Þetta skjal inniheldur samþykktar lyfjaupplýsingar fyrir Jevtana, þar sem breytingar frá fyrra ferli sem hafa áhrif á lyfjaupplýsingarnar (EMEA/H/C/002018/N/0053) eru auðkenndar.

Nánari upplýsingar er að finna á vefsíðu Lyfjastofnunar Evrópu: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/epar/jevtana>

**VIÐAUKI I**

**SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS**

1. HEITI LYFS

JEVTANA 60 mg innrennslisþykkni og leysir, lausn.

**2. VIRK INNIHALDSEFNI OG STYRKLEIKAR**

Hver ml af innrennslisþykkni inniheldur 40 mg cabazitaxel.

Eitt 1,5 ml hettuglas (tilgreint rúmmál) af innrennslisþykkni inniheldur 60 mg cabazitaxel.

Eftir forþynningu með öllum leysinum inniheldur hver ml lausnarinnar 10 mg cabazitaxel.

Athugið: Bæði JEVTANA 60 mg/1,5 ml hettuglas með innrennslisþykkni (magn: 73,2 mg cabazitaxel/1,83 ml) og leysirinn í hettuglasinu (magn: 5,67 ml) innihalda yfirmagn til þess að bæta upp það magn sem tapast við blöndun. Yfirmagnið tryggir að eftir þynningu með **ÖLLUM** leysinum sem fylgir með inniheldur lausnin 10 mg/ml af cabazitaxel.

Hjálparefni með þekkta verkun

Pólýsorbat 80 (E 433) 1,56 g í hverju 60 mg hettuglasi af innrennslisþykkni sem jafngildir 1,04 g/ml (sjá kafla 4.4).

Eitt hettuglas af leysi inniheldur 573,3 mg af etanóli 96%.

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

**3. LYFJAFORM**

Innrennslisþykkni og leysir, lausn (sæft innrennslisþykkni).

Innrennslisþykknið er tær gul til gulbrúnleit olíukennd lausn.

Leysirinn er tær og litlaus lausn.

**4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR**

**4.1 Ábendingar**

JEVTANA ásamt prednisóni eða prednisólóni er ætlað til meðferðar hjá fullorðnum sjúklingum með krabbamein í blöðruhálskirtli með meinvörpum, sem svarar ekki hormónahvarfsmeðferð (castration resistant metastatic cancer) sem hafa áður fengið meðferð með lyfjum sem innihalda docetaxel (sjá kafla 5.1).

**4.2 Skammtar og lyfjagjöf**

Notkun JEVTANA skal bundin við sérdeildir þar sem sérþekking á notkun frumuskemmandi lyfja er fyrir hendi og lyfið skal eingöngu gefa undir eftirliti lækna sem hafa reynslu í krabbameinslyfjameðferð. Aðstaða og útbúnaður til meðferðar við alvarlegum ofnæmisviðbrögðum eins og lágþrýstingi og berkjukrampa verða að vera til staðar (sjá kafla 4.4).

Lyfjaforgjöf

Gefa skal ráðlagða lyfjaforgjöf í bláæð með eftirfarandi lyfjum að minnsta kosti 30 mínútum fyrir hverja JEVTANA gjöf til að draga úr hættu á bráðaofnæmi og alvarleika bráðaofnæmis:

* andhistamín (dexklórfeníramín 5 mg eða dífenhýdramín 25 mg eða sambærileg lyf),
* barksterar (dexamethasón 8 mg eða sambærileg lyf) og
* H2‑blokkar (sjá kafla 4.4).

Ráðlagt er að veita fyrirbyggjandi lyfjameðferð við ógleði og lyfið má gefa til inntöku eða í bláæð eftir þörfum.

Meðan á meðferð stendur verður að tryggja að sjúklingurinn fái nægjanlegan vökva til að koma í veg fyrir fylgikvilla eins og nýrnabilun.

Skammtar

Ráðlagður skammtur af JEVTANA er 25 mg/m2 gefið sem innrennsli í bláæð á 1 klst. á 3 vikna fresti, ásamt daglegri inntöku 10 mg af prednisóni eða prednisólóni meðan á meðferð stendur.

*Skammtaaðlögun*

Aðlaga skal skammta ef sjúklingar finna fyrir eftirfarandi aukaverkunum (Stigin vísa til CTCAE 4.0 [Common Terminology Criteria for Adverse Events]).

Tafla 1 – Ráðlögð skammtaaðlögun vegna aukaverkana hjá sjúklingum sem fá meðferð með cabazitaxeli.

|  |  |
| --- | --- |
| **Aukaverkanir** | **Breyting á skömmtun** |
| Langvarandi ≥3. stigs daufkyrningafæð (lengur en 1 viku) þrátt fyrir viðeigandi meðferð, þ. á m. G‑CSF | Seinka meðferð þar til daufkyrningafjöldi er >1.500 frumur/mm3, síðan minnka cabazitaxel skammt úr 25 mg/m2 í 20 mg/m2. |
| Daufkyrningafæð sem fylgir hiti eða daufkyrningafæð ásamt sýkingu  | Seinka meðferð þar til sjúklingur er á batavegi eða hefur náð bata og þar til daufkyrningafjöldi er >1.500 frumur/mm3, síðan minnka cabazitaxel skammt úr 25 mg/m2 í 20 mg/m2. |
| ≥3. stigs niðurgangur eða þrálátur niðurgangur þrátt fyrir viðeigandi meðferð, þ. á m. uppbótarmeðferð með vökva og blóðsöltum | Seinka meðferð þar til sjúklingur er á batavegi eða hefur náð bata, síðan minnka cabazitaxel skammt úr 25 mg/m2 í 20 mg/m2. |
| ≥2. stigs úttaugakvilli | Seinka meðferð þar til sjúklingur er á batavegi, síðan minnka cabazitaxel skammta úr 25 mg/m2 í 20 mg/m2. |

Ef sjúklingar sem fá 20 mg/m2 skammt eru áfram með einhverja þessara aukaverkana má íhuga að minnka skammt í 15 mg/m2 eða hætta notkun JEVTANA. Upplýsingar um sjúklinga sem fá minni skammt en 20 mg/m2 eru takmarkaðar.

*Sérstakir sjúklingahópar*

*Sjúklingar með skerta lifrarstarfsemi*

Cabazitaxel umbrotnar að miklu leyti í lifur. Hjá sjúklingum með vægt skerta lifrarstarfsemi (heildarbilirúbín >1 til ≤1,5‑föld eðlileg efri mörk eða aspartat amínótransferasa (ASAT) >1,5‑föld eðlileg efri mörk) á að minnka skammt cabazitaxels í 20 mg/m2. Gæta skal varúðar við gjöf cabazitaxels og fylgjast náið með öryggi hjá sjúklingum með vægt skerta lifrarstarfsemi.

Hjá sjúklingum með meðalskerta lifrarstarfsemi (heildarbilirúbín >1,5 til ≤ 3,0‑föld eðlileg efri mörk) var hámarksskammtur sem þoldist 15 mg/m2. Ef meðferð hjá sjúklingum með meðalskerta lifrarstarfsemi er fyrirhuguð á skammtur cabazitaxels ekki að vera stærri en 15 mg/m2. Hins vegar eru upplýsingar um verkun eftir þennan skammt takmarkaðar.

Ekki á að gefa cabazitaxel sjúklingum með verulega skerta lifrarstarfsemi (heildarbilirúbín >3‑föld eðlileg efri mörk) (sjá kafla 4.3, 4.4 og 5.2).

*Sjúklingar með skerta nýrnastarfsemi*

Útskilnaður cabazitaxels um nýru er lítill. Ekki er þörf á að aðlaga skammt hjá sjúklingum með skerta nýrnastarfsemi sem þurfa ekki blóðskilun. Vegna ástands og takmarkaðra fyrirliggjandi upplýsinga um sjúklinga með lokastigsnýrnabilun (kreatínínúthreinsun CLCR<15 ml/mín./1,73 m2), skal gæta varúðar við meðhöndlun þessara sjúklinga og fylgjast náið með þeim meðan á meðferð stendur (sjá kafla 4.4 og 5.2).

*Aldraðir*

Engin sérstök skammtaaðlögun er ráðlögð þegar cabazitaxel er notað hjá öldruðum sjúklingum (sjá einnig kafla 4.4, 4.8 og 5.2).

*Samtímis notkun annarra lyfja*

Forðast skal samtímis gjöf lyfja sem eru öflugir virkjar eða öflugir hemlar CYP3A. Hins vegar á að íhuga að minnka cabazitaxel skamma um 25% hjá sjúklingum sem þurfa samhliða gjöf öflugra CYP3A hemla (sjá kafla 4.4 og 4.5).

*Börn*

Notkun JEVTANA á ekki við hjá börnum.

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun JEVTANA hjá börnum og unglingum yngri en 18 ára (sjá kafla 5.1).

Lyfjagjöf

JEVTANA er til notkunar í bláæð.

Sjá leiðbeiningar í kafla 6.6 um blöndun og gjöf lyfsins.

Ekki má nota innrennslispoka sem eru úr PVC eða vökvasett úr polyúrethani.

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

**4.3 Frábendingar**

* Ofnæmi fyrir cabazitaxeli, öðrum taxönum, pólýsorbati 80 eða einhverju hjálparefnanna sem talin eru upp í kafla 6.1.
* Daufkyrningafjöldi minni en 1.500/mm3.
* Verulega skert lifrarstarfsemi (heildarbilirúbín >3‑föld eðlileg efri mörk).
* Samhliða bólusetning með bóluefni við gulusótt (sjá kafla 4.5).

**4.4 Sérstök varnaðarorð og varúðarreglur við notkun**

Ofnæmisviðbrögð

Gefa skal öllum sjúklingum lyfjaforgjöf áður en meðferð með cabazitaxel innrennsli hefst (sjá kafla 4.2).

Fylgjast skal náið með sjúklingum með tilliti til ofnæmisviðbragða, einkum við fyrsta og annað innrennsli. Ofnæmisviðbrögð geta komið fram innan mínútna eftir upphaf cabazitaxel innrennslis, því skal aðstaða og útbúnaður til meðferðar við lágþrýstingi og berkjukrampa vera til staðar.

Verulegar aukaverkanir geta komið fyrir og geta m.a. verið útbreidd útbrot/roðaþot, lágþrýstingur og berkjukrampi. Við veruleg ofnæmisviðbrögð verður að stöðva samstundis meðferð með cabazitaxeli og hefja viðeigandi meðferð. Stöðva verður meðferð með JEVTANA hjá sjúklingum sem fá ofnæmisviðbrögð (sjá kafla 4.3).

Beinmergsbæling

Beinmergsbæling getur komið fyrir og birtist sem daufkyrningafæð, blóðleysi, blóðflagnafæð eða blóðfrumnafæð (sjá „Hætta á daufkyrningafæð“ og „Blóðleysi“ í kafla 4.4 hér á eftir).

Hætta á daufkyrningafæð

Sjúklingum sem meðhöndlaðir eru með cabazitaxeli má veita fyrirbyggjandi meðferð með G-CSF (granulocyte colony stimulating factor), samkvæmt leiðbeiningum ASCO (American Society of Clinical Oncology) og/eða núgildandi leiðbeiningum sjúkrastofnana, til að draga úr eða til að hafa stjórn á fylgikvillum daufkyrningafæðar (daufkyrningafæð með hita, langvarandi daufkyrningafæð eða daufkyrningafæð með sýkingu). Íhuga skal fyrirbyggjandi grunnmeðferð með G‑CSF hjá sjúklingum með marga áhættuþætti (aldur >65 ár, slæmt líkamsástand, fyrri saga um daufkyrningafæð með hita, víðtæk geislameðferð, slæmt næringarástand eða aðrir alvarlegir sjúkdómar) sem gera sjúklinga móttækilegri fyrir auknum fylgikvillum langvarandi daufkyrningafæðar. Sýnt hefur verið fram á að notkun G‑CSF dregur úr tíðni og alvarleika daufkyrningafæðar.

Daufkyrningafæð er algengasta aukaverkun cabazitaxels (sjá kafla 4.8). Vikulegt eftirlit með blóðkornafjölda er nauðsynlegt í fyrstu meðferðarlotu og eftir það fyrir sérhverja meðferðarlotu, svo hægt sé að aðlaga skammtinn ef nauðsynlegt reynist.

Minnka skal skammtinn ef fram kemur daufkyrningafæð með hita eða langvarandi daufkyrningafæð þrátt fyrir viðeigandi meðferð (sjá kafla 4.2).

Aðeins má hefja meðferð að nýju hjá sjúklingum þegar daufkyrningafjöldi er aftur orðinn ≥1.500/mm3 (sjá kafla 4.3).

Meltingarfæri

Einkenni eins og verkur og eymsli í kvið, hiti, þrálát hægðatregða, niðurgangur með eða án daufkyrningafæðar geta verið snemmkomnar vísbendingar um alvarlegar eiturverkanir á meltingarveg sem á að meta og meðhöndla fljótt. Nauðsynlegt getur verið að fresta eða hætta meðferð með cabazitaxeli.

*Hætta á ógleði, uppköstum, niðurgangi og vökvaskorti*

Ef sjúklingar fá niðurgang eftir gjöf cabazitaxels má meðhöndla þá með hefðbundnum lyfjum við niðurgangi. Veita skal viðeigandi meðferð til að bæta upp vökvatap sjúklinga. Niðurgangur getur komið oftar fyrir hjá sjúklingum sem hafa fengið geislameðferð á kviðar- og grindarholi. Vökvaskortur er algengari hjá sjúklingum sem eru 65 ára og eldri. Veita skal viðeigandi meðferð til að bæta upp vökvatap sjúklinga og til að fylgjast með og leiðrétta gildi blóðsalta í sermi, einkum kalíums. Nauðsynlegt getur verið að seinka meðferð eða minnka skammt ef um ≥3.stigs niðurgang er að ræða (sjá kafla 4.2). Ef sjúklingar finna fyrir ógleði eða kasta upp má veita þeim meðferð með hefðbundnum lyfjum við ógleði.

*Hætta á alvarlegum aukaverkunum á meltingarfæi*

Greint hefur verið frá blæðingu eða rofi í meltingarvegi, garnarstíflu, ristilbólgu, m.a. banvænum tilvikum, hjá sjúklingum sem fengu meðferð með cabazitaxeli (sjá kafla 4.8). Gæta skal varúðar við meðferð hjá sjúklingum sem eru í mestri hættu á að fá fylgikvilla í meltingarvegi: Sjúklingar með daufkyrningafæð, aldraðir, þeir sem nota samhliða bólgueyðandi gigtarlyf, eru á blóðflöguhemjandi eða segavarnandi meðferð og sjúklingar með sögu um geislameðferð á grindarhol, sjúklingar með sjúkdóm í meltingarvegi, t.d. rof eða blæðingu í meltingarvegi.

