**BIJLAGE I**

# SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

**1.** **NAAM VAN HET GENEESMIDDEL**

BESPONSA 1 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie

**2.** **KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING**

Elke injectieflacon bevat 1 mg inotuzumab ozogamicine.

Na reconstitutie (zie rubriek 6.6) bevat 1 ml oplossing 0,25 mg inotuzumab ozogamicine.

Inotuzumab ozogamicine is een antilichaam-geneesmiddelconjugaat (ADC, *antibody*-*drug conjugate*) dat bestaat uit een recombinant gehumaniseerd monoklonaal antilichaam van het type IgG4 kappa gericht tegen CD22 (geproduceerd in ovariumcellen van Chinese hamsters door middel van DNA-recombinatietechniek) dat covalent gekoppeld is aan N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

**3.** **FARMACEUTISCHE VORM**

Poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie (poeder voor concentraat).

Witte tot gebroken witte, gelyofiliseerde koek of poeder.

**4.** **KLINISCHE GEGEVENS**

**4.1** **Therapeutische indicaties**

BESPONSA is geïndiceerd als monotherapie voor de behandeling van volwassenen met gerecidiveerde of refractaire CD22‑positieve precursor-B‑cel acute lymfoblastische leukemie (ALL). Bij volwassen patiënten met Philadelphiachromosoom-positieve (Ph+) gerecidiveerde of refractaire precursor-B-cel ALL dient ten minste 1 tyrosinekinaseremmer (TKI) niet werkzaam te zijn gebleken.

**4.2** **Dosering en wijze van toediening**

BESPONSA dient te worden toegediend onder toezicht van een arts met ervaring in het uitvoeren van kankerbehandelingen en in een omgeving waar volledige reanimatievoorzieningen onmiddellijk beschikbaar zijn.

Indien het gebruik van BESPONSA wordt overwogen als behandeling voor gerecidiveerde of refractaire B-cel ALL dient er, voordat de behandeling wordt gestart, sprake te zijn van een baseline CD22-positiviteit van > 0%, die is vastgesteld met behulp van een gevalideerde en gevoelige test (zie rubriek 5.1).

Bij patiënten met circulerende lymfoblasten wordt, vóór de eerste dosis, cytoreductie met een combinatie van hydroxyureum, steroïden en/of vincristine tot een aantal blasten in perifeer bloed ≤ 10.000/mm3 aanbevolen.

Vóór de toediening wordt premedicatie met een corticosteroïd, een antipyreticum en een antihistaminicum aanbevolen (zie rubriek 4.4).

Bij patiënten met een hoge tumorlast worden, vóór toediening, premedicatie om de urinezuurgehaltes te verlagen en hydratatie aanbevolen (zie rubriek 4.4).

De patiënten dienen tijdens en gedurende ten minste 1 uur na het einde van de infusie te worden geobserveerd op symptomen van infusiegerelateerde reacties (zie rubriek 4.4).

Dosering

BESPONSA dient te worden toegediend in cycli van 3 tot 4 weken.

Bij patiënten bij wie wordt overgegaan tot hematopoëtische stamceltransplantatie (HSCT) is de aanbevolen behandelduur 2 cycli. Een derde cyclus kan worden overwogen bij patiënten die na 2 cycli geen complete remissie (CR) of complete remissie met incompleet hematologisch herstel (CRi) en minimale residuale ziekte (MRD, *minimal residual disease*) -negativiteit bereiken (zie rubriek 4.4). Bij patiënten bij wie niet wordt overgegaan tot HSCT kunnen maximaal 6 cycli worden toegediend. Alle patiënten die binnen 3 cycli geen CR/CRi bereiken, dienen met de behandeling te stoppen.

Tabel 1 geeft de aanbevolen doseringsschema’s weer.

Voor de eerste cyclus bedraagt de aanbevolen totale dosering BESPONSA voor alle patiënten 1,8 mg/m2 per cyclus, gegeven als 3 doses verdeeld over dag 1 (0,8 mg/m2), dag 8 (0,5 mg/m2) en dag 15 (0,5 mg/m2). De duur van cyclus 1 bedraagt 3 weken, maar kan worden verlengd tot 4 weken als de patiënt een CR of CRi bereikt en/of om de patiënt de gelegenheid te geven om te herstellen van toxiciteit.

Voor de volgende cycli bedraagt de aanbevolen totale dosering BESPONSA 1,5 mg/m2 per cyclus, gegeven als 3 doses verdeeld over dag 1 (0,5 mg/m2), dag 8 (0,5 mg/m2) en dag 15 (0,5 mg/m2) voor patiënten die een CR/CRi bereiken of 1,8 mg/m2 per cyclus gegeven als 3 doses verdeeld over dag 1 (0,8 mg/m2), dag 8 (0,5 mg/m2) en dag 15 (0,5 mg/m2) voor patiënten die geen CR/CRi bereiken. De volgende cycli hebben een duur van 4 weken.

|  |
| --- |
| **Tabel 1.**  **Doseringsschema voor cyclus 1 en daaropvolgende cycli, afhankelijk van de respons op de behandeling** |
|  | **Dag 1** | **Dag 8**a | **Dag 15a** |
| **Doseringsschema voor cyclus 1** |
| **Alle patiënten:** |  |  |  |
| Dosis (mg/m2) | 0,8 | 0,5 | 0,5 |
| Duur van de cyclus | 21 dagenb |
| **Doseringsschema voor volgende cycli, afhankelijk van de respons op de behandeling** |
| **Patiënten die een CRc of CRid hebben bereikt:** |
| Dosis (mg/m2) | 0,5 | 0,5 | 0,5 |
| Duur van de cyclus | 28 dagene |
| **Patiënten die geen CRc of CRid hebben bereikt:** |
| Dosis (mg/m2) | 0,8 | 0,5 | 0,5 |
| Duur van de cyclus | 28 dagene |
| Afkortingen: ANC = *absolute neutrophil count* (absoluut neutrofielenaantal); CR = complete remissie; CRi = complete remissie met incompleet hematologisch herstel. |
| a +/- 2 dagen (houd minimaal 6 dagen tussen de doses aan).b Bij patiënten die een CR/CRi bereiken en/of om de patiënt de gelegenheid te geven om te herstellen van toxiciteit, kan de duur van de cyclus worden verlengd tot maximaal 28 dagen (d.w.z. een behandelingsvrij interval van 7 dagen dat begint op dag 21).c CR wordt gedefinieerd als < 5% blasten in het beenmerg en afwezigheid van leukemische blasten in perifeer bloed, volledig herstel van perifere bloedceltellingen (bloedplaatjes ≥ 100 × 109/l en ANC ≥ 1 × 109/l) en verdwijnen van enige extramedullaire ziekte.d CRi wordt gedefinieerd als < 5% blasten in het beenmerg en afwezigheid van leukemische blasten in perifeer bloed, gedeeltelijk herstel van perifere bloedceltellingen (bloedplaatjes < 100 × 109/l en/of ANC < 1 × 109/l) en verdwijnen van enige extramedullaire ziekte.e Behandelingsvrij interval van 7 dagen dat begint op dag 21. |

*Dosisaanpassingen*

Op basis van de individuele veiligheid en verdraagbaarheid kan het nodig zijn om de dosis BESPONSA aan te passen (zie rubriek 4.4). Voor de behandeling van sommige bijwerkingen kunnen onderbrekingen van de toediening en/of dosisverlagingen dan wel definitieve stopzetting van BESPONSA nodig zijn (zie rubriek 4.4 en 4.8). Indien de dosis wordt verlaagd als gevolg van BESPONSA-gerelateerde toxiciteit, dient de dosis niet weer te worden verhoogd.

In tabel 2 en tabel 3 staan de richtlijnen voor dosisaanpassingen voor respectievelijk hematologische en niet-hematologische toxiciteiten vermeld. Vanwege neutropenie of trombocytopenie hoeven de doses BESPONSA binnen een behandelingscyclus (d.w.z. dag 8 en/of dag 15) niet te worden onderbroken, maar voor niet-hematologische toxiciteiten worden wel onderbrekingen van de toediening binnen een cyclus aanbevolen.

|  |
| --- |
| **Tabel 2.**  **Dosisaanpassingen voor hematologische toxiciteiten aan het begin van een behandelingscyclus (dag 1)** |
| **Hematologische toxiciteit** | **Toxiciteit en dosisaanpassing(en)** |
| Niveaus vóór de behandeling met BESPONSA: |  |
| ANC was ≥ 1 × 109/l | Indien de ANC daalt: onderbreek de volgende behandelingscyclus tot herstel van de ANC tot ≥ 1 × 109/l. |
| Aantal bloedplaatjes was ≥ 50 × 109/la  | Indien het aantal bloedplaatjes daalt: onderbreek de volgende behandelingscyclus tot het aantal bloedplaatjes herstelt tot ≥ 50 × 109/la. |
| ANC was < 1 × 109/l en/of aantal bloedplaatjes was < 50 × 109/la  | Indien de ANC en/of het aantal bloedplaatjes daalt: onderbreek de volgende behandelingscyclus tot ten minste een van het volgende optreedt:- ANC en aantal bloedplaatjes herstellen tot ten minste de aanvangswaarden voor de voorgaande cyclus, of- ANC herstelt tot ≥ 1 × 109/l en aantal bloedplaatjes herstelt tot ≥ 50 × 109/la, of- Stabiele of verbeterde ziekte (gebaseerd op de meest recente beenmergbeoordeling) en de daling in de ANC en het aantal bloedplaatjes worden beschouwd als het gevolg van de onderliggende ziekte (niet beschouwd als BESPONSA-gerelateerde toxiciteit).  |
| Afkorting: ANC = absolute neutrophil count (absoluut neutrofielenaantal).a De bloedplaatjes telling die wordt gebruikt voor de dosering dient onafhankelijk van bloedtransfusie te zijn. |

| **Tabel 3.**  **Dosisaanpassingen voor niet-hematologische toxiciteiten op enig moment gedurende de behandeling** |
| --- |
| **Niet-hematologische toxiciteit** | **Dosisaanpassing(en)** |
| VOD/SOS of andere ernstige levertoxiciteit  | Staak de behandeling definitief (zie rubriek 4.4). |
| Totaal bilirubine > 1,5 × ULN en ASAT**/**ALAT > 2,5 × ULN  | Onderbreek de toediening tot herstel van totaal bilirubine tot ≤ 1,5 × ULNen ASAT/ALAT tot ≤ 2,5 × ULN vóór elke dosis, tenzij het gevolg van het syndroom van Gilbert of hemolyse. Staak de behandeling definitief indien totaal bilirubine niet herstelt tot ≤ 1,5 × ULN of ASAT/ALAT niet herstelt tot ≤ 2,5 × ULN (zie rubriek 4.4). |
| Infusiegerelateerde reactie | Onderbreek de infusie en stel een geschikte medische behandeling in. Overweeg, afhankelijk van de ernst van de infusiegerelateerde reactie, stopzetting van de infusie of toediening van steroïden en antihistaminica. Staak de behandeling definitief in geval van ernstige of levensbedreigende infusiereacties (zie rubriek 4.4). |
| Niet-hematologische toxiciteit van graad ≥ 2a (BESPONSA-gerelateerd) | Onderbreek de behandeling tot herstel tot graad 1 of de graad van voor de behandeling vóór elke dosis.  |
| Afkortingen: ALAT = alanineaminotransferase; ASAT = aspartaataminotransferase; ULN = upper limit of normal (bovengrens van de normaalwaarde); VOD/SOS = veno-occlusieve ziekte/sinusoïdaal-obstructiesyndroom.a Graad van ernst volgens de *National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events* (NCI CTCAE) versie 3.0. |

In tabel 4 staan de richtlijnen voor dosisaanpassingen afhankelijk van de duur van de onderbrekingen van de toediening als gevolg van toxiciteit.

| **Tabel 4.**  **Dosisaanpassingen afhankelijk van de duur van de onderbreking van de toediening als gevolg van toxiciteit** |
| --- |
| **Duur van de onderbreking van de toediening als gevolg van toxiciteit** | **Dosisaanpassing(en)** |
| < 7 dagen (binnen een cyclus)  | Onderbreek de volgende dosis (houd minimaal 6 dagen tussen de doses aan). |
| ≥ 7 dagen | Laat de volgende dosis binnen de cyclus achterwege.  |
| ≥ 14 dagen | Zodra voldoende herstel is bereikt: verlaag de totale dosis met 25% voor de volgende cyclus. Indien verdere dosisaanpassing nodig is: verminder het aantal doses tot 2 per cyclus voor de volgende cycli. Indien een verlaging van 25% van de totale dosis gevolgd door een vermindering tot 2 doses per cyclus niet verdragen wordt: staak de behandeling definitief. |
| > 28 dagen  | Overweeg definitief staken van BESPONSA. |

*Speciale populaties*

*Ouderen*

Er is geen aanpassing van de startdosering nodig gebaseerd op leeftijd (zie rubriek 5.2).

*Leverinsufficiëntie*

Er is geen aanpassing van de startdosering nodig bij patiënten met leverinsufficiëntie, gedefinieerd als totaal bilirubine ≤ 1,5 × de bovengrens van de normaalwaarde (ULN) en aspartaataminotransferase (ASAT)/alanineaminotransferase (ALAT) ≤ 2,5 × ULN (zie rubriek 5.2). Er is beperkte veiligheidsinformatie beschikbaar bij patiënten met totaal bilirubine > 1,5 × ULN en ASAT/ALAT > 2,5 × ULN vóór de toediening. Onderbreek de toediening tot herstel van totaal bilirubine tot ≤ 1,5 × ULNen ASAT/ALAT tot ≤ 2,5 × ULN vóór elke dosis tenzij de waarden het gevolg zijn van het syndroom van Gilbert of hemolyse. Staak de behandeling definitief indien totaal bilirubine niet herstelt tot ≤ 1,5 × ULN of ASAT/ALAT niet herstelt tot ≤ 2,5 × ULN (zie tabel 3 en rubriek 4.4).

*Nierinsufficiëntie*

Er is geen aanpassing van de startdosering nodig bij patiënten met lichte, matige of ernstige nierinsufficiëntie (creatinineklaring [CLcr] respectievelijk 60‑89 ml/min, 30‑59 ml/min of 15‑29 ml/min) (zie rubriek 5.2). De veiligheid en werkzaamheid van BESPONSA zijn niet onderzocht bij patiënten met nierfalen.

*Pediatrische patiënten*

De veiligheid en werkzaamheid van BESPONSA bij kinderen in de leeftijd van 0 tot < 18 jaar zijn niet vastgesteld. De momenteel beschikbare gegevens worden beschreven in rubriek 4.8, 5.1 en 5.2, maar er kan geen doseringsadvies worden gegeven.

Wijze van toediening

BESPONSA is bestemd voor intraveneus gebruik. De infusie dient te worden toegediend over een periode van 1 uur.

BESPONSA dient niet te worden toegediend als snelle intraveneuze injectie of intraveneuze bolus.

BESPONSA dient vóór de toediening te worden gereconstitueerd en verdund. Voor instructies over reconstitutie en verdunning van het geneesmiddel voorafgaand aan toediening, zie rubriek 6.6.

