

**ALLEGATO I**

**RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

## **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

COMETRIQ 20 mg capsule rigide  
COMETRIQ 80 mg capsule rigide

## **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA**

Una capsula rigida contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalente a 20 mg o 80 mg di cabozantinib. Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICA**

Capsula rigida.

La capsula rigida è di colore grigio e presenta la scritta "XL184 20mg" stampata in nero sul corpo della stessa. La capsula contiene una polvere di colore bianco grezzo.

La capsula dura è di colore arancione e presenta la scritta "XL184 80mg" stampata in nero sul corpo della stessa. La capsula contiene una polvere di colore bianco grezzo.

## **4. INFORMAZIONI CLINICHE**

### **4.1 Indicazioni terapeutiche**

COMETRIQ è indicato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma midollare della tiroide in progressione, non asportabile chirurgicamente, localmente avanzato o metastatico.

Per i pazienti in cui lo stato della mutazione RET (rearranged during transfection) non è conosciuto o è negativo, si deve prendere in considerazione la possibilità di un minore beneficio prima di decidere il trattamento del singolo paziente (vedere informazioni importanti nel paragrafo 5.1).

### **4.2 Posologia e modo di somministrazione**

La terapia con COMETRIQ deve essere iniziata da un medico esperto nella somministrazione di medicinali antitumorali.

#### Posologia

Le capsule di COMETRIQ (cabozantinib) e le compresse di CABOMETYX (cabozantinib) non sono bioequivalenti e non devono essere usate in modo intercambiabile (vedere paragrafo 5.2).

La dose raccomandata di COMETRIQ è pari a 140 mg una volta al giorno, assunta in forma di una capsula arancione da 80 mg e tre capsule grigie da 20 mg. Il trattamento deve continuare finché il paziente non riceva più beneficio clinico dalla terapia o finché si verifichi una tossicità inaccettabile.

Bisogna aspettarsi che la maggioranza dei pazienti trattati con COMETRIQ richiederà uno o più aggiustamenti della dose (riduzione e/o interruzione) a causa delle tossicità. I pazienti devono essere quindi sottoposti ad un attento monitoraggio durante le prime otto settimane di terapia (vedere paragrafo 4.4).

La gestione delle sospette reazioni avverse al farmaco potrebbe richiedere l'interruzione temporanea e/o la riduzione della dose di COMETRIQ. Quando è necessaria la riduzione della dose, si raccomanda di ridurre la dose a 100 mg al giorno, da assumere sotto forma di una capsula arancione da 80 mg e

una grigia da 20 mg; successivamente, si raccomanda di ridurla a 60 mg al giorno, sotto forma di tre capsule grigie da 20 mg.

Si raccomanda l'interruzione della dose per la gestione di tossicità di grado 3 CTCAE o superiore, o di tossicità intollerabili di grado 2.

Si raccomanda la riduzione della dose per reazioni che, qualora dovessero persistere, potrebbero diventare gravi o intollerabili.

Poiché la maggior parte degli eventi potrebbe verificarsi nella fase iniziale del trattamento, il medico deve valutare il paziente attentamente nel corso delle prime otto settimane di trattamento, per stabilire se sono necessarie modifiche della dose. Gli eventi che hanno normalmente un esordio precoce includono ipocalcemia, ipokaliemia, trombocitopenia, ipertensione, eritrodisestesia palmo-plantare (PPES) ed eventi gastrointestinali (dolore addominale o a livello del cavo orale, infiammazione delle mucose, costipazione, diarrea, vomito).

Il verificarsi di alcune reazioni avverse gravi (quali fistola gastrointestinale) può dipendere dalla dose cumulativa. Tali eventi potrebbero presentarsi in una fase più tardiva del trattamento.

Se il paziente dimentica una dose, questa non deve essere assunta se mancano meno di 12 ore alla dose successiva.

#### *Altri medicinali concomitanti*

Medicinali concomitanti che sono potenti inibitori di CYP3A4 devono essere utilizzati con cautela. Deve essere evitato l'utilizzo cronico di medicinali concomitanti che sono potenti induttori di CYP3A4 (vedere paragrafi 4.4 e 4.5).

Deve essere presa in considerazione la scelta di un medicinale concomitante alternativo senza o con un minimo potenziale di indurre o inibire CYP3A4.

#### *Pazienti anziani*

Non è raccomandato alcun aggiustamento della dose specifico per l'utilizzo di cabozantinib nei pazienti anziani ( $\geq 65$  anni). È stata tuttavia osservata una tendenza verso l'aumento del tasso di eventi avversi gravi in soggetti con 75 o più anni.

#### *Razza*

Sono disponibili pochi dati relativi alla somministrazione di cabozantinib in pazienti di razza non caucasica.

#### *Compromissione renale*

Cabozantinib deve essere utilizzato con cautela in pazienti con compromissione renale lieve o moderata.

L'uso di cabozantinib non è raccomandato in pazienti con compromissione renale grave, in quanto la sicurezza e l'efficacia non sono state stabilite in questa popolazione.

#### *Compromissione epatica*

In pazienti con compromissione epatica lieve o moderata, la dose raccomandata di cabozantinib corrisponde a 60 mg una volta al giorno. In questi pazienti è raccomandato un attento monitoraggio della sicurezza generale (vedere paragrafo 5.2) poiché potrebbe essere necessario un aggiustamento della dose o un'interruzione. L'uso di cabozantinib non è raccomandato in pazienti con compromissione epatica grave, in quanto la sicurezza e l'efficacia non sono state stabilite in questa popolazione.

#### Pazienti con compromissione cardiaca

Sono disponibili dati limitati in pazienti con compromissione cardiaca. Non possono essere effettuate raccomandazioni specifiche relativamente alla dose.

#### Popolazione pediatrica

La sicurezza e l'efficacia di cabozantinib in bambini con età <18 anni non sono state ancora stabilite. Non vi sono dati disponibili.

#### Modo di somministrazione

COMETRIQ è per uso orale. Le capsule devono essere deglutite intere e non aperte. Ai pazienti deve essere spiegato di non mangiare per almeno 2 ore prima di assumere COMETRIQ e per 1 ora dopo la somministrazione dello stesso.

### **4.3 Controindicazioni**

Ipersensibilità al principio attivo o a uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1.

### **4.4 Avvertenze speciali e precauzioni d'impiego**

Le riduzioni e le interruzioni della dose si sono verificate rispettivamente nel 79% e nel 72% dei pazienti trattati con cabozantinib nello studio registrativo. Due riduzioni della dose sono state necessarie nel 41% dei pazienti. Il tempo mediano alla prima riduzione della dose è stato pari a 43 giorni e il tempo mediano alla prima interruzione della dose è stato pari a 33 giorni. Si raccomanda quindi un attento monitoraggio dei pazienti durante le prime otto settimane di trattamento (vedere paragrafo 4.2).

#### Epatotossicità

Anomalie nei test di funzionalità epatica (aumenti di alanina aminotransferasi [ALT], aspartato aminotransferasi [AST] e bilirubina) sono stati frequentemente osservati in pazienti trattati con cabozantinib. Si raccomanda di eseguire test di funzionalità epatica (ALT, AST e bilirubina) prima di iniziare il trattamento con cabozantinib e di monitorarli attentamente durante il trattamento. Per i pazienti con peggioramento dei test di funzionalità epatica, considerato correlato al trattamento con cabozantinib (cioè dove nessuna causa alternativa è evidente), la dose deve essere ridotta o il trattamento interrotto seguendo le raccomandazioni fornite al paragrafo 4.2.

#### Perforazioni, fistole e ascessi intra-addominali

Gravi perforazioni e fistole gastrointestinali (GI), talvolta fatali, nonché ascessi intra-addominali sono stati osservati con cabozantinib. I pazienti che sono stati di recente sottoposti a radioterapia, che presentano malattia infiammatoria intestinale (es. Malattia di Crohn, colite ulcerosa, peritonite, o diverticolite), infiltrazione neoplastica di trachea, bronchi o esofago, che hanno complicanze dovute a una precedente chirurgia gastrointestinale (in particolare, quando associate a una guarigione ritardata o incompleta), o complicanze da una precedente radioterapia del torace (incluso il mediastino), devono essere valutati in maniera accurata prima di iniziare una terapia con cabozantinib e, successivamente, devono essere monitorati attentamente per rilevare sintomi di perforazioni o fistole. Nei casi di insorgenza di micosite dopo l'inizio della terapia, si deve escludere la presenza di fistole non gastrointestinali. La somministrazione di cabozantinib deve essere interrotta nei pazienti con perforazione gastrointestinale, o fistola gastrointestinale o non gastrointestinale.

#### Eventi tromboembolici

Sono stati osservati eventi di tromboembolia venosa, inclusa embolia polmonare, ed eventi di tromboembolia arteriosa, a volte fatali, con la somministrazione di cabozantinib. Cabozantinib deve essere utilizzato con cautela nei pazienti che sono a rischio di questi eventi o li hanno avuti precedentemente. Cabozantinib deve essere interrotto nei pazienti che sviluppano un infarto miocardico acuto o altre complicanze tromboemboliche arteriose clinicamente significative.

### Emorragia

Gravi eventi emorragici, a volte fatali, sono stati osservati con la somministrazione di cabozantinib. I pazienti che hanno evidenza di coinvolgimento tumorale della trachea o dei bronchi, o anamnesi di emottisi prima dell'inizio del trattamento devono essere valutati attentamente prima di iniziare la terapia con cabozantinib. Cabozantinib non deve essere somministrato in pazienti con grave emorragia o emottisi recente.

### Aneurismi e dissezioni dell'arteria

L'uso di inibitori del pathway del VEGF in pazienti con o senza ipertensione può favorire la formazione di aneurismi e/o dissezioni arteriose. Prima di iniziare cabozantinib, questo rischio deve essere attentamente considerato in pazienti con fattori di rischio quali ipertensione o storia anamnestica di aneurisma.

### Disturbi Gastrointestinali (GI)

Diarrea, nausea/vomito, diminuzione dell'appetito e stomatite/dolore orale sono state alcune delle reazioni avverse GI più comunemente riportate (vedere paragrafo 4.8). E' necessaria una gestione medica tempestiva, comprese le cure di supporto con antiemetici, antidiarreici o antiacidi per prevenire disidratazione, squilibri elettrolitici e perdita di peso. In caso di reazioni avverse GI significative persistenti o ricorrenti deve essere presa in considerazione l'interruzione o la riduzione della dose o l'interruzione permanente di cabozantinib (vedere paragrafo 4.2).

### Complicanze correlate alla guarigione di ferite

Complicanze correlate alla guarigione di ferite sono state osservate con cabozantinib. Il trattamento con cabozantinib deve essere interrotto almeno 28 giorni prima di un intervento chirurgico programmato, compresa la chirurgia dentale o procedure dentali invasive laddove possibile. La decisione di riprendere la terapia con cabozantinib dopo l'intervento deve essere basata sulla valutazione clinica dell'adeguata guarigione della ferita. Cabozantinib deve essere interrotto nei pazienti con complicanze nel processo di cicatrizzazione che richiedono un intervento medico.

### Ipertensione

È stata osservata ipertensione, comprese crisi ipertensive, in corso di trattamento con cabozantinib. La pressione arteriosa deve essere ben controllata prima di iniziare il trattamento con cabozantinib. Dopo l'inizio del trattamento con cabozantinib, la pressione arteriosa deve essere monitorata precocemente e regolarmente e trattata secondo necessità con un'appropriata terapia antipertensiva. In caso di ipertensione persistente nonostante l'uso di farmaci antipertensivi, il trattamento con cabozantinib deve essere interrotto fino a quando la pressione arteriosa non risulti sotto controllo, dopo di che cabozantinib può essere ripreso a dose ridotta. Il trattamento con cabozantinib deve essere interrotto definitivamente se l'ipertensione è grave e persistente nonostante la terapia antipertensiva e la riduzione della dose di cabozantinib. In caso di crisi ipertensiva, il trattamento con cabozantinib deve essere interrotto definitivamente.

### Osteonecrosi

Sono stati osservati eventi di osteonecrosi della mandibola/mascella (Osteonecrosis of the Jaw, ONJ) in seguito alla somministrazione di cabozantinib. Un esame del cavo orale deve essere effettuato prima di iniziare la terapia con cabozantinib e periodicamente durante il trattamento. I pazienti devono ricevere consigli relativamente alle pratiche di igiene orale. Il trattamento con cabozantinib deve essere sospeso almeno 28 giorni prima dell'intervento chirurgico dentale previsto o di procedure dentali invasive laddove possibile. Si deve usare cautela nei pazienti in trattamento con agenti associati all'osteonecrosi della mandibola/mascella, come i bifosfonati. Si deve interrompere la somministrazione di cabozantinib in pazienti con osteonecrosi della mandibola/mascella.

