Dette dokumentet er den godkjente produktinformasjonen for Eltrombopag Accord. Endringer siden forrige prosedyre som påvirker produktinformasjonen (EMA/VR/0000269269) er uthevet.

Mer informasjon finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret:

<https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/epar/eltrombopag-accord>

**VEDLEGG I**

PREPARATOMTALE

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 12,5 mg filmdrasjerte tabletter

Eltrombopag Accord 25 mg filmdrasjerte tabletter

Eltrombopag Accord 50 mg filmdrasjerte tabletter

Eltrombopag Accord 75 mg filmdrasjerte tabletter

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

Eltrombopag Accord 12,5 mg filmdrasjerte tabletter

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 12,5 mg eltrombopag.

Eltrombopag Accord 25 mg filmdrasjerte tabletter

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 25 mg eltrombopag.

Eltrombopag Accord 50 mg filmdrasjerte tabletter

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 50 mg eltrombopag.

Eltrombopag Accord 75 mg filmdrasjerte tabletter

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 75 mg eltrombopag.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

**3. LEGEMIDDELFORM**

Tablett, filmdrasjert (tabletter).

Eltrombopag Accord 12,5 mg filmdrasjerte tabletter

Oransje til brun, rund, bikonveks filmdrasjert tablett gravert med «I» på den ene siden og med en diameter på omtrent 5,5 mm.

Eltrombopag Accord 25 mg filmdrasjerte tabletter

Mørk rosa, rund, bikonveks filmdrasjert tablett gravert med «II» på den ene siden og med en diameter på omtrent 8 mm.

Eltrombopag Accord 50 mg filmdrasjerte tabletter

Rosa, rund, bikonveks filmdrasjert tablett gravert med «III» på den ene siden og med en diameter på omtrent 10 mm.

Eltrombopag Accord 75 mg filmdrasjerte tabletter

Rød til brun, rund, bikonveks filmdrasjert tablett gravert med «IV» på den ene siden og med en diameter på omtrent 12 mm.

**4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

**4.1 Indikasjoner**

Eltrombopag Accord er indisert til behandling av voksne pasienter med primær immun trombocytopeni (ITP) som er motstandsdyktige overfor annen behandling (f.eks. kortikosteroider, immunoglobuliner) (se pkt. 4.2 og 5.1).

Eltrombopag Accord er indisert til behandling av pediatriske pasienter i alderen 1 år og eldre med primær immun trombocytopeni (ITP) som varer 6 måneder eller lengre fra diagnosetidspunkt og som er motstandsdyktige overfor annen behandling (f.eks. kortikosteroider, immunoglobuliner) (se pkt. 4.2 og 5.1).

Eltrombopag Accord er indisert for behandling av trombocytopeni hos voksne pasienter med kronisk hepatitt C virus (HCV) infeksjon, hvor graden av trombocytopeni er hovedårsaken som hindrer initiering eller begrenser muligheten for å opprettholde optimal interferon-basert behandling (se pkt. 4.4 og 5.1).

**4.2 Dosering og administrasjonsmåte**

Behandling med eltrombopag skal initieres og skje under tilsyn av lege med erfaring fra behandling av hematologiske sykdommer eller med håndtering av kronisk hepatitt C og tilhørende komplikasjoner.

Dosering

Dosering av eltrombopag må tilpasses individuelt basert på pasientens blodplatetall. Målet med behandlingen skal ikke være å normalisere blodplatetallet.

Eltrombopag er tilgjengelig som pulver til mikstur, suspensjon under andre merkenavn. Pulver til mikstur, suspensjon, kan gi høyere eksponering av eltrombopag enn tablettformuleringen (se pkt. 5.2). Ved bytte mellom tablett og pulver til mikstur, suspensjon, bør blodplatetallet overvåkes ukentlig i 2 uker.

*Immun (primær) trombocytopeni*

Bruk lavest mulig dose eltrombopag for å oppnå og vedlikeholde et blodplatetall ≥ 50 000/mikroliter. Dosejusteringer er basert på respons av blodplatetallet. Eltrombopag må ikke brukes for å normalisere blodplatetallet. Generelt i kliniske studier ble et økt blodplatetall observert i løpet av 1‑2 uker etter eltrombopag-initiering som deretter ble redusert i løpet av 1‑2 uker etter seponering.

*Voksne og pediatrisk populasjon i alderen 6 til 17 år*

Den anbefalte startdosen for eltrombopag er 50 mg én gang daglig. For pasienter med øst‑/sørøst-asiatisk opphav bør eltrombopag initieres ved en redusert dose på 25 mg én gang daglig (se pkt. 5.2).

*Pediatrisk populasjon i alderen 1 til 5 år*

Anbefalt startdose av eltrombopag er 25 mg én gang daglig.

*Monitorering og dosejustering*

Etter initiering av eltrombopag, må dosen justeres for å oppnå og beholde et blodplatetall på ≥ 50 000/mikroliter, som er nødvendig for å redusere risikoen for blødninger. En daglig dose på 75 mg må ikke overskrides.

Klinisk hematologi og levertester bør monitoreres regelmessig i løpet av terapi med eltrombopag og doseregimet for eltrombopag bør justeres basert på blodplatetall som beskrevet i tabell 1. Under terapi med eltrombopag skal fullstendige blodtellinger (FBC), inkludert blodplatetall og utstryk av perifert blod vurderes ukentlig inntil et stabilt blodplatetall (≥ 50 000/mikroliter i minst 4 uker) er oppnådd. Deretter skal det månedlig utføres komplette blodtellinger (FBC), inkludert blodplatetall og utstryk av perifert blod.

Tabell 1 Dosejustering av eltrombopag hos ITP-pasienter

|  |  |
| --- | --- |
| Blodplatetall | Dosejustering eller respons |
| < 50 000/mikroliter etter minst 2 ukers terapi | Øk daglig dose med 25 mg til maksimalt 75 mg/dag\*. |
| ≥ 50 000/mikroliter til ≤ 150 000/mikroliter | Bruk laveste dose av eltrombopag og/eller samtidig ITP‑behandling for å beholde blodplatetallet på et nivå som unngår eller reduserer blødning. |
| > 150 000/mikroliter til ≤ 250 000/mikroliter | Reduser den daglige dosen med 25 mg. Vent 2 uker med å vurdere effekten av denne og eventuelle senere dosejusteringer♦. |
| > 250 000/mikroliter | Stopp behandlingen med eltrombopag og øk frekvensen av blodplatemonitorering til to ganger i uken.  Så snart blodplatetallet er ≤ 100 000/mikroliter, start opp behandlingen igjen med en dose redusert med 25 mg. |

\* For pasienter som tar 25 mg eltrombopag én gang annenhver dag, øk dosen til 25 mg én gang daglig.

♦ For pasienter som tar 25 mg eltrombopag én gang daglig, bør en dosering på 12,5 mg én gang daglig vurderes eller alternativt en dose på 25 mg én gang annenhver dag.

Eltrombopag kan administreres sammen med andre medisiner mot ITP. Doseregimet for samtidig administrerte medisiner mot ITP bør justeres som medisinsk passende, for å unngå overdreven økning i blodplatetall under terapi med eltrombopag.

Det er nødvendig å vente minst 2 uker med å vurdere effekt av dosejustering på blodplaterespons før neste dosejustering vurderes.

Standard dosejustering for eltrombopag, enten økning eller reduksjon, er 25 mg én gang daglig.

*Seponering*

Behandling med eltrombopag skal seponeres hvis blodplatetallet ikke øker til et nivå som er tilstrekkelig for å hindre klinisk signifikant blødning etter 4 uker med eltrombopagterapi ved 75 mg én gang daglig.

Pasienten skal jevnlig evalueres klinisk, og behandlende lege må avgjøre på individuell basis om behandlingen skal fortsette. Hos ikke-splenektomerte pasienter bør dette inkludere en utredning i forhold til splenektomi. Tilbakefall av trombocytopeni er mulig etter seponering av behandlingen (se pkt. 4.4).

*Kronisk hepatitt C (HCV) assosiert trombocytopeni*

Når eltrombopag administreres i kombinasjonsbehandling med antivirale legemidler, bør det henvises til preparatomtalen til det respektive legemidlet som administreres samtidig for fullstendige administrasjonsdetaljer samt annen relevant sikkerhetsinformasjon eller kontraindikasjoner.

I kliniske studier begynte blodplatetallet vanligvis å øke innen 1 uke etter oppstart med eltrombopag. Formålet med behandlingen med eltrombopag bør være å oppnå minimalt blodplatenivå som er nødvendig for å initiere antiviral behandling, i samsvar med kliniske anbefalinger. I løpet av den antivirale behandlingen bør formålet være å opprettholde blodplatetallet på et nivå som forhindrer risiko for kompikasjoner relatert til blødning, normalt rundt 50 000‑75 000/mikroliter. Blodplatetall > 75 000/mikroliter bør unngås. Lavest mulige dose eltrombopag for å oppnå riktig nivå bør brukes. Dosejusteringer er basert på respons av blodplatetallet.

*Initialt doseregime*

Startdosen for eltrombopag bør være 25 mg én gang daglig. Ingen doseringsjusteringer er nødvendig for HCV‑pasienter med øst‑/sørøst-asiatisk opphav eller for pasienter med lett nedsatt leverfunksjon (se pkt. 5.2).

*Monitorering og dosejustering*

Eltrombopagdosen kan økes med 25 mg hver 2. uke for å oppnå blodplatetallet som er nødvendig for å initiere antiviral behandling. Monitorer blodplatetallet hver uke før antiviral behandlingsinitiering. Ved initering av antiviral behandling kan blodplatetallet reduseres så umiddelbar dosejustering av eltrombopag bør unngås (se tabell 2).

Under den antivirale behandlingen bør eltrombopagdosen justeres som nødvendig for å unngå dosereduksjoner av peginterferon på grunn av redusert blodplatetall som kan utsette pasientene for økt risiko for blødning (se tabell 2). Monitorer blodplatetallet hver uke under antiviral behandling inntil et stabilt blodplatetall er oppnådd, normalt rundt 50 000–75 000/mikroliter. Komplette blodtellinger (FBC), inkludert blodplatetall og utstryk av perifert blod bør deretter utføres månedlig. Dosereduksjon på 25 mg av den daglige dosen skal vurderes dersom blodplatetallet overstiger det nødvendige nivået. Det anbefales å vente 2 uker med å vurdere effekten av denne dosejusteringen og eventuelle senere dosejusteringer.

En dose på 100 mg én gang daglig må ikke overskrides.

Tabell 2 Dosejustering av eltrombopag hos HCV-pasienter under antiviral behandling

|  |  |
| --- | --- |
| Blodplatetall | Dosejustering eller respons |
| < 50 000/mikroliter etter minst 2 ukers behandling | Øk daglig dose med 25 mg til maksimalt 100 mg/dag. |
| ≥ 50 000/mikroliter til ≤ 100 000/mikroliter | Bruk laveste dose av eltrombopag nødvendig for å unngå dosereduksjon av peginterferon |
| > 100 000/mikroliter til ≤ 150 000/mikroliter | Reduser den daglige dosen med 25 mg. Vent 2 uker med å vurdere effekten av denne og eventuelle senere dosejusteringer♦. |
| > 150 000/mikroliter | Stopp behandlingen med eltrombopag og øk frekvensen av blodplatemonitorering til to ganger i uken.  Så snart blodplatetallet er ≤ 100 000/mikroliter, start opp behandlingen igjen med en dose redusert med 25 mg\*. |

\* For pasienter som bruker 25 mg eltrombopag én gang daglig bør det vurderes å re-initiere en dosering på 25 mg annenhver dag.

♦ Ved initering av antiviral behandling kan blodplatetallet falle så umiddelbar dosejustering av eltrombopag bør unngås.

*Seponering*

Behandling med eltrombopag bør seponeres hvis blodplatetallet ikke øker til et nivå som er tilstrekkelig for å initiere antiviral behandling etter 2 uker med eltrombopag-behandling ved 100 mg.

Behandling med eltrombopag bør avsluttes ved seponering av den antivirale behandlingen hvis det ikke er begrunnet av andre årsaker. Overdreven respons på blodplatetallet eller viktige, unormale leverenzymverdier nødvendiggjør også seponering.

*Spesielle populasjoner*

*Nedsatt nyrefunksjon*

Ingen dosejustering er nødvendig hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon. Pasienter med nedsatt nyrefunksjon skal bruke eltrombopag med forsiktighet og tett oppfølging, for eksempel med testing av serumkreatinin og/eller utføre urinanalyser (se pkt. 5.2).

*Nedsatt leverfunksjon*

Eltrombopag skal ikke brukes hos ITP-pasienter med nedsatt leverfunksjon (Child-Pugh score ≥ 5) med mindre den forventede nytten overstiger den identifiserte risikoen for trombose i portvenen (se pkt. 4.4).

Dersom bruken av eltrombopag er vurdert som nødvendig hos ITP-pasienter med nedsatt leverfunksjon skal startdosen være 25 mg én gang daglig. Etter oppstart av eltrombopag til pasienter med nedsatt leverfunksjon, bør man avvente 3 uker før dosen økes.

Ingen dosejustering er nødvendig for trombocytopene pasienter med kronisk HCV og lett nedsatt leverfunksjon (Child-Pugh score ≤ 6). For kronisk HCV-pasienter med nedsatt leverfunksjon bør startdosen være 25 mg én gang daglig (se pkt. 5.2). Etter oppstart av eltrombopag til pasienter med nedsatt leverfunksjon, bør man avvente 2 uker før dosen økes.

Det er økt risiko for bivirkninger, inkludert leverdekompensasjon og tromboemboliske hendelser (TEE) hos trombocytopene pasienter med avansert kronisk leversykdom behandlet med eltrombopag, enten ved forberedelse til invasive prosedyrer eller hos HCV-pasienter som undergår antiviral behandling (se pkt. 4.4 og 4.8).

*Eldre*

Det er begrensede data på bruk av eltrombopag hos ITP-pasienter som er 65 år og eldre og ingen klinisk erfaring hos ITP-pasienter over 85 år. I de kliniske studiene av eltrombopag ble det totalt sett ikke observert klinisk signifikante forskjeller i sikkerhet mellom pasienter som var minst 65 år og yngre pasienter. Andre rapporterte kliniske erfaringer har ikke vist forskjeller i respons mellom eldre og yngre pasienter, men det kan ikke utelukkes høyere sensitivitet hos enkelte eldre pasienter (se pkt. 5.2).

Det er begrensede data på bruk av eltrombopag hos HCV-pasienter over 75 år. Forsiktighet bør utvises hos disse pasientene (se pkt. 4.4).

*Øst‑/sørøst-asiatiske pasienter*

For voksne og pediatriske pasienter med øst‑/sørøst-asiatisk opphav, inkludert de med nedsatt leverfunksjon, bør startdosen på eltrombopag være 25 mg én gang daglig (se pkt. 5.2).

Pasientens blodplatetall skal fortsatt monitoreres og standard kriteria for dosejustering skal følges.

*Pediatrisk populasjon*

Eltrombopag Accord er ikke anbefalt til barn under 1 år med ITP på grunn av utilstrekkelige data vedrørende sikkerhet og effekt. Sikkerhet og effekt av eltrombopag hos barn og ungdom (< 18 år) med kronisk HCV-relatert trombocytopeni har ikke blitt fastslått. Det finnes ingen tilgjengelige data.

Administrasjonsmåte

Oral bruk.

Tablettene bør tas minst to timer før eller fire timer etter produkter som syrenøytraliserende midler, melkeprodukter (eller andre matvarer som inneholder kalsium), eller mineraltilskudd som inneholder polyvalente kationer (f.eks. jern, kalsium, magnesium, aluminium, selen og sink) (se pkt. 4.5 og 5.2).

**4.3 Kontraindikasjoner**

Overfølsomhet overfor eltrombopag eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1.

**4.4 Advarsler og forsiktighetsregler**

Det er økt risiko for bivirkninger, inkludert potensielt fatal hepatisk dekompensasjon og tromboemboliske hendelser hos trombocytopene HCV-pasienter med avansert kronisk leversykdom, som definert ved lave albuminnivåer ≤ 35 g/l eller ˮmodel for end stage liver diseaseˮ (MELD) score ≥ 10 ved behandling med eltromopag i kombinasjon med interferonbasert behandling. Fordelene ved behandling med hensyn til antall pasienter som oppnådde vedvarende virologisk respons (SVR) sammenlignet med placebo var i tillegg moderate hos disse pasientene (spesielt hos pasientene med baseline albumin ≤ 35 g/l) sammenlignet med den totale gruppen. Behandling med eltrombopag hos disse pasientene bør kun initieres av leger som har erfaring med håndtering av avansert HCV og kun hvis risikoen ved trombocytopeni eller antiviral behandlingsutsettelse nødvendiggjør intervensjon. Disse pasientene må monitioreres nøye hvis behandlingen anses som klinisk indisert.

Kombinasjon med direktevirkende antivirale legemidler

Sikkerhet og effekt er ikke fastslått i kombinasjon med direktevirkende antivirale legemidler godkjent for behandling av kronisk hepatitt C infeksjon.

Risiko for hepatotoksisitet

Administrering av eltrombopag kan forårsake unormal leverfunksjon og alvorlig levertoksisitet, som kan være livstruende (se pkt. 4.8).

Måling av alaninaminotransferase (ALAT), aspartataminotransferase (ASAT) og bilirubin i serum før oppstart av terapi med eltrombopag skal utføres annenhver uke under dosejusteringsfasen, og månedlig etter etablering av stabil dose. Eltrombopag hemmer UGT1A1 og OATP1B1 som kan føre til indirekte hyperbilirubinemi. Ved forhøyet bilirubin bør fraksjonering utføres. Abnormal serum lever-test skal vurderes med gjentatt testing innen 3–5 dager. Dersom abnormale testresultater er bekreftet, skal serum levertester monitoreres til abnormaliteten går over, stabiliseres, eller returnerer til baseline nivå. Seponer eltrombopag dersom ALAT-nivået øker (≥ 3 ganger øvre normalgrense [x ULN] hos pasienter med normal leverfunksjon, eller ≥ 3 x baseline eller > 5 x ULN, den verdien som er lavest, hos pasienter med forhøyede transaminaser før behandling) og er:

* progressiv, eller
* vedvarende i ≥ 4 uker, eller
* opptrer sammen med økt direkte bilirubin, eller
* opptrer sammen med kliniske symptomer på leverskade eller bevis for hepatisk dekompensasjon

Forsiktighet må utvises når eltrombopag administreres til pasienter med leversykdom. Det bør brukes en lavere startdose av eltrombopag hos ITP-pasienter og pasienter med alvorlig aplastisk anemi. Tett oppfølging er nødvendig ved administrering til pasienter med nedsatt leverfunksjon (se pkt. 4.2).

Leverdekompensasjon (bruk sammen med interferon)

Leverdekompensasjon hos pasienter med kronisk hepatitt C: Monitorering er nødvendig hos pasienter med lave albuminnivåer (≤ 35 g/l) eller med MELD score ≥ 10 ved baseline.

Kronisk HCV-pasienter med levercirrhose kan være utsatt for leverdekompensasjon når de får alfa‑interferonbehandling. I to kontrollerte, kliniske studier hos trombocytopene pasienter med HCV, forekom leverdekompensasjon (ascites, leverencefalopati, blødende øsofagusvaricer, spontan bakteriell peritonitt) oftere i eltrombopag‑armen (11 %) enn i placebo‑armen (6 %). Hos pasienter med lave albuminnivåer (≤ 35 g/l) eller med en MELD score ≥ 10 ved baseline, var det 3 ganger så stor risiko for leverdekompensasjon og en økt risiko for fatale bivirkninger enn sammenlignet med mindre avansert leversykdom. Fordelene ved behandling med hensyn til antall pasienter som oppnådde SVR sammenlignet med placebo var i tillegg moderate hos disse pasientene (spesielt hos pasientene med baseline albumin ≤ 35 g/l) sammenlignet med den totale gruppen. Eltrombopag bør kun administreres til slike pasienter etter nøye overveielse av forventede fordeler sammenlignet med risikoene. Pasienter med disse karakteristika bør monitoreres nøye for tegn og symptomer på leverdekompensasjon. Se den respektive preparatomtalen til interferon for seponeringskriterier. Eltrombopag bør avsluttes hvis antiviral behandling seponeres som følge av leverdekompensasjon.

Trombotiske/tromboemboliske komplikasjoner

I kontrollerte, kliniske studier hos trombocytopene pasienter med HCV som fikk interferonbasert behandling (n = 1 439), forekom TEE hos 38 av 955 pasienter (4 %) behandlet med eltrombopag og 6 av 484 pasienter (1 %) behandlet med placebo. Rapporterte trombotiske/tromboemboliske komplikasjoner inkluderte både venøse og arterielle hendelser. Størstedelen av TEEene var ikke alvorlig og ble behandlet innen studieslutt. Portvenetrombose var den mest vanlige TEE i begge behandlingsgruppene (2 % hos pasientene behandlet med eltrombopag vs. < 1 % for placebo). Ingen spesifikk tidsmessig sammenheng mellom behandlingsstart og TEE-hendelse ble observert. Pasienter med lave albuminnivåer (≤ 35 g/l) eller med MELD score ≥ 10 hadde dobbelt så stor risiko for TEEer sammenlignet med høyere albuminnivåer. Pasienter ≥ 60 år hadde to ganger så stor risiko for TEEer sammenlignet med yngre pasienter. Eltrombopag bør kun administreres til slike pasienter etter nøye overveielse av forventede fordeler sammenlignet med risikoene. Pasientene skal monitoreres nøye for tegn og symptomer på TEE.

