

I PIELIKUMS

ZĀĻU APRAKSTS

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Pomalidomide Teva 1 mg cietās kapsulas
Pomalidomide Teva 2 mg cietās kapsulas
Pomalidomide Teva 3 mg cietās kapsulas
Pomalidomide Teva 4 mg cietās kapsulas

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Pomalidomide Teva 1 mg cietās kapsulas

Katra cietā kapsula satur 1 mg pomalidomīda (*pomalidomidum*).

Palīgvielas ar zināmu iedarbību

Katra cietā kapsula satur 47,5 mg laktozes (monohidrāta veidā).
Katra cietā kapsula satur 0,0350 mg briljantzilo FCF (E133).

Pomalidomide Teva 2 mg cietās kapsulas

Katra cietā kapsula satur 2 mg pomalidomīda (*pomalidomidum*).

Palīgviela(-s) ar zināmu iedarbību

Katra cietā kapsula satur 95 mg laktozes (monohidrāta veidā).
Katra cietā kapsula satur 0,0561 mg briljantzilo FCF (E133).

Pomalidomide Teva 3 mg cietās kapsulas

Katra cietā kapsula satur 3 mg pomalidomīda (*pomalidomidum*).

Palīgviela(-s) ar zināmu iedarbību

Katra cietā kapsula satur 142,5 mg laktozes (monohidrāta veidā).
Katra cietā kapsula satur 0,0610 mg briljantzilo FCF (E133).

Pomalidomide Teva 4 mg cietās kapsulas

Katra cietā kapsula satur 4 mg pomalidomīda (*pomalidomidum*).

Palīgviela(-s) ar zināmu iedarbību

Katra cietā kapsula satur 190 mg laktozes (monohidrāta veidā).
Katra cietā kapsula satur 0,0751 mg briljantzilo FCF (E133).

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

3. ZĀĻU FORMA

Cietā kapsula (kapsula).

Pomalidomide Teva 1 mg cietās kapsulas

Cieta želatīna kapsula, kas ir aptuveni 14 mm gara, ar zilu necaurspīdīgu vāciņu un dzeltenu necaurspīdīgu korpusu, un uzdrukātu “T” uz vāciņa un “1” uz korpusa.

Pomalidomide Teva 2 mg cietās kapsulas

Cieta želatīna kapsula, kas ir aptuveni 18 mm gara, ar zilu necaurspīdīgu vāciņu un oranžu necaurspīdīgu korpusu, un uzdrukātu “T” uz vāciņa un “2” uz korpusa.

Pomalidomide Teva 3 mg cietās kapsulas

Cieta želatīna kapsula, kas ir aptuveni 18 mm gara, ar zilu necaurspīdīgu vāciņu un zaļu necaurspīdīgu korpusu, un uzdrukātu “T” uz vāciņa un “3” uz korpusa.

Pomalidomide Teva 4 mg cietās kapsulas

Cieta želatīna kapsula, kas ir aptuveni 18 mm gara, ar zilu necaurspīdīgu vāciņu un gaiši zilu necaurspīdīgu korpusu, un uzdrukātu “T” uz vāciņa un “4” uz korpusa.

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1. Terapeitiskās indikācijas

Pomalidomide Teva kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu ir paredzēts pieaugušu pacientu ārstēšanai, kuriem ir multiplā mieloma un kuri iepriekš saņēmuši vismaz vienu ārstēšanas shēmu, ieskaitot lenalidomīdu.

Pomalidomide Teva kombinācijā ar deksametazonu ir paredzēts pieaugušu pacientu ārstēšanai, kuriem ir recidivējoša un refraktāra multiplā mieloma un kuri iepriekš saņēmuši vismaz divas ārstēšanas shēmas, tajā skaitā ar lenalidomīdu un bortezomibu, un kuriem pēdējās terapijas laikā slimība progresējusi.

4.2. Devas un lietošanas veids

Ārstēšana jāuzsāk un jākontrolē ārstiem ar pieredzi multiplās mielomas ārstēšanā.

Devas turpina lietot vai maina, pamatojoties uz klīniskajām un laboratoriskajām atradēm (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Devas

Pomalidomīds kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu

Pomalidomīda ieteicamā sākuma deva ir 4 mg, ko lieto vienu reizi dienā iekšķīgi no 1. līdz 14. dienai atkārtotos 21 dienas ciklos.

Pomalidomīdu lieto kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu, kā norādīts 1. tabulā. Bortezomiba ieteicamā sākuma deva ir 1,3 mg/m² intravenozi vai subkutāni vienu reizi dienā 1. tabulā norādītajās dienās. Deksametazona ieteicamā deva ir 20 mg, ko lieto vienu reizi dienā iekšķīgi 1. tabulā norādītajās dienās.

Ārstēšana ar pomalidomīdu kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu jālieto līdz slimības progresēšanai vai līdz brīdim, kad toksicitāte kļūst nepieņemama.

1. tabula. Ieteicamā pomalidomīda devu shēma kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu

1.-8. cikls	Diena (21 dienas ciklā)																				
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21
Pomalidomīds (4 mg)	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•							
Bortezomibs (1,3 mg/m ²)	•			•				•			•										
Deksametazons (20 mg)*	•	•		•	•			•	•		•	•									

No 9. cikla	Diena (21 dienas ciklā)																				
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20	21
Pomalidomīds (4 mg)	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•						
Bortezomibs (1,3 mg/m ²)	•							•													
Deksametazons (20 mg)*	•	•						•	•												

* Informāciju par > 75 gadus veciem pacientiem skaitīt sadaļā “Īpašas pacientu grupas”.

Pomalidomīda devas mainīšana vai lietošanas pārtraukšana

Lai sāktu jaunu pomalidomīda ciklu, neitrofilo leikocītu skaitam jābūt $\geq 1 \times 10^9/l$ un trombocītu skaitam jābūt $\geq 50 \times 10^9/l$.

Norādījumi par pomalidomīda lietošanas pārtraukšanu vai devas samazināšanu saistībā ar nevēlamām blakusparādībām sniegti 2. tabulā, bet devu līmeni norādīti zemāk 3. tabulā.

2. tabula. Norādījumi par pomalidomīda devas mainīšanu^o

Toksicitāte	Devas mainīšana
<u>Neitropēnija*</u> ANS** $< 0,5 \times 10^9/l$ vai febrilā neitropēnija (drudzis $\geq 38,5^\circ C$ un ANS $< 1 \times 10^9/l$)	Cikla atlikušo laiku pārtrauciet ārstēšanu ar pomalidomīdu. Katru nedēļu nosakiet pilnu asinsainu.
ANS atgriežas $\geq 1 \times 10^9/l$ līmenī	Atsāciet ārstēšanu ar pomalidomīdu, lietojot par vienu devas līmeni mazāku devu nekā iepriekš.
Katra nākamā samazināšanās $< 0,5 \times 10^9/l$	Pārtrauciet ārstēšanu ar pomalidomīdu.
ANS atgriežas $\geq 1 \times 10^9/l$ līmenī	Atsāciet ārstēšanu ar pomalidomīdu, lietojot par vienu devas līmeni mazāku devu nekā iepriekš.
<u>Trombocitopēnija</u> Trombocītu skaits $< 25 \times 10^9/l$	Cikla atlikušo laiku pārtrauciet ārstēšanu ar pomalidomīdu. Katru nedēļu nosakiet pilnu asinsainu.
Trombocītu skaits atgriežas $\geq 50 \times 10^9/l$ līmenī	Atsāciet ārstēšanu ar pomalidomīdu, lietojot par vienu devas līmeni mazāku devu nekā iepriekš.
Katra nākamā samazināšanās $< 25 \times 10^9/l$	Pārtrauciet ārstēšanu ar pomalidomīdu.
Trombocītu skaits atgriežas $\geq 50 \times 10^9/l$ līmenī	Atsāciet ārstēšanu ar pomalidomīdu, lietojot par vienu devas līmeni mazāku devu nekā iepriekš.
<u>Izsitumi</u> Izsitumi = 2.-3. pakāpe	Apsveriet pomalidomīda lietošanas pārtraukšanu uz laiku vai pilnīgi.
Izsitumi = 4. pakāpe vai čūlošanās (ieskaitot angioedēmu, anafilaktisku reakciju, eksfoliatīvus vai bullozus izsitimus vai ja ir aizdomas par Stīvensa-Džonsona sindromu (SJS), tokisksku epidermas nekrolīzi (TEN) vai zāļu izraisītu reakciju ar eozinofiliju un sistēmiskiem simptomiem (DRESS))	Pilnīgi pārtrauciet ārstēšanu (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Cita Citas ≥ 3. pakāpes ar pomalidomīdu saistītas nevēlamas blakusparādības	Cikla atlikušo laiku pārtrauciet ārstēšanu ar pomalidomīdu. Nākamajā ciklā atsāciet ārstēšanu, lietojot par vienu devas līmeni mazāku devu nekā iepriekš (devu lietošanu drīkst atsākt tikai pēc tam, kad nevēlamā blakusparādība izzudusi vai mazinājusies līdz ≤ 2. pakāpei).
---	---

◊ Šajā tabulā norādījumi par devas mainīšanu attiecas uz pomalidomīdu kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu un uz pomalidomīdu kombinācijā ar deksametazonu.

* Neitropēnijas gadījumā ārstam jāapsver augšanas faktoru lietošana.

**ANS – absoluītais neutrofilo leikocītu skaits.

3. tabula. Pomalidomīda devas samazināšana[◊]

Devas līmenis	Iekšķīgi lietojama pomalidomīda deva
Sākuma deva	4 mg
-1. devas līmenis	3 mg
-2. devas līmenis	2 mg
-3. devas līmenis	1 mg

◊ Šajā tabulā norāditā devas samazināšana attiecas uz pomalidomīdu kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu un uz pomalidomīdu kombinācijā ar deksametazonu.

Ja pēc devas samazināšanas līdz 1 mg rodas nevēlamās blakusparādības, ārstēšana jāpārtrauc.

Spēcīgi CYP1A2 inhibitori

Ja spēcīgus CYP1A2 inhibitorus (piemēram, ciprofloksacīnu, enoksacīnu un fluvoksamīnu) lieto vienlaicīgi ar pomalidomīdu, pomalidomīda deva jāsamazina par 50% (skatīt 4.5. un 5.2. apakšpunktu).

Bortezomiba devas mainīšana vai lietošanas pārtraukšana

Norādījumi par bortezomiba lietošanas pārtraukšanu vai devas samazināšanu saistībā ar nevēlamajām blakusparādībām ārstiem jāskata bortezomiba zāļu aprakstā (ZA).

Deksametazona devas mainīšana vai lietošanas pārtraukšana

Norādījumi par mazas devas deksametazona lietošanas pārtraukšanu vai devas samazināšanu saistībā ar nevēlamajām blakusparādībām sniegti zemāk 4. un 5. tabulā. Taču par lietošanas pārtraukšanu vai atsākšanu lemj ārsts, nēmot vērā informāciju zāļu aprakstā (ZA).

4. tabula. Norādījumi par deksametazona devas mainīšanu

Toksicitāte	Devas mainīšana
Dispepsija = 1.-2. pakāpe	Saglabājet devu un ārstējiet ar histamīna (H_2) blokatoriem vai līdzvērtīgiem līdzekļiem. Ja simptomi saglabājas, samaziniet devu par vienu devas līmeni.
Dispepsija ≥ 3. pakāpe	Devas lietošanu pārtrauciet, līdz simptomi tiek kontrolēti. Pievienojiet H_2 blokatoru vai līdzvērtīgu līdzekli un atsāciet ārstēšanu, lietojot par vienu devas līmeni mazāku devu nekā iepriekš.
Tūska ≥ 3. pakāpe	Ja nepieciešams, lietojiet diurētiskus līdzekļus un samaziniet devu par vienu devas līmeni.
Apjukums vai garastāvokļa izmaiņas ≥ 2. pakāpe	Pārtrauciet devas lietošanu, līdz simptomi izzūd. Atsāciet ārstēšanu, lietojot par vienu devas līmeni mazāku devu nekā iepriekš.
Muskuļu vājums ≥ 2. pakāpe	Pārtrauciet devas lietošanu, līdz muskuļu vājuma pakāpe ir ≤ 1. Atsāciet ārstēšanu, lietojot par vienu devas līmeni mazāku devu nekā iepriekš.
Hiperglikēmija ≥ 3. pakāpe	Devu samaziniet par vienu devas līmeni. Ja nepieciešams, ārstējiet ar insulīnu vai perorāliem hipoglikēmiskajiem līdzekļiem.
Akūts pankreatīts	Pārtrauciet deksametazona lietošanu ārstēšanas shēmā.
Citas ≥ 3. pakāpes ar deksametazonu saistītas nevēlamās blakusparādības	Pārtrauciet deksametazona lietošanu, līdz blakusparādība samazinās līdz ≤ 2. pakāpei. Atsāciet ārstēšanu, lietojot par vienu devas līmeni mazāku devu nekā

	iepriekš.
--	-----------

Ja atveseļošanās no toksicitātes ir ilgāka par 14 dienām, tad deksametazonu atsāk lietot par vienu devas līmeni mazākā devā nekā iepriekšējā deva.

5. tabula. Deksametazona devas samazināšana

Devas līmenis	Vecums ≤ 75 gadi	Vecums > 75 gadi
	Deva (1.-8. cikls: 21 dienas cikla 1., 2., 4., 5., 8., 9., 11., 12. diena ≥ 9. cikls: 21 dienas cikla 1., 2., 8., 9. diena)	Deva (1.-8. cikls: 21 dienas cikla 1., 2., 4., 5., 8., 9., 11., 12. diena ≥ 9. cikls: 21 dienas cikla 1., 2., 8., 9. diena)
Sākuma deva	20 mg	10 mg
-1. devas līmenis	12 mg	6 mg
-2. devas līmenis	8 mg	4 mg

Deksametazona lietošana jāpārtrauc, ja ≤ 75 gadus vecs pacients nepanes 8 mg devu vai > 75 gadus vecs pacients nepanes 4 mg devu.

Ja pilnīgi pārtrauc kādas ārstēšanas shēmas sastāvdaļas lietošanu, par pārējo zāļu lietošanas turpināšanu lemj ārsts.

Pomalidomīds kombinācijā ar deksametazonu

Pomalidomīda ieteicamā sākuma deva ir 4 mg, ko lieto iekšķīgi vienu reizi dienā no 1. līdz 21. dienai katrā 28 dienu ciklā.

Deksametazona ieteicamā deva ir 40 mg, ko lieto iekšķīgi vienu reizi dienā katra 28 dienu cikla 1., 8., 15. un 22. dienā.

Ārstēšana ar pomalidomīdu kombinācijā ar deksametazonu jālieto līdz slimības progresēšanai, vai līdz rodas nepieņemama toksicitāte.

Pomalidomīda devas mainīšana vai lietošanas pārtraukšana

Norādījumi par pomalidomīda lietošanas pārtraukšanu vai devas samazināšanu saistībā ar nevēlamajām blakusparādībām sniegti 2. un 3. tabulā.

Deksametazona devas mainīšana vai lietošanas pārtraukšana

Norādījumi par deksametazona devas mainīšanu saistībā ar nevēlamajām blakusparādībām sniegti 4. tabulā. Norādījumi par deksametazona devas samazināšanu saistībā ar nevēlamajām blakusparādībām sniegti zemāk 6. tabulā. Taču par lietošanas pārtraukšanu/atsākšanu lemj ārsts, nemot vērā informāciju spēkā esošajā zāļu aprakstā (ZA).

6. tabula. Deksametazona devas samazināšana

Devas līmenis	Vecums ≤ 75 gadi	Vecums > 75 gadi
	Katra 28 dienu cikla 1., 8., 15. un 22. diena	Katra 28 dienu cikla 1., 8., 15. un 22. diena
Sākuma deva	40 mg	20 mg
-1. devas līmenis	20 mg	12 mg
-2. devas līmenis	10 mg	8 mg

Deksametazona lietošana jāpārtrauc, ja ≤ 75 gadus vecs pacients nepanes 10 mg devu vai > 75 gadus vecs pacients nepanes 8 mg devu.

Īpašas pacientu grupas

Gados vecāki cilvēki

Pomalidomīda devas pielāgošana nav nepieciešama.

Pomalidomīds kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu

Pacientiem vecumā > 75 gadiem deksametazona sākuma deva ir:

- no 1. līdz 8. ciklam: 10 mg vienu reizi dienā katra 21 dienas cikla 1., 2., 4., 5., 8., 9., 11. un 12. dienā;
- sākot no 9. cikla: 10 mg vienu reizi dienā katra 21 dienas cikla 1., 2., 8. un 9. dienā.

Pomalidomīds kombinācijā ar deksametazonu

Pacientiem vecumā > 75 gadiem deksametazona sākuma deva ir:

- 20 mg vienu reizi dienā katra 28 dienu cikla 1., 8., 15. un 22. dienā.

Aknu darbības traucējumi

Pacienti ar kopējo bilirubīnu serumā > 1,5 × NAR (normas augšējā robeža) tika izslēgti no klīniskajiem pētījumiem. Aknu darbības traucējumiem ir neliela ietekme uz pomalidomīda farmakokinētiku (skatīt 5.2. apakšpunktu). Pacientiem ar aknu darbības traucējumiem, kas noteikti pēc *Child-Pugh* kritērijiem, pomalidomīda sākuma devas pielāgošana nav nepieciešama. Tomēr pacienti ar aknu darbības traucējumiem rūpīgi jānovēro, vai nerodas nevēlamas blakusparādības, un, ja nepieciešams, jāsamazina pomalidomīda deva vai jāpārtrauc tā lietošana.

Nieru darbības traucējumi

Pacientiem ar nieru darbības traucējumiem pomalidomīda devas pielāgošana nav nepieciešama.

Hemodialīzes pacientiem pomalidomīda deva jālieto pēc hemodialīzes.

Pediatriskā populācija

Pomalidomīds nav piemērots lietošanai bērniem vecumā no 0 līdz 17 gadiem multiplās mielomas indikācijas gadījumā.

Ārpus apstiprinātajām indikācijām pomalidomīds tika pētīts bērniem vecumā no 4 līdz 18 gadiem ar atkārtotu vai progresējošu smadzeņu audzēju, tomēr pētījumu rezultāti neļāva secināt, ka šādas lietošanas ieguvumi atsver riskus. Pašlaik pieejamie dati ir aprakstīti 4.8., 5.1. un 5.2. apakšpunktā.

Lietošanas veids

Iekšķīgai lietošanai.

Pomalidomide Teva cietās kapsulas jālieto iekšķīgi katru dienu vienā un tajā pašā laikā. Kapsulas nedrīkst atvērt, salauzt vai sakošķāt (skatīt 6.6. apakšpunktu). Kapsulas jānorīj veselas, ieteicams ar ūdeni, kopā ar uzturu vai bez tā. Ja pacents kādu dienu aizmirsis lietot pomalidomīda devu, viņam jālieto parastā parakstītā deva paredzētā laikā nākamajā dienā. Pacienti nedrīkst pielāgot devu, lai aizvietotu iepriekšējās dienās izlaistu devu.

Ieteicams uzspiest tikai uz kapsulas viena gala, lai to izņemtu no blistera, tādējādi samazinot kapsulas deformēšanas vai salaušanas risku.

4.3. Kontrindikācijas

- Grūtniecība.
- Sievietes ar reproduktīvo potenciālu, ja vien nav izpildīti visi grūtniecības nepieļaušanas programmas nosacījumi (skatīt 4.4. un 4.6. apakšpunktu).
- Vīriešu dzimuma pacienti, kuri nespēj izpildīt vai ievērot nepieciešamos kontracepcijas pasākumus (skatīt 4.4. apakšpunktu).
- Paaugstināta jutība pret aktīvo vielu vai jebkuru no 6.1. apakšpunktā uzskaņītajām palīgvielām.

4.4. Īpaši brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Teratogenitāte

Tā kā paredzama teratogēna iedarbība, pomalidomīdu grūtniecības laikā nedrīkst lietot. Pomalidomīds ir strukturāli līdzīgs talidomīdam. Talidomīds ir zināma cilvēkam teratogēna viela, kas izraisa smagus dzīvībai bīstamus iedzimtus defektus. Konstatēts, ka pomalidomīds ir teratogēns gan žurkām, gan trušiem, ja to lieto organoģēzes laikā (skatīt 5.3. apakšpunktu).

Visiem pacientiem ir jāievēro grūtniecības nepieļaušanas programmas nosacījumi, ja vien nav pārliecinošu pierādījumu par to, ka pacientei nav reproduktīvā potenciāla.

Kritēriji, kas norāda uz reproduktīvā potenciāla trūkumu sievietēm

Uzskata, kas sieviešu dzimuma pacientei vai vīriešu dzimuma pacienta partnerei nav reproduktīvā potenciāla, ja viņa atbilst vismaz vienam no šādiem kritērijiem:

- vecums ≥ 50 gadi un dabīga amenoreja ≥ 1 gadu (amenoreja, kas radusies vēža ārstēšanas rezultātā vai bērna barošanas ar krūti periodā, neizslēdz reproduktīvo potenciālu);
- ginekologa apstiprināta priekšlaicīga olnīcu mazspēja;
- anamnēzē bilaterāla salpingoovarektomija vai histerektoomija;
- XY genotips, Tērnera sindroms, dzemdes aģenēze.

Norādījumi

Sievietei ar reproduktīvo potenciālu pomalidomīds ir kontrindicēts, ja vien viņa neatbilst visiem šādiem kritērijiem:

- viņa izprot paredzamo teratogēno risku vēl nedzimušajam bērnam;
- viņa izprot efektīvas kontracepcijas nepieciešamību, lietojot to bez pārtraukuma vismaz 4 nedēļas pirms ārstēšanas uzsākšanas, visu ārstēšanās laiku un vismaz 4 nedēļas pēc ārstēšanas beigām;
- pat tad, ja sievietei ar reproduktīvo potenciālu ir amenoreja, viņai jāievēro visi ieteikumi par efektīvu kontracepciju;
- viņai jābūt spējīgai ievērot efektīvas kontracepcijas pasākumus;
- viņa ir informēta un izprot grūtniecības iespējamās sekas un nepieciešamību nekavējoties konsultēties ar ārstu grūtniecības iestāšanās riska gadījumā;
- viņa izprot nepieciešamību uzsākt ārstēšanos ar pomalidomīdu, tiklīdz saņem negatīvu grūtniecības testa rezultātu;
- viņa izprot nepieciešamību un piekrīt veikt grūtniecības noteikšanas testus vismaz ik pēc 4 nedēļām, izņemot gadījumus, kad ir apstiprināta olvadu sterilizācija;
- viņa apliecinā, ka izprot ar pomalidomīda lietošanu saistīto bīstamību un nepieciešamo piesardzību.

Ārstam, kas paraksta šīs zāles sievietēm ar reproduktīvo potenciālu, ir jānodrošina, ka:

- paciente ievēro grūtniecības nepieļaušanas programmas nosacījumus, tajā skaitā jāapstiprina, ka pacientei ir atbilstošs izpratnes līmenis;
- paciente piekrīt iepriekš minētajiem nosacījumiem.