**4.3** **Contra-indicaties**

* Overgevoeligheid voor de werkzame stof of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen.
* Patiënten die eerder een bevestigde diagnose van ernstige of aanhoudende veno-occlusieve leverziekte/sinusoïdaal-obstructiesyndroom (VOD/SOS) hebben gehad.
* Patiënten met een ernstige aanhoudende leverziekte (bijv. cirrose, nodulaire regeneratieve hyperplasie, actieve hepatitis).

**4.4** **Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik**

Terugvinden herkomst

Om het terugvinden van de herkomst van biologicals te verbeteren dienen de naam en het batchnummer van het toegediende product goed geregistreerd te worden.

Hepatotoxiciteit, waaronder VOD/SOS

Hepatotoxiciteit, waaronder ernstige, levensbedreigende en soms fatale hepatische VOD/SOS, is gemeld bij patiënten met gerecidiveerde of refractaire ALL die BESPONSA kregen (zie rubriek 4.8). BESPONSA verhoogde het risico op VOD/SOS significant in vergelijking met standaard chemotherapieschema’s bij deze patiëntenpopulatie. Dit risico was het opvallendst bij patiënten die nadien HSCT ondergingen.

In de volgende subgroepen was de gerapporteerde frequentie van VOD/SOS na HSCT ≥ 50%:

* patiënten die een HSCT-conditioneringsschema met 2 alkylerende middelen kregen;
* patiënten van ≥ 65 jaar; en
* patiënten met een serumbilirubine ≥ ULN voorafgaand aan HSCT.

Het gebruik van HSCT-conditioneringsschema’s die 2 alkylerende middelen bevatten dient te worden vermeden. De voordelen/risico’s dienen zorgvuldig te worden overwogen vóór toediening van BESPONSA aan patiënten bij wie het toekomstige gebruik van HSCT-conditioneringsschema’s met 2 alkylerende middelen waarschijnlijk onvermijdelijk is.

Bij patiënten bij wie het serumbilirubine voorafgaand aan HSCT ≥ ULN dient pas te worden overgegaan tot HSCT na BESPONSA-behandeling na zorgvuldige afweging van de voordelen/risico’s. Als deze patiënten toch HSCT krijgen, dienen ze zorgvuldig te worden gecontroleerd op verschijnselen en symptomen van VOD/SOS (zie rubriek 4.2).

Andere patiëntgebonden factoren die gepaard blijken te gaan met een verhoogd risico op VOD/SOS na HSCT omvatten een eerdere HSCT, leeftijd ≥ 55 jaar, een voorgeschiedenis van leverziekte en/of hepatitis vóór de behandeling, salvagebehandelingen opgestart in een later stadium en een groter aantal behandelingscycli.

Er dient een zorgvuldige afweging te worden gemaakt voordat BESPONSA wordt toegediend aan patiënten die een eerdere HSCT hebben gehad. Geen van de patiënten met gerecidiveerde of refractaire ALL die werden behandeld met BESPONSA in klinische onderzoeken, had in de 4 voorafgaande maanden HSCT ondergaan.

Patiënten met een voorgeschiedenis van leverziekte dienen vóór behandeling met BESPONSA zorgvuldig te worden onderzocht (bijv. echografie, testen op virale hepatitis) om ernstige aanhoudende leverziekte uit te sluiten (zie rubriek 4.3).

Vanwege het risico op VOD/SOS is bij patiënten bij wie wordt overgegaan tot HSCT, de aanbevolen behandelduur met inotuzumab ozogamicine 2 cycli; een derde cyclus kan worden overwogen bij patiënten die na 2 cycli geen CR of CRi en MRD-negativiteit bereiken (zie rubriek 4.2).

Verschijnselen en symptomen van VOD/SOS dienen nauwlettend gecontroleerd te worden bij alle patiënten, met name na HSCT. Verschijnselen zijn onder andere stijgingen in totaal bilirubine, hepatomegalie (hetgeen pijnlijk kan zijn), snelle gewichtstoename en ascites. Controleren van alleen totaal bilirubine identificeert mogelijk niet alle patiënten met een risico op VOD/SOS. Vóór en na elke dosis BESPONSA dienen bij alle patiënten de levertesten te worden gecontroleerd, waaronder ALAT, ASAT, totaal bilirubine en alkalische fosfatase. Bij patiënten die abnormale uitslagen bij de levertesten ontwikkelen, dienen levertesten en klinische verschijnselen en symptomen van hepatotoxiciteit frequenter gecontroleerd te worden. Bij patiënten bij wie wordt overgegaan tot HSCT dienen de levertesten nauwlettend gecontroleerd te worden gedurende de eerste maand na HSCT, vervolgens minder vaak, in overeenstemming met de standaard klinische praktijk. Bij stijgingen in de levertesten kunnen onderbreking van de toediening, dosisverlaging of definitieve stopzetting van het gebruik van BESPONSA nodig zijn (zie rubriek 4.2).

De behandeling dient definitief gestopt te worden indien er VOD/SOS optreedt (zie rubriek 4.2). Als ernstige VOD/SOS optreedt, dient de patiënt behandeld te worden volgens de standaard medische praktijk.

Myelosuppressie/cytopenieën

Bij patiënten die inotuzumab ozogamicine kregen, zijn neutropenie, trombocytopenie, anemie, leukopenie, febriele neutropenie, lymfopenie en pancytopenie, waarvan sommige levensbedreigend waren, gemeld (zie rubriek 4.8).

Bij patiënten die inotuzumab ozogamicine kregen, werden bij sommige patiënten complicaties die verband houden met neutropenie en trombocytopenie (waaronder respectievelijk infecties en bloedingen) gemeld (zie rubriek 4.8).

Vóór elke dosis BESPONSA dienen volledige bloedceltellingen gecontroleerd te worden en tijdens de behandeling dienen verschijnselen en symptomen van infectie tijdens de behandeling en na HSCT (zie rubriek 5.1), bloeding en andere effecten van myelosuppressie gecontroleerd te worden. Indien van toepassing dienen profylactische middelen tegen infecties te worden toegediend en dient toezicht te worden gehouden door middel van testen tijdens en na de behandeling.

Voor behandeling van een ernstige infectie, een bloeding en andere effecten van myelosuppressie, waaronder ernstige neutropenie of trombocytopenie, kan onderbreking van de toediening, dosisverlaging of staken van de behandeling nodig zijn (zie rubriek 4.2).

Infusiegerelateerde reacties

Bij patiënten die inotuzumab ozogamicine kregen, werden infusiegerelateerde reacties gemeld (zie rubriek 4.8).

Vóór de toediening wordt premedicatie met een corticosteroïd, een antipyreticum en antihistamine aanbevolen (zie rubriek 4.2).

Patiënten dienen nauwlettend tijdens en gedurende ten minste 1 uur na het einde van de infusie gecontroleerd te worden op het mogelijk ontstaan van infusiegerelateerde reacties, waaronder symptomen zoals hypotensie, opvliegers of problemen met de ademhaling. Indien een infusiegerelateerde reactie optreedt, dient de infusie te worden onderbroken en dient een geschikte medische behandeling ingesteld te worden. Afhankelijk van de ernst van de infusiegerelateerde reactie dient stopzetting van de infusie of toediening van steroïden en antihistaminica overwogen te worden (zie rubriek 4.2). De behandeling dient definitief gestaakt te worden in geval van ernstige of levensbedreigende infusiereacties (zie rubriek 4.2).

Tumorlysissyndroom (TLS)

Bij patiënten die inotuzumab ozogamicine kregen, werd TLS gemeld, hetgeen levensbedreigend of fataal kan zijn (zie rubriek 4.8).

Bij patiënten met een hoge tumorlast worden, vóór toediening, premedicatie om de urinezuurgehaltes te verlagen en hydratatie aanbevolen (zie rubriek 4.2).

Patiënten dienen op verschijnselen en symptomen van TLS gecontroleerd te worden en behandeld te worden volgens de standaard medische praktijk.

Verlenging van het QT-interval

Bij patiënten die inotuzumab ozogamicine kregen, werd verlenging van het QT-interval waargenomen (zie rubriek 4.8 en 5.2).

BESPONSA dient met voorzichtigheid te worden toegediend aan patiënten met een voorgeschiedenis van of die vatbaar zijn voor verlenging van het QT-interval, die geneesmiddelen gebruiken waarvan bekend is dat ze het QT-interval verlengen (zie rubriek 4.5) en bij patiënten met elektrolytstoornissen. Vóór aanvang van de behandeling en regelmatig tijdens de behandeling dient een ECG te worden gemaakt en dienen de elektrolyten te worden gemeten (zie rubriek 4.8 en 5.2).

Verhoogd amylase en lipase

Bij patiënten die inotuzumab ozogamicine kregen, zijn verhogingen van amylase en lipase gemeld (zie rubriek 4.8).

Patiënten dienen op verhogingen van amylase en lipase gecontroleerd te worden. Er dient nagegaan te worden of er sprake is van eventuele lever- en galaandoeningen en deze dienen behandeld te worden volgens de standaard medische praktijk.

Immunisaties

De veiligheid van immunisaties met levende virale vaccins tijdens of na BESPONSA-behandeling is niet bestudeerd. Vaccinatie met levende virale vaccins wordt niet aanbevolen gedurende ten minste 2 weken vóór de start van de BESPONSA-behandeling, tijdens de behandeling en tot het herstel van B-lymfocyten na de laatste behandelcyclus.

Hulpstoffen

*Natriumgehalte*

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per 1 mg inotuzumab ozogamicin, dat wil zeggen dat het in wezen ‘natriumvrij’ is.

Dit geneesmiddel kan verder worden bereid voor toediening met oplossingen die natrium bevatten (zie rubriek 4.2 en 6.6) en hiermee dient rekening te worden gehouden in verband met de totale hoeveelheid natrium van alle bronnen die aan de patiënt zullen worden toegediend.

**4.5** **Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie**

Er is geen onderzoek naar interacties uitgevoerd (zie rubriek 5.2).

Gebaseerd op *in-vitro* gegevens is het onwaarschijnlijk dat gelijktijdige toediening van inotuzumab ozogamicine met remmers of inductoren van geneesmiddelmetaboliserende cytochroom-P450-
(CYP-) of uridinedifosfaat-glucuronosyltransferase- (UGT-) enzymen de blootstelling aan N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide veranderen. Daarnaast is het onwaarschijnlijk dat inotuzumab ozogamicine en N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide de blootstelling van substraten van CYP-enzymen veranderen en is het onwaarschijnlijk dat N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide de blootstelling van substraten van UGT-enzymen of belangrijke geneesmiddeltransporteiwitten verandert.

Bij patiënten die inotuzumab ozogamicine kregen, werd verlenging van het QT-interval waargenomen (zie rubriek 4.4). Daarom dient gelijktijdig gebruik van inotuzumab ozogamicine met geneesmiddelen waarvan bekend is dat ze het QT-interval verlengen of dat ze *torsades de pointes* veroorzaken, zorgvuldig te worden overwogen. Het QT-interval dient te worden gecontroleerd in geval van combinaties van dergelijke geneesmiddelen (zie rubriek 4.4, 4.8 en 5.2).

**4.6** **Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding**

Vrouwen die zwanger kunnen worden/anticonceptie bij mannen en vrouwen

Vrouwen die zwanger kunnen worden dienen een zwangerschap te vermijden in de periode dat ze BESPONSA krijgen.

Vrouwen dienen effectieve anticonceptie te gebruiken tijdens de behandeling met BESPONSA en gedurende ten minste 8 maanden na de einddosis. Mannen met vrouwelijke partners die zwanger kunnen worden dienen effectieve anticonceptie te gebruiken tijdens de behandeling met BESPONSA en gedurende ten minste 5 maanden na de einddosis.

Zwangerschap

Er zijn geen gegevens over het gebruik van inotuzumab ozogamicine bij zwangere vrouwen. Op basis van niet-klinische veiligheidsgegevens kan inotuzumab ozogamicine schade aan het embryo of de foetus veroorzaken wanneer het wordt toegediend aan een zwangere vrouw. Uit dieronderzoek is reproductietoxiciteit gebleken (zie rubriek 5.3).

BESPONSA dient niet tijdens de zwangerschap te worden gebruikt, tenzij het mogelijke voordeel voor de moeder opweegt tegen de mogelijke risico's voor de foetus. Zwangere vrouwen of patiënten die zwanger worden in de periode dat ze inotuzumab ozogamicine krijgen, of behandelde mannelijke patiënten als partners van zwangere vrouwen, dienen te worden ingelicht over het mogelijke gevaar voor de foetus.

Borstvoeding

Er zijn geen gegevens over de aanwezigheid van inotuzumab ozogamicine of de metabolieten ervan in moedermelk, de effecten op kinderen die borstvoeding krijgen of de effecten op de melkproductie. Vanwege de kans op bijwerkingen bij kinderen die borstvoeding krijgen, dienen vrouwen geen borstvoeding te geven tijdens de behandeling met BESPONSA en gedurende ten minste 2 maanden na de einddosis (zie rubriek 5.3).

Vruchtbaarheid

Op basis van niet-klinische gegevens kan behandeling met inotuzumab ozogamicine de vruchtbaarheid bij mannen en vrouwen verstoren (zie rubriek 5.3). Er is geen informatie over vruchtbaarheid bij patiënten. Zowel mannen als vrouwen dienen vóór de behandeling advies in te winnen over het behoud van de vruchtbaarheid.

**4.7** **Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen**

BESPONSA heeft een matige invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen. Patiënten kunnen zich vermoeid voelen tijdens de behandeling met BESPONSA (zie rubriek 4.8). Daarom is voorzichtigheid geboden bij het besturen van voertuigen of het bedienen van machines.

**4.8** **Bijwerkingen**

Samenvatting van het veiligheidsprofiel

De vaakst voorkomende (≥ 20%) bijwerkingen waren trombocytopenie (51%), neutropenie (49%), infectie (48%), anemie (36%), leukopenie (35%), vermoeidheid (35%), bloeding (33%), pyrexie (32%), misselijkheid (31%), hoofdpijn (28%), febriele neutropenie (26%), verhoogde transaminasen (26%), buikpijn (23%), verhoogd gamma-glutamyltransferase (21%) en hyperbilirubinemie (21%).

Bij patiënten die BESPONSA kregen waren de vaakst voorkomende (≥ 2%) ernstige bijwerkingen infectie (23%), febriele neutropenie (11%), bloeding (5%), buikpijn (3%), pyrexie (3%), VOD/SOS (2%) en vermoeidheid (2%).

Tabel met bijwerkingen

Tabel 5 toont de bijwerkingen die werden gemeld bij patiënten met gerecidiveerde of refractaire ALL die BESPONSA kregen.

De bijwerkingen worden weergegeven per systeem/orgaanklasse (SOC) en frequentiecategorie, gedefinieerd met de volgende conventie: zeer vaak (≥ 1/10), vaak (≥ 1/100, < 1/10), soms (≥ 1/1.000, < 1/100), zelden (≥ 1/10.000, < 1/1.000), zeer zelden (< 1/10.000), niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald). Binnen elke frequentiegroep worden de bijwerkingen weergegeven in volgorde van afnemende ernst.

