizúmab

**2. VIRK(T) EFNI**

1 áfylltur lyfjapenni inniheldur 162 mg af tocilizúmabi

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf. Sjá nánari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

Fjölpakkning: 12 (3 pakkar með 4) áfylltir lyfjapennar.

162 mg/0,9 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Til notkunar undir húð

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Látið áfyllta lyfjapennann vera við herbergishita utan umbúðanna í 45 mínútur fyrir notkun

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli

Má ekki frjósa

Eftir að áfylltur lyfjapenni hefur verið tekinn úr kæli má geyma hann í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita

Geymið áfyllta lyfjapenna í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi og raka

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/24/1896/012 12 (3 x 4) áfylltir lyfjapennar (fjölpakkning)

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

avtozma 162 mg

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

<Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.>

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

PC

SN

NN

**UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

**ASKJA MEÐ ÁFYLLTUM LYFJAPENNA (ÁN BLUE-BOX) - Fjölpakkning**

**1. HEITI LYFS**

Avtozma 162 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

tocilizúmab

**2. VIRK(T) EFNI**

1 áfylltur lyfjapenni inniheldur 162 mg af tocilizúmabi

**3. HJÁLPAREFNI**

Hjálparefni: L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf. Sjá nánari upplýsingar í fylgiseðli.

**4. LYFJAFORM OG INNIHALD**

Stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna

4 áfylltir lyfjapennar. Ekki má selja einingar úr fjölpakkningu.

162 mg/0,9 ml

**5. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Til notkunar undir húð

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun

**6. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ UM AÐ LYFIÐ SKULI GEYMT ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá

**7. ÖNNUR SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF MEÐ ÞARF**

Látið áfyllta lyfjapennann vera við herbergishita utan umbúðanna í 45 mínútur fyrir notkun

**8. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**9. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í kæli

Má ekki frjósa

Eftir að áfylltur lyfjapenni hefur verið tekinn úr kæli má geyma hann í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita

Geymið áfyllta lyfjapenna í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi og raka

**10. SÉRSTAKAR VARÚÐARRÁÐSTAFANIR VIÐ FÖRGUN LYFJALEIFA EÐA ÚRGANGS VEGNA LYFSINS ÞAR SEM VIÐ Á**

**11. NAFN OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**12. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/24/1896/012 12 (3 x 4) áfylltir lyfjapennar (fjölpakkning)

**13. LOTUNÚMER**

Lot

**14. AFGREIÐSLUTILHÖGUN**

**15. NOTKUNARLEIÐBEININGAR**

**16. UPPLÝSINGAR MEÐ BLINDRALETRI**

avtozma 162 mg

**17. EINKVÆMT AUÐKENNI – TVÍVÍTT STRIKAMERKI**

<Á pakkningunni er tvívítt strikamerki með einkvæmu auðkenni.>

**18. EINKVÆMT AUÐKENNI – UPPLÝSINGAR SEM FÓLK GETUR LESIÐ**

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**HETTUGLAS**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Avtozma 20 mg/ml sæft þykkni

tocilizúmab

i.v.

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

i.v. notkun

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

80 mg/4 ml

**6. ANNAÐ**

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**HETTUGLAS**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Avtozma 20 mg/ml sæft þykkni

tocilizúmab

i.v.

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

i.v. notkun

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

200 mg/10 ml

**6. ANNAÐ**

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**HETTUGLAS**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Avtozma 20 mg/ml sæft þykkni

tocilizúmab

i.v.

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

i.v. notkun

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

400 mg/20 ml

**6. ANNAÐ**

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**MERKIMIÐI Á ÁFYLLTRI SPRAUTU**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Avtozma 162 mg stungulyf

tocilizúmab

s.c.

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

162 mg/0,9 ml

**6. ANNAÐ**

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA**

**MERKIMIÐI Á ÁFYLLTUM LYFJAPENNA**

**1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Avtozma 162 mg stungulyf

tocilizúmab

s.c.

**2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot

**5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA**

162 mg/0,9 ml

**6. ANNAÐ**

# **B. FYLGISEÐILL**

**Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins**

**Avtozma 20 mg/ml innrennslisþykkni, lausn**

tocilizúmab

**BT_1000x858px**Þetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Allir geta hjálpað til við þetta með því að tilkynna aukaverkanir sem koma fram. Aftast í kafla 4 eru upplýsingar um hvernig tilkynna á aukaverkanir.

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en þér er gefið lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

 Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

 Leitið til læknisins eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum.

 Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota.

 Látið lækninn eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

Auk þessa fylgiseðils færðu **varúðarkort** með áríðandi öryggisupplýsingum sem þú þarft að kynna þér áður en meðferð með Avtozma hefst og meðan á henni stendur.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**:

1. Upplýsingar um Avtozma og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Avtozma

3. Hvernig nota á Avtozma

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Avtozma

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

### 1. Upplýsingar um Avtozma og við hverju það er notað

Avtozma inniheldur virka efnið tocilizúmab, en það er prótein sem myndað er af sérstökum frumum ónæmiskerfisins (einstofna mótefni) sem hamlar starfsemi sérstaks próteins (frumuboða) sem nefnist interleukin-6. Þetta prótein tekur þátt í bólguferlum líkamans og ef hömlun á því á sér stað getur það dregið úr bólgu í líkamanum. Avtozma stuðlar að því að draga úr einkennum á borð við verk og þrota í liðum og getur líka bætt getu til daglegra verka. Sýnt hefur verið fram á að Avtozma hægir á skemmdum á brjóski og beini í liðum af völdum sjúkdómsins og eykur færni til daglegra athafna.

 **Avtozma er notað til meðferðar hjá fullorðnum** með miðlungi mikla eða alvarlega iktsýki sem er sjálfsónæmissjúkdómur, þegar fyrri meðferðarúrræði hafa ekki dugað. Avtozma er venjulega gefið samhliða metótrexati. Hins vegar er hægt að gefa Avtozma eitt og sér ef læknirinn ákveður að metótrexat henti ekki.

 Avtozma má einnig nota til meðferðar hjá fullorðnum sem hafa ekki fengið áður metótrexat meðferð, ef þeir eru með alvarlega, virka og versnandi iktsýki.

 **Avtozma er notað til meðferðar hjá börnum með sJIA.** Avtozma er notað fyrir börn 2 ára og eldri með ***virka fjölkerfa barnaliðagigt af óþekktum orsökum (systemic juvenile idiopathic arthritis; sJIA)***, bólgusjúkdóm sem veldur verkjum og þrota í einum eða fleiri liðum, ásamt hita og útbrotum. Avtozma er notað til að slá á einkenni sJIA og er hægt að gefa það ásamt metótrexati eða eitt sér.

 **Avtozma er notað til meðferðar hjá börnum með pJIA.** Avtozma er notað fyrir börn 2 ára og eldri með ***virka fjölliða barnaliðagigt af óþekktum orsökum (polyarticular juvenile idiopathic arthritis; pJIA)***, bólgusjúkdóm sem veldur verkjum og bólgu í einum eða fleiri liðum. Avtozma er notað til að slá á einkenni pJIA og er hægt að gefa það ásamt metótrexati eða eitt sér.

 **Avtozma er notað til meðferðar hjá fullorðnum og börnum** 2 ára og eldri með alvarlegt eða lífshættulegt **cýtókínlosunarheilkenni (cytokine release syndrome, CRS)**, aukaverkun hjá sjúklingum sem fá meðferð með T-frumum sem tjá blendingsviðtaka fyrir mótefnavaka við tilteknum tegundum krabbameins.

 **Avtozma er notað til meðferðar hjá fullorðnum** með COVID-19 sem fá altæka meðferð með barksterum og þurfa á súrefnisgjöf eða öndunarvél að halda.

### 2. Áður en byrjað er að nota Avtozma

**Ekki má nota Avtozma**

 ef um er að ræða ofnæmi fyrir tocilizúmabi eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6). (Sjá sérstök varnaðarorð í lok kaflans undir fyrirsögninni „Avtozma inniheldur pólýsorbat“).

 ef þú ert með virka, alvarlega sýkingu.

Ef eitthvað af þessu á við um þig skaltu láta lækninn eða hjúkrunarfræðing vita áður en innrennslið er gefið.

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

Leitið ráða hjá lækninum eða hjúkrunarfræðingnum áður en þér er gefið Avtozma.

 Ef þú finnur fyrir **ofnæmisviðbrögðum** á borð við þyngslum fyrir brjósti, önghljóði, alvarlegum svima eða sundli, þrota í vörum eða útbrotum á húð meðan á innrennsli stendur eða eftir það, skaltu **láta lækninn vita tafarlaust**.

 Ef þú ert með **sýkingu** af einhverju tagi, skammvinna eða langvinna, eða ef þú færð oft sýkingar. **Láttu lækninn strax vita** ef þér líður illa. Avtozma getur dregið úr hæfni líkamans til að veita viðnám gegn sýkingum og getur gert sýkingu sem fyrir er verri eða aukið líkur á að ný sýking komi fram.

 Ef þú hefur verið með **berkla** áttu að láta lækninn vita. Hann leitar að merkjum og einkennum um berkla áður en meðferð með Avtozma hefst. Láttu lækninn vita tafarlaust ef einkenni berkla (viðvarandi hósti, þyngdartap, deyfð, vægur hiti) eða aðrar sýkingar koma fram á meðan á meðferð stendur eða eftir meðferð.

 Ef þú hefur verið með **sár í meltingarfærum** eða **sarpbólgu** áttu að láta lækninn vita. Einkenni geta verið kviðverkur og óskýrðar breytingar á hægðum, auk hita.

 Ef þú ert með **lifrarsjúkdóm** áttu að láta lækninn vita. Læknirinn gæti gert blóðrannsókn til að rannsaka lifrarstarfsemina áður en Avtozma er notað.

 **Ef sjúklingur hefur nýlega fengið bólusetningu** (fullorðinn eða barn) eða ráðgerir að fá bólusetningu á að láta lækninn vita. Allir sjúklingar, sérstaklega börn, eiga að hafa lokið öllum bólusetningum samkvæmt gildandi leiðbeiningum um bólusetningar áður en þeir hefja meðferð með Avtozma, nema áríðandi sé að hefja meðferð tafarlaust. Ákveðin bóluefni á ekki að nota meðan á meðferð með Avtozma stendur.

 Láttu lækninn vita ef þú ert með **krabbamein**. Læknirinn verður að taka ákvörðun um hvort þú megir samt fá Avtozma.

 Láttu lækninn vita ef þú ert með **áhættuþætti hjarta- og æðasjúkdóma**, svo sem hækkaðan blóðþrýsting og hækkuð kólesterólgildi. Fylgjast þarf með þessum þáttum meðan þú færð Avtozma.

 Ef þú ert með miðlungi mikla eða mikla **skerðingu á nýrnastarfsemi** mun lækninn fylgjast með þér.

 Ef þú ert með **viðvarandi höfuðverk**.

Læknirinn framkvæmir blóðrannsóknir áður en þú færð Avtozma og á meðan meðferð stendur til að ganga úr skugga um hvort fjöldi hvítra blóðkorna og blóðflagna sé lítill eða lifrarensím séu há.

**Börn og unglingar**

Ekki er mælt með notkun Avtozma fyrir börn undir 2 ára aldri.

Ef barn er með sögu um ***átfrumuvirkjunarheilkenni*** (virkjun og stjórnlaus fjölgun tiltekinna blóðfrumna) á að láta lækninn vita. Læknirinn þarf að meta hvort eftir sem áður sé óhætt að gefa Avtozma.

**Notkun annarra lyfja samhliða Avtozma**

Látið lækninn vita um öll önnur lyf sem þú notar eða hefur nýlega notað (eða barnið þitt, ef það er sjúklingurinn). Þar með talin eru lyf sem fengin eru án lyfseðils. Avtozma getur haft áhrif á verkun sumra lyfja og skammt þeirra getur þurft að aðlaga. Ef þú ert að nota lyf sem innihalda einhver eftirfarandi virkra efna, **á að láta lækninn vita**:

 metýlprednisólon, dexametasón, notuð til að draga úr bólgu

 simvastatín eða atorvastatín, notuð til að lækka **kólesterólgildi**

 kalsíumgangaloka (t.d. amlódípín), notað til meðferðar á of **háum blóðþrýstingi**

 teófyllín, notað til meðferðar á **astma**

 warfarín eða phenprocoumon, notuð sem **blóðþynningarlyf**

 fenýtóín, notað til meðferðar á **krömpum**

 cíklósporín, notað til **bælingar á ónæmiskerfi** við líffæraígræðslur

 benzódíazepín (t.d. temazepam), notað til að **létta á kvíða.**

Þar sem klínísk reynsla er ekki fyrir hendi er ekki mælt með notkun tocilizúmabs með öðrum líffræðilegum lyfjum sem notuð eru til meðferðar við iktsýki, sJIA eða pJIA.

**Meðganga, brjóstagjöf og frjósemi**

**Avtozma á ekki að nota á meðgöngu** nema brýna nauðsyn beri til. Hafðu samband við lækninn ef þú ert þunguð, getur verið þunguð eða áformar þungun.

**Konur á barneignaraldri** verða að nota örugga getnaðarvörn meðan á meðferðinni stendur og í allt að 3 mánuði eftir að meðferð lýkur.

**Stöðvaðu brjóstagjöf ef þú ert að fara á Avtozma meðferð** og ráðfærðu þig við lækninn. Láttu líða að minnsta kosti 3 mánuði eftir að meðferð lýkur þangað til að þú hefur brjóstagjöf. Ekki er vitað hvort Avtozma berist í brjóstamjólk.