Úttaugakvilli

Komið hafa upp tilvik úttaugakvilla, útlægs skyntaugakvilla (t.d. náladofi, snertiskynstruflanir (dysaethesias)) og útlægs hreyfitaugakvilla hjá sjúklingum sem fá cabazitaxel. Sjúklingum sem fá meðferð með cabazitaxeli skal ráðlagt að greina lækninum frá því áður en meðferð er haldið áfram ef þeir fá einkenni taugakvilla t.d. verk, sviða, náladofa, dofa eða slappleika. Áður en sérhver meðferð hefst eiga læknar að meta hvort taugakvilli sé til staðar eða hafi versnað. Seinka skal meðferð þar til einkenni hafa dvínað. Minnka skal cabazitaxel skammt úr 25 mg/m2 í 20 mg/m2 ef um þrálátan ≥2. stigs úttaugakvilla er að ræða (sjá kafla 4.2).

Blóðleysi

Blóðleysi hefur komið upp hjá sjúklingum sem fá cabazitaxel (sjá kafla 4.8). Mæla skal blóðrauða og blóðkornaskil áður en meðferð með cabazitaxel er hafin og ef sjúklingar sýna einkenni blóðskorts eða blóðtaps. Ráðlagt er að gæta varúðar hjá sjúklingum með blóðrauða < 10 g/dl og gera skal klínískt viðeigandi ráðstafanir.

Hætta á nýrnabilun

Greint hefur verið frá nýrnasjúkdómum í tengslum við sýklasótt, verulegum vökvaskorti vegna niðurgangs, uppkasta og þvagteppuþvagfærakvilla. Nýrnabilun, þ.m.t. banvæn tilvik, hefur komið fram. Ef þetta kemur fyrir skal gera viðeigandi ráðstafanir til að greina orsök og veita sjúklingi öfluga meðferð.

Tryggja skal fullnægjandi vökvagjöf meðan á meðferð með cabazitaxeli stendur. Ráðleggja skal sjúklingnum að tilkynna samstundis sérhverja markverða breytingu á þvagmagni. Mæla á kreatínín í sermi í upphafi, í hvert sinn sem heildartalning blóðfrumna er gerð og þegar sjúklingur tilkynnir breytingu á þvagmagni. Hætta á cabazitaxel meðferð ef fram kemur einhver skerðing á nýrnastarfsemi eða nýrnabilun ≥3. stigs CTCAE 4.0.

Öndunarfæri

Greint hefur verið frá lungnabólgu/millivefslungnabólgu og millivefslungnasjúkdómi sem geta tengst banvænum tilvikum (sjá kafla 4.8).

Hafa skal náið eftirlit og hefja tafarlausa rannsókn á sjúklingum ef ný eða versnandi lungnaeinkenni koma fram og hefja viðeigandi meðferð. Mælt er með því að stöðva meðferð með cabazitaxel þar til niðurstöður liggja fyrir. Bæta má ástandið ef stuðningsmeðferð er beitt sem fyrst. Meta skal vandlega ávinninginn af því að hefja aftur meðferð með cabazitaxel.

Hætta á hjartsláttartruflunum

Greint hefur verið frá hjartsláttartruflunum, í flestum tilvikum hraðtakti og gáttatifi (sjá kafla 4.8).

Aldraðir

Aldraðir (≥65 ára) geta verið líklegri til að fá ákveðnar aukaverkanir þ. á m. daufkyrningafæð og daufkyrningafæð sem fylgir hiti (sjá kafla 4.8).

Sjúklingar með skerta lifrarstarfsemi

JEVTANA er ekki ætlað til meðferðar hjá sjúklingum með verulega skerta lifrarstarfsemi (heildarbilirúbín >3‑föld eðlileg efri mörk (sjá kafla 4.3 og 5.2).

Hjá sjúklingum með vægt skerta lifrarstarfsemi (heildarbilirúbín >1 til ≤1,5‑föld eðlileg efri mörk eða ASAT >1,5‑föld eðlileg efri mörk) á að minnka skammtinn (sjá kafla 4.2 og 5.2).

Milliverkanir

Forðast skal samtímis gjöf öflugra CYP3A4 hemla þar sem þeir geta aukið þéttni cabazitaxels í plasma (sjá kafla 4.2 og 4.5). Ef samtímis gjöf öflugra CYP3A hemla er óhjákvæmileg skal fylgjast náið með eiturverkunum og íhuga skammtaminnkun cabazitaxels (sjá kafla 4.2 og 4.5).

Forðast skal samtímis gjöf öflugra CYP3A4 virkja þar sem þeir geta minnkað þéttni cabazitaxels í plasma (sjá kafla 4.2 og 4.5).

Hjálparefni

Lyfið inniheldur 573 mg af alkóhóli (etanóli) í hverju hettuglasi með leysi. Magnið samsvarar allt að 11 ml bjórs eða 5 ml léttvíns. Þetta litla magn alkóhóls (etanóls) í lyfinu mun ekki hafa nein merkjanleg áhrif. Hins vegar skal gæta sérstakrar varúðar hjá áhættuhópum eins og sjúklingum með lifrarsjúkdóm, flogaveiki og hjá sjúklingum með sögu um áfengissýki.

Pólýsorbat 80 (E 433)

Lyfið inniheldur 1,56 g af pólýsorbati 80 í hverju 60 mg hettuglasi af innrennslisþykkni sem jafngildir 1,04 g/ml. Pólýsorböt gætu valdið ofnæmisviðbrögðum. Pólýsorböt geta haft áhrif á hjarta og blóðrás (lágur blóðþrýstingur/minnkaður slagkraftur hjarta). Íhuga skal að minnka innrennslishraða til þess að lágmarka hættuna á áhrifum á hjarta og blóðrás.

Hafa skal í huga að pólýsorbat getur valdið QT-lengingu og margbreytilegum sleglahraðtakti (torsade de pointes) við samhliða notkun lyfja sem lengja QT/QTc-bil eða við notkun hjá sjúklingum með meðfætt heilkenni.

Getnaðarvörn

Karlar skulu nota getnaðarvarnir meðan á meðferð stendur og í 4 mánuði eftir að meðferð með cabazitaxeli er hætt (sjá kafla 4.6).

**4.5 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir**

Rannsóknir *in vitro* hafa leitt í ljós að cabazitaxel umbrotnar aðallega fyrir tilstilli CYP3A (80‑90%) (sjá kafla 5.2).

CYP3A hemlar

Endurtekin gjöf ketókónazóls (400 mg einu sinni á sólarhring) sem er öflugur CYP3A hemill minnkaði úthreinsun cabazitaxels um 20% sem jafngildir 25% hækkun á AUC. Því skal forðast samtímis gjöf öflugra CYP3A hemla (t.d. ketókónazól, ítrakónazól, klaritrómýcín, indinavír, nefazódón, nelfinavír, ritónavír, sakvínavír, telitrómýcín, vorikónazól) þar sem það getur aukið plasmaþéttni cabazitaxels (sjá kafla 4.2 og 4.4).

Samtímis gjöf aprepitants, sem er meðalöflugur CYP3A hemill, hafði engin áhrif á úthreinsun cabazitaxels.

CYP3A virkjar

Endurtekin gjöf rifampins (600 mg einu sinni á sólarhring) sem er öflugur CYP3A virkir jók úthreinsun cabazitaxels um 21% sem jafngildir 17% lækkun á AUC.

Því skal forðast samtímis gjöf öflugra CYP3A virkja (t.d. fenýtóín, karbamazepín, rifampín, rifabútín, rifapentín, fenóbarbital) þar sem það getur dregið úr plasmaþéttni cabazitaxels (sjá kafla 4.2 og 4.4). Jafnframt skulu sjúklingar forðast að taka jóhannesarjurt.

Polýpeptíð sem flytja lífrænar anjónir

Sýnt hefur fram á *in vitro* að cabazitaxel hamlar starfsemi polýpeptíða sem flytja lífrænar anjónir (Organic Anion Transporting Polypeptide (OATP1B1)). Möguleg hætta er á milliverkunum við OATP1B1 hvarfefni (t.d statín, valsartan og repaglíníð), sérstaklega meðan á innrennsli stendur (1 klst.) og í allt að 20 mínútur eftir að innrennsli lýkur. Mælt er með því að 12 klst. líði frá gjöf OATP1B1 hvarfefna fyrir innrennsli og a.m.k. 3 klst. eftir innrennsli.

Bólusetningar

Gjöf lifandi eða lifandi-veiklaðs bóluefnis hjá ónæmisbældum sjúklingum af völdum krabbameinslyfja getur valdið alvarlegum eða banvænum sýkingum. Forðast skal gjöf lifandi bóluefnis hjá sjúklingum sem fá meðferð með cabazitaxeli. Gefa má dauð eða óvirkjuð bóluefni; hinsvegar getur svörun við slíkum bóluefnum verið skert.

**4.6 Frjósemi, meðganga og brjóstagjöf**

Getnaðarvörn

Vegna hættu á eiturverkunum á erfðaefni af völdum cabazitaxels (sjá kafla 5.3) skulu karlar nota örugga getnaðarvörn meðan á meðferð stendur og í 4 mánuði eftir að meðferð með cabazitaxeli er hætt.

Meðganga

Engar upplýsingar liggja fyrir um notkun cabazitaxel á meðgöngu. Dýrarannsóknir hafa sýnt eiturverkanir á æxlun við skammta sem hafa eiturverkun á móðurdýr (sjá kafla 5.3) og að cabazitaxel fer yfir fylgju (sjá kafla 5.3). Líkt og á við um önnur frumuskemmandi lyf getur cabazitaxel valdið fósturskaða þegar barnshafandi konur eru útsettar fyrir því.

Cabazitaxel er ekki ætlað til notkunar handa konum.

Brjóstagjöf

Fyrirliggjandi lyfjahvarfaupplýsingar hjá dýrum hafa sýnt að cabazitaxel og umbrotsefni þess skiljast út í mjólk (sjá kafla 5.3).

Frjósemi

Dýrarannsóknir sýndu að cabazitaxel hafði áhrif á æxlunarkerfi hjá karlkyns rottum og hundum án nokkurra áhrifa á frjósemi (sjá kafla 5.3). Þegar lyfjafræðileg verkun taxana er höfð í huga, hugsanleg eituráhrif þeirra á erfðaefni vegna verkunarháttar sem veldur mislitnun og áhrif nokkurra lyfja í þessum flokki á frjósemi í dýrarannsóknum, er samt sem áður ekki hægt að útiloka áhrif lyfsins á frjósemi karla.

Körlum sem eru meðhöndlaðir með cabazitaxeli er ráðlagt að leita ráða um varðveislu á sæði áður en meðferð hefst.

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

Cabazitaxel hefur væg áhrif á hæfni til aksturs og notkunar véla þar sem það getur valdið þreytu og sundli. Sjúklingum skal ráðlagt að aka hvorki bíl né nota vélar ef þeir finna fyrir þessum aukaverkunum meðan á meðferð stendur.

**4.8 Aukaverkanir**

Samantekt á öryggisupplýsingum

Öryggi JEVTANA ásamt prednisóni eða prednisólóni hefur verið metið í 3 slembuðum, opnum samanburðarrannsóknum (TROPIC, PROSELICA and CARD) hjá alls 1.092 sjúklingum með krabbamein í blöðruhálskirtli með meinvörpum, sem svaraði ekki hormónahvarfsmeðferð og fengu meðferð með cabazitaxeli 25 mg/m2 á 3 vikna fresti. Miðgildi meðferðarlota með cabazitaxeli var 6 til 7.

Tíðnin úr safngreiningu þessara þriggja rannsókna er sýnd hér á eftir og í töflunni.

Algengustu aukaverkanirnar af öllum alvarleikastigum voru blóðleysi (99,0%), hvítfrumnafæð (93,0%), daufkyrningafæð (87,9%), blóðflagnafæð (41,1%), niðurgangur (42,1%), þreyta (25,0%) og þróttleysi (15,4%). Algengustu ≥3. stigs aukaverkanirnar sem komu fram hjá a.m.k. 5% sjúklinga voru daufkyrningafæð (73,1%), hvítfrumnafæð (59,5%), blóðleysi (12,0%), daufkyrningafæð með hita (8,0%) og niðurgangur (4,7%).

Svipaður fjöldi sjúklinga sem fengu cabazitaxel hættu meðferðinni vegna aukaverkana í öllum þremur rannsóknunum (18,3% í TROPIC, 19,5% í PROSELICA og 19,8% í CARD). Algengustu aukaverkanirnar (> 1,0%) sem leiddu til þess að sjúklingar hættu meðferð með cabazitaxeli voru blóðmiga, þreyta og daufkyrningafæð.

Tafla yfir aukaverkanir

Aukaverkanir eru skráðar í töflu 2. samkvæmt líffæraflokkun og tíðniflokkun MedDRA kerfisins. Innan hvers tíðniflokks eru aukaverkanirnar skráðar í röð eftir alvarleika þar sem alvarlegasta aukaverkunin er skráð fyrst. Alvarleiki aukaverkana er flokkaður eftir stigum samkvæmt CTCA 4.0 (≥3. stig = G≥3). Tíðni er byggð á öllum stigum og skilgreind sem: 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); koma örsjaldan fyrir (< 1/10.000); tíðni ekki þekkt (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum).