**Tabel 5. Bijwerkingen die werden gemeld bij patiënten met gerecidiveerde of refractaire precursor B-cel ALL die BESPONSA kregen**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **MedDRA systeem/orgaanklasse** | Zeer vaak | Vaak |
| Infecties en parasitaire aandoeningen | Infectie (48%)a (waaronder sepsis en bacteriëmie [17%], schimmelinfectie [9%], onderste luchtweginfectie [12%], bovenste luchtweginfectie [12%], bacteriële infectie [1%], virale infectie [7%], maagdarmstelselinfectie [4%], huidinfectie [4%]) |  |
| Bloed- en lymfestelselaandoeningen | Febriele neutropenie (26%)Neutropenie (49%)Trombocytopenie (51%)Leukopenie (35%)Lymfopenie(18%)Anemie (36%) | Pancytopenieb (2%) |
| Immuunsysteemaandoeningen |  | Overgevoeligheid (1%) |
| Voedings- en stofwisselingsstoornissen | Verminderde eetlust (12%) | Tumorlysissyndroom (2%)Hyperurikemie (4%) |
| Zenuwstelselaandoeningen | Hoofdpijn (28%) |  |
| Bloedvataandoeningen | Bloedingc (33%) (waaronder bloeding centraal zenuwstelsel [1%], bloeding bovenste deel maag-darmstelsel [6%], bloeding onderste deel maag-darmstelsel [4%], bloedneus [15%]) |  |
| Maagdarmstelselaandoeningen | Buikpijn (23%)Braken (15%)Diarree (17%)Misselijkheid (31%)Stomatitis (13%)Constipatie (17%) | Ascites (4%)Abdominale distensie (6%) |
| Lever- en galaandoeningen | Hyperbilirubinemie (21%)Verhoogde transaminasen (26%)Verhoogd GGT (21%) | VOD/SOS (3% [vóór HSCT]d) |
| Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen | Pyrexie (32%)Vermoeidheid (35%)Koude rillingen (11%) |  |
| Onderzoeken | Verhoogd alkalische fosfatase (13%) | ECG QT verlengd (1%)Verhoogd amylase (5%)Verhoogd lipase (9%) |
| Letsels, intoxicaties en verrichtingscomplicaties | Infusiegerelateerde reactie (10%) |  |

Bijwerkingen omvatten tijdens de behandeling optredende voorvallen ongeacht de oorzaak die begonnen op of na dag 1 van cyclus 1 tot en met 42 dagen na de einddosis BESPONSA, maar vóór de aanvang van een nieuwe behandeling tegen kanker (waaronder HSCT).

Voorkeurstermen zijn afkomstig uit de *Medical Dictionary for Regulatory Activities* (MedDRA) versie 19.1.

Afkortingen: ALL = acute lymfoblastische leukemie; VOD/SOS = veno-occlusieve leverziekte/sinusoïdaal-obstructiesyndroom; ECG = elektrocardiogram; GGT = gamma‑glutamyltransferase; HSCT = hematopoëtische stamceltransplantatie.

a Infectie omvat ook andere soorten infecties (11%). Opmerking: patiënten kunnen > 1 soort infectie hebben gehad.

b Pancytopenie omvat de volgende gemelde voorkeurstermen: beenmergfalen, febriele aplasie van het beenmerg en pancytopenie.

c Bloeding omvat ook andere soorten bloedingen (17%). Opmerking: patiënten kunnen > 1 soort bloeding hebben gehad.

d VOD/SOS omvat 1 extra patiënt met VOD die optrad op dag 56 zonder tussenliggende HSCT. VOD/SOS werd ook gemeld bij 18 patiënten na een na de behandeling uitgevoerde HSCT.

Beschrijving van geselecteerde bijwerkingen

*Hepatotoxiciteit, waaronder VOD/SOS*

In het klinisch kernonderzoek (N=164) werd VOD/SOS gemeld bij 23 (14%) patiënten, met inbegrip van 5 (3%) patiënten bij wie de VOD/SOS zich voordeed tijdens de onderzoeksbehandeling of tijdens de follow-up zonder een tussenliggende HSCT. Van de 79 patiënten bij wie na de behandeling werd overgegaan tot een HSCT (van wie er 8 aanvullende salvagebehandelingen kregen na behandeling met BESPONSA voordat werd overgegaan op HSCT), werd VOD/SOS gemeld bij 18 (23%) patiënten. Vijf van de 18 VOD/SOS-voorvallen die na de HSCT optraden, waren fataal (zie rubriek 5.1).

VOD/SOS werd gemeld tot 56 dagen na de einddosis inotuzumab ozogamicine zonder een tussenliggende HSCT. De mediane tijd van HSCT tot het ontstaan van VOD/SOS bedroeg 15 dagen (spreiding: 3‑57 dagen). Van de 5 patiënten die VOD/SOS kregen tijdens behandeling met inotuzumab ozogamicine, maar zonder een tussenliggende HSCT, hadden 2 patiënten ook een HSCT ondergaan vóór de behandeling met BESPONSA.

Van de patiënten bij wie werd overgegaan tot HSCT na behandeling met BESPONSA werd VOD/SOS gemeld bij 5/11 (46%) patiënten die een HSCT ondergingen zowel vóór als na de behandeling met BESPONSA en bij 13/68 (19%) patiënten die alleen na de behandeling met BESPONSA een HSCT ondergingen.

Met betrekking tot andere risicofactoren werd VOD/SOS gemeld bij 6/11 (55%) patiënten die een HSCT-conditioneringsschema kregen met 2 alkylerende middelen en bij 9/53 (17%) patiënten die een HSCT-conditioneringsschema met 1 alkylerend middel kregen, bij 7/17 (41%) patiënten die ≥ 55 jaar oud waren en bij 11/62 (18%) patiënten die < 55 jaar oud waren, bij 7/12 (58%) patiënten met een serumbilirubine ≥ ULN vóór HSCT en bij 11/67 (16%) patiënten met een serumbilirubine < ULN vóór HSCT.

In het kernonderzoek (N=164) werden hyperbilirubinemie en verhoogde transaminasen gemeld bij respectievelijk 35 (21%) en 43 (26%) patiënten. Hyperbilirubinemie van graad ≥ 3 en verhoogde transaminasen werden gemeld bij respectievelijk 9 (6%) en 11 (7%) patiënten. De mediane tijd tot het ontstaan van hyperbilirubinemie en verhoogde transaminasen bedroeg respectievelijk 73 dagen en 29 dagen.

Voor klinische behandeling van hepatotoxiciteit, waaronder VOD/SOS, zie rubriek 4.4.

*Myelosuppressie/cytopenieën*

In het kernonderzoek (N=164) werden trombocytopenie en neutropenie gemeld bij respectievelijk 83 (51%) en 81 (49%) patiënten. Trombocytopenie en neutropenie van graad 3 werden gemeld bij respectievelijk 23 (14%) en 33 (20%) patiënten. Trombocytopenie en neutropenie van graad 4 werden gemeld bij respectievelijk 46 (28%) en 45 (27%) patiënten. Febriele neutropenie, hetgeen levensbedreigend kan zijn, werd gemeld bij 43 (26%) patiënten.

Voor klinische behandeling van myelosuppressie/cytopenieën, zie rubriek 4.4.

*Infecties*

In het kernonderzoek (N=164) werden infecties, waaronder ernstige infecties, waarvan sommige levensbedreigend of fataal waren, gemeld bij 79 (48%) patiënten. De frequenties van specifieke infecties waren: sepsis en bacteriëmie (17%), ondersteluchtweginfectie (12%), bovensteluchtweginfectie (12%), schimmelinfectie (9%), virale infectie (7%), maag-darmstelselinfectie (4%), huidinfectie (4%) en bacteriële infectie (1%). Fatale infecties, waaronder pneumonie, neutropenische sepsis, sepsis, septische shock en *Pseudomonas*-sepsis, werden gemeld bij 8 (5%) patiënten.

Voor klinische behandeling van infecties, zie rubriek 4.4.

*Bloeding*

In het kernonderzoek (N=164) werden bloedingen, meestal licht van ernst, gemeld bij 54 (33%) patiënten. De frequenties van specifieke bloedingen waren: bloedneus (15%), bloeding in het bovenste deel van het maag-darmstelsel (6%), bloeding in het onderste deel van het maag-darmstelsel (4%) en bloeding in het centraal zenuwstelsel (CZS-bloeding) (1%). Bloedingen van graad 3/4 werden gemeld bij 8 (5%) patiënten. Er werd één bloeding van graad 5 (intra-abdominale bloeding) gemeld.

Voor klinische behandeling van bloedingen, zie rubriek 4.4.

*Infusiegerelateerde reacties*

In het kernonderzoek (N=164) werden infusiegerelateerde reacties gemeld bij 17 (10%) patiënten. Alle voorvallen waren graad ≤ 2 van ernst. Infusiegerelateerde reacties traden over het algemeen op in cyclus 1 en kort na afloop van de infusie van inotuzumab ozogamicine en verdwenen spontaan of met medische behandeling.

Voor klinische behandeling van infusiegerelateerde reacties, zie rubriek 4.4.

*Tumorlysissyndroom (TLS)*

In het kernonderzoek (N=164) werd TLS, hetgeen levensbedreigend of fataal kan zijn, gemeld bij 4 (2%) patiënten. TLS van graad 3/4 werd gemeld bij 3 (2%) patiënten. TLS trad kort na afloop van de infusie van inotuzumab ozogamicine op en verdween met medische behandeling.

Voor klinische behandeling van TLS, zie rubriek 4.4.

*Verlenging van het QT-interval*

In het kernonderzoek (N=164) werden maximale verlengingen van het QT-interval gecorrigeerd voor hartslag met de Fridericia-formule (QTcF) ≥ 30 msec en ≥ 60 msec ten opzichte van de baseline gemeten bij respectievelijk 30/162 (19%) en 4/162 (3%) patiënten. Een toename in het QTcF-interval van > 450 msec werd waargenomen bij 26/162 (16%) patiënten. Er waren geen patiënten met een toename in het QTcF-interval > 500 msec. Verlenging van het QT-interval van graad 2 werd gemeld bij 2 (1%) patiënten. Er werden geen verlenging van het QT-interval van graad ≥ 3 of voorvallen van *torsades de pointes* gemeld.

Voor periodieke controle van ECG en elektrolytenspiegels, zie rubriek 4.4.

*Verhoogd amylase en lipase*

In het kernonderzoek (N=164) werden verhogingen van amylase en lipase gemeld bij respectievelijk 8 (5%) en 15 (9%) patiënten. Verhoogd amylase en lipase van graad ≥ 3 werden gemeld bij respectievelijk 3 (2%) en 7 (4%) patiënten.

Voor periodieke controle van verhoogde amylase en lipase, zie rubriek 4.4.

*Immunogeniciteit*

In klinische onderzoeken met inotuzumab ozogamicine bij volwassen patiënten met gerecidiveerde of refractaire ALL testten 7/236 (3%)patiënten positief voor antilichamen tegen inotuzumab ozogamicine (ADA, *anti-drug antibodies*). Geen van de patiënten testte positief voor neutraliserende ADA. Bij patiënten die positief testten voor ADA werd op basis van de farmacokinetische populatieanalyse geen effect op de klaring van BESPONSA waargenomen. Het aantal patiënten met positieve ADA was te klein om de impact van ADA op de werkzaamheid en veiligheid te beoordelen.

In klinisch onderzoek ITCC-059 naar inotuzumab ozogamicine bij kinderen met gerecidiveerde of refractaire ALL (N=51) was de incidentie van ADA tegen inotuzumab ozogamicine 0%.

Pediatrische patiënten

BESPONSA is geëvalueerd bij 53 kinderen in de leeftijd van ≥ 1 en < 18 jaar met gerecidiveerde of refractaire precursor B-cel CD22-positieve ALL in onderzoek ITCC-059 (zie rubriek 5.1).

De vaakst voorkomende bijwerkingen (> 30%) in het pediatrisch onderzoek ITCC-059 waren trombocytopenie (60%), pyrexie (52%), anemie (48%), braken (48%), neutropenie (44%), infectie (44%), bloeding (40%), febriele neutropenie (32%), misselijkheid (32%), buikpijn (32%) in het fase 1‑cohort en pyrexie (46%), trombocytopenie (43%), anemie (43%), braken (43%), neutropenie (36%), leukopenie (36%), misselijkheid (32%), infectie (32%), transaminase verhoogd (32%) en bloeding (32%) in het fase 2-cohort.

In het fase 1-cohort hadden 2/25 (8,0%) patiënten VOD (geen van beide onderging een transplantatie) en 6/28 (21,4%) patiënten in het fase 2-cohort hadden VOD, met een percentage VOD van 5/18 (27,8% [95%-BI: 9,69‑53,48]) na HSCT. In het fase 1-cohort hadden 8/25 patiënten (32%) een vervolg-HSCT en in het fase 2-cohort 18/28 patiënten (64%). Het overlijdenspercentage na niet-gerecidiveerde HSCT was 2/8 (25%) en 5/18 (28%) in respectievelijk het fase 1-cohort en fase 2-cohort.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico’s van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in [aanhangsel V.](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc)

**4.9** **Overdosering**

In klinische onderzoeken bij patiënten met gerecidiveerde of refractaire ALL bedroegen de maximale enkelvoudige en meervoudige doses inotuzumab ozogamicine respectievelijk 0,8 mg/m2 en 1,8 mg/m2 per cyclus, gegeven als 3 doses verdeeld over dag 1 (0,8 mg/m2), dag 8 (0,5 mg/m2), en dag 15 (0,5 mg/m2) (zie rubriek 4.2). Overdoses kunnen leiden tot bijwerkingen die overeenkomen met de bijwerkingen die worden waargenomen bij de aanbevolen therapeutische dosis (zie rubriek 4.8).

In geval van een overdosis dient de infusie tijdelijk te worden onderbroken en dienen de patiënten te worden gecontroleerd op lever- en hematologische toxiciteiten (zie rubriek 4.2). Wanneer alle toxiciteiten verdwenen zijn, dient opnieuw opstarten van BESPONSA in de juiste therapeutische dosis te worden overwogen.

**5.** **FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN**

**5.1** **Farmacodynamische eigenschappen**

Farmacotherapeutische categorie:antineoplastische en immunomodulerende middelen, monoklonale antilichamen en antilichaam-geneesmiddelconjugaten, CD22 (*cluster of differentiation* 22) remmers, ATC-code: L01FB01.

Werkingsmechanisme

Inotuzumab ozogamicine is een ADC dat bestaat uit een tegen CD22 gericht monoklonaal antilichaam dat covalent gekoppeld is aan N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide. Inotuzumab is een gehumaniseerd antilichaam van immunoglobulineklasse G subtype 4 (IgG4) dat specifiek humaan CD22 herkent. Het kleine molecuul, N‑acetyl‑gamma‑calicheamicine, is een cytotoxisch product.