Farmakokinētikas dati par vīriešu dzimuma pacientiem, kuri lieto pomalidomīdu, liecina, ka ārstēšanas laikā cilvēka spermā ir pomalidomīds. Piesardzības nolūkā un, ņemot vērā tādas īpašas pacientu grupas ar iespējami pagarinātu eliminācijas laiku kā pacienti ar aknu darbības traucējumiem, visiem vīriešu dzimuma pacientiem, kuri lieto pomalidomīdu, jāatbilst šādiem nosacījumiem:

- viņš izprot paredzamo teratogēno risku, stājoties seksuālās attiecībās ar grūtnieci vai sievieti ar reproduktīvo potenciālu;
- viņš izprot prezervatīvu izmantošanas nepieciešamību, stājoties seksuālās attiecībās ar grūtnieci vai sievieti ar reproduktīvo potenciālu, kurai ir reproduktīvais potenciāls un kura nelieto

efektīvu kontracepciju, visā ārstēšanās laikā, uz laiku pārtraucot lietot pomalidomīdu un 7 dienas pēc devas lietošanas pārtraukšanas un/vai ārstēšanās pārtraukšanas. Tas ietver vīriešus, kam veikta vazekomija, kuriem, stājoties seksuālās attiecībās ar grūtnieci vai sievieti ar reproduktīvo potenciālu, jālieto prezervatīvs, jo, pat ja nav spermatozoīdu, sēklas šķidrums joprojām var saturēt pomalidomīdu;

- viņš izprot, ka viņam nekavējoties jāinformē ārstējošais ārsts, ja viņa partnerei iestājas grūtniecība, kamēr viņš lieto pomalidomīdu vai 7 dienas pēc tam, kad viņš pārtraucis lietot pomalidomīdu, kā arī to, ka sievieti ir ieteicams nosūtīt pārbaudei un konsultācijai pie ārsta, kas ir specializējies vai pieredzējis teratoloģijā.

Kontracepcija

Sievietēm ar reproduktīvo potenciālu ir jālieto vismaz viena efektīva kontracepcijas metode vismaz 4 nedēļas pirms ārstēšanas uzsākšanas, ārstēšanas laikā un vismaz 4 nedēļas pēc pomalidomīda terapijas, un pat devas lietošanas pārtraukšanas gadījumā, ja vien paciente neievēro absolūtu un ilgstošu atturēšanos no dzimumattiecībām, kas tiek apstiprināta katru mēnesi. Ja nav noteikta efektīva kontracepcija, paciente jānosūta pie attiecīgi apmācīta veselības aprūpes speciālista konsultācijai par kontracepcijas līdzekļiem, lai uzsāktu kontracepcijas līdzekļa lietošanu.

Turpmāk minētos var uzskatīt kā paraugus piemērotām kontracepcijas metodēm:

- implants;
- levonorgestrelu izdaloša intrauterīna sistēma;
- medroksiprogesterona acetāta depo injekcijas;
- olvada sterilizācija;
- dzimumattiecības tikai ar partneri, kam veikta vazekomija; vazekomijai jābūt apstiprinātai ar divām negatīvām spermas analīzēm;
- ovulāciju inhibējošas tabletēs, kas satur tikai progesteronu (piemēram, dezogestrels).

Paaugstinātā venozās trombembolijas riska dēļ pacientiem ar multiplo mielomu, kuri lieto pomalidomīdu un deksametazonu, kombinētie perorālie kontracepcijas līdzekļi nav ieteicami (skatīt arī 4.5. apakšpunktu). Ja paciente pašlaik lieto kombinētus perorālos kontracepcijas līdzekļus, viņai ir jāizvēlas tikai viena efektīva kontracepcijas metode no augstāk minētajām. Venozās trombembolijas risks saglabājas 4-6 nedēļas pēc kombinētās perorālās kontracepcijas lietošanas pārtraukšanas.

Vienlaicīgas ārstēšanas ar deksametazonu laikā steroīdo kontracepcijas līdzekļu efektivitāte var būt samazināta (skatīt 4.5. apakšpunktu).

Implanti un levonorgestrelu izdalošas intrauterīnas sistēmas ir saistītas ar paaugstinātu infekcijas risku to ievadīšanas laikā un neregulāru asiņošanu no maksts. Jāapsver profilaktiska antibiotiku lietošana, īpaši pacientēm ar neitropēniju.

Varu izdalošas intrauterīnas sistēmas nav ieteicams ievietot sakarā ar potenciālu infekcijas risku to ievadīšanas laikā un asiņu zudumu menstruāciju laikā, kas var apdraudēt pacientes ar smagu neitropēniju vai smagu trombocitopēniju.

Grūtniecības tests

Sievietēm ar reproduktīvo potenciālu saskaņā ar vietējo praksi jāveic medicīniski kontrolēti grūtniecības testi ar minimālo jutību 25 mSV/ml, kā norādīts zemāk. Šī prasība attiecas uz visām sievietēm ar reproduktīvo potenciālu, kuras ievēro absolūtu un ilgstošu atturēšanos no dzimumattiecībām. Ideālā gadījumā grūtniecības testam, receptes un zāļu izsniegšanai jānotiek vienā un tajā pašā dienā. Sievietēm ar reproduktīvo potenciālu pomalidomīds jāizsniedz 7 dienu laikā pēc tā parakstīšanas.

Pirms ārstēšanas uzsākšanas

Konsultācijas laikā, kad tiek parakstīts pomalidomīds vai 3 dienas pirms tās, ja paciente pēdējās 4 nedēļas ir lietojusi efektīvus kontracepcijas līdzekļus, ir jāveic medicīniski kontrolēts grūtniecības tests. Testam jāapliecina, ka, uzsākot ārstēšanu ar pomalidomīdu, pacientei nav iestājusies grūtniecība.

Pārbaudes ārstēšanas laikā un ārstēšanas beigas

Medicīniski kontrolēts grūtniecības tests jāveic vismaz ik pēc 4 nedēļām, ieskaitot vismaz 4 nedēļas pēc ārstēšanas beigām, izņemot gadījumus, kad ir apstiprināta olvadu sterilizācija. Šis grūtniecības tests jāveic ārsta apmeklējuma dienā, kad tiek parakstītas zāles, vai 3 dienas pirms tās.

Papildu piesardzības pasākumi

Pacienti jāinformē, ka nekādā gadījumā nedrīkst šīs zāles nodot citai personai un ka visas neizlietotās kapsulas pēc ārstēšanas beigām jāatdod atpakaļ farmaceitam.

Pacienti nedrīkst būt asins, sēklas un spermas donori ārstēšanas laikā (tajā skaitā devas lietošanas pārtraukumos) un vismaz 7 dienas pēc pomalidomīda lietošanas pārtraukšanas.

Rīkojoties ar blisteri vai kapsulu, veselības aprūpes speciālistiem un aprūpētājiem jāvalkā vienreizējas lietošanas cimdi. Grūtnieces vai sievietes, kurām ir aizdomas, ka viņām varētu būt grūtniecība, nedrīkst rīkoties ar blisteri vai kapsulu (skatīt 6.6. apakšpunktu).

Izglītojošie materiāli, parakstīšanas un izsniegšanas ierobežojumi

Lai palīdzētu pacientiem izvairīties no pomalidomīda iedarbības uz augli, reģistrācijas apliecības īpašnieks nodrošinās veselības aprūpes speciālistus ar izglītojošiem materiāliem, lai papildus brīdinātu par paredzamo pomalidomīda teratogenitāti, sniegtu ieteikumus par kontracepciju pirms ārstēšanas uzsākšanas un nodrošinātu izpratni par grūtniecības testu nepieciešamību. Ārstam, kas paraksta šīs zāles, jāsniedz pacientam informāciju par paredzamo teratogēno risku un stingrajiem grūtniecības nepielaušanas pasākumiem, kas aprakstītu grūtniecības nepielaušanas programmā, un jāizsniedz pacientam atbilstoša izglītojoša brošūra, pacienta karte un/vai līdzvērtīgs līdzeklis, kas saskaņots ar katras valsts kompetento iestādi. Sadarbībā ar katras valsts kompetento iestādi ir ieviesta kontrolētas piekļuves programma, kas ietver pacienta kartes un/vai līdzvērtīga līdzekļa izmantošanu parakstīšanas un/vai izsniegšanas kontrolei, kā arī informācijas apkopošanu par indikāciju, lai valstī kontrolētu nereglamentētu lietošanu (*off-label use*). Ideālā gadījumā grūtniecības testam, receptes izrakstīšanai un zāļu izsniegšanai jānotiek vienā un tajā pašā dienā. Sievietēm ar reproduktīvo potenciālu pomalidomīds jāizsniedz 7 dienu laikā pēc tā parakstīšanas, ja medicīniski kontrolēta grūtniecības testa rezultāts ir negatīvs. Sievietēm ar reproduktīvo potenciālu zāles drīkst parakstīt maksimālajam ārstēšanas ilgumam 4 nedēļas saskaņā ar apstiprināto indikāciju dozēšanas shēmām (skatīt 4.2. apakšpunktu), bet visiem pārējiem pacientiem – maksimālajam ārstēšanas ilgumam 12 nedēļas.

Hematoloģiski notikumi

Visbiežāk ziņotā 3. vai 4. pakāpes hematoloģiska blakusparādība pacientiem ar recidivējošu/grūti ārstējamu multiplu mielomu bija neitropēnija, tad anēmija un trombocitopēnija. Pacienti jānovēro, vai viņiem nerodas hematoloģiskas blakusparādības, īpaši neitropēnija. Pacientiem jāiesaka nekavējoties ziņot par drudža epizodēm. Ārstiem jāvēro, vai pacientiem nerodas asiņošanas pazīmes, tajā skaitā deguna asiņošana, īpaši, vienlaicīgi lietojot citas zāles, par kurām zināms, ka tās paaugstina asiņošanas risku (skatīt 4.8. apakšpunktu). Uzsākot ārstēšanu, pirmajās 8 nedēļas vienu reizi nedēļā un pēc tam vienu reizi mēnesī jākontrolē pilna asins aina. Iespējams, ka būs jāmaina deva (skatīt 4.2. apakšpunktu). Pacientiem var būt nepieciešama asins preparātu un/vai augšanas faktoru lietošana.

Trombemboliski notikumi

Pacientiem, lietojot pomalidomīdu vai nu kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu, vai kombinācijā ar deksametazonu, attīstījās venozi trombemboliski notikumi (galvenokārt dziļo vēnu tromboze un plaušu embolijs) un artēriju trombotiski notikumi (miokarda infarkts un cerebrovaskulārs notikums) (skatīt 4.8. apakšpunktu). Pacienti ar zināmiem trombembolijas riska faktoriem, tajā skaitā agrāk bijušu trombozi, rūpīgi jānovēro. Jāveic pasākumi, lai mēginātu mazināt visus novēršamos riska faktorus (piemēram, smēķēšanu, hipertensiju un hiperlipidēmiju). Pacientiem un ārstiem ieteicams pievērst uzmanību trombembolijas simptomiem un pazīmēm. Pacientiem jāiesaka meklēt medicīnisko

palīdzību, ja viņiem attīstās tādi simptomi kā elpas trūkums, sāpes krūtīs, rokas vai kājas pietūkums. Ieteicama antikoagulantu terapija (ja tas nav kontrindicēts) (piemēram, ar acetilsalicilskābi, varfarīnu, heparīnu vai klopidogrelu), īpaši pacientiem ar papildu trombozes riska faktoriem. Lēmums uzsākt profilaktisku līdzekļu lietošanu jāpieņem pēc rūpīgas katra pacienta riska pamatfaktoru izvērtēšanas. Klīniskajos pētījumos pacienti profilaktiski saņēma acetilsalicilskābi vai citu antitrombotisku terapiju. Eritropoētisko līdzekļu lietošana ir saistīta ar trombotisku notikumu, tajā skaitā trombembolijas, risku. Tāpēc eritropoētiski līdzekļi, kā arī citas zāles, kas var paaugstināt trombembolisku notikumu risku, jālieto piesardzīgi.

Vairogdziedzera darbības traucējumi

Ziņots par hipotireozes gadījumiem. Pirms ārstēšanas uzsākšanas ieteicama optimāla vairogdziedzera darbību ietekmējošu blakusslimību kontrole. Sākumā un pēc tam ieteicams pastāvīgi kontrolēt vairogdziedzera darbību.

Perifēriskā neiropātija

Pomalidomīda klīniskajos pētījumos neiekļāva pacientus ar esošu ≥ 2 . pakāpes perifērisku neiropātiju. Apsverot šādu pacientu ārstēšanu ar pomalidomīdu, jāievēro pienācīga piesardzība.

Nozīmīgi sirdsdarbības traucējumi

Pomalidomīda klīniskajos pētījumos neiekļāva pacientus ar nozīmīgiem sirdsdarbības traucējumiem (sastrēguma sirds mazspēja [atbilstoši Nujorkas Sirds slimību asociācijas klasifikācijai – III vai IV klase]; miokarda infarkts 12 mēnešu laikā kopš pētījuma sākuma; nestabila vai vāji kontrolēta stenokardija). Ziņots par sirdsdarbības traucējumiem, ieskaitot sastrēguma sirds mazspēju, plaušu tūsku un priekškambaru mirdzēšanu (skatīt 4.8. apakšpunktu), galvenokārt pacientiem ar iepriekš esošu sirds slimību vai sirds slimību riska faktoriem. Apsverot šādu pacientu ārstēšanu ar pomalidomīdu, jāievēro pienācīga piesardzība, ieskaitot sirdsdarbības traucējumu pazīmju un simptomu regulāru kontroli.

Audzēja sabrukšanas sindroms

Pacienti ar lielu audzēja slodzi pirms terapijas uzsākšanas ir pakļauti audzēja sabrukšanas sindroma vislielākajām riskam. Šie pacienti rūpīgi jānovēro un jāveic atbilstoši piesardzības pasākumi.

Otrs primārs ļaundabīgs audzējs

Pacientiem, kas saņem pomalidomīdu, ziņots par otru primāru ļaundabīgu audzēju, piemēram, nemelanomas ādas vēzi (skatīt 4.8. apakšpunktu). Ārstiem pirms ārstēšanas un tās laikā rūpīgi jānovērtē pacienti, izmantojot vēža standarta skrīningu, lai noteiktu otra primārā ļaundabīgā audzēja parādīšanos, un uzsāktu atbilstošu ārstēšanu.

Alerģiskas reakcijas un smagas ādas reakcijas

Lietojot pomalidomīdu, ziņots par angioedēmu, anafilaktisku reakciju un smagām dermatoloģiskām reakcijām, ieskaitot *SJS*, *TEN* un *DRESS* (skatīt 4.8. apakšpunktu). Ārstam, kas paraksta šīs zāles, jāinformē pacienti par šo reakciju pazīmēm un simptomiem un to, ka nekavējoties jāmeklē medicīniskā palīdzība, ja attīstās šie simptomi. Pomalidomīda lietošana jāpārtrauc eksfoliatīvu vai bullozu izsituemu gadījumā vai ja ir aizdomas par *SJS*, *TEN* vai *DRESS*, un zāļu lietošanu nedrīkst atsākt pēc šo reakciju izzušanas. Pacientus, kuriem agrāk saistībā ar talidomīdu vai lenalidomīdu bijušas nopietnas alerģiskas reakcijas, klīniskajos pētījumos neiekļāva. Tādiem pacientiem var būt augstāks paaugstinātas jutības reakciju risks, tāpēc pomalidomīdu lietot nedrīkst. Pomalidomīda lietošanas pārtraukšana uz laiku vai pilnīgi jāapsver pacientiem ar 2.-3. pakāpes ādas izsituumiem. Angloedēmas un anafilaktiskas reakcijas gadījumā pomalidomīda lietošana ir pilnīgi jāpārtrauc.

Reibonis un apjukums

Lietojot pomalidomīdu, ziņots par reiboni un apjukuma stāvokli. Pacientiem jāizvairās no situācijām, kurās reibonis vai apjukums var radīt problēmas, un viņi nedrīkst lietot citas zāles, kas var izraisīt reiboni vai apjukumu, iepriekš nekonsultējoties ar ārstu.

Intersticiāla plaušu slimība (IPS)

Pēc pomalidomīda lietošanas novēroti IPS un saistīti notikumi, ieskaitot pneimonīta gadījumus. Lai izslēgtu IPS, rūpīgi jāizvērtē pacienti, kuriem sākas akūti plaušu simptomi vai kuriem tie neizskaidrojami pasliktinās. Šo simptomu izmeklēšanas laikā pomalidomīda lietošana ir jāpārtrauc un, ja IPS apstiprinās, jāsāk piemērota terapija. Pomalidomīda lietošanu var atsākt tikai pēc rūpīgas ieguvumu un riska izvērtēšanas.

Aknu darbības traucējumi

Pacientiem, kurus ārstē ar pomalidomīdu, novērots izteikti paaugstināts alanīna aminotransferāzes un bilirubīna līmenis (skatīt 4.8. apakšpunktu). Ir bijuši arī hepatīta gadījumi, kuru dēļ bija jāpārtrauc pomalidomīda lietošana. Pirmajos 6 pomalidomīda lietošanas mēnešos un pēc tam atbilstoši klīniskajām indikācijām ieteicams regulāri kontrolēt aknu darbību.

Infekcijas

Pacientiem, kuri iepriekš ir bijuši inficēti ar B hepatīta vīrusu (HBV) un pomalidomīdu lietoja kombinācijā ar deksametazonu, reti ziņots par B hepatīta reaktivāciju. Daži no šiem gadījumiem ir progresējuši līdz akūtai aknu mazspējai, kādēļ pomalidomīda lietošana ir pārtraukta. Pirms uzsākt ārstēšanu ar pomalidomīdu, jānosaka B hepatīta vīrusa statuss. Pacientiem, kuriem HBV infekcijas tests ir pozitīvs, ir ieteicama konsultācija ar ārstu, kuram ir pieredze B hepatīta ārstēšanā. Pacientiem, kas iepriekš ir bijuši inficēti ar HBV, ieskaitot pacientus, kas ir anti-HBc pozitīvi, bet HbsAg negatīvi, pomalidomīds kombinācijā ar deksametazonu jālieto piesardzīgi. Šiem pacientiem visas terapijas laikā rūpīgi jākontrolē aktīvas HBV infekcijas pazīmes un simptomi.

Progresējoša multifokāla leikoencefalopātijs (PML)

Lietojot pomalidomīdu, ir ziņots par progresējošas multifokālas leikoencefalopātijas gadījumiem, tajā skaitā letāliem. Par PML tika ziņots no vairākiem mēnešiem līdz vairākiem gadiem pēc pomalidomīda terapijas uzsākšanas. Par šādiem gadījumiem galvenokārt ziņots pacientiem, kuri vienlaicīgi lietoja deksametazonu vai iepriekš bija saņēmuši ārstēšanu ar citu imūnsupresīvu kīmijterapiju. Ārstiem regulāri jākontrolē pacienti un jāapsver PML diferenciāldiagnostikā, ja pacientam ir jaunas vai kļūst smagākas neiroloģiskās, kognitīvās vai uzvedības pazīmes vai simptomi. Pacientiem arī jāiesaka informēt savu partneri vai aprūpētāju par saņemto ārstēšanu, jo viņi var pamanīt simptomus, ko pacients neapzinās.

PML novērtējumam jāpamatojas uz neiroloģisku izmeklēšanu, galvas smadzeņu magnētiskās rezonances attēldiagnostiku un cerebrospinālā šķidruma analīzi, lai noteiktu Džona Kaningema vīrusa (*John-Cunningham virus, JCV*) DNS, izmantojot polimerāzes lēdes reakciju (PKR) vai veicot galvas smadzeņu biopsiju, lai testētu *JCV*. Negatīvs *JCV* PKR rezultāts neizslēdz PML. Ja alternatīvu diagnozi nevar noteikt, var būt nepieciešama papildu novērošana un novērtēšana.

Ja ir aizdomas par PML, turpmāka šo zāļu lietošana ir jāpārtrauc, līdz ir izslēgta PML. Ja PML ir apstiprināta, pomalidomīda lietošana ir pilnīgi jāpārtrauc.

Nātrijs saturis

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrijs (23 mg) katrā kapsulā,- būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

Laktozes saturis

Šīs zāles satur lakozi. Šīs zāles nevajadzētu lietot pacientiem ar retu iedzimtu galaktozes nepanesību, ar pilnīgu laktāzes deficitu vai glikozes-galaktozes malabsorbciju.

Briljantziļā FCF (E133) saturs

Šīs zāles satur azo krāsvielu, briljantzilo FCF (E 133), kas var izraisīt alerģiskas reakcijas.

4.5. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Pomalidomīda ietekme uz citām zālēm

Pomalidomīdam nav paredzama klīniski nozīmīga farmakokinētiska mijiedarbība P450 izoenzīmu inhibīcijas vai indukcijas, vai transportētāju inhibīcijas dēļ, lietojot vienlaicīgi ar šo enzīmu vai transportētāju substrātiem. Šādas mijiedarbības iespējamība, tajā skaitā iespējamā pomalidomīda ietekme uz kombinēto perorālo kontracepcijas līdzekļu farmakokinētiku, nav klīniski vērtēta (skatīt 4.4. apakšpunktā “Teratogenitātē”).

Citu zāļu ietekme uz pomalidomīdu

Pomalidomīdu daļēji metabolizē CYP1A2 un CYP3A4/5. Tas ir arī P-glikoproteīna substrāts. Pomalidomīda vienlaicīga lietošana ar spēcīgo CYP3A4/5 un P-gp inhibitoru ketokonazolu vai spēcīgo CYP3A4/5 induktoru karbamazepīnu klīniski nozīmīgi neietekmēja pomalidomīda iedarbību. Spēcīgā CYP1A2 inhibitora fluvoksamīna vienlaicīga lietošana ar pomalidomīdu ketokonazola klātbūtnē pastiprināja pomalidomīda vidējo iedarbību par 107% ar 90% ticamības intervālu [91-124%], salīdzinot ar pomalidomīdu kopā ar ketokonazolu. Otrā pētījumā, lai izvērtētu atsevišķi lietota CYP1A2 inhibitora ietekmi uz metabolisma izmaiņām, fluvoksamīna viena paša lietošana kopā ar pomalidomīdu pastiprināja pomalidomīda vidējo iedarbību par 125% ar 90% ticamības intervālu [98%-157%], salīdzinot ar pomalidomīdu, lietotu vienu pašu. Ja spēcīgus CYP1A2 inhibitorus (piemēram, ciprofloksacīnu, enoksacīnu un fluvoksamīnu) lieto vienlaicīgi ar pomalidomīdu, pomalidomīda deva jāsamazina par 50%.

Deksametazons

Vairāku līdz 4 mg pomalidomīda devu un 20-40 mg deksametazona (vājš līdz vidēji stiprs vairāku CYP enzīmu, arī CYP3A induktors) vienlaicīga lietošana pacientiem ar multiplu mielomu neietekmēja pomalidomīda farmakokinētiku, salīdzinot ar viena paša pomalidomīda lietošanu.

Deksametazona ietekme uz varfarīnu nav zināma. Ārstēšanas laikā ieteicama rūpīga varfarīna koncentrācijas kontrole.

4.6. Fertilitāte, grūtniecība un barošana ar krūti

Sievietes ar reproduktīvo potenciālu/kontracepcija vīriešiem un sievietēm

Sievietēm ar reproduktīvo potenciālu jālieto efektīva kontracepcijas metode. Ja ārstēšanās laikā ar pomalidomīdu sieviete iestājas grūtniecība, ārstēšana jāpārtrauc un paciente jānosūta pārbaudei un konsultācijai pie ārsta, kas ir specializējies vai pieredzējis teratoloģijā. Ja ārstēšanas laikā ar pomalidomīdu vīriešu dzimuma pacienta partnerei iestājas grūtniecība, sievieti ieteicams nosūtīt pārbaudei un konsultācijai pie ārsta, kas ir specializējies vai pieredzējis teratoloģijā. Cilvēka spermā ir pomalidomīds. Piesardzības nolūkā visiem vīriešu dzimuma pacientiem, kuri lieto pomalidomīdu, ārstēšanas laikā, uz laiku pārtraucot lietot pomalidomīdu un 7 dienas pēc ārstēšanas pārtraukšanas, stājoties seksuālās attiecībās ar grūtnieci vai partneri, kurai ir reproduktīvais potenciāls un kura nelieto kontracepcijas līdzekļus, jaizmanto prezervatīvi (skatīt 4.3. un 4.4. apakšpunktu).

Grūtniecība

Ir paredzama pomalidomīda teratogēna iedarbība cilvēkiem. Pomalidomīds ir kontrindicēts grūtniecības laikā un sievietēm ar reproduktīvo potenciālu, izņemot gadījumus, kad ir izpildīti visi grūtniecības nepieļaušanas nosacījumi (skatīt 4.3. un 4.4. apakšpunktu).