Det er funnet økt risiko for TEE hos pasienter med kronisk leversykdom (CLD) som var behandlet med 75 mg eltrombopag én gang daglig i 2 uker som forberedelse for invasive prosedyrer. Seks av 143 (4 %) voksne pasienter med CLD som fikk eltrombopag fikk TEE (alle i portvenesystemet), og to av de 145 (1 %) pasientene i placebogruppen fikk TEE (ett tilfelle i portvenesystemet og ett hjerteinfarkt). 5 av de 6 pasientene som ble behandlet med eltrombopag opplevde den trombotiske komplikasjonen ved blodplatetall > 200 000/mikroliter og innen 30 dager etter siste dose eltrombopag. Eltrombopag er ikke indisert for behandling av trombocytopeni hos pasienter med kronisk leversykdom som forberedelse til invasive prosedyrer.

I kliniske studier av eltrombopag mot ITP ble det observert tromboemboliske hendelser ved lave og normale blodplatetall. Forsiktighet må utvises når eltrombopag administreres til pasienter med kjente risikofaktorer for tromboembolisme inkludert, men ikke begrenset til arvede (f.eks. Faktor V Leiden) eller ervervede risikofaktorer (f.eks. ATIII-mangel, antifosfolipidsyndrom), høy alder, pasienter med lengre perioder med immobilisering, maligne tilstander, prevensjonsmidler og hormonerstatningsterapi, operasjon/traumer, overvekt og røyking. Blodplatetallet skal overvåkes nøye og dosereduksjon eller seponering av eltrombopag må vurderes hvis blodplatetallet overskrider målnivået (se pkt. 4.2). Nytte-risiko-balansen skal vurderes hos pasienter som har risiko for TEE uansett etiologi.

Ingen tilfeller av TEE ble identifisert i en klinisk studie av refraktær alvorlig aplastisk anemi. Risikoen for slike tilfeller kan imidlertid ikke utelukkes hos denne pasientpopulasjonen, som følge av begrenset antall eksponerte pasienter. Ettersom den høyeste godkjente dosen er indisert for pasienter med alvorlig aplastisk anemi (150 mg/dag) og på grunn av reaksjonens natur, kan TEE forventes hos denne pasientpopulasjonen.

Eltrombopag skal ikke brukes hos ITP-pasienter med nedsatt leverfunksjon (Child-Pugh score ≥ 5) med mindre den forventede nytten overstiger den identifiserte risikoen for trombose i portvenen. Dersom behandling vurderes som nødvendig må det utvises forsiktighet ved administrering av eltrombopag til ITP-pasienter med nedsatt leverfunksjon (se pkt 4.2 og 4.8).

Blødninger etter seponering av eltrombopag

Det er sannsynlig at trombocytopeni residiverer hos ITP-pasienter etter seponering av eltrombopagbehandlingen. Etter seponering av eltrombopag returnerer blodplatetallet tilbake til baseline-nivå innen to uker hos de fleste pasientene. Dette øker risikoen for blødninger, og i noen tilfeller kan dette føre til blødninger.Denne risikoen er økt hvis eltrombopagbehandlingen seponeres mens antikoagulatia eller blodfortynnende legemidler gis. Dersom eltrombopag seponeres anbefales det at ITP-behandlingen gjenopptas i henhold til gjeldende retningslinjer for behandling. Ytterligere medisinsk støtte kan inkludere seponering av antikoagulantia og/eller blodfortynnende terapi, reversering av antikoagulering, eller trombocyttransfusjon. Blodplatetallet må overvåkes ukentlig i 4 uker etter seponering av eltrombopag.

En høyere forekomst av gastrointestinal blødning (inkludert alvorlige og fatale tilfeller) er rapportert etter seponering av peginterferon, ribavirin og eltrombopag i HCV kliniske studier. Etter seponering av behandling bør pasientene monitoreres for tegn og symptomer på gastrointestinal blødning.

Dannelse av benmargsretikulin og risiko for benmargsfibrose

Eltrombopag kan øke risiko for utvikling av retikulinfiber i benmarg. Som for andre trombopoietin-reseptor (TPO-R)-agonister, er det ikke enda klarlagt hvilken relevans disse funnene har.

Før oppstart av eltrombopag skal utstryk av perifert blod undersøkes nøye for å fastslå baseline-nivå av cellulære morfologiske abnormaliteter. Etter identifisering av stabil dose for eltrombopag, skal det månedlig tas fullstendig blodtelling (FBC) med differensialtelling av hvite blodceller (WBC). Hvis det oppdages umodne eller dysplastiske celler, må utstryk av perifert blod undersøkes for nye eller forverrede morfologiske abnormiteter (f.eks. ”teardrop” og røde blodceller med kjerne, umodne hvite blodceller) eller cytopeni(er). Hvis pasienten utvikler nye eller forverrede morfologiske abnormiteter eller cytopeni(er), seponer eltrombopag og vurder benmargsbiopsi, inkludert fibrosefarging.

Progresjon av eksisterende myelodysplastisk syndrom (MDS)

Det er en teoretisk mulighet at TPO-R-agonister kan stimulere progresjonen av eksisterende maligne hematologiske tilstander som MDS. TPO-R-agonister er vekstfaktorer som fører til trombopoietisk stamcelleekspansjon, differensiering og blodplateproduksjon. TPO-R uttrykkes hovedsakelig på overflaten til cellene i den myeloide cellelinjen.

I kliniske studier med en TPO‑R-agonist hos pasienter med MDS er det observert tilfeller av forbigående økning i antall blastceller samt rapporterte tilfeller av MDS-sykdomsprogresjon til akutt myeloid leukemi (AML).

Diagnosen ITP eller alvorlig aplastisk anemi hos voksne og eldre skal bekreftes ved å utelukke andre kliniske tilstander som kan forårsake trombocytopeni, spesielt må en MDS-diagnose utelukkes. Det bør vurderes å ta en benmargsbiopsi i løpet av sykdomsutviklingen og behandlingsforløpet, spesielt hos pasienter over 60 år og hos pasienter med systemiske symptomer og unormale tegn som f.eks. økt antall perifere blastceller.

Effekt og sikkerhet av eltrombopag ved behandling av trombocytopeni forårsaket av MDS har ikke blitt fastslått. Med unntak av kliniske studier skal ikke eltrombopag brukes til behandling av trombocytopeni forårsaket av MDS.

Cytogenetiske abnormiteter og progresjon til MDS/AML hos pasienter med alvorlig aplastisk anemi

Cytogenetiske abnormiteter forekommer som kjent hos pasienter med alvorlig aplastisk anemi. Det er ikke kjent om eltrombopag øker risikoen for cytogenetiske abnormiteter hos pasienter med alvorlig aplastisk anemi. I kliniske fase II-studier av refraktær alvorlig aplastisk anemi med eltrombopag, med en startdose på 50 mg/dag (doseøkning hver 2. uke inntil maksimalt 150 mg/dag) (ELT112523), ble insidensen av nye cytogenetiske abnormiteter observert hos 17,1 % av voksne pasienter [7/41 (hvor 4 av dem hadde forandringer i kromosom 7)]. Mediantiden i studien av cytogenetiske abnormiteter var 2,9 måneder.

I den kliniske fase II-studien av refraktær alvorlig aplastisk anemi med eltrombopag ved en dose på 150 mg/dag (med etnisk- eller aldersrelaterte tilpasninger som indisert) (ELT116826), ble insidensen av nye cytogenetiske abnormiteter observert hos 22,6 % av voksne pasienter [7/31 (hvor 3 av dem hadde forandringer i kromosom 7)]. Alle 7 pasienter hadde normal cytogenetikk ved baseline. Seks pasienter hadde cytogenetiske abnormiteter ved måned 3 med eltrombopagbehandling, og én pasient hadde cytogenetisk abnormitet ved måned 6.

I kliniske studier med eltrombopag på alvorlig aplastisk anemi, ble 4 % av pasientene (5/133) diagnostisert med MDS. Mediantiden til diagnose var 3 måneder fra start av eltrombopagbehandling.

For alvorlig aplastisk anemi-pasienter refraktære overfor eller omfattende behandlet med tidligere immunosuppressiv behandling, er benmargsundersøkelse med aspirasjon for cytogenetikk anbefalt før initiering av eltrombopag, etter 3 måneder med behandling og 6 måneder etter det. Dersom nye cytogenetiske abnormaliteter oppdages, må det vurderes om det er hensiktsmessig å fortsette med eltrombopag.

Okulære forandringer

I toksikologistudier av eltrombopag ble det observert katarakt hos gnagere (se pkt. 5.3). I kontrollerte, kliniske studier hos trombocytopene pasienter med HCV som fikk interferonbehandling (n = 1 439) ble progresjon av eksisterende baseline katarakt eller tilfeller av katarakt rapportert hos 8 % i eltrombopag-gruppen og 5 % i placebogruppen. Retinablødninger (overveiende grad 1 eller 2) er rapportert hos HCV-pasienter som fikk interferon, ribavirin og eltrombopag (2 % i eltrombopag‑gruppen og 2 % i placebogruppen). Blødningene forekom på overflaten av retina (preretina), under retina (subretina) eller innenfor retinavevet. Rutinemessig, oftalmologisk monitorering av pasienter er anbefalt.

QT/QTc-forlengelse

En QTc-studie hos friske frivillige som fikk 150 mg eltrombopag pr. dag viste ingen klinisk signifikant effekt på hjerterepolarisering. Forlengelse av QTc-intervallet er rapportert i kliniske studier hos pasienter med ITP og trombocytopene pasienter med HCV. Den kliniske signifikansen for disse hendelsene med QTc-forlengelse er ikke kjent.

Tap av respons på eltrombopag

Tap av respons eller mangel på å opprettholde blodplaterespons med eltrombopagbehandling innenfor det anbefalte doseområdet, må etterfølges av undersøkelse av forårsakende faktorer, inkludert økt benmargsretikulin.

Pediatrisk populasjon

Advarslene og forsiktighetsreglene for ITP over gjelder også for den pediatriske populasjonen.

Påvirkning på laboratorietester

Eltrombopag har sterk farge og kan derfor potensielt påvirke noen laboratorietester. Misfarging av serum og påvirkning på totalbilirubin- og kreatinintester har vært rapportert hos pasienter som brukte eltrombopag. Dersom laboratorieresultater og kliniske obersvasjoner ikke samsvarer, kan en ny test ved bruk av en annen metode være til hjelp for å vurdere validiteten til resultatet.

Natriuminnhold

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) i hver filmdrasjerte tablett, og er så godt som “natriumfritt”.

**4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Effekt av eltrombopag på andre legemidler

HMG-CoA-reduktasehemmere

Administrering av eltrombopag 75 mg én gang daglig i 5 dager sammen med en enkelt dose på 10 mg av OATP1B1- og BCRP- substratet rosuvastatin til 39 friske frivillige personer, økte rosuvastatin plasma Cmax med 103 % (90 % konfidensintervall [KI]: 82 %, 126 %) og AUC0-∞ med 55 % (90 % KI: 42 %, 69 %). Det er også forventet interaksjon med andre HMG-CoA-reduktasehemmere som atorvastatin, fluvastatin, lovastatin, pravastatin og simvastatin. Når eltrombopag gis sammen med statiner, bør det vurderes å redusere statindosen og pasienten bør overvåkes for statinbivirkninger (se pkt. 5.2).

*Substrater for OATP1B1 og BCRP*

Administrering av eltrombopag sammen med substrater for OATP1B1 (f.eks. metotreksat) og BCRP (f.eks. topotekan og metotreksat) bør gjøres med forsiktighet (se pkt. 5.2).

*Cytokrom P450- substrater*

I studier der det ble benyttet humane levermikrosomer viste eltrombopag (opptil 100 mikromolar) ingen *in vitro* hemming av CYP450-enzymene 1A2, 2A6, 2C19, 2D6, 2E1, 3A4/5, og 4A9/11 og var en hemmer av CYP2C8 og CYP2C9 som målt ved bruk av paklitaksel og diklofenak som probesubstrater. Administrering av eltrombopag 75 mg én gang daglig i 7 dager til 24 friske frivillige menn verken hemmet eller induserte metabolismen av probesubstratene for 1A2 (koffein), 2C19 (omeprazol), 2C9 (flurbiprofen), eller 3A4 (midazolam) hos mennesker. Det forventes ingen klinisk signifikante interaksjoner når eltrombopag gis sammen med substrater for CYP450 (se pkt. 5.2).

HCV-proteasehemmere

Dosejustering er ikke nødvendig når eltrombopag administreres samtidig med enten telaprevir eller boceprevir. Samtidig administering av en enkeltdose på 200 mg eltrombopag sammen med 750 mg telaprevir hver 8. time endret ikke plasmaeksponeringen av telaprevir.

Samtidig administrering av en enkeltdose på 200 mg eltrombopag sammen med 800 mg boceprevir hver 8. time endret ikke boceprevir AUC(0-τ) i plasma, men økte Cmax med 20 %, og reduserte Cmin med 32 %. Den kliniske relevansen av reduksjonen i Cmin har ikke blitt klarlagt, og økt klinisk monitorering og laboratoriemonitorering for HCV-suppresjon er anbefalt.

Effekter av andre legemidler på eltrombopag

*Ciklosporin*

Redusert eksponering for eltrombopag ble observert ved samtidig administrering av 200 mg og 600 mg ciklosporin (en BCRP-hemmer). Samtidig administrering av 200 mg ciklosporin senket eltrombopag sin Cmax og AUC0-∞ med henholdsvis 25 % og 18 %. Samtidig administrering av 600 mg ciklosporin senket eltrombopag sin Cmax og AUC0-∞ med henholdsvis 39 % og 24 %. Dosen av eltrombopag kan justeres under behandlingen ut ifra pasientens blodplatetall (se pkt. 4.2). Blodplatetallet bør overvåkes minst ukentlig i 2 til 3 uker når eltrombopag administreres sammen med ciklosporin. Dosen av eltrombopag må kanskje økes basert på disse blodplatetallene.

Polyvalente kationer (chelatering)

Eltrombopag danner chelater med polyvalente kationer som jern, kalsium, magnesium, aluminium, selen og sink. Administrering av en enkelt dose eltrombopag 75 mg sammen med et syrenøytraliserende middel som inneholder polyvalente kationer (1524 mg aluminiumhydroksid og 1425 mg magnesiumkarbonat) reduserte eltrombopags plasma AUC0-∞ med 70 % (90 % KI: 64 %, 76 %) og Cmax med 70 % (90 % KI: 62 %, 76 %). Eltrombopag bør tas minst to timer før eller fire timer etter produkter som syrenøytraliserende midler, melkeprodukter eller mineraltilskudd som inneholder polyvalente kationer for å unngå signifikant reduksjon i absorpsjon av eltrombopag på grunn av dannelse av chelater (se pkt. 4.2 og 5.2).

*Lopinavir/ritonavir*

Koadministrering av eltrombopag sammen med lopinavir/ritonavir kan forårsake reduksjon i konsentrasjonen av eltrombopag. En studie på 40 friske frivillige viste at koadministrering av en enkelt 100 mg dose eltrombopag sammen med gjentatt dose lopinavir/ritonavir 400/100 mg to ganger daglig resulterte i en reduksjon i eltrombopags plasma AUC0-∞ med 17 % (90 % KI: 6,6 %, 26,6 %). Forsiktighet må derfor utvises når eltrombopag koadministreres sammen med lopinavir/ritonavir. Blodplatetallet skal overvåkes nøye når lopinavir/ritonavir initieres eller seponeres for å sikre god medisinsk kontroll av eltrombopagdosen.

*CYP1A2- og CYP2C8-hemmere og induktorer*

Eltrombopag metaboliseres via flere veier, inkludert CYP1A2, CYP2C8, UGT1A1 og UGT1A3 (se pkt. 5.2). Legemidler som hemmer eller induserer ett enkelt enzym forventes ikke å signifikant påvirke plasmakonsentrasjonen til eltrombopag, mens legemidler som hemmer eller induserer multiple enzymer potensielt kan øke (f.eks. fluvoksamin) eller redusere (f.eks. rifampicin) konsentrasjonen av eltrombopag.

*HCV-proteasehemmere*

Resultat fra en legemiddel-legemiddel farmakokinetisk (PK) interaksjonsstudie viste at samtidig administrasjon av gjentatte doser boceprevir på 800 mg hver 8. time eller telaprevir på 750 mg hver 8. time med en enkeltdose av eltrombopag på 200 mg, ikke hadde noen klinisk signifikant påvirkning på plasmaeksponeringen til eltrombopag.

Legemidler mot ITP

Legemidler brukt til behandling av ITP i kombinasjon med eltrombopag i kliniske studier inkluderer kortikosteroider, danazol og/eller, azatioprin, intravenøs immunoglobulin (IVIg), og anti‑D immunoglobulin. Blodplatetallet skal overvåkes når eltrombopag gis i kombinasjon med andre legemidler mot ITP for å unngå blodplatetall utenfor det anbefalte området (se pkt. 4.2).

Interaksjoner med mat

Administrering av eltrombopag tablett eller pulver til mikstur, suspensjon med et kalsiumrikt måltid (f.eks. et måltid som bestod av melkeprodukter) reduserte plasma eltrombopag AUC0-∞ og Cmax betydelig. Ved administering av eltrombopag 2 timer før, eller 4 timer etter et kalsiumrikt måltid, eller med et kalsiumfattig måltid (< 50 mg kalsium) så man imidlertid ikke noen klinisk signifikant grad av reduksjon i plasmeksponeringen av eltrombopag (se pkt. 4.2).

Administrering av én enkelt 50 mg dose eltrombopag i tablettform med en standard kaloririk, fettrik frokost som inkluderte melkeprodukter, reduserte gjennomsnittlig plasma AUC0-∞ av eltrombopag med 59 % og gjennomsnittlig Cmax med 65 %.

Administrering av én enkelt 25 mg dose eltrombopag som pulver til mikstur, suspensjon med et måltid rikt på kalsium, med et moderat fett- og kaloriinnhold, reduserte gjennomsnittlig plasma AUC0-∞ av eltrombopag med 75 % og gjennomsnittlig Cmax med 79 %. Denne eksponeringsreduksjonen var mindre når en enkelt dose 25 mg eltrombopag pulver til mikstur, suspensjon ble gitt 2 timer før et kalsiumrikt måltid (gjennomsnittlig AUC0-∞ ble redusert med 20 % og gjennomsnittlig Cmax med 14 %).

Mat med lite kalsium (< 50 mg kalsium) inkludert frukt, mager skinke, storfekjøtt og fruktjuice (uten tilsatt kalsium, magnesium eller jern), soyamelk og korn påvirket ikke eksponeringen av eltrombopag i plasma signifikant, uavhengig av kalori- og fettinnhold (se pkt. 4.2 og 4.5).

**4.6 Fertilitet, graviditet og amming**

Graviditet

Det finnes ingen eller begrenset mengde data fra bruk av eltrombopag hos gravide kvinner. Dyrestudier har vist reproduktiv toksisitet (se pkt. 5.3). Den potensielle risiko for mennesker er ikke kjent.

Eltrombopag Accord er ikke anbefalt under graviditet.

Fertile kvinner / Prevensjon hos menn og kvinner

Eltrombopag Accord er ikke anbefalt hos fertile kvinner som ikke bruker prevensjon.

Amming

Det er uvisst om eltrombopag eller dens metabolitter skilles ut i human brystmelk. Dyrestudier har vist at eltrombopag sannsynligvis skilles ut i melk (se pkt 5.3). Det kan derfor ikke utelukkes at det ammende barnet utsettes for risiko. Det må avgjøres om pasienten skal slutte å amme eller fortsette med/avstå fra eltrombopag, basert på vurdering av barnets fordel av å amme og morens fordel av terapi.

Fertilitet

Fertiliteten hos hann- og hunnrotter ble ikke påvirket ved doser som er sammenlignbare med doser administrert til mennesker. En risiko for mennesker kan imidlertid ikke utelukkes (se pkt. 5.3).

**4.7 Påvirkning av evnen til å kjøre bil og bruke maskiner**

Eltrombopag har ubetydelig påvirkning på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner. Det bør imidlertid tas hensyn til pasientens kliniske status samt bivirkningsprofilen til eltrombopag (inkludert svimmelhet og redusert våkenhet) ved vurdering av pasientens evne til utføre oppgaver som krever vurderingsevner, motoriske- og kognitive ferdigheter.