### Eritrodisestesia palmo-plantare (PPES)

PPES è stata osservata con cabozantinib. In casi di PPES grave, si deve prendere in considerazione l'interruzione del trattamento con cabozantinib. Il trattamento con cabozantinib deve essere ripreso ad una dose più bassa quando la PPES si è ridotta al grado 1.

### Proteinuria

È stata osservata proteinuria con cabozantinib. Le proteine nelle urine devono essere monitorate regolarmente durante il trattamento con cabozantinib. L'assunzione di cabozantinib deve essere interrotta nei pazienti che hanno sviluppato sindrome nefrosica.

### Sindrome da Encefalopatia Posteriore Reversibile

La sindrome da encefalopatia posteriore reversibile (PRES) è stata osservata con cabozantinib. La PRES deve essere presa in considerazione in tutti i pazienti che presentano sintomi indicativi della diagnosi, inclusi convulsioni, mal di testa, disturbi visivi, confusione o alterazione della funzione mentale. Il trattamento con cabozantinib deve essere interrotto in pazienti con PRES.

### Prolungamento dell'intervallo QT

Cabozantinib deve essere utilizzato con cautela nei pazienti con anamnesi di prolungamento dell'intervallo QT, in pazienti che stanno assumendo farmaci antiaritmici, o pazienti con pre-esistente rilevante patologia cardiaca, bradicardia o squilibrio elettrolitico. In corso di trattamento con cabozantinib, deve essere preso in considerazione il monitoraggio periodico con elettrocardiogramma e valutazione degli elettroliti sierici (calcio, potassio e magnesio). Il trattamento concomitante con potenti inibitori del CYP3A4, che potrebbero aumentare le concentrazioni plasmatiche di cabozantinib, deve essere utilizzato con cautela.

### Induttori e inibitori di CYP3A4

Cabozantinib è un substrato del CYP3A4. La somministrazione concomitante di cabozantinib e ketoconazolo, potente inibitore del CYP3A4, ha causato un aumento dell'esposizione plasmatica di cabozantinib. Si richiede cautela durante la somministrazione di cabozantinib con agenti che sono potenti inibitori del CYP3A4. La somministrazione concomitante di cabozantinib con rifampicina, potente induttore del CYP3A4, ha provocato una diminuzione dell'esposizione plasmatica di cabozantinib. Ne consegue che la somministrazione cronica di agenti che sono potenti induttori del CYP3A4 con cabozantinib deve essere evitata (vedere paragrafi 4.2 e 4.5).

### Substrati della glicoproteina P (P-gp)

Cabozantinib è risultato essere un inibitore ( $IC_{50} = 7,0 \mu M$ ), ma non un substrato, della glicoproteina P (P-gp) in un saggio bidirezionale con cellule MDCK-MDR1. Pertanto, cabozantinib potrebbe avere il potenziale di aumentare le concentrazioni plasmatiche di substrati di P-gp somministrati contemporaneamente. I pazienti devono essere informati sui rischi dell'assunzione di substrati della P-gp (ad es. fexofenadina, aliskiren, ambrisentan, dabigatran etexilate, digossina, colchicina, maraviroc, posaconazolo, ranolazina, saxagliptin, sitagliptin, talinolol, tolvaptan) in corso di trattamento con cabozantinib.

### Inibitori della MRP2

La somministrazione di inibitori della MRP2 può portare ad aumenti delle concentrazioni plasmatiche di cabozantinib. Quindi, l'uso concomitante di inibitori della MRP2 (ad esempio ciclosporina, efavirenz, emtricitabina) deve essere prudenziale valutato con cautela.

### Eccipienti

#### *Sodio*

Questo medicinale contiene meno di 1 mmol di sodio (23 mg) per capsula, cioè è essenzialmente "senza sodio".

## **4.5 Interazione con altri medicinali ed altre fonti di interazione**

### Effetto di altri medicinali su cabozantinib

#### *Inibitori ed induitori del CYP3A4*

La somministrazione di ketoconazolo (400 mg al giorno per 27 giorni), potente inibitore del CYP3A4, in volontari sani ha diminuito la clearance di cabozantinib del 29% e ha aumentato del 38% l'esposizione plasmatica di cabozantinib (AUC) dopo dose singola. Di conseguenza, la somministrazione concomitante di potenti inibitori del CYP3A4 (es. ritonavir, itraconazolo, eritromicina, claritromicina, succo di pompelmo) con cabozantinib deve essere valutata con cautela.

La somministrazione di rifampicina (600 mg al giorno per 31 giorni), potente induuttore del CYP3A4, in volontari sani ha aumentato la clearance di cabozantinib (4,3 volte) e ha diminuito del 77 % l'esposizione plasmatica (AUC) di cabozantinib dopo dose singola. La concomitante somministrazione cronica di potenti induttori del CYP3A4 (es. fenitoina, carbamazepina, rifampicina, fenobarbitale o preparati a base di piante medicinali contenenti Erba di San Giovanni [*Hypericum perforatum*]) con cabozantinib deve quindi essere evitata.

#### *Agenti gastrici che modificano il pH*

La somministrazione congiunta dell'inibitore di pompa protonica (PPI) esomeprazolo (40 mg al giorno per 6 giorni) con un dosaggio singolo di 100 mg di cabozantinib a volontari sani non ha portato ad effetti clinicamente significativi sull'esposizione plasmatica di cabozantinib (AUC). Non è indicato alcun aggiustamento della dose quando agenti gastrici che modificano il pH (come PPI, antagonisti dei recettori H<sub>2</sub> ed antiacidi) sono somministrati congiuntamente con cabozantinib.

#### *Inibitori della MRP2*

I dati *in vitro* dimostrano che cabozantinib è un substrato della MRP2. Pertanto la somministrazione di inibitori della MRP2 può portare ad aumenti delle concentrazioni plasmatiche di cabozantinib.

#### *Agenti sequestranti della bile*

Gli agenti sequestranti della bile come colestimamina e cholestagel possono interagire con cabozantinib e infilarne l'assorbimento (o il riassorbimento), causando una potenziale diminuzione dell'esposizione (vedere paragrafo 5.2). Il significato clinico di queste interazioni potenziali non è conosciuto.

#### Effetti del cabozantinib su altri medicinali

L'effetto di cabozantinib sulla farmacocinetica di steroidi contraccettivi non è stato esaminato. Poiché non può essere garantito un effetto contraccettivo inalterato, si raccomanda un metodo contraccettivo aggiuntivo come un metodo contraccettivo di barriera.

A causa dell'elevato legame di cabozantinib alle proteine plasmatiche (paragrafo 5.2) potrebbe verificarsi interazione da spiazzamento proteico plasmatico con warfarin. In caso di tale combinazione, i valori di INR devono essere monitorati.

#### *Substrati della Glicoproteina P*

Cabozantinib è risultato essere un inibitore ( $IC_{50} = 7,0 \mu M$ ), ma non un substrato della glicoproteina P (P-gp) in un saggio bidirezionale con cellule MDCK-MDR1. Pertanto, cabozantinib potrebbe avere il potenziale di aumentare le concentrazioni plasmatiche di substrati dei P-gp somministrati contemporaneamente. I pazienti devono essere informati sui rischi dell'assunzione di substrati della P-gp (es. fexofenadina, aliskiren, ambrisentan, dabigatran etexilate, digossina, colchicina, maraviroc, posaconazolo, ranolazina, saxagliptin, sitagliptin, talinolol, tolvaptan) in corso di trattamento con cabozantinib.

## **4.6 Fertilità, gravidanza e allattamento**

### Donne potenzialmente fertili/Contracezione in pazienti maschi e femmine

Alle donne potenzialmente fertili deve essere consigliato di evitare la gravidanza durante l'assunzione di cabozantinib. Anche le partner di pazienti maschi che stanno assumendo cabozantinib devono evitare la gravidanza. Devono essere utilizzati metodi efficaci di contraccezione da pazienti maschi e femmine e dai loro partner nel corso della terapia e per almeno 4 mesi successivamente al completamento della stessa. Poiché i contraccettivi orali potrebbero non essere considerati "metodi di contraccezione efficaci", essi devono essere utilizzati assieme ad un altro metodo, come un metodo di barriera (vedere paragrafo 4.5).

### Gravidanza

Non esistono studi in donne in stato di gravidanza che assumono cabozantinib. Gli studi sugli animali hanno mostrato effetti embrio-fetali e teratogeni (vedere paragrafo 5.3). Non è conosciuto il rischio potenziale per gli esseri umani. Cabozantinib non deve essere assunto durante la gravidanza a meno che le condizioni cliniche della donna richiedano il trattamento con cabozantinib.

### Allattamento

Non si conosce se cabozantinib e/o i suoi metaboliti siano escreti nel latte umano. A causa dei potenziali danni per il bambino, le madri devono interrompere l'allattamento al seno durante il trattamento con cabozantinib e per almeno 4 mesi successivamente al completamento della terapia.

### Fertilità

Non ci sono dati sulla fertilità negli esseri umani. Sulla base di risultati non clinici relativi alla sicurezza, la fertilità degli uomini e delle donne può essere compromessa dal trattamento con cabozantinib (vedere paragrafo 5.3). Sia gli uomini che le donne devono essere consigliati sulle modalità di preservazione della fertilità prima del trattamento.

## **4.7 Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari**

Cabozantinib altera lievemente la capacità di guidare veicoli o di usare macchinari. Reazioni avverse quali affaticamento e debolezza sono state associate a cabozantinib. Si raccomanda quindi cautela quando si guidano o mettono in funzione macchinari.

## **4.8 Effetti indesiderati**

### Riassunto del profilo di sicurezza

Le reazioni avverse gravi più comuni associate a cabozantinib sono polmonite, infiammazione della mucosa, ipocalcemia, disfagia, disidratazione, embolia polmonare ed ipertensione. Le reazioni avverse più frequenti di qualsiasi grado (occorse in almeno il 20% dei pazienti) includono diarrea, PPES, diminuzione del peso, diminuzione dell'appetito, nausea, affaticamento, disgeusia, cambiamenti del colore dei capelli, ipertensione, stomatite, costipazione, vomito, infiammazione delle mucose, astenia e disfonia.

Le più comuni anomalie riscontrate nei parametri di laboratorio sono state: aumento di aspartato aminotransferasi (AST), aumento di alanina aminotransferasi (ALT), aumento di fosfatasi alcalina (ALP), linfopenia, ipocalcemia, neutropenia, trombocitopenia, ipofosfatemia, iperbilirubinemia, ipomagnesemia e ipokaliemia.

### Tabella delle reazioni avverse

Le reazioni avverse sono elencate nella Tabella 1 secondo la classificazione MedDRA per sistemi ed organi e categorie di frequenza. Le frequenze sono basate su tutti i gradi e sono definite come: molto comuni ( $\geq 1/10$ ), comuni ( $\geq 1/100, < 1/10$ ), non comuni ( $\geq 1/1,000 < 1/100$ ), non nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili). All'interno di ogni raggruppamento di frequenza, le reazioni avverse sono presentate in ordine decrescente di gravità.