Barošana ar krūti

Nav zināms, vai pomalidomīds izdalās cilvēka pienā. Pēc ievadīšanas mātītei pomalidomīds konstatēts laktējošu žurku pienā. Tā kā zīdaiņiem, kurus baro ar krūti, iespējamas pomalidomīda izraisītas nevēlamās blakusparādības, lēmums pārtraukt bērna barošanu ar krūti vai pārtraukt zāļu lietošanu jāpieņem, nēmot vērā bērna ieguvumu no barošanas ar krūti un sievietes ieguvumu no terapijas.

Fertilitāte

Dzīvniekiem pomalidomīds negatīvi ietekmēja fertilitāti un bija teratogēns. Pēc pomalidomīda ievadīšanas grūsniem trušiem tas šķērsoja placentu un tika konstatēts augļa asinīs (skatīt 5.3. apakšpunktu).

4.7. Ietekme uz spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus

Pomalidomīds maz vai mēreni ietekmē spēju vadīt transportlīdzekļus un apkalpot mehānismus. Lietojot pomalidomīdu, ziņots par nogurumu, nomāktu apziņu, apjukumu un reiboni. Ja ir šādas izpausmes, tad pacienti jāinformē, ka ārstēšanas laikā ar pomalidomīdu viņi nedrīkst vadīt transportlīdzekli, apkalpot mehānismus un veikt bīstamus uzdevumus.

4.8. Nevēlamās blakusparādības

Drošuma profila kopsavilkums

Pomalidomīds kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu

Visbiežāk ziņotie asins un limfātiskās sistēmas traucējumi bija neitropēnija (54,0%), trombocitopēnija (39,9%) un anēmija (32,0%). Citu visbiežāk ziņoto nevēlamo blakusparādību skaitā bija perifēiska sensorā neiropātija (48,2%), nogurums (38,8%), caureja (38,1%), aizcietējums (38,1%) un perifēiska tūska (36,3%). Visbiežāk ziņotās 3. vai 4. pakāpes nevēlamās blakusparādības bija asins un limfātiskās sistēmas traucējumi, ieskaitot neitropēniju (47,1%), trombocitopēniju (28,1%) un anēmiju (15,1%). Visbiežāk ziņotā nopietnā nevēlamā blakusparādība bija pneimonija (12,2%). Citas ziņotās nopietnās nevēlamās blakusparādības ietvēra pireksiju (4,3%), apakšējo elpcelu infekciju (3,6%), gripu (3,6%) plaušu emboliiju (3,2%), ātriju fibrilāciju (3,2%) un akūtu nieru bojājumu (2,9%).

Pomalidomīds kombinācijā ar deksametazonu

Klīniskajos pētījumos visbiežāk ziņotās blakusparādības bija asins un limfātiskās sistēmas traucējumi, tajā skaitā anēmija (45,7%), neitropēnija (45,3%) un trombocitopēnija (27%); vispāreji traucējumi un reakcijas ievadīšanas vietā, tajā skaitā nogurums (28,3%), pireksija (21%) un perifēra tūska (13%); kā arī infekcijas un infestācijas, tajā skaitā pneimonija (10,7%). Par perifēriskās neiropātijas blakusparādībām ziņots 12,3% pacientu, un venozas embolijs vai trombotiskiem notikumiem (VTN) ziņots 3,3% pacientu. Visbiežāk ziņotās 3. vai 4. pakāpes blakusparādības bija asins un limfātiskās sistēmas traucējumi, tajā skaitā neitropēnija (41,7%), anēmija (27%) un trombocitopēnija (20,7%); infekcijas un infestācijas, tajā skaitā pneimonija (9%); un vispāreji traucējumi un reakcijas ievadīšanas vietā, tajā skaitā nogurums (4,7%), pireksija (3%) un perifēra tūska (1,3%). Visbiežāk ziņotā nopietnā blakusparādība bija pneimonija (9,3%). Citas ziņotās nopietnās blakusparādības ietvēra febrilo neitropēniju (4,0%), neitropēniju (2,0%), trombocitopēniju (1,7%) un VTN blakusparādības (1,7%).

Nevēlamās blakusparādības biežāk radās pomalidomīda pirmo 2 terapijas ciklu laikā.

Nevēlamo blakusparādību saraksts tabulas veidā

Nevēlamās blakusparādības, kas novērotas ar pomalidomīdu kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu, pomalidomīdu kombinācijā ar deksametazonu ārstētiem pacientiem, kā arī nevēlamās blakusparādības, kas novērotas pēcreģistrācijas uzraudzības periodā, norādītas 7. tabulā atbilstoši orgānu sistēmu klasifikācijai (OSK) un visu nevēlamo blakusparādību un 3. vai 4. pakāpes nevēlamo blakusparādību biežumam.

Blakusparādību biežums definēts atbilstoši pašreizējām vadlīnijām kā loti bieži ($\geq 1/10$), bieži ($\geq 1/100$ līdz $< 1/10$), retāk ($\geq 1/1\,000$ līdz $< 1/100$) un nav zināms (biežumu nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem).

7. tabula. Klīniskajos pētījumos un pēcreģistrācijas uzraudzības periodā ziņotās nevēlamās blakusparādības (NBP)

Zāļu kombinācija	Pomalidomīds/ bortezomibs/deksametazons	Pomalidomīds/ deksametazons		
Orgānu sistēmu klasifikācija/vēlamais terms	Visas NBP	3.-4. pakāpes NBP	Visas NBP	3.-4. pakāpes NBP
Infekcijas un infestācijas				
Pneimonija	Loti bieži	Loti bieži	-	-
Pneimonija (bakteriālas, vīrusu un sēnīšu infekcijas, ieskaitot oportūnistiskas infekcijas)	-	-	Loti bieži	Bieži
Bronhīts	Loti bieži	Bieži	Bieži	Retāk
Augšējo elpcēļu infekcija	Loti bieži	Bieži	Bieži	Bieži
Augšējo elpcēļu vīrusu infekcija	Loti bieži	-	-	-
Sepse	Bieži	Bieži	-	-
Septiskais šoks	Bieži	Bieži	-	-
Neitropēniska sepse	-	-	Bieži	Bieži
<i>Clostridium difficile</i> ierosināts kolīts	Bieži	Bieži	-	-
Bronhopneimonija	-	-	Bieži	Bieži
Elpcēļu infekcija	Bieži	Bieži	Bieži	Bieži
Apakšējo elpcēļu infekcija	Bieži	Bieži	-	-
Plaušu infekcija	Bieži	Retāk	-	-
Gripa	Loti bieži	Bieži	-	-
Bronhiolīts	Bieži	Bieži	-	-
Urīnceļu infekcija	Loti bieži	Bieži	-	-
Nazofaringīts	-	-	Bieži	-
<i>Herpes zoster</i>	-	-	Bieži	Retāk
B hepatīta reaktivācija	-	-	Nav zināms*	Nav zināms *
Labdabīgi, laundabīgi un neprecizēti audzēji (ieskaitot cistas un polipus)				
Bazālo šūnu karcinoma	Bieži	Retāk	-	-
Ādas bazālo šūnu karcinoma	-	-	Retāk	Retāk
Ādas plakanšūnu karcinoma	-	-	Retāk	Retāk
Asins un limfātiskās sistēmas traucējumi				
Neitropēnija	Loti bieži	Loti bieži	Loti bieži	Loti bieži
Trombocitopēnija	Loti bieži	Loti bieži	Loti bieži	Loti bieži
Leikopēnija	Loti bieži	Bieži	Loti bieži	Bieži
Anēmija	Loti bieži	Loti bieži	Loti bieži	Loti bieži
Febrilā neitropēnija	Bieži	Bieži	Bieži	Bieži

Zāļu kombinācija	Pomalidomīds/ bortezomibs/deksametazons		Pomalidomīds/ deksametazons	
Orgānu sistēmu klasifikācija/vēlmais terms	Visas NBP	3.-4. pakāpes NBP	Visas NBP	3.-4. pakāpes NBP
Limfopēnija	Bieži	Bieži	-	-
Pancitopēnija	-	-	Bieži*	Bieži*
Imūnās sistēmas traucējumi				
Angioedēma	-	-	Bieži*	Retāk*
Nātrene	-	-	Bieži*	Retāk*
Anafilaktiska reakcija	Nav zināms*	Nav zināms*	-	-
Norobežota orgāna transplantāta atgrūšana	Nav zināms*	-	-	-
Endokrīnās sistēmas traucējumi				
Hipotireoze	Retāk*	-	-	-
Vielmaiņas un uztures traucējumi				
Hipokaliēmija	Ļoti bieži	Bieži	-	-
Hiperglikēmija	Ļoti bieži	Bieži	-	-
Hipomagniēmija	Bieži	Bieži	-	-
Hipokalciēmija	Bieži	Bieži	-	-
Hipofosfatēmija	Bieži	Bieži	-	-
Hiperkaliēmija	Bieži	Bieži	Bieži	Bieži
Hiperkalciēmija	Bieži	Bieži	-	-
Hiponatriēmija	-	-	Bieži	Bieži
Samazināta ēstgriba	-	-	Ļoti bieži	Retāk
Hiperurikēmija	-	-	Bieži*	Bieži*
Audzēja sabrukšanas sindroms	-	-	Retāk*	Retāk*
Psihiskie traucējumi				
Bezmiegs	Ļoti bieži	Bieži	-	-
Depresija	Bieži	Bieži	-	-
Apjukuma stāvoklis	-	-	Bieži	Bieži
Nervu sistēmas traucējumi				
Perifēriska sensorā neiropātija	Ļoti bieži	Bieži	Bieži	Retāk
Reibonis	Ļoti bieži	Retāk	Bieži	Retāk
Trīce	Ļoti bieži	Retāk	Bieži	Retāk
Samaņas zudums	Bieži	Bieži	-	-
Perifēriska sensori motora neiropātija	Bieži	Bieži	-	-
Parestēzija	Bieži	-	-	-
Disgeizija	Bieži	-	-	-
Nomākta apziņa	-	-	Bieži	Bieži
Intrakraniāla asinošana	-	-	Bieži*	Retāk*
Cerebrovaskulārs notikums	-	-	Retāk*	Retāk*
Acu bojājumi				
Katarakta	Bieži	Bieži	-	-
Ausu un labirinta bojājumi				
Vertigo	-	-	Bieži	Bieži
Sirds funkcijas traucējumi				
Ātriju fibrilācija	Ļoti bieži	Bieži	Bieži*	Bieži*
Sirds mazspēja	-	-	Bieži*	Bieži*
Miokarda infarkts	-	-	Bieži*	Retāk*
Asinsvadu sistēmas traucējumi				
Dziļo vēnu tromboze	Bieži	Retāk	Bieži	Retāk

Zāļu kombinācija	Pomalidomīds/ bortezomibs/deksametazons		Pomalidomīds/ deksametazons	
Orgānu sistēmu klasifikācija/vēlamais terms	Visas NBP	3.-4. pakāpes NBP	Visas NBP	3.-4. pakāpes NBP
Hipotensija	Bieži	Bieži	-	-
Hipertensija	Bieži	Bieži	-	-
Elpošanas sistēmas traucējumi, krūšu kurvja un videnes slimības				
Aizdusa	Ļoti bieži	Bieži	Ļoti bieži	Bieži
Klepus	Ļoti bieži	-	Ļoti bieži	Retāk
Plaušu embolija	Bieži	Bieži	Bieži	Retāk
Deguna asiņošana	-	-	Bieži*	Retāk*
Intersticiāla plaušu slimība	-	-	Bieži*	Retāk*
Kuņga un zarnu trakta traucējumi				
Caureja	Ļoti bieži	Bieži	Ļoti bieži	Bieži
Vemšana	Ļoti bieži	Bieži	Bieži	Bieži
Slikta dūša	Ļoti bieži	Retāk	Ļoti bieži	Retāk
Aizcietējums	Ļoti bieži	Bieži	Ļoti bieži	Bieži
Sāpes vēderā	Ļoti bieži	Bieži	-	-
Sāpes vēdera augšdaļā	Bieži	Retāk	-	-
Stomatīts	Bieži	Retāk	-	-
Sausa mute	Bieži	-	-	-
Vēdera uzpūšanās	Bieži	Retāk	-	-
Kuņga un zarnu trakta asiņošana	-	-	Bieži	Retāk
Aknu un žults izvades sistēmas traucējumi				
Hiperbilirubinēmija	-	-	Retāk	Retāk
Hepatīts	-	-	Retāk*	-
Ādas un zemādas audu bojājumi				
Izsitumi	Ļoti bieži	Bieži	Bieži	Bieži
Nieze	-	-	Bieži	-
Zāļu izraisīta reakcija ar eozinofiliju un sistēmiskiem simptomiem	-	-	Nav zināms*	Nav zināms*
Toksiška epidermas nekrolīze	-	-	Nav zināms*	Nav zināms *
Stīvensa-Džonsona sindroms	-	-	Nav zināms*	Nav zināms*
Skeleta, muskuļu un saistaudu sistēmas bojājumi				
Muskuļu vājums	Ļoti bieži	Bieži	-	-
Sāpes mugurā	Ļoti bieži	Bieži	-	-
Sāpes kaulos	Bieži	Retāk	Ļoti bieži	Bieži
Muskuļu spazmas	Ļoti bieži	-	Ļoti bieži	Retāk
Nieru un urīnizvades sistēmas traucējumi				
Akūts nieru bojājums	Bieži	Bieži	-	-
Hronisks nieru bojājums	Bieži	Bieži	-	-
Urīna aizture	Bieži	Bieži	Bieži	Retāk
Nieru mazspēja	-	-	Bieži	Bieži
Reproduktīvās sistēmas traucējumi un krūts slimības				
Sāpes iegurnī			Bieži	Bieži
Vispāreji traucējumi un reakcijas ievadišanas vietā				
Nogurums	Ļoti bieži	Bieži	Ļoti bieži	Bieži
Pireksija	Ļoti bieži	Bieži	Ļoti bieži	Bieži
Perifēra tūska	Ļoti bieži	Bieži	Ļoti bieži	Bieži
Nekardiālas sāpes	Bieži	Bieži	-	-

Zāļu kombinācija	Pomalidomīds/ bortezomibs/deksametazons		Pomalidomīds/ deksametazona	
Orgānu sistēmu klasifikācija/vēlamais terms	Visas NBP	3.-4. pakāpes NBP	Visas NBP	3.-4. pakāpes NBP
krūškurvī				
Tūska	Bieži	Bieži	-	-
Izmeklējumi				
Paaugstināts alanīnaminotransferāzes līmenis	Bieži	Bieži	Bieži	Bieži
Ķermeņa masas samazināšanās	Bieži	Bieži	-	-
Samazināts neutrofilo leikocītu skaits	-	-	Bieži	Bieži
Samazināts leikocītu skaits	-	-	Bieži	Bieži
Samazināts trombocītu skaits	-	-	Bieži	Bieži
Paaugstināts urīnskābes līmenis asinīs	-	-	Bieži*	Retāk*
Traumas, saindēšanās un ar manipulācijām saistītas komplikācijas				
Kritieni	Bieži	Bieži	-	-

* Ziņots, lietojot zāles pēcregistrācijas uzraudzības periodā.

Atsevišķu nevēlamo blakusparādību apraksts

Šajā apakšpunktā norādītais nevēlamo blakusparādību biežums iegūts no klīniskajiem pētījumiem, kuros pacienti saņēma pomalidomīdu kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu (Pom + Btz + Dex) vai kombinācijā ar deksametazonu (Pom + Dex).

Teratogenitāte

Pomalidomīds ir strukturāli līdzīgs talidomīdam. Talidomīds ir zināma cilvēkam teratogēna aktīvā viela, kas izraisa smagus, dzīvībai bīstamus iedzimtus defektus. Konstatēts, ka pomalidomīds ir teratogēns gan žurkām, gan trušiem, ja to lieto organoģenēzes laikā (skatīt 4.6. un 5.3. apakšpunktu). Ja pomalidomīdu lieto grūtniecības laikā, paredzama pomalidomīda teratogēna iedarbība cilvēkiem (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Neitropēnija un trombocitopēnija

Neitropēnija radās līdz 54,0% (Pom + Btz + Dex) pacientu (47,1% (Pom + Btz + Dex) 3. vai 4. pakāpes). Neitropēnijas dēļ pomalidomīda lietošana bija jāpārtrauc 0,7% pacientu, un tā reti bija nopietna.

Par febrilo neitropēniju (FN) ziņots 3,2% (Pom + Btz + Dex) pacientu un 6,7% (Pom + Dex) pacientu, un tā bija nopietna 1,8% (Pom + Btz + Dex) pacientu un 4,0% (Pom + Dex) pacientu (skatīt 4.2. un 4.4. apakšpunktu).

Trombocitopēnija radās 39,9% (Pom + Btz + Dex) pacientu un 27,0% (Pom + Dex) pacientu. 3. un 4. pakāpes trombocitopēnija bija 28,1% (Pom + Btz + Dex) pacientu un 20,7% (Pom + Dex) pacientu, pomalidomīda lietošana bija jāpārtrauc 0,7% (Pom + Btz + Dex) pacientu un 0,7% (Pom + Dex) pacientu, un tā bija nopietna 0,7% (Pom + Btz + Dex) un 1,7% (Pom + Dex) pacientu (skatīt 4.2. un 4.4. apakšpunktu).

Neitropēnija un trombocitopēnija biežāk radās ārstēšanas ar pomalidomīdu pirmo 2 ciklu laikā, gan lietojot to kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu, gan kombinācijā ar deksametazonu.

Infekcija

Visbiežākā nefematoloģiskā toksicitāte bija infekcija.

Infekcija radās 83,1% (Pom + Btz + Dex) pacientu un 55,0% (Pom + Dex) pacientu (34,9% (Pom + Btz + Dex) un 24,0% (Pom + Dex) 3. vai 4. pakāpes). Infekcijas, kas radās visbiežāk, bija augšējo elpcelu infekcijas un pneimonija. Infekcijas ar letālu iznākumu (5. pakāpe) radās 4,0% (Pom + Btz + Dex) pacientu un 2,7% (Pom + Dex) pacientu. Infekciju dēļ pomalidomīda lietošana bija jāpārtrauc 3,6% (Pom + Btz + Dex) pacientu un 2,0% (Pom + Dex) pacientu.

Trombembolijas notikumi

Klīniskajos pētījumos profilakses nolūkā visiem pacientiem bija obligāti jālieto acetilsalicilskābe (un citi antikoagulanti augsta riska pacientiem). Ieteicama antikoagulantu terapija (ja vien tā nav kontrindicēta) (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Venozi trombemboliski notikumi (VTN) radās 12,2% (Pom+Btz+Dex) un 3,3% (Pom + Dex) pacientu (5,8% (Pom+Btz+Dex) un 1,3% (Pom + Dex) 3. vai 4. pakāpes). VTN kā nopietni tika ziņoti 4,7% (Pom+Btz+Dex) un 1,7% (Pom + Dex) pacientu; par blakusparādībām ar letālu iznākumu netika ziņots, un VTN bija saistīti ar pomalidomīda lietošanas pārtraukšanu līdz 2,2% (Pom + Btz + Dex) pacientu.

Perifēriskā neiropātija – pomalidomīds kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu

Klīniskajos pētījumos neiekļāva pacientus ar ≥ 2 . pakāpes perifērisku neiropātiju ar sāpēm 14 dienu laikā pirms randomizācijas. Perifēriskā neiropātija radās 55,4% pacientu (10,8% 3. pakāpes; 0,7% 4. pakāpes). Atbilstoši iedarbībai koriģētie rādītāji bija salīdzināmi visās ārstēšanas grupās. Aptuveni 30% pacientu, kuriem radās perifēriskā neiropātija, neiropātija bija anamnēzē, uzsākot ārstēšanu. Perifēriskās neiropātijas dēļ bortezomiba lietošana bija jāpārtrauc attiecīgi aptuveni 14,4% pacientu, pomalidomīda lietošana – 1,8% pacientu un deksametazona lietošana – 1,8% pacientu Pom + Btz + Dex grupā un 8,9% pacientu Btz + Dex grupā.

Perifēriskā neiropātija – pomalidomīds kombinācijā ar deksametazonu

Klīniskajos pētījumos neiekļāva pacientus ar ≥ 2 . pakāpes perifērisku neiropātiju. Perifēriskā neiropātija radās 12,3% pacientu (1,0% 3. vai 4. pakāpes). Nevienā gadījumā netika ziņots par perifērisko neiropātiju kā nopietnu blakusparādību, un perifēriskās neiropātijas dēļ devas lietošana bija jāpārtrauc 0,3% pacientu (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Asiņošana

Lietojot pomalidomīdu, īpaši pacientiem ar tādiem riska faktoriem kā vienlaicīgi lietotas zāles, kas palielina noslieci uz asiņošanu, ziņots par hemorāģiskiem traucējumiem. Hemorāģiski notikumi ietvēra deguna asiņošanu, intrakraniālu asiņošanu un kuņķa-zarnu trakta asiņošanu.

Alerģiskas reakcijas un smagas ādas reakcijas

Lietojot pomalidomīdu, ziņots par angioedēmu, anafilaktisku reakciju un smagām ādas reakcijām, tajā skaitā SJS, TEN un DRESS. Pacienti, kuriem anamnēzē saistībā ar lenalidomīdu vai talidomīdu ir bijuši smagi izsитumi, nedrīkst saņemt pomalidomīdu (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Pediatriskā populācija

Blakusparādības, par kurām ziņots pediatriskiem pacientiem (vecumā no 4 līdz 18 gadiem) ar atkārtotiem vai progresējošiem smadzeņu audzējiem, atbilda zināmajam pomalidomīda drošuma profilam pieaugušiem pacientiem (skatīt 5.1. apakšpunktu).

Zinošana par iespējamām nevēlamām blakusparādībām

Ir svarīgi ziņot par iespējamām nevēlamām blakusparādībām pēc zāļu reģistrācijas. Tādējādi zāļu ieguvuma/riska attiecība tiek nepārtrauktai uzraudzīta. Veselības aprūpes speciālisti tiek lūgti ziņot par jebkādām iespējamām nevēlamām blakusparādībām, izmantojot [V pielikumā](#) minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju.

4.9. Pārdozēšana

Pētot pomalidomīda vienas 50 mg devas lietošanu veseliem brīvprātīgajiem, netika ziņots par nopietnām ar pārdozēšanu saistītām nevēlamām blakusparādībām. Pētot 10 mg devas lietošanu vienu reizi dienā pacientiem ar multiplo mielomu, netika ziņots par nopietnām ar pārdozēšanu saistītām nevēlamām blakusparādībām. Devu ierobežojoša toksicitāte bija mielosupresija. Pētījumos atklāja, ka pomalidomīds tiek izvadīts ar hemodialīzi.

Pārdozēšanas gadījumā ieteicama atbalstoša aprūpe.

5. FARMAKOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS

5.1. Farmakodinamiskās īpašības

Farmakoterapeitiskā grupa: imūnsupresanti, citi imūnsupresanti, ATĶ kods: L04AX06

Darbības mehānisms

Pomalidomīdam ir tiesa pretmielomas pretaudzēju darbība, imūnmodulējošas darbības, un tas nomāc stomas šūnu atbalstu multiplās mielomas audzēja šūnu augšanai. Precīzāk izsakoties, pomalidomīds inhibē hematopoētisko audzēja šūnu proliferāciju un inducē to apoptozi. Turklāt pomalidomīds inhibē pret lenalidomīdu rezistentu multiplās mielomas šūnu rindu proliferāciju un sinergē ar deksametazonu gan pret lenalidomīdu jutīgajās, gan pret lenalidomīdu rezistentajās šūnu rindās, lai inducētu audzēju šūnu apoptozi. Pomalidomīds uzlabo T šūnu- un dabīgo galētājšūnu (*natural killer*, NK) mediēto imunitāti un inhibē iekaisuma citokīnu veidošanos (piemēram, TNF- α un IL-6) monocītos.