Tafla 2: Aukaverkanir og óeðlileg blóðgildi sem greint hefur verið frá við notkun cabazitaxel ásamt prednisóni eða prednisólóni í safngreiningunni (n=1.092)

| **Flokkun eftir líffærum** | **Aukaverkanir** | **Öll stig****n (%)** | **>3. stigs****n (%)** |
| --- | --- | --- | --- |
|  |  | **Mjög algengar** | **Algengar** | **Sjaldgæfar** |  |
| Sýkingar af völdum sýkla og sníkjudýra | Daufkyrningafæð ásamt sýkingu/sýklasótt\* |  | 48 (4,4) |  | 42 (3,8) |
| Sýklasóttarlost |  |  | 10 (0,9) | 10 (0,9) |
| Sýklasótt |  | 13 (1,2) |  | 13 (1,2) |
| Húðbeðsbólga |  |  | 8 (0,7) | 3 (0,3) |
| Þvagfærasýking |  | 103 (9,4) |  | 19 (1,7) |
| Inflúensa |  | 22 (2,0) |  | 0 |
| Blöðrubólga |  | 22 (2,0) |  | 2 (0,2) |
| Sýking í efri hluta öndunarvegar |  | 23 (2,1) |  | 0 |
| Ristill |  | 14 (1,3) |  | 0 |
| Candidasýking |  | 11 (1,0) |  | 1 (<0,1) |
| Blóð og eitlar | Daufkyrningafæða \* | 950 (87,9) |  |  | 790 (73,1) |
| Blóðleysia  | 1.073 (99,0) |  |  | 130 (12,0) |
| Hvítfrumnafæða | 1.008 (93,0) |  |  | 645 (59,5,2) |
| Blóðflagnafæða | 478 (44,1) |  |  | 44 (4,1) |
| Daufkyrningafæð með hita |  | 87 (8,0) |  | 87 (8,0) |
| Ónæmiskerfi | Ofurnæmi |  |  | 7 (0,6) | 0 |
| Efnaskipti og næring | Minnkuð matarlyst | 192 (17,6) |  |  | 11 (1,0) |
| Vökvaskortur |  | 27 (2,5) |  | 11 (1,0) |
| Blóðsykurshækkun |  | 11 (1,0) |  | 7 (0,6) |
| Kalíumbrestur |  |  | 8 (0,7) | 2 (0,2) |
| Geðræn vandamál | Svefnleysi |  | 45 (4,1) |  | 0 |
| Kvíði |  | 13 (1,2) |  |  |
| Ringlun |  | 12 (1,1) |  | 2 (0,2) |
| Taugakerfi | Afbrigðilegt bragðskyn |  | 64 (5,9) |  | 0 |
| Truflanir á bragðskyni |  | 56 (5,1) |  | 0 |
| Útlægur taugakvilli |  | 40 (3,7) |  | 2 (0,2) |
| Útlægur skyntaugakvilli |  | 89 (8,2) |  | 6 (0,5) |
| Fjöltaugakvilli |  |  | 9 (0,8) | 2 (0,2) |
| Breytt húðskyn |  | 46 (4,2) |  | 0 |
| Skert snertiskyn |  | 18 (1,6) |  | 1 (<0,1) |
| Sundl |  | 63 (5,8) |  | 0 |
| Höfuðverkur |  | 56 (5,1) |  | 1 (<0,1) |
| Svefnhöfgi |  | 15 (1,4) |  | 1 (<0,1) |
| Settaugarbólga |  |  | 9 (0,8) | 1 (<0,1) |
| Augu | Tárubólga |  | 11 (1,0) |  | 0 |
| Aukin táraseyting |  | 22 (2,0) |  | 0 |
| Eyru og völundarhús | Eyrnasuð |  |  | 7 (0,6) | 0 |
| Svimi |  | 15 (1,4) |  | 1 (<0,1) |
| Hjarta\* | Gáttatif |  | 14 (1,3) |  | 5 (0,5) |
| Hraðtaktur |  | 11 (1,0) |  | 1 (<0,1) |
| Æðar | Lágþrýstingur |  | 38 (3,5) |  | 5 (0,5) |
| Segamyndun í djúpbláæðum |  | 12 (1,1) |  | 9 (0,8) |
| Háþrýstingur |  | 29 (2,7) |  | 12 (1,1) |
| Réttstöðulág-þrýstingur |  |  | 6 (0,5) | 1 (<0,1) |
| Hitakóf |  | 23 (2,1) |  | 1 (<0,1) |
| Roði |  |  | 9 (0,8) | 0 |
| Öndunarfæri, brjósthol og miðmæti | Mæði |  | 97 (8,9) |  | 9 (0,8) |
| Hósti |  | 79 (7,2) |  | 0 |
| Verkur í munni og koki |  | 26 (2,4) |  | 1 (<0,1) |
| Lungnabólga |  | 26 (2,4) |  | 16 (1,5) |
| Lungnasegarek |  | 30 (2,7) |  | 23 (2,1) |
| Meltingarfæri | Niðurgangur | 460 (42,1) |  |  | 51 (4,7) |
| Ógleði | 347 (31,8) |  |  | 14 (1,3) |
| Uppköst | 207 (19,0) |  |  | 14 (1,3) |
| Hægðatregða | 202 (18,5) |  |  | 8 (0,7) |
| Kviðverkur |  | 105 (9,6) |  | 15 (1,4) |
| Meltingartruflun |  | 53 (4,9) |  | 0 |
| Verkur ofarlega í kvið |  | 46 (4,2) |  | 1 (<0,1) |
| Gyllinæð |  | 22 (2,0) |  | 0 |
| Vélindabakflæðis-sjúkdómur |  | 26 (2,4) |  | 1 (<0,1) |
| Blæðing frá endaþarmi |  | 14 (1,3) |  | 4 (0,4) |
| Munnþurrkur |  | 19 (1,7) |  | 2 (0,2) |
| Þaninn kviður |  | 14 (1,3) |  | 1 (<0,1) |
| Munnbólga |  | 46 (4,2) |  | 2 (0,2) |
| Garnarstífla\* |  |  | 7 (0,6) | 5 (0,5) |
| Magabólga |  |  | 10 (0,9) | 0 |
| Ristilbólga\* |  |  | 10 (0,9) | 5 (0,5) |
| Rof í meltingarvegi |  |  | 3 (0,3) | 1 (<0,1) |
| Blæðing í meltingarvegi |  |  | 2 (0,2) | 1 (<0,1) |
| Húð og undirhúð | Hárlos |  | 80 (7,3) |  | 0 |
| Húðþurrkur |  | 23 (2,1) |  | 0 |
| Roðaþot |  |  | 8 (0,7) | 0 |
| Naglaröskun |  | 18 (1,6) |  |  |
| Stoðkerfi og bandvefur | Bakverkir | 166 (15,2) |  |  | 24 (2,2) |
| Liðverkir |  | 88 (8,1) |  | 9 (0,8) |
| Verkur í útlimum |  | 76 (7,0) |  | 9 (0,8) |
| Vöðvakrampar |  | 51 (4,7) |  | 0 |
| Vöðvaþrautir |  | 40 (3,7) |  | 2 (0,2) |
| Stoðkerfisverkur í brjósti |  | 34 (3,1) |  | 3 (0,3) |
| Vöðvamáttleysi |  | 31 (2,8) |  | 1 (0,2) |
| Verkir í síðu |  | 17 (1,6) |  | 5 (0,5) |
| Nýru og þvagfæri | Bráð nýrnabilun |  | 21 (1,9) |  | 14 (1,3) |
| Nýrnabilun |  |  | 8 (0,7) | 6 (0,5) |
| Þvaglátatregða |  | 52 (4,8) |  | 0 |
| Krampi í nýrnagöngum  |  | 14 (1,3) |  | 2 (0,2) |
| Blóð í þvagi | 205 (18,8) |  |  | 33 (3,0) |
| Tíð þvaglát |  | 26 (2,4) |  | 2 (0,2) |
| Vatnsnýra |  | 25 (2,3) |  | 13 (1,2) |
| Þvagteppa |  | 36 (3,3) |  | 4 (0,4) |
| Þvagleki |  | 22 (2,0) |  | 0 |
| Teppa í þvagleiðara |  |  | 8 (0,7) | 6 (0,5) |
| Æxlunarfæri og brjóst | Verkur í grindarholi |  | 20 (1,8) |  | 5 (0,5) |
| Almennar aukaverkanir og aukaverkanir á íkomustað | Þreyta | 333 (30,5) |  |  | 42 (3,8) |
| Þróttleysi | 227 (20,8) |  |  | 32 (2,9) |
| Sótthiti |  | 90 (8,2) |  | 5 (0,5) |
| Bjúgur í útlimum |  | 96 (8,8) |  | 2 (0,2) |
| Bólga í slímhúðum |  | 23 (2,1) |  | 1 (<0,1) |
| Verkir |  | 36 (3,3) |  | 7 (0,6) |
| Brjóstverkur |  | 11 (1,0) |  | 2 (0,2) |
| Bjúgur |  |  | 8 (0,7) | 1 (<0,1) |
| Kuldahrollur |  | 12 (1,1) |  | 0 |
| Lasleiki |  | 21 (1,9) |  | 0 |
| Rannsóknaniðurstöður | Þyngdartap |  | 81 (7,4) |  | 0 |
| Aukning ASAT |  | 13 (1,2) |  | 1 (<0,1) |
| Aukning transamínasa |  |  | 7 (0,6) | 1 (<0,1) |

a samkvæmt rannsóknargildum

\* sjá ítarlegan kafla hér fyrir neðan

Lýsing á völdum aukaverkunum

*Daufkyrningafæð og tengd klínísk tilvik*

Sýnt hefur verið fram á að notkun G‑CSF lækkar tíðni og dregur úr alvarleika daufkyrningafæðar (sjá kafla 4.2 og 4.4).

Tíðni ≥3. stigs daufkyrningafæðar samkvæmt rannsóknarniðurstöðum var breytileg eftir notkun G‑CSF á bilinu 44,7% til 76,7% þar sem lægsta tíðnin var þegar fyrirbyggjandi meðferð með G‑CSF var veitt. Á sama hátt var tíðni ≥3. stigs daufkyrningafæðar með hita á bilinu 3,2% til 8,6%.

Tilkynnt var um fylgikvilla daufkyrningafæðar (m.a. daufkyrningafæð með hita, daufkyrningafæð ásamt sýkingu/sýklasótt og ristilbólgu vegna daufkyrningafæðar) sem í sumum tilvikum voru banvænir, hjá 4,0% sjúklinga við fyrirbyggjandi meðferð með G‑CSF og 12,8% hjá öðrum sjúklingum.

*Hjartasjúkdómar og hjartsláttartruflanir*

Tilkynnt var um tilvik tengd hjarta hjá 5,5% sjúklinga í safngreiningunni þar af var 1,1% með ≥3. stigs hjartsláttartruflanir. Tíðni hraðtakts með cabazitaxeli var 1,0% og þar af var minna en 0,1% ≥3. stigs. Tíðni gáttatifs var 1,3%. Tilkynnt var um hjartabilun hjá 2 sjúklingum (0,2%), þar sem annar sjúklingurinn lést. Greint var frá sleglatifi sem leiddi til dauða eins sjúklings (0,3%) og hjartastopps hjá þremur sjúklingum (0,5%). Engin þessara tilvika voru talin tengjast að mati rannsóknarlæknisins.

*Blóð í þvagi*

Tíðni blóðs í þvagi af öllum alvarleikastigum var 18,8% með 25 mg/m2 í safngreiningunni (sjá kafla 5.1). Truflandi orsakir, ef skráðar, eins og versnun sjúkdóms, tækjabúnaður, sýking eða meðferð með segavarnandi lyfjum/bólgueyðandi gigtarlyfjum/acetylsalicylsýru voru staðfestar í allt að helmingi þessara tilvika.

*Aðrar óeðlilegar rannsóknarniðurstöður*

Samkvæmt óeðlilegum rannsóknarniðurstöðum úr safngreiningunni var tíðni ≥3. stigs blóðleysis 12%, aukning ASAT 1,3%, aukning ALAT 1,0%, og aukning á bilirúbíni 0,5%.

*Meltingarfæri*

Ristilbólga (þ.m.t. garnar- og ristilbólga og garnar- og ristilbólga með daufkyrningafæð) og magabólga hefur komið fyrir. Einnig hefur verið greint frá blæðingu í meltingarvegi, rofi í meltingarvegi og garnarstíflu (garnarteppu) (sjá kafla 4.4).

*Öndunarfæri*

Greint hefur verið frá lungnabólgu/millivefslungnabólgu og millivefslungnasjúkdómi, stundum banvænum, en tíðni þeirra er ekki þekkt (ekki hægt að áætla út frá fyrirliggjandi gögnum) (sjá kafla 4.4).

*Nýru og þvagfæri*

Sjaldan hefur verið tilkynnt um blöðrubólgu sem viðbragð vegna geislameðferðar (radiation recall phenomenon), blæðandi blöðrubólga meðtalin.

Börn

Sjá kafla 4.2

Aðrir sjúklingahópar

*Aldraðir*

Af þeim 1.092 sjúklingum, sem fengu meðferð með cabazitaxeli 25 mg/m2 í rannsóknum á krabbameini í blöðruhálskirtli, voru 755 sjúklingar 65 ára eða eldri, þ. á m. 238 sjúklingar eldri en 75 ára. Greint var frá eftirfarandi aukaverkunum öðrum en á blóð í tíðni sem var ≥5% hærri hjá sjúklingum 65 ára eða eldri samanborið við yngri sjúklinga: þreyta (33,5% samanborið við 23,7%), þróttleysi (23,7% samanborið við 14,2%), hægðatregða (20,4% samanborið við 14,2%) og mæði (10,3% samanborið við 5,6%). Tíðni daufkyrningafæðar (90,9% samanborið við 81.2%) og blóðflagnafæðar (48,8% samanborið við 36,1%) var einnig 5% hærri hjá sjúklingum 65 ára eða eldri eða hærri samanborið við hjá yngri sjúklingum. Tilkynnt var um ≥3. stigs daufkyrningafæð og daufkyrningafæð með hita þar sem mestur munur var á tíðni hjá aldurshópunum (14% og 4% hærra hjá sjúklingum ≥ 65 ára samanborið við sjúklinga < 65 ára) (sjá kafla 4.2 and 4.4).

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](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc).

**4.9 Ofskömmtun**

Ekkert þekkt mótefni er til við cabazitaxeli. Þau einkenni sem búist er við eftir ofskömmtun eru versnun á aukaverkunum s.s. beinmergsbælingu og sjúkdómum í meltingarvegi.

Við ofskömmtun skal vista sjúkling á sérstakri deild undir nánu eftirliti. Gefa skal sjúklingum meðferðarskammt af G‑CSF eins fljótt og auðið er þegar ljóst er að um ofskömmtun er að ræða. Veita skal viðeigandi meðferð við öðrum einkennum eins og þörf er á.

**5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

**5.1 Lyfhrif**

Flokkun eftir verkun: Æxlishemjandi lyf (Antineoplastic agents), taxön, ATC flokkur: L01CD04

Verkunarháttur

Cabazitaxel er æxlishemjandi lyf sem verkar með því að örva örpíplunet (microtubular network) í frumum. Cabazitaxel binst við túbúlín og stuðlar að tengingu túbulíns inn í örpíplur og hindrar samtímis að þær sundrist, sem leiðir til stöðugleika örpípla sem hamlar mítósu og starfsemi frumunnar í millifasa.

Lyfhrif

Sýnt var fram á æxlishemjandi verkun á breiðu sviði við langt gengum æxlum í mönnum sem grædd voru í mýs. Cabazitaxel er virkt í docetaxelnæmum æxlum. Auk þess kom í ljós að cabazitaxel virkaði í æxlislíkönum sem voru ónæm fyrir krabbameinslyfjameðferð þ.m.t. docetaxeli.