* 1. **Bivirkninger**

Sammendrag av sikkerhetsprofilen

*Immunmediert trombocytopeni hos voksne og pediatriske pasienter*

Sikkerhet av eltrombopag ble undersøkt hos voksne pasienter (N = 763) ved bruk av samlede data fra dobbeltblinde, placebokontrollerte studier TRA100773A og B, TRA102537 (RAISE) og TRA113765, hvor 403 pasienter ble eksponert for eltrombopag og 179 for placebo. I tillegg ble data fra de fullførte åpne studiene (N = 360) TRA108057 (REPEAT), TRA105325 (EXTEND) og TRA112940 brukt (se pkt. 5. 1). De mest alvorlige bivirkningene var levertoksisitet og trombotiske/tromboemboliske hendelser. De vanligste bivirkningene som forekom hos minst 10 % av pasientene inkluderte: kvalme, diaré, økt alaninaminotransferase og ryggsmerter.

Sikkerhet av eltrombopag hos pediatriske pasienter (fra 1 til 17 år) med tidligere ITP-behandling er vist ved to studier (N = 171) (se pkt. 5.1). PETIT2 (TRA115450) var en todelt, dobbeltblindet og åpen, randomisert placebokontrollert studie. Pasienter ble randomisert 2:1 og fikk eltrombopag (n = 63) eller placebo (n = 29) i opptil 13 uker i den randomiserte delen av studien. PETIT (TRA108062) var en tredelt, forskjøvet kohort, åpen og dobbeltblindet, randomisert, placebo-kontrollert studie. Pasientene ble randomisert 2:1 og fikk eltrombopag (n = 44) eller placebo (n = 21) i opptil 7 uker. Bivirkningsprofilen var lignende med det som ble sett hos voksne med noen tilleggsbivirkninger, markert med ♦ i tabellen under. De vanligste bivirkningene hos pediatriske pasienter i alderen 1 år og eldre (≥ 3 % og hyppigere enn placebo) var øvre luftveisinfeksjoner, nasofaryngitt, hoste, feber, abdominalsmerter, orofaryngeale smerter, tannverk og rhinoré.

*Trombocytopeni med HCV‑infeksjon hos voksne pasienter*

ENABLE 1 (TPL103922 n = 716, 715 behandlet med eltrombopag) og ENABLE 2 (TPL108390 n = 805) var randomiserte, dobbeltblinde, placebokontrollerte, multisenter studier som undersøkte effekt og sikkerhet av eltrombopag hos trombocytopeniske pasienter med HCV‑infeksjon, som ellers ikke var kvalifisert for oppstart av antiviral behandling. I HCV‑studiene besto sikkerhetspopulasjonen av kun randomiserte pasienter som fikk dobbelblindet studielegemiddel under Del 2 av ENABLE 1 (eltrombopag-behandling n = 450, placebobehandling n = 232) og ENABLE 2 (eltrombopag-behandling n = 506, placebobehandling n = 252). Pasienter ble analysert i henhold til mottatt behandling (total dobbelblindet sikkerhetspopulasjon, eltrombopag n = 955 og placebo n = 484). De mest alvorlige bivirkningene som ble identifisert var levertoksisitet og trombotiske/tromboemboliske hendelser. De vanligste bivirkningene som forekom hos minst 10 % av pasientene inkluderte hodepine, anemi, nedsatt appetitt, hoste, kvalme, diaré, hyperbilirubinemi, alopesi, kløe, myalgi, feber, fatigue, influensalignende sykdom, asteni, frysninger og ødem.

*Alvorlig aplastisk anemi hos voksne pasienter*

Sikkerheten til eltrombopag ved alvorlig aplastisk anemi ble vurdert i en enkeltarmet, åpen studie (N=43) hvor 11 pasienter (26 %) ble behandlet > 6 måneder og 7 pasienter (16 %) ble behandlet > 1 år (se pkt. 5.1). De vanligste bivirkningene som forekom hos minst 10 % av pasientene inkluderte: hodepine, svimmelhet, hoste, orofaryngeale smerter, rhinoré, kvalme, diaré, abdominalsmerter, forhøyede transaminaser, artralgi, smerter i ekstremitetene, muskelspasmer, fatigue og feber.

Liste over bivirkninger

Bivirkningene i ITP-studiene hos voksne (N = 763), pediatriske ITP-studier (N = 171), HCV-studiene (N = 1 520), alvorlig aplastisk anemi-studiene (N = 43) og etter markedsføring er listet nedenfor i henhold til MedDRA organklassesystem og frekvens. Innen hver organklasse er bivirkningene rangert etter hyppighet, med den hyppigste bivirkningen først. I tillegg er den korresponderende frekvenskategorien angitt for hver bivirkning ved bruk av følgende konvensjon (CIOMS III): svært vanlige (≥ 1/10), vanlige (≥ 1/100 til < 1/10), mindre vanlige (≥ 1/1 000 til < 1/100), sjeldne (≥ 1/10 000 til < 1/1 000), svært sjeldne (< 1/10 000), ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data).

**ITP-studiepopulasjonen**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Organklassesystem** | **Frekvens** | **Bivirkning** |
| Infeksiøse og parasittære sykdommer | Svært vanlige | Nasofaryngitt♦, øvre luftveisinfeksjon♦ |
| Vanlige | Faryngitt, influensa, oral herpes, pneumoni, sinusitt, tonsillitt, luftveisinfeksjon, gingivitt |
| Mindre vanlige | Hudinfeksjon |
| Godartede, ondartede og uspesifiserte svulster (inkludert cyster og polypper) | Mindre vanlige | Tykktarmskreft |
| Sykdommer i blod og lymfatiske organer | Vanlige | Anemi, eosinofili, leukocytose, trombocytopeni, redusert hemoglobin, redusert konsentrasjon av hvite blodceller |
| Mindre vanlige | Anisocytose, hemolytisk anemi, myelocytose, økt konsentrasjon av band nøytrofile celler, tilstedeværelse av myelocytter, økt konsentrasjon av blodplater, økt hemoglobin |
| Forstyrrelser i immunsystemet | Mindre vanlige | Hypersensitivitet |
| Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer | Vanlige | Hypokalemi, redusert appetitt, økt urinsyre i blod |
| Mindre vanlige | Anoreksi, gikt, hypokalsemi |
| Psykiatriske lidelser | Vanlige | Søvnforstyrrelse, depresjon |
| Mindre vanlige | Apati, endret humør, lett for å gråte |
| Nevrologiske sykdommer | Vanlige | Parestesi, hypestesi, somnolens, migrene |
| Mindre vanlige | Tremor, balanseforstyrrelser, dysestesi, hemiparese, migrene med aura, perifer nevropati, perifer sensorisk nevropati, taleforstyrrelser, toksisk nevropati, vaskulær hodepine |
| Øyesykdommer | Vanlige | Tørre øyne, slørete syn, smerte i øyet, redusert skarpsyn |
| Mindre vanlige | Linsefordunklinger, astigmatisme, kortikal katarakt, økt tåreflod, retinal blødning, retinapigmentering, redusert skarpsyn, tåkesyn, unormale synstester, betennelse i øyelokk, siccasyndrom |
| Sykdommer i øre og labyrint | Vanlige | Smerte i øret, vertigo |
| Hjertesykdommer | Mindre vanlige | Takykardi, akutt hjerteinfarkt, kardiovaskulære lidelser, cyanose, sinus takykardi, QT-forlengelse på EKG |
| Karsykdommer | Vanlige | Dyp venetrombose, hematom, varmefølelse |
| Mindre vanlige | Emboli, overfladisk årebetennelse, rødming |
| Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum | Svært vanlige | Hoste♦ |
| Vanlige | Orofaryngeale smerter♦, rhinoré♦ |
| Mindre vanlige | Pulmonal emboli, pulmonal infarkt, ubehag i nesen, orofaryngeale blemmer, orofaryngeal smerte, sinusforstyrrelse, søvnapnésyndrom |
| Gastrointestinale sykdommer | Svært vanlige | Kvalme, diaré |
| Vanlige | Sår i munnen, tannverk♦, oppkast, abdominal smerte\*, blødning i munnen, flatulens  \* Svært vanlig ved ITP hos barn |
| Mindre vanlige | Munntørrhet, smerte i tungen, abdominal ømhet, misfarget avføring, , matforgiftning, økt tarmaktivitet, blodig oppkast, ubehag i munnen |
| Sykdommer i lever og galleveier | Svært vanlige | Økt alaninaminotransferase † |
| Vanlige | Økt aspartataminotransferase †, hyperbilirubinemi, unormal leverfunksjon |
| Mindre vanlige | Kolestase, hepatisk lesjon, hepatitt, legemiddelindusert leverskade |
| Hud- og underhudssykdommer | Vanlige | Utslett, alopesi, hyperhidrose, generell pruritus, petekkier |
| Mindre vanlige | Urtikaria, dermatose, kaldsvette, erytem, melanose, pigmenteringsendringer, misfarging av hud, eksfoliering av hud |
| Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett | Svært vanlige | Ryggsmerter |
| Vanlige | Myalgi, muskelspasmer, smerter i muskel og skjelett, skjelettsmerter |
| Mindre vanlige | Muskelsvakhet |
| Sykdommer i nyre og urinveier | Vanlige | Proteinuri, økt blodkreatinin, trombotisk mikroangiopati med nyresvikt‡ |
| Mindre vanlige | Nyresvikt, leukocyturi, lupus nephritis, nokturi, økt blodurea, økt ratio av urinprotein/kreatinin |
| Lidelser i kjønnsorganer og brystsykdommer | Vanlige | Menoragi |
| Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet | Vanlige | Feber\*, brystsmerter, asteni  \*Svært vanlig ved ITP hos barn |
| Mindre vanlige | Varmefølelse, blødning etter venepunksjon, nervøsitet, betennelse i sår, generell utilpasshet, følelse av fremmedlegeme i halsen |
| Undersøkelser | Vanlige | Økt alkalisk fosfatase i blod |
| Mindre vanlige | Økt blodalbumin, økt total protein, redusert blodalbumin, økt pH i urin |
| Skader, forgiftninger og komplikasjoner ved medisinske prosedyrer | Mindre vanlige | Solbrenthet |

♦ Tilleggsbivirkninger observert i studier hos pediatriske pasienter (i alderen 1 til 17 år).

† Økning i alaninaminotranferase og aspartataminotransferase kan opptre samtidig, men med en lavere frekvens.

‡ Gruppert begrep med foretrukket begrep akutt nyreskade og nyresvikt

**HCV-studiepopulasjonen (i kombinasjon med antiviral interferon og ribavirin behandling)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Organklassesystem** | **Frekvens** | **Bivirkning** |
| Infeksiøse og parasittære sykdommer | Vanlige | Urinveisinfeksjon, øvre luftveisinfeksjon, bronkitt, nasofaryngitt, influensa, oral herpes |
| Mindre vanlige | Gastritt, faryngitt |
| Godartede, ondartede og uspesifiserte svulster (inkludert cyster og polypper) | Vanlige | Ondartet leversvulst |
| Sykdommer i blod og lymfatiske organer | Svært vanlige | Anemi |
| Vanlige | Lymfopeni |
| Mindre vanlige | Hemolytisk anemi |
| Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer | Svært vanlige | Redusert appetitt |
| Vanlige | Hyperglykemi, unormalt vekttap |
| Psykiatriske lidelser | Vanlige | Depresjon, angst, søvnforstyrrelse |
| Mindre vanlige | Forvirring, agitasjon |
| Nevrologiske sykdommer | Svært vanlige | Hodepine |
| Vanlige | Svimmelhet, oppmerksomhetsforstyrrelse, dysgeusi, leverencefalopati, letargi, hukommelsesforstyrrelse, parestesi |
| Øyesykdommer | Vanlige | Katarakt, retinasekret, tørre øyne, okulær ikterus, retinal blødning |
| Sykdommer i øre og labyrint | Vanlige | Vertigo |
| Hjertesykdommer | Vanlige | Palpitasjoner |
| Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum | Svært vanlige | Hoste |
| Vanlige | Dyspné, orofaryngeal smerte, anstrengelsesutløst dyspné, produktiv hoste |
| Gastrointestinale sykdommer | Svært vanlige | Kvalme, diaré |
| Vanlige | Oppkast, ascites, abdominal smerter, smerter i øvre abdomen, dyspepsi, munntørrhet, forstoppelse, oppblåst buk, tannpine, stomatitt, gastroøsofageal reflukssykdom, hemorroider, abdominalt ubehag, øsofagusvaricer |
| Mindre vanlige | Blødende øsofagusvarice, gastritt, aftøs stomatitt |
| Sykdommer i lever og galleveier | Vanlige | Hyperbilirubinemi, gulsott, legemiddelindusert leverskade |
| Mindre vanlige | Portvenetrombose, leversvikt |
| Hud- og underhudssykdommer | Svært vanlige | Pruritus |
| Vanlige | Utslett, tørr hud, eksem, kløende utslett, erytem, hyperhidrose, generell pruritus, alopesi |
| Mindre vanlige | Hudlesjoner, misfarging av huden, hyperpigmentering, nattsvette |
| Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett | Svært vanlige | Myalgi |
| Vanlige | Artralgi, muskelspasmer, ryggsmerter, smerter i ekstremiteter, muskelskjelettsmerter, skjelettsmerter |
| Sykdommer i nyre og urinveier | Mindre vanlige | Trombotisk mikroangiopati med nyresvikt†, dysuri |
| Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet | Svært vanlige | Pyreksi, fatigue, influensaliknende sykdom, asteni, frysninger |
| Vanlige | Irritabilitet, smerte, uspesifikk sykdomsfølelse, reaksjoner på injeksjonsstedet, ikke-hjerterelatert brystsmerte, ødem, perifert ødem |
| Mindre vanlige | Pruritus på injeksjonssted, utslett på injeksjonsstedet, ubehag i brystet |
| Undersøkelser | Vanlige | Økt bilirubin i blodet, nedsatt vekt, redusert antall hvite blodceller, redusert hemoglobin, redusert antall nøytrofile, økt International normalised ratio (INR), forlenget aktivert partiell tromboplastin-tid, økt glukose i blodet, redusert albumin i blodet |
| Mindre vanlige | Elektrokardiogram QT-forlengelse |

† Gruppert begrep med foretrukket begrep oliguri, akutt nyreskade og nyresvikt

**Alvorlig aplastisk anemi-studiepopulasjon**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Organklassesystem** | **Frekvens** | **Bivirkning** |
| Sykdommer i blod og lymfatiske organer | Vanlige | Nøytropeni, infarkt i milten |
| Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer | Vanlige | Jernoverskudd, redusert appetitt, hypoglykemi, økt appetitt |
| Psykiatriske lidelser | Vanlige | Angst, depresjon |
| Nevrologiske sykdommer | Svært vanlige | Hodepine, svimmelhet |
| Vanlige | Synkope |
| Øyesykdommer | Vanlige | Tørre øyne, katarakt, okulær ikterus, tåkesyn, nedsatt syn, «fluer» i synsfeltet (vitreous floaters) |
| Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum | Svært vanlige | Hoste, orofaryngeale smerter, rhinoré |
| Vanlige | Epistakse |
| Gastrointestinale sykdommer | Svært vanlige | Diaré, kvalme, gingival blødning, abdominale smerter |
| Vanlige | After (munnskold), smerter i munnen, oppkast, abdominalt ubehag, forstoppelse, oppblåst mage, dysfagi, misfarget avføring, hoven tunge, gastrointestinal motilitetsforstyrrelse, flatulens |
| Sykdommer i lever og galleveier | Svært vanlige | Forhøyede transaminaser |
| Vanlige | Forhøyet bilirubin i blodet (hyperbilirubinemi), gulsott |
| Ikke kjent | Legemiddelindusert leverskade\*  \*Tilfeller av legemiddelindusert leverskade har blitt rapportert hos pasienter med ITP og HCV |
| Hud- og underhudssykdommer | Vanlige | Petekkier, utslett, pruritus, urtikaria, hudlesjoner, makulære utslett |
| Ikke kjent | Misfarging av huden, hyperpigmentering |
| Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett | Svært vanlige | Artralgi, smerter i ekstremiteter, muskelspasmer |
| Vanlige | Ryggsmerter, myalgi, skjelettsmerter |
| Sykdommer i nyre og urinveier | Vanlige | Kromaturi |
| Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet | Svært vanlige | Fatigue, pyreksi, frysninger |
| Vanlige | Asteni, perifert ødem, sykdomsfølelse |
| Undersøkelser | Vanlige | Økt kreatin-fosfokinase i blodet |

Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

*Trombotiske/tromboemboliske hendelser (TEE)*

I 3 kontrollerte og 2 ikke-kontrollerte kliniske studier av voksne pasienter med ITP som fikk eltrombopag (n = 446), fikk 17 pasienter totalt 19 tromboemboliske hendelser, som inkluderte (i synkende rekkefølge etter forekomst) dyp venetrombose (n = 6), pulmonal emboli (n = 6), akutt hjerteinfarkt (n = 2), cerebral infarkt (n = 2), emboli (n = 1) (se pkt. 4.4).

I en placebokontrollert studie (n = 288, sikkerhetspopulasjon) fikk 6 av 143 (4 %) voksne pasienter med kronisk leversykdom 7 TEE i portvenesystemet etter 2 ukers behandling med eltrombopag som forberedelse for invasive prosedyrer. 2 av 145 (1 %) av pasientene i placebogruppen fikk 3 TEE. 5 av de 6 pasientene som ble behandlet med eltrombopag fikk TEE ved blodplatetall > 200 000/mikroliter.

Det ble ikke identifisert noen risikofaktor hos pasientene som fikk TEE bortsett fra blodplatetall > 200 000/mikroliter (se pkt. 4.4).

I kontrollerte, kliniske studier hos trombocytopene pasienter med HCV (n = 1 439), opplevde henholdsvis. 38 av 955 pasienter (4 %) behandlet med eltrombopag og 6 av 484 pasientene (1 %) behandlet med placebo, TEEer. Portvenetrombose var den mest vanlige TEE i begge behandlingsgruppene (2 % hos pasientene behandlet med eltrombopag vs. < 1 % for placebo) (se pkt. 4.4). Pasienter med lave albuminnivåer (≤ 35 g/l) eller med MELD score ≥ 10 hadde dobbelt så stor risiko for TEEer sammenlignet med høyere albuminnivåer. Pasienter ≥ 60 år hadde to ganger så stor risiko for TEEer sammenlignet med yngre pasienter.

*Leverdekompensasjon (bruk sammen med interferon)*

Kroniske HCV-pasienter med cirrhose kan være utsatt for leverdekompensasjon når de får alfa-interferonbehandling. I to kontrollerte, kliniske studier hos trombocytopene pasienter med HCV, ble leverdekompensasjon (ascites, leverencefalopati, blødende øsofagusvarice, spontan bakteriell peritonitt) rapportert oftere i eltrombopag-armen (11 %) enn i placebo-armen (6 %). Hos pasienter med lave albuminnivåer (≤ 35 g/l) eller med MELD score ≥ 10 ved baseline var det tre ganger så stor risiko for leverdekompensasjon og en økt risiko for fatale bivirkninger enn sammenlignet med mindre avansert leversykdom. Eltrombopag bør kun administreres til slike pasienter etter nøye overveielse av forventede fordeler sammenlignet med risikoene. Pasienter med disse karakteristika bør monitoreres nøye for tegn og symptomer på leverdekompensasjon (se pkt. 4.4).

*Hepatotoksisitet*

I kontrollerte, kliniske studier av ITP med eltrombopag ble det observert økninger i serum alaninaminotransferase (ALAT), aspartataminotransferase (ASAT) og bilirubin (se pkt. 4.4).

Disse funnene var for det meste milde (grad 1-2), reversible og ikke forbundet med klinisk signifikante symptomer som kunne indikere redusert leverfunksjon. I de tre placebokontrollerte studiene av voksne med ITP, fikk en pasient fra placebogruppen og en pasient fra eltrombopaggruppen grad 4 levertest-abnormalitet. I to placebokontrollerte studier hos pediatriske pasienter (i alderen 1 til 17 år) med ITP, ble ALAT ≥ 3 ganger øvre normalgrense (x ULN) rapportert hos 4,7 % og 0 % i henholdsvis eltrombopag- og placebogruppen.

I 2 kontrollerte, kliniske studier hos pasienter med HCV, ble ALAT eller ASAT ≥ 3 x ULN rapportert hos 34 % og 38 % i henholdsvis eltrombopag- og placebogruppen. De aller fleste pasienter som får eltrombopag i kombinasjon med peginterferon / ribavirin-behandling vil oppleve indirekte hyperbilirubinemi. Generelt ble total bilirubin ≥ 1,5 x ULN rapportert hos 76 % og 50 % i henholdsvis eltrombopag- og placebogruppen.

I den enkeltarmede fase II-studien med monoterapi refraktær alvorlig aplastisk anemi ble ALATeller ASAT ≥ 3 x ULN med total (indirekte) bilirubin >1.5 x ULN rapportert hos 5 % av pasientene. Total bilirubin >1.5 x ULN ble rapporter hos 14 % av pasientene.