N‑acetyl‑gamma‑calicheamicine is covalent gekoppeld aan het antilichaam via een door middel van zuur splitsbare linker. Niet-klinische gegevens wijzen erop dat de antikankeractiviteit van BESPONSA het gevolg is van de binding van het ADC aan tumorcellen die CD22 tot expressie brengen, gevolgd door internalisatie van het ADC-CD22-complex en de intracellulaire afgifte van N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide via hydrolytische splitsing van de linker. Activatie van N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide induceert breuken in dubbelstrengs DNA, waardoor vervolgens stilstand van de celcyclus en apoptotische celdood worden geïnduceerd.

Klinische werkzaamheid en veiligheid

*Patiënten met gerecidiveerde of refractaire ALL die 1 of 2 eerdere behandelingsschema’s voor ALL hebben gekregen* ‑ *Onderzoek 1*

De veiligheid en werkzaamheid van BESPONSA bij patiënten met gerecidiveerde of refractaire CD22-positieve ALL werden geëvalueerd in een open-label, internationaal, multicenter fase 3-onderzoek (Onderzoek 1) waarin patiënten werden gerandomiseerd naar het ontvangen van BESPONSA (N=164 [164 werden behandeld]) of een door de onderzoeker gekozen chemotherapie (N=162 [143 werden behandeld]), met name fludarabine plus cytarabine plus granulocytenkoloniestimulerende factor (FLAG) (N=102 [93 werden behandeld]), mitoxantron/cytarabine (MXN/Ara‑C) (N=38 [33 werden behandeld]) of hooggedoseerde cytarabine (HIDAC) (N=22 [17 werden behandeld]).

Geschikte patiënten waren ≥ 18 jaar oud met Philadelphiachromosoom-negatieve (Ph-) of Ph+ gerecidiveerde of refractaire precursor B‑cel CD22-positieve ALL.

De CD22-expressie werd beoordeeld met behulp van flowcytometrie gebaseerd op beenmergaspiraat. Bij patiënten met een ontoereikend beenmergaspiraatmonster werd een monster van perifeer bloed getest. Als alternatief werd de CD22-expressie beoordeeld met behulp van immuunhistochemie bij patiënten met een ontoereikend beenmergaspiraat en onvoldoende circulerende blasten.

In het klinisch onderzoek was de gevoeligheid van sommige lokale testen lager dan die van de test van het centrale laboratorium. Daarom dienen alleen gevalideerde testen met een aangetoond hoge gevoeligheid te worden gebruikt.

Alle patiënten moesten ≥ 5% beenmergblasten hebben en 1 of 2 eerdere inductiechemotherapieschema’s voor ALL hebben gekregen. Bij patiënten met Ph+ precursor B‑cel ALL mocht behandeling met ten minste 1 TKI van de tweede of de derde generatie en standaardchemotherapie niet aangeslagen zijn. Tabel 1 (zie rubriek 4.2) toont het doseringsschema dat werd gebruikt om patiënten te behandelen.

De coprimaire eindpunten waren CR/CRi, beoordeeld door een geblindeerde, onafhankelijke *Endpoint Adjudication Committee* (EAC), en algehele overleving (OS, *overall survival*). De secundaire eindpunten omvatten MRD-negativiteit, duur van remissie (DoR, *duration of remission*), HSCT-percentage en progressievrije overleving (PFS, *progression-free survival*). De primaire analyse van CR/CRi en MRD-negativiteit werd uitgevoerd bij de eerste 218 gerandomiseerde patiënten en de analyse van OS, PFS, DoR en HSCT-percentage werd uitgevoerd bij alle 326 gerandomiseerde patiënten.

Van alle 326 gerandomiseerde patiënten (ITT-populatie) hadden 215 (66%) patiënten 1 eerder behandelingsschema voor ALL ontvangen en 108 (33%) patiënten 2 eerdere behandelingsschema’s. De mediane leeftijd was 47 jaar (spreiding: 18-79 jaar), 206 (63%) patiënten hadden een duur van eerste remissie < 12 maanden en 55 (17%) patiënten hadden een HSCT ondergaan vóór de behandeling met BESPONSA of een door de onderzoeker gekozen chemotherapie. De 2 behandelingsgroepen waren over het algemeen evenwichtig wat betreft de demografische gegevens en ziektekenmerken bij baseline. In totaal hadden 276 (85%) patiënten Ph- ALL. Van de 49 (15%) patiënten met Ph+ ALL kregen 4 patiënten geen eerdere TKI, 28 patiënten kregen 1 eerdere TKI en 17 patiënten kregen 2 eerdere TKI’s. Dasatinib was de meest gebruikte TKI (42 patiënten), gevolgd door imatinib (24 patiënten).

Baseline kenmerken waren vergelijkbaar bij de eerste 218 gerandomiseerde patiënten.

Van de 326 patiënten (ITT-populatie) hadden 253 patiënten monsters die evalueerbaar waren voor CD22-testen door zowel een lokaal als het centrale laboratorium. Volgens metingen in de testen in het centrale en de lokale laboratoria hadden respectievelijk 231/253 (91,3%) patiënten en 130/253 (51,4%) patiënten ≥ 70% CD22-positieve leukemische blasten bij aanvang.

Tabel 6 toont de werkzaamheidsresultaten van dit onderzoek.

**Tabel 6. Onderzoek 1: Werkzaamheidsresultaten bij patiënten ≥ 18 jaar met gerecidiveerde of refractaire precursor B cel ALL die 1 of 2 eerdere behandelingsschema’s voor ALL kregen**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **BESPONSA****(N=109)** | **HIDAC, FLAG of MXN/Ara-C (N=109)** |
| CRa/ CRib; n (%) [95%-BI] | 88 (80,7%)[72,1%‑87,7%] | 32 (29,4%)[21,0%‑38,8%] |
| 2-zijdige p-waarde < 0,0001 |
| CRa; n (%) [95%-BI] | 39 (35,8%)[26,8%‑45,5%] | 19 (17,4%)[10,8%‑25,9%] |
| 2-zijdige p-waarde = 0,0022 |
| CRib; n (%) [95%-BI] | 49 (45,0%)[35,4%‑54,8%] | 13 (11,9%)[6,5%‑19,5%] |
| 2-zijdige p-waarde < 0,0001 |
| MRD-negativiteitc bij patiënten die CR/CRi bereiken; percentaged (%) [95%-BI] | 69/88 (78,4%)[68,4%‑86,5%] | 9/32 (28,1%)[13,7%‑46,7%] |
| 2-zijdige p-waarde < 0,0001 |
|  | **BESPONSA****(N=164)** | **HIDAC, FLAG of MXN/Ara-C (N=162)** |
| Mediane OS; maanden [95%-BI] | 7,7[6,0 tot 9,2] | 6,2[4,7 tot 8,3] |
| Hazardratio [95%-BI] = 0,751 [0,588-0,959]2-zijdige p-waarde = 0,0210 |
| Mediane PFSe,f; maanden [95%-BI] | 5,0[3,9-5,8] | 1,7[1,4-2,1] |
| Hazardratio [95%-BI] = 0,450 [0,348‑0,581]2-zijdige p-waarde < 0,0001 |
| Mediane DoRg; maanden [95%-BI] | 3,7[2,8 tot 4,6] | 0,0[-,-] |
| Hazardratio [95%-BI] = 0,471 [0,366‑0,606]2-zijdige p-waarde < 0,0001 |

Afkortingen: ALL = acute lymfoblastische leukemie; ANC = *absolute neutrophil count* (absoluut neutrofielenaantal); Ara-C = cytarabine; BI = betrouwbaarheidsinterval; CR = complete remissie; CRi = complete remissie met incompleet hematologisch herstel; DoR = *duration of remission (*duur van remissie); EAC = *Endpoint Adjudication Committee*; FLAG = fludarabine + cytarabine + granulocytenkoloniestimulerende factor; HIDAC = *high dose cytarabine* (hooggedoseerde cytarabine); HSCT = hematopoëtische stamceltransplantatie; ITT = *intent*‑*to*‑*treat;* MRD = minimale residuele ziekte; MXN = mitoxantron; N/n = aantal patiënten; OS = *overall survival* (algehele overleving); PFS = *progression-free survival* (progressievrije overleving).

|  |
| --- |
| a CR werd volgens de EAC gedefinieerd als < 5% blasten in het beenmerg en afwezigheid van leukemische blasten in perifeer bloed, volledig herstel van perifere bloedceltellingen (bloedplaatjes ≥ 100 × 109/l en ANC ≥ 1 × 109/l) en verdwijnen van extramedullaire ziekte.b CRi werd volgens de EAC gedefinieerd als < 5% blasten in het beenmerg en afwezigheid van leukemische blasten in perifeer bloed, gedeeltelijk herstel van perifere bloedeltellingen (bloedplaatjes < 100 × 109/l en/of ANC < 1 × 109/l) en verdwijnen van extramedullaire ziekte.c MRD-negativiteit werd gedefinieerd aan de hand van flowcytometrie als leukemiecellen met < 1 × 10-4 (< 0,01%) genucleëerde beenmergcellen.d Percentage werd gedefinieerd als het aantal patiënten dat MRD-negativiteit bereikte gedeeld door het totale aantal patiënten dat volgens de EAC CR/CRi bereikte. e PFS werd gedefinieerd als de tijd vanaf de datum van randomisatie tot de vroegste datum van de volgende voorvallen: overlijden, progressieve ziekte (waaronder objectieve progressie, terugval van CR/CRi, stopzetting van de behandeling vanwege algemene verslechtering van de gezondheidstoestand) en aanvang van nieuwe inductietherapie of HSCT na behandeling zonder CR/CRi te bereiken.f Volgens de standaard definitie van PFS, gedefinieerd als de tijd vanaf de datum van randomisatie tot de vroegste datum van de volgende voorvallen: overlijden, progressieve ziekte (waaronder objectieve progressie en terugval van CR/CRi), was de hazardratio 0,568 (2-zijdige p-waarde=0,0002) en mediane PFS was 5,6 maanden en 3,7 maanden in respectievelijk de BESPONSA-groep en de door de onderzoeker gekozen chemotherapie groep.g Duur van remissie werd gedefinieerd als de tijd sinds de eerste respons van CRa of CRib volgens de beoordeling van de onderzoeker tot de datum van een PFS-voorval of censuurdatum als er geen PFS-voorval werd gedocumenteerd. De analyse was gebaseerd op de ITT-populatie, waarbij de patiënten zonder remissie een PFS-voorval kregen toegewezen met een duur van nul. |

Van de eerste 218 gerandomiseerde patiënten bereikten 64/88 (73%) en 21/88 (24%) patiënten, die volgens de EAC op de behandeling reageerden, een CR/CRi in respectievelijk cyclus 1 en cyclus 2 in de BESPONSA-groep. Na cyclus 3 waren er in de BESPONSA-groep geen extra patiënten meer die nog een CR/CRi bereikten.

De CR/CRi- en MRD-negativiteitsbevindingen kwamen bij de eerste 218 gerandomiseerde patiënten overeen met de resultaten die werden gezien bij alle 326 gerandomiseerde patiënten.

Van alle 326 gerandomiseerde patiënten was de kans op overleving na 24 maanden 22,8% in de BESPONSA-groep en 10% in de groep met door de onderzoeker gekozen chemotherapie.

In totaal 79/164 (48,2%) patiënten in de BESPONSA-groep en 36/162 (22,2%) patiënten in de groep met door de onderzoeker gekozen chemotherapie hadden een vervolg-HSCT. Dit omvatte 70 en 18 patiënten in respectievelijk de BESPONSA-groep en de groep met door de onderzoeker gekozen chemotherapie die direct overgingen naar HSCT. Bij de patiënten die direct overgingen naar HSCT was er een mediane periode van 4,8 weken (spreiding: 1-19 weken) tussen de einddosis inotuzumab ozogamicine en HSCT. De verbetering van OS bij BESPONSA versus die bij door de onderzoeker gekozen chemotherapiegroep werd geobserveerd bij patiënten die HSCT ondergingen. Hoewel de frequentie van vroege sterfgevallen na HSCT (op dag 100) hoger was in de BESPONSA-groep, waren er aanwijzingen voor een laat overlevingsvoordeel voor BESPONSA-groep. Bij patiënten die een vervolg-HSCT ondergingen was de mediane OS 11,9 maanden (95% BI: 9,2; 20,6) voor BESPONSA versus 19,8 maanden (95% BI: 14,6; 26,7) voor de door de onderzoeker gekozen chemotherapie. Na 24 maanden was de waarschijnlijkheid van overleven 38,0% (95% BI: 27,4; 48,5) versus 35,5% (95% BI: 20,1; 51,3) voor respectievelijk BESPONSA en de door de onderzoeker gekozen chemotherapie. Voorts was de waarschijnlijkheid van overleven na 24 maanden 38,0% (95% BI: 27,4; 48,5) voor patiënten die een vervolg-HSCT hadden ondergaan versus 8,0% (95% BI: 3,3; 15,3) voor patiënten in de BESPONSA-groep die geen vervolg-HSCT hadden ondergaan.

BESPONSA verbeterde de OS versus de door de onderzoeker gekozen chemotherapie op alle stratificatiefactoren, waaronder duur tot eerste remissie ≥ 12 maanden, salvage 1-status en leeftijd bij randomisatie < 55 jaar. Er was ook sprake van een tendens richting een verbeterde OS met BESPONSA voor patiënten met andere prognostische factoren (Ph-, geen eerdere HSCT, ≥ 90% leukemische blasten CD22‑positief bij baseline, geen perifere blasten bij baseline en hemoglobine bij baseline ≥ 10 g/dl, gebaseerd op verkennende analyses). Patiënten met 'mixed-lineage leukaemia' (MLL) -genherschikkingen, waaronder t(4;11), die vóór de behandeling over het algemeen minder CD22-expressie hebben, hadden na de behandeling met BESPONSA of door de onderzoeker gekozen chemotherapie een slechtere uitkomst voor de OS.

In de door de patiënt gerapporteerde uitkomsten waren de meeste scores op het gebied van functioneren en symptomen in het voordeel van BESPONSA in vergelijking met de door de onderzoeker gekozen chemotherapie. De door de patiënt gerapporteerde uitkomsten, gemeten met de European Organisation for Research and Treatment of Cancer Quality of Life Core Questionnaire (EORTC QLQ-C30), waren voor BESPONSA significant beter wat betreft de geschatte gemiddelde postbaseline-scores (respectievelijk BESPONSA en door de onderzoeker gekozen chemotherapie) voor rolgebonden functioneren (64,7 versus 53,4; verbeteringsgraad laag), lichamelijk functioneren (75,0 versus 68,1; verbeteringsgraad laag), sociaal functioneren (68,1 versus 59,8; verbeteringsgraad middelmatig) en gebrek aan eetlust (17,6 versus 26,3; verbeteringsgraad laag) dan voor de door de onderzoeker gekozen chemotherapie. Er was sprake van een tendens ten gunste van BESPONSA, verbeteringsgraad laag, wat betreft de geschatte gemiddelde postbaseline-scores (respectievelijk BESPONSA en door de onderzoeker gekozen chemotherapie) voor algemene gezondheidsstatus/kwaliteit van leven (QoL) (62,1 versus 57,8), cognitief functioneren (85,3 versus 82,5), dyspneu (14,7 versus 19,4), diarree (5,9 versus 8,9), vermoeidheid (35,0 versus 39,4). Er was sprake van een tendens ten gunste van BESPONSA wat betreft de geschatte gemiddelde postbaseline-scores gemeten met behulp van de EuroQoL 5 Dimension (EQ-5D) vragenlijst (respectievelijk BESPONSA en door de onderzoeker gekozen chemotherapie) voor de EQ-5D index (0,80 versus 0,76; minimaal significant verschil voor kanker=0,06).