**Tabella 1: Reazioni avverse riportate con cabozantinib**

<b>Infezioni e infestazioni</b>	
Comuni	ascesso* (viscerale, cutaneo, dentale), infezione polmonare, follicolite, infezione micotica (cutanea, della bocca, genitale)
Non comuni	aspergilloma
<b>Patologie endocrine</b>	
Comuni	ipotiroidismo
<b>Disturbi del metabolismo e della nutrizione</b>	
Molto comune	appetito ridotto, ipocalcemia <sup>c</sup> , ipokaliemia <sup>c</sup> , ipomagnesemia <sup>c</sup>
Comune	disidratazione*, ipoalbuminemia <sup>c</sup> , iperbilirubinemia <sup>d</sup> , ipofosfatemia <sup>c</sup>
<b>Disturbi psichiatrici</b>	
Comuni	ansia, depressione, stato confusionale
Non comuni	sogni anormali, delirium
<b>Patologie del sistema nervoso</b>	
Molto comuni	disgeusia, cefalea, capogiri
Comuni	incidente cerebrovascolare*, neuropatia periferica, parestesie, ageusia, tremore
Non comuni	atassia, alterazione dell'attenzione, encefalopatia epatica, perdita di coscienza, disturbo dell'eloquio, sindrome da encefalopatia posteriore reversibile*
<b>Patologie dell'occhio</b>	
Comuni	visione offuscata
Non comuni	cataratta, congiuntivite
<b>Patologie dell'orecchio e del labirinto</b>	
Comuni	dolore all'orecchio, tinnitus
Non comuni	ipoacusia
<b>Patologie cardiache</b>	
Comuni	fibrillazione atriale
Non comuni	angina pectoris, tachicardia sopraventricolare
Non nota	infarto miocardico
<b>Patologie vascolari</b>	
Molto comuni	ipertensione* <sup>f</sup>
Comuni	ipotensione <sup>g</sup> , trombosi venosa profonda*, trombosi venosa*, trombosi arteriosa*, pallore, sensazione di freddo alle estremità
Non comuni	crisi ipertensiva <sup>h</sup> , embolia arteriosa
Non nota	aneurismi e dissezioni arteriose
<b>Patologie respiratorie, toraciche e mediastiniche</b>	
Molto comuni	disfonia, dolore orofaringeo
Comuni	fistola non gastrointestinale* (tracheale, del pneumomediastino, tracheo-esofagea), embolia polmonare*, emorragia delle vie respiratorie* (polmonare, bronchiale, tracheale), polmonite da aspirazione
Non comuni	atelettasia, edema alla faringe, polmonite, pneumotorace
<b>Patologie gastrointestinali</b>	
Molto comuni	diarrea*, nausea*, stomatite, stipsi, vomito*, dolore addominale <sup>e</sup> , dispepsia, disfagia, glossodinia
Comuni	perforazione gastrointestinale*, fistola gastrointestinale*, emorragia gastrointestinale*, pancreatite, emorroidi, ragade anale, infiammazione anale, cheilite
Non comuni	esofagite
<b>Patologie epatobiliari</b>	
Comuni	colelitiasi
<b>Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo</b>	
Molto comuni	Eritrodisestesia palmo-plantare*, cambiamento del colore dei capelli, eruzioni cutanee, cute secca, alopecia, eritema

Comuni	ipercheratosi, acne, vescicole, crescita anormale dei peli o dei capelli, esfoliazione cutanea, ipopigmentazione cutanea
Non comuni	ulcera cutanea, telangiectasia
Non nota	Vasculite cutanea
<b>Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo</b>	
Molto comuni	artralgia, spasmi muscolari, dolore alle estremità
Comuni	dolore toracico muscolo-scheletrico, osteonecrosi della mandibola/mascella*
Non comuni	rabdomiolisi
<b>Patologie renali e urinarie</b>	
Comuni	proteinuria*, disuria, ematuria
Non comuni	insufficienza renale acuta
<b>Patologie dell'apparato riproduttivo e della mammella</b>	
Non comuni	amenorrea, emorragia vaginale
<b>Patologie generali e condizioni relative alla sede di somministrazione</b>	
Molto comuni	stanchezza, infiammazione della mucosa, astenia
Comuni	guarigione delle ferite compromessa*, brividi, edema facciale
Non comuni	cisti, dolore facciale, edema localizzato
<b>Esami diagnostici</b>	
Molto comuni	diminuzione del peso, aumento di ALT, AST, e ALP nel siero, LDH ematica aumentata, TSH ematico aumentato * <sup>d</sup> , trombocitopenia <sup>a</sup>
Comuni	creatinina ematica aumentata, linfopenia <sup>a</sup> , neutropenia <sup>a</sup> , aumento delle lipasi
Non comuni	tempo di tromboplastina parziale attivata abbreviato, conta eosinofila aumentata <sup>b</sup> , conta delle piastrine aumentata <sup>b</sup>

\*Vedere paragrafo 4.8 Descrizione delle reazioni avverse selezionate per ulteriore caratterizzazione.

I seguenti termini sono stati combinati per ricavare un'appropriata categorizzazione delle frequenze:

<sup>a</sup> Abbassamento dei parametri ematologici: linfopenia e diminuzione della conta linfocitaria; neutropenia e diminuzione della conta dei neutrofili; trombocitopenia e riduzione della conta piastrinica.

<sup>b</sup> Elevati parametri ematologici: aumento della conta degli eosinofili ed eosinofilia; aumento della conta piastrinica e trombocitosi

<sup>c</sup> Abbassamento dei parametri biochimici: ipoalbuminemia e diminuzione di albumina nel sangue; ipocalcemia e diminuzione di calcio nel sangue; ipopotassiemia e diminuzione di potassio nel sangue; ipomagnesiemia e diminuzione di magnesio nel sangue; ipofosfatemia e diminuzione di fosforo nel sangue.

<sup>d</sup> Elevati parametri biochimici: iperbilirubinemia e aumento della bilirubina ematica; ipotiroidismo e ormone stimolante la tiroide nel sangue aumentato.

<sup>e</sup> Dolore addominale, fastidio addominale, dolore addominale superiore e dolore addominale inferiore.

<sup>f</sup> Ipertensione e aumento della pressione sanguigna.

<sup>g</sup> Ipotensione e diminuzione della pressione sanguigna.

<sup>h</sup> Non sono state riportate crisi ipertensive negli studi clinici su Cometriq; la frequenza è basata sui dati aggregati di cabozantinib (inclusi i dati sulle compresse di Cabometyx 60 mg).

#### Descrizione delle reazioni avverse selezionate

Un valore dell'ormone tireostimolante (TSH) superiore alla norma dopo la prima dose è stato osservato nel 57% dei pazienti trattati con cabozantinib vs. il 19% dei pazienti trattati con placebo (a prescindere dai valori basali). Il 92% dei pazienti nel braccio con cabozantinib ha avuto una tiroidectomia precoce, mentre l'89% stava assumendo ormoni tiroidei prima dell'inizio del trattamento.

In uno studio clinico controllato in pazienti affetti da tumore è stato osservato un aumento dell'intervallo QT, corretto secondo Fridericia (QTcF), di 10 - 15 ms rispetto al basale il Giorno 29 (ma non il Giorno 1) dopo l'inizio del trattamento con cabozantinib (ad una dose di 140 mg una volta al giorno) (vedere sezione 4.4). Tale effetto non è stato associato ad una modificazione della morfologia dell'onda cardiaca o a comparsa di anomalie del ritmo. Nessun soggetto trattato con cabozantinib ha avuto un QTcF >500 ms.

Si prega di fare riferimento alla sezione 4.4 per raccomandazioni sul monitoraggio e la gestione dei seguenti eventi avversi: perforazioni, fistole e ascessi intra-addominali; eventi tromboembolici; emorragia; aneurismi e dissezioni arteriose; disordini gastrointestinali; complicanze delle ferite; ipertensione; osteonecrosi; sindrome da eritrodisestesia palmo-plantare; proteinuria; sindrome da encefalopatia posteriore reversibile.

#### Segnalazione delle reazioni avverse sospette

La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione riportato nell'[Allegato V](#).

#### **4.9 Sovradosaggio**

Non esiste un trattamento specifico per il sovradosaggio di cabozantinib e non è stato determinato quali possano essere i sintomi in seguito a sovradosaggio.

Qualora si sospetti sovradosaggio, l'assunzione di cabozantinib deve essere interrotta e deve essere predisposta una terapia di supporto. I parametri clinici metabolici di laboratorio devono essere monitorati almeno settimanalmente o secondo quando considerato adeguato clinicamente, al fine di valutare qualsiasi possibile tendenza a variazioni. Le reazioni avverse associate al sovradosaggio devono essere trattate con una terapia sintomatica.

### **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

#### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

Categoria farmacoterapeutica: agente antineoplastico, inibitore delle protein-chinasì, codice ATC: L01EX07.

##### Meccanismo d'azione

Cabozantinib è una molecola di piccole dimensioni che inibisce diversi recettori tirosin chinasici (RTK, *receptor tyrosine kinases*) coinvolti nella crescita del tumore e nell'angiogenesi, nel rimodellamento osseo patologico e nella progressione metastatica del tumore. Cabozantinib è stato valutato per la sua attività inibitoria nei confronti di una serie di chinasi ed è stato individuato come un inibitore di MET (proteina recettore per il fattore di crescita epatocitico) e dei recettori di VEGF (fattore di crescita dell'endotelio vascolare [*vascular endothelial growth factor*]). Inoltre, cabozantinib inibisce altre tirosin chinasi tra cui RET, il recettore di GAS6 (AXL), il recettore del fattore delle cellule staminali (KIT), nonché la Fms-like tyrosine kinase-3 (FLT3).

##### Effetti farmacodinamici

In una vasta gamma di modelli tumorali pre-clinici, cabozantinib ha mostrato effetti correlati alla dose di inibizione della crescita tumorale, di regressione del tumore e/o inibizione delle metastasi.

L'efficacia di cabozantinib è stata osservata in pazienti con carcinoma midollare della tiroide con RET mutato o non mutato (wild-type).

##### Dati clinici nel tumore midollare della tiroide (MTC)

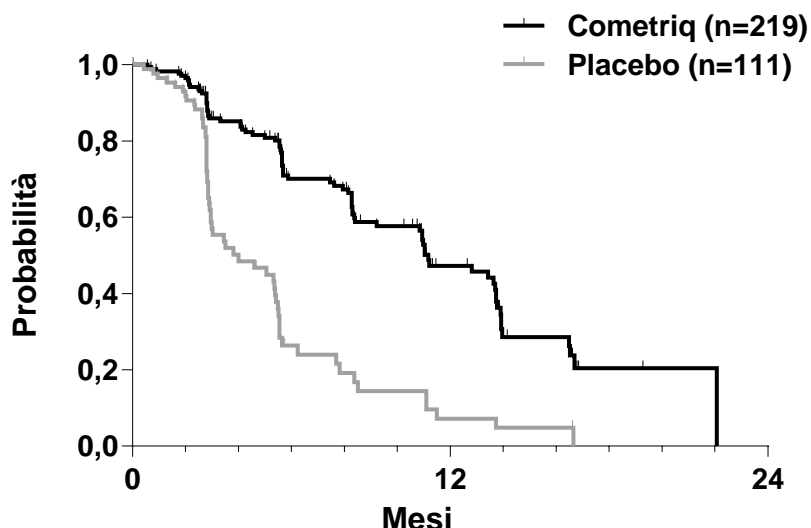
Uno studio multi-centrico, randomizzato e in doppio cieco che ha confrontato cabozantinib (N = 219) con placebo (N = 111) è stato condotto in pazienti con MTC non operabile localmente avanzato o metastatico e in progressione radiografica documentata di malattia entro 14 mesi prima dell'arruolamento nello studio. L'obiettivo primario era confrontare la sopravvivenza libera da progressione (PFS, *progression-free survival*) in pazienti trattati con cabozantinib vs. pazienti che assumevano placebo. Gli obiettivi secondari erano il confronto del tasso di risposta complessiva

(ORR, *overall response rate*) e la sopravvivenza globale (OS, *overall survival*). Nella valutazione di PFS e ORR è stata utilizzata la revisione centralizzata, indipendente in cieco dei dati di imaging. I pazienti sono stati trattati fino alla progressione della malattia o ad una tossicità inaccettabile.

Il risultato dell'analisi di PFS, sulla base di una revisione centralizzata secondo i criteri di valutazione RECIST, ha dimostrato una differenza statisticamente significativa nella durata della PFS con cabozantinib verso placebo: la durata mediana è stata di 11,2 mesi per soggetti nel braccio con cabozantinib verso 4,0 mesi per i soggetti nel braccio con placebo (rapporto di rischio stratificato [HR] = 0,28; 95% CI: 0,19, 0,40; p<0,0001; Figura 1). I risultati della PFS sono risultati essere coerenti in tutti i sottogruppi identificati in base alle caratteristiche basali e demografiche, tra cui il precedente trattamento con inibitori di tirosin-chinasi (che potevano comprendere agenti con azione su processi biochimici associati all'anti-angiogenesi), lo stato mutazionale RET (includendo soggetti per cui è stato documentato che non presentavano mutazioni di RET), il precedente trattamento con antitumorali o radioterapia, o la presenza di metastasi ossee.

L'ORR è stato pari rispettivamente al 27,9 % e allo 0 % in soggetti nel braccio con cabozantinib e in quelli nel braccio placebo (p<0,0001; Tabella 2). La durata mediana delle risposte obiettive è stata pari a 14,6 mesi (95% CI: 11,1; 17,5) per soggetti nel braccio con cabozantinib.