Verkun og öryggi

Verkun og öryggi JEVTANA ásamt prednisóni eða prednisólóni var metið í slembaðri, opinni, alþjóðlegri, fjölsetra, III. stigs rannsókn (EFC6193 rannsókn) hjá sjúklingum með krabbamein í blöðruhálskirtli með meinvörpum, sem svaraði ekki hormónahvarfsmeðferð, sem höfðu áður verið meðhöndlaðir með lyfjum sem innhéldu docetaxel.

Heildarlifun var aðalendapunktur verkunar í rannsókninni.

Meðal annarra endapunkta voru lifun án versnunar (progression free survival [PFS (metið sem tími frá slembun til versnunar æxlis, versnun samkvæmt gildum sértæks mótefnavaka PSA (prostatic specific antigen), versnun verkja, eða dauðsfall af hvaða orsök sem er, hvað af þessu sem kom fyrst fyrir], æxlissvörunarhlutfall samkvæmt RECIST (response evaluation criteria in solid tumours), versnun samkvæmt PSA (skilgreint sem ≥25% hækkun hjá þeim sem ekki svöruðu meðferð eða >50% hjá þeim sem svöruðu), PSA svörun (lækkun PSA gilda í sermi um að minnsta kosti 50%), versnun verkja [metið með mælikvarða á verki sem sjúklingurinn er með (present pain intensity:PPI) sem er hluti af McGill‑Melzack spurningarlistanum og mælikvarða á verkjastillingu (analgesic score: AS)] og breytingu á verkjum (skilgreint sem 2‑stiga meiri minnkun frá miðgildi PPI við upphaf án samtímis aukningar á AS, eða ≥50% minnkun notkunar verkjalyfja frá meðalgildi AS við upphaf án samtímis aukningar verkja).

Alls var 755 sjúklingum slembiraðað í annaðhvort hóp sem fékk JEVTANA 25 mg/m2 í bláæð 3 hverju viku í að hámarki 10 meðferðarlotur ásamt 10 mg af prednisóni eða prednisólóni til inntöku daglega (n=378) eða í hóp sem fékk mitoxantrón 12 mg/m2 í bláæð 3 hverju viku í að hámarki 10 meðferðarlotur ásamt prednisóni eða 10 mg prednisólóni til inntöku daglega (n=377).

Þátttakendur í rannsókninni voru sjúklingar sem voru eldri en 18 ára með krabbamein í blöðruhálskirtli með meinvörpum, sem svaraði ekki hormónahvarfsmeðferð, annaðhvort mælanlegt samkvæmt RECIST skilmerkjum eða sjúkdómi sem ekki var hægt að meta en með hækkuð PSA gildi eða ef fram komu nýjar skemmdir og ECOG (Eastern Cooperative Oncology Group) færniskor 0 til 2. Skilyrði var að sjúklingar væru með daufkyrninga >1.500/mm3, blóðflögur >100.000/mm3, blóðrauða >10 g/dl, kreatínín <1,5 x eðlileg efri mörk, heildarbilirúbín <1 x eðlileg efri mörk, ASAT og ALAT <1,5 x eðlileg efri mörk.

Sjúklingar með sögu um hjartabilun eða hjartadrep á síðustu 6 mánuðum eða sjúklingar með hjartsláttartruflanir sem ekki hafði náðst stjórn á, hjartaöng og/eða háþrýsting voru útilokaðir frá þátttöku í rannsókninni.

Lýðfræðilega voru meðferðarhóparnir sambærilegir m.t.t. aldurs, kynþáttar og ECOG færniskors (0 til 2). Í JEVTANA hópnum var meðalaldur 68 ár, frá (46‑92) og dreifing eftir kynþáttum voru 83,9% hvítir, 6,9% af asískum/austurlenskum uppruna, 5,3% svartir og 4% af öðrum uppruna.

Miðgildi fjölda meðferðarlota var 6 í JEVTANA hópnum og 4 í mitoxantrón hópnum. Fjöldi sjúklinga sem luku rannsóknarmeðferð (10 meðferðarlotur) var 29,4% í JEVTANA hópnum og 13,5% í samanburðarhópnum.

Heildarlifun var marktækt lengri í JEVTANA hópnum samanborið við mitoxantrón hópinn (15,1 mánuður samanborið við 12,7), með 30% minnkaða hættu á dauðsfalli samanborið við mitoxantrón (sjá töflu 3 og mynd 1).

Undirhópur sem í voru 59 sjúklingar fékk áður uppsafnaða skammta af docetaxeli <225 mg/m2 (29 sjúklingar í JEVTANA hópnum og 30 sjúklingar í mitoxantrón hópnum). Enginn marktækur munur var á heildarlifun hjá þessum sjúklingahópi (HR (95% vikmörk) 0,96 (0,49-1,86).

Tafla 3 - Verkun JEVTANA í EFC6193 rannsókninni til meðferðar á sjúklingum með krabbamein í blöðruhálskirtli með meinvörpum, sem svara ekki hormónahvarfsmeðferð

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **JEVTANA + prednisón****n=378** | **mitoxantrón + prednisón****n=377** |
| **Heildarlifun** |  |  |
| Fjöldi látinna sjúklinga (%) | 234 (61,9%) | 279 (74%) |
| Miðgildi lifunar (mánuðir) (95% CI) | 15,1 (14,1-16,3) | 12,7 (11,6-13,7) |
| Áhættuhlutfall1 (95% CI) | 0,70 (0,59-0,83) |
| p-gildi | <0,0001 |

1Áhættuhlutfall metið með því að nota Cox líkan; áhættuhlutfall minna en 1 er JEVTANA í hag

Mynd 1: Kaplan Meier kúrfa sem sýnir heildarlifun (EFC6193)



Í JEVTANA hópnum kom fram breyting til batnaðar með tilliti til lifunar án versnunar samanborið við mitoxantrón hópinn, 2,8 (2,4-3,0) mánuðir samanborið við 1,4 (1,4-1,7) talið upp í sömu röð, áhættuhlutfall (95% vikmörk) 0,74 (0,64-0,86), p<0,0001.

Í JEVTANA hópnum var marktækt hærra hlutfall æxlissvörunar eða 14,4% (95% vikmörk: 9,6-19,3) samanborið við 4,4% (95% vikmörk: 1,6-7,2) hjá sjúklingum í mitoxantrón hópnum, p=0,0005.

Í JEVTANA hópnum voru niðurstöður jákvæðar varðandi PSA gildi sem var aukaendapunktur. Miðgildi versnunar miðað við PSA var 6,4 mánuðir (95% vikmörk: 5,1-7,3) hjá sjúklingum í JEVTANA hópnum samanborið við 3,1 mánuð (95% vikmörk: 2,2-4,4) í mitoxantrón hópnum, áhættuhlutfall 0,75 mánuðir (95% vikmörk 0,63-0,90), p=0,0010. PSA svörun var 39,2% hjá sjúklingum í JEVTANA hópnum (95% vikmörk: 33,9-44,5) samanborið við 17,8% sjúklinga í mitoxantrón hópnum (95% vikmörk: 13,7‑22,0), p=0,0002.

Enginn tölfræðilegur munur var á milli meðferðarhópanna hvað versnun verkja og verkjasvörun varðar.

Í fjölsetra, fjölþjóða, slembaðri opinni III. stigs rannsókn til að sýna að meðferð er ekki lakari (EFC11785 rannsókn) var 1.200 sjúklingar með krabbamein í blöðruhálskirtli með meinvörpum, sem svaraði ekki hormónahvarfsmeðferð, sem höfðu áður verið meðhöndlaðir með lyfjum sem innhéldu docetaxel, slembiraðað til að fá annaðhvort cabazitaxel í skammti 25 mg/m2 (n=602) eða 20 mg/m2 (n=598). Heildarlifun var aðalendapunktur verkunar í rannsókninni.

Aðalmarkmiði rannsóknarinnar var náð sem var að sýna að meðferð með cabazitaxel 20 mg/m2 í samanburði við 25 mg/m2 væri ekki lakari (sjá töflu 4). Tölfræðilega marktækt hærra hlutfall (p<0,001) sjúklinga sýndu PSA svörun í hópnum sem fékk 25 mg/m2 (42,9%) samanborið við hópinn sem fékk 20 mg/m2 (29,5%). Tölfræðilega marktækt meiri hætta sást á versnun miðað við PSA hjá sjúklingum sem fengu 20 mg/m2 skammt miðað við 25 mg/m2 skammt (HR 1,195; 95%CI; 1,025 til 1,393). Enginn tölfræðilega marktækur munur var með tillilti til annarra aukaendapunkta (lifun án versnunar sjúkdóms, svörun æxlis og verkja, versnun æxlis og verkja og fjórir undirflokkar FACT-P).

Tafla 4 ­ Heildarlifun í EFC11785 rannsókn hjá cabazitaxel 25 mg/m2 hópnum samanborið við cabazitaxel 20 mg/m2 hópinn (meðferðar - ákvörðunargreining) – Aðalendapunktur verkunar

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **CBZ20+PRED****n=598** | **CBZ25+PRED****n=602** |
| **Heildarlifun** |  |  |
| Fjöldi dauðsfalla, n (%) | 497 (83,1 %) | 501 (83,2%) |
| Miðgildi lifunar (95%CI) (mánuðir) | 13,4 (12,19 til 14,88) | 14,5 (13,47 til 15,28) |
| Áhættuhlutfalla  |  |  |
|  miðað við CBZ25+PRED | 1,024 | - |
|  1-hliða 98,89% UCI | 1,184 | - |
|  1-hliða 95% LCI | 0,922 | - |

CBZ20=cabazitaxel 20 mg/m2, CBZ25=cabazitaxel 25 mg/m2, PRED=prednisón/prednisólon

CI=öryggisbil, LCI=neðri mörk öryggisbilsins, UCI=efri mörk öryggisbilsins

1. Áhættuhlutfall er metið með því að nota líkan með fjölþáttagreiningu Cox. Áhættuhlutfall <1 bendir til minni hættu með cabazitaxel 20 mg/m2 miðað við 25 mg/m2.

Eigindlegt og megindlegt öryggi cabazitaxel 25 mg/m2 sem sást í rannsókn EFC11785 varsvipað og sást í EFC6193 rannsókninni. EFC11785 rannóknin sýndi betra öryggi fyrir cabazitaxel 20 mg/m2 skammtinn.

Tafla 5 ­­ Samantekt öryggisupplýsinga fyrir cabazitaxel 25 mg/m2 hópinn samanborið við cabazitaxel 20 mg/m2 hópinn í rannsókn EFC11785

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | CBZ20+PREDn=580 | CBZ25+PREDn=595 |
| Miðgildi fjölda meðferðarlota / miðgildi meðferðarlengdar | 6/ 18 vikur | 7/ 21 vikur |
| Fjöldi sjúklinga með minnkaðan skammtn (%) | Frá 20 til 15 mg/m2: 58 (10,0%)Frá 15 til 12 mg/m2: 9 (1,6%) | Frá 25 til 20 mg/m2: 128 (21,5%)Frá 20 til 15 mg/m2: 19 (3,2%)Frá 15 til 12 mg/m2: 1 (0,2%) |
| **Aukaverkanir öll stig**a (%) |  |
| Niðurgangur | 30,7 | 39,8 |
| Ógleði | 24,5 | 32,1 |
| Þreyta | 24,7 | 27,1 |
| Blóð í þvagi | 14,1 | 20,8 |
| Þróttleysi | 15,3 | 19,7 |
| Minnkuð matarlyst | 13,1 | 18,5 |
| Uppköst | 14,5 | 18,2 |
| Hægðatregða | 17,6 | 18,0 |
| Bakverkur | 11,0 | 13,9 |
| Klínísk daufkyrningafæð | 3,1 | 10,9 |
| Þvagfærasýking | 6,9 | 10,8 |
| Útlægur skyntaugakvilli | 6,6 | 10,6 |
| Afbrigðilegt bragðskyn | 7,1 | 10,6 |
| **Aukaverkanir af ≥3. stigi**b (%) |  |
| Klínísk daufkyrningafæð | 2,4 | 9,6 |
| Daufkyrningafæð með hita | 2,1 | 9,2 |
| **Óeðlileg blóðmynd**c (%) |  |
| ≥3. stigs daufkyrningafæð | 41,8 | 73,3 |
| ≥3. stigs blóðleysi | 9,9 | 13,7 |
| ≥3. stigs blóðflagnafæð | 2,6 | 4,2 |

CBZ20=Cabazitaxel 20 mg/m2, CBZ25=Cabazitaxel 25 mg/m2, PRED=Prednisone/Prednisolone

*a* Aukaverkanir af öllum stigum með tíðni hærri en 10%

1. ≥3. stigs aukaverkanir með tíðni hærri en 5%
2. samkvæmt rannsóknargildum

Framskyggn, fjölþjóða, slembuð opin IV. stigs rannsókn með virkum samanburði (LPS14201/CARD rannsókn) var gerð með 255 sjúklingum með krabbamein í blöðruhálskirtli með meinvörpum, sem svarar ekki hormónahvarfsmeðferð (mCRPC) sem höfðu áður fengið meðferð, röð skiptir ekki máli, sem innihélt docetaxel og með lyfi með verkun á andrógenviðtaka (abirateron eða enzalutamid og sjúkdómur ágerðist innan 12 mánaða frá upphafi meðferðar). Sjúklingum var slembiraðað og fengu annaðhvort JEVTANA 25 mg/m2 á 3 vikna fresti ásamt prednisóni/prednisólóni 10 mg daglega (n=129) eða lyf með verkun á andrógenviðtaka (abirateron 1.000 mg einu sinni á sólarhring ásamt prednisóni/prednisólóni 5 mg tvisvar á sólarhring eða enzalutamid 160 mg einu sinni á sólarhring) (n=126). Lifun án versnunar samkvæmt röntgengreiningu (rPFS) samkvæmt skilgreiningu PCWG2 (Prostate Cancer Working Group-2) var aðalendapunktur. Aukaendapunktar voru m.a. heildarlifun, lifun án versnunar, PSA svörun og æxlissvörun.

Lýðfræðilega og með tilliti til sjúkdóms voru meðferðarhóparnir sambærilegir. Við upphaf var miðgildi aldurs 70 ár, 95% sjúklinga voru með ECOG færniskor 0 til 1, miðgildi Gleason stiga var 8. Sextíu og eitt prósent (61%) sjúklinga fengu fyrri meðferð með lyfi með verkun á andrógenviðtaka að lokinni meðferð með docetaxeli.

Aðalendapunkti rannsóknarinnar var náð: lifun án versnunar samkvæmt röntgengreiningu var marktækt lengri með JEVTANA samanborið við lyf með verkun á andrógenviðtaka (8,0 mánuðir samanborið við 3,7) með 46% áhættuminnkun með tilliti til lifunar án versnunar samkvæmt röntgengreiningu samanborið við lyf með verkun á andrógenviðtaka (sjá töflu 6 og mynd 2).