*Patiënten met gerecidiveerde of refractaire ALL die 2 of meer eerdere behandelingsschema’s voor ALL hebben gekregen* ‑ *Onderzoek 2*

De veiligheid en werkzaamheid van BESPONSA werden geëvalueerd in een eenarmig, open-label, multicenter fase 1/2-onderzoek (Onderzoek 2). Geschikte patiënten waren ≥ 18 jaar oud met gerecidiveerde of refractaire precursor B‑cel ALL.

Van de 93 gescreende patiënten kregen 72 patiënten onderzoeksmedicatie toegewezen en werden behandeld met BESPONSA. De mediane leeftijd was 45 jaar (spreiding: 20-79 jaar); 76,4% had een Salvage status ≥ 2; 31,9% had eerder een HSCT gekregen en 22,2% was Ph+. De meest voorkomende redenen voor het stopzetten van de behandeling waren: ziekteprogressie/terugval (30 [41,7%)], ziekteresistentie (4 [5,6%]); HSCT (18 [25,0%]) en bijwerkingen (13 [18,1%]).

In fase 1 van het onderzoek kregen 37 patiënten BESPONSA in een totale dosis van 1,2 mg/m2 (N=3), 1,6 mg/m2 (N=12) of 1,8 mg/m2 (N=22). De aanbevolen dosis BESPONSA werd vastgesteld op 1,8 mg/m2/cyclus, toegediend in een dosis van 0,8 mg/m2 op dag 1 en 0,5 mg/m2 op dag 8 en dag 15 van een 28‑daagse cyclus met een dosisverlaging bij het bereiken van CR/CRi

In fase 2 van het onderzoek dienden patiënten ten minste 2 eerdere behandelschema’s voor ALL gekregen te hebben en patiënten met Ph+ B-cel ALL dienden op ten minste 1 TKI gefaald te hebben. Van de 9 patiënten met Ph+ B-cel ALL had 1 patiënt 1 eerdere TKI gekregen en had 1 patiënt niet eerder een TKI gekregen.

Tabel 7 toont de werkzaamheidsresultaten van dit onderzoek.

|  |
| --- |
| **Tabel 7. Onderzoek 2:** **Werkzaamheidsresultaten bij patiënten ≥ 18 jaar met gerecidiveerde of refractaire precursor B**‑**cel ALL die 2 of meer eerdere behandelingsschema’s voor ALL kregen** |
|  | **BESPONSA****(N=35)** |
| CRa/CRib; n (%) [95%-BI] | 24 (68,6%)[50,7%‑83,2%] |
| CRa; n (%) [95%-BI] | 10 (28,6%)[14,6%‑46,3%] |
| CRib; n (%) [95%-BI] | 14 (40,0%)[23,9%‑57,9%] |
| Mediane DoRf; maanden [95%-BI] | 2,2[1,0 tot 3,8] |
| MRD-negativiteitc voor patiënten die CR/CRi bereiken; percentaged (%) [95%-BI] | 18/24 (75%)[53,3%‑90,2%] |
| Mediane PFSe; maanden [95%-BI] | 3,7[2,6 tot 4,7] |
| Mediane OS; maanden [95%-BI] | 6,4[4,5 tot 7,9] |
| Afkortingen: ALL = acute lymfoblastische leukemie; ANC = *absolute neutrophil count* (absoluut neutrofielenaantal); BI = betrouwbaarheidsinterval; CR = complete remissie; CRi = complete remissie met incompleet hematologisch herstel; DoR = *duration of remission (*duur van remissie); HSCT = hematopoëtische stamceltransplantatie; MRD = minimale residuele ziekte; N/n = aantal patiënten; OS = *overall survival* (algehele overleving); PFS = *progression-free survival* (progressievrije overleving). |
| a,b,c,d,e,f Voor uitleg, zie tabel 6 (met de uitzondering dat CR/CRi in Onderzoek 2 niet volgens EAC was). |

In fase 2 van het onderzoek hadden 8/35 (22,9%) patiënten een vervolg-HSCT.

Pediatrische patiënten

Onderzoek ITCC-059 is uitgevoerd in overeenstemming met het goedgekeurd pediatrisch implementatieplan (PIP) (zie rubriek 4.2 voor informatie over pediatrisch gebruik).

Onderzoek ITCC-059 was een multicenter, enkelarmig, open-label fase 1/2-onderzoek uitgevoerd bij 53 kinderen in de leeftijd van ≥ 1 en < 18 jaar met gerecidiveerde of refractaire CD22-positieve precursor-B-cel ALL om een aanbevolen fase 2-dosis te identificeren (fase 1) en de werkzaamheid, veiligheid en verdraagbaarheid van de geselecteerde dosis BESPONSA als monotherapie verder te evalueren (fase 2). Het onderzoek evalueerde ook de farmacokinetiek en farmacodynamiek van BESPONSA als monotherapie (zie rubriek 5.2).

In het fase 1-cohort (N=25) werden twee dosisniveaus onderzocht (een aanvangsdosis van 1,4 mg/m2 per cyclus en een aanvangsdosis van 1,8 mg/m2 per cyclus). In het fase 2-cohort (N=28) werden patiënten behandeld met de aanvangsdosis van 1,8 mg/m2 per cyclus (0,8 mg/m2 op dag 1, 0,5 mg/m2 op dag 8 en 15) gevolgd door een dosisverlaging tot 1,5 mg/m2 per cyclusvoor patiënten in remissie. In beide cohorten kregen de patiënten een mediaan van 2 behandelingscycli (spreiding: 1 tot 4 cycli). In het fase 1-cohort was de mediane leeftijd 11 jaar (spreiding: 1‑16 jaar) en 52% van de patiënten had tweede of verder gerecidiveerde precursor-B-cel ALL. In het fase 2-cohort was de mediane leeftijd 7,5 jaar (spreiding: 1‑17 jaar) en 57% van de patiënten had tweede of verder gerecidiveerde precursor-B-cel ALL.

De werkzaamheid werd geëvalueerd op basis van het objectieve responspercentage (ORR, *Objective Response Rate*), gedefinieerd als het percentage patiënten met CR+CRp+CRi. In het fase 1-cohort hadden 20/25 (80%) patiënten CR, de ORR was 80% (95%-BI: 59,3‑93,2) en de mediane duur van de respons (DoR, *Duration of Response*) was 8,0 maanden (95%-BI: 3,9‑13,9). In het fase 2-cohort hadden 18/28 (64%) patiënten CR, de ORR was 79% (95%-BI: 59,0‑91,7) en de DoR was 7,6 maanden (95%-BI: 3,3‑NS). In het fase 1-cohort hadden 8/25 patiënten (32%) en in het fase 2-cohort 18/28 patiënten (64%) een vervolg-HSCT.

**5.2** **Farmacokinetische eigenschappen**

Bij patiënten met gerecidiveerde of refractaire ALL die werden behandeld met inotuzumab ozogamicine in de aanbevolen startdosering van 1,8 mg/m2/cyclus (zie rubriek 4.2), werd de blootstelling bij steady-state bereikt in cyclus 4. De gemiddelde (SD) maximale serumconcentratie (Cmax) van inotuzumab ozogamicine bedroeg 308 ng/ml (362). De gemiddelde (SD) gesimuleerde totale oppervlakte onder de concentratie-tijdcurve (AUC, *area under curve*) per cyclus bij steady-state bedroeg 100 mcg•u/ml (32,9).

Distributie

*In vitro* is de binding van N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide aan humane plasma-eiwitten ongeveer 97%. *In vitro* is N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide een substraat van P‑glycoproteïne (P‑gp). Bij de mens bedroeg het totale distributievolume van inotuzumab ozogamicine ongeveer 12 l.

Biotransformatie

*In vitro* werd N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide voornamelijk gemetaboliseerd via niet-enzymatische reductie. Bij de mens lagen de serumspiegels van N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide meestal onder de grens van kwantificeerbaarheid (50 pg/ml), maar bij sommige patiënten werden sporadisch meetbare niveaus van niet-geconjugeerd calicheamicine tot 276 pg/ml waargenomen.

Eliminatie

De farmacokinetiek van inotuzumab ozogamicine werd goed gekarakteriseerd met een 2-compartimentenmodel met lineaire en tijdsafhankelijke klaringscomponenten. Bij 234 patiënten met gerecidiveerde of refractaire ALL bedroeg de klaring van inotuzumab ozogamicine bij steady state 0,0333 l/u en de terminale eliminatiehalfwaardetijd (t½) bedroeg aan het einde van cyclus 4 ongeveer 12,3 dagen. Na toediening van meerdere doses werd tussen cyclus 1 en cyclus 4 een 5,3-voudige accumulatie van inotuzumab ozogamicine waargenomen.

Gebaseerd op een farmacokinetische populatieanalyse bij 765 patiënten bleek de lichaamsoppervlakte een significante invloed te hebben op de beschikbaarheid van inotuzumab ozogamicine. De dosis inotuzumab ozogamicine wordt toegediend op basis van de lichaamsoppervlakte (zie rubriek 4.2).

*Farmacokinetiek in specifieke groepen proefpersonen of patiënten*

Leeftijd, etnische herkomst en geslacht

Gebaseerd op een farmacokinetische populatieanalyse hadden leeftijd, etnische herkomst en geslacht geen significante invloed op de beschikbaarheid van inotuzumab ozogamicine.

Leverinsufficiëntie

Er zijn geen formele farmacokinetische onderzoeken naar inotuzumab ozogamicine uitgevoerd bij patiënten met leverinsufficiëntie.

Gebaseerd op een farmacokinetische populatieanalyse bij 765 patiënten was de klaring van inotuzumab ozogamicine bij patiënten met leverinsufficiëntie gedefinieerd als *National Cancer Institute Organ Dysfunction Working Group* (NCI-ODWG) categorie B1 (totaal bilirubine ≤ ULN en ASAT > ULN; N=133) of B2 (totaal bilirubine > 1,0‑1,5 × ULN en elke willekeurige ASAT-waarde; N=17) vergelijkbaar met de klaring bij patiënten met een normale leverfunctie (totaal bilirubine/ASAT ≤ ULN; N=611) (zie rubriek 4.2). Bij 3 patiënten met leverinsufficiëntie gedefinieerd als NCI-ODWG-categorie C (totaal bilirubine > 1,5‑3 × ULN en elke willekeurige ASAT-waarde) en bij 1 patiënt met leverinsufficiëntie gedefinieerd als NCI-ODWG-categorie D (totaal bilirubine > 3 × ULNen elke willekeurige ASAT-waarde) leek de klaring van inotuzumab ozogamicine niet verminderd te zijn.

Nierinsufficiëntie

Er zijn geen formele farmacokinetische onderzoeken naar inotuzumab ozogamicine uitgevoerd bij patiënten met nierinsufficiëntie.

Gebaseerd op een farmacokinetische populatieanalyse bij 765 patiënten was de klaring van inotuzumab ozogamicine bij patiënten met lichte nierinsufficiëntie (CLcr 60‑89 ml/min; N=237), matige nierinsufficiëntie (CLcr 30‑59 ml/min; N=122) of ernstige nierinsufficiëntie (CLcr 15‑29 ml/min; N=4) vergelijkbaar met de klaring bij patiënten met een normale nierfunctie (CLcr ≥ 90 ml/min; N=402) (zie rubriek 4.2). Inotuzumab ozogamicine is niet onderzocht bij patiënten met nierfalen (zie rubriek 4.2).

Pediatrische patiënten

Bij de aanbevolen dosis voor volwassenen was de mediane blootstelling bij kinderen met ALL (in de leeftijd van ≥ 1 en < 18 jaar) 25% hoger dan die bij volwassenen. De klinische relevantie van de verhoogde blootstelling is onbekend.

Cardiale elektrofysiologie

De farmacokinetische/farmacodynamische populatieanalyse duidde op een correlatie tussen toenemende serumconcentraties van inotuzumab ozogamicine en verlenging van QTc-intervallen bij ALL- en non-Hodgkin lymfoom (NHL)-patiënten. De mediaan (hoogste bovengrens van het 95% BI) voor de verandering in QTcF bij een supratherapeutische Cmax-concentratie bedroeg 3,87 msec (7,54 msec).

In een gerandomiseerd klinisch onderzoek bij patiënten met gerecidiveerde of refractaire ALL (Onderzoek 1) werden maximale toenames in het QTcF-interval van ≥ 30 msec en ≥ 60 msec ten opzichte van baseline gemeten bij respectievelijk 30/162 (19%) en 4/162 (3%) patiënten in de groep met inotuzumab ozogamicine, versus respectievelijk 18/124 (15%) en 3/124 (2%) patiënten in de groep met door de onderzoeker gekozen chemotherapie. Toenames in het QTcF-interval van > 450 msec en > 500 msec werden waargenomen bij respectievelijk 26/162 (16%) en geen van de patiënten in de groep met inotuzumab ozogamicine, versus respectievelijk 12/124 (10%) en 1/124 (1%) patiënten in de groep met door de onderzoeker gekozen chemotherapie (zie rubriek 4.8).

**5.3** **Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek**

Toxiciteit bij herhaalde dosis

Bij dieren waren de primaire doelorganen de lever, het beenmerg en lymfoïde organen met bijbehorende hematologische veranderingen, de nieren en het zenuwstelsel. Andere waargenomen veranderingen waren effecten op de mannelijke en vrouwelijke voortplantingsorganen (zie hieronder) en preneoplastische en neoplastische leverletsels (zie hieronder). De meeste effecten waren reversibel tot gedeeltelijk reversibel, met uitzondering van effecten in de lever en het zenuwstelsel. De relevantie van de irreversibele bevindingen bij dieren voor de mens is onduidelijk.

Genotoxiciteit

Inotuzumab ozogamicine was *in vivo* clastogeen in het beenmerg van mannetjesmuizen. Dit komt overeen met de bekende inductie van DNA-breuken door calicheamicine. N‑acetyl‑gamma‑calicheamicinedimethylhydrazide (de cytotoxische stof die wordt vrijgegeven uit inotuzumab ozogamicine) was mutageen in een *in vitro* uitgevoerde bacteriële reverse-mutatietest (Ames-test).

Carcinogeen potentieel

Er zijn geen formele onderzoeken naar carcinogeniciteit uitgevoerd met inotuzumab ozogamicine. In onderzoeken naar toxiciteit ontwikkelden ratten hyperplasie van ovale cellen, veranderde hepatocellulaire foci en hepatocellulaire adenomen in de lever bij ongeveer 0,3 keer de klinische blootstelling bij de mens, gebaseerd op de AUC. Bij 1 aap werd een haard van hepatocellulaire verandering waargenomen bij ongeveer 3,1 keer de klinische blootstelling bij de mens, gebaseerd op de AUC, aan het einde van de 26 weken durende toedieningsperiode. De relevantie van deze bevindingen bij dieren voor de mens is onduidelijk.