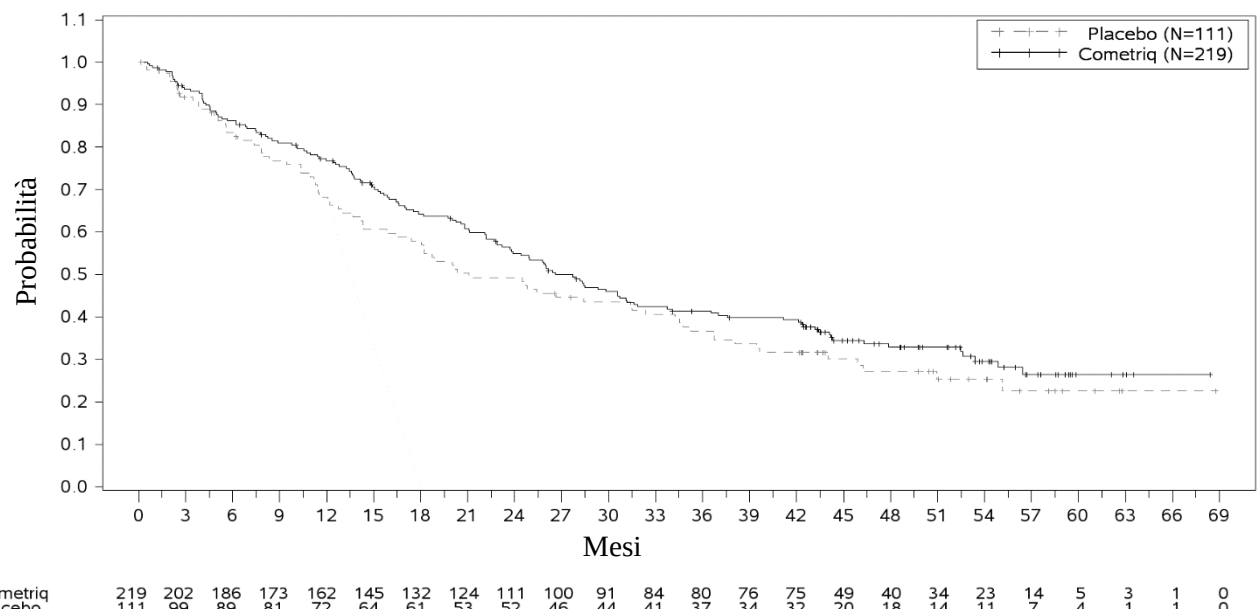
**Figura 1: Curva di Kaplan Meier della sopravvivenza libera da progressione**



Numero di soggetti a rischio								
Mese	0	3	6	9	12	15	18	21
Cometriq	219	121	78	55	31	12	2	1
Placebo	111	35	11	6	3	2	0	0

L'analisi finale della sopravvivenza globale (OS) è stata condotta dopo 218 eventi (decessi) avvenuti e mostra una tendenza all'aumento della sopravvivenza media a 5,5 mesi nel braccio con cabozantinib: media (mesi) 26,6 cabozantinib vs. 21,1 placebo (HR = 0,85 [95% IC: 0,64, 1,12], p = 0,2409).

**Figura 2: Curva di Kaplan-Meier della sopravvivenza globale**



**Tabella 2: Riassunto dei risultati principali di efficacia**

	Cabozantinib	Placebo
Sopravvivenza libera da progressione mediana	11,2 mesi	4,0 mesi
	HR: 0,28 (0,19, 0,40) p <0,0001	
Sopravvivenza globale mediana	26,6 mesi	21,1 mesi
	HR: 0,85 (0,64, 1,12) p = 0,2409	
Tasso di risposta complessiva <sup>a</sup> (95% CI)	27,9% (21,9%, 34,5%)	0%
	p <0,0001	
Durata della risposta; mediana (95% CI)	14,6 mesi (11,1, 17,5)	N/A
Tasso di controllo della malattia <sup>b</sup> (95% CI)	55,3% (48,3%, 62,2%)	13,5% (7,6%, 21,6%)
Risposta in base a calcitonina <sup>a</sup>	47% (49/104) <sup>c</sup>	3% (1/40) <sup>c</sup>
Risposta in base a CEA <sup>a</sup>	33% (47/143) <sup>c</sup>	2% (1/55) <sup>c</sup>

<sup>a</sup> Risposta = CR + PR

<sup>b</sup> Tasso di controllo della malattia = SD + ORR

<sup>c</sup> Include pazienti che sono stati valutati per la risposta

#### Stato della mutazione RET

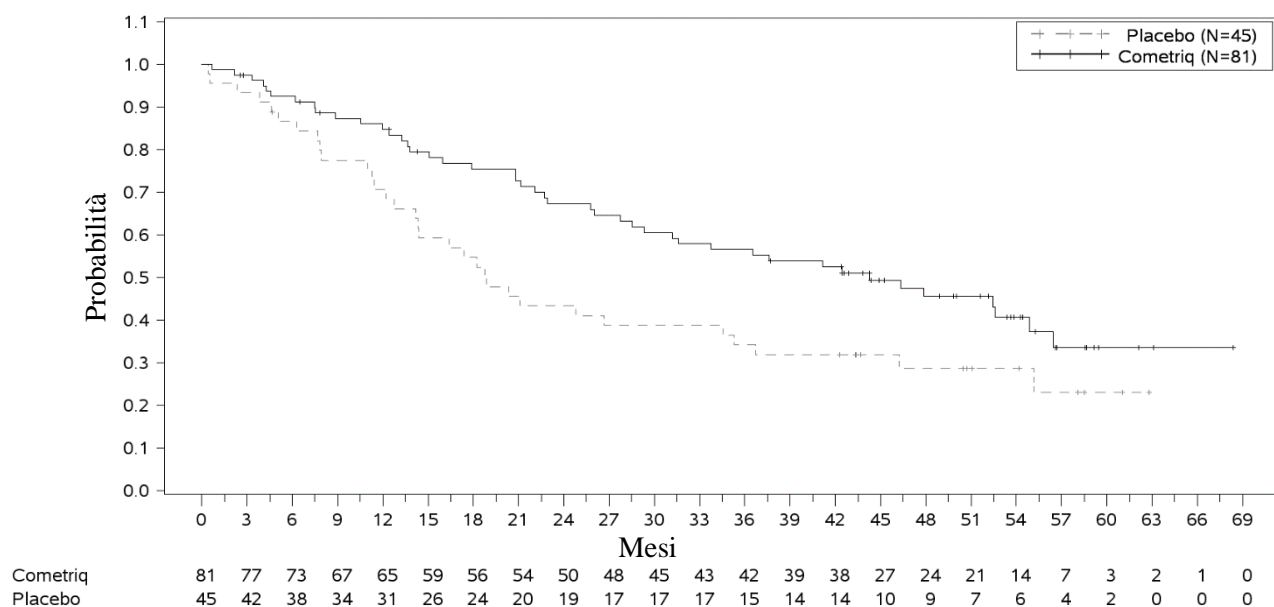
Dei 215 soggetti con dati sufficienti per stabilire lo stato mutazionale, il 78,6% (n=169) è stato classificato come positivo per mutazione di *RET* (126 dei quali erano positivi per la mutazione M918T), ed il 21,4% (n=46) è stato classificato come negativo per mutazione di *RET*. Per altri 115 soggetti, lo stato mutazionale di *RET* non poteva essere determinato o è stato considerato non chiaro. Tutti e tre i sottogruppi hanno mostrato un aumento di PFS nel braccio con cabozantinib rispetto al braccio con placebo (HR di 0,23, 0,53 e 0,30 nei sottogruppi con stato mutazionale di *RET* positivo, negativo e non noto, rispettivamente). I tassi di risposta obiettiva misurati in questi sottogruppi sono stati generalmente coerenti con i risultati sulla PFS, con tassi di risposta del tumore

pari al 32%, 22% e al 25% rispettivamente nei sottogruppi con stato mutazionale di RET positivo, negativo e non noto.

Un’ulteriore analisi genetica ha mostrato che una piccola proporzione di pazienti presenta mutazioni somatiche tumorali in *HRAS*, *KRAS*, o *NRAS*. Questi pazienti (n=16) hanno mostrato un significativo prolungamento della PFS (HR di 0,15) ed un tasso di risposta obiettiva pari al 31%. I pazienti negativi alla mutazione di *RET* e senza evidenza di mutazione di RAS (n=33) hanno mostrato una diminuzione del beneficio nella PFS con cabozantinib (HR di 0,87) nonché un tasso di risposta del 18% inferiore rispetto agli altri sottogruppi definiti secondo lo stato mutazionale.

Un miglioramento significativo in OS è stato riscontrato nel sottogruppo di pazienti positivi alla mutazione M918T di *RET* (n=81/219, braccio con cabozantinib): 44,3 mesi nel braccio con cabozantinib vs. 18,9 mesi nel braccio con placebo (HR = 0,60, p = 0,0255). Non è stato registrato alcun miglioramento in OS per i sottogruppi negativi alla mutazione *RET* M918T e stato mutazionale non noto.

**Figura 3: Analisi di Kaplan-Meier dell’OS tra soggetti con mutazione *RET* M918T**



#### Popolazione pediatrica

L’Agenzia Europea del Farmaco ha rinvia l’obbligo di presentare i risultati degli studi con cabozantinib in uno o più sottogruppi della popolazione pediatrica nel trattamento delle neoplasie solide maligne (vedere paragrafo 4.2 per informazioni sull’uso pediatrico).

## 5.2 Proprietà farmacocinetiche

#### Assorbimento

In seguito alla somministrazione orale di cabozantinib, i picchi delle concentrazioni plasmatiche di cabozantinib sono raggiunti da 2 a 5 ore dopo la dose. I profili temporali di concentrazione plasmatica mostrano un secondo picco di assorbimento circa 24 ore dopo la somministrazione, ciò suggerisce che cabozantinib può essere sottoposto a ricircolo enteroepatico.

La somministrazione ripetuta giornaliera di cabozantinib a 140 mg per 19 giorni ha determinato un accumulo medio di circa 4-5 volte di cabozantinib (sulla base dei valori AUC) rispetto alla somministrazione di una singola dose; lo stato stazionario è stato raggiunto intorno al Giorno 15.

Un pasto con alimenti ricchi di grassi ha aumentato moderatamente i valori di  $C_{max}$  e AUC (rispettivamente del 41% e 57%) rispetto a condizioni di digiuno in volontari sani a cui è stata somministrata una singola dose orale di 140 mg di cabozantinib. Non vi sono informazioni sul preciso effetto del cibo quando quest'ultimo è assunto un'ora dopo la somministrazione di cabozantinib.

Non è stato possibile dimostrare la bioequivalenza tra la formulazione della capsula cabozantinib e la compressa dopo una singola dose di 140 mg in soggetti sani. È stato osservato un aumento del 19% della Cmax della formulazione in compresse (CABOMETYX) rispetto alla formulazione in capsule (COMETRIQ). L'AUC era simile tra le formulazioni di compresse di cabozantinib (CABOMETYX) e capsule (COMETRIQ) (differenza <10%).

#### Distribuzione

Cabozantinib è altamente legato alle proteine umane plasmatiche *in vitro* ( $\geq 99,7\%$ ). Sulla base del modello farmacocinetico di popolazione, il volume di distribuzione (V/F) è pari circa a 349 L (SE:  $\pm 2,73\%$ ). Il legame con le proteine non è risultato alterato in soggetti con funzionalità epatica o renale lievemente o moderatamente compromessa.

#### Biotrasformazione

Cabozantinib è metabolizzato *in vivo*. Quattro metaboliti sono presenti nel plasma ad esposizioni (AUC) maggiori del 10% rispetto al metabolita progenitore: XL184-N-ossido, prodotto di scissione dell'ammide XL184, XL184 monoidrossi solfato e il prodotto di scissione solfato del 6-desmetil ammide. I due metaboliti non coniugati (XL184-N-ossido e prodotto della scissione dell'ammide XL184), che rappresentano ognuno <10% dell'esposizione totale correlata al farmaco, possiedono <1% della potenza di inibizione della chinasi rispetto a cabozantinib.

Cabozantinib è un substrato del metabolismo *in vitro* di CYP3A4, dal momento che un anticorpo neutralizzante CYP3A4 ha inibito la formazione del metabolita XL184 N-ossido per una quantità >80% in un'incubazione in microsomi di fegato umano (HLM) catalizzata da NADPH; al contrario, gli anticorpi neutralizzanti di CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C19, CYP2D6 e CYP2E1 non hanno avuto alcun effetto sulla formazione del metabolita di cabozantinib. Un anticorpo neutralizzante di CYP2C9 ha mostrato un effetto minimo sulla formazione del metabolita di cabozantinib (vale a dire, una riduzione <20%).