Tafla 6 ­ Verkun JEVTANA í CARD rannsókninni við meðferð hjá sjúklingum með krabbamein í blöðruhálskirtli með meinvörpum, sem svarar ekki hormónahvarfsmeðferð (greining á meðferðarþýði) – lifun án versnunar samkvæmt röntgengreiningu (rPFS)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | JEVTANA+ prednisón/prednisólón + G-CSFn=129 | Lyf með verkun á andrógenviðtaka:abirateron + prednisón/prednisólóneðaenzalutamidn=126 |
| Fjöldi tilvika við lokadagsetningu (cut-off) (%) | 95 (73,6%) | 101 (80,2%) |
| Miðgildi rPFS (mánuðir) (95% CI)  | 8,0 (5,7 til 9,2) | 3,7 (2,8 til 5,1) |
| Áhættuhlutfall (HR) (95% CI) | 0,54 (0,40 til 0,73) |
| p-gildi1 | < 0,0001 |

1lagskipt log-rank próf, marktökustig = 0,05

Mynd 2 - Aðalendapunktur: Kaplan-Meier kúrfa sem sýnir lifun án versnunar samkvæmt röntgengreiningu (rPFS) (meðferðarþýði)



Merkin á kúrfunum sýna takmörkun upplýsinga.

Í áformaðri greiningu á undirhópum með tilliti til lifunar án versnunar samkvæmt röntgengreiningu byggt á lagskiptingu við slembiröðun var áhættuhlutfall 0,61 (95% CI: 0,39 til 0,96) hjá sjúklingum sem fengu meðferð með lyfi með verkun á andrógenviðtaka á undan docetaxeli og áhættuhlutfall var 0,48 (95% CI: 0,32 til 0,70) hjá sjúklingum sem fengu lyf með verkun á andrógenviðtaka á eftir docetaxeli.

JEVTANA var tölfræðilega séð fremra samanburðarlyfjum með verkun á andrógenviðtaka fyrir hvern alfa verndaðan aukaendapunkt þ.m.t. heildarlifun (13,6 mánuðir í JEVTANA hópnum og 11,0 mánuðir í hópnum sem fékk lyf með verkun á andrógenviðtaka, áhættuhlutfall 0,64, 95%CI: 0,46 til 0,89; p=0,008), lifun án versnunar (4,4 mánuðir í JEVTANA hópnum og 2,7 mánuðir í hópnum sem fékk lyf með verkun á andrógenviðtaka, áhættuhlutfall 0,52; 95%CI: 0,40 til 0,68), staðfest PSA svörun (36,3% í JEVTANA hópnum og 14,3% í hópnum sem fékk lyf með verkun á andrógenviðtaka, p=0,0003) og besta æxlissvörun (36,5% í JEVTANA hópnum og 11,5% í hópnum sem fékk lyf með verkun á andrógenviðtaka, p=0,004).

Öryggi JEVTANA 25 mg/m2 sem kom fram í CARD rannsókninni var almennt í samræmi við það sem kom fram í TROPIC og PROSELICA rannsóknunum (sjá kafla 4.8). Tíðni ≥ 3. stigs aukaverkana var 53,2% í JEVTANA hópnum og 46,0% í hópnum sem fékk lyf með verkun á andrógenviðtaka. Tíðni ≥ 3. stigs alvarlegra aukaverkana var 31,7% í JEVTANA hópnum og 37,1% í hópnum sem fékk lyf með verkun á andrógenviðtaka. Hlutfall sjúklinga sem þurfti að hætta meðferð fyrir fullt og allt í rannsókninni var 19,8% í JEVTANA hópnum og 8,1% í hópnum sem fékk lyf með verkun á andrógenviðtaka. Hlutfall sjúklinga sem fengu aukaverkun sem leiddi til dauða var 5,6% í JEVTANA hópnum og 10,5% í hópnum sem fékk lyf með verkun á andrógenviðtaka.

Börn

Lyfjastofnun Evrópu hefur fallið frá kröfu um að lagðar verði fram niðurstöður úr rannsóknum á JEVTANA hjá öllum undirhópum barnavið ábendingunni um krabbamein í blöðruhálskirtli (sjá kafla 4.2 fyrir upplýsingar um notkun hjá börnum).

JEVTANA var metið í opinni, fjölsetra I./II. stigs rannsókn sem gerð var hjá samtals 39 sjúklingum á barnsaldri (aldur milli 4 til 18 ára í I. stigs hluta rannsóknarinnar og milli 3 til 16 ára í II. stigs hluta rannsóknarinnar). Í II. stigs hlutanum var ekki sýnt fram á verkun cabazitaxels sem einlyfjameðferð hjá börnum með endurkomið eða erfitt dreift, innra tróðæxli í heilabrú (diffuse intrinsic pontine glioma, DIPG) og efsta stigs tróðæxli (high grade glioma, HGG) meðhöndlað með 30 mg/m².

**5.2 Lyfjahvörf**

Þýðisgreining á lyfjahvörfum var gerð hjá 170 sjúklingum þ. á m. sjúklingum með langt gengin föst æxli (n=69), brjóstakrabbamein með meinvörpum (n=34) og krabbamein í blöðruhálskirtli með meinvörpum (n=67). Þessir sjúklingar fengu cabazitaxel í skömmtum sem voru 10 til 30 mg/m2 vikulega eða á 3 vikna fresti.

Frásog

Eftir gjöf cabazitaxel 25 mg/m2 með innrennsli í bláæð á einni klst. hjá sjúklingum með brjóstakrabbamein með meinvörpum (n=67), var Cmax 226 ng/ml (fráviksstuðull (CV): 107%) og var náð í lok einnar klst. innrennslis (Tmax). Meðaltal AUC var 991 ng.h/ml (CV: 34%).

Frásog var, án meiriháttar frávika, í réttu hlutfalli við skammta á bilinu 10 til 30 mg/m² hjá sjúklingum með langt gengin föst æxli (n=126).

Dreifing

Dreifingarhlutfall var 4.870 l (2.640 l/m² hjá sjúklingi með 1,84 m² miðgildi líkamsyfirborðs) við jafnvægi.

Binding cabazitaxels, *in vitro*, við prótein í sermi hjá mönnum var 89‑92% og var ekki mettanlegt upp að 50.000 ng/ml, sem er hámarksþéttni sem komið hefur fram í klínískum rannsóknum. Cabazitaxel binst aðallega við albúmín í sermi hjá mönnum (82,0%) og lípóprótein (87,9% fyrir HDL, 69,8% fyrir LDL og 55,8% fyrir VLDL). Þéttnihlutfall í blóði og plasma *in vitro* hjá mönnum var á bilinu 0,90 til 0,99 sem bendir til þess að cabazitaxel dreifist jafnt á milli blóðs og plasma.

Umbrot

Cabazitaxel umbrotnar að mestu leyti í lifur (>95%), aðallega fyrir tilstilli CYP3A ísóensíma (80% til 90%). Cabazitaxel er aðalefnið sem berst með plasma hjá mönnum. Sjö umbrotsefni greindust í plasma (þ. á m. 3 virk umbrotsefni sem verða til við O‑afmetýleringu), aðalumbrotsefnið stendur fyrir 5% útsetningu fyrir lyfinu. Hjá mönnum skiljast u.þ.b. 20 umbrotsefni cabazitaxels út með þvagi og hægðum.

Samkvæmt *in vitro* rannsóknum er hugsanleg hætta á hamlandi áhrifum cabazitaxels við viðeigandi meðferðarþéttni lyfja sem eru aðallega hvarfefni CYP3A. Klínísk rannsókn hefur hins vegar sýnt fram á að cabazitaxel (25 mg/m2 gefið með stöku innrennslis á 1 klst.) hafði engin áhrif á plasmaþéttni mídazólams, sem er hvarfefni CYP3A. Því er ekki gert ráð fyrir að samtímis gjöf CYP3A hvarfefna og cabazitaxels í meðferðarskömmtum hafi klínísk áhrif á sjúklinga.

Engin möguleg hætta er á hömlun þegar um er að ræða lyf sem eru hvarfefni annarra CYP ensíma (1A2, 2B6, 2C9, 2C8, 2C19, 2E1 og 2D6) og engin hugsanleg hætta á örvandi áhrifum cabazitaxels þegar í hlut eiga lyf sem eru hvarfefni CYP1A, CYP2C9 og CYP3A. *In vitro* hamlaði cabazitaxel ekki aðalumbrotaleið warfaríns í 7‑hýdroxýwarfarín, sem er CYP2C9 miðluð. Því er ekki gert ráð fyrir milliverkun cabazitaxel við warfarín *in vivo*.

*In vitro* hamlaði cabazitaxel ekki MRP (Multidrug-Resistant Proteins): MRP1 og MRP2 eða flutningspróteinum fyrir lífrænar katjónir (Organic Cation Transporter (OCT1). Cabazitaxel hamlaði flutningi P‑glykópróteins (PgP) (digoxín, vinblastín), BCRP (Breast‑Cancer‑Resistant‑Proteins (metotrexat)) og polýpeptíðum sem flytja lífrænar anjónir (Organic Anion Transporting Polypeptides (OATP1B3)) (CCK8) við þéttni sem var minnst 15 föld það sem sást í klínísku umhverfi á meðan það hamlaði flutningi OATP1B1 (estradíól‑17β‑glúkúroníð) við þéttni sem var aðeins 5 föld það sem sást í klínísku umhverfi. Því er hættan á milliverkun við hvarfefni MRP, OCT1, PgP, BCRP og OATP1B3 ólíkleg *in vivo* við 25 mg/m2 skammta. Möguleg hætta er á milliverkun við OATP1B1 flutningsprótein, sérstaklega meðan á innrennsli stendur (1 klst.) og í allt að 20 mínútur eftir að innrennsli lýkur (sjá kafla 4.5).

Brotthvarf

Eftir að sjúklingum var gefið [14C]-cabazitaxel 25 mg/m2 innrennsli í bláæð á einni klst., var brotthvarf innan 2 vikna u.þ.b. 80% af gefnum skammti. Cabazitaxel skilst aðallega út með hægðum sem fjölmörg umbrotsefni (76% af skammtinum); en útskilnaður cabazitaxels um nýru og umbrotsefni eru minna en 4% af skammtinum (2.3% sem óbreytt lyf í þvagi).

Plasmaúthreinsun cabazitaxels var mikil, þ.e. 48,5 l/klst. (26,4 l/klst./m² hjá sjúklingum með BSA miðgildi sem nam 1,84 m²) og lokahelmingunartími langur, þ.e. 95 klst.

Sérstakir sjúklingahópar

*Aldraðir sjúklingar*

Í þýðisgreiningu á lyfjahvörfum hjá 70 sjúklingum sem voru 65 ára og eldri (57 sjúklingar voru á aldrinum 65 til 75 ára og 13 voru eldri en 75 ára), komu ekki fram nein aldursáhrif á lyfjahvörf cabazitaxels.

*Börn*

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi og verkun JEVTANA hjá börnum og unglingum yngri en 18 ára.

*Skert lifrarstarfsemi*

Brotthvarf cabazitaxels er aðallega með umbroti í lifur.

Sérstök rannsókn með 43 krabbameinssjúklingum með skerta lifrarstarfsemi leiddi í ljós að vægt skert (heildarbilirúbín >1 til ≤1,5-föld eðlileg efri mörk eða ASAT >1,5-föld eðlileg efri mörk) og meðalskert (heildarbilirúbín >1,5 til ≤3,0-föld eðlileg efri mörk) lifrarstarfsemi hefur ekki áhrif á lyfjahvörf cabazitaxels. Hámarksskammtur cabazitaxels sem þoldist var 20 mg/m2 við vægt skerta og 15 mg/m2 við meðalskerta lifrarstarfsemi.

Hjá þremur sjúklingum með verulega skerta lifrarstafsemi (heildarbilirúbín >3-föld eðlileg efri mörk), minnkaði úthreinsun um 39% samanborið við hjá sjúklingum með vægt skerta lifrarstarfsemi sem gefur til kynna að verulega skert lifrarstarfsemi hefur einhver áhrif á lyfjahvörf cabazitaxels. Hámarksskammtur cabazitaxels sem þolist hjá sjúklingum með verulega skerta lifrarstarfsemi hefur ekki verið staðfestur.

Byggt á upplýsingum um öryggi og þol á að minnka skammt cabazitaxels hjá sjúklingum með vægt skerta lifrarstarfsemi (sjá kafla 4.2 og 4.4). JEVTANA er ekki ætlað sjúklingum með verulega skerta lifrarstarfsemi (sjá kafla 4.3).

*Skert nýrnastarfsemi*

Cabazitaxel útskilst að litlu leyti um nýru (2,3% af skammtinum). Þýðisgreining á lyfjhvörfum hjá 170 sjúklingum, þ. á m. 14 sjúklingum með miðlungsskerta nýrnastarfsemi (kreatínínúthreinsun á bilinu 30‑50 ml/mín.) og 59 sjúklingum með lítið skerta nýrnastarfsemi (kreatínínúthreinsun á bilinu 50‑80 ml/mín.) sýndi að lítið til miðlungsmikið skert nýrnastarfsemi hafði ekki þýðingarmikil áhrif á lyfjahvörf cabazitaxels. Þetta var staðfest í sérhæfðri samanburðarrannsókn á lyfjahvörfum hjá sjúklingum með krabbameinsæxli og eðlilega nýrnastarfsemi (8 sjúklingar), miðlungsskerta nýrnastarfsemi (8 sjúklingar) og alvarlega skerta nýrnastarfsemi (9 sjúklingar), sem fengu nokkrar meðferðarlotur af allt að 25 mg/m2 cabazitaxeli í stakri inndælingu í bláæð.

**5.3 Forklínískar upplýsingar**

Aukaverkanir sem ekki komu fram í klínískum rannsóknum en sáust hjá hundum eftir stakan skammt gefinn í 5 sólarhringa og vikulega við útsetningu sem var minni en klínísk útsetning og skipta hugsanlega máli við klíníska notkun voru drep í smáum slagæðum/við smáar slagæðar í lifur, vefjaauki í gallgangi og/eða drep í lifrarfrumum (sjá kafla 4.2).

Aukaverkanir sem ekki komu fram í klínískum rannsóknum en sáust hjá rottum í rannsóknum á eiturverkunum við endurtekna skammta við útsetningu sem var meiri en klínísk útsetning og skipta hugsanlega máli við klíníska notkun voru augnsjúkdómar sem einkenndust af bólgu/hrörnun þráða innan augasteinshýðis. Þessi áhrif voru að hluta til afturkræf eftir 8 vikur.