*Trombocytopeni etter seponering av behandling*

I de 3 kontrollerte kliniske ITP-studiene ble det observert forbigående reduksjon i blodplatetall til nivåer lavere enn baseline etter seponering av behandling hos 8 % i eltrombopaggruppen og 8 % i placebogruppen (se pkt. 4.4).

*Økt benmargsretikulin*

Gjennom hele programmet viste ingen pasienter klinisk relevante abnormaliteter i benmarg eller hadde kliniske funn som kunne indikere benmargsdysfunksjon. Hos et lite antall ITP-pasienter ble eltrombopag seponert på grunn av benmargsretikulin (se pkt. 4.4).

*Cytogenetiske abnormaliteter*

I fase II-studien med refraktær alvorlig aplastisk anemi med eltrombopag med en startdose på 50 mg/dag (doseøkning hver 2. uke inntil maksimalt 150 mg/dag) (ELT112523), var insidensen av nye cytogenetiske abnormaliteter 17,1% hos voksne pasienter [7/41 (hvor 4 av dem hadde endringer i kromosom 7)]. Mediantiden i studien av cytogenetiske abnormaliteter var 2,9 måneder.

I den kliniske fase II-studien av alvorlig aplastisk anemi med eltrombopag med en dose på 150 mg/dag (med etnisk- eller aldersrelaterte tilpasninger som indisert) (ELT116826), ble insidensen av nye cytogenetiske abnormaliteter observert hos 22,6 % voksne pasienter [7/31 (hvor 3 av dem hadde forandringer i kromosom 7)]. Alle 7 pasienter hadde normal cytogenetikk ved baseline. Seks pasienter hadde cytogenetiske abnormaliteter ved måned 3 med eltrombopagbehandling, og én pasient hadde cytogenetisk abnormalitet ved måned 6.

*Hematologiske maligniteter*

I enkeltarmet, åpen studie av alvorlig aplastisk anemi ble tre pasienter (7 %) diagnostisert med MDS etter behandling med eltrombopag. I de to pågående studiene (ELT116826 og ELT116643) ble 1/28 (4 %) og 1/62 (2 %) pasienter diagnostisert med MDS eller AML i hver av studiene.

Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](https://protect.checkpoint.com/v2/___http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc___.YzJlOmRpcmVrdG9yYXRmb3JtZWRpc2luc2tlcHJvZHVrdGVyOmM6bzpjYjNhZjJkZDMwMGI3MGIyY2FjYjQyMmNiYzA3MmI3NDo2Ojc0NDU6NDM4ZGY0MjA4OThjYjg4ZTI1MWE4OWRiNmMyZTZjMzhlZmQ4Nzg0ZWJlYTg2OGIzNmQ0OTM0YjIyYTEyZDJiZDpwOlQ6Tg).

**4.9 Overdosering**

Dersom en pasient tar overdose kan blodplatetallet stige veldig og resultere i trombotiske/tromboemboliske komplikasjoner. Dersom noen tar overdose bør det vurderes å administrere oralt et metall-kationholdig preparat, som kalsium, aluminium eller magnesium for å danne et chelat med eltrombopag og dermed begrense absorpsjonen. Blodplatetallet bør overvåkes nøye. Behandling med eltrombopag bør startes opp igjen i henhold til anbefaling for dosering og administrering (se pkt. 4.2).

I de kliniske studiene var det en rapport om overdose hvor pasienten tok 5000 mg eltrombopag. De rapporterte bivirkningene var mildt utslett, forbigående bradykardi, økning i ALAT og ASAT, og fatigue. Leverenzymene som ble målt mellom dag 2 og 18 etter inntak viste en topp 1,6 ganger over øvre grense for normalverdi for ASAT, 3,9 ganger over øvre grense for normalverdi for ALAT, og 2,4 ganger over øvre normalverdi for total bilirubin. Blodplatetallet var 672 000/mikroliter på dag 18 etter inntak, og maksimum blodplatetall var 929 000/mikroliter. Alle bivirkningene gikk over uten følgetilstand.

Siden eltrombopag ikke har signifikant renal utskillelse, og har høy grad av proteinbinding til plasmaproteiner, kan det ikke forventes at hemodialyse er en effektiv metode for å eliminere eltrombopag.

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Farmakoterapeutisk gruppe:Antihemoragika, andre systemiske hemostatika, ATC kode: B02BX05.

Virkningsmekanisme

TPO er det viktigste cytokinet involvert i regulering av megakaryopoese og blodplateproduksjon, og er den endogene liganden til TPO-R. Eltrombopag interagerer med det transmembrane domenet på den humane TPO-R og initierer signalkaskader tilsvarende, men ikke identisk med det endogene trombopoietin (TPO), inkludert proliferasjon og differensiering fra stamceller i benmarg.

Klinisk effekt og sikkerhet

*Immun (primær) trombocytopeni (ITP) studier*

To fase III randomiserte, dobbeltblinde, placebokontrollerte studier (RAISE (TRA102537) og TRA100773B) og to åpne studier (REPEAT (TRA108057) og EXTEND (TRA105325)) evaluerte effekt og sikkerhet av eltrombopag hos voksne pasienter med tidligere behandlet ITP. Totalt ble eltrombopag administrert til 277 ITP-pasienter i minst 6 måneder, og til 202 pasienter i minst 1 år. Den enkeltarmede fase II-studien TAPER (CETB115J2411) evaluerte sikkerheten og effekten av eltrombopag og dets evne til å indusere vedvarende respons etter seponering av behandlingen hos 105 voksne ITP-pasienter som fikk tilbakefall eller ikke responderte på førstelinjebehandling med kortikosteroider.

*Dobbelblindet placebokontrollerte studier*

RAISE:

197 ITP pasienter ble randomisert 2:1, eltrombopag (n=135) til placebo (n=62), og randomiseringen ble stratifisert basert på splenektomistatus, bruk av ITP-legemidler ved baseline og blodplatetall ved baseline. Eltrombopagdoseringen ble justert i løpet av den 6 måneder lange behandlingsperioden basert på individuelle blodplatetall. Alle pasientene startet behandling med eltrombopag 50 mg. Fra dag 29 til slutten av behandlingen ble 15 til 28 % av de eltrombopagbehandlede pasientene vedlikeholdt på ≤ 25 mg og 29 til 53 % fikk 75 mg.

I tillegg kunne pasienter trappe ned samtidige ITP-legemidler og motta symptomatiske behandlinger i henhold til lokal standardbehandling. Mer enn halvparten av alle pasientene i hver behandlingsgruppe hadde ≥ 3 tidligere ITP-terapier, og 36 % hadde fått utført splenektomi.

Median blodplatetall ved baseline var 16 000/mikroliter for begge behandlingsgruppene. I eltrombopaggruppen ble blodplatetallet vedlikeholdt over 50 000/mikroliter ved alle på-terapi besøkene som startet på dag 15. I motsetning forble median blodplatetall i placebogruppen < 30 000/mikroliter gjennom hele studien.

Betraktelig flere pasienter i eltrombopagbehandlingsgruppen oppnådde blodplatetall-respons mellom 50 000 – 400 000/mikroliter i fravær av symptomatisk behandling i løpet av den 6 måneder lange behandlingsperioden, p < 0,001. 54 % av de eltrombopagbehandlede pasientene og 13 % av de placebobehandlede pasientene oppnådde dette responsnivået etter 6 ukers behandling. En tilsvarende respons ble opprettholdt gjennom studien, med 52 % og 16 % av pasientene som responderte på slutten av den 6 måneder lange behandlingsperioden.

Tabell 3 Sekundære effektresultater fra RAISE

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Eltrombopag  N = 135 | Placebo  N = 62 |
| Sekundære endepunkter | | |
| Antall kumulative uker med blodplatetall ≥ 50 000-400 000/mikroliter. Gjennomsnitt (standardavvik) | 11,3 (9,46) | 2,4 (5,95) |
| Prosent av pasienter med ≥ 75 % av målingene i målområdet (50 000 til 400 000/mikroliter) (%)  *p*-verdi a | 51 (38) | 4 (7) |
| < 0,001 | |
| Pasienter med blødning (WHO Grad 1-4) når som helst i løpet av 6 måneder, n (%) | 106 (79) | 56 (93) |
| *p*-verdi a | 0,012 | |
| Pasienter med blødning (WHO Grad 2-4) når som helst i løpet av 6 måneder, n (%) | 44 (33) | 32 (53) |
| *p*-verdi a | 0,002 | |
| Krever symptomatisk behandling, n (%)  *p*-verdi a | 24 (18) | 25 (40) |
| 0,001 | |
| Pasienter som fikk behandling for ITP ved baseline (n) | 63 | 31 |
| Pasienter som forsøkte å redusere eller seponere baseline terapi, n (%)b  *p*-verdi a | 37 (59) | 10 (32) |
| 0,016 | |

a Logistisk regresjonsmodell justert for variabler i randomisering og stratifisering

b 21 av 63 (33 %) pasienter behandlet med eltrombopag som fikk legemidler mot ITPved baseline seponerte permanent alle legemidler mot ITP som ble brukt ved baseline.

Ved baseline rapporterte mer enn 70 % av ITP pasientene i hver behandlingsgruppe enhver blødning (WHO grad 1-4) og mer enn 20 % rapporterte klinisk signifikant blødning (WHO grad 2-4). Andelen av eltrombopagbehandlede pasienter med enhver blødning (grad 1-4) og klinisk signifikant blødning (grad 2-4) ble redusert fra baseline med omtrent 50 % fra dag 15 til slutten av behandlingsperioden på 6 måneder.

TRA100773B:

Det primære effekt endepunktet var andelen av respondere, definert som ITP-pasienter som hadde en økning i blodplatetallet fra < 30 000/mikroliter ved baseline til ≥ 50 000/mikroliter ved dag 43; pasienter som avsluttet studien for tidlig på grunn av blodplatetall > 200 000/mikroliter ble ansett som respondere. Pasienter som seponerte av andre grunner ble ansett som ikke-respondere uavhengig av blodplatetall. Totalt 114 pasienter med tidligere behandlet ITP ble randomisert 2:1 eltrombopag (n=76) til placebo (n=38).

**Tabell 4 Effektresultater fra TRA100773B**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | Eltrombopag  N = 74 | | Placebo  N = 38 |
| Primært endepunkt | | | |
| Antall som møtte seleksjonskriterier for effektanalyse | 73 | 37 | |
| Pasienter med blodplatetall ≥ 50 000/mikroliter etter opptil 42 dager med dosering (sammenlignet med baseline på < 30 000/mikroliter), n (%)  *p-*verdia | 43 (59) | 6 (16) | |
| < 0,001 | | |
| Sekundært endepunkt | | | |
| Pasienter med utredning for blødninger på dag 43, n | 51 | 30 | |
| Blødning (WHO grad 1-4) n (%)  *p-*verdia | 20 (39) | 18 (60) | |
| 0,029 | | |

a – Logistisk regresjonsmodell justert for variabler i randomisering og stratifisering

I både RAISE og TRA100773B var respons til eltrombopag relativ til placebo tilsvarende uavhengig av legemidler mot ITP, splenektomistatus og baseline blodplatetall (≤ 15 000/mikroliter, > 15 000/mikroliter) ved randomisering.

I RAISE og TRA100773B studiene nådde ikke subgruppen av ITP-pasienter med baseline blodplatetall på ≤ 15 000/mikroliter målnivået (> 50 000/mikroliter) målt i deres medianverdier av blodplatetall. 43 % av disse pasientene fra begge studiene responderte allikevel etter 6 ukers behandling. I RAISE-studien responderte i tillegg 42 % av de eltrombopagbehandlede pasientene med baseline blodplatetall ≤ 15 000/mikroliter på slutten av 6 måneders perioden. 42 – 60 % av de eltrombopagbehandlede pasientene i RAISE-studien fikk 75 mg fra dag 29 til slutten av behandlingen.

*Åpne ikke kontrollerte studier*

REPEAT (TRA108057):

Denne åpne studien med gjentatt dosering (3 sykluser med 6 ukers behandling etterfulgt av 4 ukers behandlingspause) viste at periodevis bruk med flere eltrombopagbehandlinger ikke fører til tap av respons.

EXTEND (TRA105325):

Eltrombopag ble gitt til 302 ITP-pasienter i denne åpne forlengelsesstudien der 218 pasienter fullførte 1 år, 180 fullførte 2 år, 107 fullførte 3 år, 75 fullførte 4 år, 34 fullførte 5 år og 18 fullførte 6 år. Median baseline blodplatetall var 19 000/mikroliter før administrering av eltrombopag. Median blodplatetall ved 1, 2, 3, 4, 5, 6 and 7 år i studien var henholdsvis 85 000/mikroliter, 85 000/mikroliter, 105 000/mikroliter, 64 000/mikroliter, 75 000/mikroliter, 119 000/mikroliter og 76 000/mikroliter.

TAPER (CETB115J2411):

Dette var en enkeltarm fase II-studie som inluderte ITP pasienter behandlet med eltrombopag etter svikt med førstelinje behandling med kortikosteorider uavhengig av tid siden diagnosen. Totalt 105 pasienter ble inkludert i studien og startet behandling med eltrombopag på 50 mg én gang daglig (25 mg én gang daglig for pasienter av øst‑/sørøst-asiatisk opphav). Dosen av eltrombopag ble justert i løpet av behandlingsperioden basert på individuelle blodplatetall med mål om å oppnå et blodplateantall ≥ 100 000/mikroliter.

Av de 105 pasientene som ble inkludert i studien og som fikk minst én dose eltrombopag, fullførte 69 pasienter (65,7 %) behandlingen og 36 pasienter (34,3 %) avsluttet behandlingen tidlig.

Analyse av vedvarende respons etter behandlingslutt

Det primære endepunktet var andelen pasienter med vedvarende respons etter behandlingslutt frem til 12. måned. Pasienter som nådde et blodplateantall på ≥ 100 000/mikroliter og opprettholdt blodplatetall rundt 100 000/mikroliter i 2 måneder (ingen tall under 70 000/mikroliter) var kvalifisert for nedtrapping av eltrombopag og seponering av behandlingen. En pasient måtte opprettholde blodplatetall ≥ 30 000/mikroliter, med fravær av blødningshendelser eller bruk av symptomatisk behandling, både under nedtrappingsperioden og etter seponering av behandlingen frem til 12. måned for å bli ansett å ha oppnådd en vedvarende respons etter behandlingslutt.

Avhengig av startdosen og pasientens respons ble varigheten av nedtrappingen tilpasset individuelt. Nedtrappingsplanen anbefalte dosereduksjoner på 25 mg annenhver uke dersom blodplatetallet var stabilt. Etter at den daglige dosen var redusert til 25 mg i 2 uker, ble dosen på 25 mg kun administrert annenhverdag i 2 uker inntil behandlingen ble avsluttet. Nedtrappingen ble gjort i mindre doser på 12,5 mg annenhver uke for pasienter med øst-/sørøstasiatisk opphav. Hvis et tilbakefall (definert som blodplateantall < 30 000/mikroliter) oppstod, fikk pasientene tilbud om en ny runde med eltrombopagbehandling med passende startdose.

Åttini pasienter (84,8 %) oppnådde en fullstendig respons (trombocyttall ≥ 100 000/mikroliter) (trinn 1, tabell 5) og 65 pasienter (61,9 %) opprettholdt den fullstendige responsen i minst 2 måneder uten blodplatetall under 70 000/mikroliter (trinn 2, tabell 5). Førtifire pasienter (41,9 %) kunne seponere behandlingen med eltrombopag etter nedtrappingen mens blodplatetall ≥ 30 000/mikroliter ble opprettholdt i fravær av blødningshendelser eller bruk av symptomatisk behandling (trinn 3, tabell 5).

Studien oppnådde hovedmålet ved å demonstrere at eltrombopag var i stand til å indusere vedvarende respons etter behandlingslutt, i fravær av blødningshendelser eller bruk av symptomatisk behandling, innen 12. måned hos 32 av de 105 registrerte pasientene (30,5 %; p < 0,0001; 95 % KI: 21,9, 40,2) (trinn 4, tabell 5). Innen 24. måned opprettholdt 20 av de 105 registrerte pasientene (19,0 %; 95 % KI: 12,0, 27,9) vedvarende respons på behandling uten blødningshendelser eller bruk av symptomatisk behandling (trinn 5, tabell 5).

Median varighet av vedvarende respons etter seponering av behandling ved 12. måned var 33,3 uker (min-maks: 4-51), og median varighet av vedvarende respons etter seponering av behandling ved 24. måned var 88,6 uker (min-maks: 57-107).

Etter nedtrapping og seponering av behandling med eltrombopag, hadde 12 pasienter tap av respons, 8 av dem startet på ny med eltrombopag og 7 hadde en restitusjonsrespons.

Under oppfølgingen under 2 år opplevde 6 av 105 pasienter (5,7 %) TEE, hvorav 3 pasienter (2,9 %) opplevde dyp venetrombose, 1 pasient (1,0 %) opplevde overfladisk venetrombose, 1 pasient (1,0 %) opplevde sinus cavernosus trombose, 1 pasient (1,0 %) opplevde cerebrovaskulær ulykke og 1 pasient (1,0 %) opplevde lungeemboli. Av de 6 pasientene opplevde 4 pasienter TEE som ble rapportert ved eller høyere enn grad 3, og 4 pasienter opplevde TEE som ble rapportert som alvorlige. Ingen dødelige tilfeller ble rapportert.

Tjue av 105 pasienter (19,0 %) opplevde milde til alvorlige blødninger under behandling før nedtrappingen startet. Fem av 65 pasienter (7,7 %) som startet nedtrapping, opplevde milde til moderate blødninger under nedtrapping. Det oppstod ingen alvorlig blødning under nedtrappingen. To av 44 pasienter (4,5 %) som trappet ned og seponerte behandlingen med eltrombopag opplevde milde til moderate blødninger etter seponering av behandlingen frem til 12. måned. Ingen alvorlig blødning skjedde i denne perioden. Ingen av pasientene som sluttet med eltrombopag og gikk inn i andreårsoppfølgingen, opplevde blødninger i løpet av det andre året. To fatale intrakranielle blødninger ble rapportert i løpet av 2 års oppfølgingen. Begge hendelsene skjedde under behandling, ikke i sammenheng med nedtrapping. Hendelsene ble ikke ansett å være relatert til studiebehandling.

Den overordnede sikkerhetsanalysen samsvarer med tidligere rapporterte data og risiko-nyttevurderingen forble uendret for bruk av eltrombopag hos pasienter med ITP.

**Tabell 5 Andel av pasienter med vedvarende respons etter behandlingslutt ved 12. måned og ved 24. måneden (fullt analysesett) i TAPER**

|  | **Alle pasienter N = 105** | | **Hypotesetesting** | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **n (%)** | **95 % KI** | **p-verdi** | **Forkaste H0** | |
| Trinn 1: Pasienter som nådde blodplatetall ≥100 000/mikroliter minst én gang | 89 (84,8) | (76,4, 91,0) |  |  | |
| Trinn 2: Pasienter som opprettholdt stabilt antall blodplater i 2 måneder etter å ha nådd 100 000/mikroliter (ingen tall < 70 000/mikroliter) | 65 (61,9) | (51,9, 71,2) |  |  | |
| Trinn 3: Pasienter som kunne seponere eltrombopag etter nedtrappingen, med opprettholdelse av blodplateantall ≥ 30 000/mikroliter i fravær av blødning eller bruk av symptomatisk behandling. | 44 (41,9) | (32,3, 51,9) |  |  | |
| Trinn 4: Pasienter med vedvarende respons etter behandlingsslutt ved 12. måned med opprettholdt antall blodplater ≥ 30 000/mikroliter i fravær av blødning eller bruk av symptomatisk behandling. | 32 (30,5) | (21,9, 40,2) | <0,0001\* | Ja | |
| Trinn 5: Pasienter med vedvarende respons etter behandlingsslutt ved 12. måned til 24. måned med opprettholdt antall blodplater ≥ 30 000/mikroliter i fravær av blødning eller bruk av symptomatisk behandling. | 20 (19,0) | (12,0, 27,9) |  |  | |
| N: Totalt antall pasienter i behandlingsgruppen. Dette er nevneren for prosentvis (%) beregning.  n: Antall pasienter i tilsvarende kategori.  KI 95 % for frekvensfordelingen ble beregnet ved bruk av Clopper-Pearson eksakte metode. Clopper-Pearson-test ble brukt for å teste om andelen respondere var > 15 %. KI og p-verdier er rapportert.  \* Indikerer statistisk signifikans (ensidig) på 0,05-nivå. | | | | | |

Resultater av respons på tidsestimert behandlingsanalyse etter ITP diagnose

En ad-hoc-analyse ble utført på n = 105 pasienter etter tid siden ITP-diagnose, for å vurdere respons på eltrombopag på tvers av fire forskjellige ITP kategorier basert på tid etter diagnose (nydiagnostisert ITP < 3 måneder, persisterende ITP 3 til < 6 måneder, persisterende ITP 6 til ≤ 12 måneder, og kronisk ITP > 12 måneder). Av pasientene (n = 51) hadde 49 % en ITP-diagnose på < 3 måneder, 20 % (n = 21) på 3 til < 6 måneder, 17 % (n=18) på 6 til ≤ 12 måneder og 14 % (n = s15) på > 12 måneder.