Fyrirliggjandi gögn benda ekki til að þessi meðferð hafi áhrif á frjósemi.

**Akstur og notkun véla**

Þetta lyf getur valdið sundli. Ef þú finnur fyrir sundli skaltu hvorki aka bifreið né nota vélar.

**Avtozma inniheldur pólýsorbat**

Lyfið inniheldur 0,5 mg af pólýsorbat 80 í hverjum ml. Pólýsorböt geta valdið ofnæmisviðbrögðum. Láttu lækninn vita ef þú ert með þekkt ofnæmi.

### 3. Hvernig nota á Avtozma

Ávísun lyfsins af lækni þínum er háð sérstökum takmörkunum.

**Læknir eða hjúkrunarfræðingur gefur þér Avtozma með dreypi í bláæð.** Þau þynna lausnina, setja upp innrennslið og fylgjast með þér á meðan þú færð meðferðina og á eftir.

**Fullorðnir sjúklingar með iktsýki**

Venjulegur skammtur af Avtozma er 8 mg á hvert kg líkamsþyngdar. Það fer eftir svörun hvort læknirinn minnkar skammtinn í 4 mg/kg og eykur hann síðan aftur í 8 mg/kg þegar við á.

Fullorðnir fá Avtozma einu sinni á 4 vikna fresti með dreypi í bláæð (innrennsli í bláæð) á einni klukkustund.

**Börn með sJIA (2 ára og eldri)**

Venjulegur skammtur af Avtozma fer eftir þyngd þinni.

 Ef þú vegur minna en 30 kg: er skammturinn **12 mg á hvert kg líkamsþyngdar**

 Ef þú vegur 30 kg eða meira, er skammturinn **8 mg á hvert kg líkamsþyngdar**

Skammturinn er reiknaður út frá líkamsþyngd við hverja lyfjagjöf.

Börnum með sJIA er gefið Avtozma á tveggja vikna fresti með dreypi í bláæð (innrennsli) á einni klukkustund.

**Börn með pJIA (2 ára og eldri)**

Venjulegur skammtur af Avtozma fer eftir þyngd þinni.

 Ef þú vegur minna en 30 kg: er skammturinn **10 mg á hvert kg líkamsþyngdar**

 Ef þú vegur 30 kg eða meira, er skammturinn **8 mg á hvert kg líkamsþyngdar**

Skammturinn er reiknaður út frá líkamsþyngd við hverja lyfjagjöf.

Börnum með pJIA er gefið Avtozma á fjögurra vikna fresti með dreypi í bláæð (innrennsli) á einni klukkustund.

**Sjúklingar með CRS**

Venjulegur skammtur af Avtozma er **8 mg á hvert kg líkamsþyngdar ef þú vegur 30 kg eða meira**. Skammturinn er **12 mg á hvert kg líkamsþyngdar ef þú vegur minna en 30 kg**.

Gefa má Avtozma eitt sér eða ásamt barksterum.

**Sjúklingar með COVID-19**

Venjulegur skammtur af Avtozma er **8 mg á hvert kg líkamsþyngdar.** Nauðsynlegt getur verið að gefa annan skammt.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Þar sem læknir eða hjúkrunarfræðingur gefur Avtozma er ólíklegt að þú fáir of mikið. Ef þú hefur áhyggjur skaltu samt tala við lækninn.

**Ef þú missir af Avtozma skammti**

Þar sem læknir eða hjúkrunarfræðingur gefur Avtozma er ólíklegt að skammtur gleymist. Ef þú hefur áhyggjur skaltu samt tala við lækninn eða hjúkrunarfræðing.

**Ef hætt er að nota Avtozma**

Þú átt ekki að hætta að nota Avtozma án þess að ræða það fyrst við lækninn.

Leitið til læknisins eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

### 4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur Avtozma valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum. Aukaverkanir geta komið fram a.m.k. allt að 3 mánuðum eftir síðasta skammtinn af Avtozma.

**Hugsanlegar alvarlegar aukaverkanir:** látið lækni vita undir eins.

*Þessar aukaverkanir eru algengar: þær geta haft áhrif á allt að 1 af hverjum 10 notendum*

**Ofnæmisviðbrögð** meðan á innrennsli stendur eða eftir það:

 öndunarerfiðleikar, þyngsli fyrir brjósti eða yfirliðstilfinning

 útbrot, kláði, ofsakláði, þroti á vörum, tungu eða í andliti

Láttu lækninn vita **tafarlaust** ef vart verður við einhver þessara einkenna.

**Merki um alvarlegar sýkingar**:

 hiti og hrollur

 blöðrur í munni eða á húð

 magaverkur

**Ummerki og einkenni eituráhrifa á lifur**

*Þessar aukaverkanir geta haft áhrif á allt að 1 af hverjum 1.000 notendum*

 þreyta

 kviðverkur

 gula (gullitun húðar eða augna)

Láttu lækninn vita **eins fljótt og hægt** er ef vart verður við einhver þessara einkenna.

**Mjög algengar aukaverkanir**:

*Þessar aukaverkanir geta haft áhrif á fleiri en 1 af hverjum 10 notendum*

 sýkingar í efri hluta öndunarvegar með dæmigerðum einkennum svo sem hósta, nefstíflu, nefrennsli, særindum í hálsi og höfuðverk

 há gildi blóðfitu (kólesterólgildi)

**Algengar aukaverkanir**:

*Þessar aukaverkanir geta haft áhrif á allt að 1 af hverjum 10 notendum*

 lungnasýking (lungnabólga)

 ristill (herpes zoster)

 frunsur (áblástur á munni), blöðrur

 sýking á húð (húðbeðsbólga), stundum með hita og hrolli

 útbrot og kláði, ofsakláði

 ofnæmisviðbrögð

 augnsýking (tárubólga)

 höfuðverkur, sundl, hár blóðþrýstingur

 munnsár, magaverkur

 vökvasöfnun (bjúgur) á fótleggjum, þyngdaraukning

 hósti, mæði

 lækkun á fjölda hvítra blóðkorna í blóðrannsóknum (daufkyrningafæð, hvítfrumnafæð)

 óeðlileg lifrarpróf (hækkun á transamínösum)

 aukning á gallrauða, sem kemur fram í blóðrannsóknum

 lítil þéttni fíbrínógens í blóði (prótein sem tekur þátt í blóðstorknun)

**Sjaldgæfar aukaverkanir**:

*Þessar aukaverkanir geta haft áhrif á allt að 1 af hverjum 100 notendum*

 ristilsarpbólga (hiti, ógleði, niðurgangur, hægðatregða, magaverkur)

 rauð, þrútin (bólgin) svæði í munni

 há gildi blóðfitu (þríglýseríðar)

 magasár

 nýrnasteinar

 of lítil virkni skjaldkirtils.

**Mjög sjaldgæfar aukaverkanir**:

*Þessar aukaverkanir geta haft áhrif á allt að 1 af hverjum 1.000 notendum*

 Stevens-Johnson heilkenni (útbrot, sem geta leitt til alvarlegrar blöðrumyndunar og flögnunar húðar)

 banvæn ofnæmisviðbrögð (bráðaofnæmi [banvænt])

 bólga í lifur (lifrarbólga), gula

**Aukaverkanir sem koma örsjaldan fyrir**:

*Þessar aukaverkanir geta haft áhrif á allt að 1 af hverjum 10.000 notendum*

 lág blóðgildi fyrir hvítar blóðfrumur, rauðar blóðfrumur og blóðflögur

 lifrarbilun

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**Börn með sJIA**

Almennt eru aukaverkanir hjá sjúklingum með sJIA svipaðar og hjá fullorðnum með iktsýki. Sumar aukaverkanir koma fyrir oftar: bólgur í nefi og hálsi, niðurgangur, fækkun hvítra blóðkorna, hækkuð gildi lifrarensíma.

**Börn með pJIA**

Almennt eru aukaverkanir hjá sjúklingum með pJIA svipaðar og hjá fullorðnum með iktsýki. Sumar aukaverkanir koma fyrir oftar: bólgur í nefi og hálsi, höfuðverkur, ógleði og fækkun hvítra blóðkorna.

### 5. Hvernig geyma á Avtozma

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Geymið í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa.

Geymið hettuglasið í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi.

Ef þarf má geyma lausn sem hefur verið þynnt með 0,9% natríumklóríð fyrir stungulyf eða 0,45% natríumklóríð fyrir stungulyf í kæli í allt að 1 mánuð eða við stofuhita við allt að 30 °C í allt að 48 klst.

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi. Leitið ráða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

### 6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**Avtozma inniheldur**

 Virka innihaldsefnið er tocilizúmab.

Hvert 4 ml hettuglas inniheldur 80 mg af tocilizúmabi (20 mg/ml).

Hvert 10 ml hettuglas inniheldur 200 mg af tocilizúmabi (20 mg/ml).

Hvert 20 ml hettuglas inniheldur 400 mg af tocilizúmabi (20 mg/ml).

 Önnur innihaldsefni eru L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf.

**Lýsing á útliti Avtozma og pakkningastærðir**

Avtozma er innrennslisþykkni, lausn. Þykknið er tær eða lítillega ópallýsandi, litlaus eða fölgulur vökvi.

Avtozma er fáanlegt í hettuglösum með 4 ml, 10 ml og 20 ml innrennslisþykkni, lausn. Pakkningastærð 1 og 4 hettuglös. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

**Markaðsleyfishafi**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**Framleiðandi**

Nuvisan France SARL

2400 Route des Colles,

06410 Biot,

Frakkland

Midas Pharma GmbH

Rheinstr. 49,

55218 Ingelheim,

Þýskaland

KYMOS S.L.

Ronda Can Fatjó, 7B.

08290 Cerdanyola del Vallès,

Barcelona,

Spánn

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  BEinfo@celltrionhc.com | **Lietuva**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **България**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Teл.: +36 1 231 0493 | **Luxembourg/Luxemburg**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  BEinfo@celltrionhc.com |
| **Česká republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Magyarország**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel:. +36 1 231 0493 |
| **Denmark**  Celltrion Healthcare Denmark ApS  Tlf: +45 3535 2989  Contact\_dk@celltrionhc.com | **Malta**  Mint Health Ltd.  Tel: +356 2093 9800 |
| **Deutschland**  Celltrion Healthcare Deutschland GmbH  Tel: +49(0)30 346494150  infoDE@celltrionhc.com | **Nederland**  Celltrion Healthcare Netherlands B.V.  Tel: + 31 20 888 7300  [NLinfo@celltrionhc.com](mailto:NLinfo@celltrionhc.com) |
| **Eesti**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Norge**  Celltrion Healthcare Norway AS  Contact\_no@celltrionhs.com |
| **España**  CELLTRION FARMACEUTICA (ESPAÑA) S.L.  Tel: +34 910 498 478 | **Österreich**  Astro-Pharma GmbH  Tel: +43 1 97 99 860 |
| **Ελλάδα**  ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε.  Τηλ: +30 210 8009111 | **Polska**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **France**  Celltrion Healthcare France SAS  Tél.: +33 (0)1 71 25 27 00 | **Portugal**  CELLTRION PORTUGAL, UNIPESSOAL LDA.  Tel: +351 21 936 8542 |
| **Hrvatska**  Oktal Pharma d.o.o.  Tel: +385 1 6595 777 | **România**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Ireland**  Celltrion Healthcare Ireland Limited  Tel: +353 1 223 4026 | **Slovenija**  OPH Oktal Pharma d.o.o.  Tel.: +386 1 519 29 22 |
| **Ísland**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Sími: +36 1 231 0493 | **Slovenská republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Italia**  Celltrion Healthcare Italy S.r.l.  Tel: +39 02 47927040 | **Suomi/Finland**  Celltrion Healthcare Finland Oy.  Tel: +358 29 170 7755  contact\_fi@celltrionhc.com |
| **Κύπρος**  C.A. Papaellinas Ltd  Τηλ: +357 22741741 | **Sverige**  Celltrion Sweden AB  Tel: +46 8 80 11 77  Contact\_se@celltrionhc.com |
| **Latvija**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tālr.: +36 1 231 0493 |  |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í Upplýsingar sem hægt er að nálgast annarsstaðar**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu [https://www.ema.europa.eu/.](http://www.ema.europa.eu/)

Upplýsingar á íslensku eru á [https://www.serlyfjaskra.is.](http://www.serlyfjaskra.is/)

**Eftirfarandi upplýsingar eru einungis ætlaðar heilbrigðisstarfsfólki:**

**Leiðbeiningar um þynningu fyrir lyfjagjöf**

Stungulyf á að skoða með berum augum fyrir gjöf í leit að ögnum eða upplitun. Ekki á að þynna aðrar lausnir en þær sem eru tærar eða lítillega ópallýsandi, litlausar eða fölgular og lausar við sýnilegar agnir. Nota á sæfða nál og sprautu til að blanda Avtozma. Þegar notaðir eru innrennslispokar úr pólývinýlklóríði (PVC) skal nota poka sem eru án dí(2‑etýlhexýl)þalats (án DEHP).