Ekki hafa verið gerðar rannsóknir á krabbameinsvaldandi áhrifum cabazitaxels.

Cabazitaxel olli ekki stökkbreytingu í Ames sýklaprófi fyrir afturhvarfs stökkbreytingum (Ames bacterial reverse mutation assay). Lyfið hafði ekki litningasundrandi áhrif í *in vitro* prófi á eitilfrumum í mönnum (engin sundrandi áhrif á byggingu litninga en jók fjölda fjöllitnunarfrumna) og jók fjölda örkjarna (micronuclei) í *in vivo* prófi hjá rottum. Þessar niðurstöður rannsókna á eiturverkunum á erfðaefni (vegna verkunarháttar sem veldur mislitnun) eru í samræmi við lyfjafræðilega virkni efnanna (hindrun á fjölliðun túbulíns).

Meðferð með cabazitaxel hafði ekki áhrif á pörunarhæfni eða frjósemi karlkyns rottna. Hins vegar kom fram í rannsóknum á eiturverkunum við endurtekna skammta, rýrnun sæðisblöðru og rýrnun sæðispíplu hjá rottum og rýrnun á eistum (minniháttar frumudrep (single cell necrosis) í þekjuvef eistnalyppna) hjá hundum. Útsetning hjá dýrum var sambærileg eða minni en útsetning sem komið hefur fram hjá mönnum sem fengu viðeigandi meðferðarskammta af cabazitaxeli.

Cabazitaxel olli eiturverkunum á fósturvísa og fóstur hjá kvenkyns rottum sem fengu lyfið í æð einu sinni á sólarhring frá 6. til 17. dags frá getnaði sem tengdist eiturverkun á móðurdýr og fólst í fósturdauða og minnkaði meðalfæðingarþyngd sem tengdist seinkaðri beinmyndun.Útsetning hjá dýrum var minni en komið hefur fram hjá mönnum með viðeigandi meðferðarskammta af cabazitaxeli. Cabazitaxel fer yfir fylgju í rottum.

Í rottum berst cabazitaxel og umbrotsefni þess út í móðurmjólk í magni sem nemur allt að 1,5% af gefnum skammti á 24 klst.

Mat á áhættu fyrir lífríkið

Niðurstöður umhverfisrannsókna á hættu fyrir lífríkið gefa til kynna að notkun JEVTANA hafi ekki veruleg skaðleg áhrif á lífríki vatns (sjá kafla 6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun).

**6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR**

**6.1 Hjálparefni**

Þykkni

Pólýsorbat 80

Sítrónusýra

Leysir

Etanól 96%

Vatn fyrir stungulyf

**6.2 Ósamrýmanleiki**

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

Ekki má nota innrennslispoka úr PVC eða vökvasett úr polyúrethani við blöndun og gjöf innrennslislausnarinnar.

**6.3 Geymsluþol**

Óopnað hettuglas

3 ár.

Eftir að hettuglasið hefur verið opnað

Nota verður hettuglösin með þykkninu og leysinum samstundis. Ef það er ekki notað samstundis eru geymslutími og geymsluskilyrði á ábyrgð notandans.

Eftir forþynningu þykknisins með leysi

Sýnt hefur verið fram á efna- og eðlisfræðilegan stöðugleika í 1 klst. við stofuhita (15°C‑30°C). Frá örverufræðilegu sjónarmiði á að nota blöndu innrennslislausnar-leysis samstundis. Ef lyfið er ekki notað samstundis eru geymslutími og geymsluskilyrði á ábyrgð notandans og er öllu jafna ekki lengri en 24 klst. við 2 – 8°C, nema þynningin hafi farið fram við stýrðar og gildaðar aðstæður að viðhafðri smitgát.

Eftir endanlega þynningu í innrennslispokanum/-flöskunni

Sýnt hefur verið fram á efna- og eðlisfræðilegan stöðugleika innrennslislausnarinnar í 8 klst. við stofuhita (að meðtöldum 1 klst. innrennslistíma) og í 48 klst. í kæli (að meðtöldum 1 klst. innrennslistíma). Frá örverufræðilegu sjónarmiði á að nota innrennslislausnina samstundis. Ef lyfið er ekki notað samstundis eru geymslutími og geymsluskilyrði á ábyrgð notandans og er öllu jafna ekki lengri en 24 klst. við 2°C – 8°C, nema þynningin hafi farið fram við stýrðar og gildaðar aðstæður að viðhafðri smitgát.

**6.4 Sérstakar varúðarreglur við geymslu**

Geymið við lægri hita en 30°C.

Má ekki geyma í kæli.

Geymsluskilyrði eftir þynningu lyfsins og eftir að pakkning lyfsins hefur verið rofin, sjá kafla 6.3.

**6.5 Gerð íláts og innihald**

Hver pakkning inniheldur eitt hettuglas af þykkni og eitt hettuglas af leysi:

• Þykkni: 1,5 ml þykkni í 15 ml glæru glerhettuglasi (gerð I) lokað með gráum klórobútýl gúmmítappa, innsiglað með álloki með ljósgrænu plastsmelluloki (flip off cap). Hvert hettuglas inniheldur 60 mg af cabazitaxeli í hverjum 1,5 ml tilgreinds rúmmáls (áfyllingarrúmmál: 73,2 mg af cabazitaxeli/1,83 ml). Áfyllingarrúmmálið var ákvarðað við þróun JEVTANA til að bæta upp vökvann sem tapast við blöndun forblöndunnar. Yfirmagnið tryggir að eftir þynningu með **öllum** meðfylgjandi leysi fyrir JEVTANA, næst að draga upp að minnsta kosti 6 ml af forblöndu sem inniheldur 10 mg/ml af JEVTANA, sem samsvarar því magni sem gefið er upp á umbúðum með 60 mg hettuglasinu.

• Leysir: 4,5 ml leysir í 15 ml glæru glerhettuglasi (gerð I) lokað með gráum klórobútýl gúmmítappa, innsiglað með gylltu álloki með litlausu plastsmelluloki (flip off cap). Hvert hettuglas inniheldur 4,5 ml tilgreinds rúmmáls (áfyllingarrúmmál: 5,67 ml). Áfyllingarrúmmálið var ákvarðað við þróun lyfsins. Yfirmagnið tryggir að styrkur forblöndunnar verður 10 mg/ml þegar **öllu** innihaldi hettuglassins með leysi hefur verið blandað í JEVTANA 60 mg hettuglasið með þykkninu.

**6.6 Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun og önnur meðhöndlun**

Eingöngu heilbrigðisstarfsfólk sem hefur fengið þjálfun í meðhöndlun frumuskemmandi lyfja skal blanda og gefa JEVTANA. Barnshafandi heilbrigðisstarfsfólk á ekki að meðhöndla lyfið. Líkt og á við um önnur æxlishemjandi lyf skal gæta varúðar við meðhöndlun og blöndun JEVTANA lausnar, þ.m.t. með notkun lokaðra blöndunarskápa, hlífðarútbúnaðar (t.d. hanskar) og fylgja verkferlum við blöndun. Ef JEVTANA, á einhverju stigi meðhöndlunar, kemst í snertingu við húð skal þvo hana samstundis vandlega með sápu og vatni. Ef lyfið kemst í snertingu við slímhúð skal þvo hana samstundis vandlega með vatni.

Ávallt skal þynna innrennslisþykknið, lausn með **öllum** leysinum sem fylgir með áður en því er bætt við innrennslislausnina.

Lesið **ALLAN** kaflann vandlega fyrir blöndun og þynningu. Fyrir gjöf JEVTANA eru **TVÆR** þynningarnauðsynlegar. Fylgið leiðbeiningum um blöndun hér á eftir.

Athugið: Bæði JEVTANA 60 mg/1,5 ml hettuglas með þykkni (magn: 73,2 mg cabazitaxel/1,83 ml) og leysirinn í hettuglasinu (magn: 5,67 ml) innihalda yfirmagn til þess að bæta upp það magn sem tapast við blöndun. Yfirmagnið tryggir að eftir þynningu með **ÖLLUM** leysinum sem fylgir með inniheldur lausnin 10 mg/ml af cabazitaxeli.

Eftirfarandi tveggja-skrefa þynningarferli verður að fara fram með smitgát þegar innrennslislausnin er útbúin.

**Skref 1: Forþynning innrennslisþykknis, lausnar með meðfylgjandi leysi.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 1.1**Skoðið hettuglasið með þykkninu og meðfylgjandi leysi. Þykknið og leysirinn eiga að vera tær. | Hettuglas með þykkni(60 mg/1,5 ml)Hettuglas með leysi |
| **Skref 1.2** Notið sprautur með nál og dragið með smitgát **allan** meðfylgjandi leysimeð því að snúa hettuglasinu til hálfs. | Hettuglas með leysi |
| **Skref 1.3** Sprautið **öllu** innihaldinu í viðeigandi hettuglas með þykkninu.Til þess að lágmarka froðumyndun eins og hægt er þegar leysinum er sprautað, beinið nálinni að glerinu í innanverðu hettuglasinu með þykkninu og sprautið rólega.Eftir blöndun inniheldur lausnin 10 mg/ml af cabazitaxel. |

|  |
| --- |
| Blanda þykknis og leysis 10 mg/mlHettuglas með leysi |
|  |

 |

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 1.4** Fjarlægið sprautuna og nálina og hvolfið hettuglasinu varlega nokkrum sinnum þar til lausnin verður tær og einsleit. Það getur tekið u.þ.b. 45 sekúndur. | Blanda þykknis og leysis 10 mg/ml |
| **Skref 1.5**Látið lausnina standa í u.þ.b. 5 mínútur og athugið hvort hún sé tær og einsleit.Smáfroða er eðlileg að þessum tíma liðnum.  | Blanda þykknis og leysis 10 mg/ml |

Þessi blanda þykknis og leysis inniheldur 10 mg/ml af cabazitaxeli (minnst 6 ml af inndælanlegu magni). Seinni þynninguna á að gera tafarlaust (innan 1 klst.) eins og lýst er í smáatriðum undir skrefi 2.

Nauðsynlegt getur verið að nota meira en eitt hettuglas með blöndu þykknis og leysis til að gefa ávísaðan skammt.

**Skref 2: Seinni (loka) þynning fyrir innrennsli**

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 2.1**Notið kvarðaða sprautu með nál og dragið upp með smitgát það magn af þykknis-leysis blöndunni (10 mg/ml af cabazitaxel) sem samsvarar skammtinum sem á að nota. Ef t.d. á að gefa 45 mg skammt af JEVTANA þarf 4,5 ml af blöndu af þykkni og leysi sem blönduð var samkvæmt skrefi 1. Æskilegt er að stinga sprautunálinni í miðjan gúmmítappann á hettuglasinu þegar dregið er upp, þar sem froða getur enn verið til staðar innan á glerinu í hettuglasinu með lausninni þegar blönduninni sem lýst er í skrefi 1 er lokið. | Blanda þykknis og leysis 10 mg/ml |

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 2.2**Notið sæfðan innrennslispoka sem ekki er úr PVC og sprautið uppdregnu magni í annaðhvort 5% glúkósalausn eða 9 mg/ml natríumklóríð (0,9% ) innrennslislausn. Styrkur innrennslislausnarinnar á að vera á milli 0,10 mg/ml og 0,26 mg/ml. | Það magn af þykknis-leysis blöndunni sem á að nota5% glúkósalausn eða 9 mg/ml natríumklóríð (0,9%) fyrir innrennslislausn |
| **Skref 2.3**Fjarlægið sprautuna og blandið innihaldi innrennslispokans eða flöskunnar með því að vagga pokanum/flöskunni. |  |
| **Skref 2.4**Líkt og á við um öll stungu- og innrennslislyf skal skoða blandaða lausn áður en hún er notuð. Þar sem innrennslislausnin er yfirmettuð getur hún kristallast með tímanum. Í slíkum tilvikum má ekki nota lausnina og skal henni fargað. |  |

Nota skal innrennslislausnina samstundis. Hins vegar getur geymsluþol við notkun verið lengra við sérstakar aðstæður sem nefndar eru í kafla 6.3.

Meðan á gjöf stendur er mælt með síu með 0,22 míkrómetra opstærð (einnig vísað til sem 0,2 míkrómetrar).

Ekki má nota innrennslispoka úr PVC eða vökvasett úr polyúrethani við blöndun og gjöf JEVTANA.

Ekki má blanda JEVTANA saman við önnur lyf en þau sem nefnd eru.

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

**7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

Sanofi Winthrop Industrie

82 avenue Raspail

94250 Gentilly

Frakkland

**8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/1/11/676/001

**9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 17. mars 2011.

Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 14. desember 2020

**10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

Ítarlegar upplýsingar um þetta lyf eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www. ema.europa.eu/

Upplýsingar á íslensku eru á http://www.serlyfjaskra.is

**VIÐAUKI II**

**A. 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 SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMÞYKKT**

Heiti og heimilisfang framleiðenda sem eru ábyrgir fyrir lokasamþykkt

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

Industriepark Höchst

65926 Frankfurt am Main

Þýskaland

Heiti og heimilisfang framleiðanda sem er ábyrgur fyrir lokasamþykkt viðkomandi lotu skal koma fram í útprentuðum seðli.

**B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**

Lyf sem eingöngu má nota eftir ávísun tiltekinna sérfræðilækna (sjá viðauka I: Samantekt á eiginleikum lyfs, kafla 4.2).

**C. AÐRAR FORSENDUR OG SKILYRÐI MARKAÐSLEYFIS**

* **Samantekt 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.

**VIÐAUKI III**

**ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL**

**A. ÁLETRANIR**

|  |
| --- |
| UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM OG INNRI UMBÚÐUM **YTRI UMBÚÐIR/ASKJA** |

1. Heiti lyfs

JEVTANA 60 mg innrennslisþykkni og leysir, lausn

cabazitaxel

2. Virkt Efni

1 ml af þykkni inniheldur 40 mg cabazitaxel.

Eitt 1,5 ml hettuglas af þykkni inniheldur 60 mg cabazitaxel.

Hettuglas með þykkni (magn: 73,2 mg cabazitaxel/1,83 ml) og leysirinn í hettuglasinu (5,67 ml) innihalda yfirmagn til þess að bæta upp það magn sem tapast við blöndun. Yfirmagnið tryggir að eftir **forþynningu með ÖLLU innihaldi hettuglassins með leysinum** er styrkur cabazitaxels 10 mg/ml.

3. hjálparefni

Hjálparefni

Hettuglas með þykkni: Pólýsorbat 80 og sítrónusýra;

Hettuglas með leysi: etanól 96% og vatn fyrir stungulyf.

Sjá nánari upplýsingar í fylgiseðli.

4. Lyfjaform og innihald

Innrennslisþykkni og leysir, lausn.