Frem til cut-off dato (22. Oktober 2021) ble pasientene eksponert for eltrombopag i en median (Q1‑Q3) varighet på 6,2 måneder (2,3‑12 måneder). Median (Q1‑Q3) blodplatetall ved baseline var 16 000/mikroliter (7 800‑28 000/mikroliter).

Blodplaterespons, definert som et blodplatetall ≥ 50 000/mikroliter minst én gang innen uke 9 uten bruk av annen behandling, ble oppnådd hos 84 % (95 % KI: 71 % til 93 %) av nydiagnostiserte ITP-pasienter, 91 % ( 95 % KI: 70 % til 99 %) og 94 % (95 % KI: 73 % til 100 %) av persisterende ITP-pasienter (dvs. med ITP-diagnose henholdsvis 3 til < 6 måneder og 6 til ≤ 12 måneder), og i 87 % (95 % KI: 60 % til 98 %) av kroniske ITP-pasienter.

Frekvensen av fullstendig respons, definert som blodplatetall ≥ 100 000/mikroliter minst én gang innen uke 9 uten bruk av annen behandling, var 75 % (95 % KI: 60 % til 86 %) hos nylig diagnostiserte ITP-pasienter, 76 % (95 % KI: 53 % til 92 %) og 72 % (95 % KI: 47 % til 90 %) hos persisterende ITP-pasienter (ITP diagnose henholdsvis 3 til < 6 måneder og 6 til ≤ 12 måneder), og 87 % (95 % KI: 60 % til 98 %) hos kroniske ITP-pasienter.

Frekvensen av varig respons, definert som et blodplatetall ≥ 50 000/mikroliter for minst 6 av 8 påfølgende vurderinger uten bruk av annen behandling i løpet av de første 6 månedene av studien, var 71 % (95 % KI: 56 % til 83 %) hos nydiagnostiserte ITP-pasienter, 81 % (95 % KI: 58 % til 95 %) og 72 % (95 % KI: 47 % til 90,3 %) hos persisterende ITP-pasienter (ITP diagnose henholdsvis 3 til < 6 måneder og 6 til ≤12 måneder), og 80 % (95 % KI: 52 % til 96 %) hos kroniske ITP-pasienter.

Når pasienter ble vurdert med WHOs blødningsskala, varierte andelen nylig diagnostiserte og persisterende ITP-pasienter uten blødning ved uke 4 fra 88 % til 95 % sammenlignet med 37 % til 57 % ved baseline. For kroniske ITP-pasienter var det 93 % sammenlignet med 73 % ved baseline.

Sikkerheten til eltrombopag var konsistent på tvers av alle ITP-kategorier og i tråd med den kjente sikkerhetsprofilen.

Det er ikke utført kliniske studier som sammenligner eltrombopag med andre behandlingsalternativer (f.eks splenektomi). Den langsiktige sikkerheten av eltrombopag bør vurderes før behandlingsstart.

*Pediatrisk populasjon (i alderen 1 til 17 år)*

Sikkerhet og effekt av eltrombopag hos pediatriske pasienter har blitt undersøkt i to studier.

TRA115450 (PETIT2):

Det primære endepunktet var en vedvarende respons, definert som andel av pasienter som fikk eltrombopag, sammenlignet med placebo, som oppnådde blodplatetall ≥ 50 000/mikroliter i minst 6 av 8 uker (uten bruk av annen behandling), mellom uke 5 til 12 i løpet av den dobbeltblinde randomiserte perioden. Pasientene hadde hatt diagnosen kronisk ITP i minst 1 år og var refraktære eller residiverende til minst én tidligere ITP-behandling eller ikke i stand til å fortsette andre ITP-behandlinger av medisinske årsaker, og hadde blodplatetall < 30 000/mikroliter. 92 pasienter ble stratifisert i tre kohorter ut fra alder og randomisert (2:1) til eltrombopag (n = 63) eller placebo (n = 29). Dosejustering var tillatt ut fra individuelle blodplatetall.

Totalt sett oppnådde en betydelig større andel av pasientene behandlet med eltrombopag (40 %) sammenlignet med placebogruppen (3 %) det primære endepunktet (Odds Ratio: 18,0 [95 % KI: 2,3, 140,9] p < 0,001) som var det samme på tvers av de tre alderskohorter (tabell 6).

**Tabell 6 Vedvarende blodplateresponsrater etter alderskohort hos pediatriske pasienter med kronisk ITP**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | Eltrombopag  n/N (%)  [95 % KI] | Placebo  n/N (%)  [95 % KI] |
| Kohort 1 (12 til 17 år)  Kohort 2 (6 til 11 år)  Kohort 3 (1 til 5 år) | 9/23 (39 %)  [20 %, 61 %]  11/26 (42 %)  [23 %, 63 %]  5/14 (36 %)  [13 %, 65 %] | 1/10 (10 %)  [0%, 45 %]  0/13 (0 %)  [N/A]  0/6 (0 %)  [N/A] |

Sammenlignet med placebogruppen var det statistisk færre pasienter behandlet med eltrombopag som trengte annen behandling i løpet av den randomiserte perioden (19 % [12/63] vs. 24 % [7/29], p = 0,032).

Ved baseline rapporterte 71 % av pasientene i eltrombopaggruppen og 69 % i placebogruppen om tilfeller av blødning (WHO grad 1-4). Ved uke 12 var andelen pasienter behandlet med eltrombopag som rapporterte om blødning redusert til halvparten av baseline (36 %). Til sammenligning rapporterte 55 % av placebogruppen om blødninger i uke 12.

Reduksjon i eller avslutning av baseline ITP-behandling var kun tillatt i den åpne fasen av studien. 53 % (8/15) av pasientene reduserte (n = 1) eller avsluttet (n = 7) baseline ITP-behandlingen, uten behov for annen samtidig behandling. I hovedsak dreide dette seg om kortikosteroider.

TRA108062 (PETIT):

Det primære endepunktet var andelen pasienter som oppnådde blodplatetall ≥ 50 000/mikroliter minst én gang mellom uke 1 og 6 i den randomiserte perioden. Pasientene hadde blitt diagnostisert med ITP minst 6 måneder tidligere og var refraktære eller residiverende til minst én tidligere ITP-behandling med et blodplatetall < 30 000/mikroliter (n = 67). I den randomiserte delen av studien ble pasientene stratifisert i tre kohorter ut fra alder og randomisert (2:1) til eltrombopag (n = 45) eller placebo (n = 22). Dosejustering var tillatt ut fra individuelle blodplatetall.

Totalt sett oppnådde en betydelig større andel av pasientene behandlet med eltrombopag (62 %) sammenlignet med placebogruppen (32 %) det primære endepunktet (Odds Ratio: 4.3 [95 % KI: 1,4, 13,3] p = 0,011).

Vedvarende respons ble sett hos 50 % av de initielle responderne i 20 av 24 uker i PETIT 2-studien og 15 av 24 uker i PETIT-studien.

*Kronisk hepatitt C assosiert trombocytopeni studier*

Effekten og sikkerheten av eltrombopag ved behandling av trombocytopeni hos pasienter med HCV‑infeksjon er vurdert i to randomiserte, dobbeltblinde placebokontrollerte studier. I ENABLE 1 ble peginterferon alfa-2a pluss ribavirin benyttet som antiviral behandling og i ENABLE 2 ble peginterferon alfa-2b pluss ribavirin benyttet. Pasientene fikk ingen direktevirkende antivirale legemidler. I begge studiene ble pasienter med blodplatetall på < 75 000/mikroliter inkludert og inndelt i henhold til blodplatetall (< 50 000/mikroliter og ≥ 50 000/mikroliter til < 75 000/mikroliter), HCV-RNA screening (< 800 000 IE/ml og ≥ 800 000 IE/ml) og HCV genotype (genotype 2/3 og genotype 1/4/6).

Baseline sykdomskarakteristika var tilsvarende for begge studiene og var i overensstemmelse med HCV pasientpopulasjonen med kompensert cirrhose. Størstedelen av pasientene var HCV genotype 1 (64 %) og hadde begynnende fibrose/cirrhose. Trettien prosent av pasientene hadde tidligere fått HCV-behandling, primært pegylert interferon pluss ribavirin. Median baseline blodplatetall var 59 500/mikroliter hos begge behandlingsgruppene: 0,8 %, 28 % og 72 % av de rekrutterte pasientene hadde blodplatetall på henholdsvis < 20 000/mikroliter, < 50 000/mikroliter og ≥ 50 000/mikroliter

Studiene bestod av to faser – en pre-antiviral behandlingsfase og en antiviral behandlingsfase. I den pre-antivirale behandlingsfasen fikk pasientene avblindet eltrombopag for å øke blodplatetallet til ≥ 90 000/mikroliter i ENABLE 1 og ≥ 100 000/mikroliter i ENABLE 2. Median tid til oppnåelse av det tilsiktede blodplatetallet på ≥ 90 000/mikroliter (ENABLE 1) eller ≥ 100 000/mikroliter l (ENABLE 2) var 2 uker.

Det primære effektendepunktet for begge studiene var vedvarende virologisk respons (SVR) definert som antall pasienter med udetekterbar HCV-RNA 24 uker etter at den planlagte behandlingsperioden var avsluttet.

I begge HCV-studiene oppnådde en signifikant større andel av pasientene som ble behandlet med eltrombopag SVR sammenlignet med dem som ble behandlet med placebo (n=65, 13 %) (se tabell 7). Forbedringen av antall pasienter som oppnådde SVR var lik for alle undergruppene i den randomiserte strata (baseline blodplatetall (< 50 000 vs. > 50 000), virusmengde (< 800 000 IE/ml vs. ≥ 800 000 IE/ml) og genotype (2/3 vs. 1/4/6)).

**Tabell 7 Virologisk respons hos HCV-pasienter i ENABLE 1 og ENABLE 2**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
|  | **Sammenslåtte data** | | **ENABLE 1a** | | **ENABLE 2b** | |
| Pasienter som oppnår tilsiktet blodplatetall og initierer antiviral behandling**c** | 1 439/1 520 (95 %) | | 680/715 (95 %) | | 759/805 (94 %) | |
|  | **Eltrombopag** | **Placebo** | **Eltrombopag** | **Placebo** | **Eltrombopag** | **Placebo** |
| **Antall pasienter inkludert i den antivirale behandlingsfasen** | **n = 956** | **n = 485** | **n = 450** | **n = 232** | **n = 506** | **n = 253** |
|  | **% pasienter som oppnår virologisk respons** | | | | | |
| **Generell SVR** d | 21 | 13 | 23 | 14 | 19 | 13 |
| *HCV RNA Genotype* |  |  |  |  |  |  |
| Genotype 2/3 | 35 | 25 | 35 | 24 | 34 | 25 |
| Genotype 1/4/6e | 15 | 8 | 18 | 10 | 13 | 7 |
| *Albumin nivå f* |  |  |
| ≤ 35g/l | 11 | 8 |
| > 35g/l | 25 | 16 |
| *MELD verdif* |  |  |
| ≥ 10 | 18 | 10 |
| < 10 | 23 | 17 |

a Eltrombopag gitt i kombinasjon med peginterferon alfa-2a (180 mikrog en gang ukentlig i 48 uker for genotype 1/4/6; 24 uker for genotype 2/3) pluss ribavirin (800 til 1200 mg peroralt daglig i 2 delte doser)

b Eltrombopag gitt i kombinasjon med peginterferon alfa-2b (1,5 mikrog/kg en gang ukentlig i 48 uker for genotype 1/4/6; 24 uker for genotype 2/3) pluss ribavirin (800 til 1200 mg peroralt daglig i 2 delte doser)

c Ønsket blodplatetall var ≥ 90 000/mikroliter for ENABLE 1 og ≥ 100 000/mikroliter for ENABLE 2. I ENABLE 1 ble 682 pasienter randomisert til den antivirale behandlingsfasen, men 2 pasienter trakk imidlertid sitt samtykke før de fikk antiviral behandling.

d *p*-verdi < 0,05 for eltrombopag vs. placebo

e 64 % av pasientene i ENABLE 1 og ENABLE 2 var genotype 1

f Post-hoc analyser

Andre sekundære funn i studiene inkluderte følgende: signifikant færre pasienter behandlet med eltrombopag seponerte den antivirale behandlingen prematurt sammenlignet med placebo (45 % vs. 60 %, p = < 0,0001). En større andel av pasientene som fikk eltrombopag hadde ikke behov for antiviral dosereduksjon sammenlignet med placebo (45 % vs. 27 %). Behandlingen med eltrombopag forsinket og reduserte antall dosereduksjoner av peginterferon.

**5.2 Farmakokinetiske egenskaper**

Farmakokinetikk

Plasmaverdiene for eltrombopags konsentrasjon-tid data ble samlet fra 88 pasienter med ITP i studiene TRA100773A og TRA100773B og ble kombinert med data fra 111 friske frivillige voksne personer i en farmakokinetisk populasjonsanalyse. Plasma eltrombopag AUC(0-τ) og Cmax estimater for ITP pasientene er vist i tabell 8.

**Tabell 8 Geometrisk gjennomsnitt (95 % konfidensintervall) av steady-state plasma eltrombopag parametere hos voksne med ITP**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Eltrombopagdose**  **en gang daglig** | **N** | **AUC(0-τ)a, mikrog\*t/ml** | **Cmaxa, mikrog/ml** |
| 30 mg | 28 | 47 (39, 58) | 3,78 (3,18, 4,49) |
| 50 mg | 34 | 108 (88, 134) | 8,01 (6,73, 9,53) |
| 75 mg | 26 | 168 (143, 198) | 12,7 (11,0, 14,5) |

a AUC(0-τ) og Cmax basert på populasjon PK post-hoc estimater.

Konsentrasjon-tid dataene innsamlet for eltrombopag i plasma hos 590 pasienter med HCV inkludert i fase III-studiene TPL103922/ENABLE 1 og TPL108390/ENABLE 2 ble kombinert med data fra pasienter med HCV inkludert i fase II-studien TPL102357 og voksne, friske forsøkspersoner i en farmakokinetisk populasjonsanalyse. Cmax og AUC(0-τ) estimatene for eltrombopag i plasma hos pasienter med HCV inkludert i fase III-studiene er presentert for hver undersøkte dose i tabell 9.

**Tabell 9 Geometrisk gjennomsnittlige (95 % KI) steady-state farmakokinetiske parametre av eltrombopag i plasma hos pasienter med kronisk HCV**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Eltrombopag dose**  **(en gang daglig)** | **N** | **AUC(0-τ)**  **(mikrog\*t/ml)** | **Cmax**  **(mikrog/ml)** |
| 25 mg | 330 | 118  (109, 128) | 6,40  (5,97, 6,86) |
| 50 mg | 119 | 166  (143, 192) | 9,08  (7,96, 10,35) |
| 75 mg | 45 | 301  (250, 363) | 16,71  (14,26, 19,58) |
| 100 mg | 96 | 354  (304, 411) | 19,19  (16,81, 21,91) |

Data presentert som geometrisk gjennomsnitt (95 % KI).

AUC (0-τ) og Cmax basert på PK post-hoc estimater ved høyeste dose i dataene for hver pasient.

Absorpsjon og biotilgjengelighet

Eltrombopag absorberes med en toppkonsentrasjon 2 til 6 timer etter oral administrering. Administrering av eltrombopag sammen med antacida og andre produkter som inneholder polyvalente kationer som melkeprodukter og mineraltilskudd reduserer signifikant eksponeringen av eltrombopag (se pkt. 4.2).I en relativ biotilgjengelighetsstudie hos voksne, resulterte eltrombopag pulver til mikstur, suspensjon i 22 % høyere plasma AUC (0-∞) enn den filmdrasjerte tablettformuleringen. Den absolutte orale biotilgjengeligheten for eltrombopag etter administrering til mennesker er ikke klarlagt. Basert på sekresjon i urin og metabolitter eliminert i feces, ble absorpsjon av legemiddelrelatert materiale etter administrering av en enkelt dose 75 mg eltrombopagløsning estimert til å være minst 52 %.

Distribusjon

Eltrombopag har høy grad av proteinbinding til plasmaproteiner (> 99,9 %), hovedsakelig til albumin. Eltrombopag er et substrat for BCRP, men er ikke substrat for P-glykoprotein eller OATP1B1.

Biotransformasjon

Eltrombopag metaboliseres hovedsakelig gjennom spalting, oksidering og konjugering med glukuronsyre, glutation eller cystein. I en studie med radiomerket legemiddel, stod eltrombopag for omtrent 64 % av plasma radiokarbon AUC0-∞. Det er også påvist en mindre mengde metabolitter på grunn av glukuronidering og oksidering. *In vitro* studier antyder at CYP1A2 og CYP2C8 er ansvarlige for oksidativ metabolisme av eltrombopag. Uridin difosfoglukuronyltransferase UGT1A1 og UGT1A3 er ansvarlige for glukuronideringen, og bakterier i lavere deler av gastrointestinaltraktus kan være ansvarlig for metabolisme via spalting.

Eliminering

Absorbert eltrombopag metaboliseres i stor utstrekning. Den viktigste ekskresjonsveien for eltrombopag er via feces (59 %) med 31 % av dosen gjenfunnet i urin som metabolitter. Uforandret eltrombopag er ikke detektert i urin. Uforandret eltrombopag utskilt i feces står for omtrent 20 % av dosen. Halveringstiden for eltrombopag i plasma er omtrent 21-32 timer.

Farmakokinetiske interaksjoner

Basert på en studie på mennesker med radiomerket eltrombopag, spiller glukuronidering en liten rolle i metabolismen av eltrombopag. Studier med humane levermikrosomer identifiserte UGT1A1 og UGT1A3 som enzymene som er ansvarlige for glukuronidering av eltrombopag. *In vitro* var eltrombopag en hemmer av flere av UGT-enzymene. Klinisk signifikante legemiddelinteraksjoner på grunn av glukuronidering er ikke forventet på grunn av begrenset bidrag fra hvert av UGT-enzymene i glukuronideringen av eltrombopag.

Omtrent 21 % av en eltrombopagdose kan metaboliseres oksidativt. Studier med humane levermikrosomer identifiserte CYP1A2 og CYP2C8 som enzymene som er ansvarlige for oksidering av eltrombopag. Eltrombopag verken hemmer eller induserer CYP enzymene basert på *in vitro* og *in vivo* data (se pkt. 4.5).

*In vitro* studier viste at eltrombopag er en hemmer av OATP1B1 transporter og en hemmer av BCRP transporter og eltrombopag økte eksponeringen av OATP1B1 og BCRP substratene rosuvastatin i en klinisk interaksjonsstudie (se pkt 4.5). I kliniske studier med eltrombopag, ble det anbefalt en dosereduksjon på 50 % for statiner.

Eltrombopag danner chelat med polyvalente kationer som jern, kalsium, magnesium, aluminium, selen og sink (se pkt 4.2 og 4.5).

*In vitro*-studier viste at eltrombopag ikke er et substrat for organisk aniontransporter polypeptid, OATP1B1, men er en hemmer av denne transporteren (IC50 verdi av 2,7 mikroM [1,2 mikrog/ml]). *In vitro*-studier viste også at eltrombopag er substrat og hemmer av ”breast cancer resistance protein” (BCRP) (IC50 verdi på 2,7 mikroM [1,2 mikrog/ml])*.*

Spesielle pasientpopulasjoner

*Nedsatt nyrefunksjon*

Farmakokinetikken til eltrombopag er studert etter administrering av eltrombopag til voksne personer med nedsatt nyrefunksjon. Etter administrering av en enkelt 50 mg dose var AUC0-∞ for eltrombopag 32 % til 36 % lavere hos personer med lett til moderat nedsatt nyrefunksjon, og 60 % lavere hos personer med alvorlig nedsatt nyrefunksjon sammenlignet med friske frivillige. Det var betydelig variabilitet og signifikant overlapp i eksponeringer mellom pasienter med nedsatt nyrefunksjon og friske frivillige. Eltrombopag er et legemiddel med høy grad av proteinbinding og konsentrasjoner av ubundet (aktivt) eltrombopag er ikke undersøkt. Pasienter med nedsatt nyrefunksjon skal bruke eltrombopag med forsiktighet og tett oppfølging, for eksempel med testing av serumkreatinin og/eller utføre urinanalyser (se pkt. 4.2). Effekt og sikkerhet av eltrombopag er ikke fastslått hos pasienter med både moderat til alvorlig nedsatt nyrefunksjon og leverfunksjon.

*Nedsatt leverfunksjon*

Farmakokinetikken til eltrombopag er studert etter administrering av eltrombopag til voksne personer med nedsatt leverfunksjon. Etter administrering av en enkelt 50 mg dose var AUC0-∞ for eltrombopag 41 % høyere hos personer med lett nedsatt leverfunksjon, og 80 – 93 % høyere hos personer med moderat til alvorlig nedsatt leverfunksjon sammenlignet med friske frivillige. Det var betydelig variabilitet og signifikant overlapp i eksponeringer mellom pasienter med nedsatt leverfunksjon og friske frivillige. Eltrombopag er et legemiddel med høy grad av proteinbinding og konsentrasjoner av ubundet (aktivt) eltrombopag er ikke undersøkt.