**Fullorðnir sjúklingar með iktsýki, COVID-19 eða CRS (≥ 30 kg)**

Dragið upp það magn af sæfðu natríumklóríði 9 mg/ml (0,9 %) eða 4,5 mg/ml (0,45%) stungulyfi, lausn án sótthitavalda úr 100 ml innrennslispoka sem jafngildir því rúmmáli af Avtozma þykkni sem þarf í skammt sjúklings, að viðhafðri smitgát. Það magn sem þarf af Avtozma þykkni (**0,4 ml/kg**) á að draga upp úr hettuglasinu og setja í 100 ml innrennslispoka. Þannig á endanlegt rúmmál að verða 100 ml. Til að blanda lausnina á að hvolfa innrennslispokanum varlega til að forðast froðumyndun.

**Notkun handa börnum**

**Sjúklingar með sJIA, pJIA eða CRS ≥ 30 kg**

Dragið upp það magn af sæfðu natríumklóríði 9 mg/ml (0,9 %) eða 4,5 mg/ml (0,45%) stungulyfi, lausn án sótthitavalda úr 100 ml innrennslispoka sem jafngildir því rúmmáli af Avtozma þykkni sem þarf í skammt sjúklings, að viðhafðri smitgát. Það magn sem þarf af Avtozma þykkni (**0,4 ml/kg**) á að draga upp úr hettuglasinu og setja í 100 ml innrennslispoka. Þannig á endanlegt rúmmál að verða 100 ml. Til að blanda lausnina á að hvolfa innrennslispokanum varlega til að forðast froðumyndun.

**Sjúklingar með sJIA eða CRS < 30 kg**

Dragið upp það magn af sæfðu natríumklóríði 9 mg/ml (0,9 %) eða 4,5 mg/ml (0,45%) stungulyfi, lausn án sótthitavalda úr 50 ml innrennslispoka sem jafngildir því rúmmáli af Avtozma þykkni sem þarf í skammt sjúklings að viðhafðri smitgát. Það magn sem þarf af Avtozma þykkni (**0,6 ml/kg**) á að draga upp úr hettuglasinu og setja í 50 ml innrennslispoka. Þannig á endanlegt rúmmál að verða 50 ml. Til að blanda lausnina á að hvolfa innrennslispokanum varlega til að forðast froðumyndun.

**Sjúklingar með pJIA < 30 kg**

Dragið upp það magn af sæfðu natríumklóríði 9 mg/ml (0,9 %) eða 4,5 mg/ml (0,45%) stungulyfi, lausn án sótthitavalda úr 50 ml innrennslispoka sem jafngildir því rúmmáli af Avtozma þykkni sem þarf í skammt sjúklings að viðhafðri smitgát. Það magn sem þarf af Avtozma þykkni (**0,5 ml/kg**) á að draga upp úr hettuglasinu og setja í 50 ml innrennslispoka. Þannig á endanlegt rúmmál að verða 50 ml. Til að blanda lausnina á að hvolfa innrennslispokanum varlega til að forðast froðumyndun.

Avtozma er eingöngu einnota.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur.

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

**Avtozma 162 mg stungulyf, lausn í áfylltri sprautu**

tocilizúmab

**BT_1000x858px**Þetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Allir geta hjálpað til við þetta með því að tilkynna aukaverkanir sem koma fram. Aftast í kafla 4 eru upplýsingar um hvernig tilkynna á aukaverkanir.

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

 Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

 Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum.

 Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

 Látið lækninn eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

Auk þessa fylgiseðils færðu **varúðarkort** með áríðandi öryggisupplýsingum sem þú þarft að kynna þér áður en meðferð með Avtozma hefst og meðan á henni stendur.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**:

1. Upplýsingar um Avtozma og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Avtozma

3. Hvernig nota á Avtozma

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Avtozma

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

7. Leiðbeiningar fyrir notkun

### 1. Upplýsingar um Avtozma og við hverju það er notað

Avtozma inniheldur virka efnið tocilizúmab, en það er prótein sem myndað er af sérstökum frumum ónæmiskerfisins (einstofna mótefni) sem hamlar starfsemi sérstaks próteins (frumuboða) sem nefnist interleukin-6. Þetta prótein tekur þátt í bólguferlum líkamans og ef hömlun á því á sér stað getur það dregið úr bólgu í líkamanum. Avtozma er notað til meðferðar:

 **hjá fullorðnum** með miðlungi mikla eða alvarlega iktsýki sem er sjálfsónæmissjúkdómur, þegar fyrri meðferðarúrræði hafa ekki dugað.

 **hjá fullorðnum með alvarlega, virka og versnandi iktsýki**, sem hafa ekki fengið áður metótrexat meðferð.

Avtozma stuðlar að því að draga úr einkennum iktsýki á borð við verk og þrota í liðum og getur líka bætt getu til daglegra verka. Sýnt hefur verið fram á að Avtozma hægir á skemmdum á brjóski og beini í liðum af völdum sjúkdómsins og eykur færni til daglegra athafna.

Avtozma er yfirleitt gefið ásamt öðru lyfi við iktsýki sem nefnist metótrexat. Þó er hægt að gefa Avtozma eitt sér ef læknirinn ákveður að metótrexat eigi ekki við.

 **hjá fullorðnum með æðasjúkdóm sem nefnist risafrumuslagæðabólga** og stafar af bólgu í stærstu slagæðum líkamans, einkum þeim sem flytja blóð til höfuðs og háls. Meðal einkenna eru höfuðverkur, þreyta og verkur í kjálka. Meðal afleiðinga eru heilablóðfall og blinda.

Avtozma getur dregið úr verk og þrota í slagæðum og bláæðum í höfði, hálsi og handleggjum.

Risafrumuslagæðabólga er oft meðhöndluð með lyfjum sem nefnast sterar. Þeir verka yfirleitt á sjúkdóminn, en geta haft aukaverkanir ef þeir eru notaðir í stórum skömmtum í langan tíma. Ef dregið er úr steraskömmtum getur risafrumuslagæðabólga blossað upp á ný. Með því að bæta

Avtozma við meðferðina er hægt að stytta þann tíma sem sterar eru notaðir en ná samt stjórn á sjúkdómnum.

 **hjá börnum og unglingum, 1 árs og eldri, við virkri *fjölkerfa barnaliðagigt af óþekktum orsökum (sJIA)*,** bólgusjúkdóm sem veldur verkjum og þrota í einum eða fleiri liðum ásamt hita og útbrotum.

Avtozma er notað til að draga úr einkennum sJIA. Hægt er að nota lyfið eitt sér eða ásamt metótrexati.

 **hjá börnum og unglingum,** 2 ára og eldri, við virkri ***fjölliða barnaliðagigt af óþekktum orsökum* (*pJIA*).** Það er bólgusjúkdómur sem veldur verkjum og þrota í einum eða fleiri liðum.

Avtozma er notað til að draga úr einkennum pJIA. Hægt er að nota lyfið eitt sér eða ásamt metótrexati.

### 2. Áður en byrjað er að nota Avtozma

**Ekki má nota Avtozma**

 ef um er að ræða ofnæmi fyrir tocilizúmabi eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6) hjá þér eða barni í þinni umsjá (sjá sérstök varnaðarorð í lok þessa kafla undir fyrirsögninni „Avtozma inniheldur pólýsorbat“).

 ef þú eða barn sem þú annast ert með virka, alvarlega sýkingu.

Ef eitthvað af þessu á við um þig skaltu láta lækninn vita og ekki nota Avtozma.

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum áður en Avtozma er notað.

 Ef þú finnur fyrir **ofnæmisviðbrögðum** á borð við þyngslum fyrir brjósti, önghljóði, alvarlegum svima eða sundli, þrota í vörum, tungu eða andliti eða kláða, ofsakláða eða útbrotum á húð meðan á inndælingu stendur eða eftir hana, skaltu **láta lækninn vita tafarlaust**.

 Ef þú hefur fundið fyrir einhverjum einkennum ofnæmisviðbragða eftir gjöf Avtozma skalt þú ekki nota næsta skammt fyrr en þú hefur látið lækninn vita OG læknirinn hefur sagt þér að nota næsta skammt.

 Ef þú ert með **sýkingu** af einhverju tagi, skammvinna eða langvinna, eða ef þú færð oft sýkingar. **Láttu lækninn strax vita** ef þér líður illa. Avtozma getur dregið úr hæfni líkamans til að veita viðnám gegn sýkingum og getur gert sýkingu sem fyrir er verri eða aukið líkur á að ný sýking komi fram.

 Ef þú hefur verið með **berkla** áttu að láta lækninn vita. Hann leitar að merkjum og einkennum um berkla áður en meðferð með Avtozma hefst. Láttu lækninn vita tafarlaust ef einkenni berkla (viðvarandi hósti, þyngdartap, deyfð, vægur hiti) eða aðrar sýkingar koma fram á meðan á meðferð stendur eða eftir meðferð.

 Ef þú hefur verið með **sár í meltingarfærum** eða **sarpbólgu** áttu að láta lækninn vita. Einkenni geta verið kviðverkur og óskýrðar breytingar á hægðum, auk hita.

 Ef þú ert með **lifrarsjúkdóm** áttu að láta lækninn vita. Læknirinn gæti gert blóðrannsókn til að rannsaka lifrarstarfsemina áður en Avtozma er notað.

 **Ef sjúklingur hefur nýlega fengið bólusetningu** eða ráðgerir að fá bólusetningu á að láta lækninn vita. Allir sjúklingar eiga að hafa lokið öllum bólusetningum samkvæmt gildandi leiðbeiningum um bólusetningar áður en þeir hefja meðferð með Avtozma. Ákveðin bóluefni á ekki að nota meðan á meðferð með Avtozma stendur.

 Láttu lækninn vita ef þú ert með **krabbamein**. Læknirinn verður að taka ákvörðun um hvort þú megir samt fá Avtozma.

 Láttu lækninn vita ef þú ert með **áhættuþætti hjarta- og æðasjúkdóma**, svo sem hækkaðan blóðþrýsting og hækkuð kólesterólgildi. Fylgjast þarf með þessum þáttum meðan þú færð Avtozma.

 Ef þú ert með miðlungi mikla eða mikla **skerðingu á nýrnastarfsemi** mun læknirinn fylgjast með þér.

 Ef þú ert með **viðvarandi höfuðverk**.

Læknirinn framkvæmir blóðrannsóknir áður en þú færð Avtozma og meðan á meðferð stendur til að ganga úr skugga um hvort fjöldi hvítra blóðkorna eða blóðflagna sé lítill eða lifrarensím séu há.

**Börn og unglingar**

Ekki er mælt með notkun Avtozma með inndælingu undir húð fyrir börn undir 1 árs aldri. Ekki má gefa börnum með sJIA Avtozma ef þau vega minna en 10 kg.

Ef barn hefur sögu um ***átfrumuvirkjunarheilkenni*** (virkjun og stjórnlaus fjölgun tiltekinna blóðfrumna) á að láta lækninn vita. Læknirinn mun ákveða hvort barnið má samt sem áður fá Avtozma.

**Notkun annarra lyfja samhliða Avtozma**

Látið lækninn vita um öll önnur lyf sem eru notuð eða hafa nýlega verið notuð. Avtozma getur haft áhrif á verkun sumra lyfja og skammt þeirra getur þurft að aðlaga. Ef þú ert að nota lyf sem innihalda einhver eftirfarandi virkra efna, **láttu lækninn vita:**

 metýlprednisólon, dexametasón, notuð til að draga úr bólgu

 simvastatín eða atorvastatín, notuð til að lækka kólesterólgildi

 kalsíumgangaloka (t.d. amlódípín), notað til meðferðar við of háum blóðþrýstingi

 teófyllín, notað til meðferðar við astma

 warfarín eða phenprocoumon, notuð sem blóðþynningarlyf

 fenýtóín, notað til meðferðar við krömpum

 cíklósporín, notað til bælingar á ónæmiskerfi við líffæraígræðslur

 benzódíazepín (t.d. temazepam), notað til að létta á kvíða

Þar sem klínísk reynsla er ekki fyrir hendi er ekki mælt með notkun tocilizúmabs með öðrum líftæknilyfjum sem notuð eru til meðferðar við iktsýki, fjölkerfa barnaliðagigt af óþekktum orsökum, fjölliða barnaliðagigt af óþekktum orsökum eða risafrumuslagæðabólgu.

**Meðganga, brjóstagjöf og frjósemi**

**Avtozma á ekki að nota á meðgöngu** nema brýna nauðsyn beri til. Hafðu samband við lækninn ef þú ert þunguð, gætir verið þunguð eða áformar þungun.

**Konur á barneignaraldri** verða að nota örugga getnaðarvörn meðan á meðferðinni stendur og í allt að 3 mánuði eftir að meðferð lýkur.

**Hættu brjóstagjöf ef þú átt að fá meðferð með Avtozma** og ráðfærðu þig við lækninn. Láttu líða að minnsta kosti 3 mánuði eftir að meðferð lýkur þangað til að þú hefur brjóstagjöf. Ekki er vitað hvort Avtozma berist í brjóstamjólk.

**Akstur og notkun véla**

Þetta lyf getur valdið sundli. Ef þú finnur fyrir sundli skaltu hvorki aka bifreið né nota vélar.

**Avtozma inniheldur pólýsorbat**

Lyfið inniheldur 0,2 mg af pólýsorbati 80 í hveri áfylltri sprautu. Pólýsorböt geta valdið ofnæmisviðbrögðum. Láttu lækninn vita ef þú ert með þekkt ofnæmi.

### 3. Hvernig nota á Avtozma

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingi.

Læknir með reynslu í greiningu og meðferð iktsýki, fjölkerfa barnaliðagigt af óþekktum orsökum, fjölliða barnaliðagigt af óþekktum orsökum eða risafrumuslagæðabólgu á að ávísa meðferðinni og hefja hana.