Eitt hettuglas með 1,5 ml af þykkni og eitt hettuglas með 4,5 ml af leysi.

5. aðferð við lyfjagjöf og íkomuleiðir

Einnota hettuglös.

**VARÚÐ: Þörf á tveggja-skrefa þynningu. Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.**

Til notkunar í bláæð (innrennsli) EFTIR endanlega þynningu.

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

FRUMUSKEMMANDI LYF

8. fyrningardagsetning

EXP

Lesið fylgiseðilinn til upplýsinga um geymsluþol eftir þynningu.

9. sérstök geymsluskilyrði

Geymið við lægri hita en 30°C.

Má ekki geyma í kæli.

10. Sérstakar varúðarráðstafanir við förgun lyfjaleifa eða úrgangs vegna lyfsins þar sem við á

11. nafn og heimilisfang markaðsleyfishafa

Sanofi Winthrop Industrie

82 avenue Raspail

94250 Gentilly

Frakkland

12. markaðsleyfisnúmer

EU/1/11/676/001

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

|  |
| --- |
| **LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA****MERKIMIÐI Á HETTUGLAS fyrir ÞYKKNI** |

|  |
| --- |
| **1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)** |

Jevtana 60 mg dauðhreinsað þykkni

cabazitaxel

|  |
| --- |
| **2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF** |

Þynnið með ÖLLUM leysinum sem fylgir.

|  |
| --- |
| **3. FYRNINGARDAGSETNING** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. LOTUNÚMER** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA** |

1,5 ml

10 mg/ml eftir forþynningu.

**6. ANNAÐ**

Innrennslislausn í bláæð eftir lokaþynningu (sjá fylgiseðil).

Inniheldur yfirmagn.

|  |
| --- |
| **LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM LÍTILLA EININGA****MERKIMIÐI Á HETTUGLAS fyrir LEYSI** |

|  |
| --- |
| **1. HEITI LYFS OG ÍKOMULEIÐ(IR)** |

LEYSIR fyrir JEVTANA

|  |
| --- |
| **2. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF** |

**Notið ALLAN leysinn þegar þykknið er þynnt** (sjá fylgiseðil)**.**

|  |
| --- |
| **3. FYRNINGARDAGSETNING** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. LOTUNÚMER** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. INNIHALD TILGREINT SEM ÞYNGD, RÚMMÁL EÐA FJÖLDI EININGA** |

4,5 ml (96% etanól og vatn fyrir stungulyf).

**6. ANNAÐ**

Hettuglasið inniheldur yfirmagn.

B. FYLGISEÐILL

Fylgiseðill: Upplýsingar fyrir notanda lyfsins

JEVTANA 60 mg innrennslisþykkni og leysir, lausn

cabazitaxel

**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.

- Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðinginn vita um allar aukaverkanir. Þetta gildir einnig um aukaverkanir sem ekki er minnst á í þessum fylgiseðli. Sjá kafla 4.

**Í fylgiseðlinum eru eftirfarandi kaflar**

1. Upplýsingar um JEVTANA og við hverju það er notað

2. Áður en þér er gefið JEVTANA

3. Hvernig nota á JEVTANA

4. Hugsanlegar aukaverkanir

5. Hvernig geyma á JEVTANA

6. Pakkningar og aðrar upplýsingar

**1. Upplýsingar um JEVTANA og við hverju það er notað**

Lyfið heitir JEVTANA. Almennt nafn þess er cabazitaxel. Það tilheyrir flokki lyfja sem kallast taxön og eru notuð til meðferðar við krabbameini.

JEVTANA er notað til meðferðar við krabbameini í blöðruhálskirtli sem versnað hefur eftir aðra krabbameinsmeðferð. Lyfið hindrar frumuvöxt og frumufjölgun.

Sem hluta af meðferðinni þarftu einnig að taka inn barkstera (prednisón eða prednisólon) daglega. Biddu lækninn um að veita þér upplýsingar um barksterann.

**2. Áður en þér er gefið JEVTANA**

**Ekki má nota JEVTANA**

• ef um er að ræða ofnæmi fyrir cabazitaxeli, öðrum taxönum eða pólýsorbat 80 eða einhverju öðru innihaldsefni lyfsins (talin upp í kafla 6),

• ef fjöldi hvítra blóðkorna er of lítill (hlutleysiskyrningar eru 1.500/mm3 eða færri),

• ef þú ert með mjög óeðlilega lifrarstarfsemi,

• ef þú hefur nýlega verið bólusett/-ur gegn gulusótt (yellow fever) eða ef ráðgert er að bólusetja þig gegn henni.

Ef eitthvað af ofangreindu á við um þig máttu ekki fá JEVTANA. Ef þú ert í vafa skaltu ráðfæra þig við lækni áður en þér er gefið JEVTANA.

**Varnaðarorð og varúðarreglur**

Fyrir hverja JEVTANA gjöf verða tekin blóðsýni til þess að athuga hvort þú sért með nægilegan fjölda blóðfrumna og hvort lifrar- og nýrnastarfsemi er nægilega góð til að þú getir fengið JEVTANA.

Segðu lækninum samstundis frá því:

• ef þú ert með hita. Meðan á meðferð með JEVTANA stendur eru líkur á að hvítum blóðkornum fækki. Læknirinn mun fylgjast með blóðinu og almennu heilsufari þínu með tilliti til sýkinga. Hann gæti gefið þér lyf til að viðhalda fjölda blóðkorna. Einstaklingar með lítinn blóðkornafjölda geta fengið lífshættulegar sýkingar. Hiti getur verið fyrsta vísbending um sýkingu, þess vegna skaltu tafarlaust láta lækninn vita ef þú færð hita.

• ef þú hefur einhvern tíma fengið ofnæmi. Alvarleg ofnæmisviðbrögð geta komið fram við meðferð með JEVTANA.

• ef þú ert með slæman eða langvarandi niðurgang, ógleði eða uppköst. Þessi atvik geta valdið verulegum vökvaskorti. Þú gætir þarfnast meðferðar.

• ef þú ert með dofa, náladofa, sviða eða skerta tilfinningu í höndum og fótum.

• ef þú færð blæðingu frá meltingarvegi eða ef litur á hægðum breytist eða ef þú færð kviðverk. Ef blæðingin eða sársaukinn er mikill mun læknirinn stöðva meðferð með JEVTANA. Það er vegna þess að JEVTANA getur aukið hættuna á blæðingu eða myndun gata í meltingarvegi.

• ef þú ert með nýrnasjúkdóm.

• ef húð og augnhvíta verður gul, þvag verður dökkt, þú finnur fyrir verulegri ógleði eða kastar upp þar sem það getur bent til lifrarkvilla.

• ef þú verður vör/var við að daglegt þvagmagn aukist eða minnki.

• ef þú ert með blóð í þvagi.

Hafðu samstundis samband við lækni ef eitthvað af ofannefndu á við um þig. Læknirinn gæti minnkað skammtinn eða hætt meðferð með JEVTANA.

**Notkun annarra lyfja samhliða JEVTANA**

Látið lækninn, lyfjafræðing eða hjúkrunarfræðing vita um öll önnur lyf sem eru notuð, hafa nýlega verið notuð eða kynnu að verða notuð. Þetta á einnig við um lyf sem fengin eru án lyfseðils. Þetta er vegna þess að sum lyf geta haft áhrif á verkun JEVTANA eða JEVTANA getur haft áhrif á verkun þeirra. Þessi lyf eru:

* ketókónasól, rifampisín (lyf við sýkingum),
* karbamazepín, fenóbarbital eða fenýtóín (lyf við krömpum),
* jónsmessurunni/jóhannesarjurt (náttúrulyf við þunglyndi og öðrum sjúkdómum),
* statín (eins og simvastatín, lovastatín, atorvastatín, rosuvastatín eða pravastatín) (lyf við hækkuðu kólesteróli í blóði),
* valsartan (lyf við háþrýstingi),
* repagliníð (lyf við sykursýki).

Ráðfærðu þig við lækninn, áður en þú ferð í bólusetningu, meðan þú færð meðferð með JEVTANA.

**Meðganga, brjóstagjöf og frjósemi**

JEVTANA er ekki ætlað til notkunar handa konum.

Notaðu smokk þegar þú stundar kynlíf ef konan er þunguð eða gæti orðið þunguð. JEVTANA getur verið í sæði og getur haft áhrif á fóstrið. Þér er ráðlagt að geta ekki barn meðan á meðferð stendur og í allt að 4 mánuði eftir að meðferð lýkur og að leita ráðgjafar fyrir meðferð varðandi varðveislu á sæði vegna þess að JEVTANA getur haft áhrif á frjósemi karla.

**Akstur og notkun véla**

Þú gætir fundið fyrir þreytu eða sundli meðan á meðferð stendur. Ef slíkt gerist skaltu ekki aka bíl eða stjórna vélum fyrr en þér líður betur.

Hver og einn verður að leggja mat á getu sína til aksturs og starfa sem krefjast óskertrar árvekni. Eitt af því sem getur haft áhrif á slíkt er lyf, vegna verkunar sinnar eða aukaverkana. Lýsing á verkun og aukaverkunum er í öðrum köflum fylgiseðilsins. Lesið því allan fylgiseðilinn. Ef þörf er á skal ræða þetta við lækni eða lyfjafræðing.

**JEVTANA inniheldur etanól (alkóhól)**

Lyfið inniheldur 573 mg af alkóhóli (etanóli) í hverju hettuglasi með leysi. Magnið samsvarar allt að 11 ml bjórs eða 5 ml léttvíns. Þetta litla magn alkóhóls (etanóls) í lyfinu mun ekki hafa nein merkjanleg áhrif. Ef þú ert með áfengissýki, lifrarsjúkdóm eða flogaveiki skaltu ræða við lækninn eða lyfjafræðing áður en lyfið er notað.

**JEVTANA inniheldur pólýsorbat 80 (E 433)**

Lyfið inniheldur 1,56 g af pólýsorbati 80 í hverju 60 mg hettuglasi af innrennslisþykkni sem jafngildir 1,04 g/ml. Pólýsorböt gætu valdið ofnæmisviðbrögðum. Segið lækninum frá því ef þú ert með eitthvert ofnæmi. Pólýsorböt geta haft áhrif á hjarta og blóðrás (t.d. valdið óreglulegum eða óeðlilegum hjartslætti eða lágum blóðþrýstingi).

**3. Hvernig nota á JEVTANA**

**Notkunarleiðbeiningar**

Þú munt fá ofnæmislyf áður en þú færð JEVTANA til að draga úr líkum á ofnæmisviðbrögðum.

• Læknir eða hjúkrunarfræðingur mun gefa þér JEVTANA.

• JEVTANA þarf að blanda (þynna) áður en það er gefið. Í fylgiseðlinum eru upplýsingar fyrir lækna, hjúkrunarfræðinga og lyfjafræðinga um meðhöndlun og gjöf JEVTANA.

• JEVTANA er gefið á sjúkrahúsi með dreypi (innrennsli) í æð (bláæð) á u.þ.b. klukkustund.

• Sem hluta af meðferðinni þarftu einnig að taka inn barkstera (prednisón eða prednisólon) daglega.

**Hversu mikið og hversu oft**

• Venjulegur skammtur miðast við flatarmál líkamsyfirborðs. Læknirinn reiknar út líkamsyfirborð þitt í fermetrum ( m2) og ákvarða skammt miðað við það.

• Venjulega er lyfið gefið með innrennsli á 3 vikna fresti.

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 þetta lyf valdið aukaverkunum en það gerist þó ekki hjá öllum. Læknirinn mun ræða þetta við þig og útskýra hugsanlega áhættu og ávinning af meðferðinni.

**Hafðu samstundis samband við lækni ef þú færð einhverja af eftirfarandi aukaverkunum:**

• Hita (háan hita). Það er algengt (getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum).

• Mikið vökvatap (ofþornun). Það er algengt (getur komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum). Það getur gerst ef þú færð slæman eða langvarandi niðurgang, hita eða uppköst.

• Slæmur kviðverkur eða kviðverkur sem hættir ekki. Slíkt getur komið fyrir ef þú ert með gat í maga, vélinda, meltingarvegi eða þörmum (rof í meltingarvegi). Þetta ástand getur verið banvænt.

Hafðu samstundis samband við lækninn ef eitthvað af ofantöldu á við um þig.

**Aðrar aukaverkanir eru:**

##### **Mjög algengar** (geta komið fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 einstaklingum):

• Fækkun rauðra blóðkorna (blóðleysi) eða hvítra blóðkorna (sem eru mikilvæg til varnar gegn sýkingum)

• Fækkun blóðflagna (sem eykur blæðingarhættu)

• Lystarleysi

• Magavandamál þ.m.t. ógleði, uppköst, niðurgangur eða hægðatregða

• Bakverkir

• Blóð í þvagi

• Þreyta, máttleysi eða orkuleysi

**Algengar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 10 einstaklingum):

• Breytingar á bragðskyni

* Mæði
* Hósti
* Kviðverkur
* Tímabundið hárlos (í flestum tilvikum verður hárvöxtur aftur eðlilegur)
* Liðverkir

• Þvagfærasýking

* Skortur á hvítum blóðkornum sem fylgir hiti og sýking

• Doði, náladofi, sviði eða minnkuð tilfinning í höndum og fótum

• Sundl

• Höfuðverkur

• Lækkun eða hækkun á blóðþrýstingi

• Magaóþægindi, brjóstsviði eða ropi

• Magaverkur

• Gyllinæð

• Vöðvakrampar

• Sársaukafull eða tíð þvaglát

• Nýrnasjúkdómur eða nýrnavandamál

• Sár í munni eða á vörum

• Sýkingar eða hætta á sýkingum

• Hár blóðsykur

• Svefnleysi

• Ringlun

• Kvíðatilfinning

• Óeðlileg tilfinning eða tilfinningaleysi eða verkur í höndum og fótum

• Jafnvægistruflanir

• Hraður eða óreglulegur hjartsláttur

• Blóðtappi í fæti eða lungum

• Roðatilfinning í húð

• Verkur í munni eða hálsi

• Blæðing frá endaþarmi

• Vöðvaóþægindi, eymsli, máttleysi eða verkur

• Þroti á fótum eða fótleggjum

• Kuldahrollur

* Naglaröskun (breyting á lit nagla og neglur geta losnað)

**Sjaldgæfar** (geta komið fyrir hjá allt að 1 af hverjum 100 einstaklingum):

* Lágt kalíumgildi í blóði
* Eyrnasuð
* Hitatilfinning í húð
* Húðroði
* Bólga í þvagblöðru, sem getur komið fram þegar þú hefur áður fengið geislameðferð sem náð hefur til þvagblöðrunnar (blöðrubólga sem viðbragð vegna fyrri geislameðferðar).