Betydningen av nedsatt leverfunksjon på farmakokinetikken til eltrombopag ved gjentatt administrering ble undersøkt ved en populasjons-farmakokinetisk analyse av 28 friske voksne og 714 pasienter med nedsatt leverfunksjon (673 pasienter med HCV og 41 pasienter med kronisk leversykdom av annen etiologi). Blant de 714 pasientene hadde 642 lett nedsatt leverfunksjon, 67 hadde moderat nedsatt leverfunksjon og 2 hadde alvorlig nedsatt leverfunksjon. Sammenlignet med friske frivillige hadde pasientene med lett nedsatt leverfunksjon ca. 111 % (95 % KI: 45 % til 283 %) høyere eltrombopag AUC(0-τ) verdier i plasma og pasienter med moderat nedsatt leverfunksjon hadde ca. 183 % (95 % KI: 90 % til 459 %) høyere eltrombopag AUC(0-τ) verdier i plasma.

Eltrombopag skal derfor ikke brukes hos ITP pasienter med nedsatt leverfunksjon (Child-Pugh score ≥ 5) med mindre den forventede nytten overstiger den identifiserte risikoen for trombose i portvenen. (se pkt 4.2 og 4.4). For pasienter med HCV skal eltrombopag startdose være 25 mg en gang daglig (se pkt. 4.4).

*Etnisitet*

Påvirkningen av østasiatisk etnisitet på farmakokinetikken til eltrombopag ble evaluert ved bruk av en farmakokinetisk populasjonsanalyse hos 111 friske voksne (31 østasiatiske) og 88 pasienter med ITP (18 østasiatiske). Basert på estimater fra den populasjonsfarmakokinetiske analysen, hadde østasiatiske ITP pasienter omtrent 49 % høyere plasma eltrombopag AUC(0-τ) verdier sammenlignet med ikke-østasiatiske pasienter som hovedsakelig var kaukasere (se pkt 4.2).

Påvirkningen av øst‑/sørøst-asiatisk etnisitet på farmakokinetikken til eltrombopag ble evaluert ved bruk av en farmakokinetisk populasjonsanalyse hos 635 pasienter med HCV(145 østasiatiske og 69 sørøstasiatiske). Basert på estimater fra den populasjonsfarmakokinetiske analysen, hadde øst‑/sørøst-asiatiske pasienter omtrent 55 % høyere plasma eltrombopag AUC(0-τ) verdier sammenlignet med andre etnisiteter som hovedsakelig var kaukasere (se pkt 4.2).

*Kjønn*

Påvirkningen av kjønn på farmakokinetikken til eltrombopag ble evaluert ved bruk av en farmakokinetisk populasjonsanalyse hos 111 friske voksne (14 kvinner) og 88 pasienter med ITP (57 kvinner). Basert på estimater fra den populasjonsfarmakokinetiske analysen hadde kvinnelige ITP pasienter omtrent 23 % høyere eltrombopag plasma AUC(0-τ) sammenlignet med mannlige pasienter, uten justering for forskjeller i kroppsvekt.

Påvirkningen av kjønn på farmakokinetikken til eltrombopag ble evaluert ved bruk av en farmakokinetisk populasjonsanalyse hos 635 pasienter med HCV (260 kvinner). Basert på modellestimater hadde kvinnelige HCV-pasienter omtrent 41 % høyere eltrombopag plasma AUC(0-τ) sammenlignet med mannlige pasienter.

*Alder*

Påvirkningen av kjønn på farmakokinetikken til eltrombopag ble evaluert ved bruk av en farmakokinetisk populasjonsanalyse hos 28 friske frivillige, 673 pasienter med HCV og 41 pasienter med kronisk leversykdom av annen etiologi i alderen 19 til 74 år. Det foreligger ingen PK data på bruk av eltrombopag hos pasienter ≥ 75 år. Basert på modellestimater hadde eldre (≥ 65 år) pasienter omtrent 41 % høyere eltrombopag plasma AUC(0-τ) sammenlignet med yngre pasienter (se pkt. 4.2).

*Pediatrisk populasjon (i alderen 1 til 17 år)*

Farmakokinetikken til eltrombopag er undersøkt i to studier, TRA108062/PETIT og TRA115450/PETIT-2, hos 168 pediatriske ITP-pasienter som er dosert én gang daglig. Clearance av eltrombopag i plasma etter oral administrasjon (CL/F) økte med økende kroppsvekt. Effektene av etnisitet og kjønn på CL/F-estimatene av eltrombopag i plasma var konsistente mellom barn og voksne pasienter. Øst‑/sørøst-asiatiske pediatriske ITP-pasienter hadde ca 43 % høyere plasma AUC(0‑τ) verdier av eltrombopag sammenlignet med ikke-asiatiske pasienter. Kvinnelige pediatriske ITP-pasienter hadde ca. 25 % høyere plasma AUC(0-τ) verdier av eltrombopag i forhold til mannlige pasienter.

De farmakokinetiske parametrene for eltrombopag hos pediatriske pasienter med ITP er vist i tabell 10.

**Tabell 10 Geometrisk gjennomsnitt (95 % KI) av farmakokinetiske parametre for eltrombopag i plasma ved steady-state hos pediatriske pasienter med ITP (50 mg én gang daglig doseringsregime)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Alder** | **Cmax**  **(mikrog/ml)** | **AUC(0-τ)**  **(mikrog.t/ml)** |
| 12 til 17 år (n = 62) | 6,80  (6,17, 7,50) | 103  (91,1, 116) |
| 6 til 11 år (n = 68) | 10,3  (9,42, 11,2) | 153  (137, 170) |
| 1 til 5 år (n = 38) | 11,6  (10,4, 12,9) | 162  (139, 187) |

Data presentert som geometrisk gjennomsnitt (95 % KI). AUC(0-τ) og Cmax basert på populasjons PK post-hoc estimater

**5.3 Prekliniske sikkerhetsdata**

Sikkerhetsfarmakologi og gjentatt dose-toksisitet

Eltrombopag stimulerer ikke produksjonen av blodplater hos mus, rotter eller hunder på grunn av den unike spesifisiteten til TPO-reseptoren. Derfor kan ikke data fra disse dyrene fullt ut brukes til å estimere virkninger relatert til farmakologi av eltrombopag hos mennesker, inkludert reproduksjon og karsinogenitetsstudier.

Behandlingsrelatert katarakt ble påvist hos gnagere og var dose- og tidsavhengig. Ved eksponering ≥ 6 ganger den humane kliniske eksponering hos voksne ITP-pasienter ved 75 mg/dag og 3 ganger den humane kliniske eksponering hos voksne HCV-pasienter ved 100 mg/dag basert på AUC, ble katarakt observert hos mus etter 6 uker og hos rotter etter 28 ukers dosering. Ved eksponering ≥ 4 ganger den humane kliniske eksponering hos ITP-pasienter ved 75 mg/dag og 2 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag basert på AUC, ble katarakt observert hos mus etter 13 uker og hos rotter etter 39 ukers dosering. Ved ikke-tolererbare doser hos unge diende rotter dosert fra dag 4-32 (sammenlignbart med et 2 år gammelt barn på slutten av doseringsperioden), ble okulære uklarheter observert (histologi ikke utført) ved 9 ganger maksimal human klinisk eksponering hos pediatriske ITP-pasienter ved 75 mg/dag, basert på AUC. Katarakt ble imidlertid ikke observert hos unge rotter som fikk tolererbare doser 5 ganger den humane kliniske eksponeringen hos pediatriske ITP-pasienter, basert på AUC. Katarakt har ikke blitt observert hos voksne hunder etter 52 ukers dosering ved 2 ganger den humane kliniske eksponering hos voksne eller pediatriske ITP-pasienter ved 75 mg/dag og tilsvarende den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag basert på AUC.

Renal tubulær toksisitet ble observert i studier av opp til 14 dagers varighet hos mus og rotter ved eksponeringer som generelt ble assosiert med morbiditet og mortalitet. Tubulær toksisitet ble også observert i en 2 års oral karsinogenitetsstudie på mus ved doser på 25, 75 og 150 mg/kg/dag. Effektene var mindre alvorlige ved lavere doser og var karakterisert av et spektrum av regenerative forandringer. Eksponeringen ved den laveste dosen var 1,2 eller 0,8 ganger den humane kliniske eksponeringen hos voksne eller pediatriske ITP-pasienter ved 75 mg/dag og 0,6 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag basert på AUC. Renale effekter ble ikke observert hos rotter etter 28 uker eller hos hunder etter 52 uker ved eksponeringer 4 og 2 ganger den humane kliniske eksponeringen hos voksne ITP-pasienter og 3 og 2 ganger human klinisk eksponering hos pediatriske ITP-pasienter ved 75 mg/dag og 2 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag basert på AUC.

Det ble observert hepatocyttdegenerering og/eller -nekrose, ofte forbundet med økte serum leverenzymer hos mus, rotter og hunder ved doser som ble forbundet med morbiditet og mortalitet eller var dårlig tolerert. Ingen effekter på lever ble observert etter kronisk dosering hos rotter (28 uker) og hos hunder (52 uker) ved eksponeringer 4 og 2 ganger den humane kliniske eksponeringen hos voksne ITP-pasienter og 3 eller 2 ganger human klinisk eksponering hos pediatriske ITP-pasienter ved 75 mg/dag og 2 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag basert på AUC.

Ved dårlig tolererte doser hos rotter og hunder (> 10 eller > 7 ganger den humane kliniske eksponering hos voksne eller pediatriske ITP-pasienter ved 75 mg/dag og > 4 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag basert på AUC) ble det observert redusert retikulocyttkonsentrasjon og regenerativ benmargserytroid hyperplasi (kun rotter). Det ble ikke registrert noen effekt på rød cellemasse eller reticulocyttkonsentrasjon etter dosering opptil 28 uker hos rotter, 52 uker hos hunder og 2 år hos mus eller rotter ved maks tolererte doser som var 2 til 4 ganger den humane kliniske eksponering hos voksne eller pediatriske ITP‑pasienter ved 75 mg/dag og 3 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag basert på AUC.

Endostal hyperostose ble observert i en 28 ukers toksisitetsstudie av rotter ved en ikke-tolerert dose på 60 mg/kg/dag (6 ganger eller 4 ganger den humane kliniske eksponering hos voksne eller pediatriske ITP-pasienter ved 75 mg/dag og 3 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag basert på AUC). Det ble ikke observert endringer i ben hos mus eller rotter etter livstidseksponering (2 år) ved 4 ganger eller 2 ganger den humane kliniske eksponering hos voksne eller pediatriske ITP-pasienter ved 75 mg/dag og 2 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag basert på AUC.

Karsinogenisitet og mutagenisitet

Eltrombopag var ikke karsinogent hos mus ved doser opptil 75 mg/kg/dag eller hos rotter ved doser opp til 40 mg/kg/dag (eksponeringer opp til 4 eller 2 ganger den humane kliniske eksponeringen hos voksne eller pediatriske ITP‑pasienter ved 75 mg/dag og 2 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag (basert på AUC). Eltrombopag var ikke mutagent eller klastogent i bakterielle mutasjonsassay eller i to *in vivo* assays hos rotter (mikronukleus og ukontrollert DNA‑syntese, 10 ganger eller 8 ganger den humane kliniske eksponeringen hos voksne eller pediatriske ITP-pasienter ved 75 mg/dag og 7 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag (basert på Cmax). I et *in vitro* assay på muselymfom var eltrombopag marginalt positiv (< 3 ganger økning i mutasjonsfrekvens). Disse *in vitro* og *in vivo* funnene antyder at eltrombopag ikke utgjør en gentoksisk risiko for mennesker.

Reproduksjonstoksisitet

Eltrombopag hadde ingen innvirkning på kvinnelig fertilitet, tidlig embryonal utvikling eller embryoføtal utvikling hos rotter ved doser opptil 20 mg/kg/dag (2 ganger den humane kliniske eksponeringen hos voksne eller unge (12–17 år) ITP-pasienter ved 75 mg/dag og tilsvarende den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag (basert på AUC). Det var heller ingen effekt på embryoføtal utvikling hos kaniner ved doser opp til 150 mg/kg/dag, den høyeste dosen testet (0,3 til 0,5 ganger den humane kliniske eksponeringen hos ITP-pasienter ved 75 mg/dag og HCV-pasienter ved 100 mg/dag (basert på AUC). Ved en maternal toksisk dose på 60 mg/kg/dag (6 ganger den humane kliniske eksponeringen hos ITP-pasienter ved 75 mg/dag og 3 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag (basert på AUC) hos rotter, var allikevel eltrombopagbehandlingen assosiert med embryoletalitet (økt pre- og postimplatasjonstap), redusert fødselsvekt og vekt av gravid livmor i fertilitetsstudien for hunkjønn, og en lav insidens av cervikalribbe og redusert føtal kroppsvekt i den embryoføtale utviklingsstudien. Eltrombopag bør kun brukes under graviditet hvis forventet fordel veier opp for den mulige risiko for fosteret (se pkt. 4.6). Eltrombopag hadde ingen innvirkning på mannlig fertilitet hos rotter ved doser opp til 40 mg/kg/dag, den høyeste dosen testet (3 ganger den humane kliniske eksponeringen hos ITP-pasienter ved 75 mg/dag og 2 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag (basert på AUC). I den pre- og postnatale utviklingsstudien hos rotter var det ingen uønskede effekter på graviditet, kalving eller amming på F0 hunnrotter ved maternale ikke-toksiske doser (10 og 20 mg/kg/dag) og ingen effekter på vekst, utvikling, nevrooppførsel eller reproduktiv funksjon hos avkommet (F1). Eltrombopag ble detektert i plasma hos alle F1 rottevalpene i hele den 22 timers prøvetaksperioden etter administrering av legemidlet til F0 moren, noe som viser at rottevalpenes eksponering for eltrombopag sannsynligvis var via amming.

Fototoksisitet

*In vitro*-studier av eltrombopag antyder en potensiell risiko for fototoksisitet. Det ble allikevel ikke funnet bevis for kutan fototoksisitet (10 eller 7 ganger den humane kliniske eksponeringen hos voksne eller pediatriske ITP-pasienter ved 75 mg/dag og 5 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag (basert på AUC) eller okulær fototoksisitet (≥ 4 ganger den humane kliniske eksponeringen hos voksne eller pediatriske ITP‑pasienter ved 75 mg/dag og 3 ganger den humane kliniske eksponering hos HCV-pasienter ved 100 mg/dag (basert på AUC) hos gnagere. Videre viste en klinisk farmakologistudie hos 36 personer ingen bevis for økt fotosensitivitet etter administrering av 75 mg eltrombopag. Dette ble målt ved ”delayed phototoxic index”. En potensiell risiko for fotoallergi kan allikevel ikke utelukkes siden det ikke var mulig å gjennomføre preklinisk studie for dette.

Juvenile dyrestudier

Ved ikke-tolererbare doser hos unge diende rotter ble okulære uklarheter observert. Ved tolererbare doser ble ikke-okulære uklarheter observert (se avnitt over ‘Sikkerhetsfarmakologi og gjentatt dose-toksisitet). Tatt i betraktning eksponeringsmarginene basert på AUC, kan det derfor ikke utelukkes en risiko for eltrombopag-relatert katarakt hos pediatriske pasienter. Det er ingen funn hos unge rotter som tyder på en større risiko for toksisitet ved eltrombopagbehandling hos pediatriske i forhold til voksne ITP-pasienter.

**6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

**6.1 Hjelpestoffer**

Eltrombopag Accord 12,5/25/50/75 mg filmdrasjerte tabletter

*Tablettkjerne*

Mannitol

Povidon

Mikrokrystallinsk cellulose

Natriumstivelseglykolat

Magnesiumstearat

Isomalt (E 953)

Kalsiumsilikat

*Tablettdrasjering*

Hypromellose

Titandioksid (E171)

Triacetin

Rødt jernoksid (E172)

Gult jernoksid (E172) [bortsett fra 75 mg]

**6.2 Uforlikeligheter**

Ikke relevant.

**6.3 Holdbarhet**

2 år.

**6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

**6.5 Emballasje (type og innhold)**

12,5 mg filmdrasjerte tabletter

Aluminiumblistre (OPA/Alu/PVC-Alu) i en kartong som inneholder 14 eller 28 filmdrasjerte tabletter.

Perforerte aluminiumsblistre (OPA/Alu/PVC-Alu) i en kartong som inneholder 14 x 1 eller 28 x 1 filmdrasjerte tabletter.

25 mg, 50 mg og 75 mg filmdrasjerte tabletter

Aluminiumsblistre (OPA/Alu/PVC-Alu) i en kartong som inneholder 14, 28 eller 84 filmdrasjerte tabletter og multipakninger i en ytre kartong som inneholder 84 (3 pakninger á 28) filmdrasjerte tabletter.

Perforerte aluminiumsblistre (OPA/Alu/PVC-Alu) i en kartong som inneholder 14 x 1, 28 x 1 eller 84 x 1 filmdrasjerte tabletter og multipakninger i en ytre kartong som inneholder 84 x 1 (3 pakninger á 28 x 1) filmdrasjerte tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelsene blir nødvendigvis markedsført.

**6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon**

Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

**7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n

Edifici Est, 6a Planta

08039 Barcelona

Spania

**8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

12,5 mg filmdrasjert tablett

EU/1/24/1903/001 14 tabletter

EU/1/24/1903/002 28 tabletter

EU/1/24/1903/003 14 x 1 tabletter (endose)

EU/1/24/1903/004 28 x 1 tabletter (endose)

25 mg filmdrasjert tablett

EU/1/24/1903/005 14 tabletter

EU/1/24/1903/006 28 tabletter

EU/1/24/1903/007 84 (3 x 28) tabletter (multipakning)

EU/1/24/1903/008 14 x 1 tabletter (endose)

EU/1/24/1903/009 28 x 1 tabletter (endose)

EU/1/24/1903/010 84 x 1 (3 x 28 x 1) tabletter (endose) (multipakning)

EU/1/24/1903/027 84 tabletter

EU/1/24/1903/028 84 x 1 tabletter (endose)

50 mg filmdrasjert tablett

EU/1/24/1903/011 14 tabletter

EU/1/24/1903/012 28 tabletter

EU/1/24/1903/013 84 (3 x 28) tabletter (multipakning)

EU/1/24/1903/014 14 x 1 tabletter (endose)

EU/1/24/1903/015 28 x 1 tabletter (endose)

EU/1/24/1903/016 84 x 1 (3 x 28 x 1) tabletter (endose) (multipakning)

EU/1/24/1903/029 84 tabletter

EU/1/24/1903/030 84 x 1 tabletter (endose)

75 mg filmdrasjert tablett

EU/1/24/1903/017 14 tabletter

EU/1/24/1903/018 28 tabletter

EU/1/24/1903/019 84 (3 x 28) tabletter (multipakning)

EU/1/24/1903/020 14 x 1 tabletter (endose)

EU/1/24/1903/021 28 x 1 tabletter (endose)

EU/1/24/1903/022 84 x 1 (3 x 28 x 1) tabletter (endose) (multipakning)

EU/1/24/1903/031 84 tabletter

EU/1/24/1903/032 84 x 1 tabletter (endose)

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 28 mars 2025

**10. OPPDATERINGSDATO**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency) https://www.ema.europa.eu.

**VEDLEGG II**

**A. TILVIRKER(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**

**B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**

**C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

**D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET**

A. TILVIRKER(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirker ansvarlig for batch release

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.

ul.Lutomierska 50,

95-200, Pabianice, Polen

Synthon Hispania S.L.

Castello, 1

Poligono Las Salinas

08830 Sant Boi de Llobregat, Spania

Synthon B.V.

Microweg 22

6545 CM Nijmegen, Nederland

Accord Healthcare Single Member S.A.

64th Km National Road Athens, Lamia,

Schimatari, 32009, Hellas

I pakningsvedlegget skal det stå navn og adresse til tilvirkeren som er ansvarlig for batch release for gjeldende batch.

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Legemiddel underlagt begrenset forskrivning (Se Vedlegg I, Preparatomtale, pkt. 4.2.).

C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

* **Periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR-er)**

Kravene for innsendelse av periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR-er) for dette legemidlet er angitt i EURD-listen (European Union Reference Date list) som gjort rede for i Artikkel 107c(7) av direktiv 2001/83/EF og og i enhver oppdatering EURD-listen som publiseres på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontor (the European Medicines Agency).

D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET

* **Risikohåndteringsplan (RMP)**

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal gjennomføre de nødvendige aktiviteter og intervensjoner vedrørende legemiddelovervåkning spesifisert i godkjent RMP presentert i Modul 1.8.2 i markedsføringstillatelsen samt enhver godkjent påfølgende oppdatering av RMP.