**Ráðlagður skammtur**

Skammtur fyrir fullorðna sjúklinga með iktsýki eða risafrumuslagæðabólgu er 162 mg (innihald einnar áfylltrar sprautu) gefið undir húð einu sinni í viku.

**Börn og unglingar með sJIA (1 árs og eldri)**

**Venjulegur skammtur af Avtozma fer eftir líkamsþyngd sjúklingsins.**

 Ef sjúklingurinn vegur **minna en 30 kg**: skammturinn er 162 mg (innihald 1 áfylltrar sprautu) á 2 vikna fresti

 Ef sjúklingurinn vegur **30 kg eða meira**: skammturinn er 162 mg (innihald 1 áfylltrar sprautu) vikulega

**Börn og unglingar með pJIA (2 ára og eldri)**

**Venjulegur skammtur af Avtozma fer eftir líkamsþyngd sjúklingsins.**

 Ef sjúklingurinn vegur **minna en 30 kg**: skammturinn er 162 mg (innihald 1 áfylltrar sprautu) **á 3 vikna fresti**

 Ef sjúklingurinn vegur **30 kg eða meira**: skammturinn er 162 mg (innihald 1 áfylltrar sprautu) **á 2 vikna fresti.**

Avtozma er gefið með inndælingu undir húð. Í upphafi geta læknirinn eða hjúkrunarfræðingur sprautað þig með Avtozma. Læknirinn gæti hins vegar ákveðið að þú getir sprautað þig með Avtozma. Ef til þess kemur munt þú fá fræðslu um hvernig þú átt að sprauta þig með Avtozma. Foreldrar og umönnunaraðilar munu fá þjálfun í að sprauta sjúklinga sem ekki geta sprautað sig sjálfir, svo sem börn, með Avtozma.

Ræddu við lækninn ef spurningar vakna um hvernig þú átt að sprauta þig eða barn sem þú annast. Ítarlegar leiðbeiningar um lyfjagjöfina eru aftast í fylgiseðlinum.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Þar sem Avtozma er gefið úr einni áfylltri sprautu er ólíklegt að þú fáir of mikið. Ef þú hefur áhyggjur skaltu samt tala við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing.

**Ef fullorðinn sjúklingur með iktsýki eða risafrumuslagæðabólgu eða barn eða unglingur með sJIA missir af eða gleymir skammti**

Mjög mikilvægt er að nota Avtozma nákvæmlega eins og læknirinn hefur mælt fyrir um. Fylgstu með hvenær á að gefa næsta skammt.

 Ef dregst að gefa vikulegan skammt í minna en 7 daga á að gefa hann næsta dag sem áætlað var að gefa skammt.

 Ef dregst að gefa skammt sem gefa á á 2 vikna fresti í minna en 7 daga á að gefa hann um leið og munað er eftir því og síðan gefa næsta skammt á venjulegum áætluðum tíma.

 Ef dregst að gefa skammt í meira en 7 daga, eða ef ekki er víst hvenær á að gefa Avtozma, á að hafa samband við lækni eða lyfjafræðing.

**Ef barn eða unglingur með pJIA missir af eða gleymir skammti**

Mjög mikilvægt er að nota Avtozma nákvæmlega eins og læknirinn hefur mælt fyrir um. Fylgstu með hvenær á að gefa næsta skammt.

 Ef dregst að gefa skammt í minna en 7 daga á að gefa hann um leið og munað er eftir því og síðan gefa næsta skammt á venjulegum áætluðum tíma.

 Ef dregst að gefa skammt í meira en 7 daga, eða ef ekki er víst hvenær á að gefa Avtozma, á að hafa samband við lækni eða lyfjafræðing.

**Ef hætt er að nota Avtozma**

Þú átt ekki að hætta að nota Avtozma án þess að ræða það fyrst við lækninn.

Leitið til læknisins eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

### 4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur Avtozma valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum. Aukaverkanir geta komið fram a.m.k. allt að 3 mánuðum eftir síðasta skammtinn af Avtozma.

**Hugsanlegar alvarlegar aukaverkanir: látið lækni vita undir eins.**

*Þessar aukaverkanir eru algengar: þær geta haft áhrif á allt að 1 af hverjum 10 notendum*

**Ofnæmisviðbrögð** meðan á inndælingu stendur eða eftir hana:

 öndunarerfiðleikar, þyngsli fyrir brjósti eða yfirliðstilfinning

 útbrot, kláði, ofsakláði, þroti á vörum, tungu eða í andliti

Láttu lækninn vita **tafarlaust** ef vart verður við einhver þessara einkenna.

**Merki um alvarlegar sýkingar**:

 hiti og hrollur

 blöðrur í munni eða á húð

 magaverkur

**Ummerki og einkenni eituráhrifa á lifur**

*Geta komið fram hjá allt að 1 af hverjum 1.000 notendum*

 þreyta

 kviðverkur

 gula (gullitun húðar eða augna)

Láttu lækninn vita **eins fljótt og hægt** er ef vart verður við einhver þessara einkenna.

**Mjög algengar aukaverkanir**:

*Geta komið fram hjá fleiri en 1 af hverjum 10 sjúklingum*

 sýkingar í efri hluta öndunarvegar með dæmigerðum einkennum svo sem hósta, nefstíflu, nefrennsli, særindum í hálsi og höfuðverk

 há gildi blóðfitu (kólesterólgildi)

 viðbrögð á stungustað.

**Algengar aukaverkanir**:

*Geta komið fram hjá allt að 1 af hverjum 10 sjúklingum*

 lungnasýking (lungnabólga)

 ristill (herpes zoster)

 frunsur (áblástur á munni), blöðrur

 sýking á húð (húðbeðsbólga), stundum með hita og hrolli

 útbrot og kláði, ofsakláði

 ofnæmisviðbrögð

 augnsýking (tárubólga)

 höfuðverkur, sundl, hár blóðþrýstingur

 munnsár, magaverkur

 vökvasöfnun (bjúgur) á fótleggjum, þyngdaraukning

 hósti, mæði

 lítill fjöldi hvítra blóðkorna í blóðrannsóknum (daufkyrningafæð, hvítfrumnafæð)

 óeðlileg lifrarpróf (hækkun á transamínösum)

 aukning á gallrauða, sem kemur fram í blóðrannsóknum

 lítil þéttni fíbrínógens í blóði (prótein sem tekur þátt í blóðstorknun).

**Sjaldgæfar aukaverkanir**:

*Geta komið fram hjá allt að 1 af hverjum 100 sjúklingum*

 ristilsarpbólga (hiti, ógleði, niðurgangur, hægðatregða, magaverkur)

 rauð, þrútin (bólgin) svæði í munni

 há gildi blóðfitu (þríglýseríðar)

 magasár

 nýrnasteinar

 of lítil virkni skjaldkirtils.

**Mjög sjaldgæfar aukaverkanir**:

*Þessar aukaverkanir geta haft áhrif á allt að 1 af hverjum 1.000 notendum*

 Stevens-Johnson heilkenni (útbrot, sem geta leitt til alvarlegrar blöðrumyndunar og flögnunar húðar)

 banvæn ofnæmisviðbrögð (bráðaofnæmi [banvænt])

 bólga í lifur (lifrarbólga), gula

**Aukaverkanir sem koma örsjaldan fyrir**:

*Geta komið fram hjá allt að 1 af hverjum 10.000 sjúklingum*

 lítill fjöldi hvítra blóðfrumna, rauðra blóðkorna og blóðflagna í blóðsýnum

 lifrarbilun

**Aukaverkanir hjá börnum og unglingum með sJIA eða pJIA**

Aukaverkanir hjá börnum og unglingum með sJIA eða pJIA eru yfirleitt svipaðar því sem sést hjá fullorðnum. Sumar aukaverkanir eru algengari hjá börnum og unglingum: bólga í nefi og hálsi, höfuðverkur, ógleði og minni fjöldi hvítra blóðfrumna.

Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli.

**Tilkynning aukaverkana**

Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

### 5. Hvernig geyma á Avtozma

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum á áfylltu sprautunni og á öskjunni á eftir EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Geymið í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa. Eftir að áfyllt sprauta hefur verið tekin úr kæli má geyma hana í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita.

Geymið áfylltar sprautur í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi og raka.

Notið ekki ef lyfið er skýjað eða inniheldur agnir, ef litur þess er annar en litlaus eða gulur eða ef einhver hluti áfylltu sprautunnar virðist skemmdur.

Ekki má hrista sprautuna. Eftir að hettan hefur verið tekin af verður að hefja inndælingu innan 5 mínútna til að koma í veg fyrir að lyfið þorni og nálin stíflist. Ef áfyllta sprautan er ekki notuð innan 5 mínútna eftir að hettan er tekin af verður að farga henni í nálarhelt ílát og nota nýja áfyllta sprautu.

Ef ekki er hægt að þrýsta stimplinum niður eftir að nálinni hefur verið stungið inn þarf að fleygja áfylltu sprautunni í nálarhelt ílát og nota nýja áfyllta sprautu.

### 6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**Avtozma inniheldur**

 Virka innihaldsefnið er tocilizúmab.

Hver áfyllt sprauta inniheldur 162 mg af tocilizúmabi í 0,9 ml.

 Önnur innihaldsefni eru L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf.

**Lýsing á útliti Avtozma og pakkningastærðir**

Avtozma er stungulyf, lausn. Lausnin er litlaus eða gul.

Avtozma er í 0,9 ml áfylltum sprautum sem innihalda 162 mg af tocilizúmab stungulyfi, lausn.

Avtozma áfyllt sprauta til notkunar fyrir sjúkling er fáanleg í pakkningum með innihalda:

* 1 áfyllta sprautu
* 2 áfylltar sprautur
* 4 áfylltar sprautur
* 12 (3 pakkningar með 4) áfylltar sprautur (fjölpakkning)

**Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.**

**Markaðsleyfishafi**

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**Framleiðandi**

Nuvisan France SARL

2400 Route des Colles,

06410 Biot,

Frakkland

Midas Pharma GmbH

Rheinstr. 49,

55218 Ingelheim,

Þýskaland

KYMOS S.L.

Ronda Can Fatjó, 7B.

08290 Cerdanyola del Vallès,

Barcelona,

Spánn

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  BEinfo@celltrionhc.com | **Lietuva**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **България**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Teл.: +36 1 231 0493 | **Luxembourg/Luxemburg**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  BEinfo@celltrionhc.com |
| **Česká republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Magyarország**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel:. +36 1 231 0493 |
| **Denmark**  Celltrion Healthcare Denmark ApS  Tel: + 45 3535 2989  Contact\_dk@celltrionhc.com | **Malta**  Mint Health Ltd.  Tel: +356 2093 9800 |
| **Deutschland**  Celltrion Healthcare Deutschland GmbH  Tel: +49 (0)30 346494150  infoDE@celltrionhc.com | **Nederland**  Celltrion Healthcare Netherlands B.V.  Tel: + 31 20 888 7300  [NLinfo@celltrionhc.com](mailto:NLinfo@celltrionhc.com) |
| **Eesti**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Norge**  Celltrion Healthcare Norway AS  Contact\_no@celltrionhc.com |
| **España**  CELLTRION FARMACEUTICA (ESPAÑA) S.L.  Tel: +34 910 498 478 | **Österreich**  Astro-Pharma GmbH  Tel: +43 1 97 99 860 |
| **Ελλάδα**  ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε.  Τηλ: +30 210 8009111 | **Polska**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **France**  Celltrion Healthcare France SAS  Tél.: +33 (0)1 71 25 27 00 | **Portugal**  CELLTRION PORTUGAL, UNIPESSOAL LDA.  Tel: +351 21 936 8542 |
| **Hrvatska**  Oktal Pharma d.o.o.  Tel: +385 1 6595 777 | **România**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Ireland**  Celltrion Healthcare Ireland Limited  Tel: +353 1 223 4026 | **Slovenija**  OPH Oktal Pharma d.o.o.  Tel.: +386 1 519 29 22 |
| **Ísland**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Sími: +36 1 231 0493 | **Slovenská republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Italia**  Celltrion Healthcare Italy S.r.l.  Tel: +39 02 47927040 | **Suomi/Finland**  Celltrion Healthcare Finland Oy.  Tel: +358 29 170 7755  contact\_fi@celltrionhc.com |
| **Κύπρος**  C.A. Papaellinas Ltd  Τηλ: +357 22741741 | **Sverige**  Celltrion Sweden AB  Tel: +46 8 80 11 77  Contact\_se@celltrionhc.com |
| **Latvija**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tālr.: +36 1 231 0493 |  |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í Upplýsingar sem hægt er að nálgast annarsstaðar**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu [https://www.ema.europa.eu/.](http://www.ema.europa.eu/)

Upplýsingar á íslensku eru á [https://www.serlyfjaskra.is.](http://www.serlyfjaskra.is/)

**7. Leiðbeiningar fyrir notkun**

Lestu og farðu eftir leiðbeiningum fyrir notkun sem fylgja Avtozma áfylltu sprautunni áður en byrjað er að nota hana og í hvert sinn sem þú færð áfyllingu. Þær gætu innihaldið nýjar upplýsingar. Áður en þú notar Avtozma skaltu gæta þess að heilbrigðisstarfsmaður sýni þér hvernig á að nota það rétt.