#### Eliminazione

L'emivita plasmatica terminale di cabozantinib in studi a dose singola condotti su volontari sani è pari a circa 120 ore. In un'analisi farmacocinetica di popolazione, la clearance media (CL/F) allo stato stazionario nei pazienti affetti da neoplasia è pari a 4,4 L/h. In un periodo di raccolta di 48 giorni successivi a una dose singola di  $^{14}\text{C}$ -cabozantinib nei volontari sani, circa l'81% della radioattività totale somministrata è stata recuperata nelle feci (il 54%) e nelle urine (il 27%).

#### Farmacocinetica in popolazioni speciali di pazienti

##### Compromissione renale

I risultati di uno studio condotto su pazienti con compromissione renale indicano che i rapporti di media geometrica dei minimi quadrati relativi all'esposizione plasmatica di cabozantinib,  $C_{max}$  e  $AUC_{0-inf}$ , sono stati del 19% e del 30% più alti nei soggetti con compromissione renale lieve (90% CI per  $C_{max}$  dal 91,60% al 155,51%; per  $AUC_{0-inf}$  dal 98,79% al 171,26%) e del 2% e del 6-7% più alti (90% CI per  $C_{max}$  dal 78,64% al 133,52%; per  $AUC_{0-inf}$  dal 79,61% al 140,11%) nei soggetti con compromissione renale moderata rispetto ai soggetti con funzionalità renale nella norma. I pazienti con compromissione renale grave non sono stati studiati.

##### Compromissione epatica

I risultati di uno studio condotto sui pazienti con compromissione epatica indicano che l'esposizione ( $AUC_{0-inf}$ ) è aumentata rispettivamente dell'81% e del 63% nei soggetti con compromissione epatica lieve o moderata (90% CI per  $AUC_{0-inf}$ : dal 121,44% al 270,34% per compromissione epatica lieve e

dal 107,37% al 246,67% per compromissione epatica moderata). I pazienti con compromissione epatica grave non sono stati studiati.

#### Razza

Non sono disponibili dati per stabilire differenze nella farmacocinetica in base alla razza.

### **5.3 Dati preclinici di sicurezza**

Le reazioni avverse non osservate negli studi clinici, ma riscontrate in animali a livelli di esposizione simili a quelli dell'esposizione clinica e con possibile rilevanza nell'impiego clinico, sono le seguenti:

In studi a dose ripetuta su ratti e cani con durata fino a 6 mesi, gli organi bersaglio della tossicità sono risultati l'apparato gastrointestinale, il midollo osseo, i tessuti linfoidi, il rene, il surrene e l'apparato riproduttivo. Il livello di "nessun effetto avverso osservato" (NOAEL) per questi risultati era inferiore ai livelli di esposizione clinica nell'uomo alla dose terapeutica desiderata.

Cabozantinib non ha mostrato potenziale mutageno o clastogeno in una batteria standard di saggi genotossici. Il potenziale carcinogenico di cabozantinib è stato valutato in due specie: il topo transgenico rasH2 ed il ratto Sprague-Dawley. Nello studio di carcinogenicità a due anni nel ratto, l'effetto neoplastico correlato a cabozantinib è consistito in un aumento dell'incidenza di feocromocitoma benigno, da solo o in combinazione con feocromocitoma maligno/ complesso della midollare del surrene in entrambi i sessi ad esposizioni ben inferiori rispetto a quelle previste nell'uomo. La rilevanza clinica delle lesioni neoplastiche osservate nei ratti è incerta, ma verosimilmente bassa. Cabozantinib non è risultato cancerogeno in modelli di topo di tipo rasH2 ad un'esposizione leggermente superiore all'esposizione terapeutica umana prevista.

Gli studi di fertilità nei ratti hanno mostrato una ridotta fertilità nei maschi e nelle femmine. Inoltre, è stata osservata ipospermatogenesi nei cani maschi a livelli di esposizione inferiori a quelli clinici nell'uomo alla dose terapeutica desiderata.

Sono stati realizzati studi sullo sviluppo embrio-fetale nei ratti e nei conigli. Nei ratti, cabozantinib ha provocato perdita post-impianto, idrope fetale, palatoschisi/labioschisi, aplasia della cute e coda annodata o rudimentale. Nei conigli, cabozantinib ha causato modifiche dei tessuti molli del feto (dimensione ridotta della milza, lobo intermedio del polmone piccolo o mancante), e l'aumento dell'incidenza di malformazioni fetali totali. Il NOAEL per la tossicità embrio-fetale ed i valori per la teratogenicità sono risultati sotto i livelli di esposizione clinica nell'uomo alla dose terapeutica desiderata.

I ratti giovani (paragonabili ad una popolazione pediatrica >2 anni di età) a cui è stato somministrato cabozantinib hanno mostrato un aumento nei parametri di globuli bianchi, una diminuzione dell'ematopoiesi, un apparato riproduttivo femminile pubescente immaturo (senza ritardo nell'apertura vaginale), anomalie nei denti, riduzione della densità e del contenuto minerale osseo, pigmentazione epatica ed iperplasia del dotto biliare. I reperti uterini/ovarici e la diminuzione dell'ematopoiesi sono apparsi transitori, mentre gli effetti sui parametri ossei e la pigmentazione epatica si sono mantenuti. Non sono state effettuate valutazioni su ratti giovani (paragonabili ad una popolazione pediatrica <2 anni di età).

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1 Lista degli eccipienti**

#### Contenuto della capsula

Cellulosa microcristallina  
Croscarmellosa sodica

Sodio amido glicolato  
Silice colloidale anidra  
Acido stearico

**Involucro della capsula**

Gelatina  
Ferro ossido nero (E172) (solo per le capsule di 20 mg)  
Ferro ossido rosso (E172) (solo per le capsule di 80 mg)  
Titanio diossido (E171)

**Inchiostro di stampa**

Gommalacca  
Ferro ossido nero (E172)  
Glicole propilenico

**6.2 Incompatibilità**

Non applicabile.

**6.3 Periodo di validità**

3 anni.

**6.4 Precauzioni speciali per la conservazione**

Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità.

**6.5 Natura e contenuto del contenitore**

Confezioni blister PVC/PE/PCTFE-Al con supporto in alluminio, sigillate in una confezione secondaria termosaldata.

Confezioni blister contenenti:

21 x 20 mg capsule (dose giornaliera di 60 mg; fornitura per 7 giorni) 7 x 20 mg e 7 x 80 mg capsule (dose giornaliera di 100 mg; fornitura per 7 giorni)  
21 x 20 mg e 7 x 80 mg capsule (dose giornaliera di 140 mg; fornitura per 7 giorni)

Confezione per 28 giorni contenente:

84 capsule (4 confezioni blister di: 21 x 20 mg) (dose giornaliera di 60 mg; fornitura per 28 giorni) 56 capsule (4 confezioni blister di: 7 x 20 mg e 7 x 80 mg) (dose giornaliera di 100 mg; fornitura per 28 giorni)

112 capsule (4 confezioni blister di: 21 x 20 mg e 7 x 80 mg) (dose giornaliera di 140 mg; fornitura per 28 giorni)

**6.6 Precauzioni particolari per lo smaltimento**

Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

## **7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Parigi  
Francia

## **8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/13/890/001	21 x 20 mg capsule (dose giornaliera di 60 mg; fornitura per 7 giorni)
EU/1/13/890/002	7 x 20 mg e 7 x 80 mg capsule (dose giornaliera di 100 mg; fornitura per 7 giorni)
EU/1/13/890/003	21 x 20 mg e 7 x 80 mg capsule (dose giornaliera di 140 mg; fornitura per 7 giorni)
EU/1/13/890/004	84 capsule (4 confezioni blister di: 21 x 20 mg) (dose giornaliera di 60 mg; fornitura per 28 giorni)
EU/1/13/890/005	56 capsule (4 confezioni blister di: 7 x 20 mg e 7 x 80 mg) (dose giornaliera di 100 mg; fornitura per 28 giorni)
EU/1/13/890/006	112 capsule (4 confezioni blister di: 21 x 20 mg and 7 x 80 mg) (dose giornaliera di 140 mg; fornitura per 28 giorni)

## **9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 21 marzo 2014

Data dell'ultimo rinnovo: 11 febbraio 2021

## **10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali:<http://www.ema.europa.eu>

## **ALLEGATO II**

- A. PRODUTTORE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI**
- B. CONDIZIONI O LIMITAZIONI DI FORNITURA E UTILIZZO**
- C. ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE  
ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**
- D. CONDIZIONI O LIMITAZIONI PER QUANTO RIGUARDA L'USO  
SICURO ED EFFICACE DEL MEDICINALE**

## **A. PRODUTTORE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI**

Nome e indirizzo del produttore responsabile del rilascio dei lotti

Catalent Germany Schorndorf GmbH  
Steinbeisstr. 1 und 2  
73614 Schorndorf  
Germania

Tjoapack Netherlands B.V.  
Nieuwe Donk 9  
4879 AC Etten-Leur  
Paesi Bassi

Il foglio illustrativo del medicinale deve riportare il nome e l'indirizzo del produttore responsabile del rilascio dei lotti in questione

## **B. CONDIZIONI O LIMITAZIONI DI FORNITURA E UTILIZZO**

Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa (vedere allegato I: riassunto delle caratteristiche del prodotto, paragrafo 4.2).

## **C. ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

- Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR)**

I requisiti definiti per la presentazione degli PSUR per questo medicinale sono definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione europea (elenco EURD) di cui all'articolo 107 quater, par. 7 della direttiva 2001/83/CE e successive modifiche, pubblicato sul sito web dei medicinali europei.

## **D. CONDIZIONI O LIMITAZIONI PER QUANTO RIGUARDA L'USO SICURO ED EFFICACE DEL MEDICINALE**

- Piano di gestione del rischio (RMP)**

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (MAH) deve effettuare le attività e gli interventi di farmacovigilanza richiesti e dettagliati nel RMP concordato e presentato nel modulo 1.8.2 dell'autorizzazione all'immissione in commercio e qualsiasi successivo aggiornamento concordato del RMP.

Il RMP aggiornato deve essere presentato:

- su richiesta dell'Agenzia europea per i medicinali;
- ogni volta che il sistema di gestione del rischio è modificato, in particolare a seguito del ricevimento di nuove informazioni che possono portare a un cambiamento significativo del profilo beneficio/rischio o al risultato del raggiungimento di un importante obiettivo (di farmacovigilanza o di minimizzazione del rischio).

**ALLEGATO III**  
**ETICHETTATURA E FOGLIO ILLUSTRATIVO**

## **A. ETICHETTATURA**

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****CONFEZIONE BLISTER, da 60 mg****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

COMETRIQ 20 mg capsule rigide  
cabozantinib

**2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO ATTIVO**

Ogni capsula rigida contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalente a 20 mg di cabozantinib.

**3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI****4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Capsule rigide 20 mg  
Dose di 60 mg

Confezione per la dose giornaliera di 60 mg  
21 capsule da 20 mg (dose di 60 mg al giorno per una fornitura di 7 giorni)  
Ogni dose giornaliera di 60 mg è costituita da tre capsule grigie da 20 mg.

**5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso orale.  
Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.  
Foglio illustrativo all'interno dell'involucro.

**6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

Istruzioni per l'assunzione  
Assumere tutte le capsule presenti in una striscia ogni giorno senza cibo (i pazienti devono digiunare da 2 ore prima fino a 1 ora dopo aver preso la capsula). Registrare la data della prima dose.

1. Fare pressione sulla linguetta



2. Rimuovere la carta sul retro



3. Estrarre la capsula attraverso la pellicola



## **8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

## **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità.  
Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

## **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO**

Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

## **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Parigi  
Francia

**12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/13/890/001

**13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

**14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA**

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

**15. ISTRUZIONI PER L'USO****16. INFORMAZIONI IN BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg

Dose di 60 mg al giorno

**17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE**

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

**18. IDENTIFICATIVO UNIVOCO – DATI LEGGIBILI**

PC

SN

NN

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****CONTENITORE ESTERNO PER LA CONFEZIONE PER UNA FORNITURA DI  
28 GIORNI, da 60 mg (INCLUDE BLUE BOX)****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

COMETRIQ 20 mg capsule rigide  
cabozantinib

**2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO ATTIVO**

Ogni capsula rigida contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalente a 20 mg di cabozantinib.

**3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI****4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Dose di 60 mg

Confezione per 28 giorni: 84 capsule (4 confezioni blister di: 21 x 20 mg capsule) per la dose giornaliera di 60 mg per una fornitura di 28 giorni.

Ogni dose giornaliera di 60 mg è costituita da tre capsule grigie da 20 mg.