En oppdatert RMP skal sendes inn:

* på forespørsel fra Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency);
* når risikohåndteringssystemet er modifisert, spesielt som resultat av at det fremkommer ny informasjon som kan lede til en betydelig endring i nytte/risiko profilen eller som resultat av at en viktig milepel (legemiddelovervåkning eller risikominimering) er nådd.

**VEDLEGG III**

**MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG**

A. MERKING

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**YTRE KARTONG FOR 12,5 mg**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 12,5 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 12,5 mg eltrombopag.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Filmdrasjert tablett

14 tabletter

28 tabletter

14 x 1 tabletter

28 x 1 tabletter

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spania

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1903/001

EU/1/24/1903/002

EU/1/24/1903/003

EU/1/24/1903/004

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Eltrombopag Accord 12,5 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP**

**BLISTER / PERFORERTE BLISTRE**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 12,5 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

Oral bruk

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**YTRE KARTONG FOR 25 mg**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 25 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjert tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 25 mg eltrombopag.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Filmdrasjert tablett

14 tabletter

28 tabletter

84 tabletter

14 x 1 tabletter

28 x 1 tabletter

84 x 1 tabletter

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spania

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1903/005

EU/1/24/1903/006

EU/1/24/1903/008

EU/1/24/1903/009

EU/1/24/1903/027

EU/1/24/1903/028

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Eltrombopag Accord 25 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE FOR MULTIPAKNINGER**

**YTRE KARTONG FOR 25 mg (MULTIPAKNING MED 84 TABLETTER – MED BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 25 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 25 mg eltrombopag.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Filmdrasjert tablett

Multipakning som inneholder 84 (3 pakninger á 28) tabletter

Multipakning som inneholder 84 x 1 (3 pakninger á 28 x 1) tabletter

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spania

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1903/007

EU/1/24/1903/010

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Eltrombopag Accord 25 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**INDRE KARTONG PÅ 25 mg (MULTIPAKNINGER UTEN BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 25 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjert tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 25 mg eltrombopag.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Filmdrasjert tablett

28 tabletter. Del av multipakning. Skal ikke selges separat.

28 x 1 tabletter. Del av multipakning. Skal ikke selges separat.

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spania

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1903/007

EU/1/24/1903/010

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Eltrombopag Accord 25 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP**

**BLISTER/PERFORERT**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 25 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

Oral bruk

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**YTRE KARTONG FOR 50 mg**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 50 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjert tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 50 mg eltrombopag.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Filmdrasjert tablett

14 tabletter

28 tabletter

84 tabletter

14 x 1 tabletter

28 x 1 tabletter

84 x 1 tabletter

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spania

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1903/011

EU/1/24/1903/012

EU/1/24/1903/014

EU/1/24/1903/015

EU/1/24/1903/029

EU/1/24/1903/030

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Eltrombopag Accord 50 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE FOR MULTIPAKNINGER**

**YTRE KARTONG FOR 50 mg (MULTIPAKNING MED 84 TABLETTER– MED BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 50 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 50 mg eltrombopag.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Filmdrasjert tablett

Multipakning som inneholder 84 (3 pakninger á 28) tabletter

Multipakning som inneholder 84 x 1 (3 pakninger á 28 x 1) tabletter

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spania

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1903/013

EU/1/24/1903/016

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Eltrombopag Accord 50 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**INDRE KARTONG FOR 50 mg (MULTIPAKNINGER UTEN BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 50 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 50 mg eltrombopag.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Filmdrasjert tablett

28 tabletter. Del av multipakning. Skal ikke selges separat.

28 x 1 tabletter. Del av multipakning. Skal ikke selges separat.

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk. Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spania

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1903/013

EU/1/24/1903/016

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Eltrombopag Accord 50 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP**

**BLISTER/PERFORERT**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 50 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

Oral bruk

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**YTRE KARTONG FOR 75 mg**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 75 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjert tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 75 mg eltrombopag.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Filmdrasjert tablett

14 tabletter

28 tabletter

84 tabletter

14 x 1 tabletter

28 x 1 tabletter

84 x 1 tabletter

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spania

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1903/017

EU/1/24/1903/018

EU/1/24/1903/020

EU/1/24/1903/021

EU/1/24/1903/031

EU/1/24/1903/032

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Eltrombopag Accord 75 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE FOR MULTIPAKNINGER**

**YTRE KARTONG FOR 75 mg (MULTIPAKNING MED 84 TABLETTER – MED BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 75 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 75 mg eltrombopag.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Filmdrasjert tablett

Multipakning som inneholder 84 (3 pakninger á 28) tabletter

Multipakning som inneholder 84 x 1 (3 pakninger á 28 x 1) tabletter

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spania

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1903/019

EU/1/24/1903/022

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Eltrombopag Accord 75 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

PC

SN

NN

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**INDRE KARTONG PÅ 75 mg (MULTIPAKNINGER UTEN BLUE BOX)**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 75 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjert tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 75 mg eltrombopag.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

Filmdrasjert tablett

28 tabletter. Del av multipakning. Skal ikke selges separat.

28 x 1 tabletter. Del av multipakning. Skal ikke selges separat.

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG -VEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spania

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/24/1903/019

EU/1/24/1903/022

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Eltrombopag Accord 75 mg

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR MENNESKER**

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ BLISTER ELLER STRIP**

**BLISTER / PERFORERTE BLISTRE**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Eltrombopag Accord 75 mg filmdrasjerte tabletter

eltrombopag

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Accord

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. ANNET**

Oral bruk

B. PAKNINGSVEDLEGG

**Pakningsvedlegg: Informasjon til pasienten**

**Eltrombopag Accord 12,5 mg filmdrasjerte tabletter**

**Eltrombopag Accord 25 mg filmdrasjerte tabletter**

**Eltrombopag Accord 50 mg filmdrasjerte tabletter**

**Eltrombopag Accord 75 mg filmdrasjerte tabletter**

eltrombopag

**Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.**

1. Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
2. Spør lege eller apotek hvis du har flere spørsmål eller trenger mer informasjon.
3. Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
4. Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

**I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:**

1. Hva Eltrombopag Accord er og hva det brukes mot

2. Hva du må vite før du bruker Eltrombopag Accord

3. Hvordan du bruker Eltrombopag Accord

4. Mulige bivirkninger

5. Hvordan du oppbevarer Eltrombopag Accord

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

**1. Hva Eltrombopag Accord er og hva det brukes mot**

Eltrombopag Accord inneholder eltrombopag, som tilhører en gruppe legemidler som kalles trombopoietin-reseptoragonister.Det brukes for å hjelpe til med å øke antallet blodplater i blodet. Blodplater er celler som hjelper til med å redusere eller forebygge blødninger.

* Eltrombopag Accord brukes til å behandle en blødersykdom som kalles immun (primær) trombocytopeni (ITP) hos pasienter i alderen 1 år og eldre som allerede har tatt andre legemidler (kortikosteroider eller immunoglobuliner), som ikke har virket.

ITP skyldes lavt antall blodplater i blodet (trombocytopeni). Personer med ITP har økt risiko for blødning. Pasienter med ITP kan merke symptomer som petekkier (små punktformede flate runde røde flekker i huden), blåmerker, neseblod, blødende tannkjøtt og å ikke få stoppet en blødning hvis de kutter eller skader seg.

* Eltrombopag Accord kan også brukes til å behandle lavt antall blodplater (trombocytopeni) hos voksne med hepatitt C virus (HCV)-infeksjon, hvis de har hatt problemer med bivirkninger ved interferonbehandling. Mange personer med hepatitt C har lavt antall blodplater, ikke bare som følge av sykdommen, men også på grunn av de antivirale legemidlene som brukes for å behandle den. Ved å ta eltrombopag kan det bli lettere for deg å fullføre behandlingen med et antiviralt legemiddel (peginterferon og ribavirin).

**2. Hva du må vite før du bruker Eltrombopag Accord**

**Bruk ikke Eltrombopag Accord**

* **dersom du er allergisk** overfor eltrombopag eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6 under ***’Sammensetning av Eltrombopag Accord’***).
* **Kontakt lege** hvis du tror dette gjelder deg.

**Advarsler og forsiktighetsregler**

Snakk med lege før du bruker Eltrombopag Accord:

* om du har **problemer med leveren.** Personer som har lavt blodplatetall, samt langtkommet kronisk (langvarig) leversykdom er mer utsatt for bivirkninger, inkludert livstruende leverskade og blodpropp. Hvis legen mener at fordelene med å ta Eltrombopag Accord veier opp for risikoen, vil du få nøye oppfølging under behandlingen.
* om du harrisiko for **blodpropp** i venene eller arteriene, eller om du vet at blodpropp er vanlig i din familie.

Du kan ha **større risiko for blodpropp**:

* etterhvert som du blir eldre
* hvis du må være sengeliggende i en lengre periode
* hvis du har kreft
* hvis du bruker p-piller eller hormonerstatningsbehandling
* hvis du nylig har gjennomgått en operasjon eller hatt en fysisk skade
* hvis du er svært overvektig
* hvis du røyker
* hvis du har avansert kronisk leversykdom
* **Fortell legen** før du begynner behandlingen dersom noe av dette gjelder deg. Du skal ikke ta Eltrombopag Accord med mindre legen mener at den forventede fordelen veier opp for risikoen for blodpropp.
* om du har **katarakt** (at linsen i øyet blir tåkete).
* om du har en annen **blodsykdom**, som f.eks. myelodysplastisk syndrom (MDS). Legen vil utføre tester for å undersøke at du ikke har denne blodsykdommen før du begynner med Eltrombopag Accord. Hvis du har MDS og bruker Eltrombopag Accord kan din MDS forverres.
* **Fortell legen** om noe av dette gjelder deg.

**Øyeundersøkelser**

Legen vil anbefale at du blir sjekket for katarakt. Hvis du ikke har rutinemessige øyeundersøkelser bør legen sørge for at øynene blir undersøkt regelmessig. Det kan også være at du blir sjekket for eventuelle blødninger i og rundt retina (det lysfølsomme cellelaget i den bakre delen av øyet).

**Du kommer til å måtte ta regelmessige prøver**

Før du begynner å ta Eltrombopag Accord vil legen ta blodprøver for å sjekke blodcellene, inkludert blodplater. Disse testene vil bli gjentatt jevnlig mens du tar Eltrombopag Accord.

**Blodprøver for å undersøke leverfunksjonen**

Eltrombopag Accord kan forårsake blodprøveresultater som kan være tegn på leverskade — en økning av noen lever enzymer, spesielt bilirubin og alanin/ aspartat transaminaser. Hvis du bruker interferonbasert behandling sammen med Eltrombopag Accord for å behandle lavt blodplatetall som følge av hepatitt C kan noen leverproblemer forverres.

Du vil måtte ta blodprøver for å undersøke leverfunksjonen før du begynner å ta Eltrombopag Accord, og jevnlig mens du tar det. Det kan hende at du må slutte å ta Eltrombopag Accord hvis mengden av disse leverstoffene øker for mye, eller hvis du får andre tegn på leverskade.

* **Les informasjonen ‘*Leverproblemer*’ i avsnitt 4 i dette pakningsvedlegget.**

**Blodprøver for blodplatetall**

Hvis du slutter å ta Eltrombopag Accord vil sannsynligvis blodplatetallet ditt bli lavt igjen i løpet av få dager. Blodplatetallet vil bli overvåket, og legen vil diskutere passende forholdsregler med deg.

En veldig høy konsentrasjon av blodplater kan øke risikoen for blodpropp. Blodpropp kan allikevel også oppstå ved normal, og til og med ved lav konsentrasjon av blodplater. Legen vil justere dosen av Eltrombopag Accord for å sikre at blodplatetallet ikke blir for høyt.

Et bilde som inneholder tekst

Automatisk generert beskrivelse **Oppsøk medisinsk hjelp umiddelbart** hvis du får noen av disse symptomene på **blodpropp**:

* **hevelse**, **smerte** eller ømhet i **én fot**
* **plutselig kortpustethet**, særlig når det oppstår sammen med en skarp smerte i brystet eller hurtig puls
* smerter i magen, forstørret mage, blod i avføringen

**Undersøkelser for å sjekke benmargen din**

Hos personer som har problemer med benmargen sin, kan legemidler som Eltrombopag Accord forverre problemene. Tegn på endringer i benmargen kan vises som unormale resultater i blodprøvene dine. Legen kan også utføre direkte undersøkelser for å sjekke benmargen din mens du behandles med Eltrombopag Accord.

**Undersøkelser for blødninger i fordøyelsessystemet**

Hvis du bruker interferonbasert behandling sammen med Eltrombopag Accord vil du bli overvåket for eventuelle tegn på blødning i mage eller tarm etter at du har sluttet å ta Eltrombopag Accord.

**Hjerteovervåking**

Legen kan vurdere at det er nødvendig å overvåke hjertet ditt under behandling med Eltrombopag Accord og utføre elektrokardiogram-undersøkelser (EKG).

**Eldre (65 år og eldre)**

Det er begrenset data ved bruk av Eltrombopag Accord hos pasienter som er 65 år og eldre. Det skal utvises forsiktighet hvis du bruker Eltrombopag Accord og er 65 år eller eldre.

**Barn og ungdom**

Eltrombopag Accord er ikke anbefalt for barn under 1 år som har ITP. Det er heller ikke anbefalt for personer under 18 år med lavt blodplatetall på grunn av hepatitt C.

**Andre legemidler og Eltrombopag Accord**

Snakk med lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler. Dette inkluderer reseptfrie legemidler og vitaminer.

**Noen vanlige legemidler interagerer med Eltrombopag Accord** – dette gjelder både reseptpliktige og reseptfrie legemidler og mineraler. Dette gjelder:

* syrenøytraliserende legemidler for å behandle **fordøyelsesbesvær, halsbrann** eller **magesår** (se også *‘****Når du skal ta det*’** avsnitt 3)
* legemidler som kalles statiner, til å **redusere kolesterolet**
* enkelte legemidler til å behandle **HIV-infeksjon**, som f.eks. lopinavir og/eller ritonavir
* ciklosporin som brukes i forbindelse med **transplantasjoner** og **immunsykdommer**
* mineraler som jern, kalsium, magnesium, aluminium, selen og sink som kan finnes i **vitamin- og mineraltilskudd** (se også‘***Når du skal ta det***’ avsnitt 3)
* legemidler som metotreksat og topotekan, til å behandle **kreft**
* **Snakk med legen** hvis du tar noen av disse legemidlene. Noen av dem kan ikke tas sammen med Eltrombopag Accord, eller dosen kan behøve justering, eller så må du ta dem på en annen tid på dagen. Legen vil gjennomgå de medisinene du tar, og foreslå passende erstatninger om nødvendig.

Hvis du samtidig tar medisiner for å forhindre blodpropp er det en større risiko for blødninger. Legen vil diskutere dette med deg.

Hvis du tar kortikosteroider, danazol, og/eller azatioprin så kan det være at du må ta en lavere dose eller stoppe å ta dem mens du tar Eltrombopag Accord.

**Inntak av Eltrombopag Accord sammen med mat og drikke**

Bruk ikke Eltrombopag Accord sammen med mat eller drikke som inneholder melk siden kalsium i melkeproduktene påvirker absorpsjonen av legemidlet. For ytterligere informasjon, se ‘***Når du skal ta det***’ i avsnitt 3*.*

**Graviditet og amming**

**Bruk ikke Eltrombopag Accord hvis du er gravid** med mindre legen spesifikt anbefaler det. Effekten av Eltrombopag Accord under graviditet er ikke kjent.

* **Fortell legen om du er gravid**, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.
* **Bruk pålitelig prevensjon** mens du tar Eltrombopag Accord, for å forebygge graviditet.
* **Hvis du blir gravid under behandlingen** med Eltrombopag Accord, må du fortelle det til legen.

**Du må ikke amme mens du bruker Eltrombopag Accord.** Det er ikke kjent om Eltrombopag Accord går over i brystmelk.

* **Dersom du ammer** eller planlegger å amme, må du fortelle dette til legen.

**Kjøring og bruk av maskiner**

**Eltrombopag Accord kan gjøre deg svimmel** eller ha andre bivirkninger som kan gjøre deg mindre oppmerksom.

* **Ikke kjør bil** eller bruk maskiner med mindre du er sikker på at du ikke er berørt.

**Eltrombopag Accord inneholder natrium**

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) i hver tablett, og er så godt som “natriumfritt”.

**3. Hvordan du bruker Eltrombopag Accord**

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen har fortalt deg. Kontakt lege eller apotek hvis du er usikker. Ikke endre dosen eller planen for behandling med Eltrombopag Accord med mindre legen eller farmasøyten råder deg til det. Samtidig som du tar Eltrombopag Accord, vil du bli fulgt opp av en lege som er spesialist i behandling av din sykdom.

**Hvor stor dose du skal ta**

**For ITP**

**Voksne og barn** (6 til 17 år) – den vanlige startdosen for ITP **er én 50 mg tablett** Eltrombopag Accord daglig. Hvis du er av øst‑/sørøst-asiatisk opphav kan du behøve å starte med en **dose redusert til 25 mg**.

**Barn** (1 til 5 år) – den vanlige startdosen for ITP er **én 25 mg tablett** Eltrombopag Accord daglig.

**For hepatitt C**

**Voksne –** den vanlige startdosen for hepatitt C er **én 25 mg tablett** Eltrombopag Accord daglig. Hvis du er av øst‑/sørøst-asiatisk opphav vil du starte med **samme 25 mg dose**.

Det kan ta 1 til 2 uker før Eltrombopag Accord begynner å virke. Legen kan anbefale at din daglige dose endres avhengig av hvordan du reagerer på Eltrombopag Accord.

**Hvordan du skal ta tabletten**

Svelg tabletten hel sammen med vann.

**Når du skal ta det**

Sørg for at –

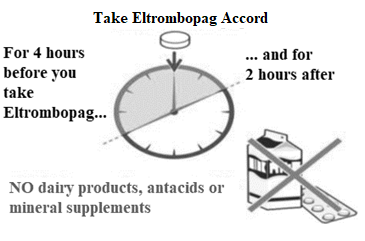
* **4 timer før** du tar Eltrombopag Accord
* og **2 timer etter** at du har tatt Eltrombopag Accord

inntar **du ikke** noe av følgende:

* **melkeprodukter** som ost, smør, yoghurt eller iskrem
* **melk eller milkshake,** drikker som inneholder melk, yoghurt eller fløte
* **syrenøytraliserende midler,** som er en type legemiddel mot **fordøyelsesbesvær og halsbrann**
* noen **mineral- og vitamintilskudd** som inneholder jern, kalsium, magnesium, aluminium, selen og sink

Hvis du gjør det, vil ikke legemidlet absorberes ordentlig inn i kroppen din.

**Ta Eltrombopag Accord**



**INGEN melkeprodukter, syrenøytraliserende eller mineraltilskudd**

**…og i 2 timer etter**

**I 4 timer   
før du tar Eltrombopag Accord…**

**Snakk med legen for flere råd om passende matvarer og drikker.**

**Dersom du tar for mye av Eltrombopag Accord**

**Kontakt lege eller apotek umiddelbart.** Hvis mulig, vis dem pakningen eller dette pakningsvedlegget. Du vil bli overvåket for tegn og symptomer på bivirkninger og gitt egnet behandling umiddelbart.

**Dersom du har glemt å ta Eltrombopag Accord**

Ta din neste dose til vanlig tid. Ikke ta mer enn én dose med Eltrombopag Accord daglig.

**Dersom du avbryter behandling med Eltrombopag Accord**

Ikke slutt å ta Eltrombopag Accord uten å snakke med legen først. Hvis legen anbefaler deg å stoppe behandlingen, vil konsentrasjonen av blodplater sjekkes ukentlig i fire uker. Se også *‘****Blødning eller blåmerker etter avsluttet behandling***’ i avsnitt 4.

Hvis du har flere spørsmål om bruken av dette legemidlet, spør din lege eller farmasøyt.

**4. Mulige bivirkninger**

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

**Symptomer som behøver tilsyn: oppsøk lege**

Personer som tar Eltrombopag Accord for enten ITP eller lavt blodplatetall i forbindelse med hepatitt C kan utvikle tegn på potensielt alvorlige bivirkninger. **Det er viktig å informere en lege hvis du utvikler disse symptomene**.

**Økt risiko for blodpropp**

Enkelte personer har større risiko for blodpropp og legemidler som Eltrombopag Accord kan forverre dette problemet. Plutselig blokkering av en blodåre på grunn av blodpropp er en mindre vanlig bivirkning og kan berøre opptil 1 av 100 personer.

Et bilde som inneholder tekst

Automatisk generert beskrivelse**Oppsøk medisinsk hjelp umiddelbart hvis du utvikler tegn eller symptomer på blodpropp som for eksempel:**

* **hevelse**, **smerte, varme, rødhet** eller ømhet i **en fot**
* **plutselig kortpustethet**, særlig når det oppstår sammen med en skarp smerte i brystet eller hurtig puls
* smerter i magen, forstørret mage, blod i avføringen

**Leverproblemer**

Eltrombopag Accord kan forårsake endringer som vises ved blodprøver og kan være tegn på leverskade. Leverproblemer (økt antall enzymer som vises i blodprøver) er vanlig og kan berøre opptil 1 av 10 personer. Andre leverproblemer er mindre vanlig og kan berøre opptil 1 av 100 personer.