Reproductietoxiciteit

Toediening van inotuzumab ozogamicine aan vrouwelijke ratten in de maternaal toxische dosis (ongeveer 2,3 keer de klinische blootstelling bij de mens, gebaseerd op de AUC) vóór het paren en tijdens de eerste week van de dracht resulteerde in embryo-foetale toxiciteit, waaronder meer resorpties en minder levensvatbare embryo's. De maternaal toxische dosis (ongeveer 2,3 keer de klinische blootstelling bij de mens, gebaseerd op de AUC) resulteerde ook in foetale groeiachterstand, waaronder een verlaagd foetaal gewicht en vertraagde skeletossificatie. Een geringe foetale groeiachterstand bij ratten trad ook op bij ongeveer 0,4 keer de klinische blootstelling bij de mens, gebaseerd op de AUC (zie rubriek 4.6).

Op basis van niet-klinische bevindingen wordt aangenomen dat inotuzumab ozogamicine de voortplantingsfunctie en de vruchtbaarheid bij mannen en vrouwen kan aantasten (zie rubriek 4.6). In onderzoeken naar toxiciteit bij herhaalde dosering bij ratten en apen omvatten de bevindingen met betrekking tot de vrouwelijke voortplanting atrofie van de eierstokken, de baarmoeder, de vagina en de borstklieren. Het 'No observed Adverse Effect Level' (NOAEL, hoogste concentratie zonder waarneembaar effect) voor de effecten op vrouwelijke voortplantingsorganen bij ratten en apen bedroeg respectievelijk ongeveer 2,2 en 3,1 keer de klinische blootstelling bij de mens, gebaseerd op de AUC. Bij onderzoeken naar toxiciteit bij herhaalde dosering bij ratten omvatten de bevindingen met betrekking tot de mannelijke voortplanting testiculaire degeneratie, in combinatie met hypospermie, en atrofie van de prostaat en de zaadblaasjes. De NOAEL werd niet vastgesteld voor de effecten op de mannelijke voortplantingsorganen, die werden waargenomen bij ongeveer 0,3 keer de klinische blootstelling bij de mens, gebaseerd op de AUC.

**6.** **FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

**6.1** **Lijst van hulpstoffen**

Sucrose

Polysorbaat 80

Natriumchloride

Tromethamine

**6.2** **Gevallen van onverenigbaarheid**

Bij gebrek aan onderzoek naar onverenigbaarheden, mag dit geneesmiddel niet met andere geneesmiddelen gemengd worden.

**6.3** **Houdbaarheid**

Ongeopende injectieflacon

5 jaar.

Gereconstitueerde oplossing

BESPONSA bevat geen bacteriostatische conserveringsmiddelen. De gereconstitueerde oplossing dient onmiddellijk te worden gebruikt. Indien de gereconstitueerde oplossing niet onmiddellijk gebruikt kan worden, kan deze gedurende maximaal 4 uur in de koelkast (2 °C‑8 °C) worden bewaard. Bescherm tegen licht en niet in de vriezer bewaren.

Verdunde oplossing

De verdunde oplossing dient onmiddellijk te worden gebruikt of te worden bewaard op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C) of in de koelkast (2 °C‑8 °C). De maximale tijd van reconstitutie tot het einde van de toediening dient ≤ 8 uur te zijn, met ≤ 4 uur tussen reconstitutie en verdunning. Bescherm tegen licht en niet in de vriezer bewaren.

**6.4** **Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

Bewaren in de koelkast (2 °C‑8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Bewaren in de oorspronkelijke doos ter bescherming tegen licht.

Voor de bewaarcondities van het geneesmiddel na reconstitutie en verdunning, zie rubriek 6.3.

**6.5** **Aard en inhoud van de verpakking**

Amberkleurig type I-glas met chloorbutylrubberen stop en krimpzegel met flip‑offdop met 1 mg poeder.

Elke doos bevat 1 injectieflacon.

**6.6** **Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen en andere instructies**

Instructies voor reconstitutie, verdunning en toediening

Gebruik een geschikte aseptische techniek voor de reconstitutie- en verdunningsprocedure. Inotuzumab ozogamicine (dat een dichtheid heeft van 1,02 g/ml bij 20 °C) is lichtgevoelig en dient tijdens de reconstitutie, verdunning en toediening te worden beschermd tegen ultraviolet licht.

De maximale tijd van reconstitutie tot het einde van de toediening dient ≤ 8 uur te zijn, met ≤ 4 uur tussen reconstitutie en verdunning.

*Reconstitutie*

* Bereken de dosis (mg) en het aantal benodigde injectieflacons BESPONSA.
* Reconstitueer elke injectieflacon van 1 mg met 4 ml water voor injectie om een oplossing van 0,25 mg/ml BESPONSA voor eenmalig gebruik te verkrijgen.
* Draai de injectieflacon voorzichtig rond om het uiteenvallen te bevorderen. Niet schudden.
* Inspecteer de gereconstitueerde oplossing op deeltjes en verkleuring. De gereconstitueerde oplossing dient helder tot licht troebel te zijn, kleurloos en in wezen vrij van zichtbare vreemde deeltjes. Gebruik de oplossing niet als er deeltjes of verkleuring wordt waargenomen.
* BESPONSA bevat geen bacteriostatische conserveringsmiddelen. De gereconstitueerde oplossing dient onmiddellijk te worden gebruikt. Indien de gereconstitueerde oplossing niet onmiddellijk gebruikt kan worden, kan deze gedurende maximaal 4 uur in de koelkast (2 °C‑8 °C) worden bewaard. Bescherm tegen licht en niet in de vriezer bewaren.

*Verdunning*

* Bereken het benodigde volume van de gereconstitueerde oplossing dat nodig is om de juiste dosis in overeenstemming met de lichaamsoppervlakte van de patiënt te verkrijgen. Trek deze hoeveelheid op uit de injectieflacon(s) met een injectiespuit. Bescherm tegen licht. Voer ongebruikte, in de injectieflacon achtergebleven gereconstitueerde oplossing af.
* Voeg de gereconstitueerde oplossing toe aan een infusiecontainer met 9 mg/ml (0,9%) natriumchloride-oplossing voor injectie, tot een totaal nominaal volume van 50 ml. De eindconcentratie dient tussen 0,01 en 0,1 mg/ml te zijn. Bescherm tegen licht. Een infusiecontainer gemaakt van polyvinylchloride (PVC) (bis(2-ethylhexyl)ftalaat [DEHP]- of niet‑DEHP‑houdend), polyolefin (polypropyleen en/of polyethyleen) of ethyleenvinylacetaat (EVA) wordt aanbevolen.
* Keer de infusiecontainer voorzichtig om, om de verdunde oplossing te mengen. Niet schudden.
* De verdunde oplossing dient onmiddellijk te worden gebruikt of te worden bewaard op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C) of in de koelkast (2 °C‑8 °C). De maximale tijd van reconstitutie tot het einde van de toediening dient ≤ 8 uur te zijn, met ≤ 4 uur tussen reconstitutie en verdunning. Bescherm tegen licht en niet in de vriezer bewaren.

*Toediening*

* Indien de verdunde oplossing wordt bewaard in de koelkast (2 °C‑8 °C) dient de oplossing gedurende ongeveer 1 uur vóór de toediening de gelegenheid te krijgen om te equilibreren op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C).
* Filteren van de verdunde oplossing is niet nodig. Als de verdunde oplossing toch wordt gefilterd, worden filters van polyethersulfon (PES), polyvinylideenfluoride (PVDF) of hydrofiel polysulfon (HPS) aanbevolen. Gebruik geen filters van nylon of gemengde cellulose-ester (MCE).
* Bescherm de intraveneuze zak tijdens de infusie tegen licht met behulp van een ultraviolet licht blokkerende hoes (bijv. amberkleurige, donkerbruine of groene zakken of aluminiumfolie). De infuuslijn hoeft niet beschermd te worden tegen licht.
* Infundeer de verdunde oplossing over een periode van 1 uur met een snelheid van 50 ml/u bij kamertemperatuur (20 °C‑25 °C). Bescherm tegen licht. Infuuslijnen gemaakt van PVC (DEHP- of niet-DEHP-houdend), polyolefin (polypropyleen en/of polyethyleen) of polybutadieen worden aanbevolen.

Meng BESPONSA niet en dien BESPONSA niet toe als infusie met andere geneesmiddelen.

Tabel 8 toont de bewaartijden en -condities voor reconstitutie, verdunning en toediening van BESPONSA.

| **Tabel 8.**  **Bewaartijden en -condities voor gereconstitueerde en verdunde BESPONSA-oplossing** |
| --- |
| **Maximale tijd van reconstitutie tot het einde van de toediening ≤ 8 uura** |
| **Gereconstitueerde oplossing** | **Verdunde oplossing** |
| **Na aanvang van de verdunning** | **Toediening** |
| Gebruik de gereconstitueerde oplossing onmiddellijk of nadat het gedurende maximaal 4 uur in de koelkast (2 °C‑8 °C) bewaard is geweest. Bescherm tegen licht. Niet in de vriezer bewaren. | Gebruik de verdunde oplossing onmiddellijk of nadat het op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C) of in de koelkast (2 °C‑8 °C) bewaard is geweest. De maximale tijd van reconstitutie tot het einde van de toediening dient ≤ 8 uur te zijn, met ≤ 4 uur tussen reconstitutie en verdunning. Bescherm tegen licht. Niet in de vriezer bewaren. | Indien de verdunde oplossing wordt bewaard in de koelkast (2 °C‑8 °C), breng de oplossing gedurende ongeveer 1 uur vóór de toediening op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C). Dien de verdunde oplossing toe als infusie over een periode van 1 uur met een snelheid van 50 ml/u op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C). Bescherm tegen licht. |
| a Met **≤**4 uur tussen reconstitutie en verdunning. |

Verwijdering

BESPONSA is uitsluitend bedoeld voor eenmalig gebruik.

Al het ongebruikte geneesmiddel of afvalmateriaal dient te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.

**7.** **HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Brussel

België

**8.** **NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

EU/1/17/1200/001

**9.** **DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING**

Datum van eerste verlening van de vergunning: 29 juni 2017

Datum van laatste verlenging: 16 februari 2022

**10.** **DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST**

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <http://www.ema.europa.eu>.

**BIJLAGE II**

**A. FABRIKANT VAN DE BIOLOGISCH WERKZAME STOF EN FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE**

**B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK**

**C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN**

**D. Voorwaarden of beperkingen met betrekking tot een veilig en doeltreffend gebruik van het geneesmiddel**

# A. FABRIKANT VAN DE BIOLOGISCH WERKZAME STOF EN FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE

Naam en adres van de fabrikant van de biologisch werkzame stof

Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings LLC,

401 North Middletown Road,

Pearl River, New York (NY) 10965

Verenigde Staten van Amerika (VS)

Naam en adres van de fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte

Pfizer Service Company BV

Hermeslaan 11

1932 Zaventem

België

# B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK

Aan beperkt medisch voorschrift onderworpen geneesmiddel (zie bijlage I: Samenvatting van de productkenmerken, rubriek 4.2).

# C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN

* Periodieke veiligheidsverslagen

De vereisten voor de indiening van periodieke veiligheidsverslagen voor dit geneesmiddel worden vermeld in de lijst met Europese referentiedata (EURD-lijst), waarin voorzien wordt in artikel 107c, onder punt 7 van Richtlijn 2001/83/EG en eventuele hierop volgende aanpassingen gepubliceerd op het Europese webportaal voor geneesmiddelen.

# D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

* **Risk Management Plan (RMP)**

De vergunninghouder voert de verplichte onderzoeken en maatregelen uit ten behoeve van de geneesmiddelenbewaking, zoals uitgewerkt in het overeengekomen RMP en weergegeven in module 1.8.2 van de handelsvergunning, en in eventuele daaropvolgende overeengekomen RMP-aanpassingen.

Een aanpassing van het RMP wordt ingediend:

* op verzoek van het Europees Geneesmiddelenbureau;
* steeds wanneer het risicomanagementsysteem gewijzigd wordt, met name als gevolg van het beschikbaar komen van nieuwe informatie die kan leiden tot een belangrijke wijziging van de bestaande verhouding tussen de voordelen en risico’s of nadat een belangrijke mijlpaal (voor geneesmiddelenbewaking of voor beperking van de risico’s tot een minimum) is bereikt.

**BIJLAGE III**

**ETIKETTERING EN BIJSLUITER**

# A. ETIKETTERING

|  |
| --- |
| **GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD** **OMDOOS**  |

|  |
| --- |
| **1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL** |

BESPONSA 1 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie

inotuzumab ozogamicine

|  |
| --- |
| **2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF(FEN)** |

Elke injectieflacon bevat 1 mg inotuzumab ozogamicine.

Na reconstitutie bevat elke injectieflacon 0,25 mg/ml inotuzumab ozogamicine.

|  |
| --- |
| **3. LIJST VAN HULPSTOFFEN** |

Sucrose

Polysorbaat 80

Natriumchloride

Tromethamine

|  |
| --- |
| **4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD** |

Poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie

1 injectieflacon

1 mg

|  |
| --- |
| **5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)** |

Lees voor het gebruik de bijsluiter.

**Intraveneus gebruik na reconstitutie en verdunning.**

Uitsluitend voor eenmalig gebruik.

|  |
| --- |
| **6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIENT TE WORDEN GEHOUDEN** |

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

|  |
| --- |
| **7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG** |

|  |
| --- |
| **8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM** |

EXP

|  |
| --- |
| **9. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR DE BEWARING** |

Bewaren in de koelkast.

**Niet in de vriezer bewaren.**

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

|  |
| --- |
| **10. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)** |

|  |
| --- |
| **11. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN** |

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Brussel

België

|  |
| --- |
| **12. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN** |

EU/1/17/1200/001

|  |
| --- |
| **13. PARTIJNUMMER** |

Lot

|  |
| --- |
| **14. ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING** |

|  |
| --- |
| **15. INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK** |

|  |
| --- |
| **16. INFORMATIE IN BRAILLE** |

Rechtvaardiging voor uitzondering van braille is aanvaardbaar.

|  |
| --- |
| **17. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - 2D MATRIXCODE** |

2D matrixcode met het unieke identificatiekenmerk.

|  |
| --- |
| **18. UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS** |

PC

SN

NN

|  |
| --- |
| **GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD****INJECTIEFLACON** |

|  |
| --- |
| **1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL EN DE TOEDIENINGSWEG** |

BESPONSA 1 mg poeder voor concentraat

inotuzumab ozogamicine

**Intraveneus gebruik na reconstitutie en verdunning.**

|  |
| --- |
| **2. WIJZE VAN TOEDIENING** |

Uitsluitend voor eenmalig gebruik.

|  |
| --- |
| **3. UITERSTE GEBRUIKSDATUM** |

EXP

|  |
| --- |
| **4. PARTIJNUMMER** |

Lot

|  |
| --- |
| **5. INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID** |

|  |
| --- |
| **6. OVERIGE** |

# B. BIJSLUITER

**Bijsluiter: informatie voor de gebruiker**

**BESPONSA 1 mg poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie**

inotuzumab ozogamicine

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

* Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
* Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
* Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

**Inhoud van deze bijsluiter**

1. Wat is BESPONSA en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

3. Hoe wordt dit middel toegediend?

4. Mogelijke bijwerkingen

5. Hoe bewaart u dit middel?

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

**1. Wat is BESPONSA en waarvoor wordt dit middel gebruikt?**

De werkzame stof in BESPONSA is inotuzumab ozogamicine. Inotuzumab ozogamicine behoort tot een groep geneesmiddelen die zich tegen kankercellen richten. Deze geneesmiddelen worden antineoplastische middelen genoemd.