**Mikilvægar upplýsingar**

* + - **Ekki** fjarlægja nálarhettuna fyrr en allt er tilbúið fyrir inndælingu Avtozma.
    - **Ekki nokkurn tíma reyna að taka áfylltu sprautuna í sundur.**
    - **Ekki** nota sömu sprautuna aftur.
    - **Ekki** hrista áfylltu sprautuna.
    - **Ekki** nota áfylltu sprautuna ef hún hefur dottið eða skemmst.
    - **Ráðlegging til sjúklinga varðandi ofnæmisviðbrögð (eða bráðaofnæmi):** Ef þú færð einkenni eins og, en ekki takmarkað við, húðútbrot, kláða, kuldahroll, þrota í andliti, vörum, tungu eða hálsi, brjóstverk, soghljóð við öndun, erfiðleika við öndun eða að kyngja eða sundl eða yfirlið hvenær sem er þegar þú ert ekki á sjúkrastofnun meðan á inndælingunni stendur eða eftir hana skaltu strax leita á bráðamóttöku.

**Geymsla Avtozma**

* Geymdu ónotaða áfyllta sprautuna í upprunalegum umbúðum í kæli við 2°C til 8ºC. **Má ekki** frjósa.
* Þegar búið er að taka Avtozma úr kæli má geyma það í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita. Ef það er ekki notað innan 3 vikna skal farga Avtozma.
* Geymdu áfylltu sprautuna fjarri beinu sólarljósi.
* **Ekki** fjarlægja áfylltu sprautuna úr upprunalegum umbúðum meðan á geymslu stendur.
* **Ekki** skilja áfylltu sprautuna eftir á glámbekk.
* Geymdu áfylltu sprautuna þar sem börn ná ekki til. Inniheldur litla hluta.

**Hlutar Avtozma áfylltu sprautunnar (sjá mynd A).**

텍스트, 도표이(가) 표시된 사진

자동 생성된 설명

**Hetta**

**Appelsínugul stimpilstöng**

**Hvítt fingragrip**

**Nálarhlíf**

**Nál**

**Lyf**

**Nál**

**Gluggi**

**Fyrir notkun**

**Eftir notkun**

**Mynd A**

**Undirbúningur fyrir inndælingu**

|  |  |
| --- | --- |
| C:\Users\2501570\Desktop\PFS-S figure B clean.png  **Mynd B**  Askja með áfylltri sprautu  Bómullarhnoðri eða grisja og sprittþurrka  Plástur  Nálabox | 1. **Taktu til það sem þarf fyrir inndælinguna.** 2. Undirbúðu hreinan, sléttan flöt, eins og borð eða skenk, á vel upplýstum stað. 3. Taktu öskjuna með áfylltu sprautunni úr kælinum. 4. Gættu þess að vera með eftirfarandi við höndina (sjá **mynd B**):   - Askja sem inniheldur Avtozma áfyllta sprautu  **Fylgir ekki í öskjunni:**  - Bómullarhnoðri eða grisja  - Plástur  - Nálabox  - Sprittþurrka |
| **텍스트, 스케치, 도표, 원이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명**  **EXP: MM ÁÁÁÁ**  **EXP: MM ÁÁÁÁ**  **Mynd C** | 1. **Skoðaðu öskjuna.** 2. Skoðaðu öskjuna og gakktu út skugga um að vera með rétt lyf og styrkleika. (Avtozma) 3. Athugaðu fyrningardagsetninguna á öskjunni til að staðfesta að ekki sé komið fram yfir hana.  * **Ekki** nota áfylltu sprautuna ef komið er fram yfir fyrningardagsetninguna. * **Ekki** nota áfylltu sprautuna ef askjan virðist hafa verið opnuð eða skemmd ef þú ert að opna öskjuna í fyrsta sinn og athugaðu að hún sé innsigluð. |
| 스케치, 그림, 공구, 상징이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **EXP: MM ÁÁÁÁ**  **Mynd D** | 1. **Skoðaðu áfylltu sprautuna.** 2. Opnaðu öskjuna og taktu eina áfyllta sprautu sem inniheldur einn skammt úr öskjunni. Settu áfylltu sprauturnar sem eftir eru í öskjunni aftur í kælinn. 3. Athugaðu fyrningardagsetninguna á Avtozma áfylltu sprautunni (sjá **mynd D**).  * **Ekki** nota áfylltu sprautuna ef komið er fram yfir fyrningardagsetninguna. Ef komið er fram yfir fyrningardagsetninguna skaltu farga áfylltu sprautunni með öruggum hætti í nálaboxið og taka nýja.  1. Athugaðu áfylltu sprautuna til að ganga úr skugga um að hún sé ekki skemmd og engin merki séu um leka.  * **Ekki** nota áfylltu sprautuna ef hún hefur dottið, er skemmd eða hefur lekið. |
| 공구, 시계, 일러스트레이션, 디자인이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **30 mínútur**  **30  minutes**  **Mynd E** | 1. **Bíddu í 30 mínútur.** 2. Láttu áfylltu sprautuna standa fyrir utan öskjuna við 18°C til 28°C í 30 mínútur til að hún hitni. (sjá **mynd E**).  * **Ekki** hita áfylltu sprautuna með hitagjafa eins og heitu vatni eða í örbylgjuofni. * **Ekki** skilja áfylltu sprautuna eftir í beinu sólarljósi. * **Ekki** fjarlægja hettuna á meðan áfyllta sprautan er að ná stofuhita. * Ef áfyllta sprautan nær ekki stofuhita getur inndælingin valdið óþægindum og erfitt getur verið að þrýsta stimplinum inn. |
| 스케치, 그림, 검, 일러스트레이션이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd F** | 1. **Skoðaðu lyfið.** 2. Haltu á Avtozma þannig að hettan snúi niður. 3. Skoðaðu lyfið og staðfestu að vökvinn sé tær og litlaus til fölgulur og laus við agnir eða flögur (sjá **mynd F**).  * **Ekki** nota áfylltu sprautuna ef vökvinn er upplitaður, skýjaður eða inniheldur agnir eða flögur. Fargaðu áfylltu sprautunni með öruggum hætti í nálabox og notaðu nýja. * Það er eðlilegt að sjá loftbólur. |
| 스케치, 그림, 라인 아트, 아동 미술이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd G** | 1. **Þvoðu hendur.** 2. Þvoðu þér um hendur með sápu og vatni og þurrkaðu þær vandlega (sjá **mynd G**). |
| 스케치, 화이트, 그림, 디자인이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd H**  **Sjúklingur gefur sjálfur lyfið, heilbrigðisstarfsmaður og umönnunaraðili**  **EINGÖNGU heilbrigðisstarfsmaður og umönnunaraðili** | 1. **Veldu hentugan stungustað (**sjá **mynd H).** 2. Gefa má inndælinguna í  * Framanverð lærin * Kvið, fyrir utan 5 cm svæði kringum naflann. * Utanverða upphandleggi (eingöngu ef þú ert umönnunaraðili eða heilbrigðisstarfsmaður. * **Ekki** sprauta sjálf(ur) í upphandlegg. * Veldu nýjan stungustað fyrir hverja nýja inndælingu minnst 2,5 cm frá síðasta stungustað. * **Ekki** sprauta í fæðingarbletti, ör, marbletti eða svæði þar sem húðin er aum, rauð eða hörð. * **Ekki** sprauta í gegnum fatnað. |
| 스케치, 라인 아트, 클립아트, 그림이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd I** | 1. **Hreinsaðu stungustaðinn.** 2. Þurrkaðu stungustaðinn með sprittþurrku og leyfðu honum að þorna í u.þ.b 10 sekúndur (sjá **mynd I**). Það dregur úr hættu á sýkingu.  * **Ekki** snerta stungustaðinn aftur áður en inndælingin er gefin. * **Ekki** veifa neinu yfir eða blása á hreinsaða svæðið. |

**Inndæling**

|  |  |
| --- | --- |
| 스케치, 그림, 라인 아트, 클립아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd J** | 1. **Fjarlægðu hettuna.** 2. Haltu utan um bol áfylltu sprautunnar með annarri hendi. Togaðu hettuna beint af með hinni hendinni (sjá **mynd J**).   *Athugið*: Ef þú getur ekki fjarlægt hettuna skaltu biðja umönnunaraðila um aðstoð eða hafa samband við heilbrigðisstarfsmann.   * **Ekki** halda í stimpilinn á meðan þú fjarlægir hettuna. * Þú gætir séð dropa af vökva á enda nálarinnar. Það er eðlilegt. * Ef áfyllta sprautan er ekki notuð innan 5 mínútna eftir að nálarhettan er tekin af á að farga áfylltu sprautunni í nálabox eða stunguhelt ílát og nota nýja áfyllta sprautu.  1. Fargaðu strax hettunni í nálaboxið (sjá **skref 14** og **Fargaðu áfylltu sprautunni** og **mynd N**)  * **Ekki** setja hettuna aftur á áfylltu sprautuna. * **Ekki** snerta nálarhlífina á enda áfylltu sprautunnar til að koma í veg fyrir óviljandi stunguáverka. |
| 그림, 스케치, 만화 영화, 클립아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Í lagi**  **Í lagi**  **EÐA**  **Mynd K**  **45°**  **90°**  **90°**  **45°** | 1. **Stingdu áfylltu sprautunni í stungustaðinn.** 2. Klíptu varlega um húðfellingu á stungustaðnum með annarri hendi.   *Athugið*: Það er mikilvægt að klípa í húðina til að tryggja að sprautað sé undir húð (í fituvef) en ekki dýpra (í vöðva).   * **Ekki** toga í stimpilinn á neinum tímapunkti.  1. Notaðu snögga hreyfingu með úlnliðshreyfingu eins og þegar pílu er kastað til að stinga nálinni alveg inn í húðfellinguna með 45 til 90‑gráðu horni (sjá **mynd K**).   *Athugið*: Það er mikilvægt að nota rétta hornið til að tryggja að lyfið sé gefið undir húð (í fituvef), annars getur inndælingin verið sársaukafull og lyfið ekki haft tilætluð áhrif.   * **Ekki** snerta stimpilinn meðan nálinni er stungið í húðina. |
| 그림, 클립아트, 스케치, 만화 영화이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd L** | 1. **Gefðu inndælinguna.** 2. Eftir að nálinni hefur verið stungið í skaltu sleppa húðfellingunni. 3. Þrýstu stimplinum hægt alla leið niður þar til búið er að sprauta öllum lyfjaskammtinum og sprautan er tóm (sjá **mynd L**).  * Ef ekki er hægt að þrýsta á stimpilinn skal farga áfylltu sprautunni og nota nýja áfyllta sprautu. * **Ekki** breyta stöðu áfylltu sprautunnar eftir að inndælingin er hafin. * Ef stimplinum er ekki þrýst alveg niður mun nálarvörnin ekki færast út og hylja nálina þegar hún er dregin út. * Ef nálin er ekki hulin skal gæta varúðar þegar sprautunni er fargað (sjá skref **14. Fargaðu áfylltu sprautunni**). |
| 스케치, 그림, 만화 영화, 클립아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd M** | 1. **Taktu áfylltu sprautuna úr stungustaðnum.** 2. Þegar áfyllta sprautan er tóm skaltu taka nálina úr stungustaðnum og sleppa stimplinum þar til vörnin hylur alla nálina (sjá **mynd M**).  * Það gæti komið smá blæðing (sjá skref **13. Meðferð stungustaðarins**). * Ef lyfið kemst í snertingu við húðina skal þvo svæðið sem lyfið hefur komist í snertingu við með vatni. * **Ekki** nota áfylltu sprautuna aftur. |

**Að inndælingu lokinni**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. **Meðferð stungustaðarins.** 2. Ef það kemur smá blæðing skal meðhöndla stungustaðinn með því að þrýsta bómullarhnoðra varlega á stungustaðinn án þess að nudda og setja plástur á ef þarf.  * **Ekki** nudda stungustaðinn. | |
| 스케치, 그림, 아동 미술, 예술이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd N** | 1. **Fargaðu áfylltu sprautunni.** 2. Settu notaða áfylltu sprautuna strax í nálaboxið eftir notkun (sjá **mynd N)**.   *Athugið*: Ef einhver annar gefur þér inndælinguna verður sá hinn sami einnig að gæta varúðar við að fjarlægja áfylltu sprautuna og farga henni til að koma í veg fyrir óviljandi stunguáverka og koma í veg fyrir smit.   * **Ekki** nota áfylltu sprautuna aftur. * **Ekki** setja hettuna aftur á áfylltu sprautuna. * **Ekki** fleygja (farga) notuðu nálaboxi með heimilissorpi. * **Ekki** endurvinna nálaboxið. * Geymið Avtozma áfyllta sprautu og nálabox þar sem börn ná ekki til.   Fargaðu fullu nálaboxi eins og heilbrigðisstarfsmaður eða lyfjafræðingur hefur sagt til um. Ef þú ert ekki með nálabox er hægt að nota annað stunguhelt ílát sem hægt er að loka. Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur. |
| 1. **Skráðu inndælinguna.** 2. Skrifaðu hjá þér dagsetningu, tíma og stungustað á líkamanum þar sem inndælingin var gefin. | |

**Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins**

**Avtozma 162 mg stungulyf, lausn í áfylltum lyfjapenna**

tocilizúmab

**BT_1000x858px**Þetta lyf er undir sérstöku eftirliti til að nýjar upplýsingar um öryggi lyfsins komist fljótt og örugglega til skila. Allir geta hjálpað til við þetta með því að tilkynna aukaverkanir sem koma fram. Aftast í kafla 4 eru upplýsingar um hvernig tilkynna á aukaverkanir.