**5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso orale.

Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.

**6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

Per le istruzioni sull' assunzione fare riferimento alle singole confezioni blister.

**8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

## **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità.  
Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

## **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO**

Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

## **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Parigi  
Francia

## **12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/13/890/004      84 capsule (4 confezioni blister di 21 x 20 mg) (dose giornaliera di 60 mg;  
fornitura per 28 giorni)

## **13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

## **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA**

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

## **15. ISTRUZIONI PER L'USO**

## **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg  
Dose di 60 mg al giorno

## **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE**

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

**18. IDENTIFICATIVO UNIVOCO – DATI LEGGIBILI**

PC  
SN  
NN

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO****CONFEZIONE BLISTER DEL CONFEZIONE PER 28 GIORNI da 60 mg (SENZA BLUE BOX)****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

COMETRIQ 20 mg capsule rigide  
cabozantinib

**2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO ATTIVO**

Ogni capsula rigida contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalente a 20 mg di cabozantinib.

**3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI****4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Capsule rigide  
20 mg  
Dose di 60 mg

21 capsule da 20 mg (dose di 60 mg al giorno per una fornitura di 7 giorni). Il componente di una confezione per 28 giorni non può essere venduto separatamente.

Confezione per la dose giornaliera di 60 mg  
Ogni dose giornaliera di 60 mg è costituita da tre capsule grigie da 20 mg.

**5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso orale.  
Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.  
Foglio illustrativo all'interno dell'involucro.

**6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

Istruzioni per l'assunzione  
Assumere tutte le capsule presenti in una striscia ogni giorno senza cibo (i pazienti devono digiunare da 2 ore prima fino a 1 ora dopo aver preso la capsula). Registrare la data della prima dose.

1. Fare pressione sulla linguetta



2. Rimuovere la carta sul retro



3. Estrarre la capsula attraverso la pellicola



## **8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

## **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità.  
Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

## **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO**

Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

## **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Parigi  
Francia

**12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/13/890/004 84 capsule (4 confezioni blister di 21 x 20 mg) (dose giornaliera di 60 mg; fornitura per 28 giorni)

**13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

**14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA**

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

**15. ISTRUZIONI PER L'USO****16. INFORMAZIONI IN BRAILLE****17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE****18. IDENTIFICATIVO UNIVOCO – DATI LEGGIBILI**

## **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO**

### **CONFEZIONE BLISTER, da 100 mg**

#### **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

COMETRIQ 20 mg capsule rigide

COMETRIQ 80 mg capsule rigide

cabozantinib

#### **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO ATTIVO**

Ogni capsula rigida contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalente a 20 mg o 80 mg di cabozantinib.

#### **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI**

#### **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Capsule rigide

20 mg e 80 mg

Dose di 100 mg

Confezione per la dose giornaliera di 100 mg

7 capsule da 20 mg e 7 capsule da 80 mg (dose di 100 mg al giorno per una fornitura di 7 giorni)

Ogni dose giornaliera di 100 mg è costituita da una combinazione di una capsula grigia da 20 mg e una capsula arancione da 80 mg.

#### **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso orale.

Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.

Foglio illustrativo all'interno dell'involucro.

#### **6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

#### **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

Istruzioni per l'assunzione

Assumere tutte le capsule presenti in una striscia ogni giorno senza cibo (i pazienti devono digiunare da 2 ore prima fino a 1 ora dopo aver preso la capsula). Registrare la data della prima dose.

1. Fare pressione sulla linguetta



2. Rimuovere la carta sul retro



3. Estrarre la capsula attraverso la pellicola



#### **8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

#### **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità.  
Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

#### **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO**

Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

#### **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Parigi  
Francia

**12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/13/890/002

**13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

**14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA**

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

**15. ISTRUZIONI PER L'USO****16. INFORMAZIONI IN BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg

COMETRIQ 80 mg

Dose di 100 mg al giorno

**17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE**

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

**18. IDENTIFICATIVO UNIVOCO – DATI LEGGIBILI**

PC

SN

NN

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****CONTENITORE ESTERNO PER LA CONFEZIONE PER UNA FORNITURA DI 28 GIORNI  
da 100 mg (INCLUDE BLUE BOX)****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

COMETRIQ 20 mg capsule rigide  
COMETRIQ 80 mg capsule rigide  
cabozantinib

**2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO ATTIVO**

Ogni capsula rigide contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalente a 20 mg o 80 mg di cabozantinib.

**3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI****4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Dose di 100 mg

Confezione per 28 giorni: 56 capsule (4 confezioni blister di: 7 x 20 mg capsule e 7 x 80 mg capsule) per la dose giornaliera di 100 mg per una fornitura di 28 giorni.

Ogni dose giornaliera di 100 mg è costituita da una combinazione di una capsula grigia da 20 mg e una capsula arancione da 80 mg.

**5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso orale.

Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.

**6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

Per le istruzioni sull' assunzione fare riferimento alle singole confezioni blister.

**8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

## **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità.  
Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

## **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO**

Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

## **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Parigi  
Francia

## **12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/13/890/005      56 capsule (4 confezioni blister di 7 x 20 mg e 7 x 80 mg) (dose giornaliera di 100 mg; fornitura per 28 giorni)

## **13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

## **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA**

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

## **15. ISTRUZIONI PER L'USO**

## **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg  
COMETRIQ 80 mg  
Dose di 100 mg al giorno

## **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE**

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

**18. IDENTIFICATIVO UNIVOCO – DATI LEGGIBILI**

PC  
SN  
NN

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO****CONFEZIONE BLISTER DEL CONFEZIONE PER 28 GIORNI da 100 mg (SENZA BLUE BOX)****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

COMETRIQ 20 mg capsule rigide  
COMETRIQ 80 mg capsule rigide  
cabozantinib

**2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO ATTIVO**

Ogni capsula rigida contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalente a 20 mg o 80 mg di cabozantinib.

**3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI****4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Capsule rigide  
20 mg e 80 mg  
Dose di 100 mg

7 capsule da 20 mg e 7 capsule da 80 mg (dose di 100 mg al giorno per una fornitura di 7 giorni). Il componente di una confezione per 28 giorni non può essere venduto separatamente.

Confezione per la dose giornaliera di 100 mg

Ogni dose giornaliera di 100 mg è costituita da una combinazione di una capsula grigia da 20 mg e una capsula arancione da 80 mg.

**5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso orale.

Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.

Foglio illustrativo all'interno dell'involucro.

**6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

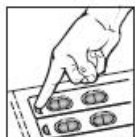
Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

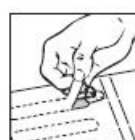
Istruzioni per l'assunzione

Assumere tutte le capsule presenti in una striscia ogni giorno senza cibo (i pazienti devono digiunare da 2 ore prima fino a 1 ora dopo aver preso la capsula). Registrare la data della prima dose.

1. Fare pressione sulla linguetta



2. Rimuovere la carta sul retro



3. Estrarre la capsula attraverso la pellicola



## **8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

## **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità.  
Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

## **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO**

Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

## **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Parigi  
Francia

**12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/13/890/005      56 capsule (4 confezioni blister di 7 x 20 mg e 7 x 80 mg) (dose giornaliera di 100 mg fornitura per 28 giorni)

**13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

**14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA**

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

**15. ISTRUZIONI PER L'USO****16. INFORMAZIONI IN BRAILLE****17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE****18. IDENTIFICATIVO UNIVOCO – DATI LEGGIBILI**

## **INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO**

### **CONFEZIONE BLISTER, da 140 mg**

#### **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

COMETRIQ 20 mg capsule rigide

COMETRIQ 80 mg capsule rigide

cabozantinib

#### **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO ATTIVO**

Ogni capsula rigide contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalente a 20 mg o 80 mg di cabozantinib.

#### **3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI**

#### **4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Capsule rigide

20 mg e 80 mg

Dose di 140 mg

Confezione per la dose giornaliera di 140 mg

21 capsule da 20 mg e 7 capsule da 80 mg (dose di 140 mg al giorno per una fornitura di 7 giorni)

Ogni dose giornaliera di 140 mg è costituita da una combinazione di tre capsule grigie da 20 mg e una capsula arancione da 80 mg.

#### **5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso orale.

Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.

Foglio illustrativo all'interno dell'involucro.

#### **6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

#### **7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

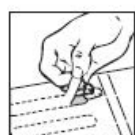
Istruzioni per l'assunzione

Assumere tutte le capsule in maniera consecutiva ogni giorno senza cibo (i pazienti devono digiunare da 2 ore prima fino a 1 ora dopo aver preso la capsula). Registrare la data della prima dose.

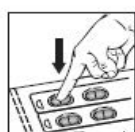
1. Fare pressione sulla linguetta



2. Rimuovere la carta sul retro



3. Estrarre la capsula attraverso la pellicola



#### **8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

#### **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità.  
Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

#### **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO**

Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

#### **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Parigi  
Francia

**12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/13/890/003

**13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

**14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA**

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

**15. ISTRUZIONI PER L'USO****16. INFORMAZIONI IN BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg

COMETRIQ 80 mg

Dose di 140 mg al giorno

**17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE**

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

**18. IDENTIFICATIVO UNIVOCO – DATI LEGGIBILI**

PC

SN

NN

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO****CONTENITORE ESTERNO PER LA CONFEZIONE PER UNA FORNITURA DI 28 GIORNI  
da 140 mg (INCLUDE BLUE BOX)****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

COMETRIQ 20 mg capsule rigide  
COMETRIQ 80 mg capsule rigide  
cabozantinib

**2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO ATTIVO**

Ogni capsula rigide contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalente a 20 mg o 80 mg di cabozantinib.

**3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI****4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Dose di 140 mg

Confezione per 28 giorni: 112 capsule (4 confezioni blister di: 21 x 20 mg capsule e 7 x 80 mg capsule) per la dose giornaliera di 140 mg per una fornitura di 28 giorni.

Ogni dose giornaliera di 140 mg è costituita da una combinazione di tre capsule grigie da 20 mg e una capsula arancione da 80 mg.

**5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso orale.

Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.

**6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

Per le istruzioni sull'assunzione fare riferimento alle singole confezioni blister.

**8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

## **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità.  
Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

## **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO**

Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

## **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Parigi  
Francia

## **12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/13/890/006      112 capsule (4 confezioni blister di 21 x 20 mg e 7 x 80 mg) (dose giornaliera di 140 mg; fornitura per 28 giorni)

## **13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

## **14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA**

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

## **15. ISTRUZIONI PER L'USO**

## **16. INFORMAZIONI IN BRAILLE**

COMETRIQ 20 mg  
COMETRIQ 80 mg  
Dose di 140 mg al giorno

## **17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE**

Codice a barre bidimensionale con identificativo unico incluso.

**18. IDENTIFICATIVO UNIVOCO – DATI LEGGIBILI**

PC  
SN  
NN

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO****CONFEZIONE BLISTER DEL CONFEZIONE PER 28 GIORNI da 140 mg (SENZA BLUE BOX)****1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**

COMETRIQ 20 mg capsule rigide  
COMETRIQ 80 mg capsule rigide  
cabozantinib

**2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCIPIO ATTIVO**

Ogni capsula rigide contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalente a 20 mg o 80 mg di cabozantinib.

**3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI****4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

Capsule rigide  
20 mg e 80 mg  
Dose di 140 mg

21 capsule da 20 mg e 7 capsule da 80 mg (dose di 140 mg al giorno per una fornitura di 7 giorni).  
Il componente di una confezione per 28 giorni non può essere venduto separatamente.

Confezione per la dose giornaliera di 140 mg

Ogni dose giornaliera di 140 mg è costituita da una combinazione di tre capsule grigie da 20 mg e una capsula arancione da 80 mg.

**5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Uso orale.

Leggere il foglio illustrativo prima dell'uso.

Foglio illustrativo all'interno dell'involucro.

**6. AVVERTENZA PARTICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

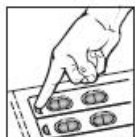
Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**7. ALTRA(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO**

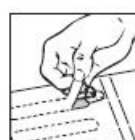
Istruzioni per l'assunzione

Assumere tutte le capsule presenti in una striscia ogni giorno senza cibo (i pazienti devono digiunare da 2 ore prima fino a 1 ora dopo aver preso la capsula). Registrare la data della prima dose.

1. Fare pressione sulla linguetta



2. Rimuovere la carta sul retro



3. Estrarre la capsula attraverso la pellicola



## **8. DATA DI SCADENZA**

Scad.

## **9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità.  
Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

## **10. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE NECESSARIO**

Il medicinale non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla normativa locale vigente.