Pomalidomīds nomāc arī angioģēnēzi, bloķējot endotēlija šūnu migrāciju un adhēziju.

Pomalidomīds tieši piesaistās proteīnam cereblonam (CRBN), kas ir E3 ligāzes kompleksa daļa, kas ietver proteīnu 1 (DDB1), kas piesaistās dezoksiribonukleīnskābes (DNS) bojājumiem, kulīnu 4 (CUL4) un kulīnu-1 regulētāju (Roc1), un šajā kompleksā var inhibēt automātisku CRBN ubikvitinēšanu. E3 ubikvitīna ligāzes ir atbildīgas par dažādu substrāta proteīnu poliubikvitinēšanu un var daļēji izskaidrot pleiotropo celulāro iedarbību, ko novēro ārstēšanā ar pomalidomīdu.

Pomalidomīda klātbūtnē *in vitro* tiek mērkēts uz substrāta proteīniem *Aiolos* un *Ikaros*, izraisot to ubikvitinēšanu un pēc tam noārdīšanos, kas izraisa tiešu citotoksisku un imūnmodulējošu iedarbību. Ārstēšana ar pomalidomīdu *in vivo* izraisīja *Ikaros* līmeņa pazemināšanos pacientiem ar recidivējošu un pret lenalidomīdu refraktāru multiplo mielomu.

Klīniskā efektivitāte un drošums

Pomalidomīds kombinācijā ar bortezomibu un deksametazonu

Pomalidomīda kombinācijas ar bortezomibu un mazas devas deksametazonu (Pom + Btz + LD-Dex) efektivitāti un drošumu salīdzināja ar bortezomibu un mazas devas deksametazonu (Btz + LD-Dex) III fāzes daudzcentru, randomizētā, atklātā pētījumā (CC-4047-MM-007) agrāk ārstētiem pieaugušiem pacientiem ar multiplo mielomu, kuri iepriekš saņēma vismaz vienu ārstēšanas shēmu, ieskaitot lenalidomīdu, un kuriem pēdējās terapijas laikā vai pēc tās slimība ir progresējusi. Pavisam pētījumā ieklāva un randomizēja 559 pacientus: 281 Pom + Btz + LD-Dex grupā un 278 Btz + LD-Dex grupā. 54% pacientu bija vīrieši ar vispārējās populācijas vecuma mediānu 68 gadi (min., maks.: 27; 89 gadi). Aptuveni 70% pacientu slimība bija refraktāra pret lenalidomīdu (71,2% Pom + Btz + LD-Dex grupā, 68,7% Btz + LD-Dex grupā). Aptuveni 40% pacientu bija 1. recidīvs un aptuveni 73% pacientu kā iepriekšēju ārstēšanu saņēma bortezomibu.

Pacienti Pom + Btz + LD-Dex grupā no 1. līdz 14. dienai katrā 21 dienas ciklā iekšķīgi lietoja 4 mg pomalidomīda. Pacienti abās pētījuma grupās no 1. līdz 8. ciklam 21 dienas cikla 1., 4., 8. un 11. dienā un, sākot no 9. cikla, 21 dienas cikla 1. un 8. dienā lietoja bortezomibu (1,3 mg/m²/devā). Pacienti abās pētījuma grupās no 1. līdz 8. ciklam 21 dienas cikla 1., 2., 4., 5., 8., 9., 11. un 12. dienā un, sākot

no 9. cikla, katra nākamā 21 dienas cikla 1., 2., 8. un 9. dienā lietoja mazas devas deksametazonu (20 mg/dienā [\leq 75 gadus veci] vai 10 mg/dienā [$>$ 75 gadus veci]). Lai kontrolētu toksicitāti, ja nepieciešams, devas samazināja un ārstēšanu uz laiku pārtrauca vai izbeidza (skatīt 4.2. apakšpunktu).

Primārais efektivitātes mērķa kritērijs bija dzīvildze bez slimības progresēšanas (*progression free survival – PFS*), ko atbilstoši Starptautiskās mielomas darba grupas (*International Myeloma Working Group – IMWG*) kritērijiem izvērtēja Neatkarīgā atbildes reakcijas novērtēšanas komiteja (*Independent Response Adjudication Committee – IRAC*), izmantojot datus par ārstēšanai paredzēto (*intention-to-treat – ITT*) populāciju. Pēc mediāni 15,9 mēnešu novērošanas PFS laika mediāna bija 11,20 mēneši (95% TI: 9,66; 13,73) Pom + Btz + LD-Dex grupā. Btz + LD-Dex grupā PFS laika mediāna bija 7,1 mēnesis (95% TI: 5,88; 8,48).

Kopējās efektivitātes datu kopsavilkums sniegs 8. tabulā, kā datu apkopošanas datumu izmantojot 2017. gada 26. oktobri. Kaplana–Meijera (*Kaplan-Meier*) PFS līkne ITT populācijai ir norādīta 1. attēlā.

8. tabula. Kopējās efektivitātes datu kopsavilkums

	Pom + Btz + LD-Dex (N = 281)	Btz + LD-Dex (N = 278)
PFS (mēneši)		
Laika mediāna ^a (95% TI) ^b	11,20 (9,66; 13,73)	7,10 (5,88; 8,48)
RA ^c (95% TI), p vērtība ^d	0,61 (0,49; 0,77) < 0,0001	
ORR, n (%)	82,2%	50,0%
sCR	9 (3,2)	2 (0,7)
CR	35 (12,5)	9 (3,2)
VGPR	104 (37,0)	40 (14,4)
PR	83 (29,5)	88 (31,7)
OR (95% TI) ^e , p vērtība ^f	5,02 (3,35; 7,52) < 0,001	
DoR (mēneši)		
Laika mediāna ^a (95% TI) ^b	13,7 (10,94; 18,10)	10,94 (8,11; 14,78)
RA ^c (95% TI)	0,76 (0,56; 1,02)	

Btz = bortezomibs; TI = tīcamības intervāls; CR = pilnīga atbildes reakcija; DoR = atbildes reakcijas ilgums; RA = riska attiecība; LD-Dex = mazas devas deksametazonas; OR = izredžu attiecība; ORR = kopējās atbildes reakcijas rādītājs; PFS = dzīvildze bez slimības progresēšanas; POM = pomalidomīds; PR = daļēja atbildes reakcija; sCR = stingra pilnīga atbildes reakcija; VGPR = ļoti laba daļēja atbildes reakcija.

^a Mediāna pamatojas uz Kaplana–Meijera vērtējumu.

^b Mediānas 95% TI.

^c Pamatojoties uz Koksa (*Cox*) proporcionālo risku modeli.

^d p vērtības pamatojas uz stratificēto *log rank* testu.

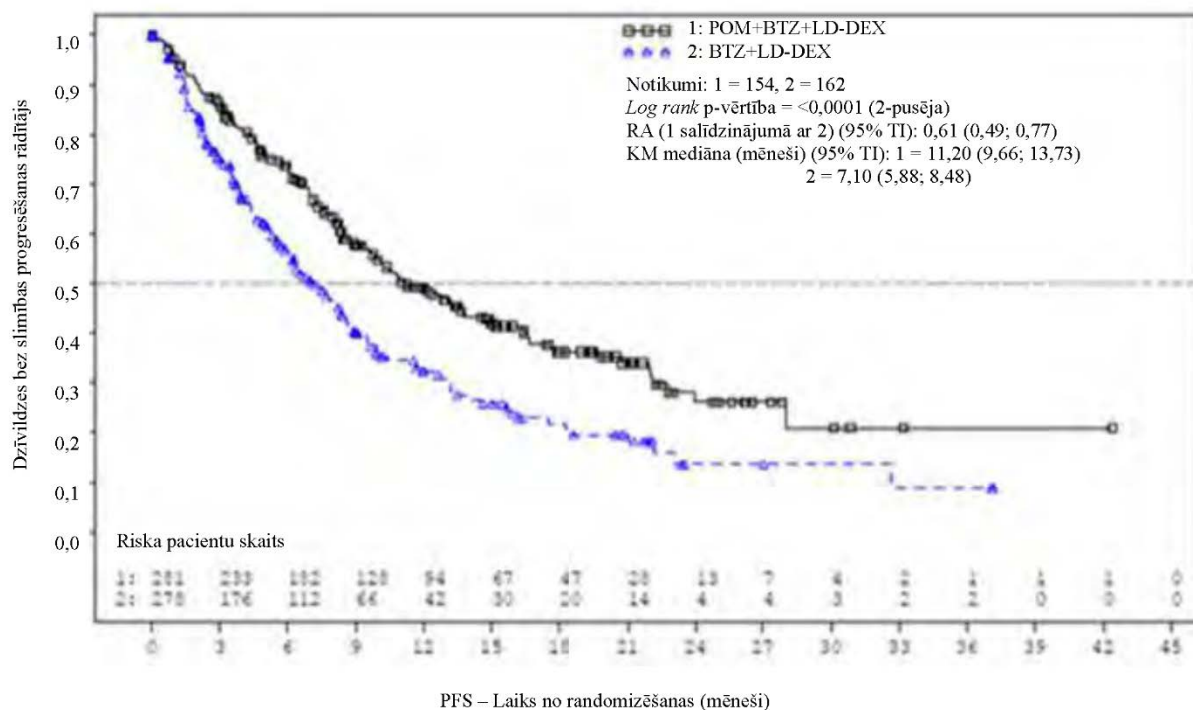
^e izredžu attiecība attiecas uz Pom + Btz + LD-Dex:Btz + LD-Dex.

^f p vērtības pamatojas uz CMH testu, stratificējot pēc vecuma (\leq 75, salīdzinot ar $>$ 75), iepriekšēju pretmielomas shēmu skaita (1, salīdzinot ar $>$ 1) un bēta-2 mikroglobulīnu skrīninga brīdī ($<$ 3,5 mg/l, salīdzinot ar \geq 3,5 mg/l, \leq 5,5 mg/l, salīdzinot ar $>$ 5,5 mg/l).

Ārstēšanas ilguma mediāna bija 8,8 mēneši (12 ārstēšanas cikli) Pom + Btz + LD-Dex grupā un 4,9 mēneši (7 ārstēšanas cikli) Btz + LD-Dex grupā.

PFS pārākums bija izteiktāks pacientiem, kas saņēma tikai vienu iepriekšējas izvēles terapiju. Pacientiem, kuri saņēma 1 iepriekšējas izvēles pretmielomas terapiju, PFS laika mediāna bija 20,73 mēneši (95% TI: 15,11; 27,99) Pom + Btz + LD-Dex grupā un 11,63 mēneši (95% TI: 7,52; 15,74) Btz + LD-Dex grupā. Riska pazemināšanos par 46% novēroja ārstējot ar Pom + Btz + LD-Dex (RA = 0,54, 95% TI: 0,36; 0,82).

1. attēls. IRAC atbildes reakcijas pārskatā noteiktā dzīvildze bez slimības progresēšanas atbilstoši IMWG kritērijiem (stratificēts log rank tests) (ITT populācija)



Dati apkopoti: 2017. gada 26. oktobrī.

Atbilstoši kopējās dzīvildzes (*overall survival – OS*) galīgai analīzei, izmantojot kā datu apkopošanas datumu 2022. gada 13. maiju (novērošanas perioda mediāna 64,5 mēneši), OS laika mediāna pēc Kaplan-Meijera (*Kaplan-Meier*) vērtējuma bija 35,6 mēneši Pom + Btz + LD-Dex grupā un 31,6 mēneši Btz + LD-Dex grupā; RA = 0,94, 95% TI: -0,77; 1,15 ar kopējo notikumu rādītāju 70,0%. OS analīze netika pielāgota, lai ņemtu vērā turpmākās saņemtās terapijas.

Pomalidomīds kombinācijā ar deksametazonu

Pomalidomīda kombinācijas ar deksametazonu efektivitāte un drošums tika novērtēti III fāzes daudzcentru, randomizētā, atklātā pētījumā (CC-4047-MM-003), kurā salīdzināja pomalidomīda plus mazas deksametazona devas terapiju (Pom + LD Dex) ar viena paša deksametazona lielas devas terapiju (HD-Dex) agrāk ārstētiem pieaugušiem pacientiem ar recidīvējošu un refraktāru multiplo mielomu, kuri iepriekš saņēmuši vismaz divas ārstēšanas shēmas, tajā skaitā ar lenalidomīdu un bortezomibu, un kuriem pēdējās terapijas laikā slimība progresējusi. Pavisam pētījumā ieklāva 455 pacientus: 302 Pom + LD-Dex grupā un 153 HD-Dex grupā. Lielākā daļa pacientu bija vīrieši (59%) un baltās rases (79%); vispārējās populācijas vecuma vecuma mediāna bija 64 gadi (min., maks.: 35, 87 gadi).

Pacienti Pom + LD-Dex grupā no 1. līdz 21. dienai katrā 28 dienu ciklā iekšķīgi lietoja 4 mg pomalidomīda. LD-Dex (40 mg) lietoja reizi dienā 28 dienu cikla 1., 8., 15. un 22. dienā. HD-Dex grupā deksametazonu (40 mg) lietoja reizi dienā no 1. līdz 4., no 9. līdz 12. un no 17 līdz 20. dienai 28 dienu ciklā. Pacientiem vecumā > 75 gadiem ārstēšanu sāka ar 20 mg deksametazona. Pacientu ārstēšana turpinājās līdz slimības progresēšanai.

Primārais efektivitātes mērķa kritērijs bija dzīvildze bez slimības progresēšanas atbilstoši Starptautiskās mielomas darba grupas (*International Myeloma Working Group – IMWG*) kritērijiem. Ārstēšanai paredzētais (*intention-to-treat, ITT*) populācijai Neatkarīgās pārskatu novērtēšanas komitejas (*Independent Review Adjudication Committee – IRAC*) pārskatā noteiktā PFS laika mediāna atbilstoši IMWG kritērijiem bija 15,7 nedēļas (95% TI: 13,0; 20,1) Pom + LD-Dex grupā; novērtētais 26 nedēļu dzīvildzes bez notikumiem rādītājs bija 35,99% ($\pm 3,46\%$). HD-Dex grupā PFS laika mediāna bija 8,0 nedēļas (95% TI: 7,0; 9,0); novērtētais 26 nedēļu dzīvildzes bez notikumiem rādītājs bija 12,15% ($\pm 3,63\%$).

PFS novērtēja vairākās būtiskās apakšgrupās: dzimums, rase, ECOG (*Eastern Cooperative Oncology Group*, Austrumu sadarbības onkoloģijas grupa) funkcionālais stāvoklis, stratifikācijas faktori (vecums, slimību grupa, iepriekšējas pretmielomas terapijas [2, > 2]), atlasīti prognostiski nozīmīgi rādītāji (sākotnējais beta-2 mikroglobulīna līmenis, sākotnējais albumīna līmenis, sākotnējie nieru darbības traucējumi un citogenētiskais risks), kā arī iepriekšēju pretmielomas terapiju iedarbība un refraktivitāte. Neatkarīgi no vērtētās apakšgrupas abu ārstēšanas grupu PFS parasti atbilda ITT populācijā novērotajai.

ITT populācijas PFS dati apkopoti 9. tabulā. Kaplan–Meijera (*Kaplan-Meier*) PFS līkne ITT populācijai norādīta 2. attēlā.

9. tabula. IRAC pārskatā noteiktais dzīvildzes bez slimības progresēšanas laiks atbilstoši IMWG kritērijiem (stratificēts log rank tests) (ITT populācija)

	Pom + LD-Dex (N = 302)	HD-Dex (N = 153)
Dzīvildze bez slimības progresēšanas (PFS), N	302 (100,0)	153 (100,0)
Cenzēts, n (%)	138 (45,7)	50 (32,7)
Progresēja/nomira, n (%)	164 (54,3)	103 (67,3)
Dzīvildzes bez slimības progresēšanas laiks (nedēļas)		
Mediāna ^a	15,7	8,0
Divpusējs 95% TI ^b	[13,0; 20,1]	[7,0; 9,0]
Riska attiecība (Pom + LD-Dex:HD-Dex) divpusējs 95% TI ^c	0,45 [0,35; 0,59]	
<i>Log rank</i> testa divpusēja P vērtība ^d	< 0,001	

Piezīme. TI = ticamības intervāls; IRAC = (*Independent Review Adjudication Committee*) neatkarīga pārskata novērtēšanas komiteja; NE = nav novērtējams.

^a Mediāna pamatojas uz Kaplan–Meijera aprēķinu.

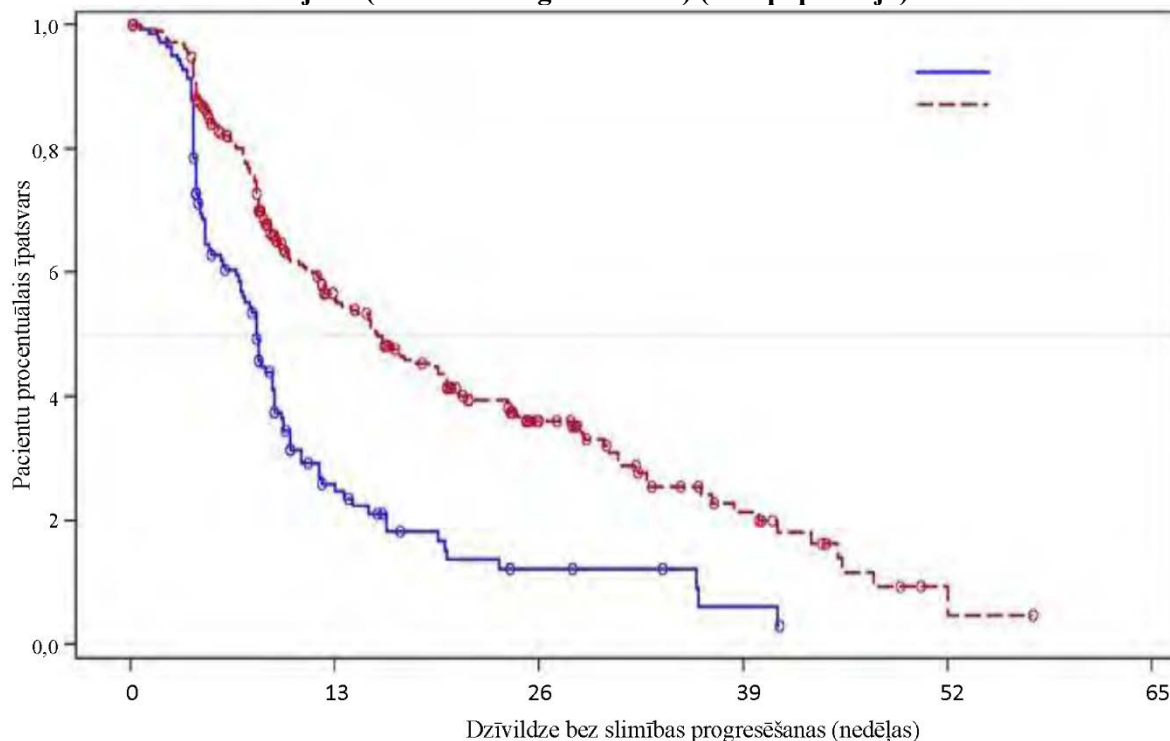
^b Dzīvildzes bez slimības progresēšanas laika mediānas 95% ticamības intervāls.

^c Pamatojoties uz Koksa (*Cox*) proporcionālo risku modeli, kur salīdzinātas ar ārstēšanas grupām saistītās risku funkcijas, grupas stratificētas pēc vecuma (≤ 75 , salīdzinot ar > 75), slimību kopskaita (refraktāras pret lenalidomīdu un bortezomību, salīdzinot ar tādām, kas nav refraktāras pret abām aktīvajām vielām), un iepriekšēju pretmielomas terapiju skaits (= 2, salīdzinot ar > 2).

^d P vērtība iegūta stratificētā *log rank* testā ar tiem pašiem stratifikācijas faktoriem, ko izmantoja Koksa modelī.

Dati apkopoti 2012. gada 7. septembrī.

2. attēls. IRAC atbildes reakcijas pārskatā noteiktā dzīvildze bez slimības progresēšanas atbilstoši IMWG kritērijiem (stratificēts log rank tests) (ITT populācija)



Kopējā dzīvildze (*overall survival – OS*) bija galvenais sekundārais pētījuma mērķa kritērijs. Datu apkopošanas dienā (2012. gada 7. septembrī.) dzīvi bija kopumā 226 (74,8%) Pom + LD-Dex grupas pacienti un 95 (62,1%) HD-Dex grupas pacienti. OS laika mediāna pēc Kaplana–Meijera aprēķiniem Pom + LD-Dex grupā nav sasniegta, taču paredzams, ka tā būs vismaz 48 nedēļas, kas ir 95% TI apakšējā robeža. OS laika mediāna HD-Dex grupā bija 34 nedēļas (95% TI: 23,4; 39,9). 1 gada bez notikumiem rādītājs bija 52,6% ($\pm 5,72\%$) Pom + LD-Dex grupā, bet HD-Dex grupā – 28,4% ($\pm 7,51\%$). OS atšķirība abās ārstēšanas grupās bija statistiski nozīmīga ($p < 0,001$).

ITT populācijas kopējās dzīvildzes dati apkopoti 10. tabulā. Kaplana–Meijera OS līkne ITT populācijai ir norādīta 3. attēlā.

Pamatojoties uz PFS un OS mērķa kritērijiem, šim pētījumam izveidotā datu kontroles komiteja ieteica pētījumu pabeigt un pacientus no HD-Dex grupas pārcelt uz Pom + LD-Dex grupu.

10. tabula. Kopējā dzīvildze: ITT populācija

	Statistika	Pom + LD-Dex (N = 302)	HD-Dex (N = 153)
Cenzēts	N	302 (100,0)	153 (100,0)
Cenzēts	n (%)	226 (74,8)	95 (62,1)
Nomira	n (%)	76 (25,2)	58 (37,9)
Dzīvildzes laiks (nedēļas)	Mediāna ^a	NE	34,0
	Divpusējs 95% TI ^b	[48,1; NE]	[23,4; 39,9]
Riska attiecība (Pom + LD-Dex:HD-Dex) [divpusējs 95% TI ^c]			0,53[0,37; 0,74]
<i>Log rank</i> testa divpusēja P vērtība ^d			< 0,001

Piezīme. TI = ticamības intervāls. NE = nav novērtējams.

^a Mediānas pamatojas uz Kaplana–Meijera aprēķinu.

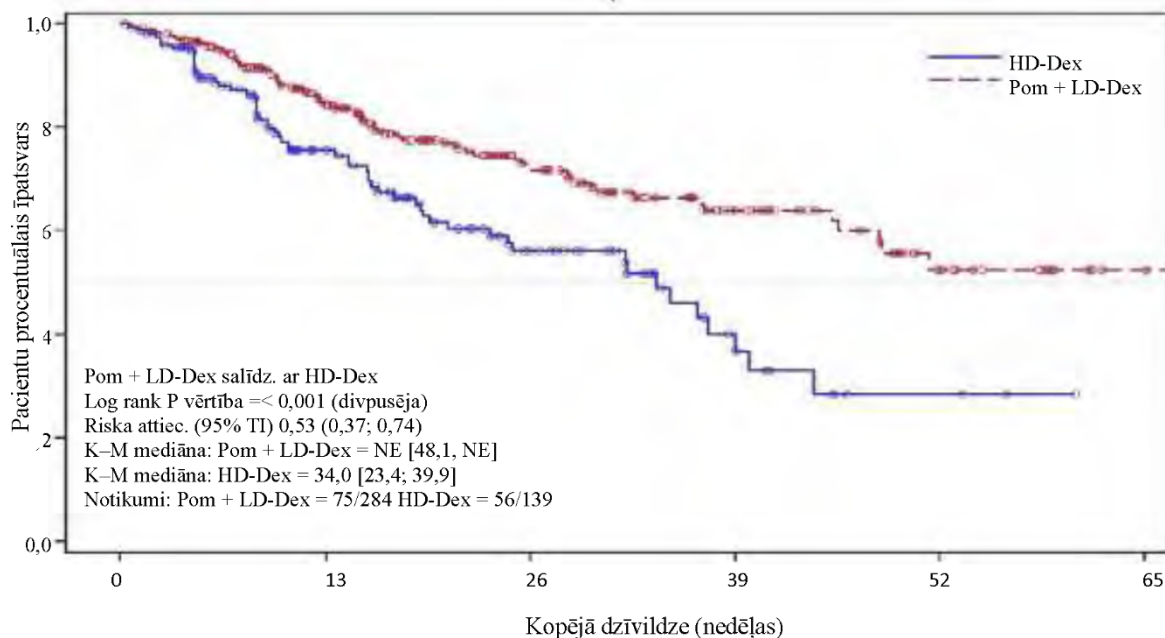
^b Kopējās dzīvildzes laika mediānas 95% ticamības intervāls.