**Lesið allan fylgiseðilinn vandlega áður en byrjað er að nota lyfið. Í honum eru mikilvægar upplýsingar.**

 Geymið fylgiseðilinn. Nauðsynlegt getur verið að lesa hann síðar.

 Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum.

 Þessu lyfi hefur verið ávísað til persónulegra nota. Ekki má gefa það öðrum. Það getur valdið þeim skaða, jafnvel þótt um sömu sjúkdómseinkenni sé að ræða.

 Látið lækninn eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

Auk þessa fylgiseðils færðu **varúðarkort** með áríðandi öryggisupplýsingum sem þú þarft að kynna þér áður en meðferð með Avtozma hefst og meðan á henni stendur.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**:

1. Upplýsingar um Avtozma og við hverju það er notað

2. Áður en byrjað er að nota Avtozma

3. Hvernig nota á Avtozma

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á Avtozma

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

7. Leiðbeiningar fyrir notkun

### 1. Upplýsingar um Avtozma og við hverju það er notað

Avtozma inniheldur virka efnið tocilizúmab, en það er prótein sem myndað er af sérstökum frumum ónæmiskerfisins (einstofna mótefni) sem hamlar starfsemi sérstaks próteins (frumuboða) sem nefnist interleukin-6. Þetta prótein tekur þátt í bólguferlum líkamans og ef hömlun á því á sér stað getur það dregið úr bólgu í líkamanum. Avtozma er notað til meðferðar:

 **hjá fullorðnum með miðlungi mikla eða alvarlega iktsýki** sem er sjálfsónæmissjúkdómur, þegar fyrri meðferðarúrræði hafa ekki dugað.

 **hjá fullorðnum með alvarlega, virka og versnandi iktsýki**, sem hafa ekki fengið áður metótrexat meðferð.

Avtozma stuðlar að því að draga úr einkennum iktsýki á borð við verk og þrota í liðum og getur líka bætt getu til daglegra verka. Sýnt hefur verið fram á að Avtozma hægir á skemmdum á brjóski og beini í liðum af völdum sjúkdómsins og eykur færni til daglegra athafna.

Avtozma er yfirleitt gefið ásamt öðru lyfi við iktsýki sem nefnist metótrexat. Þó er hægt að gefa Avtozma eitt sér ef læknirinn ákveður að metótrexat eigi ekki við.

 **hjá fullorðnum með æðasjúkdóm sem nefnist risafrumuslagæðabólga** og stafar af bólgu í stærstu slagæðum líkamans, einkum þeim sem flytja blóð til höfuðs og háls. Meðal einkenna eru höfuðverkur, þreyta og verkur í kjálka. Meðal afleiðinga eru heilablóðfall og blinda.

Avtozma getur dregið úr verk og þrota í slagæðum og bláæðum í höfði, hálsi og handleggjum.

Risafrumuslagæðabólga er oft meðhöndluð með lyfjum sem nefnast sterar. Þeir verka yfirleitt á sjúkdóminn, en geta haft aukaverkanir ef þeir eru notaðir í stórum skömmtum í langan tíma. Ef dregið er úr steraskömmtum getur risafrumuslagæðabólga blossað upp á ný. Með því að bæta

Avtozma við meðferðina er hægt að stytta þann tíma sem sterar eru notaðir en ná samt stjórn á sjúkdómnum.

 **hjá börnum og unglingum, 12 ára og eldri, við virkri *fjölkerfa barnaliðagigt af óþekktum orsökum (sJIA)*,** bólgusjúkdóm sem veldur verkjum og þrota í einum eða fleiri liðum ásamt hita og útbrotum.

Avtozma er notað til að draga úr einkennum sJIA. Hægt er að nota lyfið eitt sér eða ásamt metótrexati.

 **hjá börnum og unglingum, 12 ára og eldri, við virkri *fjölliða barnaliðagigt af óþekktum orsökum* (*pJIA*).** Það er bólgusjúkdómur sem veldur verkjum og þrota í einum eða fleiri liðum.

Avtozma er notað til að draga úr einkennum pJIA. Hægt er að nota lyfið eitt sér eða ásamt metótrexati.

### 2. Áður en byrjað er að nota Avtozma

**Ekki má nota Avtozma**

 ef um er að ræða ofnæmi fyrir tocilizúmabi eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6) hjá þér eða barni í þinni umsjá (sjá sérstök varnaðarorð í lok þessa kafla undir fyrirsögninni „Avtozma inniheldur pólýsorbat“).

 ef þú eða barn sem þú annast ert með virka, alvarlega sýkingu.

Ef eitthvað af þessu á við um þig skaltu láta lækninn vita og ekki nota Avtozma.

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

Leitið ráða hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingnum áður en Avtozma er notað.

 Ef þú finnur fyrir **ofnæmisviðbrögðum** á borð við þyngslum fyrir brjósti, önghljóði, alvarlegum svima eða sundli, þrota í vörum, tungu eða andliti eða kláða, ofsakláða eða útbrotum á húð meðan á inndælingu stendur eða eftir hana, skaltu **láta lækninn vita tafarlaust**.

 Ef þú hefur fundið fyrir einhverjum einkennum ofnæmisviðbragða eftir gjöf Avtozma skalt þú ekki nota næsta skammt fyrr en þú hefur látið lækninn vita OG læknirinn hefur sagt þér að nota næsta skammt.

 Ef þú ert með **sýkingu** af einhverju tagi, skammvinna eða langvinna, eða ef þú færð oft sýkingar. **Láttu lækninn strax vita** ef þér líður illa. Avtozma getur dregið úr hæfni líkamans til að veita viðnám gegn sýkingum og getur gert sýkingu sem fyrir er verri eða aukið líkur á að ný sýking komi fram.

 Ef þú hefur verið með **berkla** áttu að láta lækninn vita. Hann leitar að merkjum og einkennum um berkla áður en meðferð með Avtozma hefst. Láttu lækninn vita tafarlaust ef einkenni berkla (viðvarandi hósti, þyngdartap, deyfð, vægur hiti) eða aðrar sýkingar koma fram á meðan á meðferð stendur eða eftir meðferð.

 Ef þú hefur verið með **sár í meltingarfærum** eða **sarpbólgu** áttu að láta lækninn vita. Einkenni geta verið kviðverkur og óskýrðar breytingar á hægðum, auk hita.

 Ef þú ert með **lifrarsjúkdóm** áttu að láta lækninn vita. Læknirinn gæti gert blóðrannsókn til að rannsaka lifrarstarfsemina áður en Avtozma er notað.

 **Ef sjúklingur hefur nýlega fengið bólusetningu** eða ráðgerir að fá bólusetningu á að láta lækninn vita. Allir sjúklingar eiga að hafa lokið öllum bólusetningum samkvæmt gildandi leiðbeiningum um bólusetningar áður en þeir hefja meðferð með Avtozma. Ákveðin bóluefni á ekki að nota meðan á meðferð með Avtozma stendur.

 Láttu lækninn vita ef þú ert með **krabbamein**. Læknirinn verður að taka ákvörðun um hvort þú megir samt fá Avtozma.

 Láttu lækninn vita ef þú ert með **áhættuþætti hjarta- og æðasjúkdóma**, svo sem hækkaðan blóðþrýsting og hækkuð kólesterólgildi. Fylgjast þarf með þessum þáttum meðan þú færð Avtozma.

 Ef þú ert með miðlungi mikla eða mikla **skerðingu á nýrnastarfsemi** mun læknirinn fylgjast með þér.

 Ef þú ert með **viðvarandi höfuðverk**.

Læknirinn framkvæmir blóðrannsóknir áður en þú færð Avtozma og meðan á meðferð stendur til að ganga úr skugga um hvort fjöldi hvítra blóðkorna eða blóðflagna sé lítill eða lifrarensím séu há.

**Börn og unglingar**

Ekki er mælt með notkun Avtozma áfyllts lyfjapenna fyrir börn undir 12 ára aldri. Ekki má gefa börnum með sJIA Avtozma ef þau vega minna en 10 kg.

Ef barn hefur sögu um ***átfrumuvirkjunarheilkenni*** (virkjun og stjórnlaus fjölgun tiltekinna blóðfrumna) á að láta lækninn vita. Læknirinn mun ákveða hvort barnið má samt sem áður fá Avtozma.

**Notkun annarra lyfja samhliða Avtozma**

Látið lækninn vita um öll önnur lyf sem eru notuð eða hafa nýlega verið notuð. Avtozma getur haft áhrif á verkun sumra lyfja og skammt þeirra getur þurft að aðlaga. Ef þú ert að nota lyf sem innihalda einhver eftirfarandi virkra efna, **láttu lækninn vita:**

 metýlprednisólon, dexametasón, notuð til að draga úr bólgu

 simvastatín eða atorvastatín, notuð til að lækka kólesterólgildi

 kalsíumgangaloka (t.d. amlódípín), notað til meðferðar við of háum blóðþrýstingi

 teófyllín, notað til meðferðar við astma

 warfarín eða phenprocoumon, notuð sem blóðþynningarlyf

 fenýtóín, notað til meðferðar við krömpum

 cíklósporín, notað til bælingar á ónæmiskerfi við líffæraígræðslur

 benzódíazepín (t.d. temazepam), notað til að létta á kvíða

Þar sem klínísk reynsla er ekki fyrir hendi er ekki mælt með notkun tocilizúmabs með öðrum líftæknilyfjum sem notuð eru til meðferðar við iktsýki, sJIA, pJIA eða risafrumuslagæðabólgu.

**Meðganga, brjóstagjöf og frjósemi**

**Avtozma á ekki að nota á meðgöngu** nema brýna nauðsyn beri til. Hafðu samband við lækninn ef þú ert þunguð, gætir verið þunguð eða áformar þungun.

**Konur á barneignaraldri verða** að nota örugga getnaðarvörn meðan á meðferðinni stendur og í allt að 3 mánuði eftir að meðferð lýkur.

**Hættu brjóstagjöf ef þú átt að fá meðferð með Avtozma** og ráðfærðu þig við lækninn. Láttu líða að minnsta kosti 3 mánuði eftir að meðferð lýkur þangað til að þú hefur brjóstagjöf. Ekki er vitað hvort Avtozma berist í brjóstamjólk.

**Akstur og notkun véla**

Þetta lyf getur valdið sundli. Ef þú finnur fyrir sundli skaltu hvorki aka bifreið né nota vélar.

**Avtozma inniheldur pólýsorbat**

Lyfið inniheldur 0,2 mg af pólýsorbati 80 í hveri áfylltri lyfjapenna. Pólýsorböt geta valdið ofnæmisviðbrögðum. Láttu lækninn vita ef þú ert með þekkt ofnæmi.

### 3. Hvernig nota á Avtozma

Notið lyfið alltaf eins og læknirinn, lyfjafræðingur eða hjúkrunarfræðingur hefur sagt til um. Ef ekki er ljóst hvernig nota á lyfið skal leita upplýsinga hjá lækninum, lyfjafræðingi eða hjúkrunarfræðingi.

Læknir með reynslu í greiningu og meðferð iktsýki, sJIA, pJIA eða risafrumuslagæðabólgu á að ávísa meðferðinni og hefja hana.

**Ráðlagður skammtur**

Skammtur við iktsýki eða risafrumuslagæðabólgu fyrir alla fullorðna er 162 mg (innihald eins áfyllts lyfjapenna) gefið undir húð einu sinni í viku.

**Unglingar með sJIA (12 ára og eldri)**

**Venjulegur skammtur af Avtozma fer eftir líkamsþyngd sjúklingsins.**

 Ef sjúklingurinn vegur **minna en 30 kg**: skammturinn er 162 mg (innihald 1 áfyllts lyfjapenna) á 2 vikna fresti

 Ef sjúklingurinn vegur **30 kg eða meira**: skammturinn er 162 mg (innihald 1 áfyllts lyfjapenna) vikulega

Ekki á að nota áfyllta lyfjapenna til meðferðar hjá börnum yngri en 12 ára.

**Unglingar með pJIA (12 ára og eldri)**

**Venjulegur skammtur af Avtozma fer eftir líkamsþyngd sjúklingsins.**

 Ef sjúklingurinn vegur **minna en 30 kg**: skammturinn er 162 mg (innihald 1 áfyllts lyfjapenna) **á 3 vikna fresti**

 Ef sjúklingurinn vegur **30 kg eða meira**: skammturinn er 162 mg (innihald 1 áfyllts lyfjapenna) **á 2 vikna fresti.**

Ekki á að nota áfyllta lyfjapenna til meðferðar hjá börnum yngri en 12 ára.

Avtozma er gefið með inndælingu undir húð. Í upphafi geta læknirinn eða hjúkrunarfræðingur sprautað þig með Avtozma. Læknirinn gæti hins vegar ákveðið að þú getir sprautað þig með Avtozma. Ef til þess kemur munt þú fá fræðslu um hvernig þú átt að sprauta þig með Avtozma. Foreldrar og umönnunaraðilar munu fá þjálfun í að sprauta sjúklinga sem ekki geta sprautað sig sjálfir með Avtozma.

Ræddu við lækninn ef spurningar vakna um hvernig þú átt að sprauta þig eða ungling sem þú annast. Ítarlegar leiðbeiningar um lyfjagjöfina eru aftast í fylgiseðlinum.

**Ef notaður er stærri skammtur en mælt er fyrir um**

Þar sem Avtozma er gefið úr einum áfylltum lyfjapenna er ólíklegt að þú fáir of mikið. Ef þú hefur áhyggjur skaltu samt tala við lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing.