## **11. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Parigi  
Francia

**12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EU/1/13/890/006      112 capsule (4 confezioni blister di 21 x 20 mg e 7 x 80 mg) (dose giornaliera di 140 mg; fornitura per 28 giorni)

**13. NUMERO DI LOTTO**

Lotto

**14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA**

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

**15. ISTRUZIONI PER L'USO****16. INFORMAZIONI IN BRAILLE****17. IDENTIFICATIVO UNICO – CODICE A BARRE BIDIMENSIONALE****18. IDENTIFICATIVO UNIVOCO – DATI LEGGIBILI**

**B. FOGLIO ILLUSTRATIVO**

## Foglio illustrativo: Informazioni per il paziente

**COMETRIQ 20 mg capsule rigide  
COMETRIQ 80 mg capsule rigide**  
cabozantinib

**Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.**

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico. Vedere paragrafo 4.

### Contenuto di questo foglio

1. Che cos'è COMETRIQ e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere COMETRIQ
3. Come prendere COMETRIQ
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare COMETRIQ
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

### 1. Cos'è COMETRIQ e a cosa serve

#### Che cos'è COMETRIQ

COMETRIQ è un medicinale per il cancro che contiene il principio attivo cabozantinib (S)-malato. È un medicinale usato per trattare il tumore midollare della tiroide, un tipo raro di tumore della tiroide, che non può essere rimosso dal chirurgo o che si è diffuso ad altre parti del corpo.

#### Come agisce COMETRIQ

COMETRIQ blocca l'azione di proteine chiamate recettori tirosin chinasici (RTK), che sono coinvolte nella crescita delle cellule e nello sviluppo di nuovi vasi sanguigni che le alimentano. Queste proteine possono essere presenti in elevate quantità nelle cellule tumorali e COMETRIQ, bloccando la loro azione, può rallentare la velocità di crescita del tumore e contribuire a bloccare l'apporto di sangue di cui il tumore ha bisogno.

COMETRIQ può rallentare o interrompere la crescita del tumore midollare della tiroide. Può aiutare a ridurre le dimensioni dei tumori associati con questo tipo di tumore.

### 2. Cosa deve sapere prima di prendere COMETRIQ

#### Non prenda COMETRIQ

- se è allergico al cabozantinib o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6).

## **Avvertenze e precauzioni**

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere COMETRIQ se lei:

- ha la pressione del sangue alta
- ha o ha avuto un aneurisma (dilatazione e indebolimento della parete di un vaso sanguigno) o una lacerazione della parete di un vaso sanguigno
- ha diarrea
- ha una storia recente di tosse con sangue o di perdita di sangue significativa
- è stato sottoposto ad un'operazione nel corso dell'ultimo mese (o se sono pianificate procedure chirurgiche), inclusi interventi ai denti
- è stato sottoposto a radioterapia negli ultimi 3 mesi
- ha malattie infiammatorie intestinali (ad esempio, malattia di Crohn, colite ulcerosa o diverticolite)
- ha ricevuto comunicazione che il tumore si è diffuso alle vie aeree o all'esofago
- ha avuto recentemente un coagulo di sangue nella gamba, un ictus o un infarto al cuore
- sta assumendo medicinali per controllare il ritmo cardiaco, ha una frequenza cardiaca bassa, ha problemi cardiaci o problemi con i livelli di calcio, potassio o magnesio nel sangue
- ha una malattia epatica o renale.

**Informi il medico se è affetto da una di queste condizioni.** Potrebbe essere necessario un trattamento per tali condizioni, o il medico può decidere di cambiare la dose di COMETRIQ, o ancora interrompere del tutto il trattamento. Vedere anche paragrafo 4 “*Possibili effetti indesiderati*”.

Deve comunicare al dentista che sta assumendo COMETRIQ. È importante che lei faccia particolare attenzione all'igiene dei denti e della bocca durante il trattamento con COMETRIQ.

## **Bambini e adolescenti**

COMETRIQ non è raccomandato nei bambini o negli adolescenti. Gli effetti di COMETRIQ nelle persone di età inferiore ai 18 anni non sono ancora conosciuti.

## **Altri medicinali e COMETRIQ**

Avvisi il medico o farmacista qualora stia assumendo o abbia recentemente assunto altri medicinali, inclusi i medicinali ottenuti senza prescrizione. Ciò è dovuto al fatto che COMETRIQ può influenzare la modalità con la quale agiscono altri medicinali. Inoltre, alcuni medicinali potrebbero influenzare la modalità con cui agisce COMETRIQ. Ciò potrebbe significare che sia necessario per il medico cambiare la dose (le dosi) che lei assume.

- Medicinali che trattano infezioni fungine, quali itraconazolo, ketoconazolo e posaconazolo
- Medicinali utilizzati per trattare infezioni batteriche (antibiotici) quali eritromicina, claritromicina e rifampicina
- Medicinali per l'allergia quali fexofenadina
- Medicinali per trattare l'angina pectoris (dolore al petto a causa di insufficiente apporto al cuore) quali ranolazina
- Medicinali per trattare l'epilessia o le convulsioni quali fenitoina, carbamazepina e fenobarbital
- Preparati a base di piante medicinali contenenti l'erba di San Giovanni (*Hypericum perforatum*), utilizzati a volte per trattare la depressione o condizioni correlate a quest'ultima, come l'ansia
- Medicinali utilizzati per diluire il sangue, come il warfarin e dabigatran etexilate
- Medicinali per trattare la pressione del sangue alta o altre condizioni cardiache, quali aliskiren, ambrisentan, digossina, talinolol e tolvaptan
- Medicinali per il diabete, come saxagliptin e sitagliptin
- Medicinali usati per trattare la gotta, quali colchicina

- Medicinali usati per trattare HIV o AIDS, quali ritonavir o maraviroc ed emtricitabina
- Medicinali usati per trattare infezioni virali quali efavirenz
- Medicinali usati per prevenire il rigetto di trapianto (ciclosporina) e regimi di trattamento basati sulla ciclosporina nel caso di artrite reumatoide e psoriasi

#### **Contracezionali orali**

Se lei prende COMETRIQ mentre sta prendendo contraccettivi orali, questi ultimi potrebbero non avere effetto. Deve utilizzare anche un contraccettivo di barriera (es. preservativo o diaframma) durante l'assunzione di COMETRIQ e almeno per i 4 mesi successivi alla conclusione del trattamento.

#### **COMETRIQ con cibo**

Eviti di ingerire alimenti contenenti pompelmo per tutta la durata dell'assunzione del medicinale, poiché ciò potrebbe portare ad un aumento del livello di COMETRIQ nel sangue.

#### **Gravidanza, allattamento e fertilità**

**Eviti di intraprendere una gravidanza durante il trattamento con COMETRIQ.** Se lei come donna e il suo partner o lei come uomo e la sua partner siete nelle condizioni di poter avere un bambino, usate metodi contraccettivi adeguati durante il trattamento e per almeno i 4 mesi successivi alla conclusione del trattamento. Parli con il medico relativamente a quali metodi contraccettivi siano i più appropriati durante l'assunzione di COMETRIQ. Vedere paragrafo 2.

Parli con il medico se lei o il/la suo/sua partner inizia una gravidanza o se sta pianificando di avere un bambino durante l'assunzione di COMETRIQ.

**Parli con il medico PRIMA di assumere COMETRIQ** se lei come donna e il suo partner o lei come uomo e la sua partner state pianificando di avere un bambino dopo che il trattamento è terminato. È possibile che la sua fertilità possa essere alterata come conseguenza del trattamento con COMETRIQ.

Le donne che assumono COMETRIQ non dovranno allattare durante il trattamento e per almeno i 4 mesi successivi alla conclusione dello stesso, poiché il cabozantinib e/o i suoi metaboliti potrebbero essere escreti attraverso il latte materno ed essere così pericolosi per il bambino.

#### **Guida di veicoli e utilizzo di macchinari**

Faccia attenzione quando si mette alla guida o durante l'utilizzo di macchinari. Si ricordi che il trattamento con COMETRIQ potrebbe causarle stanchezza o debolezza.

COMETRIQ contiene sodio

Questo medicinale contiene meno di 1 mmol di sodio (23 mg) per capsula, cioè è essenzialmente "senza sodio"

### **3. Come prendere COMETRIQ**

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Dovrà continuare ad assumere questo medicinale fino a quando il medico decide di terminare il trattamento. Se si verificano gravi effetti indesiderati, il medico potrà decidere di modificare la dose o di terminare il trattamento prima di quanto inizialmente stabilito. Il medico deciderà se la dose dovrà essere modificata, in particolar modo durante le prime otto settimane della terapia con COMETRIQ.

COMETRIQ deve essere assunto una volta al giorno. A seconda della dose che le sia stata prescritta, il numero delle capsule da assumere è qui di seguito elencato:

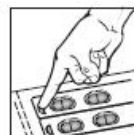
- 140 mg (1 capsula arancione da 80 mg e 3 capsule grigie da 20 mg)
- 100 mg (1 capsula arancione da 80 mg e 1 capsula grigia da 20 mg)
- 60 mg (3 capsule grigie da 20 mg)

Il medico deciderà la giusta dose per lei.

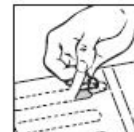
Le capsule saranno riposte in un blister organizzato secondo la dose prescritta. Ogni blister contiene un numero sufficiente di capsule per durare sette giorni (una settimana). Le capsule sono anche disponibili in confezione sufficiente per 28 giorni, costituita da 4 confezioni blister ciascuna contenente capsule per sette giorni di terapia.

Ogni giorno assuma tutte le capsule lungo una striscia. Maggiori informazioni sul blister, incluse quante capsule dovrà assumere nonché il numero totale di capsule inserite in ogni blister, sono descritte di seguito nel paragrafo 6. Per aiutarla a ricordare di assumere la terapia, scriva la data in cui ha preso la prima dose nello spazio adiacente alla capsula. Per estrarre la capsula da prendere:

1. Faccia pressione sulla linguetta



2. Rimuova la carta sul retro



3. Estragga la capsula attraverso la pellicola



COMETRIQ **non** deve essere assunto durante i pasti. Non deve mangiare nulla per almeno le 2 ore precedenti e l'ora successiva l'assunzione di COMETRIQ. Ingerisca le capsule una alla volta con acqua. Non apra le capsule.

#### **Se prende più COMETRIQ di quanto deve**

Qualora abbia assunto più COMETRIQ di quello che le è stato prescritto, si rivolga immediatamente al medico o vada in ospedale ricordandosi di portare con sé le capsule e il presente foglio illustrativo.

#### **Se dimentica di prendere COMETRIQ**

- Qualora debbano trascorrere ancora 12 o più ore prima della dose successiva, è opportuno che assuma quella dimenticata non appena se lo ricorda. Assuma la dose successiva all'orario prestabilito.
- Qualora debbano trascorrere meno di 12 ore prima della dose successiva, è opportuno che non assuma la dose che ha dimenticato. Assuma la dose successiva all'orario prestabilito.

#### **Se interrompe il trattamento con COMETRIQ**

L'interruzione del trattamento può interrompere l'effetto del medicinale. Non interrompa il trattamento con COMETRIQ a meno che non ne abbia discusso con il medico. Se ha ulteriori domande sull'uso di questo medicinale, chieda al medico

#### **4. Possibili effetti indesiderati**

Come tutti i medicinali, COMETRIQ può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino. Qualora si manifestino effetti indesiderati, il medico potrà chiederle di assumere COMETRIQ ad una dose minore. Il medico potrà presciverle ulteriori medicinali per aiutarla a controllare tali effetti indesiderati.

**Consulti immediatamente il medico se nota uno degli effetti indesiderati qui di seguito elencati – potrebbe aver bisogno di cure mediche urgenti:**

- Sintomi come dolori addominali, nausea, vomito, stitichezza o febbre. Tali sintomi possono essere segnali di una perforazione gastrointestinale, un foro che si forma nello stomaco o nell'intestino che potrebbe mettere a rischio la sua vita.
- Gonfiore, dolore alle mani e ai piedi o respiro affannoso.
- Ferite che non guariscono.
- Vomito o colpi di tosse con sangue, che può essere di colore rosso acceso o simile ai fondi di caffè.
- Dolori alla bocca, ai denti o alla mandibola/mascella, gonfiore o ferite all'interno della bocca, torpore o sensazione di pesantezza alla mandibola/mascella o caduta di un dente. Potrebbe trattarsi di segni di degenerazione del tessuto osseo della mandibola/mascella (osteonecrosi).
- Convulsioni, emicrania, stato confusionale o difficoltà di concentrazione. Tali sintomi possono essere segnali di una condizione denominata sindrome da encefalopatia posteriore reversibile (PRES). La PRES è tra gli effetti indesiderati non comuni (può essere riscontrata in meno di 1 persona su 100).
- Diarrea grave e che non sembra stabilizzarsi.