^c Pamatojas uz Koksa proporcionālā risku modeli, kur salīdzinātas ar ārstēšanas grupām saistītās risku funkcijas.

^d P vērtība pamatojas uz nestratificētu *log rank* testu.

Dati apkopoti 2012. gada 7. septembrī.

3. attēls. Kaplana–Meijera kopējās dzīvībdzes līkne (ITT populācija)



Dati apkopoti 2012. gada 7. septembrī.

Pediatriiskā populācija

1. fāzes vienas grupas atklātajā devas palielināšanas pētījumā pomalidomīda maksimālā panesamā deva (MTD) un/vai ieteicamā 2. fāzes deva (RP2D) pediatriiskiem pacientiem tika noteikta $2,6 \text{ mg/m}^2$ dienā, lietojot iekšķīgi atkārtota 28 dienu cikla 1. - 21. dienā.

Efektivitāte netika pierādīta 2. fāzes daudzcentru atklātā, paralēlu grupu pētījumā, kas tika veikts 52 ar pomalidomīdu ārstētiem pediatriiskiem pacientiem vecumā no 4 līdz 18 gadiem ar recidivējošu vai progresējošu augstas pakāpes gliomu, medulloblastomu, ependimomu vai difūzu iekšējo pontīnu gliomu (DIPG) ar primāro lokalizāciju centrālajā nervu sistēmā (CNS).

2. fāzes pētījumā divi pacienti ar augstas pakāpes gliomu grupā ($N = 19$) sasniedza atbildes reakciju, kā noteikts protokolā; viens no šiem pacientiem sasniedza daļēju atbildes reakciju (PR) un otrs pacients sasniedza ilgtermiņa stabilu slimību (SD), kā rezultātā objektīvā atbildes reakcija (OR) un ilgtermiņa SD rādītājs bija 10,5% (95 % TI: 1,3; 33,1). Viens pacents ependimomas grupā ($N = 9$) sasniedza ilgtermiņa SD, kā rezultātā OR un ilgtermiņa SD rādītājs bija 11,1 % (95 % TI: 0,3; 48,2). Nevienam no vērtētajiem pacientiem netika novērota apstiprināta OR vai ilgtermiņa SD ne difūzās iekšējās pontīna gliomas (DIPG) grupā ($N = 9$), ne medulloblastomas grupā ($N = 9$). Nevienā no 4 paralēlajām grupām, kas tika novērtētas šajā 2. fāzes pētījumā, nesasniedza primāro mērķa kritēriju — objektīvas atbildes reakcijas vai ilgstošas stabilas slimības rādītāju.

Pomalidomīda vispārējais drošuma profils bērniem bija tāds pats kā zināmais drošuma profils pieaugušajiem. Farmakokinētikas (FK) rādītāji tika novērtēti 1. un 2. fāzes pētījumu integrētā FK analīzē, un tiem neatklāja būtiskas atšķirības no pieaugušajiem novērotajiem (skatīt 5.2. apakšpunktu).

5.2. Farmakokinētiskās īpašības

Uzsūkšanās

Pomalidomīds uzsūcas, maksimālo koncentrāciju (C_{\max}) plazmā sasniedzot no 2 līdz 3 stundās, un pēc vienas devas iekšķīgas lietošanas uzsūcas vismaz 73%. Pomalidomīda sistēmiskā iedarbība (AUC) palielinās apmēram lineāri un proporcionāli devai. Pēc vairākām devām pomalidomīda uzkrāšanās koeficients pēc AUC ir 27-31%.

Lietošana vienlaikus ar ēdienu, kam ir augsts tauku un kaloriju saturs, palēnina uzsūkšanos, samazinot vidējo C_{\max} plazmā par apmēram 27%, taču tas minimāli ietekmē kopējo uzsūkšanās apjomu, par 8% samazinot vidējo AUC. Tāpēc pomalidomīdu var lietot neatkarīgi no uztura uzņemšanas.

Izkliede

Pomalidomīda vidējais šķietamais izkliedes tilpums (Vd/F) līdzvara koncentrācijas stāvoklī ir 62-138 l. Pomalidomīds izdalās vesela cilvēka spermā koncentrācijā, kas pēc 4 dienu ilgas 2 mg devas lietošanas vienu reizi dienā 4 stundas pēc devas lietošanas (apmēram T_{max}) sasniedz aptuveni 67% no koncentrācijas plazmā. *In vitro* pomalidomīda enantiomēru saistīšanās ar proteīniem cilvēka plazmā ir 12-44%, un tā nav atkarīga no koncentrācijas.

Biotransformācija

Pomalidomīds ir galvenā cirkulējošā sastāvdaļa (apmēram 70% no plazmas radioaktivitātes) *in vivo* veseliem indivīdiem, kas saņēma vienu iekšķīgu devu [^{14}C]-pomalidomīda (2 mg). Neviens metabolīts attiecībā pret primāro vai kopējo radioaktivitāti plazmā nebija > 10%.

Dominējošie izvadītās radioaktivitātes metaboliskie mehānismi ir hidroksilēšana ar secīgu glikuronizāciju vai hidrolīze. *In vitro* primārie enzīmi, kas iesaistīti CYP-mediētā pomalidomīda hidroksilācijā, bija CYP1A2 un CYP3A4, ar nelielu CYP2C19 un CYP2D6 līdzdalību. Pomalidomīds ir arī P-glikoproteīna substrāts *in vitro*. Pomalidomīda vienlaicīga lietošana ar spēcīgo CYP3A4/5 un P-gp inhibitoru ketokonazolu vai spēcīgo CYP3A4/5 induktoru karbamazepīnu klīniski nozīmīgi neietekmēja pomalidomīda iedarbību. Spēcīgā CYP1A2 inhibitora fluvoksamīna vienlaicīga lietošana ar pomalidomīdu ketokonazola klātbūtnē pastiprināja pomalidomīda vidējo iedarbību par 107% ar 90% ticamības intervālu [91-124%], salīdzinot ar pomalidomīdu kopā ar ketokonazolu. Otrā pētījumā, lai izvērtētu atsevišķi lietota CYP1A2 inhibitora ietekmi uz metabolismu izmaiņām, fluvoksamīna viena paša lietošana kopā ar pomalidomīdu pastiprināja pomalidomīda vidējo iedarbību par 125% ar 90% ticamības intervālu [98%-157%], salīdzinot ar pomalidomīdu, lietotu vienu pašu. Ja spēcīgus CYP1A2 inhibitorus (piemēram, ciprofloksacīnu, enoksacīnu un fluvoksamīnu) lieto vienlaicīgi ar pomalidomīdu, pomalidomīda deva jāsamazina par 50%. Pomalidomīda lietošanai smēķētājiem, kuri smēķē tabaku, kas, kā zināms, ierosina CYP1A2 izoformu, nebija klīniski nozīmīgas ietekmes uz pomalidomīda iedarbību, salīdzinot ar nesmēķētājiem novēroto pomalidomīda iedarbību.

Pamatojoties uz *in vitro* datiem, pomalidomīds nav citohroma P-450 izoenzīmu inhibitoris vai induktors un neinhibē nevienu no pētītajiem zāļu transportētājiem. Klīniski nozīmīga mijiedarbība, ja pomalidomīdu lieto vienlaicīgi ar šo mehānismu substrātiem, nav paredzama.

Eliminācija

Pomalidomīda vidējais eliminācijas pusperiods plazmā ir apmēram 9,5 stundas veseliem indivīdiem un apmēram 7,5 stundas pacientiem ar multiplo mielomu. Pomalidomīda vidējais kopējais organismā klīrenss (CL/F) ir apmēram 7-10 l/st.

Pēc vienas iekšķīgas [^{14}C]-pomalidomīda devas (2 mg) lietošanas veseliem indivīdiem apmēram 73% un 15% radioaktīvās devas tika izvadīts attiecīgi ar urīnu un fēcēm, apmēram 2% un 8% dozētā radioaktīvā oglekļa tika izvadīti pomalidomīda veidā ar urīnu un fēcēm.

Pirms izvadīšanas pomalidomīds plaši metabolizējas, un radušies metabolīti tiek izvadīti galvenokārt ar urīnu. 3 galvenie metabolīti urīnā (veidojušies hidrolīzē vai hidroksilācijā ar secīgu glikuronizāciju) ir attiecīgi apmēram 23%, 17% un 12% no devas urīnā.

No CYP atkarīgie metabolīti ir apmēram 43% no kopējās izvadītās radioaktivitātes, no CYP neatkarīgie hidrolītiskie metabolīti ir 25%, bet neizmainītā veidā tiek izvadīti 10% pomalidomīda (2% urīnā un 8% fēcēs).

Populācijas farmakokinētika (FK)

Pamatojoties uz populācijas farmakokinētikas analīzi, kurā izmantots divu nodalījumu modelis, veselu indivīdu un MM pacientu šķietamais klīrenss (CL/F) un šķietamais izkliedes centrālais tilpums ($V_{2/F}$) bija salīdzināmi. Perifēriskos audos audzēji vispirms uzņēma pomalidomīdu; šķietamais izkliedes

perifēriskais klīrens (Q/F) un šķietamais izklieces perifēriskais tilpums (V₃/F) bija attiecīgi 3,7 reizes un 8 reizes lielāki nekā veseliem individuāliem.

Pediatriskā populācija

Pēc vienas iekšķīgas pomalidomīda devas lietošanas bērniem un jauniešiem ar atkārtotu vai progresējošu primāru smadzeņu audzēju, T_{max} mediāna bija 2 - 4 stundas pēc devas ievadišanas un atbilda vidējai ģeometriskajai C_{max} (CV %) vērtībai 74,8 (59,4 %), 79,2 (51,7 %) un 104 (18,3%) ng/ml attiecīgi 1,9, 2,6 un 3,4 mg/m² devās. AUC₀₋₂₄ un AUC_{0-inf} sekoja līdzīgām tendencēm: kopējā iedarbība bija aptuveni 700 - 800 h•ng/ml, lietojot mazākās 2 devas, un aptuveni 1 200 h•ng/ml, lietojot lielās devās. Pusperioda aprēķins bija aptuveni 5 - 7 stundas.

MTD nebija skaidru tendenču, kas attiecināmas uz stratifikāciju pēc vecuma un steroīdu lietošanas. Kopumā dati liecina, ka AUC palielinājās gandrīz proporcionāli pomalidomīda devas palielināšanai, savukārt C_{max} palielināšanās parasti bija mazāka nekā proporcionāla.

Pēc iekšķīgas lietošanas devās no 1,9 mg/m²/dienā līdz 3,4 mg/m²/dienā pomalidomīda farmakokinētika tika noteikta 70 pacientiem vecumā no 4 līdz 20 gadiem 1. un 2. fāzes pētījuma integrētā analīzē atkārtotiem vai progresējošiem pediatriskiem smadzeņu audzējiem. Pomalidomīda koncentrācijas un laika profili tika atbilstoši aprakstīti ar viena nodalījuma FK modeli ar pirmās kārtas absorbciju un elimināciju. Pomalidomīdam bija lineāra un laikā nemainīga FK ar mērenu mainīgumu. Tipiskās pomalidomīda CL/F, Vc/F, Ka, aizkavēšanās laika vērtības bija attiecīgi 3,94 l/h, 43,0 l, 1,45 stundas⁻¹ un 0,454 stundas. Pomalidomīda terminālais eliminācijas pusperiods bija 7,33 stundas. Izņemot ķermeņa virsmas laukumu (K_{VL}), neviens no pārbaudītajiem kovariātiem, ieskaitot vecumu un dzimumu, neietekmēja pomalidomīda FK. Lai gan K_{VL} tika identificēts kā statistiski nozīmīgs pomalidomīda CL/F un Vc/F kovariāts, K_{VL} ietekme uz iedarbības rādītājiem netika uzskatīta par kliniski nozīmīgu.

Parasti bērniem un pieaugušiem pacientiem pomalidomīda FK būtiski neatšķiras.

Gados vecāki cilvēki

Pamatojoties uz populācijas farmakokinētikas analīzi veseliem individuāliem un pacientiem ar multiplu mielomu, nozīmīgu vecuma (19-83 gadi) ietekmi uz pomalidomīda perorālo klīrens nenovēroja.

Kliniskajos pētījumos gados vecākiem (> 65 gadi) pacientiem, kas lietoja pomalidomīdu, deva nebija jāpielāgo. Skatīt 4.2. apakšpunktu.

Nieru darbības traucējumi

Populācijas farmakokinētikas analīzes liecināja, ka pacientiem ar nieru darbības traucējumiem (definēti, izmantojot kreatīnīna klīrens vai aprēķināto glomerulārās filtrācijas ātrumu [eGFR]) pomalidomīda farmakokinētikas rādītāji, salīdzinot ar pacientiem ar normālu nieru darbību (CrCl ≥ 60 ml/minūtē), nebija nozīmīgi izmainīti. Vidējā standartizētā AUC pomalidomīda iedarbība bija 98,2% ar 90% ticamības intervālu [no 77,4% līdz 120,6%] pacientiem ar vidēji smagiem nieru darbības traucējumiem (eGFR no ≥ 30 līdz ≤ 45 ml/minūtē/1,73 m²), salīdzinot ar pacientiem ar normālu nieru darbību. Vidējā standartizētā AUC pomalidomīda iedarbība bija 100,2% ar 90% ticamības intervālu [no 79,7% līdz 127,0%] pacientiem ar smagiem nieru darbības traucējumiem, kuriem nav vajadzīga dialīze (CrCl < 30 vai eGFR < 30 ml/minūtē/1,73 m²), salīdzinot ar pacientiem ar normālu nieru darbību. Vidējā AUC pomalidomīda iedarbība palielinājās par 35,8% ar 90% TI [no 7,5% līdz 70,0%] pacientiem ar smagiem nieru darbības traucējumiem, kuriem vajadzīga dialīze (CrCl < 30 ml/minūtē, vajadzīga dialīze), salīdzinot ar pacientiem ar normālu nieru darbību. Nevienā no šīm nieru darbības traucējumu grupām pomalidomīda iedarbības vidējās izmaiņas nebija tik lielas, lai būtu nepieciešama devu pielāgošana.

Aknu darbības traucējumi

Pacientiem ar aknu darbības traucējumiem (noteikti pēc *Child-Pugh* kritērijiem) farmakokinētiskie rādītāji salīdzinājumā ar veseliem individuāliem bija nedaudz izmainīti. Pacientiem ar viegliem aknu

darbības traucējumiem vidējā pomalidomīda iedarbība palielinājās par 51% ar 90% ticamības intervālu [9%-110%] salīdzinājumā ar veseliem indivīdiem. Pacientiem ar vidēji smagiem aknu darbības traucējumiem vidējā pomalidomīda iedarbība palielinājās par 58% ar 90% ticamības intervālu [13%-119%] salīdzinājumā ar veseliem indivīdiem. Pacientiem ar smagiem aknu darbības traucējumiem vidējā pomalidomīda iedarbība palielinājās par 72% ar 90% ticamības intervālu [24%-138%] salīdzinājumā ar veseliem indivīdiem. Katrā no šīm traucējumu grupām pomalidomīda iedarbības vidējais palielinājums nebija tik liels, lai būtu nepieciešama shēmas vai devas pielāgošana (skatīt 4.2. apakšpunktu).

5.3. Prekliniskie dati par drošumu

Atkārtotu devu toksicitātes pētījumi

Žurkām 6 mēnešus ilga, pastāvīgi ievadītu pomalidomīda devu 50, 250 un 1 000 mg/kg/dienā panesamība bija laba. Ievadot līdz 1 000 mg/kg/dienā (175 reizes lielāks iedarbības rādītājs attiecībā pret 4 mg klīnisko devu), nevēlamas atrades nenovēroja.

Pērikiem pomalidomīda lietošanu novērtēja līdz 9 mēnešu ilgos atkārtotas devas pētījumos. Šajos pētījumos pērikiem novēroja lielāku jutīgumu pret pomalidomīdu nekā žurkām. Pērikiem novērotās primārās toksicitātes bija saistītas ar asinsrades/limforetiķulāro sistēmu. 9 mēnešu pētījumā ar pērikiem, lietojot 0,05 mg/kg/dienā, 0,1 mg/kg/dienā un 1 mg/kg/dienā devas, 6 dzīvniekiem, lietojot devu 1 mg/kg/dienā novēroja saslimstību un agrīnu eitanāziju, ko saistīja ar pomalidomīda lielās iedarbības (15 reizes lielāks iedarbības rādītājs attiecībā pret 4 mg klīnisko devu) izraisītu imūno sistēmu nomācošo iedarbību (stafilokoku infekcija, samazināts limfocītu skaits perifērajās asinīs, hronisks resnās zarnas iekaisums, histoloģisks limfoīdais izsīkums un kaulu smadzeņu hipocelularitāte). Šī imūno sistēmu nomācošā iedarbība 4 pērikiem izraisīja agrīnu eitanāziju sliktā veselības stāvokļa dēļ (ūdeņaina vēdera izeja, ēstgrības trūkums, samazināta uztura uzņemšana un ķermeņa masas samazināšanās); šo dzīvnieku histopatoloģiskais novērtējums uzrādīja hronisku resnās zarnas iekaisumu un tievās zarnas bārkstiņu atrofiju. Stafilokoku infekciju novēroja 4 pērikiem; 3 no šiem dzīvniekiem bija atbildes reakcija uz ārstēšanu ar antibiotikām, bet 1 nomira neārstēts. Turklat atrade, kas atbilda akūtai mieloleikozei, 1 pērikim bija eitanāzijas cēlonis; klīniskie novērojumi un klīniskās patoloģijas rādītāji un/vai izmaiņām kaulu smadzenēs šim dzīvniekam atbilda imūnās sistēmas nomākumam.

Ievadot 1 mg/kg/dienā, novēroja arī minimālu vai vieglu žultsvada proliferāciju ar saistītu sārmainās fosfatāzes (ALP) un gamma glutamiltransferāzes (GGT) līmena paaugstināšanos. Atlabušo dzīvnieku novērtējums rādīja, ka visas ar ārstēšanu saistītās atrades bija atgriezeniskas 8 nedēļas pēc devas ievadīšanas pārtraukšanas, izņemot intrahepatiskā žultsvada proliferāciju, ko novēroja 1 dzīvniekam devas 1 mg/kg/dienā grupā. Līmenis, kura gadījumā netiek novērota nelabvēlīga ietekme (*no observed adverse effect level – NOAEL*) bija 0,1 mg/kg/dienā (0,5 reizes lielāks iedarbības rādītājs attiecībā pret 4 mg klīnisko devu).

Genotoksicitāte/kancerogenitāte

Pomalidomīds neuzrādīja mutagēnu iedarbību baktēriju un zīdītāju mutācijas testos un neinduceja hromosomu aberācijas cilvēka perifēro asiju limfocītos un mikrokodoliņu veidošanos polihromatiskajos eritrocītos kaulu smadzenēs žurkām, kurām ievadīja līdz 2 000 mg/kg/dienā lielas devas. Kancerogenitātes pētījumi netika veikti.

Fertilitāte un agrīnā embrionālā attīstība

Fertilitātes un agrīnās embrionālās attīstības pētījumā ar žurkām tēviņiem un mātītēm ievadīja 25, 250 un 1 000 mg/kg/dienā lielas pomalidomīda devas. Dzemdes izmeklējumā grūsnības 13. dienā visos devu līmeņos konstatēja dzīvotspejīgu embriju vidējā skaita samazināšanos un pēcimplantācijas zuduma palielināšanos. Tāpēc šīm novērotajām iedarbībām NOAEL bija < 25 mg/kg/dienā (AUC_{24h}) bija 39 960 ng•h/ml (nanograms•stunda/mililitri) šai mazākajai testētajai devai, bet iedarbības rādītājs bija 99 reizes lielāks attiecībā pret 4 mg klīnisko devu). Ja šajā pētījumā ārstētos tēviņus sapāroja ar neārstētām mātītēm, visi dzemdes rādītāji bija salīdzināmi ar kontroles rādītājiem. Pamatojoties uz

šiem rezultātiem, novēroto iedarbību attiecināja uz mātīšu ārstēšanu.

Embrija un augļa attīstība

Konstatēts, ka pomalidomīds ir teratogēns gan žurkām, gan trušiem, ja to lieto organoģenēzes laikā. Embrija un augļa attīstības toksicitātes pētījumā žurkām visos devu līmeņos (25, 250 un 1 000 mg/kg/dienā) novēroja urīnpūšla trūkumu, vairogdiedzera trūkumu un jostas un krūšu skriemeļu elementu (centrālā un/vai nervu loku) saplūšanu un nepareizu novietojumu.

Šajā pētījumā nenovēroja mātītes toksicitāti. Tāpēc NOAEL mātītēm bija 1 000 mg/kg/dienā, bet attīstības toksicitātes NOAEL bija < 25 mg/kg/dienā (grūsnības 17. dienā šai mazākajai testētajai devai AUC_{24h} bija 34 340 ng•h/ml, bet iedarbības rādītājs bija 85 reizes lielāks attiecībā pret 4 mg klīnisko devu). Trušiem pomalidomīda devas 10-250 mg/kg izraisīja embrija un augļa attīstībasanomālijas. Sirds patoloģiju pieaugumu novēroja visu devu lietošanas gadījumā, bet ievērojams pieaugums bija, lietojot 250 mg/kg/dienā. Lietojot 100 un 250 mg/kg/dienā, nedaudz palielinājās pēcimplantācijas zudums un nedaudz samazinājās augļa ķermeņa masa. Lietojot 250 mg/kg/dienā, augļa anomālijas ietvēra ekstremitāšu patoloģijas (izliektas un/vai sagriezušās priekšējās un/vai pakālejās ekstremitātes, nepiesaistīts pirksts vai tā trūkums) un saistītas skeleta anomālijas (nepārkaulojusies delna, nepareizi novietota falanga un delna, pirksta trūkums, nepārkaulojusies falanga un īss, nepārkaulojies vai izliekts lielais lielakauls); vidēji izteikts galvas smadzeņu sānu vēderiņa paplašinājums; patoloģisks labās zematslēgas kaula artērijas novietojums; vidējās plaušu daivas trūkums; zemu novietota niere; morfoloģiskas izmaiņas aknās; nepilnīgi pārkaulojies vai nepārkaulojies iegurnis; vidēji augstāks palielināts krūškurvja ribu skaits un vidēji samazināta pēdas pamatnes pārkaulošanās. Ievadot 100 un 250 mg/kg/dienā, novēroja nelielu mātes ķermeņa masas pieauguma samazināšanos, ievērojamu triglicerīdu līmeņa pazemināšanos un ievērojamu liesas absolūtās un relatīvās masas samazināšanos. NOAEL mātītēm bija 10 mg/kg/dienā, bet attīstības NOAEL bija < 10 mg/kg/dienā (grūsnības 19. dienā šajā mazākajā testētajā devā AUC_{24h} bija 418 ng•h/ml, kas bija līdzīgs tam, ko ieguva ar 4 mg klīnisko devu).