**Tíðni ekki þekkt** (ekki hægt að áætla tíðni út frá fyrirliggjandi gögnum):

* Millivefslungnasjúkdómur (bólga í lungum sem veldur hósta og öndunarerfiðleikum).

**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](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc)](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Með því að tilkynna aukaverkanir er hægt að hjálpa til við að auka upplýsingar um öryggi lyfsins.

**5. Hvernig geyma á JEVTANA**

Geymið lyfið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Ekki skal nota lyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni og merkimiða hettuglassins á eftir EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

Geymið við lægri hita en 30°C. Má ekki geyma í kæli.

Upplýsingar um geymslu og notkun JEVTANA eftir að lyfið hefur verið þynnt og er tilbúið til notkunar má finna í kaflanum „Hagnýtar upplýsingar fyrir lækna og heilbrigðisstarfsfólk um blöndun, lyfjagjöf og meðhöndlun Jevtana“.

Farga skal öllum lyfjaleifum og/eða úrgangi í samræmi við gildandi reglur. Þetta er gert til þess að vernda umhverfið.

**6. Pakkningar og aðrar upplýsingar**

**JEVTANA inniheldur**

Virka efnið er cabazitaxel. Hver ml af þykkni, lausn inniheldur 40 mg af cabazitaxel. Eitt hettuglas þykknis inniheldur 60 mg cabazitaxel.

Önnur innihaldsefni eru pólýsorbat 80 og sítrónusýra í þykkninu og 96% etanól og vatn fyrir stungulyf í leysinum (sjá kafla 2 „JEVTANA inniheldur etanól (alkóhól)“).

Athugið: Bæði JEVTANA 60 mg/1,5 ml hettuglas með þykkni (magn: 73,2 mg cabazitaxel/1,83 ml) og leysirinn í hettuglasinu (magn: 5,67 ml) innihalda yfirmagn til þess að bæta upp það magn sem tapast við blöndun. Yfirmagnið tryggir að eftir þynningu með **ÖLLUM** leysinum sem fylgir með inniheldur lausnin 10 mg/ml af cabazitaxeli.

**Lýsing á útliti JEVTANA og pakkningastærðir**

JEVTANA innrennslisþykkni og leysir, lausn (sæft þykkni).

Þykknið er tær gul til gulbrúnleit olíukennd lausn.

Leysirinn er tær og litlaus lausn.

Ein pakkning af JEVTANA inniheldur:

* Eitt einnota gegnsætt hettuglas úr gleri með gráum gúmmítappa sem innsiglaður er með álloki með ljósgrænu plastsmelluloki, sem inniheldur 1,5 ml (tilgreint rúmmál) af þykkni.
* Eitt einnota gegnsætt hettuglas úr gleri með gráum gúmmítappa sem innsiglaður er með gylltu álloki með litlausu plastsmelluloki, sem inniheldur 4,5 ml (tilgreint rúmmál) af leysi.

**Markaðsleyfishafi**

Sanofi Winthrop Industrie

82 avenue Raspail

94250 Gentilly

Frakkland

**Framleiðendur**

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH

Industriepark Höchst

65926 Frankfurt am Main

Þýskaland

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**Sanofi BelgiumTél/Tel: +32 (0)2 710 54 00 | **Lietuva**Swixx Biopharma UABTel: +370 5 236 91 40 |
| **България**Swixx Biopharma EOODТел.: +359 (0)2 4942 480 | **Luxembourg/Luxemburg**Sanofi Belgium Tél/Tel: +32 (0)2 710 54 00 (Belgique/Belgien) |
| **Česká republika**Sanofi s.r.o.Tel: +420 233 086 111 | **Magyarország**SANOFI-AVENTIS Zrt.,Tel.: +36 1 505 0050 |
| **Danmark**Sanofi A/STlf: +45 45 16 70 00 | **Malta**Sanofi S.r.l.Tel: +39 02 39394275 |
| **Deutschland**Sanofi-Aventis Deutschland GmbHTel.: 0800 04 36 996Tel. aus dem Ausland: +49 69 305 70 13 | **Nederland**Sanofi B.V.Tel: +31 20 245 4000 |
| **Eesti**Swixx Biopharma OÜ Tel: +372 640 10 30 | **Norge**sanofi-aventis Norge ASTlf: +47 67 10 71 00 |
| **Ελλάδα**Sanofi-Aventis Μονοπρόσωπη AEBEΤηλ: +30 210 900 16 00 | **Österreich**sanofi-aventis GmbHTel: +43 1 80 185 – 0 |
| **España**sanofi-aventis, S.A.Tel: +34 93 485 94 00 | **Polska**Sanofi Sp. z o.o.Tel.: +48 22 280 00 00 |
| **France**Sanofi Winthrop IndustrieTél: 0 800 222 555Appel depuis l’étranger : +33 1 57 63 23 23 | **Portugal**Sanofi - Produtos Farmacêuticos, LdaTel: +351 21 35 89 400 |
| **Hrvatska**Swixx Biopharma d.o.o.Tel: +385 1 2078 500 | **România**Sanofi Romania SRLTel: +40 (0) 21 317 31 36 |
| **Ireland**sanofi-aventis Ireland Ltd. T/A SANOFITel: +353 (0) 1 403 56 00 | **Slovenija**Swixx Biopharma d.o.o. Tel: +386 1 235 51 00 |
| **Ísland**Vistor ehf.Sími: +354 535 7000 | **Slovenská republika**Swixx Biopharma s.r.o.Tel: +421 2 208 33 600  |
| **Italia**Sanofi S.r.l.Tel: +39.800.536389 | **Suomi/Finland**Sanofi OyPuh/Tel: +358 (0) 201 200 300 |
| **Κύπρος**C.A. Papaellinas Ltd.Τηλ: +357 22 741741 | **Sverige**Sanofi ABTel: +46 (0)8 634 50 00 |
| **Latvija**Swixx Biopharma SIA Tel: +371 6 616 47 50 |  |

**Þessi fylgiseðill var síðast uppfærður**

**Upplýsingar sem hægt er að nálgast annars staðar**

Ítarlegar upplýsingar um lyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu http://www.ema.europa.eu/

Upplýsingar á íslensku eru á http://www. serlyfjaskra.is

**Eftirfarandi upplýsingar eru einungis ætlaðar heilbrigðisstarfsfólki.**

**HAGNÝTAR UPPLÝSINGAR FYRIR LÆKNA OG HEILBRIGÐISSTARFSFÓLK UM BLÖNDUN, LYFJAGJÖF OG MEÐHÖNDLUN JEVTANA 60 mg INNRENNSLISÞYKKNIS, LAUSNAR OG LEYSIS.**

Þessar upplýsingar eru til viðbótar við kafla 3 og 5.

Mikilvægt er að þú lesir allan textann hér á eftir, áður en innrennslislausnin er blönduð.

**Ósamrýmanleiki**

Lyfinu má ekki blanda saman við önnur lyf, að undanskildum þeim sem notuð eru til þynningar.

**Geymsluþol og sérstakar varúðarreglur við geymslu**

Fyrir pakkningu með JEVTANA 60 mg þykkni og lausn

Geymið við lægri hita en 30°C.

Má ekki geyma í kæli.

Eftir opnun

Þykknið og leysinn verður að nota strax. Ef það er ekki notað strax eru geymslutími og geymsluskilyrði á ábyrgð notandans. Út frá örverufræðilegu sjónarmiði skal tveggja skrefa þynningarferlið fara fram við stýrðar aðstæður að viðhafðri smitgát (sjá fyrir neðan „Varúð við blöndun og lyfjagjöf“).

**Eftir forþynningu** JEVTANA 60 mg þykknis með **öllum** leysinum í hettuglasinu hefur verið sýnt fram á efna- og eðlisfræðilegan stöðugleika í 1 klukkustund við stofuhita.

**Eftir lokaþynningu í innrennslispoka/flösku**

Sýnt hefur verið fram á efna- og eðlisfræðilegan stöðugleika innrennslislausnar í 8 klukkustundir við stofuhita (15°C – 30°C) þ.m.t. 1 klst. innrennslistími og í 48 klukkustundir í kæli að meðtöldum 1 klst. innrennslistíma.

Út frá örverufræðilegu sjónarmiði skal nota innrennslislausnina strax. Ef hún er ekki notuð samstundis eru geymslutími og geymsluskilyrði á ábyrgð notanda og ætti venjulega ekki að vera lengri en 24 klukkustundir við 2°C - 8°C, nema þynning hafi verið framkvæmd við gildaðar aðstæður að viðhafðri viðurkenndri smitgát.

**Varúð við blöndun og lyfjagjöf**

Eins og við á um önnur krabbameinslyf skal gæta varúðar við meðhöndlun og blöndun JEVTANA lausnar og nota skal lokaðan blöndunarskáp, hlífðarbúnað (t.d. hanska) og fylgja verkferlum.

Ef JEVTANA, á einhverju stigi meðhöndlunar, kemst í snertingu við húð skal þvo hana samstundis, vandlega með sápu og vatni. Ef lyfið kemst í snertingu við slímhúðir skal þvo samstundis vandlega með vatni.

JEVTANA skal eingöngu undirbúið og gefið af heilbrigðisstarfsfólki sem er þjálfað í meðhöndlun frumuskemmandi lyfja. Þungaðar konur mega ekki meðhöndla lyfið.

Ávallt skal þynna innrennslisþykknið, lausn með **öllum** leysinum sem fylgir með, áður en því er bætt við innrennslislausnina.

**Blöndun**

Lesið **ALLAN** kaflann vandlega fyrir blöndun og þynningu. Fyrir gjöf JEVTANA eru **TVÆR** þynningarnauðsynlegar. Fylgið leiðbeiningum um blöndun hér fyrir neðan.

Athugið: JEVTANA 60 mg/1,5 ml hettuglas með þykkni (magn: 73,2 mg cabazitaxel/1,83 ml) og leysirinn í hettuglasinu (magn: 5,67 ml) innihalda yfirmagn til þess að bæta upp það magn sem tapast við blöndun. Yfirmagnið tryggir að eftir þynningu með **ÖLLUM** leysinum sem fylgir með inniheldur lausnin 10 mg/ml af cabazitaxeli.

Eftirfarandi tveggja-skrefa þynningarferli verður að fara fram með smitgát þegar innrennslislausnin er útbúin.

**Skref 1: Forþynning innrennslisþykknis, lausnar með meðfylgjandi leysi.**

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 1.1**Skoðið hettuglasið með þykkninu og meðfylgjandi leysi. Þykknið og leysirinn eiga að vera tær. | Hettuglas með þykkni(60 mg - 1,5 ml)Hettuglas með leysi |
| **Skref 1.2** Notið sprautur með nál og dragið með smitgát **allan** meðfylgjandi leysimeð því að snúa hettuglasinu til hálfs.  | Hettuglas með leysi |
| **Skref 1.3** Sprautið **öllu** innihaldinu í viðeigandi hettuglas.Til þess að lágmarka froðumyndun eins og hægt er þegar leysinum er sprautað, beinið nálinni að glerinu í innanverðu hettuglasinu með þykkninu og sprautið rólega.Eftir blöndun inniheldur lausnin 10 mg/ml af cabazitaxel.Blanda þykknis og leysis 10 mg/ml |

|  |
| --- |
|  |
| Hettuglas með leysi |

 |

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 1.4** Fjarlægið sprautuna og nálina og hvolfið hettuglasinu varlega nokkrum sinnum þar til lausnin verður tær og einsleit. Það getur tekið u.þ.b. 45 sekúndur. | Blanda þykknis og leysis 10 mg/ml |
| **Skref 1.5**Látið lausnina standa í u.þ.b. 5 mínútur og athugið hvort hún sé tær og einsleit.Smáfroða er eðlileg að þessum tíma liðnum.  | Blanda þykknis og leysis 10 mg/ml |

Þessi blanda þykknis og leysis inniheldur 10 mg/ml af cabazitaxeli (minnst 6 ml af inndælanlegu magni). Seinni þynninguna á að gera tafarlaust (innan 1 klst.) eins og lýst er í smáatriðum undir skrefi 2.

Nauðsynlegt getur verið að nota meira en eitt hettuglas með blöndu þykknis og leysis til að gefa ávísaðan skammt.

**Skref 2: Seinni (loka) þynning fyrir innrennsli**

|  |  |
| --- | --- |
| **Skref 2.1**Notið kvarðaða sprautu með nál og dragið upp með smitgát það magn af þykknis-leysis blöndunni (10 mg/ml af cabazitaxel) sem samsvarar skammtinum sem á að nota. Ef t.d. á að gefa 45 mg skammt af JEVTANA þarf 4,5 ml af blöndu af þykkni og leysi sem blönduð var samkvæmt skrefi 1. Æskilegt er að stinga sprautunálinni í miðjan gúmmítappann á hettuglasinu þegar dregið er upp, þar sem froða getur enn verið til staðar innan á glerinu í hettuglasinu með lausninni þegar blönduninni sem lýst er í skrefi 1 er lokið. | Blanda þykknis og leysis 10 mg/ml |
| **Skref 2.2**Notið sæfðan innrennslispoka sem ekki er úr PVC og sprautið uppdregnu magni í annaðhvort 5% glúkósalausn eða 9 mg/ml natríumklóríðlausn fyrir innrennsli (0,9%). Styrkur innrennslislausnarinnar á að vera á milli 0,10 mg/ml og 0,26 mg/ml. | 5% glúkósalausn eða 9 mg/ml natríumklóríð (0,9%) lausn fyrir innrennsliÞað magn af þykknis-leysis blöndunni sem á að nota |
| **Skref 2.3**Fjarlægið sprautuna og blandið innihaldi innrennslispokans eða flöskunnar með því að vagga pokanum/flöskunni. |  |
| **Skref 2.4**Líkt og á við um öll stungu- og innrennslislyf á að skoða blandaða lausn áður en hún er notuð. Þar sem innrennslislausnin er yfirmettuð getur hún kristallast með tímanum. Í slíkum tilvikum má ekki nota lausnina og skal henni fargað. |  |

Nota skal innrennslislausnina samstundis. Hins vegar getur geymsluþol við notkun verið lengra við sérstakar aðstæður sem nefndar eru í kafla **Geymsluþol og sérstakar varúðarreglur við geymslu** hér fyrir ofan.

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

**Lyfjagjöf**

JEVTANA er gefið með innrennsli á 1 klst.

Við lyfjagjöfina er mælt með notkun síu með tilgreindri 0,22 míkrómetra opstærð (einnig vísað til sem 0,2 míkrómetrar).

Ekki má nota innrennslispoka úr PVC eða vökvasett úr polyúrethani við blöndun og gjöf JEVTANA.