**Altri effetti indesiderati includono:**

**Effetti indesiderati molto comuni** (possono essere riscontrati in più di 1 persona su 10)

- Disturbi di stomaco, inclusi diarrea, nausea, vomito, stitichezza, indigestione e dolore addominale
- Difficoltà a deglutire
- Vesciche, dolori alle mani o alla pianta dei piedi, eruzioni cutanee o rossore della pelle, pelle secca
- Diminuzione dell'appetito, perdita di peso, alterazione del senso del gusto
- Stanchezza, debolezza, emicrania, vertigini
- Cambiamenti del colore dei capelli (schiariamento), perdita di capelli
- Ipertensione (innalzamento della pressione sanguigna)
- Rossore, gonfiore o dolori alla bocca o alla gola, difficoltà nel parlare, raucedine
- Alterazione degli esami del sangue effettuati per monitorare lo stato di salute generale e la funzionalità del fegato, bassi livelli di elettroliti (come magnesio, calcio o potassio)
- Basso livello di piastrine
- Dolori articolari, spasmi muscolari
- Rigonfiamento delle ghiandole linfatiche
- Dolore a braccia, mani, gambe o piedi

**Effetti indesiderati comuni** (possono essere riscontrati fino a 1 persona su 10)

- Ansia, depressione, stato confusionale
- Sensazione generale di dolore, dolori muscolari o al torace, dolori alle orecchie, fischi nelle orecchie
- Debolezza, ridotta sensibilità o formicolio agli arti
- Brividi, tremori

- Disidratazione
- Infiammazione del pancreas o dell'addome
- Infiammazione delle labbra e degli angoli della bocca
- Infiammazione delle radici dei capelli, acne, vesciche (su parti del corpo diverse dalle mani o dai piedi)
- Gonfiore alla faccia e in altre parti del corpo
- Perdita o cambiamenti del gusto
- Ipotensione (diminuzione della pressione sanguigna)
- Fibrillazione atriale (battito cardiaco accelerato e irregolare)
- Schiarimento della pelle, pelle squamosa, pallore inconsueto
- Crescita anomala dei peli o dei capelli
- Emorroidi
- Polmonite (infezione polmonare)
- Dolori alla bocca, ai denti o alla mandibola/mascella, gonfiore o ferite all'interno della bocca, torpore o sensazione di pesantezza alla mandibola/mascella o perdita di un dente
- Riduzione dell'attività della tiroide; tali sintomi possono includere: stanchezza, aumento di peso, stitichezza, sensazione di freddo e pelle secca
- Basso livello di globuli bianchi
- Riduzione dei livelli di fosfato nel sangue
- Lacerazione, perforazione o sanguinamento dello stomaco o dell'intestino, infiammazione o lacerazione dell'ano, sanguinamento dei polmoni o della trachea (vie respiratorie)
- Connessione anomala dei tessuti dell'apparato digerente; i sintomi possono includere dolori acuti o persistenti allo stomaco
- Connessione anomala dei tessuti di trachea (vie respiratorie), esofago o polmoni
- Ascesso (accumulo di pus con gonfiore e infiammazione) nell'addome o nell'area pelvica o nei denti/gengive
- Coaguli di sangue nei vasi sanguigni e nei polmoni
- Ictus
- Infezioni da funghi a livello di cute, bocca o genitali
- Ferite che non guariscono
- Presenza di proteine o di sangue nelle urine, calcoli biliari, dolore durante la minzione
- Visione offuscata
- Aumento del livello di bilirubina nel sangue (che può causare itterizia/pelle o occhi giallastri)
- Diminuzione dei livelli di proteine nel sangue (albumina)
- Anormalità nei test di funzionalità renale (aumento della quantità di creatinina nel sangue)
- Aumento del livello di una proteina sierica chiamata lipasi.

#### **Effetti indesiderati non comuni** (possono essere riscontrati in 1 persona su 100)

- Infiammazioni dell'esofago; i sintomi possono includere bruciore di stomaco, dolore al torace, sensazione di malessere, alterazione del senso del gusto, stomaco gonfio, eruttazione e indigestione
- Infezione ed infiammazione del polmone, collasso del polmone
- Ulcere cutanee, cisti, macchie rosse sul viso o sulle cosce
- Dolore al viso
- Alterazione nei risultati dei test che misurano le cellule del sangue o la coagulazione del sangue
- Perdita della coordinazione muscolare, danni ai muscoli scheletrici
- Perdita di attenzione, perdita di coscienza, alterazione del linguaggio, delirium, sogni anormali
- Dolore al torace dovuto ad un blocco nelle arterie, battito cardiaco accelerato
- Danni al fegato, insufficienza renale
- Compromissione dell'udito

- Infiammazione agli occhi, cataratte
- Coagulo/ embolo che ha viaggiato attraverso le arterie ed è rimasto bloccato
- Assenza di mestruazioni, sanguinamento vaginale
- Una condizione denominata sindrome dell'encefalopatia posteriore reversibile (PRES), i cui sintomi possono essere convulsioni, emicrania, stato confusionale o difficoltà di concentrazione
- Grave aumento della pressione sanguigna (crisi ipertensiva)
- Polmone collassato con aria intrappolata nello spazio tra il polmone e il torace, che spesso causa fiato corto (pneumotorace)

**Non noti (effetti indesiderati con frequenza sconosciuta)**

- Attacco di cuore
- Dilatazione e indebolimento della parete di un vaso sanguigno o una lacerazione della parete di un vaso sanguigno (aneurismi e dissezioni arteriose)
- Infiammazione dei vasi sanguigni della pelle (vasculite cutanea)

**Segnalazione degli effetti indesiderati**

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite **il sistema nazionale di segnalazione riportato nell'[Allegato V](#).**

Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

## 5. Come conservare COMETRIQ

Tenere questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sul blister dopo Scad. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non conservare a temperatura superiore a 25°C. Conservare nella confezione originale per proteggere il medicinale dall'umidità.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

## 6. Contenuto della confezione e altre informazioni

### Cosa contiene COMETRIQ

La sostanza attiva è cabozantinib (*S*)-malato.

La capsula rigida di COMETRIQ da 20 mg contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalenti a 20 mg di cabozantinib.

La capsula rigida di COMETRIQ da 80 mg contiene cabozantinib (*S*)-malato equivalenti a 80 mg di cabozantinib.

Gli altri componenti sono:

- **Contenuto della capsula:** cellulosa microcristallina, sodio croscarmellosio, sodio amidoglicolato, silice colloidale anidra e acido stearico
- **Rivestimento della capsula:** gelatina e biossido di titanio (E171)
  - La capsula da 20 mg contiene anche ossido di ferro nero (E172)
  - La capsula da 80 mg contiene anche ossido di ferro rosso (E172)
- **Inchiostro da stampa:** gommalacca trasparente, ossido di ferro nero (E172) e glicole propilenico

#### **Descrizione dell'aspetto di COMETRIQ e contenuto della confezione**

Le capsule rigide COMETRIQ da 20 mg sono di colore grigio e hanno la dicitura "XL184 20mg" stampata su un lato.

Le capsule rigide COMETRIQ da 80 mg sono di colore arancione e hanno la dicitura "XL184 80mg" stampata su un lato.

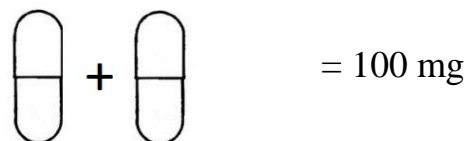
Le capsule rigide COMETRIQ sono confezionate in blister e suddivise secondo la dose. Ogni blister contiene sufficiente medicinale per 7 giorni. Ogni striscia del blister contiene la dose giornaliera.

Il blister da dose giornaliera di 60 mg contiene ventuno capsule da 20 mg per 7 dosi giornaliere complessive. Ogni dose giornaliera è fornita in una striscia e contiene tre capsule da 20 mg:



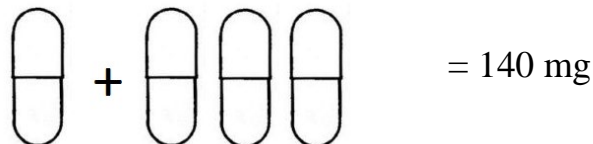
Tre capsule grigie da 20 mg

Il blister da dose giornaliera di 100 mg contiene sette capsule da 80 mg e sette capsule da 20 mg per 7 dosi giornaliere complessive. Ogni dose giornaliera è fornita in una striscia e contiene una capsula da 80 mg e una capsula da 20 mg:



Una capsula arancione da 80 mg + una capsula grigia da 20 mg

Il blister da dose giornaliera di 140 mg contiene sette capsule da 80 mg e ventuno capsule da 20 mg per 7 dosi giornaliere complessive. Ogni dose giornaliera è fornita in una striscia e contiene una capsula da 80 mg e tre capsule da 20 mg:



Una capsula arancione da 80 mg + tre capsule grigie da 20 mg

Le capsule rigide COMETRIQ sono disponibili anche in confezioni per 28 giorni:

84 capsule (4 confezioni blister di 21 x 20 mg) (dose giornaliera di 60 mg)

56 capsule (4 confezioni blister di: 7 x 20 mg e 7 x 80 mg) (dose giornaliera di 100 mg)

112 capsule (4 confezioni blister di: 21 x 20 mg e 7 x 80 mg) (dose giornaliera di 140 mg)

Ogni confezione per 28 giorni contiene una quantità di farmaco sufficiente per 28 giorni.

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio**

Ipsen Pharma  
70 rue Balard  
75015 Parigi  
Francia

### **Produttore**

Catalent Germany Schorndorf GmbH  
Steinbeisstr. 1 und 2  
73614 Schorndorf  
Germania

Tjoapack Netherlands B.V.  
Nieuwe Donk 9  
4879 AC Etten-Leur  
Paesi Bassi

Per ulteriori informazioni su questo medicinale, contatti il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

**België/Belgique/Belgien, Luxembourg/Luxemburg**  
Ipsen NV  
België /Belgique/Belgien  
Tél/Tel: + 32 9 243 96 00

**France**  
Ipsen Pharma  
Tél: + 33 1 58 33 50 00

**България, Slovenija**  
Biomapas, UAB  
Литва, Litva  
Tel: +370 37 366307

**Česká republika**  
Ipsen Pharma, s.r.o.  
Tel: + 420 242 481 821

**Danmark, Norge, Suomi/Finland, Sverige, Ísland**  
Institut Produits Synthèse (IPSEN) AB  
Sverige/Ruotsi/Svíþjóð  
Tlf/Puh/Tel/Sími: +46 8 451 60 00

**Deutschland, Österreich**  
Ipsen Pharma GmbH  
Deutschland  
Tel.: +49 89 2620 432 89

**Italia**  
Ipsen SpA  
Tel: + 39 02 39 22 41

**Latvija**  
Ipsen Pharma representative office  
Tel: +371 67622233

**Hrvatska**  
Biomapas Zagreb d.o.o.  
Tel: +385 17 757 094

**Lietuva**  
Ipsen Pharma SAS Lietuvos filialas  
Tel. + 370 700 33305

**Magyarország**  
Ipsen Pharma Hungary Kft.  
Tel.: +361 555 5930

**Nederland**  
Ipsen Farmaceutica B.V.  
Tel: + 31 (0) 23 554 1600

**Eesti**  
Centralpharma Communications OÜ  
Tel: +372 60 15 540

**Ελλάδα, Κύπρος, Malta**  
Ipsen Μονοπρόσωπη ΕΠΕ  
**Ελλάδα/Greece**  
Τηλ: + 30 210 984 3324

**España**  
Ipsen Pharma, S.A.  
Tel: + 34 936 858 100

**Ireland, United Kingdom (Northern Ireland)**  
Ipsen Pharmaceuticals Limited  
Tel: + 44 (0)1753 62 77 77

**Polska**  
Ipsen Poland Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 (0) 22 653 68 00

**Portugal**  
Ipsen Portugal - Produtos Farmacêuticos S.A.  
Tel: + 351 21 412 3550

**România**  
Ipsen Pharma România SRL  
Tel: + 40 21 231 27 20

**Slovenská republika**  
Ipsen Pharma  
Tel: + 420 242 481 821

**Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il**

**Altre fonti d'informazioni**

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali: <http://www.ema.europa.eu>.