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1. Palīgyielu saraksts

Kapsulas saturs

Laktozes monohidrāts
Krospovidons
Povidons
Nātrijs laurilsulfāts
Nātrijs stearilfumarāts

Kapsulas apvalks

Pomalidomide Teva 1 mg cietās kapsulas
Želatīns
Titāna dioksīds (E171)
Briljantzilais FCF (E133)
Dzeltenais dzelzs oksīds (E172)

Pomalidomide Teva 2 mg cietās kapsulas
Želatīns
Titāna dioksīds (E171)
Briljantzilais FCF (E133)
Dzeltenais dzelzs oksīds (E172)
Sarkanais dzelzs oksīds (E172)

Pomalidomide Teva 3 mg cietās kapsulas

Želatīns

Titāna dioksīds (E171)

Briljantzilais FCF (E133)

Dzeltenais dzelzs oksīds (E172)

Pomalidomide Teva 4 mg cietās kapsulas

Želatīns

Titāna dioksīds (E171)

Briljantzilais FCF (E133)

Kapsulas drukas tinte

Šellaka (E904)

Melnais dzelzs oksīds (E172)

Propilēnglikols (E1520)

Kālija hidroksīds (E525)

Amonjaka šķīdums, koncentrēts (E527)

6.2. Nesaderība

Nav piemērojama.

6.3. Uzglabāšanas laiks

2 gadi

6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Šīm zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

6.5. Iepakojuma veids un saturs

Kapsulas ir iepakotas PVH/PE/PVDH-alumīnija blisteros un perforētos dozējamu vienību blisteros vai PVH/PHTFE/PVH-alumīnija blisteros un perforētos dozējamu vienību blisteros.

Iepakojuma lielums – 14, 14x1, 21, 21x1, 63 un 63x1 kapsula.

Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

6.6. Īpaši norādījumi atkritumu likvidēšanai un citi norādījumi par rīkošanos

Kapsulas nedrīkst atvērt vai sasmalcināt. Ja pomalidomīda pulveris nokļūst uz ādas, āda nekavējoties rūpīgi jānomazgā ar ziepēm un ūdeni. Ja pomalidomīds nokļūst uz gļotādas, tā rūpīgi jāskalo ar ūdeni.

Rīkojoties ar blisteli vai kapsulu, veselības aprūpes speciālistiem un aprūpētājiem jāvalkā vienreizlietojami cimdi. Pēc tam cimdi uzmanīgi jānovelk, lai nepielautu iedarbību uz ādas, jāievieto noslēdzamā polietilēna maisā un jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām. Pēc tam rokas rūpīgi jānomazgā ar ziepēm un ūdeni. Grūtnieces vai sievietes, kurām ir aizdomas, ka viņām varētu būt grūtniecība, nedrīkst rīkoties ar blisteli vai kapsulu (skatīt 4.4. apakšpunktu).

Neizlietotās zāles vai izlietotie materiāli jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām. Ārstēšanas beigās neizlietotās zāles jāatdod atpakaļ farmaceitam.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

TEVA GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Vācija

8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

Pomalidomide Teva 1 mg cietās kapsulas

EU/1/24/1868/001
EU/1/24/1868/002
EU/1/24/1868/003
EU/1/24/1868/004
EU/1/24/1868/005
EU/1/24/1868/006
EU/1/24/1868/007
EU/1/24/1868/008
EU/1/24/1868/009
EU/1/24/1868/010
EU/1/24/1868/011
EU/1/24/1868/012

Pomalidomide Teva 2 mg cietās kapsulas

EU/1/24/1868/013
EU/1/24/1868/014
EU/1/24/1868/015
EU/1/24/1868/016
EU/1/24/1868/017
EU/1/24/1868/018
EU/1/24/1868/019
EU/1/24/1868/020
EU/1/24/1868/021
EU/1/24/1868/022
EU/1/24/1868/023
EU/1/24/1868/024

Pomalidomide Teva 3 mg cietās kapsulas

EU/1/24/1868/025
EU/1/24/1868/026
EU/1/24/1868/027
EU/1/24/1868/028
EU/1/24/1868/029
EU/1/24/1868/030
EU/1/24/1868/031
EU/1/24/1868/032
EU/1/24/1868/033
EU/1/24/1868/034
EU/1/24/1868/035
EU/1/24/1868/036

Pomalidomide Teva 4 mg cietās kapsulas

EU/1/24/1868/037
EU/1/24/1868/038
EU/1/24/1868/039
EU/1/24/1868/040

EU/1/24/1868/041
EU/1/24/1868/042
EU/1/24/1868/043
EU/1/24/1868/044
EU/1/24/1868/045
EU/1/24/1868/046
EU/1/24/1868/047
EU/1/24/1868/048

9. PIRMĀS REĢISTRĀCIJAS/PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Reģistrācijas datums:

10. TEKSTA PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

Sīkāka informācija par šīm zālēm ir pieejama Eiropas Zāļu aģentūras tīmekļa vietnē
<https://www.ema.europa.eu>.

II PIELIKUMS

- A. RAŽOTĀJS, KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI**
- B. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI
IEROBEŽOJUMI**
- C. CITI REĢISTRĀCIJAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS**
- D. NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ DROŠU UN
EFEKTĪVU ZĀĻU LIETOŠANU**

A. RAŽOTĀJS(-I), KAS ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI

Ražotāja(-u), kas atbild par sērijas izlaidi, nosaukums un adrese

Balkanpharma-Dupnitsa AD
3 Samokovsko Shosse Str.
Dupnitsa 2600, Bulgārija

Merckle GmbH
Graf-Arco-Str. 3, 89079
Ulm, Vācija

Actavis Group PTC ehf.
Dalshraun 1
IS-220 Hafnarfjordur, Íslande

Drukātajā lietošanas instrukcijā jānorāda ražotāja, kas atbild par attiecīgās sērijas izlaidi, nosaukums un adrese.

B. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBAS UN LIETOŠANAS NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI

Zāles ar parakstīšanas ierobežojumiem (skatīt I pielikumu: zāļu apraksts, 4.2. apakšpunktus).

C. CITI REĢISTRĀCIJAS NOSACĪJUMI UN PRASĪBAS

• Periodiski atjaunojamais drošuma ziņojums

Šo zāļu periodiski atjaunojamo drošuma ziņojumu iesniegšanas prasības ir norādītas Eiropas Savienības atsauces datumu un periodisko ziņojumu iesniegšanas biežuma sarakstā (*EURD* sarakstā), kas sagatavots saskaņā ar Direktīvas 2001/83/EK 107.c panta 7. punktu, un visos turpmākajos saraksta atjauninājumos, kas publicēti Eiropas Zāļu aģentūras tīmeklā vietnē.

D. NOSACĪJUMI VAI IEROBEŽOJUMI ATTIECĪBĀ UZ DROŠU UN EFEKTĪVU ZĀĻU LIETOŠANU

• Riska pārvaldības plāns (RPP)

Reģistrācijas apliecības īpašiekam jāveic nepieciešamās farmakovigilances darbības un pasākumi, kas sīkāk aprakstīti reģistrācijas pieteikuma 1.8.2. modulī iekļautajā apstiprinātajā RPP un visos turpmākajos atjauninātajos apstiprinātajos RPP.

Atjaunināts RPP jāiesniedz:

- pēc Eiropas Zāļu aģentūras pieprasījuma;
- ja ieviesti grozījumi riska pārvaldības sistēmā, jo īpaši gadījumos, kad saņemta jauna informācija, kas var būtiski ietekmēt ieguvumu/riska profilu, vai nozīmīgu (farmakovigilances vai riska mazināšanas) rezultātu sasniegšanas gadījumā.

• Papildu riska mazināšanas pasākumi

1. Reģistrācijas apliecības īpašiekam (RAI) jāvienojas ar valsts kompetentajām institūcijām par kontrolētas piekļuves programmas detaļām un valstī jāievieš šāda programma, lai nodrošinātu, ka:
 - pirms zāļu parakstīšanas (attiecīgajā gadījumā un saskaņojot ar valsts kompetento institūciju pirms izsniegšanas) visi veselības aprūpes speciālisti, kuri paredz parakstīt (un izsniegt) pomalidomīdu, tiek nodrošināti ar izglītojošu materiālu komplektu veselības

- aprūpes speciālistam, kas satur:
- izglītojošu brošūru veselības aprūpes speciālistam;
 - izglītojošas brošūras pacientiem;
 - pacientu karti;
 - riska apzināšanas veidlapas;
 - informāciju par to, kur atrodama zāļu apraksta jaunākā versija.
2. RAĪ ir jaievieš grūtniecības nepieļaušanas programma (GNP) katrā dalībvalstī. GNP detaļas ir jāsaskaņo ar valsts kompetentajām institūcijām katrā dalībvalstī pirms zāļu laišanas tirgū.
 3. RAĪ ir jāvienojas par izglītojošā materiālu komplekta veselības aprūpes speciālistam saturu ar valsts kompetento institūciju katrā dalībvalstī pirms zāļu laišanas tirgū un jānodrošina, lai materiāli saturētu turpmāk aprakstītos pamatelementus.
 4. RAĪ ir jāvienojas par kontrolētās piekļuves programmas ieviešanu katrā dalībvalstī.

Iekļaujamie pamatelementi

Izglītojošo materiālu komplekts veselības aprūpes speciālistam

Izglītojošo materiālu komplektam veselības aprūpes speciālistam jāsatur šādi elementi:

Izglītojošā brošūra veselības aprūpes speciālistam

- ūiss pomalidomīda apraksts,
 - maksimālais parakstītās ārstēšanas ilgums:
 - 4 nedēļas sievietēm ar reproduktīvo potenciālu,
 - 12 nedēļas vīriešiem un sievietēm bez reproduktīvā potenciāla,
 - nepieciešamība novērst iedarbību uz augli, jo pomalidomīds ir teratogēns dzīvniekiem un paredzama pomalidomīda teratogēna iedarbība cilvēkiem,
 - norādījumi veselības aprūpes speciālistiem un aprūpētājiem par rīkošanos ar Pomalidomide Teva blisteri vai kapsulu,
 - veselības aprūpes speciālista, kurš plāno parakstīt vai izsniegt pomalidomīdu, pienākumi:
 - visaptverošas konsultācijas un norādījumu pacientiem nepieciešamība,
 - pārliecināties, ka pacenti ir spējīgi ievērot pomalidomīda drošas lietošanas prasības,
 - nepieciešamība izsniegt pacientiem atbilstošu izglītojošo pacienta brošūru, pacienta karti un/vai līdzvērtīgu līdzekli.
- Drošuma ieteikumi attiecībā uz visiem pacientiem
 - trombocitopēnijas apraksts un ārstēšana, ietverot klīniskajos pētījumos konstatēto sastopamības rādītāju;
 - sirds mazspējas apraksts un ārstēšana;
 - valsts vietējie īpašie pasākumi pomalidomīda parakstīšanai;
 - norādījums, ka ārstēšanas beigās visas neizlietotās kapsulas jāatdod farmaceitam;
 - norādījums, ka ārstēšanas laikā (arī devu lietošanas pārtraukumos) un vismaz 7 dienas pēc ārstēšanās ar pomalidomīdu beigām pacienti nedrīkst būt asins donori.
 - GNP apraksts un pacientu klasifikācija pēc dzimuma un reproduktīvā potenciāla
 - GNP īstenošanas algoritms,
 - sieviešu ar reproduktīvo potenciālu (SRP) noteikšana un parakstītāja rīcība šaubu gadījumā.
 - Drošuma ieteikumi sievietēm ar reproduktīvo potenciālu
 - nepieciešamība izvairīties no iedarbības uz augli,
 - GNP apraksts,
 - efektīvas kontracepcijas nepieciešamība (pat ja sieviete ir amenoreja) un efektīvas kontracepcijas noteikšana,
 - mainot kontracepcijas metodi vai pārtraucot tās lietošanu, viņai jāpaziņo:
 - ārstam, kas paraksta kontraceptīvu līdzekli, par to, ka viņa lieto pomalidomīdu,
 - ārstam, kas paraksta pomalidomīdu, par to, ka viņa ir pārtraukusi

- kontracepcijas lietošanu vai mainījusi tās metodi,
- o grūtniecības testu režīms:
 - piemērotu testu ieteikums,
 - pirms ārstēšanas uzsākšanas,
 - pamatojoties uz kontracepcijas metodi ārstēšanas laikā,
 - pēc ārstēšanas beigām.
- o nepieciešamība nekavējoties pārtraukt pomalidomīda lietošanu aizdomu gadījumā par grūtniecību,
- o nepieciešamība nekavējoties paziņot ārstējošajam ārstam aizdomu gadījumā par grūtniecību.
- **Drošuma ieteikumi vīriešiem**
 - o nepieciešamība izsargāties no iedarbības uz augli,
 - o nepieciešamība lietot prezervatīvus, ja dzimumattiecību partnere ir grūtniece vai SRP un nelieto efektīvu kontracepciju (pat gadījumos, ja vīrietim veikta vazektomija):
 - ārstēšanas ar pomalidomīda laikā,
 - vismaz 7 dienas pēc pēdējās devas lietošanas.
 - o vīrieši nedrīkst būt sēklas un spermas donori ārstēšanas laikā (arī devas lietošanas pārtraukumos) un vismaz 7 dienas pēc pomalidomīda lietošanas pārtraukšanas,
 - o ja pomalidomīda lietošanas laikā vai neilgi pēc pomalidomīda lietošanas beigām viņa partnerei iestājas grūtniecība, viņam par to nekavējoties jāpaziņo savam ārstējošajam ārstam.
- **Prasības grūtniecības gadījumā**
 - o norādījumi nekavējoties pārtraukt pomalidomīda lietošanu aizdomu gadījumā par grūtniecību, ja paciente ir sieviete,
 - o nepieciešamība nosūtīt pacienti pie ārsta, kas ir specializējies vai pieredzējis teratoloģijā un tās diagnostikā, pārbaudei un konsultācijai,
 - o vietējā kontaktinformācija, lai nekavējoties paziņotu, ja ir aizdomas par grūtniecību,
 - o grūtniecības ziņojuma veidlapa.
- **Vietējā kontaktinformācija** ziņojumiem par nevēlamajām blakusparādībām.

Izglītojošās brošūras pacientiem

Jābūt 3 veidu izglītojošajām brošūrām pacientiem:

- brošūra pacientēm ar reproduktīvo potenciālu un viņu partneriem,
- brošūra pacientēm bez reproduktīvā potenciāla,
- brošūra vīriešu dzimuma pacientiem.

Visām izglītojošajām brošūrām pacientiem jāsatur šādi elementi:

- informācija, ka pomalidomīds ir teratogēns dzīvniekiem un ka paredzama pomalidomīda teratogēna iedarbība cilvēkiem,
- informācija, ka pomalidomīds var izraisīt trombocitopēniju un tāpēc nepieciešamas regulāras asins analīzes,
- pacienta kartes apraksts un tās nepieciešamība,
- norādījumi par rīkošanos ar pomalidomīda pacientiem, aprūpētājiem un ģimenes locekļiem,
- valsts vai citi piemērojami īpaši pasākumi izsniedzamā pomalidomīda parakstīšanai,
- norādījums, ka pacients nedrīkst dot pomalidomīdu nevienai citai personai,
- norādījums, ka ārstēšanas laikā (arī devu lietošanas pārtraukumos) un vismaz 7 dienas pēc ārstēšanās ar pomalidomīdu beigām pacienti nedrīkst būt asins donori,
- norādījums, ka pacientam jāizstāsta ārstam par visām nevēlamajām blakusparādībām,
- norādījums, ka ārstēšanas beigās visas neizlietotās kapsulas jāatdod farmaceitam.

Atbilstošajā brošūrā jāsniedz arī tālāk norādītā informācija.

Brošūra pacientēm ar reproduktīvo potenciālu

- nepieciešamība izvairīties no iedarbības uz augli;
- GNP apraksts;
- efektīvas kontracepcijas nepieciešamība un efektīvas kontracepcijas noteikšana;
- mainot kontracepcijas metodi vai pārtraucot tās lietošanu, viņai jāpaziņo:
 - ārstam, kas paraksta kontraceptīvu līdzekli, par to, ka viņa lieto pomalidomīdu,
 - ārstam, kas paraksta pomalidomīdu, par to, ka viņa ir pārtraukusi kontracepcijas lietošanu vai mainījusi tās metodi,
- grūtniecības testu režīms:
 - pirms ārstēšanas uzsākšanas,
 - ārstēšanas laikā (arī devu lietošanas pārtraukumos) vismaz ik pēc 4 nedēļām, izņemot gadījumus, kad ir apstiprināta olvadu sterilizācija,
 - pēc ārstēšanas beigām.
- nepieciešamība nekavējoties pārtraukt pomalidomīda lietošanu aizdomu gadījumā par grūtniecību;
- nepieciešamība nekavējoties sazināties ar ārstējošo ārstu aizdomu gadījumā par grūtniecību.

Brošūra vīriešu dzimuma pacientiem

- nepieciešamība izvairīties no iedarbības uz augli;
- nepieciešamība lietot prezervatīvus, ja dzimumattiecību partnere ir grūtniece vai SRP un nelieto efektīvu kontracepciju (pat gadījumos, ja vīrietim veikta vazektomija):
 - ārstēšanas ar pomalidomīdu laikā (ietverot devu lietošanas pārtraukumus),
 - vismaz 7 dienas pēc pēdējās devas lietošanas.
- ja viņa partnerei iestājas grūtniecība, viņam par to nekavējoties jāpaziņo savam ārstējošajam ārstam;
- viņš nedrīkst būt sēklas un spermas donors ārstēšanas laikā (ietverot devu lietošanas pārtraukumus) un vismaz 7 dienas pēc ārstēšanās ar pomalidomīdu beigām.

Pacienta karte vai līdzvērtīgs līdzeklis

Pacienta kartei ir jāsatur šādi elementi:

- apstiprinājums, ka veiktas atbilstošas konsultācijas,
- dokumentācija par reproduktīvā potenciāla statusu,
- atzīmes lauciņš (vai cits), ko ārsts atzīmē, lai apstiprinātu, ka paciente izmanto efektīvu kontracepcijas metodi (ja sieviete ir reproduktīvā vecumā),
- grūtniecības testu datumi un rezultāti.

Riska apzināšanas veidlapas

Jābūt 3 veidu riska apzināšanas veidlapām:

- sievietēm ar reproduktīvo potenciālu;
- sievietēm bez reproduktīvā potenciāla;
- vīriešu dzimuma pacientiem.

Visu pacientu riska apzināšanas veidlapā jāiekļauj informācija, ka pacents ir pilnībā informēts par šādiem aspektiem:

- brīdinājums par teratogenitāti,
- pirms ārstēšanas uzsākšanas pacenti saņem atbilstošu konsultāciju,
- pacienta izpratnes apliecinājums, ka pacenti saprot pomalidomīda lietošanas risku un GNP pasākumus,
- konsultācijas datums,
- pacienta dati, paraksts un datums,
- zāļu izrakstītāja vārds, paraksts un datums,
- šī dokumenta mērķis, t.i., kā noteikts GNP: "Riska izpratnes veidlapas mērķis ir aizsargāt pacientus un visus iespējamos embrijus, nodrošinot, ka pacienti ir pilnībā informēti un izprot teratogenitātes

risku un citas nevēlamās blakusparādības, kas saistītas ar pomalidomīda lietošanu. Tas nav līgums un neatbrīvo nevienu no viņa/viņas pienākumiem attiecībā uz drošu zāļu lietošanu un iedarbības novēršanu uz gaidāmo bērnu.

Riska apzināšanas veidlapā pacientēm ar reproduktīvo potenciālu jāiekļauj:

- Apstiprinājums, ka ārsts ir apspriedis sekojošo:

- nepieciešamību izvairīties no zāļu iedarbības uz augli,
- ja sieviete ir stāvoklī vai plāno grūtniecību, viņa nedrīkst lietot pomalidomīdu,
- viņa izprot nepieciešamību izvairīties no pomalidomīda lietošanas grūtniecības laikā un izmantot efektīvu kontracepciju, lietojot to bez pārtraukuma vismaz 4 nedēļas pirms ārstēšanas uzsākšanas, visu ārstēšanās laiku un vismaz 4 nedēļas pēc ārstēšanas beigām,
- mainot kontracepcijas metodi vai pārtraucot tās lietošanu, viņai jāpaziņo:
 - ārstam, kas paraksta kontraceptīvu līdzekli, par to, ka viņa lieto pomalidomīdu,
 - ārstam, kas paraksta pomalidomīdu, par to, ka viņa ir pārtraukusi kontracepcijas lietošanu vai mainījusi tās metodi,
- grūtniecības testu nepieciešamību, piemēram, pirms ārstēšanas, vismaz ik pēc 4 nedēļām ārstēšanas laikā un pēc ārstēšanas,
- nepieciešamību nekavējoties pārtraukt pomalidomīda lietošanu aizdomu gadījumā par grūtniecību,
- nepieciešamību nekavējoties sazināties ar ārstējošo ārstu aizdomu gadījumā par grūtniecību,
- aizliegumu dot zāles citai personai,
- aizliegumu ārstēšanas laikā (arī devu lietošanas pārtraukumos) un vismaz 7 dienas pēc ārstēšanās ar pomalidomīdu beigām būt par asins donoru,
- nepieciešamību ārstēšanas beigās visas neizlietotās kapsulas atdot farmaceitam.

Riska apzināšanas veidlapā pacientēm bez reproduktīvā potenciāla jāiekļauj:

- Apstiprinājums, ka ārsts ir apspriedis sekojošo:

- aizliegumu dot zāles citai personai,
- aizliegumu ārstēšanas laikā (arī devu lietošanas pārtraukumos) un vismaz 7 dienas pēc ārstēšanās ar pomalidomīdu beigām būt par asins donoru,
- nepieciešamību ārstēšanas beigās visas neizlietotās kapsulas atdot farmaceitam.

Riska apzināšanas veidlapā vīriešu dzimuma pacientiem jāiekļauj:

- Apstiprinājums, ka ārsts ir apspriedis sekojošo:

- nepieciešamību izvairīties no zāļu iedarbības uz augli,
- pomalidomīds ir konstatēts sēklā, tāpēc ir nepieciešams izmantot prezervatīvs, ja dzimumattiecību partnere ir grūtniece vai sieviete ar reproduktīvo potenciālu un nelieto efektīvu kontracepciju (pat, ja vīrietim veikta vazektomija),
- ja viņa partnerei iestājas grūtniecība, viņam par to nekavējoties jāpaziņo savam ārstējošajam ārstam un vienmēr jāizmanto prezervatīvs,
- aizliegumu dot zāles citai personai,
- viņš nedrīkst būt asins vai spermas donors ārstēšanas laikā (ietverot devu lietošanas pārtraukumus) un vismaz 7 dienas pēc ārstēšanas ar pomalidomīdu beigām,
- nepieciešamību ārstēšanas beigās visas neizlietotās kapsulas atdot farmaceitam.

III PIELIKUMS
MARĶĒJUMA TEKSTS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARĶĒJUMA TEKSTS

INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA

KASTĪTE

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Pomalidomide Teva 1 mg cietās kapsulas

Pomalidomidum

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)

Katra kapsula satur 1 mg pomalidomīda.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Satur laktozi un briljantzilo FCF (E133). Sīkāku informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

14 kapsulas

14x1 kapsula

21 kapsula

21x1 kapsula

63 kapsulas

63x1 kapsula

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNiem NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

BRĪDINĀJUMS: smagu iedzimtu defektu risks. Nelietot grūtniecības vai bērna barošanas ar krūti laikā. Jāievēro Pomalidomide Teva grūtniecības nepieļaušanas programma.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI
IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠIM ZĀLĒM, JA
PIEMĒROJAMS**

Neizlietotās zāles jāatdod atpakaļ farmaceitam.