Hvis du har noen av disse tegnene på leverproblemer:

* **gulning** av huden eller det hvite i øynene (gulsott)
* uvanlig **mørk urin**
* **fortell legen dette umiddelbart.**

**Blødning eller blåmerker etter avsluttet behandling**

Innen to uker etter at du slutter å ta Eltrombopag Accord, vil konsentrasjonen av blodplater vanligvis falle tilbake til nivået det var på før du begynte å ta Eltrombopag Accord. Den lave konsentrasjonen av blodplater kan øke risikoen for blødninger eller blåmerker. Legen vil sjekke blodplatetallet i minst 4 uker etter at du sluttet å ta Eltrombopag Accord.

* **Fortell legen** hvis du får noen blødninger eller blåmerker etter at du har sluttet å ta Eltrombopag Accord.

Enkelte personer får **blødninger i fordøyelsessystemet** etter at de har sluttet å ta peginterferon, ribavirin og Eltrombopag Accord. Symptomer inkluderer:

* svart, tjærelignende avføring (misfarget avføring er en mindre vanlig bivirkning som kan berøre opptil 1 av 100 personer)
* blod i avføringen
* oppkast av blod eller noe som likner på kaffegrut
* **Fortell legen** umiddelbart hvis du får noen av disse symptomene.

**Følgende bivirkninger er blitt knyttet til behandling med Eltrombopag Accord hos voksne pasienter med ITP:**

**Svært vanlige bivirkninger**

Disse kan berøre **flere enn 1 av 10** personer:

* forkjølelse
* kvalme
* diaré
* hoste
* infeksjon i nese, bihuler, hals og øvre luftveier (øvre luftveisinfeksjon)
* ryggsmerter

**Svært vanlige bivirkninger som kan ses i blodprøver:**

* økning i leverenzymer (alaninaminotransferase (ALAT))

**Vanlige bivirkninger**

Disse kan berøre **opptil 1 av 10**personer:

* muskelsmerter, muskelspasmer, muskelsvakhet
* skjelettsmerter
* kraftige menstruasjonsblødninger
* sår hals og ubehag ved svelging
* øyeproblemer, inkludert unormal synstest, tørre øyne, øyesmerte og uklart syn
* oppkast
* influensa
* forkjølelsessår
* pneumoni
* irritasjon og betennelse (hevelse) i bihuler
* betennelse (hevelse) og infeksjon i mandlene
* infeksjon i lungene, bihulene, nesen og halsen
* betennelse i tannkjøttet
* appetittmangel
* følelse av prikking eller nummenhet, ofte kalt “pins and needles”
* nedsatt følsomhet i huden
* følelse av døsighet
* øresmerter
* smerter, hevelse og ømhet i et av beina (vanligvis en av leggene) med varm hud i området som er påvirket (tegn på en blodpropp i en dyp vene)
* lokal hevelse fylt med blod fra en ødelagt blodåre (hematom)
* hetetokter
* munnproblemer, inkludert tørr eller sår munn, sensitiv tunge, blødende gommer, munnsår
* rennende nese
* tannverk
* magesmerter
* unormal leverfunksjon
* endringer i huden, inkludert overdreven svetting, kløende klumpete utslett, røde flekker, endret utseende på huden
* hårtap
* skummende eller boblelignende urin (tegn på protein i urinen)
* høy temperatur, føler seg varm
* brystsmerter
* svakhetsfølelse
* søvnproblemer, depresjon
* migrene
* redusert syn
* svimmelhet (vertigo)
* tarmgass, oppblåst mage

**Vanlige bivirkninger som kan ses i blodprøver:**

* redusert antall røde blodceller (anemi)
* redusert antall blodplater (trombocytopeni)
* redusert antall hvite blodceller
* reduksjon i hemoglobinnivå
* økning i antall eosinofile granulocytter
* økning i antall hvite blodceller (leukocytose)
* økt nivå av urinsyre
* redusert nivå av kalium
* økt nivå av kreatinin
* økt nivå av alkalin fosfatase
* økning i leverenzymer (aspartataminotransferase (ASAT))
* økning i bilirubin i blod (en substans laget i leveren)
* økning i nivå av enkelte proteiner

**Mindre vanlige bivirkninger**

Disse kan berøre **opptil 1 av 100**personer:

* allergisk reaksjon
* avbrudd i blodforsyningen til deler av hjertet
* plutselig kortpustethet, særlig når det oppstår sammen med en skarp smerte i brystet og/eller hurtig pust som kan være tegn på en blodpropp i lungene (se *‘****Økt risiko for blodpropp****’* tidligere i avsnitt 4)
* funksjonstap i deler av lungene på grunn av blokkering i lungearterien
* mulig smerte, hevelse og/eller rødhet rundt en vene, noe som kan være tegn på blodpropp i en vene
* gulfarging av huden og/eller magesmerter, noe som kan være tegn på blokkering av gallegangen, skade på leveren, leverskade på grunn av betennelse (se ‘***Leverproblemer’*** tidligere i avsnitt 4)
* leverskade forårsaket av legemider
* hurtige hjerteslag, rask eller uregelmessig hjerterytme, blåaktig farge på huden, forstyrrelser i hjerterytmen (QT-forlengelse), noe som kan være tegn på lidelse forbundet med hjertet og blodårene
* blodpropp
* rødming
* smertefulle hevelser i leddene på grunn av urinsyre (gikt)
* mangel på interesse, humørforandringer, gråt som er vanskelig å stoppe eller som oppstår uventet
* problemer med balansen, tale og nervefunksjon, skjelving
* smertefull eller unormal følelse i huden
* lammelse på den ene siden av kroppen
* migrene med aura
* nerveskade
* utvidelse eller hevelse av blodårer som fører til hodepine
* øyeproblemer, inkludert økt tåreproduksjon, slørete og uklart syn (katarakt), blødning i eller rundt retina (den bakre delen av øyet), tørre øyne
* problemer med nesen, halsen og bihulene, pusteproblemer under søvnproblemer
* blemmer/sår i munn og hals
* tap av appetitt
* problemer i fordøyelsessystemet, inkludert hyppig avføring, matforgiftning, blod i avføring, blodig oppkast
* endetarmsblødning, endring av farge på avføring, oppblåst mage, forstoppelse
* munnproblemer, inkludert tørr eller sår munn, smerte i tungen, blødende tannkjøtt, ubehag i munnen
* solbrenthet
* varmefølelse, angstfølelse
* rødhet eller hevelse rundt et sår
* blødning rundt et kateter (hvis tilstede) som går gjennom huden
* følelse av et fremmedlegeme
* nyreproblemer, inkludert inflammasjon av nyren, overdreven urinering om natten, nyresvikt, urinveisinfeksjon, hvite blodceller i urinen
* kaldsvette
* generell følelse av uvelhet
* hudinfeksjon
* hudforandringer, inkludert misfarging av huden, flassing, rødhet, kløe, overdreven svetting
* muskelsvakhet
* kreft i endetarm og tykktarm

**Mindre vanlige bivirkninger som kan ses i laboratorieprøver:**

* endret form på røde blodceller
* tilstedeværelse av hvite blodceller under utvikling, noe som kan være tegn på visse sykdommer
* økt antall blodplater
* redusert nivå av kalsium
* redusert antall røde blodceller (anaemi) forårsaket av overdreven ødeleggelse av røde blodceller (hemolytisk anemi)
* økt antall myelocytter
* økt antall umodne nøytrofile granulocytter
* økt nivå av urea i blod
* økt nivå av proteiner i urinen
* økt nivå av albumin i blod
* økt nivå av totalt protein
* redusert nivå av albumin i blod
* økt pH av urin
* økt hemoglobinnivå

Følgende bivirkninger er blitt knyttet til behandling med Eltrombopag Accord hos barn (i alderen 1 til 17 år) med ITP:

Hvis disse bivirkningene blir alvorlige fortell det til lege, apotek eller sykepleier.

**Svært vanlige bivirkninger**

Disse kan berøre **flere enn** **1 av 10** barn:

* infeksjon i nese, bihuler, hals og øvre luftveier, forkjølelse (øvre luftveisinfeksjon)
* diaré
* magesmerter
* hoste
* feber
* føle seg syk (kvalm)

**Vanlige bivirkninger**

Disse kan berøre **opptil 1 av 10** barn:

* søvnvansker (insomni)
* tannverk
* smerter i nese og svelg
* kløende, rennende eller tett nese
* sår hals, rennende nese, tett nese og nysing
* munnproblemer, inkludert munntørrhet, sår munn, sentitiv tunge, blødende tannkjøtt, munnsår

Følgende bivirkninger har vært rapportert å være forbundet med behandling med Eltrombopag Accord i kombinasjon med peginterferon og ribavirin hos pasienter med hepatitt C:

**Svært vanlige bivirkninger**

Disse kan berøre **flere enn** **1 av 10**personer:

* hodepine
* tap av appetitt
* hoste
* kvalme, diaré
* muskelsmerter, muskelsvakhet
* kløe
* trøtthetsfølelse
* feber
* uvanlig hårtap
* føle seg svak
* influensalignende sykdom
* hevelse i hender og føtter
* frysninger

**Svært vanlige bivirkninger som kan ses på blodprøver:**

* redusert antall røde blodceller (anemi)

**Vanlige bivirkninger**

Disse kan berøre **opptil** **1 av 10**personer:

* urinveisinfeksjon
* betennelse i nesens hulrom, halsen og munnen, influensaliknende symptomer, munntørrhet, sår eller betent munn, tannpine
* vekttap
* søvnforstyrrelser, unormal døsighet, forvirring, depresjon, angst
* svimmelhet, oppmerksomhets- og hukommelsesproblemer, humørforandringer
* nedsatt hjernefunksjon på grunn av leverskade
* kribling eller nummenhet i hender og føtter
* feber, hodepine
* øyeproblemer, inkludert sløret og uklart syn (katarakt), tørre øyne, små, gule avleiringer i retina, gulfarging av det hvite i øynene
* blødning i eller rundt retina
* svimmelhet (vertigo)
* rask eller uregelmessig hjerterytme (palpitasjoner), kortpustethet
* hoste med slim, rennende nese, influensa, forkjølelsessår, sår hals og ubehag ved svelging
* problemer i fordøyelsessystemet, inkludert oppkast, magesmerter, fordøyelsesbesvær, forstoppelse, oppblåst mage, smaksforstyrrelser, hemorroider, magesmerte/ubehag, hovne blodårer og blødning i spiserøret
* tannpine
* leverproblemer, inkludert svulst i leveren, gulfarging av det hvite i øynene eller av huden (gulsott), leverskade på grunn av legemiddel (se**’Leverproblemer’** tidligere i avsnitt 4)
* hudproblemer, inkludert utslett, tørr hud, eksem, rødhet i huden, kløe, overdreven svetting, uvanlige utvekster på huden, hårtap
* leddsmerter, ryggsmerter, skjelettsmerter, smerter i ekstremitetene (armer, bein, hender og føtter), muskelspasmer
* irritabilitet, generell uvelhetsfølelse, hudreaksjon som rødhet eller hevelse og smerte på injeksjonsstedet, brystsmerter og ubehag, væskeansamling i kroppen eller ekstremitetene som fører til hevelse
* infeksjon i nese, bihuler, hals og øvre luftveier, forkjølelse (øvre luftveisinfeksjon), betennelse i slimhinnene i bronkiene
* depresjon, angst, søvnproblemer, nervøsitet

**Vanlige bivirkninger som kan ses på blodprøver:**

* økt blodsukker (glukose)
* redusert antall hvite blodceller
* redusert antall nøytrofile, en type hvite blodceller
* redusert nivå av albumin i blodet
* redusert nivå av hemoglobin
* økt bilirubin (en substans laget i leveren)
* endringer i enzymene som kontrollerer koagulering av blodet

**Mindre vanlige bivirkninger**

Disse kan berøre **opptil** **1 av 100**personer:

* smertefull urinering
* forstyrrelser i hjerterytmen (QT-forlengelse)
* omgangssyke (gastroenteritt), sår hals
* blemmer/sår i munnen, betennelse i magen
* forandringer i huden, inkludert endring i farge, flassing, rødhet, kløe, sår og nattsvette
* blodpropp i en vene til leveren (mulig skade på lever og/eller fordøyelsessystem)
* unormal blodlevring i små blodårer forbundet med nyresvikt
* utslett, blåmerker ved injeksjonsstedet, ubehag i brystet
* reduksjon i antall røde blodceller (anemi) forårsaket av overdreven destruksjon av røde blodceller (hemolytisk anemi)
* forvirring, agitasjon
* leversvikt

**Følgende bivirkninger er blitt rapportert å være forbundet med behandling med eltrombopag hos pasienter med alvorlig aplastisk anemi:**

Hvis disse bivirkningene blir alvorlige fortell det til lege, apotek eller sykepleier.

**Svært vanlige bivirkninger**

Disse kan berøre **flere en 1 av 10** personer.

* hoste
* hodepine
* smerter i nese og hals
* diaré
* kvalme
* leddsmerter (artralgi)
* smerter i armer, bein, hender og føtter
* svimmelhet
* følelse av a være veldig trøtt/sliten
* feber
* frysninger
* kløende øyne
* after (munnskold)
* blødning i tannkjøttet
* magesmerter
* muskelspasmer

**Svært vanlige bivirkninger som kan ses i blodprøver**

* unormale endringer i cellene i din beinmarg
* økte nivåer av leverenzymer (aspartataminotransferase (ASAT))

**Vanlige bivirkninger**

Disse kan berøre **opptil 1 av 10** personer.

* angst
* depresjon
* kuldefølelse
* generell følelse av uvelhet
* øyeproblemer, inkludert synsproblemer, tåkesyn og uklar linse i øyet (katarakt), prikker eller partikler i øyet, tørre øyne, kløende øyne, gulfarging av det hvite i øyet eller av huden
* neseblødning
* problemer i fordøyelsessystemet, inkludert vansker med å svelge, smerter i munnen, hoven tunge, oppkast, tap av appetitt, magesmerter/ubehag, oppblåst mage, luft i magen, forstoppelse, lidelse i tarmen som påvirker tarmbevegelsene som kan gi forstoppelse, oppblåsthet, diaré og/eller symptomene nevnt over, endret farge på avføringen
* besvimelse
* hudproblemer inkludert: små røde eller lilla prikker på grunn av blødninger i huden (petekkier), utslett, kløe, elveblest, sår i huden
* ryggsmerter
* muskelsmerter
* skjelettsmerter
* svakhet (asteni)
* hevelse i bein på grunn av opphopning av væske
* unormal farge på urinen
* avbrudd i blodtilførsel til milten (infarkt i milten)
* rennende nese

**Vanlige bivirkninger som kan ses i blodprøver**

* økt mengde enzymer på grunn av muskelnedbrytning (kreatinin fosfokinase*)*
* opphopning av jern i kroppen (jernoverskudd)
* redusert blodsukkernivå (hypoglykemi)
* økt nivå av bilirubin i blodet (et stoff som produseres av leveren)
* redusert antall hvite blodceller

**Bivirkninger med ukjent frekvens**

Frekvensen kan ikke beregnes ut i fra tilgjengelige data

* misfarging av huden
* mørkere hud
* leverskade på grunn av legemiddel

**Melding av bivirkninger**

Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i [Appendix V](https://protect.checkpoint.com/v2/___http://www.ema.europa.eu/docs/en_GB/document_library/Template_or_form/2013/03/WC500139752.doc___.YzJlOmRpcmVrdG9yYXRmb3JtZWRpc2luc2tlcHJvZHVrdGVyOmM6bzpjYjNhZjJkZDMwMGI3MGIyY2FjYjQyMmNiYzA3MmI3NDo2Ojc0NDU6NDM4ZGY0MjA4OThjYjg4ZTI1MWE4OWRiNmMyZTZjMzhlZmQ4Nzg0ZWJlYTg2OGIzNmQ0OTM0YjIyYTEyZDJiZDpwOlQ6Tg). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

**5. Hvordan du oppbevarer Eltrombopag Accord**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på kartongen og blisteren etter EXP.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

**6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon**

**Sammensetning av Eltrombopag Accord**

Virkestoff ereltrombopag.

**12,5 mg filmdrasjerte tabletter**

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 12,5 mg eltrombopag.

**25 mg filmdrasjerte tabletter**

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 25 mg eltrombopag.

**50 mg filmdrasjerte tabletter**

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 50 mg eltrombopag.

**75 mg filmdrasjerte tabletter**

Hver filmdrasjerte tablett inneholder eltrombopagolamin tilsvarende 75 mg eltrombopag.

Andre innholdsstoffer er: mannitol, povidon, mikrokrystallinsk cellulose, natriumstivelseglykolat, magnesiumstearat, isomalt (E 953), kalsiumsilikat, hypromellose, titandioksid (E171), triacetin, rødt jernoksid (E172) og gult jernoksid (E172) [bortsett fra 75 mg].

**Hvordan Eltrombopag Accord ser ut og innholdet i pakningen**

Eltrombopag Accord 12,5 mg filmdrasjerte tabletter

Oransje til brun, rund, bikonveks filmdrasjert tablett gravert med «I» på den ene siden og med en diameter på omtrent 5,5 mm.

Eltrombopag Accord 25 mg filmdrasjerte tabletter

Mørk rosa, rund, bikonveks filmdrasjert tablett gravert med «II» på den ene siden og med en diameter på omtrent 8 mm.

Eltrombopag Accord 50 mg filmdrasjerte tabletter

Lyserød, rund, bikonveks filmdrasjert tablett gravert med «III» på den ene siden og med en diameter på omtrent 10 mm.

Eltrombopag Accord 75 mg filmdrasjerte tabletter

Rød til brun, rund, bikonveks filmdrasjert tablett, gravert med «IV» på den ene siden og med en diameter på omtrent 12 mm.

De leveres i aluminiumblistre (OPA/Alu/PVC-Alu) i en kartong som inneholder 14, 28 eller 84 tabletter og multipakninger som inneholder 84 (3 pakninger á 28) tabletter eller i perforerte aluminiumsblistre (OPA/Alu/PVC-Alu) i en kartong som inneholder 14 x 1, 28 x 1 eller 84 x 1 tabletter og multipakninger som inneholder 84 x 1 (3 pakninger á 28 x 1) tabletter.

Pakningar med 84 tabletter eller 84 x 1 tabletter og multipakninger som inneholder 84 (3 pakninger á 28) og 84 x 1 (3 pakninger á 28 x 1) tabletter er ikke relevante for styrken 12,5 mg.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis være tilgjengelige i ditt land.

**Innehaver av markedsføringstillatelsen**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona, s/n,

Edifici Est, 6a Planta,

08039 Barcelona,

Spania

**Tilvirker**

Accord Healthcare Polska Sp. z.o.o.

ul.Lutomierska 50,

95-200, Pabianice, Polen

Synthon Hispania S.L.

Castello, 1

Poligono Las Salinas

08830 Sant Boi de Llobregat, Spania

Synthon B.V.

Microweg 22

6545 CM Nijmegen, Nederland

Accord Healthcare Single Member S.A.

64th Km National Road Athens, Lamia,

Schimatari, 32009, Hellas

Ta kontakt med den lokale representanten for innehaveren av markedsføringstillatelsen for ytterligere informasjon om dette legemidlet:

AT / BE / BG / CY / CZ / DE / DK / EE / ES / FI / FR / HR / HU / IE / IS / IT / LT / LV / LU / MT / NL / NO / PL / PT / RO / SE / SI / SK

Accord Healthcare S.L.U.

Tel: +34 93 301 00 64

EL

Win Medica Α.Ε.

Τηλ: +30 210 74 88 821

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert**

**Andre informasjonskilder**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency): [https://www.ema.europa.eu](https://protect.checkpoint.com/v2/___https://www.ema.europa.eu___.YzJlOmRpcmVrdG9yYXRmb3JtZWRpc2luc2tlcHJvZHVrdGVyOmM6bzpjYjNhZjJkZDMwMGI3MGIyY2FjYjQyMmNiYzA3MmI3NDo2OjcwMTI6NGNlZjE0ZGY4ZGMxZjdhYjM3NDVjMmUzZDIyYmUxMGEyOGZjZTA4MDQ3NjRiZWJlMjQzODQyMWE1MTE4ZjUzNDpwOlQ6Tg), og på nettstedet til [www.felleskatalogen.no](https://protect.checkpoint.com/v2/___http://www.felleskatalogen.no___.YzJlOmRpcmVrdG9yYXRmb3JtZWRpc2luc2tlcHJvZHVrdGVyOmM6bzpjYjNhZjJkZDMwMGI3MGIyY2FjYjQyMmNiYzA3MmI3NDo2Ojg4OGI6OWRmMmQ4Y2VjMDRmNTgxMzUxMWJiMGNkOTRlMjA5MmY2YzlkNTUxOGFiZjc3OTVlNDMwYzFjMmMzZDExZGIyMTpwOlQ6Tg). Der kan du også finne lenker til andre nettsteder med informasjon om sjeldne sykdommer og behandlingsregimer.