BESPONSA wordt gebruikt voor de behandeling van volwassenen met acute lymfoblastische leukemie. Acute lymfoblastische leukemie is een vorm van bloedkanker waarbij u te veel witte bloedcellen heeft. BESPONSA is bestemd voor de behandeling van acute lymfoblastische leukemie voor volwassen patiënten die eerder andere behandelingen hebben geprobeerd en bij wie die behandelingen niet aangeslagen zijn.

BESPONSA werkt door zich aan cellen te hechten die het zogenoemde eiwit CD22 bevatten. Lymfoblastische leukemiecellen bevatten dit eiwit. Als het geneesmiddel zich aan de lymfoblastische leukemiecellen heeft gehecht, geeft het een stof af in de cellen die ingrijpt op het DNA van de cellen en ze uiteindelijk doodt.

**2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

**Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

* U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
* U heeft eerder ernstige veno-occlusieve ziekte gehad (een aandoening waarbij de bloedvaten in de lever beschadigd zijn en geblokkeerd worden door bloedklonters) die door een arts is vastgesteld of u heeft aanhoudende veno-occlusieve ziekte.
* U heeft een ernstige aanhoudende leverziekte, bijvoorbeeld cirrose (een aandoening waarbij de lever niet goed werkt door langetermijnschade), nodulaire regeneratieve hyperplasie (een aandoening met verschijnselen en symptomen van portale hypertensie, mogelijk veroorzaakt door langdurig medicijngebruik) of actieve hepatitis (leverontsteking).

**Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige voordat u dit middel krijgt toegediend als u:

* een voorgeschiedenis heeft van leverproblemen of leverziekten of als u verschijnselen en symptomen heeft van een ernstige aandoening die veno-occlusieve leverziekte wordt genoemd, waarbij de bloedvaten in de lever beschadigd zijn en geblokkeerd worden door bloedklonters. Veno-occlusieve ziekte kan fataal zijn en gaat gepaard met snelle gewichtstoename, pijn in de rechterbovenbuik, een toename in de omvang van de lever, ophoping van vocht waardoor de buik opzwelt en stijgingen in bilirubine en/of leverenzymen (die kunnen leiden tot het geel kleuren van huid of ogen). Deze aandoening kan optreden tijdens de behandeling met BESPONSA of na de daaropvolgende behandeling met een stamceltransplantatie. Een stamceltransplantatie is een ingreep waarbij stamcellen (cellen die uitgroeien tot nieuwe bloedcellen) van iemand anders in uw bloedbaan worden getransplanteerd. Deze ingreep kan plaatsvinden als uw ziekte volledig op de behandeling reageert.
* verschijnselen of symptomen heeft van een laag aantal bloedcellen die neutrofielen worden genoemd (soms gepaard gaand met koorts), rode bloedcellen, witte bloedcellen, lymfocyten of een laag aantal bloeddeeltjes die bloedplaatjes worden genoemd; deze verschijnselen en symptomen omvatten het ontwikkelen van een infectie of koorts of gemakkelijk blauwe plekken krijgen of vaak een bloedneus krijgen.
* verschijnselen en symptomen heeft van een infusiegerelateerde reactie, zoals koorts en koude rillingen of ademhalingsproblemen tijdens of kort na de infusie van BESPONSA.
* verschijnselen en symptomen heeft van tumorlysissyndroom, wat kan samengaan met verschijnselen in de maag en darmen (bijv. misselijkheid, braken, diarree), het hart (bijv. veranderingen in het ritme), de nieren (bijv. minder urine, bloed in de urine) en de zenuwen en de spieren (bijvoorbeeld spierspasmen, spierzwakte of spierkrampen) tijdens of kort na de infusie van BESPONSA.
* een voorgeschiedenis heeft van of vatbaar bent voor verlenging van het QT-interval (een verandering van de elektrische activiteit van het hart waardoor ernstige onregelmatige hartritmes kunnen ontstaan), geneesmiddelen gebruikt waarvan bekend is dat ze het QT-interval verlengen en/of afwijkende elektrolytengehaltes (bijv. calcium, magnesium of kalium) heeft.
* verhoogde gehaltes van de enzymen amylase of lipase heeft, wat kan wijzen op problemen met uw alvleesklier of lever en galblaas of galwegen.

**Vertel het uw arts, apotheker of verpleegkundige onmiddellijk** als u zwanger wordt in de periode waarin u met BESPONSA wordt behandeld en tot 8 maanden na beëindiging van de behandeling.

Uw arts zal regelmatig bloedonderzoek laten uitvoeren om uw bloedceltellingen tijdens uw behandeling met BESPONSA te controleren.

Tijdens de behandeling, vooral in de eerste paar dagen na aanvang van de behandeling, kan uw aantal witte bloedcellen zeer laag zijn (neutropenie), wat gepaard kan gaan met koorts (febriele neutropenie).

Tijdens de behandeling, vooral in de eerste paar dagen na aanvang van de behandeling, kunnen uw leverenzymgehaltes verhoogd zijn. Uw arts zal regelmatig bloedonderzoek laten uitvoeren om uw leverenzymen tijdens uw behandeling met BESPONSA te controleren.

Behandeling met BESPONSA kan het QT-interval verlengen (een verandering van de elektrische activiteit van het hart waardoor ernstige onregelmatige hartritmes kunnen ontstaan). Uw arts zal een elektrocardiogram (ECG) afnemen en bloedtesten doen om elektrolyten te bepalen (bijv. calcium, magnesium, kalium) vóór de eerste dosis BESPONSA en deze testen herhalen tijdens de behandeling. Zie ook rubriek 4.

Uw arts zal ook op verschijnselen en symptomen van tumorlysissyndroom controleren nadat u BESPONSA heeft gekregen. Zie ook rubriek 4.

**Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

BESPONSA mag niet worden gebruikt bij kinderen en jongeren tot 18 jaar omdat er voor deze groep beperkte gegevens beschikbaar zijn.

**Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast BESPONSA nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen en kruidengeneesmiddelen.

**Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid**

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of verpleegkundige voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Anticonceptie

U moet vermijden dat u zwanger wordt of een kind verwekt. Vrouwen moeten effectieve anticonceptie gebruiken tijdens de behandeling en gedurende ten minste 8 maanden na de einddosis van de behandeling. Mannen moeten effectieve anticonceptie gebruiken tijdens de behandeling en gedurende ten minste 5 maanden na de einddosis van de behandeling.

Zwangerschap

De effecten van BESPONSA bij zwangere vrouwen zijn niet bekend, maar op basis van het werkingsmechanisme kan BESPONSA schade bij uw ongeboren baby veroorzaken. U mag BESPONSA niet gebruiken tijdens de zwangerschap, tenzij uw arts van mening is dat dit het beste geneesmiddel voor u is.

Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u of uw partner zwanger wordt in de periode waarin u met dit geneesmiddel wordt behandeld.

Vruchtbaarheid

Mannen en vrouwen moeten vóór de behandeling advies inwinnen over behoud van de vruchtbaarheid.

Borstvoeding

Indien u met BESPONSA behandeld moet worden, moet u stoppen met het geven van borstvoeding tijdens de behandeling en gedurende ten minste 2 maanden na de behandeling. Overleg met uw arts.

**Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

Als u zich ongewoon vermoeid voelt (dit is een zeer vaak voorkomende bijwerking van BESPONSA), mag u geen voertuigen besturen of machines bedienen.

**BESPONSA bevat natrium**

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per 1 mg inotuzumab ozogamicin, dat wil zeggen dat het in wezen ‘natriumvrij’ is.

**3. Hoe wordt dit middel toegediend?**

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts, apotheker of verpleegkundige u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

**Hoe wordt BESPONSA toegediend?**

* Uw arts zal de juiste dosis bepalen.
* Een arts of verpleegkundige zal u BESPONSA toedienen via een druppelinfuus in uw ader (intraveneuze infusie) dat gedurende 1 uur zal lopen.
* Elke dosis wordt wekelijks gegeven en elke behandelingscyclus bestaat uit 3 doses.
* Als het geneesmiddel goed werkt en u een stamceltransplantatie krijgt (zie rubriek 2), kunt u 2 of maximaal 3 behandelingscycli krijgen.
* Als het geneesmiddel goed werkt, maar u geen stamceltransplantatie krijgt (zie rubriek 2), kunt u maximaal 6 behandelingscycli krijgen.
* Als u binnen 3 cycli niet op het geneesmiddel reageert, wordt uw behandeling stopgezet.
* Als u bepaalde bijwerkingen krijgt, kan uw arts uw dosis BESPONSA veranderen, uw behandeling onderbreken of volledig stopzetten.
* Uw arts kan uw dosis verlagen, op basis van uw respons op de behandeling.
* Tijdens de behandeling zal uw arts bloedonderzoek uitvoeren om te controleren op bijwerkingen en de respons op de behandeling.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

**Geneesmiddelen die u krijgt vóór de behandeling met BESPONSA**

Vóór uw behandeling met BESPONSA krijgt u andere geneesmiddelen (premedicatie) om infusiereacties en andere mogelijke bijwerkingen te helpen verminderen. Dit kunnen corticosteroïden (bijnierschorshormonen, bijv. dexamethason), antipyretica (geneesmiddelen om koorts tegen te gaan) en antihistaminica (geneesmiddelen om allergische reacties tegen te gaan) zijn.

Vóór uw behandeling met BESPONSA krijgt u mogelijk geneesmiddelen en vocht toegediend om te voorkomen dat tumorlysissyndroom optreedt. Tumorlysissyndroom gaat gepaard met verschillende verschijnselen in de maag en darmen (bijv. misselijkheid, braken, diarree), het hart (bijv. veranderingen in het ritme), de nieren (bijv. minder urine, bloed in de urine) en de zenuwen en de spieren (bijv. spierspasmen, spierzwakte of spierkrampen).

**4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken. Sommige van deze bijwerkingen kunnen ernstig zijn.

**Vertel het uw arts onmiddellijk** als u verschijnselen en symptomen van een van de volgende ernstige bijwerkingen krijgt:

* infusiegerelateerde reactie (zie rubriek 2); verschijnselen en symptomen zijn onder andere koorts en koude rillingen of ademhalingsproblemen tijdens of kort na de infusie van BESPONSA.
* veno-occlusieve leverziekte (zie rubriek 2); verschijnselen en symptomen zijn onder andere snelle gewichtstoename, pijn in de rechterbovenbuik, een toename in de omvang van de lever, ophoping van vocht waardoor de buik opzwelt en stijgingen in bilirubine en/of leverenzymen (die kunnen leiden tot het geel worden van huid of ogen).
* laag aantal bloedcellen die neutrofielen worden genoemd (soms gepaard gaand met koorts), rode bloedcellen, witte bloedcellen, lymfocyten of een laag aantal bloeddeeltjes die bloedplaatjes worden genoemd (zie rubriek 2); verschijnselen en symptomen zijn onder andere het ontwikkelen van een infectie of koorts of gemakkelijk blauwe plekken krijgen of vaak een bloedneus krijgen.
* tumorlysissyndroom (zie rubriek 2); dit kan samengaan met verschillende verschijnselen in de maag en darmen (bijv. misselijkheid, braken, diarree), het hart (bijv. veranderingen in het ritme), de nieren (bijv. minder urine, bloed in de urine) en de zenuwen en de spieren (bijv. spierspasmen, spierzwakte of spierkrampen).
* verlenging van het QT-interval (zie rubriek 2); verschijnselen en symptomen omvatten een verandering van de elektrische activiteit van het hart waardoor ernstige onregelmatige hartritmes kunnen ontstaan. Vertel het uw arts als u symptomen heeft zoals duizeligheid, licht gevoel in het hoofd of flauwvallen.

Andere bijwerkingen kunnen zijn:

**Zeer vaak:** komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers

* Infecties
* Afgenomen aantal witte bloedcellen, wat kan leiden tot algemene zwakte en een neiging om infecties te ontwikkelen
* Afgenomen aantal lymfocyten (een type witte bloedcel), wat kan leiden tot een neiging om infecties te ontwikkelen
* Afgenomen aantal rode bloedcellen, wat kan leiden tot vermoeidheid en kortademigheid
* Verminderde eetlust
* Hoofdpijn
* Bloeding
* Buikpijn
* Braken
* Diarree
* Misselijkheid
* Ontsteking in de mond
* Verstopping (obstipatie)
* Gestegen bilirubinegehalte, wat kan leiden tot geelverkleuring van de huid, ogen en andere weefsels
* Koorts
* Koude rillingen
* Vermoeidheid
* Hoge gehaltes leverenzymen in het bloed (kunnen een aanwijzing voor leverletsel zijn)

**Vaak:** komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers

* Afname in het aantal van verschillende soorten bloedcellen
* Te veel urinezuur in het bloed
* Overmatige ophoping van vocht in de buik
* Zwelling van de buik
* Veranderingen in het hartritme (kan te zien zijn op een elektrocardiogram)
* Abnormaal hoge gehaltes amylase (een enzym dat nodig is voor de vertering en omzetting van zetmeel in suikers) in het bloed
* Abnormaal hoge gehaltes lipase (een enzym dat nodig is voor de verwerking van voedingsvetten) in het bloed
* Overgevoeligheid

**Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in [aanhangsel V](http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc). Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

**5. Hoe bewaart u dit middel?**

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het etiket van de injectieflacon en de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Ongeopende injectieflacon

- Bewaren in de koelkast (2 °C‑8 °C).

- Bewaren in de oorspronkelijke doos ter bescherming tegen licht.

- Niet in de vriezer bewaren.

Gereconstitueerde oplossing

- Onmiddellijk gebruiken of maximaal 4 uur bewaren in de koelkast (2 °C‑8 °C).

- Bescherm tegen licht.

- Niet in de vriezer bewaren.

Verdunde oplossing

- Onmiddellijk gebruiken of bewaren op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C) of in de koelkast (2 °C‑8 °C). De maximale tijd van reconstitutie tot het einde van de toediening moet ≤ 8 uur zijn, met ≤ 4 uur tussen reconstitutie en verdunning.

- Bescherm tegen licht.

- Niet in de vriezer bewaren.