### Ef fullorðinn sjúklingur með iktsýki eða risafrumuslagæðabólgu eða unglingur með sJIA missir af eða gleymir skammti

Mjög mikilvægt er að nota Avtozma nákvæmlega eins og læknirinn hefur sagt til um. Skráðu hvenær þú átt að fá næsta skammt.

 Ef þú gleymir vikulegum skammti og innan við 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem þú áttir að fá hann þegar þú manst eftir honum áttu að fá skammtinn næsta dag sem áætlað var að gefa skammt.

 Ef þú gleymir skammti sem gefinn er aðra hverja viku og innan við 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem þú áttir að fá hann þegar þú manst eftir honum áttu að fá skammtinn um leið og þú manst eftir honum og síðan næsta skammt næsta dag sem áætlað var að gefa skammt.

 Ef þú gleymir vikulegum skammti eða skammti sem gefinn er aðra hverja viku og meira en 7 dagar eru liðnir fram yfir þann dag sem þú áttir að fá hann þegar þú manst eftir honum, eða ef þú ert ekki viss um hvenær þú átt að sprauta þig með Avtozma, skaltu ræða við lækninn eða lyfjafræðing.

**Ef unglingur með pJIA missir af eða gleymir skammti**

Mjög mikilvægt er að nota Avtozma nákvæmlega eins og læknirinn hefur mælt fyrir um. Fylgstu með hvenær á að gefa næsta skammt.

 Ef dregst að gefa skammt í minna en 7 daga á að gefa hann um leið og munað er eftir því og síðan gefa næsta skammt á venjulegum áætluðum tíma.

 Ef dregst að gefa skammt í meira en 7 daga, eða ef ekki er víst hvenær á að gefa Avtozma, á að hafa samband við lækni eða lyfjafræðing.

**Ef hætt er að nota Avtozma**

Þú átt ekki að hætta að nota Avtozma án þess að ræða það fyrst við lækninn.

Leitið til læknisins, lyfjafræðings eða hjúkrunarfræðingsins ef þörf er á frekari upplýsingum um notkun lyfsins.

### 4. Hugsanlegar aukaverkanir

Eins og við á um öll lyf getur Avtozma valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum. Aukaverkanir geta komið fram a.m.k. allt að 3 mánuðum eftir síðasta skammtinn af Avtozma.

**Hugsanlegar alvarlegar aukaverkanir: látið lækni vita undir eins.**

*Þessar aukaverkanir eru algengar: þær geta haft áhrif á allt að 1 af hverjum 10 notendum*

**Ofnæmisviðbrögð** meðan á inndælingu stendur eða eftir hana:

 öndunarerfiðleikar, þyngsli fyrir brjósti eða yfirliðstilfinning

 útbrot, kláði, ofsakláði, þroti á vörum, tungu eða í andliti

Láttu lækninn vita **tafarlaust** ef vart verður við einhver þessara einkenna.

**Merki um alvarlegar sýkingar**:

 hiti og hrollur

 blöðrur í munni eða á húð

 magaverkur

**Ummerki og einkenni eituráhrifa á lifur**

*Geta komið fram hjá allt að 1 af hverjum 1.000 notendum*

 þreyta

 kviðverkur

 gula (gullitun húðar eða augna)

Láttu lækninn vita **eins fljótt og hægt** er ef vart verður við einhver þessara einkenna.

**Mjög algengar aukaverkanir**:

*Geta komið fram hjá fleiri en 1 af hverjum 10 sjúklingum*

 sýkingar í efri hluta öndunarvegar með dæmigerðum einkennum svo sem hósta, nefstíflu, nefrennsli, særindum í hálsi og höfuðverk

 há gildi blóðfitu (kólesterólgildi)

 viðbrögð á stungustað.

**Algengar aukaverkanir**:

*Geta komið fram hjá allt að 1 af hverjum 10 sjúklingum*

 lungnasýking (lungnabólga)

 ristill (herpes zoster)

 frunsur (áblástur á munni), blöðrur

 sýking á húð (húðbeðsbólga), stundum með hita og hrolli

 útbrot og kláði, ofsakláði

 ofnæmisviðbrögð

 augnsýking (tárubólga)

 höfuðverkur, sundl, hár blóðþrýstingur

 munnsár, magaverkur

 vökvasöfnun (bjúgur) á fótleggjum, þyngdaraukning

 hósti, mæði

 lítill fjöldi hvítra blóðkorna í blóðrannsóknum (daufkyrningafæð, hvítfrumnafæð)

 óeðlileg lifrarpróf (hækkun á transamínösum)

 aukning á gallrauða, sem kemur fram í blóðrannsóknum

 lítil þéttni fíbrínógens í blóði (prótein sem tekur þátt í blóðstorknun).

**Sjaldgæfar aukaverkanir**:

*Geta komið fram hjá allt að 1 af hverjum 100 sjúklingum*

 ristilsarpbólga (hiti, ógleði, niðurgangur, hægðatregða, magaverkur)

 rauð, þrútin (bólgin) svæði í munni

 há gildi blóðfitu (þríglýseríðar)

 magasár

 nýrnasteinar

 of lítil virkni skjaldkirtils.

**Mjög sjaldgæfar aukaverkanir**:

*Þessar aukaverkanir geta haft áhrif á allt að 1 af hverjum 1.000 notendum*

 Stevens-Johnson heilkenni (útbrot, sem geta leitt til alvarlegrar blöðrumyndunar og flögnunar húðar)

 banvæn ofnæmisviðbrögð (bráðaofnæmi [banvænt])

 bólga í lifur (lifrarbólga), gula

**Aukaverkanir sem koma örsjaldan fyrir**:

*Geta komið fram hjá allt að 1 af hverjum 10.000 sjúklingum*

 lítill fjöldi hvítra blóðfrumna, rauðra blóðkorna og blóðflagna í blóðsýnum

 lifrarbilun

**Aukaverkanir hjá börnum og unglingum með sJIA eða pJIA**

Aukaverkanir hjá börnum og unglingum með sJIA eða pJIA eru yfirleitt svipaðar því sem sést hjá fullorðnum. Sumar aukaverkanir eru algengari hjá börnum og unglingum: bólga í nefi og hálsi, höfuðverkur, ógleði og minni fjöldi hvítra blóðfrumna.

### Tilkynning aukaverkana

Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Einnig er hægt að tilkynna aukaverkanir beint samkvæmt fyrirkomulagi sem gildir í hverju landi fyrir sig, sjá [Appendix V](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

### 5. Hvernig geyma á Avtozma

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á merkimiðanum á áfyllta lyfjapennanum og á öskjunni á eftir EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Geymið í kæli (2°C - 8°C). Má ekki frjósa. Eftir að áfylltur lyfjapenni hefur verið tekinn úr kæli má geyma hann í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita.

Geymið áfyllta lyfjapenna í ytri umbúðum til varnar gegn ljósi og raka.

Notið ekki ef lyfið er skýjað eða inniheldur agnir, ef litur þess er annar en litlaus eða gulur eða ef einhver hluti áfyllta lyfjapennans virðist skemmdur.

Ekki má hrista lyfjapennann. Eftir að hettan hefur verið tekin af verður að hefja inndælingu innan 3 mínútna til að koma í veg fyrir að lyfið þorni og nálin stíflist. Ef áfyllti lyfjapenninn er ekki notaður innan 3 mínútna eftir að hettan er tekin af verður að farga honum í nálarhelt ílát og nota nýjan áfylltan lyfjapenna.

Ef appelsínuguli flöturinn hreyfist ekki eftir að ýtt hefur verið á nálarhlífina á að farga áfyllta lyfjapennanum í nálarhelt ílát. **Ekki** á að reyna að endurnýta áfyllta lyfjapennann. Áfyllti lyfjapenninn er læstur og nálin er hulin í nálarhlífinni þegar reynt er að endurnýta pennann. Ekki á að endurtaka inndælinguna með öðrum áfylltum lyfjapenna. Hafðu samband við heilbrigðisstarfsmann til að fá aðstoð.

### 6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**Avtozma inniheldur**

 Virka innihaldsefnið er tocilizúmab.

Hver áfylltur lyfjapenni inniheldur 162 mg af tocilizúmabi í 0,9 ml.

 Önnur innihaldsefni eru L-histidín, L-histidín mónóhýdróklóríð einhýdrat, L-treónín, L-methíonín, pólýsorbat 80 og vatn fyrir stungulyf.

**Lýsing á útliti Avtozma og pakkningastærðir**

Avtozma er stungulyf, lausn. Lausnin er litlaus eða gul.

Avtozma er í 0,9 ml áfylltum lyfjapennum sem innihalda 162 mg af tocilizúmab stungulyfi, lausn.

Avtozma áfylltur penni til notkunar fyrir sjúkling er fáanlegur í pakkningum með innihalda:

* 1 áfylltan lyfjapenna
* 2 áfyllta lyfjapenna
* 4 áfyllta lyfjapenna
* 12 (3 pakkningar með 4) áfyllta lyfjapenna (fjölpakkning)

**Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.**

### Markaðsleyfishafi

Celltrion Healthcare Hungary Kft.

1062 Budapest

Váci út 1-3. WestEnd Office Building B torony

Ungverjaland

**Framleiðandi**

Nuvisan France SARL

2400 Route des Colles,

06410 Biot,

Frakkland

Midas Pharma GmbH

Rheinstr. 49,

55218 Ingelheim,

Þýskaland

KYMOS S.L.

Ronda Can Fatjó, 7B.

08290 Cerdanyola del Vallès,

Barcelona,

Spánn

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  [BEinfo@celltrionhc.com](mailto:BEinfo@celltrionhc.com) | **Lietuva**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **България**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Teл.: +36 1 231 0493 | **Luxembourg/Luxemburg**  Celltrion Healthcare Belgium BVBA  Tél/Tel: +32 2 643 71 81  [BEinfo@celltrionhc.com](mailto:BEinfo@celltrionhc.com) |
| **Česká republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Magyarország**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel:. +36 1 231 0493 |
| **Denmark**  Celltrion Healthcare Denmark ApS  Tel: + 45 3535 2989  Contact\_dk@celltrionhc.com | **Malta**  Mint Health Ltd.  Tel: +356 2093 9800 |
| **Deutschland**  Celltrion Healthcare Deutschland GmbH  Tel: +49 (0)30 346494150  [infoDE@celltrionhc.com](mailto:infoDE@celltrionhc.com) | **Nederland**  Celltrion Healthcare Netherlands B.V.  Tel: + 31 20 888 7300  [NLinfo@celltrionhc.com](mailto:NLinfo@celltrionhc.com) |
| **Eesti**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 | **Norge**  Celltrion Healthcare Norway AS  Contact\_no@celltrionhc.com |
| **España**  CELLTRION FARMACEUTICA (ESPAÑA) S.L.  Tel: +34 910 498 478 | **Österreich**  Astro-Pharma GmbH  Tel: +43 1 97 99 860 |
| **Ελλάδα**  ΒΙΑΝΕΞ Α.Ε.  Τηλ: +30 210 8009111 | **Polska**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel.: +36 1 231 0493 |
| **France**  Celltrion Healthcare France SAS  Tél.: +33 (0)1 71 25 27 00 | **Portugal**  CELLTRION PORTUGAL, UNIPESSOAL LDA.  Tel: +351 21 936 8542 |
| **Hrvatska**  Oktal Pharma d.o.o.  Tel: +385 1 6595 777 | **România**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Ireland**  Celltrion Healthcare Ireland Limited  Tel: +353 1 223 4026 | **Slovenija**  OPH Oktal Pharma d.o.o.  Tel.: +386 1 519 29 22 |
| **Ísland**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Sími: +36 1 231 0493 | **Slovenská republika**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tel: +36 1 231 0493 |
| **Italia**  Celltrion Healthcare Italy S.r.l.  Tel: +39 02 47927040 | **Suomi/Finland**  Celltrion Healthcare Finland Oy.  Tel: +358 29 170 7755  contact\_fi@celltrionhc.com |
| **Κύπρος**  C.A. Papaellinas Ltd  Τηλ: +357 22741741 | **Sverige**  Celltrion Sweden AB  Tel: +46 8 80 11 77  Contact\_se@celltrionhc.com |
| **Latvija**  Celltrion Healthcare Hungary Kft.  Tālr.: +36 1 231 0493 |  |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður í Upplýsingar sem hægt er að nálgast annarsstaðar**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu [https://www.ema.europa.eu/.](http://www.ema.europa.eu/)

Upplýsingar á íslensku eru á [https://www.serlyfjaskra.is.](http://www.serlyfjaskra.is/)

**7. Leiðbeiningar fyrir notkun**

Lestu og farðu eftir leiðbeiningum fyrir notkun sem fylgja Avtozma áfyllta lyfjapennanum áður en byrjað er að nota hann og í hvert sinn sem þú færð áfyllingu. Þær gætu innihaldið nýjar upplýsingar. Áður en þú notar Avtozma skaltu gæta þess að heilbrigðisstarfsmaður sýni þér hvernig á að nota það rétt.