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

TEVA GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Vācija

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/24/1868/001 14 kapsulas
EU/1/24/1868/002 14 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/003 21 kapsula
EU/1/24/1868/004 21 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/005 63 kapsulas
EU/1/24/1868/006 63 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/007 14 kapsulas
EU/1/24/1868/008 14 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/009 21 kapsula
EU/1/24/1868/010 21 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/011 63 kapsulas
EU/1/24/1868/012 63 x 1 kapsula

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU****16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

pomalidomide teva 1 mg

17. UNIKĀLS IDENTIFIKAATORS – 2D SVĪTRKODS

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS – DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

PC
SN
NN

INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA

KASTĪTE

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Pomalidomide Teva 2 mg cietās kapsulas

Pomalidomidum

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)

Katra kapsula satur 2 mg pomalidomīda.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Satur laktozi un briljantzilo FCF (E133). Sīkāku informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

14 kapsulas

14x1 kapsula

21 kapsula

21x1 kapsula

63 kapsulas

63x1 kapsula

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNiem NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

BRĪDINĀJUMS: smagu iedzimtu defektu risks. Nelietot grūtniecības vai bērna barošanas ar krūti laikā. Jāievēro Pomalidomide Teva grūtniecības nepieļaušanas programma.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI
IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠIM ZĀLĒM, JA
PIEMĒROJAMS**

Neizlietotās zāles jāatdod atpakaļ farmaceitam.

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

TEVA GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Vācija

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/24/1868/013 14 kapsulas
EU/1/24/1868/014 14 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/015 21 kapsula
EU/1/24/1868/016 21 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/017 63 kapsulas
EU/1/24/1868/018 63 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/019 14 kapsulas
EU/1/24/1868/020 14 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/021 21 kapsula
EU/1/24/1868/022 21 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/023 63 kapsulas
EU/1/24/1868/024 63 x 1 kapsula

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU****16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

pomalidomide teva 2 mg

17. UNIKĀLS IDENTIFIKAATORS – 2D SVĪTRKODS

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS- DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

PC
SN
NN

INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA

KASTĪTE

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Pomalidomide Teva 3 mg cietās kapsulas

Pomalidomidum

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)

Katra kapsula satur 3 mg pomalidomīda.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Satur laktozi un briljantzilo FCF (E133). Sīkāku informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

14 kapsulas

14x1 kapsula

21 kapsulas

21x1 kapsula

63 kapsulas

63x1 kapsula

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNiem NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

BRĪDINĀJUMS: smagu iedzimtu defektu risks. Nelietot grūtniecības vai bērna barošanas ar krūti laikā Jāievēro Pomalidomide Teva grūtniecības nepieļaušanas programma.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI
IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠIM ZĀLĒM, JA
PIEMĒROJAMS**

Neizlietotās zāles jāatdod atpakaļ farmaceitam.

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

TEVA GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Vācija

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/24/1868/025 14 kapsulas
EU/1/24/1868/026 14 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/027 21 kapsula
EU/1/24/1868/028 21 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/029 63 kapsulas
EU/1/24/1868/030 63 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/031 14 kapsulas
EU/1/24/1868/032 14 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/033 21 kapsula
EU/1/24/1868/034 21 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/035 63 kapsulas
EU/1/24/1868/036 63 x 1 kapsula

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU****16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

pomalidomide teva 3 mg

17. UNIKĀLS IDENTIFIKAATORS – 2D SVĪTRKODS

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS- DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

PC
SN
NN

INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA

KASTĪTE

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Pomalidomide Teva 4 mg cietās kapsulas

Pomalidomidum

2. AKTĪVĀS(-O) VIELAS(-U) NOSAUKUMS(-I) UN DAUDZUMS(-I)

Katra kapsula satur 4 mg pomalidomīda.

3. PALĪGVIELU SARAKSTS

Satur laktozi un briljantzilo FCF (E133). Sīkāku informāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

4. ZĀĻU FORMA UN SATURS

14 kapsulas

14x1 kapsula

21 kapsula

21x1 kapsula

63 kapsulas

63x1 kapsula

5. LIETOŠANAS UN IEVADĪŠANAS VEIDS(-I)

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

Iekšķīgai lietošanai.

6. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI PAR ZĀĻU UZGLABĀŠANU BĒRNiem NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

7. CITI ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI, JA NEPIECIEŠAMS

BRĪDINĀJUMS: smagu iedzimtu defektu risks. Nelietot grūtniecības vai bērna barošanas ar krūti laikā. Jāievēro Pomalidomide Teva grūtniecības nepieļaušanas programma.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**10. ĪPAŠI PIESARDZĪBAS PASĀKUMI, IZNĪCINOT NEIZLIETOTĀS ZĀLES VAI
IZMANTOTOS MATERIĀLUS, KAS BIJUŠI SASKARĒ AR ŠIM ZĀLĒM, JA
PIEMĒROJAMS**

Neizlietotās zāles jāatdod atpakaļ farmaceitam.

11. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS UN ADRESE

TEVA GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Vācija

12. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

EU/1/24/1868/037 14 kapsulas
EU/1/24/1868/038 14 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/039 21 kapsula
EU/1/24/1868/040 21 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/041 63 kapsulas
EU/1/24/1868/042 63 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/043 14 kapsulas
EU/1/24/1868/044 14 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/045 21 kapsula
EU/1/24/1868/046 21 x 1 kapsula
EU/1/24/1868/047 63 kapsulas
EU/1/24/1868/048 63 x 1 kapsula

13. SĒRIJAS NUMURS

Lot

14. IZSNIEGŠANAS KĀRTĪBA**15. NORĀDĪJUMI PAR LIETOŠANU****16. INFORMĀCIJA BRAILA RAKSTĀ**

pomalidomide teva 4 mg

17. UNIKĀLS IDENTIFIKAATORS – 2D SVĪTRKODS

2D svītrkods, kurā iekļauts unikāls identifikators.

18. UNIKĀLS IDENTIFIKATORS- DATI, KURUS VAR NOLASĪT PERSONA

PC
SN
NN

**MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ BLISTERA VAI PLĀKSNĪTES
BLISTERIS**

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Pomalidomide Teva 1 mg cietās kapsulas

Pomalidomidum

2. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS

TEVA GmbH

3. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

4. SĒRIJAS NUMURS

Lot

5. CITA

**MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ BLISTERA VAI PLĀKSNĪTES
BLISTERIS**

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Pomalidomide Teva 2 mg cietās kapsulas

Pomalidomidum

2. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS

TEVA GmbH

3. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

4. SĒRIJAS NUMURS

Lot

5. CITA

**MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ BLISTERA VAI PLĀKSNĪTES
BLISTERIS**

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Pomalidomide Teva 3 mg cietās kapsulas

Pomalidomidum

2. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS

TEVA GmbH

3. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

4. SĒRIJAS NUMURS

Lot

5. CITA

**MINIMĀLĀ INFORMĀCIJA, KAS JĀNORĀDA UZ BLISTERA VAI PLĀKSNĪTES
BLISTERIS**

1. ZĀĻU NOSAUKUMS

Pomalidomide Teva 4 mg cietās kapsulas

Pomalidomidum

2. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA NOSAUKUMS

TEVA GmbH

3. DERĪGUMA TERMIŅŠ

EXP

4. SĒRIJAS NUMURS

Lot

5. CITA

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Lietošanas instrukcija: informācija pacientam

Pomalidomide Teva 1 mg cietās kapsulas

Pomalidomide Teva 2 mg cietās kapsulas

Pomalidomide Teva 3 mg cietās kapsulas

Pomalidomide Teva 4 mg cietās kapsulas

Pomalidomidum

Paredzams, ka Pomalidomide Teva izraisa smagus iedzimtus defektus un var izraisīt vēl nedzimuša bērna nāvi.

- Nelietojiet šīs zāles, ja esat grūtniece vai Jums varētu būt grūtniecība.
- Jums jaievēro šajā instrukcijā aprakstītie ieteikumi par kontracepciju.

Pirms zāļu lietošanas uzmanīgi izlasiet visu instrukciju, jo tā satur Jums svarīgu informāciju.

- Saglabājiet šo instrukciju! Iespējams, ka vēlāk to vajadzēs pārlasīt.
- Ja Jums rodas jebkādi jautājumi, vaicājet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.
- Šīs zāles ir parakstītas tikai Jums. Nedodiet tās citiem. Tās var nodarīt ļaunumu pat tad, ja šiem cilvēkiem ir līdzīgas slimības pazīmes.
- Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu.
- Tas attiecas arī uz iespējamām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Skatīt 4. punktu.

Šajā instrukcijā varat uzzināt:

1. Kas ir Pomalidomide Teva un kādam nolūkam to lieto
2. Kas Jums jāzina pirms Pomalidomide Teva lietošanas
3. Kā lietot Pomalidomide Teva
4. Iespējamās blakusparādības
5. Kā uzglabāt Pomalidomide Teva
6. Iepakojuma saturs un cita informācija

1. Kas ir Pomalidomide Teva un kādam nolūkam to lieto

Kas ir Pomalidomide Teva

Pomalidomide Teva satur aktīvo vielu pomalidomīdu. Šīs zāles ir radniecīgas talidomīdam un pieder zāļu grupai, kas ietekmē imūno sistēmu (organisma dabisko aizsargsistēmu).

Kādam nolūkam lieto Pomalidomide Teva

Pomalidomide Teva lieto, lai pieaugušajiem ārstētu vēža veidu, ko sauc par multiplo mielomu.

Pomalidomide Teva lieto kopā ar:

- **divām citām zālēm**, ko sauc par bortezomibu (ķīmijterapijas zāļu veids) un deksametazonu (pretiekaisuma zāles), cilvēkiem, kuri saņēmuši vismaz vienu citu ārstēšanu, ieskaitot lenalidomīdu,

vai

- **vienām citām zālēm**, ko sauc par deksametazonu, cilvēkiem, kuriem mieloma pasliktinājusies, neraugoties uz vismaz divu citu ārstēšanu saņemšanu, ieskaitot lenalidomīdu un bortezomibu.

Kas ir multiplā mieloma

Multiplā mieloma ir asins vēža veids, kas skar noteikta veida baltās asins šūnas (ko sauc par plazmas šūnām). Šīs šūnas nekontrolēti aug un uzkrājas kaulu smadzenēs. Tas izraisa bojājumus kaulos un nierēs.

Multiplo mielomu parasti nevar izārstēt. Tomēr ārstēšana var mazināt slimības pazīmes un simptomus vai likt tiem uz kādu laiku izzust. Ja tā notiek, to sauc par atbildes reakciju.

Kā Pomalidomide Teva darbojas

Pomalidomide Teva darbojas vairākos atšķirīgos veidos:

- pārtraucot mielomas šūnu attīstību;
- stimulējot imūno sistēmu uzbrukt vēža šūnām;
- pārtraucot asinsvadu veidošanos, kuri apgādā vēža šūnas.

Ieguvums no Pomalidomide Teva lietošanas kopā ar bortezomibu un deksametazonu

Ja Pomalidomide Teva lieto kopā ar bortezomibu un deksametazonu cilvēkiem, kuri saņēmuši vismaz vienu citu ārstēšanu, tas var apturēt multiplās mielomas paslītināšanos:

- caurmērā Pomalidomide Teva, lietojot kopā ar bortezomibu un deksametazonu, aptur multiplās mielomas atgriešanos līdz 11 mēnešiem, salīdzinot ar 7 mēnešiem tiem pacientiem, kuri lieto tikai bortezomibu un deksametazonu.

Ieguvums no Pomalidomide Teva lietošanas kopā ar deksametazonu

Ja Pomalidomide Teva lieto kopā ar deksametazonu cilvēkiem, kuri saņēmuši vismaz divas citas ārstēšanas, tas var apturēt multiplās mielomas paslītināšanos:

- caurmērā Pomalidomide Teva, lietojot kopā ar deksametazonu, aptur multiplās mielomas atgriešanos līdz 4 mēnešiem, salīdzinot ar 2 mēnešiem tiem pacientiem, kuri lieto tikai deksametazonu.

2. Kas Jums jāzina pirms Pomalidomide Teva lietošanas

Nelietojiet Pomalidomide Teva šādos gadījumos:

- ja Jūs esat grūtniece, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību, jo **paredzama Pomalidomide Teva kaitīga iedarbība uz vēl nedzimušu bērnu** (vīriešiem un sievietēm, kas lieto šīs zāles, tālāk tekstā jāizlasa sadaļa “Grūtniecība, kontracepcija un barošana ar krūti – informācija sievietēm un vīriešiem”);
- ja Jums var būt grūtniecība, ja vien Jūs neievērojat visus nepieciešamos pasākumus, lai izsargātos no grūtniecības (skatīt sadaļu “Grūtniecība, kontracepcija un barošana ar krūti – informācija sievietēm un vīriešiem”). Ja Jums var būt grūtniecība, katrā zāļu parakstīšanas reizē Jūsu ārsti atzīmēs, ka ir veikti visi nepieciešamie pasākumi, un Jūs saņemsiet tam apstiprinājumu;
- ja Jums ir alerģija pret pomalidomīdu vai kādu citu (6. punktā minēto) šo zāļu sastāvdaļu. Ja domājat, ka Jums var būt alergīja, konsultējieties ar ārstu.

Ja neesat pārliecināts, vai kāds no šiem nosacījumiem attiecas uz Jums, pirms Pomalidomide Teva lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu.

Brīdinājumi un piesardzība lietošanā

Pirms Pomalidomide Teva lietošanas konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu, ja:

- Jums jau iepriekš veidojušies asins recekļi. Ārstēšanās laikā ar Pomalidomide Teva ir paaugstināts asins recekļu veidošanās risks vēnās un artērijās. Ārsts var ieteikt Jums papildu ārstēšanu (piemēram, varfarīnu) vai samazināt Pomalidomide Teva devu, lai mazinātu asins recekļu veidošanās iespējamību;
- Jums iepriekš, lietojot radniecīgas zāles, ko sauc par talidomīdu vai lenalidomīdu, bijusi alergiska reakcija, piemēram, izsитumi, nieze, pietūkums, reibonis vai apgrūtināta elpošana;
- Jums ir bijusi sirdslēkme, ir sirds mazspēja, ir apgrūtināta elpošana vai ja Jūs smēķējat, Jums ir augsts asinss piediens vai augsts holesterīna līmenis;
- Jums ir liels kopējais audzēju skaits visā ķermenī, tajā skaitā kaulu smadzenēs. Tas var izraisīt stāvokli, kad audzēji sabruk un izraisa neparastu ķīmisko vielu koncentrāciju asinīs, kas var izraisīt niero mazspēju. Jums var būt arī nevienmērīga sirdsdarbība. Šādu stāvokli sauc par audzēja sabrukšanas sindromu;
- Jums ir vai ir bijusi neiropātīja (nervu sistēmas bojājums, kas izraisa tirpšanu vai sāpes plaukstās vai pēdās);

- Jums ir vai ir bijusi B hepatīta infekcija. Pacientiem, kas ir vīrusa nēsātāji, ārstēšana ar Pomalidomide Teva var izraisīt atkārtotu B hepatīta aktivizēšanos, radot infekcijas atkārtošanos. Jūsu ārstam jāpārbauda, vai Jums kādreiz nav bijusi B hepatīta infekcija.
- Jums ir vai ir bijusi jebkuru šādu simptomu kombinācija: izsитumi uz sejas vai plaši izsитumi, ādas apsārtums, stiprs drudzis, gripai līdzīgi simptomi, palielināti limfmezgli (smagas ādas reakcijas, ko sauc par zāļu izraisītu reakciju ar eozinofiliju un sistēmiskiem simptomiem (*DRESS*) vai zāļu hipersensitivitātes sindroms, toksiskas epidermas nekrolīzes (TEN) vai Stīvensa-Džonsona sindroma (*SJS*) pazīmes. Skatīt arī 4. punktu “Iespējamās blakusparādības”).

Svarīgi atzīmēt, ka pacientiem ar multiplo mielomu, kurus ārstē ar pomalidomīdu, var attīstīties citi vēža veidi, tāpēc ārstam, parakstot Jums šīs zāles, rūpīgi jānovērtē ieguvums un risks.

Nekavējoties pastāstiet ārstam vai medmāsai, ja jebkurā brīdī ārstēšanas laikā vai pēc tās Jums rodas neskaidra redze vai dubultošanās, apgrūtināta runāšana, vājums rokā vai kājā, gaitas izmaiņas vai līdzvara traucējumi, nepārejošs nejutīgums, samazināta jutība vai jutības zudums, atmiņas zudums vai apjukums. Tie visi var būt nopietnas un potenciāli nāvējošas galvas smadzeņu slimības, ko sauc par progresējošu multifokālu leikoencefalopātiju (PML) simptomi. Ja Jums šādi simptomi bija pirms ārstēšanas ar Pomalidomide Teva, pastāstiet ārstam par jebkādām šo simptomu izmaiņām.

Ārstēšanas beigās visas neizlietotās kapsulas jāatdod farmaceitam.

Grūtniecība, kontracepcija un barošana ar krūti – informācija sievietēm un vīriešiem

Jāievēro tālāk minētais atbilstoši Pomalidomide Teva grūtniecības nepieļaušanas programmā noteiktajam. Sievietēm, kas lieto Pomalidomide Teva, nedrīkst iestāties grūtniecība, bet vīrieši, kas lieto šīs zāles, nedrīkst apauglōt sievietes. Tas ir tāpēc, ka paredzams, ka pomalidomīds kaitē vēl nedzimušam bērnam. Jums un Jūsu partnerim/partnerei šo zāļu lietošanas laikā jāizmanto efektīvas kontracepcijas metodes.

Sievietes

Nelietojiet Pomalidomide Teva, ja Jūs esat grūtniece, ja domājat, ka Jums varētu būt grūtniecība, vai plānojat grūtniecību. Tas ir tāpēc, ka paredzams, ka šīs zāles kaitē vēl nedzimušam bērnam. Pirms ārstēšanas uzsākšanas pastāstiet ārstam, ja Jums var iestāties grūtniecība, pat ja Jums tas šķiet maz ticams.

Ja Jums var būt grūtniecība:

- Jums jālieto efektīvas kontracepcijas metodes 4 nedēļas pirms ārstēšanas uzsākšanas, visā ārstēšanas laikā un 4 nedēļas pēc ārstēšanas pārtraukšanas. Konsultējieties ar ārstu par Jums atbilstošāko kontracepcijas metodi;
- katrā zāļu parakstīšanas reizē Jūsu ārsts nodrošinās, ka Jūs izprotat veicamos nepieciešamos pasākumus, lai nepieļautu grūtniecību;
- ārsts noorganizēs grūtniecības noteikšanas testus pirms ārstēšanas, ik pēc 4 nedēļām ārstēšanas laikā un 4 nedēļas pēc ārstēšanas beigām.

Ja, neraugoties uz grūtniecības nepieļaušanas pasākumiem, Jums iestājas grūtniecība:

- Jums tūlīt jāpārtrauc ārstēšanās un nekavējoties jākonsultējas ar ārstu.

Barošana ar krūti

Nav zināms, vai Pomalidomide Teva nokļūst cilvēka krūts pienā. Pastāstiet ārstam, ja barojat bērnu ar krūti vai plānojat barot bērnu ar krūti. Ārsts Jums dos padomu, vai bērna barošana ar krūti jāpārtrauc, vai to var turpināt.

Vīrieši

Pomalidomide Teva nokļūst vīrieša spermā.

- Ja Jūsu partnere ir grūtniece vai viņai var būt grūtniecība, Jums jālieto prezervatīvi visā ārstēšanas laikā un 7 dienas pēc ārstēšanās beigām.
- Ja Jūsu partnerei grūtniecība iestājas laikā, kamēr Jūs lietojat Pomalidomide Teva, nekavējoties izstāstiet to ārstam. Arī Jūsu partnerei tas nekavējoties jāizstāsta savam ārstam.

Jūs nedrīkstat būt sēklas vai spermas donors ārstēšanās laikā un 7 dienas pēc ārstēšanās beigām.

Asins nodošana un asins analīzes

Jūs nedrīkstat būt asins donors ārstēšanās laikā un 7 dienas pēc ārstēšanās beigām.

Pirms ārstēšanās ar Pomalidomide Teva un tās laikā Jums regulāri veiks asins analīzes. Tas ir tāpēc, ka šīs zāles var izraisīt asins šūnu, kuras palīdz cīnīties ar infekciju (baltās šūnas), un šūnu, kuras palīdz apturēt asiņošanu (trombocīti), skaita samazināšanos.

Ārsts lūgs Jūs veikt asins analīzes:

- pirms ārstēšanas,
- katru nedēļu pirmajās 8 ārstēšanas nedēļās,
- pēc tam vismaz vienu reizi mēnesī, kamēr vien lietosiet Pomalidomide Teva.

Atbilstoši šo testu rezultātiem ārsts var mainīt Pomalidomide Teva devu vai pārtraukt ārstēšanu. Arī Jūsu vispārējā veselības stāvokļa dēļ ārsts var mainīt devu vai pārtraukt ārstēšanu.

Bērni un pusaudži

Pomalidomide Teva nav ieteicams lietot bērniem un jauniešiem līdz 18 gadu vecumam.

Citas zāles un Pomalidomide Teva

Pastāstiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai par visām zālēm, kuras lietojat, pēdējā laikā esat lietojis vai varētu lietot. Tas jādara tāpēc, ka Pomalidomide Teva var ietekmēt citu zālu darbības veidu. Arī dažas citas zāles var ietekmēt Pomalidomide Teva darbības veidu.

Īpaši pirms Pomalidomide Teva lietošanas pastāstiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai, ja lietojat kādas no šādām zālēm:

- dažus pretsēnīšu līdzekļus, piemēram, ketokonazolu;
- dažas antibiotikas (piemēram, ciprofloksacīnu, enoksacīnu);
- noteiktus antidepresantus, piemēram, fluvoksamīnu.

Transportlīdzekļu vadīšana un mehānismu apkalpošana

Dažiem cilvēkiem Pomalidomide Teva lietošanas laikā var būt nogurums, reibonis, samaņas zudums, apjukums vai samazināta modrība. Ja tā notiek ar Jums, nevadiet transportlīdzekli un neapkalpojet iekārtas vai mehānismus.

Pomalidomide Teva satur nātriju

Šīs zāles satur mazāk par 1 mmol nātrijs (23 mg) katrā kapsulā,— būtībā tās ir “nātriju nesaturošas”.

Pomalidomide Teva satur laktозi

Ja ārsts ir teicis, ka Jums ir kāda cukura nepanesība, pirms lietojat šīs zāles, konsultējieties ar ārstu.

Pomalidomide Teva satur briljantzilo FCF (E133)

Šīs zāles satur briljantzilo FCF (E 133) krāsvielu, kas var izraisīt alergiskas reakcijas.

3. Kā lietot Pomalidomide Teva

Pomalidomide Teva Jums jāsaņem no ārsta, kuram ir pieredze multiplās mielomas ārstēšanā.

Vienmēr lietojiet savas zāles tieši tā, kā ārsts Jums teicis. Neskaidrību gadījumā vaicājiet ārstam, farmaceitam vai medmāsai.

Kad lietot Pomalidomide Teva kopā ar citām zālēm

Pomalidomide Teva kopā ar bortezomibu un deksametazonu

- Lai iegūtu sīkāku informāciju par bortezomiba un deksametazona lietošanu un iedarbību, skatīt

to lietošanas instrukcijas.

- Pomalidomide Teva, bortezomibu un deksametazonu lieto ārstēšanas ciklu veidā. Katrs cikls ilgst 21 dienu (3 nedēļas).
- Informāciju par to, ko lietot katrā 3 nedēļu cikla dienā, skatīt turpmāk tabulā:
 - katru dienu atrodiet tabulā pareizo dienu, lai redzētu, kuras zāles jālieto;
 - dažās dienās Jums jālieto visas 3 zāles, dažās dienās tikai 2 vai 1 zāles, dažās dienās vispār nekas.

POM: Pomalidomide Teva; **BOR:** bortezomibs; **DEX:** deksametazons

No 1. līdz 8. ciklam

Diena	Zāļu nosaukums		
	POM	BOR	DEX
1.	✓	✓	✓
2.	✓		✓
3.	✓		
4.	✓	✓	✓
5.	✓		✓
6.	✓		
7.	✓		
8.	✓	✓	✓
9.	✓		✓
10.	✓		
11.	✓	✓	✓
12.	✓		✓
13.	✓		
14.	✓		
15.			
16.			
17.			
18.			
19.			
20.			
21.			