Dit geneesmiddel moet vóór toediening visueel worden geïnspecteerd op deeltjes en verkleuring. Gebruik dit geneesmiddel niet in geval van zichtbare deeltjes of verkleuring.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw arts wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

**6. Inhoud van de verpakking en overige informatie**

**Welke stoffen zitten er in dit middel?**

* De werkzame stof in dit middel is inotuzumab ozogamicine. Elke injectieflacon bevat 1 mg inotuzumab ozogamicine. Na reconstitutie bevat 1 ml oplossing 0,25 mg inotuzumab ozogamicine.
* De andere stoffen in dit middel zijn sucrose, polysorbaat 80, natriumchloride en tromethamine (zie rubriek 2).

**Hoe ziet BESPONSA eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

BESPONSA is een poeder voor concentraat voor oplossing voor infusie (poeder voor concentraat).

Elke verpakking BESPONSA bevat:

* 1 glazen injectieflacon met een witte tot gebroken witte, gevriesdroogde koek of poeder.

**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Brussel

België

**Fabrikant**

Pfizer Service Company BV

Hermeslaan 11

1932 Zaventem

België

Neem voor alle informatie over dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

|  |  |
| --- | --- |
| **Belgique/België/Belgien****Luxembourg/Luxemburg**Pfizer NV/SATél/Tel: +32 (0)2 554 62 11 | **Lietuva**Pfizer Luxembourg SARL filialas LietuvojeTel: + 370 52 51 4000 |
| **България**Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон БългарияТел.: +359 2 970 4333 | **Magyarország**Pfizer Kft.Tel: +36-1-488-37-00 |
| **Česká republika**Pfizer, spol. s r.o.Tel: +420 283 004 111 | **Malta**Vivian Corporation Ltd.Tel: +356 21344610 |
| **Danmark**Pfizer ApSTlf: +45 44 20 11 00 | **Nederland**Pfizer bvTel: +31 (0)800 63 34 636 |
| **Deutschland**Pfizer Pharma GmbHTel: +49 (0)30 550055 51000 | **Norge**Pfizer ASTlf: +47 67 52 61 00 |
| **Eesti**Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaalTel: +372 666 7500 | **Österreich**Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.Tel: +43 (0)1 521 15-0 |
| **Ελλάδα**Pfizer Ελλάς A.E.Τηλ: +30 210 6785 800 | **Polska**Pfizer Polska Sp. z o.o.Tel: +48 22 335 61 00 |
| **España**Pfizer, S.L.Tel: +34 91 490 99 00 | **Portugal**Laboratórios Pfizer, Lda.Tel: +351 21 423 5500 |
| **France**PfizerTel: +33 (0)1 58 07 34 40 | **România**Pfizer Romania S.R.L.Tel: +40 (0) 21 207 28 00 |
| **Hrvatska**Pfizer Croatia d.o.o.Tel: + 385 1 3908 777 | **Slovenija**Pfizer Luxembourg SARLPfizer, podružnica za svetovanje s področjafarmacevtske dejavnosti, LjubljanaTel: + 386 (0)1 52 11 400 |
| **Ireland**Pfizer Healthcare IrelandTel: 1800 633 363 (toll free)+44 (0)1304 616161 | **Slovenská republika**Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložkaTel: + 421 2 3355 5500 |
| **Ísland**Icepharma hf.Sími: +354 540 8000 | **Suomi/Finland**Pfizer OyPuh/Tel: +358 (0)9 43 00 40 |
| **Italia**Pfizer S.r.l.Tel: +39 06 33 18 21 | **Sverige**Pfizer ABTel: +46 (0)8 550-520 00 |
| **Κύπρος**Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch)Τηλ: +357 22 817690 | **United Kingdom (Northern Ireland)**Pfizer LimitedTel: +44 (0) 1304 616161 |
| **Latvija**Pfizer Luxembourg SARL filiāle LatvijāTel: + 371 670 35 775 |  |

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in**

**Andere informatiebronnen**

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <http://www.ema.europa.eu>. Hier vindt u ook verwijzingen naar andere websites over zeldzame ziektes en hun behandelingen.

Deze bijsluiter is beschikbaar in alle EU/EER-talen op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau.

De volgende informatie is alleen bestemd voor beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg. Voor volledige informatie over dosering en dosisaanpassingen wordt verwezen naar de Samenvatting van de productkenmerken.

Wijze van toediening

BESPONSA is bestemd voor intraveneus gebruik. De infusie dient te worden toegediend over een periode van 1 uur.

Dien BESPONSA niet toe als snelle intraveneuze injectie of intraveneuze bolus.

BESPONSA dient vóór de toediening te worden gereconstitueerd en verdund.

BESPONSA dient te worden toegediend in cycli van 3 tot 4 weken.

Bij patiënten bij wie wordt overgegaan tot een hematopoëtische stamceltransplantatie (HSCT) is de aanbevolen behandelduur 2 cycli. Een derde cyclus kan worden overwogen bij patiënten die na 2 cycli geen CR/ CRi en MRD-negativiteit bereiken. Bij patiënten bij wie niet wordt overgegaan tot HSCT kunnen maximaal 6 cycli worden toegediend. Alle patiënten die binnen 3 cycli geen CR/CRi bereiken, dienen met de behandeling te stoppen (zie Samenvatting van de productkenmerken, rubriek 4.2).

De onderstaande tabel geeft de aanbevolen doseringsschema’s weer.

Voor de eerste cyclus bedraagt de aanbevolen totale dosis voor alle patiënten 1,8 mg/m2 per cyclus, toegediend als 3 doses verdeeld over dag 1 (0,8 mg/m2), dag 8 (0,5 mg/m2) en dag 15 (0,5 mg/m2). De duur van cyclus 1 bedraagt 3 weken, maar kan worden verlengd tot 4 weken als de patiënt een CR of CRi bereikt en/of om de patiënt de gelegenheid te geven om te herstellen van toxiciteit.

Voor de volgende cycli bedraagt de aanbevolen totale dosis 1,5 mg/m2 per cyclus, toegediend als 3 doses verdeeld over dag 1 (0,5 mg/m2), dag 8 (0,5 mg/m2) en dag 15 (0,5 mg/m2) voor patiënten die een CR/CRi bereiken of 1,8 mg/m2 per cyclus gegeven als 3 doses verdeeld over dag 1 (0,8 mg/m2), dag 8 (0,5 mg/m2) en dag 15 (0,5 mg/m2) voor patiënten die geen CR/CRi bereiken. De volgende cycli hebben een duur van 4 weken.

| **Doseringsschema voor cyclus 1 en daaropvolgende cycli, afhankelijk van de respons op de behandeling** |
| --- |
|  | **Dag 1** | **Dag 8**a | **Dag 15**a |
| **Doseringsschema voor cyclus 1** |
| **Alle patiënten:** |  |  |  |
| Dosis (mg/m2) | 0,8 | 0,5 | 0,5 |
| Duur van de cyclus | 21 dagenb |
| **Doseringsschema voor volgende cycli, afhankelijk van de respons op de behandeling** |
| **Patiënten die een CRc of CRid hebben bereikt:** |
| Dosis (mg/m2) | 0,5 | 0,5 | 0,5 |
| Duur van de cyclus | 28 dagene |
| **Patiënten die geen CRc of CRid hebben bereikt:** |
| Dosis (mg/m2) | 0,8 | 0,5 | 0,5 |
| Duur van de cyclus | 28 dagene |
| Afkortingen: ANC = *absolute neutrophil count* (absoluut neutrofielenaantal); CR = complete remissie; CRi = complete remissie met incompleet hematologisch herstel.a +/- 2 dagen (houd minimaal 6 dagen tussen de doses aan).b Voor patiënten die een CR/CRi bereiken, en/of om de patiënt de gelegenheid te geven om te herstellen van toxiciteit, kan de duur van de cyclus worden verlengd tot maximaal 28 dagen (d.w.z. een behandelingsvrij interval van 7 dagen dat begint op dag 21).c CR wordt gedefinieerd als < 5% blasten in het beenmerg en afwezigheid van leukemische blasten in perifeer bloed, volledig herstel van perifere bloedceltellingen (bloedplaatjes ≥ 100 × 109/l en ANC ≥ 1 × 109/l) en verdwijnen van enige extramedullaire ziekte.d CRi wordt gedefinieerd als < 5% blasten in het beenmerg en afwezigheid van leukemische blasten in perifeer bloed, gedeeltelijk herstel van perifere bloedceltellingen (bloedplaatjes < 100 × 109/l en/of ANC < 1 × 109/l) en verdwijnen van enige extramedullaire ziektee Behandelingsvrij interval van 7 dagen dat begint op dag 21. |

Instructies voor reconstitutie, verdunning en toediening

Gebruik een geschikte aseptische techniek voor de reconstitutie- en verdunningsprocedure. Inotuzumab ozogamicine (dat een dichtheid heeft van 1,02 g/ml bij 20 °C) is lichtgevoelig en dient tijdens de reconstitutie, verdunning en toediening te worden beschermd tegen ultraviolet licht.

De maximale tijd van reconstitutie tot het einde van de toediening dient ≤ 8 uur te zijn, met ≤ 4 uur tussen reconstitutie en verdunning.

*Reconstitutie:*

* Bereken de dosis (mg) en het aantal benodigde injectieflacons BESPONSA.
* Reconstitueer elke injectieflacon van 1 mg met 4 ml water voor injectie, om een oplossing van 0,25 mg/ml BESPONSA voor eenmalig gebruik te verkrijgen.
* Draai de injectieflacon voorzichtig rond om het uiteenvallen te bevorderen. Niet schudden.
* Inspecteer de gereconstitueerde oplossing op deeltjes en verkleuring. De gereconstitueerde oplossing dient helder tot licht troebel te zijn, kleurloos en in wezen vrij van zichtbare vreemde deeltjes. Gebruik de oplossing niet indien deeltjes of verkleuring opgemerkt worden.
* BESPONSA bevat geen bacteriostatische conserveringsmiddelen. De gereconstitueerde oplossing dient onmiddellijk te worden gebruikt. Indien de gereconstitueerde oplossing niet onmiddellijk gebruikt kan worden, kan deze gedurende maximaal 4 uur in de koelkast (2 °C‑8 °C) worden bewaard. Bescherm tegen licht en niet in de vriezer bewaren.

*Verdunning:*

* Bereken het benodigde volume van de gereconstitueerde oplossing dat nodig is om de juiste dosis in overeenstemming met de lichaamsoppervlakte van de patiënt te verkrijgen. Trek deze hoeveelheid op uit de injectieflacon(s) met een injectiespuit. Bescherm tegen licht. Voer ongebruikte, in de injectieflacon achtergebleven gereconstitueerde oplossing af.
* Voeg de gereconstitueerde oplossing toe aan een infusiecontainer met 9 mg/ml (0,9%) natriumchloride-oplossing voor injectie, tot een totaal nominaal volume van 50 ml. De eindconcentratie dient tussen 0,01 en 0,1 mg/ml te zijn. Bescherm tegen licht. Een infusiecontainer gemaakt van polyvinylchloride (PVC) (bis(2-ethylhexyl)ftalaat [DEHP]- of niet‑DEHP‑houdend), polyolefin (polypropyleen en/of polyethyleen) of ethyleenvinylacetaat (EVA) wordt aanbevolen.
* Keer de infusiecontainer voorzichtig om, om de verdunde oplossing te mengen. Niet schudden.
* De verdunde oplossing dient onmiddellijk te worden gebruikt, te worden bewaard op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C) of in de koelkast (2 °C‑8 °C). De maximale tijd van reconstitutie tot het einde van de toediening dient ≤ 8 uur te zijn, met ≤ 4 uur tussen reconstitutie en verdunning. Bescherm tegen licht en niet in de vriezer bewaren.

*Toediening:*

* Indien de verdunde oplossing wordt bewaard in de koelkast (2 °C‑8 °C), dient de oplossing gedurende ongeveer 1 uur vóór de toediening de gelegenheid te krijgen om te equilibreren op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C).
* Filteren van de verdunde oplossing is niet nodig. Als de verdunde oplossing toch wordt gefilterd, worden filters van polyethersulfon (PES), polyvinylideenfluoride (PVDF) of hydrofiel polysulfon (HPS) aanbevolen. Gebruik geen filters van nylon of gemengde cellulose-ester (MCE).
* Bescherm de intraveneuze zak tijdens de infusie tegen licht met behulp van een ultraviolet licht blokkerende hoes (bijv. amberkleurige, donkerbruine of groene zakken of aluminiumfolie). De infuuslijn hoeft niet beschermd te worden tegen licht.
* Infundeer de verdunde oplossing over een periode van 1 uur met een snelheid van 50 ml/u bij kamertemperatuur (20 °C‑25 °C). Bescherm tegen licht. Infuuslijnen gemaakt van PVC (DEHP- of niet-DEHP-houdend), polyolefin (polypropyleen en/of polyethyleen) of polybutadieen worden aanbevolen.

Meng BESPONSA niet en dien BESPONSA niet toe als infusie met andere geneesmiddelen.

De bewaartijden en -condities voor reconstitutie, verdunning en toediening van BESPONSA worden hieronder weergegeven.

|  |
| --- |
| **Bewaartijden en -condities voor gereconstitueerde en verdunde BESPONSA-oplossing** |
| **Maximale tijd van reconstitutie tot het einde van de toediening ≤ 8 uura** |
| **Gereconstitueerde oplossing** | **Verdunde oplossing** |
| **Na aanvang van de verdunning** | **Toediening** |
| Gebruik de gereconstitueerde oplossing onmiddellijk of nadat de oplossing gedurende maximaal 4 uur in de koelkast (2 °C‑8 °C) bewaard is geweest. Bescherm tegen licht. Niet in de vriezer bewaren. | Gebruik de verdunde oplossing onmiddellijk of nadat de oplossing op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C) of in de koelkast (2 °C‑8 °C) bewaard is geweest. De maximale tijd van reconstitutie tot het einde van de toediening dient ≤ 8 uur te zijn, met ≤ 4 uur tussen reconstitutie en verdunning. Bescherm tegen licht. Niet in de vriezer bewaren. | Indien de verdunde oplossing wordt bewaard in de koelkast (2 °C‑8 °C), breng de oplossing dan gedurende ongeveer 1 uur vóór de toediening op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C). Dien de verdunde oplossing toe als infusie over een periode van 1 uur met een snelheid van 50 ml/u op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C). Bescherm tegen licht. |
| a Met **≤**4 uur tussen reconstitutie en verdunning. |

Bewaarcondities en houdbaarheid

*Ongeopende injectieflacons*

5 jaar.

*Gereconstitueerde oplossing*

BESPONSA bevat geen bacteriostatische conserveringsmiddelen. De gereconstitueerde oplossing dient onmiddellijk te worden gebruikt. Indien de gereconstitueerde oplossing niet onmiddellijk gebruikt kan worden, kan deze maximaal 4 uur in de koelkast (2 °C‑8 °C) worden bewaard. Bescherm tegen licht en niet in de vriezer bewaren.

*Verdunde oplossing*

De verdunde oplossing dient onmiddellijk te worden gebruikt of te worden bewaard op kamertemperatuur (20 °C‑25 °C) of in de koelkast (2 °C‑8 °C). De maximale tijd van reconstitutie tot het einde van de toediening dient ≤ 8 uur te zijn, met ≤ 4 uur tussen reconstitutie en verdunning. Bescherm tegen licht en niet in de vriezer bewaren.