**Mikilvægar upplýsingar**

* + - **Ekki** fjarlægja lyfjapennahettuna fyrr en allt er tilbúið fyrir inndælingu Avtozma.
    - **Ekki** nokkurn tíma reyna að taka áfyllta lyfjapennann í sundur.
    - **Ekki** nota sama áfyllta lyfjapennann aftur.
    - **Ekki** hrista áfyllta lyfjapennann.
    - **Ekki** nota áfyllta lyfjapennann ef hann hefur dottið eða skemmst.
    - **Ráðlegging til sjúklinga varðandi ofnæmisviðbrögð (eða bráðaofnæmi):** Ef þú færð einkenni eins og, en ekki takmarkað við, húðútbrot, kláða, kuldahroll, þrota í andliti, vörum, tungu eða hálsi, brjóstverk, soghljóð við öndun, erfiðleika við öndun eða að kyngja eða sundl eða yfirlið hvenær sem er þegar þú ert ekki á sjúkrastofnun meðan á inndælingunni stendur eða eftir hana skaltu strax leita á bráðamóttöku.

**Geymsla Avtozma**

* Geymdu ónotaða áfyllta lyfjapennann í upprunalegum umbúðum í kæli við 2°C til 8ºC. **Má ekki** frjósa.
* Þegar búið er að taka Avtozma úr kæli má geyma það í allt að 3 vikur við 30°C eða lægri hita. Ef það er ekki notað innan 3 vikna skal farga Avtozma.
* Geymdu áfyllta lyfjapennann fjarri beinu sólarljósi.
* **Ekki** fjarlægja áfyllta lyfjapennann úr upprunalegum umbúðum meðan á geymslu stendur.
* **Ekki** skilja áfyllta lyfjapennann eftir á glámbekk.
* Geymdu áfyllta lyfjapennann þar sem börn ná ekki til. Inniheldur litla hluti.

**Hlutar Avtozma áfyllta lyfjapennans (sjá mynd A).**

**Fyrir notkun**

**Eftir notkun**

Bolur

Gluggi

Blá nálarhlíf (nál inni)

Appelsínugul hetta

Fyrningardagsetning

Appelsínugult merki **„inndælingu lokið“**

Blá nálarhetta (læst og nálin inni)

텍스트, 스크린샷, 도표, 디자인이(가) 표시된 사진

자동 생성된 설명

**Mynd A**

**Undirbúningur fyrir inndælingu**

|  |  |
| --- | --- |
| C:\Users\2501570\Desktop\AI figure B clean.png  **Mynd B**  Bómullarhnoðri/grisja og sprittþurrka  Nálabox  Askja með Avtozma áfylltum lyfjapenna  Plástur | 1. **Taktu til það sem þarf fyrir inndælinguna.** 2. Undirbúðu hreinan, sléttan flöt, eins og borð eða skenk, á vel upplýstum stað. 3. Taktu öskjuna með áfyllta lyfjapennanum úr kælinum. 4. Gættu þess að vera með eftirfarandi við höndina (sjá **mynd B**):   - Askja sem inniheldur Avtozma áfylltan lyfjapenna  **Fylgir ekki í öskjunni:**  - Bómullarhnoðri eða grisja  - Plástur  - Nálabox  - Sprittþurrka |
| **텍스트, 스케치, 도표, 원이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명**  **Mynd C**  **EXP: MM ÁÁÁÁ**  **EXP: MM ÁÁÁÁ** | 1. **Skoðaðu öskjuna.** 2. Skoðaðu öskjuna og gakktu út skugga um að vera með rétt lyf og styrkleika. (Avtozma) 3. Athugaðu fyrningardagsetninguna á öskjunni til að staðfesta að ekki sé komið fram yfir hana.  * **Ekki** nota áfyllta lyfjapennann ef komið er fram yfir fyrningardagsetninguna. * Ef þú ert að opna öskjuna í fyrsta sinn skaltu athuga að hún sé innsigluð. * **Ekki** nota áfyllta lyfjapennann ef askjan virðist hafa verið opnuð eða skemmd. |
| 휴대 전화, 스케치, 드라이브, 디자인이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd D**  **EXP: MM ÁÁÁÁ** | 1. **Skoðaðu áfyllta lyfjapennann.** 2. Opnaðu öskjuna og taktu einn áfylltan lyfjapenna sem inniheldur einn skammt úr öskjunni. Settu áfyllta lyfjapenna sem eftir eru í öskjunni aftur í kælinn. 3. Athugaðu fyrningardagsetninguna á Avtozma áfyllta lyfjapennanum (sjá **mynd D**).  * **Ekki** nota áfyllta lyfjapennann ef komið er fram yfir fyrningardagsetninguna. Ef komið er fram yfir fyrningardagsetninguna skaltu farga áfyllta lyfjapennanum með öruggum hætti í nálaboxið og taka nýjan.  1. Athugaðu áfyllta lyfjapennann til að ganga úr skugga um að hann sé ekki skemmdur og engin merki séu um leka.  * **Ekki** nota áfyllta lyfjapennann ef hann hefur dottið, er skemmdur eða hefur lekið.   *Athugið*: Það er eðlilegt að það lítið bil sé á milli appelsínugulu hettunnar og bols pennans. |
| 텍스트, 스크린샷, 원, 디자인이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd E**  **45 mínútur** | 1. **Bíddu í 45 mínútur.** 2. Láttu áfyllta lyfjapennann standa fyrir utan öskjuna við 18°C til 28°C í 45 mínútur til að hann hitni. (sjá **mynd E**).  * **Ekki** hita áfyllta lyfjapennann með hitagjafa eins og heitu vatni eða í örbylgjuofni. * **Ekki** skilja áfyllta lyfjapennann eftir í beinu sólarljósi. * **Ekki** fjarlægja hettuna á meðan áfyllti lyfjapenninn er að ná stofuhita. * Ef áfyllti lyfjapenninn nær ekki stofuhita getur það valdið óþægindum. |
| 스케치, 그림, 일러스트레이션, 디자인이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd F** | 1. **Skoðaðu lyfið.** 2. Haltu á Avtozma þannig að hettan snúi niður. 3. Skoðaðu lyfið og staðfestu að vökvinn sé tær til lítillega ópallýsandi og litlaus eða gulur og laus við agnir eða flögur (sjá **mynd F**).  * **Ekki** nota áfyllta lyfjapennann ef vökvinn er upplitaður, skýjaður eða inniheldur agnir eða flögur. Fargaðu áfyllta lyfjapennanum með öruggum hætti í nálabox og notaðu nýjan. * Það er eðlilegt að sjá loftbólur. |
| 스케치, 그림, 라인 아트, 아동 미술이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd G** | 1. **Þvoðu hendur.** 2. Þvoðu þér um hendur með sápu og vatni og þurrkaðu þær vandlega (sjá **mynd G**). |
| 스케치, 화이트, 그림, 텍스트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd H**  **Sjúklingur gefur sjálfur lyfið, heilbrigðisstarfsmaður og umönnunaraðili**  **EINGÖNGU heilbrigðisstarfsmaður og umönnunaraðili** | 1. **Veldu hentugan stungustað (**sjá **mynd H).** 2. Gefa má inndælinguna í  * Framanverð lærin * Kvið, fyrir utan 5 cm svæði kringum naflann. * Utanverða upphandleggi (eingöngu ef þú ert umönnunaraðili eða heilbrigðisstarfsmaður. * **Ekki** sprauta sjálf(ur) í upphandlegg. * Veldu nýjan stungustað fyrir hverja nýja inndælingu minnst 2,5 cm frá síðasta stungustað. * **Ekki** sprauta í fæðingarbletti, ör, marbletti eða svæði þar sem húðin er aum, rauð eða hörð. |
| 라인 아트, 스케치, 클립아트, 컬러링북이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd I** | 1. **Hreinsaðu stungustaðinn.** 2. Þurrkaðu stungustaðinn með sprittþurrku og leyfðu honum að þorna í u.þ.b 10 sekúndur (sjá **mynd I**). Það dregur úr hættu á sýkingu.  * **Ekki** snerta stungustaðinn aftur áður en inndælingin er gefin. * **Ekki** veifa neinu yfir eða blása á hreinsaða svæðið. |

**Inndæling**

|  |  |
| --- | --- |
| 스케치, 그림, 클립아트, 일러스트레이션이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd J**  **Nálarhlíf** | 1. **Fjarlægðu hettuna.** 2. Haltu utan um bol áfyllta lyfjapennans með hettuna upp á við á með annarri hendi. Togaðu hettuna beint af með hinni hendinni (sjá **mynd J**).   *Athugið*: Ef þú getur ekki fjarlægt hettuna skaltu biðja umönnunaraðila um aðstoð eða hafa samband við heilbrigðisstarfsmann.   1. Fargaðu strax hettunni í nálaboxið (sjá **skref 14** og **mynd O**)  * **Ekki** setja hettuna aftur á áfyllta lyfjapennann. * **Ekki** snerta nálarhlífina á enda áfyllta lyfjapennans til að koma í veg fyrir óviljandi stunguáverka. * Þegar búið er að taka hettuna af er áfyllti lyfjapenninn tilbúinn til notkunar. Ef áfyllti lyfjapenninn er ekki notaður innan 3 mínútna eftir að nálarhettan er tekin af á að farga áfyllta lyfjapennanum í nálabox eða stunguhelt ílát og nota nýjan áfylltan lyfjapenna. |
| 스케치, 그림, 클립아트, 라인 아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd K** | 1. **Settu áfyllta lyfjapennann á stungustaðinn.** 2. Haltu þægilega utan um áfyllta lyfjapennann í annarri hendi þannig að þú sjáir gluggann (sjá **mynd K**). 3. Settu áfyllta lyfjapenna á húðina án þess að klípa eða teygja hana með 90‑gráðu horni (sjá **mynd L**).   *Athugið*: Það er mikilvægt að nota rétt horn til að tryggja að lyfið sé gefið undir húð (í fituvef), annars gæti enndælingin verið sársaukafull og lyfið ekki haft tilætluð áhrif.   * **Ekki** gefa lyfið í vöðva eða í æð. |
| 클립아트, 텍스트, 라인 아트, 만화 영화이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **90°**  **90°**  **EÐA**  **Mynd L** |  |
| **텍스트, 클립아트, 만화 영화, 화이트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명**  **Mynd M**  **Svo telja hægt upp að 5**  **Fyrsti smellur**  **Annar smellur** | 1. **Gefðu inndælinguna.** 2. Þrýstu áfyllta lyfjapennanum þétt á húðina til að hefja inndælinguna. 3. Þegar inndælingin hefst heyrist fyrsti „smellur“ og appelsínugula merkið byrjar að fylla gluggann (sjá **mynd M**). 4. Haltu áfyllta lyfjapennanum áfram þétt á húðinni og hlustaðu eftir öðrum smelli. 5. Þegar þú hefur heyrt annan smellinn skaltu halda áfyllta lyfjapennanum áfram þétt á húðinni og **telja hægt upp að 5** til að tryggja að þú hafir gefið allan skammtinn (sjá **mynd M**). 6. Fylgstu með appelsínugula merkinu þar til það stöðvast og hefur náð enda gluggans til að tryggja að þú hafir gefið allan skammtinn.   *Athugið*: Ef appelsínugula merkið hreyfist ekki skal farga áfyllta lyfjapennanum og nota nýjan. |
| 스케치, 클립아트, 그림, 라인 아트이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd N** | 1. **Taktu áfyllta lyfjapennann af stungustaðnum.** 2. Þegar appelsínugula merkið er hætt að hreyfast skaltu lyfta áfyllta lyfjapennanum beint af stungustaðnum með 90‑gráðu horni til að taka nálinu úr húðinni.  * Nálarhlífin kemur sjálfvirkt út og læsist þannig að hún hylji nálina (sjá **mynd N**).   *Athugið*: Ef glugginn er ekki orðinn alveg appelsínugulur eða ef lyfið er enn að dælast inn merkir það að þú hefir ekki fengið fullan skammt. Settu áfyllta lyfjapennann í nálaboxið og hafðu strax samband við heilbrigðisstarfsmann.   * **Ekki** snerta nálarhlífina á áfyllta lyfjapennanum. * **Ekki** reyna að endurnýta áfyllta lyfjapennann. * **Ekki** endurtaka inndælinguna með öðrum áfylltum lyfjapenna. |

**Að inndælingu lokinni**

|  |  |
| --- | --- |
| 1. **Meðferð stungustaðarins.** 2. Ef það kemur smá blæðing skal meðhöndla stungustaðinn með því að þrýsta bómullarhnoðra varlega á stungustaðinn án þess að nudda og setja plástur á ef þarf.  * **Ekki** nudda stungustaðinn. | |
| 스케치, 그림, 사무용품, 아동 미술이(가) 표시된 사진  자동 생성된 설명  **Mynd O** | 1. **Fargaðu Avtozma.** 2. Settu notaða áfyllta lyfjapennann strax í nálaboxið eftir notkun (sjá **mynd O)**.   *Athugið*: Ef einhver annar gefur þér inndælinguna verður sá hinn sami einnig að gæta varúðar við að fjarlægja áfyllta lyfjapennann og farga honum til að koma í veg fyrir óviljandi stunguáverka og koma í veg fyrir smit.   * **Ekki** nota áfyllta lyfjapennann aftur. * **Ekki** setja hettuna aftur á áfyllta lyfjapennann. * **Ekki** farga notuðu nálaboxi með heimilissorpi. * **Ekki** endurvinna nálaboxið. * Geymið Avtozma áfyllta lyfjapennann þar sem börn ná ekki til. * Fargaðu fullu nálaboxi eins og heilbrigðisstarfsmaður eða lyfjafræðingur hefur sagt til um. Ef þú ert ekki með nálabox er hægt að nota annað stunguhelt ílát sem hægt er að loka. Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur. |
| 1. **Skráðu inndælinguna.** 2. Skrifaðu hjá þér dagsetningu, tíma og stungustað á líkamanum þar sem inndælingin var gefin. | |