Sākot no 9. cikla

Diena	Zāļu nosaukums		
	POM	BOR	DEX
1.	✓	✓	✓
2.	✓		✓
3.	✓		
4.	✓		
5.	✓		
6.	✓		
7.	✓		
8.	✓	✓	✓
9.	✓		✓
10.	✓		
11.	✓		
12.	✓		
13.	✓		
14.	✓		
15.			
16.			
17.			
18.			
19.			
20.			
21.			

- Pēc katra 3 nedēļu cikla pabeigšanas sāciet jaunu ciklu.

Pomalidomide Teva tikai ar deksametazonu

- Lai iegūtu sīkāku informāciju par deksametazona lietošanu un iedarbību, skatīt tā lietošanas instrukciju.

Pomalidomide Teva un deksametazonu lieto ārstēšanas ciklu veidā. Katrs cikls ilgst 28 dienas (4 nedēļas).

- Informāciju par to, ko lietot katrā 4 nedēļu cikla dienā, skatīt turpmāk tabulā:
 - katru dienu atrodiet tabulā pareizo dienu, lai redzētu, kuras zāles jālieto;
 - dažās dienās Jums jālieto abas zāles, dažās dienās tikai 1 zāles, dažās dienās vispār nekas.

POM: Pomalidomide Teva; **DEX:** deksametazons

Diena	Zāļu nosaukums	
	POM	DEX
1.	✓	✓
2.	✓	
3.	✓	
4.	✓	
5.	✓	
6.	✓	
7.	✓	
8.	✓	✓
9.	✓	
10.	✓	
11.	✓	
12.	✓	
13.	✓	
14.	✓	
15.	✓	✓
16.	✓	
17.	✓	
18.	✓	
19.	✓	
20.	✓	
21.	✓	
22.		✓
23.		
24.		
25.		
26.		
27.		
28.		

- Pēc katra 4 nedēļu cikla pabeigšanas sāciet jaunu ciklu.

Cik daudz Pomalidomide Teva lietot ar citām zālēm

Pomalidomide Teva kopā ar bortezomibu un deksametazonu

- Pomalidomide Teva ieteicamā sākuma deva ir 4 mg dienā.
- Bortezomiba ieteicamo sākuma devu noteiks ārsti, pamatojoties uz Jūsu augumu un ķermeņa masu (1,3 mg/m² ķermeņa virsmas laukuma).
- Deksametazona ieteicamā sākuma deva ir 20 mg dienā. Taču, ja Jūs esat vecāks par 75 gadiem, ieteicamā sākuma deva ir 10 mg dienā.

Pomalidomide Teva tikai ar deksametazonu

- Pomalidomide Teva ieteicamā sākuma deva ir 4 mg dienā.
- Deksametazona ieteicamā sākuma deva ir 40 mg dienā.
- Taču, ja Jūs esat vecāks par 75 gadiem, ieteicamā sākuma deva ir 20 mg dienā.

Pamatojoties uz Jūsu asins analīžu rezultātiem, vispārējo stāvokli, citām zālēm, kuras Jūs varētu lietot (piemēram, ciprofloksacīnu, enoksacīnu un fluvoksamīnu), un, ja ārstēšana izraisījusi blakusparādības (īpaši izsītumus vai pietūkumu), ārstam, iespējams, būs jāsamazina Pomalidomide Teva, bortezomiba vai deksametazona deva vai jāpārtrauc ārstēšana ar vienu vai vairākām no šīm zālēm.

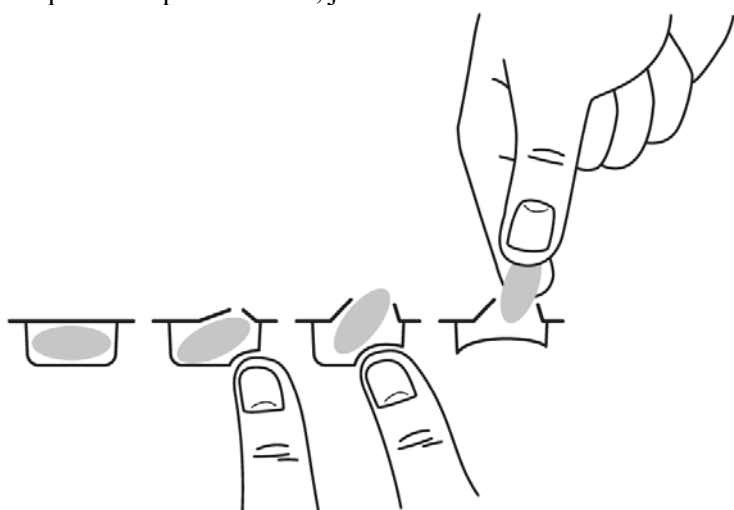
Ja Jums ir aknu vai nieru darbības traucējumi, kamēr lietosiet šīs zāles, ārsti ļoti rūpīgi kontrolēs Jūsu

stāvokli.

Kā lietot Pomalidomide Teva

- Kapsulas nedrīkst lauzt, atvērt vai sakošķāt. Ja pulveris no salauztas kapsulas nokļūst uz ādas, ādu nekavējoties rūpīgi nomazgājiet ar ziepēm un ūdeni.
- Rīkojoties ar blisteri vai kapsulu, veselības aprūpes speciālistiem, aprūpētājiem un ģimenes locekļiem jāvalkā vienreizējās lietošanas cimdi. Pēc tam cimdi uzmanīgi jānovelk, lai nepieļautu iedarbību uz ādas, jāievieto noslēdzamā polietilēna maisā un jāiznīcina atbilstoši vietējām prasībām. Pēc tam rokas rūpīgi jānomazgā ar ziepēm un ūdeni. Grūtnieces vai sievietes, kurām ir aizdomas, ka viņām varētu būt grūtniecība, nedrīkst rīkoties ar blisteri vai kapsulu.
- Kapsulas jānorīj veselas, ieteicams, uzdzerot ūdeni.
- Kapsulas var lietot vai nu kopā ar uzturu, vai arī tukšā dūšā.
- Lietojiet kapsulas katru dienu aptuveni vienā un tajā pašā laikā.

Lai kapsulu izņemtu no blistera, uzspiediet tikai uz kapsulas viena gala, lai to izspiestu cauri folijai. Nespiediet kapsulas centrā, jo tā to var salauzt.



Ārsts Jums ieteiks, kā un kad lietot Pomalidomide Teva, ja Jums ir niero darbības traucējumi un Jūsu ārstēšanā izmanto dialīzi.

Ārstēšanas ar Pomalidomide Teva ilgums

Jums jāturmīna ārstēšanas cikli, līdz ārsts liks tos pārtraukt.

Ja esat lietojis Pomalidomide Teva vairāk nekā noteikts

Ja esat lietojis Pomalidomide Teva vairāk nekā noteikts, nekavējoties konsultējieties ar ārstu vai dodieties uz slimnīcu. Paņemiet līdzī zāļu iepakojumu.

Ja esat aizmirsis lietot Pomalidomide Teva

Ja kādu dienu, kad tas jādara, esat aizmirsis lietot Pomalidomide Teva, lietojiet nākamo kapsulu nākamajā dienā kā parasti. Nepalieliniet lietojamo kapsulu skaitu, lai aizvietotu iepriekšējā dienā izlaisto Pomalidomide Teva devu.

Ja Jums ir kādi jautājumi par šo zāļu lietošanu, jautājet ārstam vai farmaceitam.

4. Iespējamās blakusparādības

Tāpat kā visas zāles, šīs zāles var izraisīt blakusparādības, kaut arī ne visiem tās izpaužas.

Nopietnas blakusparādības

Pārtrauciet lietot Pomalidomide Teva un nekavējoties dodieties pie ārsta, ja Jūs novērojat kādu no šādām nopietnajām blakusparādībām – Jums var būt nepieciešama neatliekama medicīniska ārstēšana:

- drudzis, drebulti, sāpes kaklā, klepus, čūlas mutē vai kādas citas infekcijas pazīmes (balto asins šūnu, kas cīnās ar infekciju, mazāka skaita dēļ);
- asiņošana vai asinsizplūdums bez iemesla, ieskaitot deguna asiņošanu un zarnu vai kuņķa asiņošanu (ietekmes uz asins šūnām, ko sauc par trombocītiem, dēļ);
- ātra elpošana, ātrs pulss, drudzis un drebulti, ļoti maza urīna daudzuma izvadīšana vai tā nav, slikta dūša un vemšana, apjukums, bezsamaņa (asins infekcijas, ko sauc par sepsi vai septisko šoku, dēļ);
- smaga, pastāvīga vai asiņaina caureja (iespējams, ar sāpēm vēderā vai drudzi), ko izraisa baktērijas, kuras sauc par *Clostridium difficile*;
- sāpes krūtīs vai sāpes un pietūkums kājās, īpaši apakšstilbos vai lielos (ko izraisa asins receklī);
- elpas trūkums (ko izraisa smaga krūškurvja infekcija, plaušu iekaisums, sirds mazspēja vai asins receklis);
- sejas, lūpu, mēles un rīkles tūska, kuras dēļ ir grūti elpot (nopietnu alerģisku reakciju veidu, ko sauc par angioedēmu un anafilaktisku reakciju, dēļ);
- noteikti ādas vēža veidi (plakano šūnu karcinoma un bazālo šūnu karcinoma), kas var izmaiņīt ādas izskatu vai izraisīt veidojumus uz tās. Ja Pomalidomide Teva lietošanas laikā pamanāt ādas izmaiņas, pēc iespējas ātrāk pastāstiet to ārstam;
- B hepatīta infekcijas atkārtošanās, kas var izraisīt ādas un acu dzelti, tumši brūnas krāsas urīnu, sāpes vēdera labajā pusē, drudzi un sliktu dūšu vai vemšanu. Ja pamanāt kādu no šiem simptomiem, nekavējoties pastāstiet to ārstam;
- plaši izsitumi, augsta ķermeņa temperatūra, palielināti limfmezgli un citu ķermeņa orgānu iesaiste (zāļu izraisīta reakcija ar eozinofiliju un sistēmiskiem simptomiem, kas ir pazīstama arī kā DRESS jeb paaugstinātas jutības pret zālēm sindroms, toksiska epidermas nekrolīze vai Stīvensa-Džonsona sindroms). Pārtrauciet lietot pomalidomīdu, ja Jums attīstās šie simptomi, un nekavējoties sazinieties ar savu ārstu vai meklējiet medicīnisku palīdzību. Skaņāt arī 2. punktu.

Pārtrauciet lietot Pomalidomide Teva un nekavējoties dodieties pie ārsta, ja Jūs novērojat kādu no iepriekš minētajām nopietnajām blakusparādībām – Jums var būt nepieciešama neatliekama medicīniska ārstēšana.

Citas blakusparādības

Ļoti biežas (var skart vairāk nekā 1 no 10 cilvēkiem):

- elpas trūkums (aizdusa);
- plaušu infekcijas (pneimonija un bronhīts);
- deguna, deguna blakusdobumu un kakla infekcijas, ko izraisījušas baktērijas vai vīrusi;
- gripai līdzīgi simptomi (gripa);
- mazs sarkano asins šūnu skaits, kas var izraisīt anēmiju, kuras sekas ir nogurums un nespēks;
- zems kālija līmenis asinīs (hipokaliēmija), kas var izraisīt nespēku, muskuļu krampjus, sāpes muskuļos, sirdsklauves, tirpšanu vai nejutīgumu, aizdusu, garastāvokļa izmaiņas;
- augsts cukura līmenis asinīs;
- ātra un neregulāra sirdsdarbība (priekškambaru mirdzēšana);
- ēstgribas zudums;
- aizcietējums, caureja vai slikta dūša;
- vemšana;
- sāpes vēderā;
- energījas trūkums;
- apgrūtināta iemigšana vai palikšana miega stāvoklī;
- reibonis, trīce;
- muskuļu krampji, muskuļu vājums;

- kaulu sāpes, sāpes mugurā;
- nejutīgums, tirpšanas vai dedzināšanas sajūta ādā, sāpes plaukstās vai pēdās (perifēriska sensorā neiropatīja);
- vispārēja tūska, ieskaitot roku vai kāju tūsku;
- izsitumi;
- urīncelu infekcija, kas var izraisīt dedzinošu sajūtu urinējot vai biežāku vajadzību urinēt.

Biežas (var skart līdz 1 no 10 cilvēkiem):

- kritieni;
- asiņošana galvaskausā;
- samazināta spēja kustināt vai sajust (jutīgums) plaukstas, rokas, pēdas un kājas nerva bojājuma dēļ (perifēriska sensori motora neiropatīja);
- nejutīgums, nieze un ādas notirpums (parestēzija);
- griešanās sajūta galvā, kurās dēļ ir grūti piecelties un normāli kustēties;
- šķidruma izraisīts pietūkums;
- nātrene (urtikārija);
- ādas nieze;
- jostas roze;
- sirdslēkme (sāpes krūtīs, kas izplatās uz rokām, kaklu, žokli, svīšanas sajūta un elpas trūkums, slikta pašsaņīta vai vemšana);
- sāpes krūtīs, krūškurvja infekcija;
- paaugstināts asinsspiediens;
- vienlaicīga eritrocītu, leikocītu un trombocītu skaita samazināšanās (pancitopēnija), kā dēļ Jums vieglāk sāksies asiņošana un veidosies zilumi. Varat just nogurumu, vājumu un elpas trūkumu, un Jums ir lielāka iespēja saslimt ar infekcijas slimībām;
- samazināts limfocītu (viens no leikocītu veidiem) skaits, ko bieži izraisa infekcija (limfopēnija);
- zems magnija līmenis asinīs (hipomagniēmija), kas var izraisīt nogurumu, vispārēju vājumu, muskuļu krampjus, uzbudināmību, kā arī zemu kalcija līmeni asinīs (hipokalciēmija), kas var izraisīt nejutīgumu un/vai plaukstu, pēdu vai lūpu tirpšanu, muskuļu krampjus, muskuļu vājumu, reiboni, apjukumu;
- zems fosfāta līmenis asinīs (hipofosfatēmija), kas var izraisīt muskuļu vājumu un uzbudināmību vai apjukumu;
- augsts kalcija līmenis asinīs (hiperkalciēmija), kas var izraisīt refleksu palēnināšanos un skeleta muskuļu vājumu;
- augsts kālija līmenis asinīs, kas var izraisīt patoloģisku sirdsdarbību;
- zems nātrija līmenis asinīs, kas var izraisīt nogurumu un apjukumu, muskuļu raustīšanos, krampju lēkmes (epilepsijas lēkmes) vai komu;
- augsts urīnskābes līmenis asinīs, kas var izraisīt artrīta veidu, ko sauc par podagru;
- zems asinsspiediens, kas var izraisīt reiboni vai samaņas zudumu;
- sāpes mutē vai sausa mute;
- garšas izmaiņas;
- vēdera uzpūšanās;
- apjukums;
- nomāktība (nomākts garastāvoklis);
- apziņas zudums, samaņas zudums;
- acs apduļkošanās (katarakta);
- nieru bojājums;
- nespēja izvadīt urīnu;
- novirzes aknu funkcionālo testu rezultātos;
- sāpes iegurnī;
- ķermēņa masas samazināšanās.

Retākas (var skart līdz 1 no 100 cilvēkiem):

- trieka (insults);
- aknu iekaisums (hepatīts), kas var izraisīt ādas niezi, ādas un acu baltumu dzelti (dzelte), bālas

- nokrāsas izkārnījumus, tumšas nokrāsas urīnu un sāpes vēderā;
- vēža šūnu sabrukšana, kas izraisa toksisku savienojumu izdalīšanos asinsritē (audzēja sabrukšanas sindroms). Tas var izraisīt niero darbības traucējumus;
- samazināta vairogdziedzera aktivitāte, kas var izraisīt tādus simptomus kā nogurums, letarģija, muskuļu vājums, lēna sirdsdarbība, ķermeņa masas palielināšanās.

Nav zināms (biežumu nevar noteikt pēc pieejamiem datiem):

- norobežota orgāna transplantāta (piemēram, sirds vai aknu) atgrūšana.

Ziņošana par blakusparādībām

Ja Jums rodas jebkādas blakusparādības, konsultējieties ar ārstu, farmaceitu vai medmāsu. Tas attiecas arī uz iespējamajām blakusparādībām, kas nav minētas šajā instrukcijā. Jūs varat ziņot par blakusparādībām arī tieši, izmantojot [V pielikumā](#) minēto nacionālās ziņošanas sistēmas kontaktinformāciju. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt nodrošināt daudz plašāku informāciju par šo zāļu drošumu.

5. Kā uzglabāt Pomalidomide Teva

Uzglabāt šīs zāles bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Nelietot šīs zāles pēc derīguma termiņa beigām, kas norādīts uz kastītes un blistera pēc “EXP”. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Šīm zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Nelietojiet Pomalidomide Teva, ja pamanāt zāļu iepakojuma bojājumu vai atvēršanas pazīmes.

Neizmetiet zāles kanalizācijā vai sadzīves atkritumos. Ārstēšanas beigās neizlietotās zāles jāatdod atpakaļ farmaceitam. Šie pasākumi palīdzēs aizsargāt apkārtējo vidi.

6. Iepakojuma saturs un cita informācija

Ko Pomalidomide Teva satur

- Aktīvā viela ir pomalidomīds.
- Citas sastāvdaļas ir laktozes monohidrāts, krospovidons, povidons, nātrijs laurilsulfāts, nātrijs stearilfumarāts.

Pomalidomide Teva 1 mg cietā kapsula.

- Katra kapsula satur 1 mg pomalidomīda.
- Kapsulas apvalks satur: briljantzilo FCF (E133), titāna dioksīdu (E171), želatīnu, dzelteno dzelzs oksīdu (E172).
- Drukas tinte satur: šellaku (E904), propilēnglikolu (E1520), koncentrētu amonjaka šķīdumu (E527), melno dzelzs oksīdu (E172) un kālijā hidroksīdu (E525).

Pomalidomide Teva 2 mg cietā kapsula.

- Katra kapsula satur 2 mg pomalidomīda.
- Kapsulas apvalks satur: briljantzilo FCF (E133), titāna dioksīdu (E171), želatīnu, dzelteno dzelzs oksīdu (E172), sarkano dzelzs oksīdu (E172).
- Drukas tinte satur: šellaku (E904), propilēnglikolu (E1520), koncentrētu amonjaka šķīdumu (E527), melno dzelzs oksīdu (E172) un kālijā hidroksīdu (E525).

Pomalidomide Teva 3 mg cietā kapsula.

- Katra kapsula satur 3 mg pomalidomīda.
- Kapsulas apvalks satur: briljantzilo FCF (E133), titāna dioksīdu (E171), želatīnu, dzelteno

- dzelzs oksīdu (E172).
- Drukas tinte satur: šellaku (E904), propilēnglikolu (E1520), koncentrētu amonjaka šķīdumu (E527), melno dzelzs oksīdu (E172), kālija hidroksīdu (E525).

Pomalidomide Teva 4 mg cietā kapsula.

- Katra kapsula satur 4 mg pomalidomīda.
- Kapsulas apvalks satur: briljantzilo FCF (E133), titāna dioksīdu (E171), želatīnu.
- Drukas tinte satur: šellaku (E904), propilēnglikolu (E1520) koncentrētu amonjaka šķīdumu (E527), melno dzelzs oksīdu (E172), kālija hidroksīdu (E525).

Pomalidomide Teva ārējais izskats un iepakojums

Pomalidomide Teva 1 mg cietās kapsulas: cieta želatīna kapsula, kas ir aptuveni 14 mm gara, ar zilu necaurspīdīgu vāciņu un dzeltenu, necaurspīdīgu korpusu, un uzdrukātu “T” uz vāciņa un “1” uz korpusa.

Pomalidomide Teva 2 mg cietās kapsulas: cieta želatīna kapsula, kas ir aptuveni 18 mm gara, ar zilu necaurspīdīgu vāciņu un oranžu necaurspīdīgu korpusu, un uzdrukātu “T” uz vāciņa un “2” uz korpusa.

Pomalidomide Teva 3 mg cietās kapsulas: cieta želatīna kapsula, kas ir aptuveni 18 mm gara, ar zilu necaurspīdīgu vāciņu un zaļu necaurspīdīgu korpusu, un uzdrukātu “T” uz vāciņa un “3” uz korpusa.

Pomalidomide Teva 4 mg cietās kapsulas: cieta želatīna kapsula, kas ir aptuveni 18 mm gara, ar zilu necaurspīdīgu vāciņu un zilu necaurspīdīgu korpusu, un uzdrukātu “T” uz vāciņa un “4” uz korpusa.

Katrā iepakojumā ir 14, 14x1, 21, 21x1, 63 un 63x1 kapsula. Visi iepakojuma lielumi tirgū var nebūt pieejami.

Reģistrācijas apliecības īpašnieks

TEVA GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Vācija

Ražotājs

Balkanpharma-Dupnitsa AD
3 Samokovska Shosse Str.
Dupnitsa 2600, Bulgārija

Merckle GmbH
Graf-Arco-Str. 3, 89079
Ulm, Vācija

Actavis Group PTC ehf.
Dalshraun 1
IS-220 Hafnarfjordur, Íslande

Lai saņemtu papildu informāciju par šīm zālēm, lūdzam sazināties ar reģistrācijas apliecības īpašnieka vietējo pārstāvniecību:

België/Belgique/Belgien

Teva Pharma Belgium N.V./S.A. /AG
Tel/Tél: +32 3 820 73 73

България

Тева Фарма ЕАД
Тел: +359 2 489 95 85

Česká republika

Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.
Tel: +420 251 007 111

Danmark

Teva Denmark A/S
Tlf: +45 44 98 55 11

Deutschland

ratiopharm GmbH
+49 (0) 731 402 02

Eesti

UAB Teva Baltics Eesti filiaal
Tel.: +372 6610801

Ελλάδα

Teva Hellas A.E.
Τηλ: +30 211 880 5000

España

Teva Pharma, S.L.U.
Tel.: + 34 91 387 32 80

France

Teva Santé
Tél: +33 1 55 91 78 00

Hrvatska

Pliva Hrvatska d.o.o
Tel: + 385 1 37 20 000

Ireland

Teva Pharmaceuticals Ireland
Tel: +44 (0) 207 540 7117

Ísland

Teva Pharma Iceland ehf.
Sími: + 354 550 3300

Italia

Teva Italia S.r.l
Tel: +39 028917981

Κύπρος

TEVA HELLAS A.E.

Lietuva

UAB Teva Baltics
Tel: +370 5 266 02 03

Luxembourg/Luxemburg

ratiopharm GmbH
Tél: +49 731 402 02

Magyarország

Teva Gyógyszergyár Zrt.
Tel: (+36) 1 288 6400

Malta

Teva Pharmaceuticals Ireland
Tel: +44 (0) 207 540 7117

Nederland

Teva Nederland B.V.
Tel: +31 800 0228 400

Norge

Teva Norway AS
Tlf: +47 66 77 55 90

Österreich

Ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
Tel: +43 1970070

Polska

Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o.
Tel: +48 22 345 93 00

Portugal

Teva Pharma - Produtos Farmacêuticos, Lda
Tel: +351 21 476 75 50

România

Teva Pharmaceuticals S.R.L
Tel: +40 21 230 65 24

Slovenija

Pliva Ljubljana d.o.o.
Tel: +386 1 58 90 390

Slovenská republika

TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o
Telephone: +421257267911

Suomi/Finland

Teva Finland Oy
Puh/Tel: +358 20 180 5900

Sverige

Teva Sweden AB

Ελλάδα
Τηλ: +30 211 880 5000

Tel: +46 (0)42 12 11 00

Latvija
UAB Teva Baltics filiāle Latvijā
Tel: +371 67 323 666
LVRA@teva.lt

United Kingdom (Northern Ireland)
United Kingdom (Northern Ireland)
Teva Pharmaceuticals Ireland
Ireland
Tel: +44 (0) 207 540 7117

Šī lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta