**VEDLEGG I**

# PREPARATOMTALE

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Pemetrexed Pfizer 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

Pemetrexed Pfizer 500 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

Pemetrexed Pfizer 1 000 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

Pemetrexed Pfizer 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

Hvert hetteglass inneholder 100 mg pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

*Hjelpestoff med kjent effekt*

Hvert hetteglass inneholder tilnærmet 11 mg natrium.

Pemetrexed Pfizer 500 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

Hvert hetteglass inneholder 500 mg pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

*Hjelpestoff med kjent effekt*

Hvert hetteglass inneholder tilnærmet 54 mg natrium.

Pemetrexed Pfizer 1 000 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

Hvert hetteglass inneholder 1 000 mg pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

*Hjelpestoff med kjent effekt*

Hvert hetteglass inneholder tilnærmet 108 mg natrium.

Etter tilberedning (se pkt. 6.6) inneholder hvert hetteglass 25 mg/ml pemetreksed.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

**3. LEGEMIDDELFORM**

Pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning.

Hvitt til enten lysegult eller grønn-gult lyofilisert pulver.

**4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

**4.1 Indikasjoner**

Malignt pleuralt mesoteliom

Pemetrexed Pfizer i kombinasjon med cisplatin er indisert til behandling av kjemoterapinaive pasienter med ikke-resekterbar malignt pleuralt mesoteliom.

Ikke-småcellet lungekreft

Pemetrexed Pfizer i kombinasjon med cisplatin er indisert som førstelinjebehandling av pasienter med lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft annet enn predominant plateepitelhistologi (se pkt. 5.1).

Pemetrexed Pfizer er indisert som monoterapi for vedlikeholdsbehandling av lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft annet enn predominant plateepitelhistologi hos pasienter med sykdom som ikke har vist progresjon umiddelbart etter platinabasert kjemoterapi (se pkt. 5.1).

Pemetrexed Pfizer er indisert som monoterapi til andrelinjebehandling av pasienter med lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft annet enn predominant plateepitelhistologi (se pkt. 5.1).

**4.2 Dosering og administrasjonsmåte**

Dosering

Pemetrexed Pfizer skal bare administreres under veiledning av en lege som har erfaring med kjemoterapi mot kreft.

*Pemetrexed Pfizer i kombinasjon med cisplatin*

Anbefalt dose med Pemetrexed Pfizer er 500 mg/m2 kroppsoverflate (BSA), gitt som intravenøs infusjon i løpet av 10 minutter på dag 1 i hver 21–dagers kur. Den anbefalte dosen med cisplatin er 75 mg/m2 kroppsoverflate infundert i løpet av to timer omtrent 30 minutter etter at pemetreksedinfusjonen er avsluttet på dag 1 i hver 21-dagers kur. Pasienter skal gis adekvat antiemetisk behandling og passende hydrering før og/eller etter cisplatinbehandling (se også preparatomtalen til cisplatin for nøyaktig doseringsanvisning).

*Pemetrexed Pfizer som monoterapi*

Til pasienter som behandles for ikke-småcellet lungekreft etter tidligere kjemoterapi er den anbefalte dose med Pemetrexed Pfizer 500 mg/m2 kroppsoverflate, gitt som intravenøs infusjon i løpet av 10 minutter på dag 1 i hver 21–dagers kur.

*Premedisinering*

For å redusere forekomst og alvorlighetsgrad av hudreaksjoner bør et kortikosteroid gis dagen før, samme dagen, samt dagen etter pemetreksedadministrasjon. Kortikosteroidet bør være ekvivalent med 4 mg deksametason gitt oralt to ganger daglig (se pkt. 4.4).

For å redusere toksisitet må pasienter som behandles med pemetreksed også gis vitamintilskudd (se pkt. 4.4). Pasienten må få oral folsyre eller et multivitamin som inneholder folsyre (350 til 1 000 mikrogram) daglig. Minst fem doser med folsyre skal tas i løpet av de syv dagene forut for den første dosen med pemetreksed, og doseringen skal fortsette gjennom hele behandlingskuren og i 21 dager etter siste dose pemetreksed. Pasientene skal også gis en intramuskulær injeksjon vitamin B12 (1 000 mikrogram) i løpet av den uken som går forut for første pemetrekseddose, samt en for hver tredje kur deretter. Etterfølgende vitamin B12 injeksjoner kan gis på samme dag som pemetreksed.

*Overvåking*

Pasienter som får pemetreksed bør overvåkes før hver dose ved hjelp av full blodcelletelling, inkludert differensialtelling av hvite blodceller (WCC) og blodplater. Før hver omgang kjemoterapi skal det tas prøver for blodkjemi for vurdering av nyre- og leverfunksjon. Før hver ny omgang med kjemoterapi skal pasientene ha følgende: absolutt antall nøytrofile (ANC) bør være ≥ 1 500 celler/mm3 og blodplater bør være ≥ 100 000 celler/mm3.

Kreatininclearance må være ≥ 45 ml/min.

Totalt bilirubin bør være ≤ 1,5 ganger øvre grenseverdi for det normale. Alkalisk fosfatase (AP), aspartat aminotransferase (ASAT eller SGOT) og alanin aminotransferase (ALAT eller SGPT) bør være ≤ 3 ganger øvre grenseverdi for det normale. Alkalisk fosfatase, ASAT og ALAT ≤ 5 ganger øvre normalgrense er akseptabelt hvis leveren er tumorinvolvert.

*Dosejustering*

Dosejusteringer ved inngangen til en påfølgende syklus bør være basert på nadir hematologiske tall eller maksimal ikke-hematologisk toksisitet fra foregående behandlingssyklus. Behandlingen kan utsettes for at pasienten skal få tilstrekkelig tid til å komme seg. Etter å ha kommet seg bør pasientene behandles på nytt i henhold til retningslinjene i tabell 1, 2 og 3, som gjelder for Pemetrexed Pfizer brukt som monoterapi eller i kombinasjon med cisplatin.

|  |
| --- |
| **Tabell 1. Dosejusteringstabell for Pemetrexed Pfizer (monoterapi eller i kombinasjon) og cisplatin – hematologisk toksisitet** |
| Nadir ANC < 500/mm3 og nadir blodplatetall ≥ 50 000/mm3  | 75 % av forutgående dose (både Pemetrexed Pfizer og cisplatin)  |
| Nadir blodplatetall < 50 000/mm3, uansett ANC nadir  | 75 % av forutgående dose (både Pemetrexed Pfizer og cisplatin)  |
| Nadir blodplatetall < 50 000/mm3 med blødningª, uansett ANC nadir  | 50 % av forutgående dose (både Pemetrexed Pfizer og cisplatin)  |
| ª Disse kriterier oppfyller betingelsene fra National Cancer Institute Common Toxicity Criteria (CTC versjon 2.0; NCI 1998) for definisjon av ≥ CTC grad 2 blødning. |

Hvis pasienten utvikler ikke-hematologisk toksisitet ≥ Grad 3 (unntatt nevrotoksisitet), bør Pemetrexed Pfizer holdes tilbake inntil det har gått over eller det er på samme nivå som før pasienten startet behandlingen. Behandling bør startes opp igjen i henhold til retningslinjene i tabell 2.

|  |
| --- |
| **Tabell 2. Dosejusteringstabell for Pemetrexed Pfizer (monoterapi eller i kombinasjon) og cisplatin – ikke-hematologisk toksisitet** a, b |
|   | **Dose av Pemetrexed Pfizer (mg/m2)** | **Dose for cisplatin (mg/m2)** |
| Enhver toksisitet av Grad 3 eller 4 unntatt mukositt  | 75 % av forutgående dose  | 75 % av forutgående dose  |
| Enhver diaré som krever sykehusinnleggelse (uansett grad) eller Grad 3 eller 4 diaré  | 75 % av forutgående dose  | 75 % av forutgående dose  |
| Mukositt av Grad 3 eller 4  | 50 % av forutgående dose  | 100 % av forutgående dose  |
| ª National Cancer Institute Common Toxicity Criteria (CTC versjon 2.0; NCI 1998) b Unntatt nevrotoksisitet  |

Dersom nevrotoksisitet foreligger vil dosejusteringsanbefalinger for Pemetrexed Pfizer og cisplatin oppgis i tabell 3. Pasienten bør avslutte behandlingen hvis nevrotoksisitet av Grad 3 eller 4 foreligger.

|  |
| --- |
| **Tabell 3. Dosejusteringstabell for Pemetrexed Pfizer (monoterapi eller i kombinasjon) og cisplatin – nevrotoksisitet** |
| **CTC ª Grad** | **Dose av Pemetrexed Pfizer (mg/m2)** | **Dose for cisplatin (mg/m2)** |
| 0–1  | 100 % av forutgående dose  | 100 % av forutgående dose  |
| 2  | 100 % av forutgående dose  | 50 % av forutgående dose  |
| ª National Cancer Institute Common Toxicity Criteria (CTC versjon 2.0; NCI 1998)  |

Behandling med Pemetrexed Pfizer bør avsluttes hvis en pasient utsettes for hematologisk eller ikke-hematologisk toksisitet av Grad 3 eller 4 etter to dosereduksjoner eller umiddelbart etter observasjon av nevrotoksisitet av Grad 3 eller 4.

*Spesielle populasjoner*

*Eldre*

I kliniske studier er det ikke indikasjon for at pasienter som er 65 år eller eldre har høyere risiko for bivirkninger enn pasienter under 65 år. Det er ikke påkrevet med andre dosejusteringer enn de som anbefales for alle pasienter.

*Pediatrisk populasjon*

Det er ikke relevant å bruke pemetreksed i den pediatriske populasjonen for malignt pleuralt mesoteliom og ikke-småcellet lungekreft.

*Pasienter med nedsatt nyrefunksjon (standard Cockcroft og Gault formel eller glomerulær filtrasjonshastighet, målt ved Tc99m-DPTA serum clearance-metoden)*

Pemetreksed elimineres hovedsakelig uendret ved utskillelse gjennom nyrene. I kliniske studier var det ikke behov for dosejusteringer hos pasienter med kreatininclearance ≥ 45 ml/min, andre enn slike som anbefales for alle pasienter. Det foreligger ikke tilstrekkelige data om bruk av pemetreksed hos pasienter med en kreatininclearance lavere enn 45 ml/min, derfor anbefales ikke pemetreksed hos disse pasientene (se pkt. 4.4).

*Pasienter med nedsatt leverfunksjon*

Det er ikke påvist sammenheng mellom ASAT (SGOT), ALAT (SGPT) eller total bilirubin, og farmakokinetikken til pemetreksed. Pasienter med nedsatt leverfunksjon slik som bilirubin > 1,5 ganger øvre grense for normalverdien og/eller aminotransferase > 3,0 ganger øvre grense for normalverdien (i fravær av levermetastaser) eller > 5,0 ganger øvre grense for normalverdiene (med levermetastaser) har imidlertid ikke vært spesifikt undersøkt.

Administrasjonsmåte

Pemetrexed Pfizer er til intravenøs bruk. Pemetrexed Pfizer skal administreres som en intravenøs infusjon i løpet av 10 minutter på dag 1 i hver 21-dagers kur.

For instruksjoner om håndtering eller administrering av dette legemidlet, og for instruksjoner om rekonstituering og fortynning av dette legemidlet før administrering, se pkt. 6.6.

**4.3 Kontraindikasjoner**

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

Amming (se pkt. 4.6).

Samtidig vaksine mot gulfeber (se pkt. 4.5).

**4.4 Advarsler og forsiktighetsregler**

Pemetreksed kan undertrykke benmargsfunksjonen uttrykt ved nøytropeni, trombocytopeni og anemi (eller pancytopeni) (se pkt. 4.8). Benmargssuppresjon er vanligvis den dosebegrensende toksisiteten. Pasientene bør overvåkes for myelosuppresjon under behandlingen og pemetreksed bør ikke gis til pasienter før det absolutte nøytrofiltallet (ANC) er ≥ 1 500 celler/mm3 og blodplatetallet er ≥ 100 000 celler/mm3. Dosereduksjon i etterfølgende kurer baseres på laveste ANC, blodplatetall og maksimal ikke-hematologisk toksisitet i forutgående behandlingssyklus (se pkt. 4.2).

Lavere toksisitet og en reduksjon av hematologisk og ikke-hematologisk Grad 3 og 4 toksisitet, slik som nøytropeni, febril nøytropeni og infeksjon med nøytropeni av Grad 3/4 ble påvist når det ble gitt prebehandling med folsyre og vitamin B12. Alle pasienter som behandles med pemetreksed skal derfor instrueres om å ta folsyre og vitamin B12 som profylakse for å redusere behandlingsrelatert toksisitet (se pkt. 4.2).

Hudreaksjoner er rapportert hos pasienter som ikke har fått prebehandling med et kortikosteroid. Prebehandling med deksametason (eller tilsvarende) kan redusere forekomst og alvorlighetsgrad av hudreaksjoner (se pkt. 4.2).

Et utilstrekkelig antall pasienter med kreatininclearance lavere enn 45 ml/min har vært undersøkt, derfor anbefales det ikke å bruke pemetreksed til slike pasienter (se pkt. 4.2).

Pasienter med lett til moderat nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance 45 til 79 ml/min), bør unngå å ta ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) som ibuprofen og acetylsalisylsyre (> 1,3 gram daglig) i 2 dager før, på samme dag og 2 dager etter pemetreksedbehandling (se pkt. 4.5).

Pasienter med lett til moderat nedsatt nyrefunksjon som er vurdert for pemetreksedbehandling bør seponere NSAIDs med lang halveringstid i minst 5 dager før, på samme dag og i minst 2 dager etter pemetreksedadministreringen (se pkt. 4.5).

Det er rapportert om alvorlige nyreproblemer, inkludert akutt nyresvikt, med pemetreksed alene eller sammen med andre kjemoterapeutiske midler. Mange av pasientene der dette oppstod hadde underliggende risikofaktorer for utvikling av nyreproblemer, inkludert dehydrering eller allerede eksisterende hypertensjon eller diabetes. Nefrogen diabetes insipidus og renal tubulær nekrose ble også rapportert etter markedsføring, der pemetreksed ble brukt alene eller sammen med andre kjemoterapeutiske midler. De fleste av pasientene ble bedre etter seponering av pemetreksed. Pasienter bør kontrolleres regelmessig for akutt tubulær nekrose, nedsatt nyrefunksjon og tegn og symptomer på nefrogen diabetes insipidus (f.eks. hypernatremi).

Betydningen av pleuravæske, slik som pleuraeffusjon eller ascites, ved pemetreksedbehandling er ikke fullstendig kjent. En fase 2-studie på pemetreksed hos 31 pasienter med solide tumorer med stabil pleuravæske viste ingen forskjell i forhold til dose-normalisert plasmakonsentrasjon eller clearance av pemetreksed sammenlignet med pasienter som ikke hadde fått tappet pleuravæsken. Tapping av pleuravæsken før pemetreksedbehandling bør derfor vurderes, men er ikke alltid nødvendig.

Det har vært observert alvorlig dehydrering på grunn av pemetrekseds gastrointestinale toksisitet når det gis sammen med cisplatin. Pasientene bør derfor få adekvat kvalmestillende behandling og passende hydrering før og/eller etter at behandling gis.

Alvorlige kardiovaskulære hendelser, deriblant myokardinfarkt og cerebrovaskulære hendelser er mindre vanlig rapportert under kliniske studier med pemetreksed, vanligvis når det har vært gitt i kombinasjon med annet cytotoksisk middel. De fleste pasientene hvor slike hendelser er rapportert hadde kardiovaskulære risikofaktorer fra før (se pkt. 4.8).

Det er vanlig at kreftpasienter er immunsupprimerte, derfor anbefales det ikke å bruke levende, svekkede vaksiner (se pkt. 4.3 og 4.5).

Pemetreksed kan ha genetisk skadelige effekter. Kjønnsmodne menn bør frarådes å få barn i løpet av behandlingen og i opptil 3 måneder etterpå. Prevensjon eller avholdenhet anbefales. På grunn av risikoen for at pemetreksedbehandling kan forårsake irreversibel sterilitet bør menn gis råd om å oppsøke veiledning vedrørende oppbevaring av sæd før behandlingsstart.

Kvinner i fruktbar alder må benytte sikker prevensjon under pemetreksedbehandlingen og i 6 måneder etter fullført behandling (se pkt. 4.6).

Tilfeller av strålingspneumonitt er rapportert hos pasienter som er strålebehandlet før, under eller etter pemetreksedbehandling. Det bør utvises særlig forsiktighet hos disse pasientene ved bruk av andre strålesensitiserende midler.

Tilfeller av oppblussing av strålingsinduserte hudreaksjoner (radiation recall) har blitt rapportert hos pasienter som fikk strålebehandling uker eller år tidligere.

Hjelpestoffer

*Pemetrexed Pfizer 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning*

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) per hetteglass, og er så godt som ‘natriumfritt’.

*Pemetrexed Pfizer 500 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning*

Dette legemidlet inneholder 54 mg natrium per hetteglass. Dette tilsvarer ca. 2,7 % av WHOs anbefalte maksimale daglige inntak av natrium på 2 g for en voksen person.

*Pemetrexed Pfizer 1 000 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning*

Dette legemidlet inneholder 108 mg natrium per hetteglass. Dette tilsvarer ca. 5,4 % av WHOs anbefalte maksimale daglige inntak av natrium på 2 g for en voksen person.

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

Pemetreksed elimineres hovedsakelig uendret via nyrene ved tubulær sekresjon og i mindre grad ved glomerulær filtrasjon. Samtidig administrasjon av nyretoksiske legemidler (f.eks. aminoglykosider, sløyfediuretika, platinaforbindelser, ciklosporin) kan forårsake nedsatt clearance av pemetreksed. Denne kombinasjonen bør brukes med varsomhet. Om nødvendig bør kreatininclearance overvåkes nøye.

Samtidig administrasjon av pemetreksed med OAT3-hemmere (organisk aniontransportør 3) (f.eks. probenecid, penicillin, protonpumpehemmere (PPI)) fører til nedsatt pemetreksedclearance. Det bør utvises varsomhet når slike legemidler brukes i kombinasjon med pemetreksed.

Hos pasienter med normal nyrefunksjon (kreatininclearance ≥ 80 ml/min), kan høye doser av ikke-steroide antiinflammatoriske midler (NSAIDs som ibuprofen > 1600 mg/dag) og høydose acetylsalisylsyre (≥ 1,3 g/dag) redusere pemetreksedeliminering og som en konsekvens, øke faren for bivirkninger. Det anbefales derfor forsiktighet når høye doser NSAIDs eller høye doser acetylsalisylsyre gis samtidig med pemetreksed til pasienter med normal nyrefunksjon (kreatininclearance ≥ 80 ml/min).

Hos pasienter med lett til moderat nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance 45 til 79 ml/min) bør det unngås å gi samtidig behandling med pemetreksed og NSAIDs (f.eks. ibuprofen) eller høye doser acetylsalisylsyre i 2 dager før, på samme dag og 2 dager etter pemetreksedbehandlingen (se pkt. 4.4).

I fravær av data vedrørende mulig interaksjon med NSAIDs med lengre halveringstider, som piroksikam eller rofekoksib, bør samtidig administrasjon med pemetreksed til pasienter med lett til moderat nedsatt nyrefunksjon seponeres i minst 5 dager før, på samme dag og i minst 2 dager etter at pemetreksed tas (se pkt. 4.4). Dersom samtidig administrering av NSAIDs er nødvendig, bør pasienter følges nøye for toksisitet, spesielt myelosuppresjon og gastrointestinal toksisitet.

Pemetreksed gjennomgår begrenset levermetabolisme. Resultater fra *in vitro*-studier med humane levermikrosomer har vist at pemetreksed ikke kan antas å forårsake klinisk signifikant hemming av metabolsk clearance av legemidler som metaboliseres ved CYP3A, CYP2D6, CYP2C9 og CYP1A2.

Interaksjoner som er felles for alle cytotoksiske midler

Antikoagulasjonsbehandling forekommer ofte på grunn av den økte risikoen for trombose hos pasienter med kreft. Den høye intraindividuelle variabiliteten for koagulasjonsstatus i løpet av sykdommen og muligheten for interaksjon mellom orale antikoagulantia og kjemoterapi mot kreft, krever at INR (International Normalised Ratio) overvåkes oftere dersom det besluttes å gi pasienten oral antikoagulasjonsbehandling.

Samtidig bruk er kontraindisert: *Vaksine mot gulfeber:* fare for dødelig generell vaksiniasykdom (se pkt. 4.3).

Samtidig bruk anbefales ikke: *Levende hemmede vaksiner (unntatt gulfeber hvor samtidig bruk er kontraindisert):* fare for systemisk, muligens dødelig, sykdom. Risikoen øker hos personer som allerede er immunsupprimert av den underliggende sykdommen. Bruk deaktivert vaksine dersom slik finnes (poliomyelitt) (se pkt. 4.4).

**4.6 Fertilitet, graviditet og amming**

Fertile kvinner / prevensjon hos kvinner og menn

Pemetreksed kan ha genetisk skadelige effekter. Kvinner i fruktbar alder må benytte sikker prevensjon under behandling med pemetreksed og i 6 måneder etter avsluttet behandling. Kjønnsmodne menn anbefales å bruke effektive prevensjonstiltak og bør frarådes å få barn i løpet av behandlingen og i opp til 3 måneder etterpå.

Graviditet

Det finnes ingen data på bruk av pemetreksed hos gravide kvinner. Pemetreksed mistenkes imidlertid, som andre antimetabolitter, å forårsake alvorlige fosterskader dersom det gis under graviditet. Dyrestudier har vist reproduksjonstoksisitet (se pkt. 5.3). Pemetreksed bør ikke brukes under graviditet dersom det ikke er åpenbart påkrevet, etter nøye vurdering av morens behov og risikoen for fosteret (se pkt. 4.4).

Amming

Det er ikke kjent om pemetreksed utskilles i morsmelk hos mennesker. Bivirkninger hos et spedbarn som ammes kan ikke utelukkes. Amming må avsluttes under behandlingen med pemetreksed (se pkt. 4.3).

Fertilitet

På grunn av risikoen for at pemetreksedbehandling kan forårsake irreversibel sterilitet, bør menn gis råd om å oppsøke veiledning vedrørende oppbevaring av sæd før behandlingsstart.

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

Det er ikke gjort undersøkelser vedrørende påvirkningen på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner. Det har imidlertid vært rapportert at pemetreksed kan føre til fatigue, derfor bør pasientene advares mot å kjøre bil eller bruke maskiner hvis dette oppstår.

* 1. **Bivirkninger**

Sammendrag av sikkerhetsprofilen

De mest vanlige bivirkningene relatert til pemetreksed, enten det blir brukt som monoterapi eller i kombinasjon, er benmargssuppresjon uttrykt som anemi, nøytropeni, leukopeni og trombocytopeni; samt gastrointestinal toksisitet uttrykt som anoreksi, kvalme, oppkast, diaré, forstoppelse, faryngitt, mukositt og stomatitt. Andre bivirkninger inkluderer nyretoksistet, økning i aminotransferaser, alopesi, fatigue, dehydrering, utslett, infeksjon/sepsis og nevropati.

Bivirkninger som er sett med sjelden frekvens inkluderer Stevens-Johnson syndrom og toksisk epidermal nekrolyse.

Bivirkningstabell

Tabell 4 viser bivirkninger uavhengig av årsakssammenheng med pemetreksed brukt enten som monoterapi eller i kombinasjon med cisplatin i de pivotale registreringsstudiene (JMCH, JMEI, JMBD, JMEN og PARAMOUNT) og fra perioden etter markedsføring.

Bivirkninger er listet opp etter MedDRA organklassesystem. Følgende termer er benyttet for klassifisering av frekvens: 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) og ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data).

**Tabell 4. Frekvens for bivirkninger av alle grader uavhengig av årsakssammenheng i de pivotale registreringsstudiene JMEI (pemetreksed vs. docetaksel), JMDB (pemetreksed og cisplatin vs. gemcitabin og cisplatin, JMCH (pemetreksed pluss cisplatin vs. cisplatin), JMEN og PARAMOUNT (pemetreksed pluss beste støttebehandling vs. placebo pluss beste støttebehandling) og etter markedsføring**

| **Organklasse-system (MedDRA)** | **Svært vanlige** | **Vanlige** | **Mindre vanlige** | **Sjeldne** | **Svært sjeldne** | **Ikke kjent** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Infeksiøse og parasittære sykdommer | InfeksjonaFaryngitt | Sepsisb |  |  | Dermo-hypodermitt |  |
| Sykdommer i blod og lymfatiske organer | NøytropeniLeukopeniRedusert hemoglobin  | Febril nøytropeniReduserte blodplater | Pancytopeni | Autoimmun hemolytisk anemi |  |  |
| Forstyrrelser i immunsystemet |  | Hypersensitivitet |  | Anafylaktisk sjokk |  |  |
| Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer |  | Dehydrering |  |  |  |  |
| Nevrologiske sykdommer |  | SmaksforandringPerifer motorisk nevropatiPerifer sensorisk nevropatiSvimmelhet | Cerebrovaskulær hendelseIskemisk slagIntrakraniell blødning  |  |  |  |
| Øyesykdommer |  | KonjunktivittTørre øyneØkt lakrimasjonKeratokonjunktivitt siccaØyelokksødemOverflatesykdom på øyet |  |  |  |  |
| Hjertesykdommer |  | HjertesviktArytmi | AnginaMyokardinfarkt Koronar arteriesykdomSupraventrikulær arytmi |  |  |  |
| Karsykdommer |  |  | Perifer iskemic |  |  |  |
| Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum  |  |  | Pulmonal emboli Interstitiell pneumonittb,d |  |  |  |
| Gastrointestinale sykdommer  | StomatittAnoreksiOppkastDiaréKvalme | DyspepsiForstoppelseAbdominale smerter | Rektal blødningGastrointestinal blødningIntestinal perforasjonØsofagittKolitt e |  |  |  |
| Sykdommer i lever og galleveier |   | Forhøyet alanin aminotransferaseForhøyet aspartat aminotransferase |  | Hepatitt |  |  |
| Hud- og underhudssykdommer | UtslettHudeksfoliasjon  | HyperpigmenteringPruritusErythema multiformeAlopesiUrtikaria |  | Erytem | Stevens-Johnson syndrombToksisk epidermal nekrolysebPemfigoidBulløs dermatittErvervet epidermolysis bullosaErytematøst ødemf PseudocellulittDermatittEksemPrurigo |  |
| Sykdommer i nyre og urinveier | Redusert kreatininclearanceØkt blodkreatinine | NyresviktRedusert glomerulær filtrasjonshastighet |  |  |  | Nefrogen diabetes insipidusRenal tubulær nekrose |
| Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet | Fatigue | PyreksiSmerterØdemBrystsmerterMukosal inflammasjon |  |  |  |  |
| Undersøkelser |  | Forhøyet gamma-glutamyltransferase |  |  |  |  |
| Skader, forgiftninger og komplikasjoner ved medisinske prosedyrer |  |  | Stråleindusert øsofagittStråleindusert pneumonitt | Recall phenomenon |  |  |

a med eller uten nøytropeni

b i noen tilfeller fatalt

c fører i noen tilfeller til nekrose i ekstremiteter

d med respiratorisk svikt

e sett kun i kombinasjon med cisplatin
f hovedsaklig i underekstremiteter

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://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx).

**4.9 Overdosering**

Rapporterte symptomer på overdose omfatter nøytropeni, anemi, trombocytopeni, mukositt, sensorisk polynevropati og utslett. Forventede komplikasjoner etter overdosering omfatter benmargssuppresjon som gir seg utslag i nøytropeni, trombocytopeni og anemi. I tillegg kan infeksjon med eller uten feber, diaré og/eller mukositt forekomme. Ved mistanke om overdosering bør pasienten overvåkes med blodverdier, og bør få adekvat støttebehandling etter behov.

Det bør vurderes bruk av kalsiumfolinat/folinsyre ved behandling av overdosering med pemetreksed.

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Farmakoterapeutisk gruppe: antineoplastiske midler, folsyreanaloger, ATC-kode: L01B A04

Pemetreksed er et anticancer antifolatmiddel med multiple mål, som virker ved å avbryte viktige folatavhengige metabolske prosesser som er vesentlige for cellereplikasjonen.

*In vitro*-studier har vist at pemetreksed opptrer som et multimålsøkende antifolat ved å hemme tymidylatsyntase (TS), dihydrofolatreduktase (DHFR) og glycinamid-ribonukleotid-formyltransferase (GARFT), som er de avgjørende folatavhengige enzymene ved *de novo* biosyntese av tymidin- og purinnukleotider. Pemetrexed transporteres inn i cellene både ved redusert folatbærer-transportsystemet og ved membranfolatbindingsprotein-transportsystemet. Når den først er i cellen vil pemetreksed hurtig og effektivt konverteres til polyglutamatformer ved hjelp av enzymet folylpolyglutamat-syntetase. Polyglutamatformene bevares i cellene og er enda sterkere hemmere av TS og GARFT. Polyglutamatasjon er en tids- og konsentrasjonsavhengig prosess som forekommer i tumorceller og, i mindre grad, i normalt vev. Polyglutamerte metabolitter har økt intracellulær halveringstid som gir forlenget virkning av legemidlet i ondartede celler.

Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency) har gitt unntak fra forpliktelsen til å presentere resultater fra studier med pemetreksed i alle undergrupper av den pediatriske populasjonen for de godkjente indikasjonene (se pkt. 4.2).

Klinisk effekt og sikkerhet

*Mesoteliom*

EMPHACIS, en multisenter, randomisert, enkeltblindet fase 3-studie av pemetreksed + cisplatin sammenlignet med cisplatin hos kjemonaive pasienter med malignt pleuralt mesoteliom, har vist at pasienter som behandles med pemetreksed + cisplatin hadde en klinisk meningsfylt 2,8 måneders median overlevelse ut over overlevelsen til pasientene som fikk cisplatin alene.

Under studien ble lavdose folsyre og vitamin B12-tilskudd inkludert i pasientenes behandling for å redusere toksisiteten. Den primære analysen i denne studien ble gjort på populasjonen som omfattet alle pasienter randomisert til en behandlingsarm hvor de fikk studielegemiddel (randomisert og behandlet). En subgruppeanalyse ble gjennomført på pasienter som fikk folsyre og vitamin B12-tilskudd gjennom hele studiens behandlingstid (fullt tilskudd). Resultatet av disse analysene på effekten er sammenfattet i tabellen nedenfor:

**Tabell 5. Effekt av pemetreksed + cisplatin versus cisplatin ved malignt pleuralt mesoteliom**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Randomiserte og behandlede pasienter** | **Fullt tilskudd****pasienter** |
| **Effektparameter** | **Pemetreksed/ cisplatin****(N = 226)** | **Cisplatin****(N = 222)** | **Pemetreksed/cisplatin****(N = 168)** | **Cisplatin****(N = 163)** |
| Median total overlevelse (måneder)  | 12,1 | 9,3 | 13,3 | 10,0 |
| (95 % KI)  | (10,0–14,4) | (7,8–10,7) | (11,4–14,9) | (8,4–11,9) |
| Log rank *p*-verdia\*  | 0,020 | 0,051 |
| Median tid til tumorprogresjon (måneder)  | 5,7 | 3,9 | 6,1 | 3,9 |
| (95 % KI)  | (4,9–6,5) | (2,8–4,4) | (5,3‑7,0) | (2,8‑4,5) |
| Log rank *p*-verdia\*  | 0,001 | 0,008 |
| Tid til behandlingssvikt (måneder)  | 4,5 | 2,7 | 4,7 | 2,7 |
| (95 % KI)  | (3,9–4,9) | (2,1–2,9) | (4,3–5,6) | (2,2–3,1) |
| Log rank *p*-verdia\*  | 0,001 | 0,001 |
| Total responsrateb\*\*  | 41,3 % | 16,7 % | 45,5 % | 19,6 % |
| (95 % KI)  | (34,8–48,1) | (12,0–22,2) | (37,8–53,4) | (13,8–26,6) |
| Fishers eksakte *p*-verdia\*  | < 0,001 | < 0,001 |
| Forkortelser: KI = konfidensintervall. a\**p*-verdien viser til sammenligning mellom behandlingsarmene. b\*\*I pemetreksed/cisplatin-armen, randomiserte og behandlede (N = 225) og med fullt tilskudd (N = 167).  |

Det ble påvist statistisk signifikant forbedring av klinisk relevante symptomer (smerter og dyspné) som relateres til malignt pleuralt mesoteliom i pemetreksed/cisplatin-armen (212 pasienter) sammenlignet med bare cisplatin-armen (218 pasienter), i henhold til Lung Cancer Symptom Scale. Det ble også påvist statistisk signifikante forskjeller ved lungefunksjonstester. Skille mellom behandlingsarmene ble observert som forbedring i lungefunksjon i pemetreksed/cisplatin-armen, og forverring over tid av lungefunksjonen i kontrollarmen.

Det er begrensede data fra pasienter med malignt pleuralt mesoteliom som er behandlet kun med pemetreksed. Pemetreksed ble undersøkt som monoterapi ved en dosering på 500 mg/m2 hos 64 kjemonaive pasienter med malignt pleuralt mesoteliom. Total responsrate var 14,1 %.

*NSCLC, andrelinjebehandling*

En multisenter, randomisert, åpen fase 3-studie av pemetreksed sammenlignet med docetaksel hos pasienter med lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) etter forutgående kjemoterapi har vist mediane overlevelsestider på 8,3 måneder hos pasienter som er behandlet med pemetreksed (”intent to treat”-populasjon N = 283) og 7,9 måneder hos pasienter behandlet med docetaksel (ITT N = 288). Forutgående kjemoterapi inkluderte ikke pemetreksed. En analyse av NSCLC-histologiens betydning for behandlingseffekten på total overlevelse, var til fordel for pemetreksed vs. docetaksel hos pasienter med annen enn predominant plateepitelhistologi (N = 399, 9,3 vs. 8,0 måneder, justert HR = 0,78; 95 % KI = 0,61–1,00, p = 0,047), og var til fordel for docetaksel blant pasienter med plateepitelhistologi (N = 172, 6,2 vs. 7,4 måneder, justert HR = 1,56; 95 % KI = 1,08–2,26, p = 0,018). Det ble ikke sett noen klinisk relevante forskjeller i sikkerhetsprofilen for pemetreksed innenfor de histologiske undergruppene.

Begrensede kliniske data fra en separat randomisert, kontrollert fae 3-studie antyder at effektdata (total overlevelse, progresjonsfri overlevelse) for pemetreksed er tilnærmet like for pasienter tidligere behandlet med docetaksel (N = 41) og pasienter som tidligere ikke er blitt behandlet med docetaksel (N = 540).

**Tabell 6. Effekt av pemetreksed vs. docetaksel i NSCLC – ITT-populasjon**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|   | **Pemetreksed** | **Docetaksel** |
| **Overlevelsestid (måneder)** • Median (m) • 95 % KI for median • HR • 95 % KI for HR Non-inferioritet *p*-verdi (HR)  | (N = 283) 8,3 (7,0–9,4)  | (N = 288) 7,9 (6,3–9,2)  |
| 0,99 (0,82–1,20) 0,226  |
| **Progresjonsfri overlevelse (måneder)** • Median • HR (95 % KI)  | (N = 283) 2,9  | (N = 288) 2,9  |
| 0,97 (0,82–1,16)  |
| **Tid til behandlingssvikt (TTTF – måneder)** • Median • HR (95 % KI)  | (N = 283) 2,3  | (N = 288) 2,1  |
| 0,84 (0,71–0,997)  |
| **Respons** (n: kvalifisert for respons) • Responsrate (%) (95 % KI) • Stabil sykdom (%)  | (N = 264) 9,1 (5,9–13,2) 45,8  | (N = 274) 8,8 (5,7–12,8) 46,4  |
| Forkortelser: KI = konfidensintervall; HR = hazard ratio; ITT = intent-to-treat; N = total populasjonsstørrelse.  |

*NSCLC, førstelinjebehandling*

En multisenter, randomisert, åpen fase 3-studie med pemetreksed pluss cisplatin mot gemcitabin pluss cisplatin hos kjemonaive pasienter med lokalavansert eller metastatisk (Stadium IIIb eller IV) ikke-småcellet lungekreft (NSCLC), viste at pemetreksed pluss cisplatin (intent-to-treat (ITT)-populasjon, N = 862) nådde primært endepunkt og viste tilsvarende klinisk effekt som gemcitabin pluss cisplatin (ITT, N = 863) på total overlevelse (justert hazard ratio 0,94; 95 % KI = 0,84–1,05). Alle pasientene som var inkludert i denne studien hadde en ECOG-funksjonsstatus på 0 eller 1.

Den primære effektanalysen var basert på ITT-populasjonen. Sensitivitetsanalyser av sentrale effektendepunkter ble også vurdert hos den protokollkvalifiserte (PQ) populasjonen. Effektanalysene av PQ-populasjonen samsvarer med analysene av ITT-populasjonen og understøtter non-inferioritetresultatet for AC vs. GC.

Progresjonsfri overlevelse (PFS) og total responsrate var lik mellom behandlingsarmene: median PFS var 4,8 måneder for pemetreksed pluss cisplatin mot 5,1 måneder for gemcitabin pluss cisplatin (justert hazard ratio 1,04; 95 % KI = 0,94–1,15), og total responsrate var 30,6 % (95 % KI = 27,3–33,9) for pemetreksed pluss cisplatin mot 28,2 % (95 % KI = 25,0–31,4) for gemcitabin pluss cisplatin. PFS -data ble delvis bekreftet ved uavhengig gjennomgang (400/1 725 pasienter ble vilkårlig valgt for en gjennomgang).

Analysen av NSCLC-histologiens betydning for total overlevelse, viste kliniske relevante forskjeller i overlevelse med hensyn på histologien, se tabellen nedenfor.

**Tabell 7. Effekt av pemetreksed pluss cisplatin vs. gemcitabin pluss cisplatin i førstelinje ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) – ITT-populasjon og histologiske undergrupper**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **ITT-populasjon og histologiske undergrupper** | **Median total overlevelse i måneder****(95 % KI)** | **Justert hazard ratio (HR)****(95 % KI)** | **Superiority *p*-verdi** |
| **Pemetreksed + cisplatin** | **Gemcitabin + cisplatin** |
| ITT-populasjon (N = 1725)  | 10,3 (9,8–11,2)  | N = 862  | 10,3 (9,6–10,9)  | N = 863  | 0,94a (0,84–1,05)  | 0,259  |
| Adenokarsinom (N = 847)  | 12,6 10,7–13,6  | N = 436  | 10,9 10,2–11,9  | N = 411  | 0,84 (0,71–0,99)  | 0,033  |
| Storcellet carsinom(N = 153)  | 10,4 (8,6–14,1)  | N = 76  | 6,7 (5,5–9,0)  | N = 77  | 0,67 (0,48–0,96)  | 0,027  |
| Andre(N = 252)  | 8,6 (6,8–10,2)  | N = 106  | 9,2 (8,1–10,6)  | N = 146  | 1,08 (0,81–1,45)  | 0,586  |
| Plateepitelkarsinom(N = 473)  | 9,4 (8,4–10,2)  | N = 244  | 10,8 (9,5–12,1)  | N = 229  | 1,23 (1,00–1,51)  | 0,050  |
| Forkortelser: KI = konfidensintervall; ITT = intent-to-treat; N = total populasjonsstørrelse.  |
| a Statistisk signifikant for non-inferioritet, med hele konfidensintervallet for HR godt under non-inferioritet-marginen på 1,17645 (*p* < 0,001).  |

**Kaplan-Meier-kurver av total overlevelse ved histologi**



Ingen klinisk relevante forskjeller ble observert for sikkerhetsprofilen til pemetreksed pluss cisplatin innen de histologiske undergruppene.

Pasienter behandlet med pemetreksed og cisplatin hadde behov for færre transfusjoner (16,4 % vs. 28,9 %, p < 0,001), transfusjoner av røde blodceller (16,1 % vs. 27,3 %, p < 0,001) og blodplatetransfusjoner (1,8 % vs. 4,5 %, p = 0,002). Pasientene hadde også mindre behov for erytropoietin/darbopoietin (10,4 % vs. 18,1 %, p < 0,001), G-CSF/GM-CSF (3,1 % vs. 6,1 %, p = 0,004), og jernpreparater (4,3 % vs. 7,0 %, p = 0,021).

*NSCLC, vedlikeholdsbehandling*

*JMEN*

En multisenter, randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert fase-3-studie (JMEN) sammenlignet effekten og sikkerheten av vedlikeholdsbehandling med pemetreksed pluss beste støttebehandling (BSC) (N = 441) med placebo pluss BSC (N = 222) hos pasienter med lokalavansert (stadium IIIB) eller metastaserende (stadium IV) ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) som ikke viste progresjon etter 4 sykluser med førstelinje dublett med cisplatin eller karboplatin i kombinasjon med gemcitabin, paklitaksel eller docetaksel. Førstelinjedublett med pemetreksed var ikke inkludert. Alle pasientene som var inkludert i denne studien hadde en ECOG-funksjonsstatus på 0 eller 1. Pasientene fikk vedlikeholdsbehandling frem til sykdomsprogresjon. Effekt og sikkerhet ble målt fra tidspunkt for randomisering etter fullført førstelinje (induksjons)behandling. Pasientene fikk median 5 sykluser med vedlikeholdsbehandling med pemetreksed og 3,5 sykluser med placebo. Totalt 213 pasienter (48,3 %) fullførte ≥ 6 sykluser, og totalt 103 pasienter (23,4 %) fullførte ≥ 10 behandlingssykluser med pemetreksed.

Studien nådde sitt primære endepunkt og viste en statistisk signifikant forbedring i PFS i pemetreksed-armen sammenlignet med placeboarmen (N = 581, uavhengig vurdert populasjon; median på henholdsvis 4,0 måneder og 2,0 måneder) (hazard ratio = 0,60, 95 % KI = 0,49–0,73, p < 0,00001). Den uavhengige gjennomgangen av pasientskanningene bekreftet funnene i utprøvers vurdering av PFS. Median OS for totalpopulasjonen (N = 663) var 13,4 måneder for pemetreksed-armen og 10,6 måneder for placeboarmen, hazard ratio = 0,79 (95 % KI = 0,65–0,95, p = 0,01192).

I overensstemmelse med andre pemetreksed-studier ble en forskjell i effekt ifølge NSCLC-histologi sett i JMEN. For pasienter med NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi (N = 430, uavhengig vurdert populasjon) var median PFS 4,4 måneder for pemetreksed-armen og 1,8 måneder for placeboarmen, hazard ratio = 0,47 (95 % KI = 0,37–0,60, p = 0,00001). Median OS for pasienter med NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi (N = 481) var 15,5 måneder for pemetreksed-armen og 10,3 måneder for placeboarmen, hazard ratio = 0,70 (95 % KI = 0,56–0,88, p = 0,002). Inkludert induksjonsfasen var median OS for pasienter med NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi 18,6 måneder for pemetreksed-armen og 13,6 måneder for placeboarmen, hazard ratio = 0,71 (95 % KI = 0,56–0,88, p = 0,002).

Hos pasienter med plateepitelhistologi tydet ikke resultatene for PFS og OS på noen fordel for pemetreksed fremfor placebo.

Det ble ikke sett noen klinisk relevante forskjeller i sikkerhetsprofilen for pemetreksed innenfor de histologiske undergruppene.

**JMEN: Kaplan-Meier-kurver av progresjonsfri overlevelse (PFS) og totaloverlevelse (OS) for pemetreksed versus placebo hos pasienter med NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi**



*PARAMOUNT*

En multisenter, randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert fase-3 studie (PARAMOUNT) sammenlignet effekt og sikkerhet av fortsatt vedlikeholdsbehandling med pemetreksed pluss BSC (N = 359) med placebo pluss BSC (N = 180) hos pasienter med lokalavansert (stadium IIIB) eller metastaserende (stadium IV) NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi som ikke viste progresjon etter 4 sykluser førstelinje dublett med pemetreksed i kombinasjon med cisplatin. Av de 939 pasientene som fikk behandling med pemetreksed pluss cisplatin induksjon, ble 539 av pasientene randomisert til vedlikeholdsbehandling med pemetreksed eller placebo. 44,9 % av de randomiserte pasientene hadde komplett eller partiell respons og 51,9 % responderte med stabil sykdom på pemetreksed pluss cisplatin induksjon. Pasienter randomisert til vedlikeholdsbehandling skulle ha en ECOG-funksjonsstatus på 0 eller 1. Median tid fra start av pemetreksed pluss cisplatin induksjonsbehandling til start av vedlikeholdsbehandling var 2,96 måneder både i pemetreksed-armen og placeboarmen. Randomiserte pasienter fikk vedlikeholdsbehandling frem til sykdomsprogresjon. Effekt og sikkerhet ble målt fra tidspunkt for randomisering etter fullført førstelinje (induksjons)behandling. Pasientene fikk mediant 4 sykluser med vedlikeholdsbehandling med pemetreksed og 4 sykluser med placebo. Totalt 169 pasienter (47,1 %) fullførte ≥ 6 sykluser vedlikeholdsbehandling med pemetreksed, noe som representerte minst 10 totale sykluser av pemetreksed.

Studien nådde sitt primære endepunkt og viste en statistisk signifikant forbedring i PFS i pemetreksed-armen sammenlignet med placeboarmen (N = 472, uavhengig vurdert populasjon; median på henholdsvis 3,9 måneder og 2,6 måneder) (hazard ratio = 0,64, 95 % KI = 0,51–0,81, p < 0,0002). Den uavhengige gjennomgangen av pasientskanningene bekreftet funnene i utprøvers vurdering av PFS. For randomiserte pasienter, målt fra start av pemetreksed pluss cisplatin førstelinje induksjonsbehandling, var median utprøvervurdert PFS 6,9 måneder for pemetreksed-armen og 5,6 måneder for placeboarmen (hazard ratio = 0,59 95 % KI = 0,47–0,74).

Etter pemetreksed pluss cisplatin i induksjonsbehandling (4 sykluser), var behandlingen med pemetreksed statistisk superior i forhold til placebo for total overlevelse (median 13,9 måneder versus 11,0 måneder, hazard ratio = 0,78, 95 % KI = 0,64–0,96, p = 0,0195). Ved tidspunktet for denne siste overlevelsesanalysen var 28,7 % av pasientene i live eller kunne ikke følges opp i pemetreksed-armen versus 21,7 % i placeboarmen. Relativ behandlingseffekt av pemetreksed var konsistent internt på tvers av subgruppene (inkludert sykdomsstadium, induksjonsrespons, ECOG PS, røykestatus, kjønn, histologi og alder) og lignende ble observert i ikke-justerte analyser av total overlevelse og progresjonsfri overlevelse. 1 og 2 års overlevelsesrate for pasienter behandlet med pemetreksed var henholdsvis 58 % og 32 %, sammenlignet med 45 % og 21 % for pasienter behandlet med placebo. Målt fra starttidspunkt for pemetreksed pluss cisplatin førstelinje induksjonsbehandling, var median total overlevelse 16,9 måneder for pemetreksed-armen og 14,0 måneder for placeboarmen (hazard ratio = 0,78, 95 % KI = 0,64–0,96). Andelen av pasienter som mottok behandling etter studien var 64,3 % for pemetreksed og 71,7 % for placebo.

**PARAMOUNT: Kaplan-Meier-kurver av progresjonsfri overlevelse (PFS) og total overlevelse (OS) for fortsatt pemetreksed vedlikeholdsbehandling versus placebo hos pasienter med NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi (målt fra randomisering)**



Sikkerhetsprofilen til pemetreksed ved vedlikeholdsbehandling var lik for de to studiene JMEN og PARAMOUNT.

**5.2 Farmakokinetiske egenskaper**

De farmakokinetiske egenskapene til pemetreksed etter administrasjon som monoterapi er vurdert hos 426 kreftpasienter med forskjellige solide tumortyper ved dosenivåer fra 0,2 til 838 mg/m2 gitt som infusjon over 10 minutter. Pemetreksed har et ”steady-state” distribusjonsvolum på 9 l/m2. *In vitro-*studier viser at ca. 81 % av pemetreksed er plasmaproteinbundet. Bindingen ble ikke merkbart påvirket av nedsatt nyrefunksjon av varierende grad. Pemetreksed gjennomgår begrenset levermetabolisme. Pemetreksed elimineres hovedsakelig gjennom urinen, med 70 % til 90 % av administrert dose gjenfunnet uendret i urinen i løpet av de første 24 timer etter administrasjon. I*n vitro-*studierindikerer at pemetreksed skilles aktivt ut av OAT3 (organisk anion-transportør).

Total systemisk clearance for pemetreksed er 91,8 ml/min og eliminasjonshalveringstid i plasma er 3,5 timer hos pasienter med normal nyrefunksjon (kreatininclearance på 90 ml/min). Intra-pasient variabilitet for clearance ligger på et moderat nivå med 19,3 %. Totalt systemisk opptak av pemetreksed (AUC) og maksimal plasmakonsentrasjon øker proporsjonalt med dosen. Farmakokinetikken til pemetreksed er konsistent gjennom flere behandlingssykluser.

De farmakokinetiske egenskapene til pemetreksed påvirkes ikke av samtidig administrering av cisplatin. Oral folsyre og intramuskulære vitamin B12-tilskudd påvirker ikke farmakokinetikken til pemetreksed.

**5.3 Prekliniske sikkerhetsdata**

Administrasjon av pemetreksed til drektige mus ga nedsatt fosteroverlevelse, nedsatt fostervekt, ufullstendig bendannelse i enkelte skjelettstrukturer og ganespalte.

Administrasjon av pemetreksed til hannmus forårsaket reproduksjonstoksisitet karakterisert ved nedsatt fertilitetsrate og testikulær atrofi. I en 9-måneders studie med intravenøs bolusinjeksjon hos beaglehunder ble det observert endringer i testiklene (degenerasjon/nekrose av det spermieproduserende epitelet). Dette antyder at pemetreksed kan svekke fertiliteten hos menn. Fertiliteten hos hunner har ikke vært undersøkt.

Pemetreksed var ikke mutagen verken i *in vitro*-kromosomaavvikstester i ovarieceller fra kinesisk hamster, eller i Ames-tester. Pemetreksed er vist å være klastogen i *in vivo*-mikronukleustest i mus.

Det har ikke vært gjennomført studier for å påvise karsinogent potensiale for pemetreksed.

**6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

**6.1 Hjelpestoffer**

Mannitol (E421)

Saltsyre (til pH-justering)

Natriumhydroksid (til pH-justering)

**6.2 Uforlikeligheter**

Pemetreksed er fysisk uforlikelig med oppløsningsvæsker som inneholder kalsium, deriblant laktert Ringers væske og Ringers væske. Dette legemidlet skal ikke blandes med andre legemidler da det ikke er gjort studier på uforlikelighet.

**6.3 Holdbarhet**

Uåpnet hetteglass

3 år

Tilberedt infusjonsvæske og oppløsning

Kjemisk og fysisk bruksstabilitet for rekonstituert og tilberedt infusjonsvæske av Pemetrexed Pfizer pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning er påvist i opptil 24 timer etter rekonstituering av det opprinnelige hetteglasset ved oppbevaring under 25 °C.

Av mikrobiologiske hensyn bør legemidlet brukes umiddelbart. Dersom det ikke brukes umiddelbart, er oppbevaringstider og -forhold brukerens ansvar, og er normalt ikke lenger enn 24 timer ved

2 °C – 8 °C.

**6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

For oppbevaringsbetingelser etter rekonstituering av legemidlet, se pkt. 6.3.

* 1. **Emballasje (type og innhold)**

Pemetrexed Pfizer 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

Hetteglass (type I) med gummipropp som inneholder 100 mg pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

Pakning med ett hetteglass.

Pemetrexed Pfizer 500 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

Hetteglass (glass type I) med gummipropp som inneholder 500 mg pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

Pakning med ett hetteglass.

Pemetrexed Pfizer 1 000 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

Hetteglass (glass type I) med gummipropp som inneholder 1 000 mg pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

Pakning med ett hetteglass.

**6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering**

1. Bruk aseptisk teknikk ved tilberedning og videre fortynning av pemetreksed til administrasjon av intravenøs infusjon.

2. Beregn dosen og antall hetteglass med Pemetrexed Pfizer som er nødvendig. Hvert hetteglass inneholder et overskudd med pemetreksed slik at den angitte mengde kan trekkes opp.

3. Tilbered 100 mg hetteglass med 4,2 ml natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning, uten konserveringsmiddel. Tilbered 500 mg hetteglass med 20 ml natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning, uten konserveringsmiddel. Tilbered 1 000 mg hetteglass med 40 ml natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning, uten konserveringsmiddel. Den resulterende oppløsningen inneholder 25 mg/ml pemetreksed. Snu hvert hetteglass forsiktig opp ned til pulveret er helt oppløst.

Denne oppløsningen er klar og har farge fra fargeløs til gul eller grønn-gul uten at preparatets kvalitet er påvirket. pH for den tilberedte løsningen er mellom 6,6 og 7,8. **Ytterligere fortynning er nødvendig.**

4. Et passende volum av den tilberedte pemetreksedoppløsningen må fortynnes ytterligere til 100 ml ved hjelp av natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning, uten konserveringsmiddel, og administreres som en intravenøs infusjon over 10 minutter.

5. Pemetreksed infusjonsoppløsning som er tilberedt som beskrevet ovenfor er forlikelig med polyvinylklorid og polyolefinforede administrasjonssett og infusjonsposer.

6. Parenterale legemidler må inspiseres visuelt med hensyn til partikler og misfarging før de administreres. Ikke gi legemidlet dersom det observeres partikler.

7. Pemetreksedoppløsninger er kun til engangsbruk. Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

Forsiktighetsregler ved tilberedning og administrasjon

På samme måte som for andre potensielt toksiske midler mot kreft, må det utvises forsiktighet i forbindelse med håndtering og tilberedning av pemetreksedoppløsning til infusjon. Bruk av hansker anbefales. Dersom pemetreksedoppløsning kommer i kontakt med hud skal huden straks vaskes grundig med såpe og vann. Hvis pemetreksedoppløsning kommer i kontakt med slimhinner skal det skylles grundig med vann. Pemetreksed er ikke en vesikant. Det finnes ingen spesifikk antidot ved pemetreksed-ekstravasasjon. Få tilfeller av pemetreksed-ekstravasasjon er rapportert, og disse ble heller ikke vurdert som alvorlige av utprøveren. Ekstravasasjon skal behandles i henhold til lokal standardprosedyre for andre ikke-vesikante midler.

**7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgia

**8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/15/1057/001

EU/1/15/1057/002

EU/1/15/1057/003

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

Dato for første markedsføringstillatelse: 20. november 2015

Dato for siste fornyelse: 10. august 2020

**10. OPPDATERINGSDATO**

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

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Pemetrexed Pfizer 25 mg/ml konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

Én ml konsentrat inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 25 mg pemetreksed.

Hvert hetteglass med 4 ml konsentrat inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 100 mg pemetreksed.

Hvert hetteglass med 20 ml konsentrat inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 500 mg pemetreksed.

Hvert hetteglass med 40 ml konsentrat inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 1 000 mg pemetreksed.

Hjelpestoff med kjent effekt

Hvert hetteglass med 20 ml konsentrat inneholder tilnærmet 54 mg natrium.

Hvert hetteglass med 40 ml konsentrat inneholder tilnærmet 108 mg natrium.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

**3. LEGEMIDDELFORM**

Konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning (sterilt konsentrat).

Konsentratet er en klar, fargeløs til svakt gul eller grønn-gul oppløsning, praktisk talt fri for synlige partikler.

pH er mellom 7,3 og 8,3.

**4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

**4.1 Indikasjoner**

Malignt pleuralt mesoteliom

Pemetrexed Pfizer i kombinasjon med cisplatin er indisert til behandling av kjemoterapinaive pasienter med ikke-resekterbar malignt pleuralt mesoteliom.

Ikke-småcellet lungekreft

Pemetrexed Pfizer i kombinasjon med cisplatin er indisert som førstelinjebehandling av pasienter med lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft annet enn predominant plateepitelhistologi (se pkt. 5.1).

Pemetrexed Pfizer er indisert som monoterapi for vedlikeholdsbehandling av lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft annet enn predominant plateepitelhistologi hos pasienter med sykdom som ikke har vist progresjon umiddelbart etter platinabasert kjemoterapi (se pkt. 5.1).

Pemetrexed Pfizer er indisert som monoterapi til andrelinjebehandling av pasienter med lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft annet enn predominant plateepitelhistologi (se pkt. 5.1).

**4.2 Dosering og administrasjonsmåte**

Dosering

Pemetrexed Pfizer skal bare administreres under veiledning av en lege som har erfaring med kjemoterapi mot kreft.

*Pemetrexed Pfizer i kombinasjon med cisplatin*

Anbefalt dose med Pemetrexed Pfizer er 500 mg/m2 kroppsoverflate (BSA), gitt som intravenøs infusjon i løpet av 10 minutter på dag 1 i hver 21–dagers kur. Den anbefalte dosen med cisplatin er 75 mg/m2 kroppsoverflate infundert i løpet av to timer omtrent 30 minutter etter at pemetreksedinfusjonen er avsluttet på dag 1 i hver 21-dagers kur. Pasienter skal gis adekvat antiemetisk behandling og passende hydrering før og/eller etter cisplatinbehandling (se også preparatomtalen til cisplatin for nøyaktig doseringsanvisning).

*Pemetrexed Pfizer som monoterapi*

Til pasienter som behandles for ikke-småcellet lungekreft etter tidligere kjemoterapi er den anbefalte dose med Pemetrexed Pfizer 500 mg/m2 kroppsoverflate, gitt som intravenøs infusjon i løpet av 10 minutter på dag 1 i hver 21–dagers kur.

*Premedisinering*

For å redusere forekomst og alvorlighetsgrad av hudreaksjoner bør et kortikosteroid gis dagen før, samme dagen, samt dagen etter pemetreksedadministrasjon. Kortikosteroidet bør være ekvivalent med 4 mg deksametason gitt oralt to ganger daglig (se pkt. 4.4).

For å redusere toksisitet må pasienter som behandles med pemetreksed også gis vitamintilskudd (se pkt. 4.4). Pasienten må få oral folsyre eller et multivitamin som inneholder folsyre (350 til 1 000 mikrogram) daglig. Minst fem doser med folsyre skal tas i løpet av de syv dagene forut for den første dosen med pemetreksed, og doseringen skal fortsette gjennom hele behandlingskuren og i 21 dager etter siste dose pemetreksed. Pasientene skal også gis en intramuskulær injeksjon vitamin B12 (1 000 mikrogram) i løpet av den uken som går forut for første pemetrekseddose, samt en for hver tredje kur deretter. Etterfølgende vitamin B12 injeksjoner kan gis på samme dag som pemetreksed.

*Overvåking*

Pasienter som får pemetreksed bør overvåkes før hver dose ved hjelp av full blodcelletelling, inkludert differensialtelling av hvite blodceller (WCC) og blodplater. Før hver omgang kjemoterapi skal det tas prøver for blodkjemi for vurdering av nyre- og leverfunksjon. Før hver ny omgang med kjemoterapi skal pasientene ha følgende: absolutt antall nøytrofile (ANC) bør være ≥ 1 500 celler/mm3 og blodplater bør være ≥ 100 000 celler/mm3.

Kreatininclearance må være ≥ 45 ml/min.

Totalt bilirubin bør være ≤ 1,5 ganger øvre grenseverdi for det normale. Alkalisk fosfatase (AP), aspartat aminotransferase (ASAT eller SGOT) og alanin aminotransferase (ALAT eller SGPT) bør være ≤ 3 ganger øvre grenseverdi for det normale. Alkalisk fosfatase, ASAT og ALAT ≤ 5 ganger øvre normalgrense er akseptabelt hvis leveren er tumorinvolvert.

*Dosejustering*

Dosejusteringer ved inngangen til en påfølgende syklus bør være basert på nadir hematologiske tall eller maksimal ikke-hematologisk toksisitet fra foregående behandlingssyklus. Behandlingen kan utsettes for at pasienten skal få tilstrekkelig tid til å komme seg. Etter å ha kommet seg bør pasientene behandles på nytt i henhold til retningslinjene i tabell 1, 2 og 3, som gjelder for Pemetrexed Pfizer brukt som monoterapi eller i kombinasjon med cisplatin.

|  |
| --- |
| **Tabell 1. Dosejusteringstabell for Pemetrexed Pfizer (monoterapi eller i kombinasjon) og cisplatin – hematologisk toksisitet** |
| Nadir ANC < 500/mm3 og nadir blodplatetall ≥ 50 000/mm3  | 75 % av forutgående dose (både Pemetrexed Pfizer og cisplatin)  |
| Nadir blodplatetall < 50 000/mm3, uansett ANC nadir  | 75 % av forutgående dose (både Pemetrexed Pfizer og cisplatin)  |
| Nadir blodplatetall < 50 000/mm3 med blødningª, uansett ANC nadir  | 50 % av forutgående dose (både Pemetrexed Pfizer og cisplatin)  |
| ª Disse kriterier oppfyller betingelsene fra National Cancer Institute Common Toxicity Criteria (CTC versjon 2.0; NCI 1998) for definisjon av ≥ CTC grad 2 blødning. |

Hvis pasienten utvikler ikke-hematologisk toksisitet ≥ Grad 3 (unntatt nevrotoksisitet), bør Pemetrexed Pfizer holdes tilbake inntil det har gått over eller det er på samme nivå som før pasienten startet behandlingen. Behandling bør startes opp igjen i henhold til retningslinjene i tabell 2.

|  |
| --- |
| **Tabell 2. Dosejusteringstabell for Pemetrexed Pfizer (monoterapi eller i kombinasjon) og cisplatin – ikke-hematologisk toksisitet** a, b |
|   | **Dose av Pemetrexed Pfizer (mg/m2)** | **Dose for cisplatin (mg/m2)** |
| Enhver toksisitet av Grad 3 eller 4 unntatt mukositt  | 75 % av forutgående dose  | 75 % av forutgående dose  |
| Enhver diaré som krever sykehusinnleggelse (uansett grad) eller Grad 3 eller 4 diaré  | 75 % av forutgående dose  | 75 % av forutgående dose  |
| Mukositt av Grad 3 eller 4  | 50 % av forutgående dose  | 100 % av forutgående dose  |
| ª National Cancer Institute Common Toxicity Criteria (CTC versjon 2.0; NCI 1998) b Unntatt nevrotoksisitet  |

Dersom nevrotoksisitet foreligger vil dosejusteringsanbefalinger for Pemetrexed Pfizer og cisplatin oppgis i tabell 3. Pasienten bør avslutte behandlingen hvis nevrotoksisitet av Grad 3 eller 4 foreligger.

|  |
| --- |
| **Tabell 3. Dosejusteringstabell for Pemetrexed Pfizer (monoterapi eller i kombinasjon) og cisplatin – nevrotoksisitet** |
| **CTC ª Grad** | **Dose av Pemetrexed Pfizer (mg/m2)** | **Dose for cisplatin (mg/m2)** |
| 0–1  | 100 % av forutgående dose  | 100 % av forutgående dose  |
| 2  | 100 % av forutgående dose  | 50 % av forutgående dose  |
| ª National Cancer Institute Common Toxicity Criteria (CTC versjon 2.0; NCI 1998)  |

Behandling med Pemetrexed Pfizer bør avsluttes hvis en pasient utsettes for hematologisk eller ikke-hematologisk toksisitet av Grad 3 eller 4 etter to dosereduksjoner eller umiddelbart etter observasjon av nevrotoksisitet av Grad 3 eller 4.

*Spesielle populasjoner*

*Eldre*

I kliniske studier er det ikke indikasjon for at pasienter som er 65 år eller eldre har høyere risiko for bivirkninger enn pasienter under 65 år. Det er ikke påkrevet med andre dosejusteringer enn de som anbefales for alle pasienter.

*Pediatrisk populasjon*

Det er ikke relevant å bruke pemetreksed i den pediatriske populasjonen for malignt pleuralt mesoteliom og ikke-småcellet lungekreft.

*Pasienter med nedsatt nyrefunksjon (standard Cockcroft og Gault formel eller glomerulær filtrasjonshastighet, målt ved Tc99m-DPTA serum clearance-metoden)*

Pemetreksed elimineres hovedsakelig uendret ved utskillelse gjennom nyrene. I kliniske studier var det ikke behov for dosejusteringer hos pasienter med kreatininclearance ≥ 45 ml/min, andre enn slike som anbefales for alle pasienter. Det foreligger ikke tilstrekkelige data om bruk av pemetreksed hos pasienter med en kreatininclearance lavere enn 45 ml/min, derfor anbefales ikke pemetreksed hos disse pasientene (se pkt. 4.4).

*Pasienter med nedsatt leverfunksjon*

Det er ikke påvist sammenheng mellom ASAT (SGOT), ALAT (SGPT) eller total bilirubin, og farmakokinetikken til pemetreksed. Pasienter med nedsatt leverfunksjon slik som bilirubin > 1,5 ganger øvre grense for normalverdien og/eller aminotransferase > 3,0 ganger øvre grense for normalverdien (i fravær av levermetastaser) eller > 5,0 ganger øvre grense for normalverdiene (med levermetastaser) har imidlertid ikke vært spesifikt undersøkt.

Administrasjonsmåte

Pemetrexed Pfizer er til intravenøs bruk. Pemetrexed Pfizer skal administreres som en intravenøs infusjon i løpet av 10 minutter på dag 1 i hver 21-dagers kur.

For instruksjoner om håndtering eller administrering av dette legemidlet, og for instruksjoner om fortynning av dette legemidlet før administrering, se pkt. 6.6.

**4.3 Kontraindikasjoner**

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

Amming (se pkt. 4.6).

Samtidig vaksine mot gulfeber (se pkt. 4.5).

**4.4 Advarsler og forsiktighetsregler**

Pemetreksed kan undertrykke benmargsfunksjonen uttrykt ved nøytropeni, trombocytopeni og anemi (eller pancytopeni) (se pkt. 4.8). Benmargssuppresjon er vanligvis den dosebegrensende toksisiteten. Pasientene bør overvåkes for myelosuppresjon under behandlingen og pemetreksed bør ikke gis til pasienter før det absolutte nøytrofiltallet (ANC) er ≥ 1 500 celler/mm3 og blodplatetallet er ≥ 100 000 celler/mm3. Dosereduksjon i etterfølgende kurer baseres på laveste ANC, blodplatetall og maksimal ikke-hematologisk toksisitet i forutgående behandlingssyklus (se pkt. 4.2).

Lavere toksisitet og en reduksjon av hematologisk og ikke-hematologisk Grad 3 og 4 toksisitet, slik som nøytropeni, febril nøytropeni og infeksjon med nøytropeni av Grad 3/4 ble påvist når det ble gitt prebehandling med folsyre og vitamin B12. Alle pasienter som behandles med pemetreksed skal derfor instrueres om å ta folsyre og vitamin B12 som profylakse for å redusere behandlingsrelatert toksisitet (se pkt. 4.2).

Hudreaksjoner er rapportert hos pasienter som ikke har fått prebehandling med et kortikosteroid. Prebehandling med deksametason (eller tilsvarende) kan redusere forekomst og alvorlighetsgrad av hudreaksjoner (se pkt. 4.2).

Et utilstrekkelig antall pasienter med kreatininclearance lavere enn 45 ml/min har vært undersøkt, derfor anbefales det ikke å bruke pemetreksed til slike pasienter (se pkt. 4.2).

Pasienter med lett til moderat nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance 45 til 79 ml/min), bør unngå å ta ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) som ibuprofen og acetylsalisylsyre (> 1,3 gram daglig) i 2 dager før, på samme dag og 2 dager etter pemetreksedbehandling (se pkt. 4.5).

Pasienter med lett til moderat nedsatt nyrefunksjon som er vurdert for pemetreksedbehandling bør seponere NSAIDs med lang halveringstid i minst 5 dager før, på samme dag og i minst 2 dager etter pemetreksedadministreringen (se pkt. 4.5).

Det er rapportert om alvorlige nyreproblemer, inkludert akutt nyresvikt, med pemetreksed alene eller sammen med andre kjemoterapeutiske midler. Mange av pasientene der dette oppstod hadde underliggende risikofaktorer for utvikling av nyreproblemer, inkludert dehydrering eller allerede eksisterende hypertensjon eller diabetes. Nefrogen diabetes insipidus og renal tubulær nekrose ble også rapportert etter markedsføring, der pemetreksed ble brukt alene eller sammen med andre kjemoterapeutiske midler. De fleste av pasientene ble bedre etter seponering av pemetreksed. Pasienter bør kontrolleres regelmessig for akutt tubulær nekrose, nedsatt nyrefunksjon og tegn og symptomer på nefrogen diabetes insipidus (f.eks. hypernatremi).

Betydningen av pleuravæske, slik som pleuraeffusjon eller ascites, ved pemetreksedbehandling er ikke fullstendig kjent. En fase 2-studie på pemetreksed hos 31 pasienter med solide tumorer med stabil pleuravæske viste ingen forskjell i forhold til dose-normalisert plasmakonsentrasjon eller clearance av pemetreksed sammenlignet med pasienter som ikke hadde fått tappet pleuravæsken. Tapping av pleuravæsken før pemetreksedbehandling bør derfor vurderes, men er ikke alltid nødvendig.

Det har vært observert alvorlig dehydrering på grunn av pemetrekseds gastrointestinale toksisitet når det gis sammen med cisplatin. Pasientene bør derfor få adekvat kvalmestillende behandling og passende hydrering før og/eller etter at behandling gis.

Alvorlige kardiovaskulære hendelser, deriblant myokardinfarkt og cerebrovaskulære hendelser er mindre vanlig rapportert under kliniske studier med pemetreksed, vanligvis når det har vært gitt i kombinasjon med annet cytotoksisk middel. De fleste pasientene hvor slike hendelser er rapportert hadde kardiovaskulære risikofaktorer fra før (se pkt. 4.8).

Det er vanlig at kreftpasienter er immunsupprimerte, derfor anbefales det ikke å bruke levende, svekkede vaksiner (se pkt. 4.3 og 4.5).

Pemetreksed kan ha genetisk skadelige effekter. Kjønnsmodne menn bør frarådes å få barn i løpet av behandlingen og i opptil 3 måneder etterpå. Prevensjon eller avholdenhet anbefales. På grunn av risikoen for at pemetreksedbehandling kan forårsake irreversibel sterilitet bør menn gis råd om å oppsøke veiledning vedrørende oppbevaring av sæd før behandlingsstart.

Kvinner i fruktbar alder må benytte sikker prevensjon under pemetreksedbehandlingen og i 6 måneder etter fullført behandling (se pkt. 4.6).

Tilfeller av strålingspneumonitt er rapportert hos pasienter som er strålebehandlet før, under eller etter pemetreksedbehandling. Det bør utvises særlig forsiktighet hos disse pasientene ved bruk av andre strålesensitiserende midler.

Tilfeller av oppblussing av strålingsinduserte hudreaksjoner (radiation recall) har blitt rapportert hos pasienter som fikk strålebehandling uker eller år tidligere.

Hjelpestoffer

Hvert hetteglass med 4 ml konsentrat inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg), og er så godt som ‘natriumfritt’.

Hvert hetteglass med 20 ml konsentrat inneholder tilnærmet 54 mg natrium. Dette tilsvarer 2,7 % av WHOs anbefalte maksimale daglige inntak av natrium på 2 g for en voksen person.

Hvert hetteglass med 40 ml konsentrat inneholder tilnærmet 108 mg natrium. Dette tilsvarer 5,4 % av WHOs anbefalte maksimale daglige inntak av natrium på 2 g for en voksen person.

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

Pemetreksed elimineres hovedsakelig uendret via nyrene ved tubulær sekresjon og i mindre grad ved glomerulær filtrasjon. Samtidig administrasjon av nyretoksiske legemidler (f.eks. aminoglykosider, sløyfediuretika, platinaforbindelser, ciklosporin) kan forårsake nedsatt clearance av pemetreksed. Denne kombinasjonen bør brukes med varsomhet. Om nødvendig bør kreatininclearance overvåkes nøye.

Samtidig administrasjon av pemetreksed med OAT3-hemmere (organisk aniontransportør 3) (f.eks. probenecid, penicillin, protonpumpehemmere (PPI)) fører til nedsatt pemetreksedclearance. Det bør utvises varsomhet når slike legemidler brukes i kombinasjon med pemetreksed.

Hos pasienter med normal nyrefunksjon (kreatininclearance ≥ 80 ml/min), kan høye doser av ikke-steroide antiinflammatoriske midler (NSAIDs som ibuprofen > 1600 mg/dag) og høydose acetylsalisylsyre (≥ 1,3 g/dag) redusere pemetreksedeliminering og som en konsekvens, øke faren for bivirkninger. Det anbefales derfor forsiktighet når høye doser NSAIDs eller høye doser acetylsalisylsyre gis samtidig med pemetreksed til pasienter med normal nyrefunksjon (kreatininclearance ≥ 80 ml/min).

Hos pasienter med lett til moderat nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance 45 til 79 ml/min) bør det unngås å gi samtidig behandling med pemetreksed og NSAIDs (f.eks. ibuprofen) eller høye doser acetylsalisylsyre i 2 dager før, på samme dag og 2 dager etter pemetreksedbehandlingen (se pkt. 4.4).

I fravær av data vedrørende mulig interaksjon med NSAIDs med lengre halveringstider, som piroksikam eller rofekoksib, bør samtidig administrasjon med pemetreksed til pasienter med lett til moderat nedsatt nyrefunksjon seponeres i minst 5 dager før, på samme dag og i minst 2 dager etter at pemetreksed tas (se pkt. 4.4). Dersom samtidig administrering av NSAIDs er nødvendig, bør pasienter følges nøye for toksisitet, spesielt myelosuppresjon og gastrointestinal toksisitet.

Pemetreksed gjennomgår begrenset levermetabolisme. Resultater fra *in vitro*-studier med humane levermikrosomer har vist at pemetreksed ikke kan antas å forårsake klinisk signifikant hemming av metabolsk clearance av legemidler som metaboliseres ved CYP3A, CYP2D6, CYP2C9 og CYP1A2.

Interaksjoner som er felles for alle cytotoksiske midler

Antikoagulasjonsbehandling forekommer ofte på grunn av den økte risikoen for trombose hos pasienter med kreft. Den høye intraindividuelle variabiliteten for koagulasjonsstatus i løpet av sykdommen og muligheten for interaksjon mellom orale antikoagulantia og kjemoterapi mot kreft, krever at INR (International Normalised Ratio) overvåkes oftere dersom det besluttes å gi pasienten oral antikoagulasjonsbehandling.

Samtidig bruk er kontraindisert: *Vaksine mot gulfeber:* fare for dødelig generell vaksiniasykdom (se pkt. 4.3).

Samtidig bruk anbefales ikke: *Levende hemmede vaksiner (unntatt gulfeber hvor samtidig bruk er kontraindisert):* fare for systemisk, muligens dødelig, sykdom. Risikoen øker hos personer som allerede er immunsupprimert av den underliggende sykdommen. Bruk deaktivert vaksine dersom slik finnes (poliomyelitt) (se pkt. 4.4).

**4.6 Fertilitet, graviditet og amming**

Fertile kvinner / prevensjon hos kvinner og menn

Pemetreksed kan ha genetisk skadelige effekter. Kvinner i fruktbar alder må benytte sikker prevensjon under behandling med pemetreksed og i 6 måneder etter avsluttet behandling.

Kjønnsmodne menn anbefales å bruke effektive prevensjonstiltak og bør frarådes å få barn i løpet av behandlingen og i opp til 3 måneder etterpå.

Graviditet

Det finnes ingen data på bruk av pemetreksed hos gravide kvinner. Pemetreksed mistenkes imidlertid, som andre antimetabolitter, å forårsake alvorlige fosterskader dersom det gis under graviditet. Dyrestudier har vist reproduksjonstoksisitet (se pkt. 5.3). Pemetreksed bør ikke brukes under graviditet dersom det ikke er åpenbart påkrevet, etter nøye vurdering av morens behov og risikoen for fosteret (se pkt. 4.4).

Amming

Det er ikke kjent om pemetreksed utskilles i morsmelk hos mennesker. Bivirkninger hos et spedbarn som ammes kan ikke utelukkes. Amming må avsluttes under behandlingen med pemetreksed (se pkt. 4.3).

Fertilitet

På grunn av risikoen for at pemetreksedbehandling kan forårsake irreversibel sterilitet, bør menn gis råd om å oppsøke veiledning vedrørende oppbevaring av sæd før behandlingsstart.

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

Det er ikke gjort undersøkelser vedrørende påvirkningen på evnen til å kjøre bil og bruke maskiner. Det har imidlertid vært rapportert at pemetreksed kan føre til fatigue, derfor bør pasientene advares mot å kjøre bil eller bruke maskiner hvis dette oppstår.

**4.8 Bivirkninger**

Sammendrag av sikkerhetsprofilen

De mest vanlige bivirkningene relatert til pemetreksed, enten det blir brukt som monoterapi eller i kombinasjon, er benmargssuppresjon uttrykt som anemi, nøytropeni, leukopeni og trombocytopeni; samt gastrointestinal toksisitet uttrykt som anoreksi, kvalme, oppkast, diaré, forstoppelse, faryngitt, mukositt og stomatitt. Andre bivirkninger inkluderer nyretoksistet, økning i aminotransferaser, alopesi, fatigue, dehydrering, utslett, infeksjon/sepsis og nevropati.

Bivirkninger som er sett med sjelden frekvens inkluderer Stevens-Johnson syndrom og toksisk epidermal nekrolyse.

Bivirkningstabell

Tabell 4 viser bivirkninger uavhengig av årsakssammenheng med pemetreksed brukt enten som monoterapi eller i kombinasjon med cisplatin i de pivotale registreringsstudiene (JMCH, JMEI, JMBD, JMEN og PARAMOUNT) og fra perioden etter markedsføring.

Bivirkninger er listet opp etter MedDRA organklassesystem. Følgende termer er benyttet for klassifisering av frekvens: 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) og ikke kjent (kan ikke anslås ut ifra tilgjengelige data).

**Tabell 4. Frekvens for bivirkninger av alle grader uavhengig av årsakssammenheng i de pivotale registreringsstudiene JMEI (pemetreksed vs. docetaksel), JMDB (pemetreksed og cisplatin vs. gemcitabin og cisplatin, JMCH (pemetreksed pluss cisplatin vs. cisplatin), JMEN og PARAMOUNT (pemetreksed pluss beste støttebehandling vs. placebo pluss beste støttebehandling) og etter markedsføring**

| **Organklasse-system (MedDRA)** | **Svært vanlige** | **Vanlige** | **Mindre vanlige** | **Sjeldne** | **Svært sjeldne** | **Ikke kjent** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Infeksiøse og parasittære sykdommer | InfeksjonaFaryngitt | Sepsisb |  |  | Dermo-hypodermitt |  |
| Sykdommer i blod og lymfatiske organer | NøytropeniLeukopeniRedusert hemoglobin  | Febril nøytropeniReduserte blodplater | Pancytopeni | Autoimmun hemolytisk anemi |  |  |
| Forstyrrelser i immunsystemet |  | Hypersensitivitet |  | Anafylaktisk sjokk |  |  |
| Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer |  | Dehydrering |  |  |  |  |
| Nevrologiske sykdommer |  | SmaksforandringPerifer motorisk nevropatiPerifer sensorisk nevropatiSvimmelhet | Cerebrovaskulær hendelseIskemisk slagIntrakraniell blødning  |  |  |  |
| Øyesykdommer |  | KonjunktivittTørre øyneØkt lakrimasjonKeratokonjunktivitt siccaØyelokksødemOverflatesykdom på øyet |  |  |  |  |
| Hjertesykdommer |  | HjertesviktArytmi | AnginaMyokardinfarkt Koronar arteriesykdomSupraventrikulær arytmi |  |  |  |
| Karsykdommer |  |  | Perifer iskemic |  |  |  |
| Sykdommer i respirasjonsorganer, thorax og mediastinum  |  |  | Pulmonal emboli Interstitiell pneumonittb,d |  |  |  |
| Gastrointestinale sykdommer  | StomatittAnoreksiOppkastDiaréKvalme | DyspepsiForstoppelseAbdominale smerter | Rektal blødningGastrointestinal blødningIntestinal perforasjonØsofagittKolitt e |  |  |  |
| Sykdommer i lever og galleveier |   | Forhøyet alanin aminotransferaseForhøyet aspartat aminotransferase |  | Hepatitt |  |  |
| Hud- og underhudssykdommer | UtslettHudeksfoliasjon  | HyperpigmenteringPruritusErythema multiformeAlopesiUrtikaria |  | Erytem | Stevens-Johnson syndrombToksisk epidermal nekrolysebPemfigoidBulløs dermatittErvervet epidermolysis bullosaErytematøst ødemf PseudocellulittDermatittEksemPrurigo |  |
| Sykdommer i nyre og urinveier | Redusert kreatininclearanceØkt blodkreatinine | NyresviktRedusert glomerulær filtrasjonshastighet |  |  |  | Nefrogen diabetes insipidusRenal tubulær nekrose |
| Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet | Fatigue | PyreksiSmerterØdemBrystsmerterMukosal inflammasjon |  |  |  |  |
| Undersøkelser |  | Forhøyet gamma-glutamyltransferase |  |  |  |  |
| Skader, forgiftninger og komplikasjoner ved medisinske prosedyrer |  |  | Stråleindusert øsofagittStråleindusert pneumonitt | Recall phenomenon |  |  |

a med eller uten nøytropeni

b i noen tilfeller fatalt

c fører i noen tilfeller til nekrose i ekstremiteter

d med respiratorisk svikt

e sett kun i kombinasjon med cisplatin
f hovedsaklig i underekstremiteter

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://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx).

**4.9 Overdosering**

Rapporterte symptomer på overdose omfatter nøytropeni, anemi, trombocytopeni, mukositt, sensorisk polynevropati og utslett. Forventede komplikasjoner etter overdosering omfatter benmargssuppresjon som gir seg utslag i nøytropeni, trombocytopeni og anemi. I tillegg kan infeksjon med eller uten feber, diaré og/eller mukositt forekomme. Ved mistanke om overdosering bør pasienten overvåkes med blodverdier, og bør få adekvat støttebehandling etter behov.

Det bør vurderes bruk av kalsiumfolinat/folinsyre ved behandling av overdosering med pemetreksed.

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Farmakoterapeutisk gruppe: antineoplastiske midler, folsyreanaloger, ATC-kode: L01B A04

Pemetreksed er et anticancer antifolatmiddel med multiple mål, som virker ved å avbryte viktige folatavhengige metabolske prosesser som er vesentlige for cellereplikasjonen.

*In vitro*-studier har vist at pemetreksed opptrer som et multimålsøkende antifolat ved å hemme tymidylatsyntase (TS), dihydrofolatreduktase (DHFR) og glycinamid-ribonukleotid-formyltransferase (GARFT), som er de avgjørende folatavhengige enzymene ved *de novo* biosyntese av tymidin- og purinnukleotider. Pemetrexed transporteres inn i cellene både ved redusert folatbærer-transportsystemet og ved membranfolatbindingsprotein-transportsystemet. Når den først er i cellen vil pemetreksed hurtig og effektivt konverteres til polyglutamatformer ved hjelp av enzymet folylpolyglutamat-syntetase. Polyglutamatformene bevares i cellene og er enda sterkere hemmere av TS og GARFT. Polyglutamatasjon er en tids- og konsentrasjonsavhengig prosess som forekommer i tumorceller og, i mindre grad, i normalt vev. Polyglutamerte metabolitter har økt intracellulær halveringstid som gir forlenget virkning av legemidlet i ondartede celler.

Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency) har gitt unntak fra forpliktelsen til å presentere resultater fra studier med pemetreksed i alle undergrupper av den pediatriske populasjonen for de godkjente indikasjonene (se pkt. 4.2).

Klinisk effekt og sikkerhet

*Mesoteliom*

EMPHACIS, en multisenter, randomisert, enkeltblindet fase 3-studie av pemetreksed + cisplatin sammenlignet med cisplatin hos kjemonaive pasienter med malignt pleuralt mesoteliom, har vist at pasienter som behandles med pemetreksed + cisplatin hadde en klinisk meningsfylt 2,8 måneders median overlevelse ut over overlevelsen til pasientene som fikk cisplatin alene.

Under studien ble lavdose folsyre og vitamin B12-tilskudd inkludert i pasientenes behandling for å redusere toksisiteten. Den primære analysen i denne studien ble gjort på populasjonen som omfattet alle pasienter randomisert til en behandlingsarm hvor de fikk studielegemiddel (randomisert og behandlet). En subgruppeanalyse ble gjennomført på pasienter som fikk folsyre og vitamin B12-tilskudd gjennom hele studiens behandlingstid (fullt tilskudd). Resultatet av disse analysene på effekten er sammenfattet i tabellen nedenfor:

**Tabell 5. Effekt av pemetreksed + cisplatin versus cisplatin ved malignt pleuralt mesoteliom**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Randomiserte og behandlede pasienter** | **Fullt tilskudd****pasienter** |
| **Effektparameter** | **Pemetreksed / cisplatin****(N = 226)** | **Cisplatin****(N = 222)** | **Pemetreksed / cisplatin****(N = 168)** | **Cisplatin****(N = 163)** |
| Median total overlevelse (måneder)  | 12,1 | 9,3 | 13,3 | 10,0 |
| (95 % KI)  | (10,0–14,4) | (7,8–10,7) | (11,4–14,9) | (8,4–11,9) |
| Log rank *p*-verdia\*  | 0,020 | 0,051 |
| Median tid til tumorprogresjon (måneder)  | 5,7 | 3,9 | 6,1 | 3,9 |
| (95 % KI)  | (4,9–6,5) | (2,8–4,4) | (5,3‑7,0) | (2,8‑4,5) |
| Log rank *p*-verdia\*  | 0,001 | 0,008 |
| Tid til behandlingssvikt (måneder)  | 4,5 | 2,7 | 4,7 | 2,7 |
| (95 % KI)  | (3,9–4,9) | (2,1–2,9) | (4,3–5,6) | (2,2–3,1) |
| Log rank *p*-verdia\*  | 0,001 | 0,001 |
| Total responsrateb\*\*  | 41,3 % | 16,7 % | 45,5 % | 19,6 % |
| (95 % KI)  | (34,8–48,1) | (12,0–22,2) | (37,8–53,4) | (13,8–26,6) |
| Fishers eksakte *p*-verdia\*  | < 0,001 | < 0,001 |
| Forkortelser: KI = konfidensintervall. a\**p*-verdien viser til sammenligning mellom behandlingsarmene. b\*\*I pemetreksed/cisplatin-armen, randomiserte og behandlede (N = 225) og med fullt tilskudd (N = 167).  |

Det ble påvist statistisk signifikant forbedring av klinisk relevante symptomer (smerter og dyspné) som relateres til malignt pleuralt mesoteliom i pemetreksed/cisplatin-armen (212 pasienter) sammenlignet med bare cisplatin-armen (218 pasienter), i henhold til Lung Cancer Symptom Scale. Det ble også påvist statistisk signifikante forskjeller ved lungefunksjonstester. Skille mellom behandlingsarmene ble observert som forbedring i lungefunksjon i pemetreksed/cisplatin-armen, og forverring over tid av lungefunksjonen i kontrollarmen.

Det er begrensede data fra pasienter med malignt pleuralt mesoteliom som er behandlet kun med pemetreksed. Pemetreksed ble undersøkt som monoterapi ved en dosering på 500 mg/m2 hos 64 kjemonaive pasienter med malignt pleuralt mesoteliom. Total responsrate var 14,1 %.

*NSCLC, andrelinjebehandling*

En multisenter, randomisert, åpen fase 3-studie av pemetreksed sammenlignet med docetaksel hos pasienter med lokalavansert eller metastatisk ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) etter forutgående kjemoterapi har vist mediane overlevelsestider på 8,3 måneder hos pasienter som er behandlet med pemetreksed (”intent to treat”-populasjon N = 283) og 7,9 måneder hos pasienter behandlet med docetaksel (ITT N = 288). Forutgående kjemoterapi inkluderte ikke pemetreksed. En analyse av NSCLC-histologiens betydning for behandlingseffekten på total overlevelse, var til fordel for pemetreksed vs. docetaksel hos pasienter med annen enn predominant plateepitelhistologi (N = 399, 9,3 vs. 8,0 måneder, justert HR = 0,78; 95 % KI = 0,61–1,00, p = 0,047), og var til fordel for docetaksel blant pasienter med plateepitelhistologi (N = 172, 6,2 vs. 7,4 måneder, justert HR = 1,56; 95 % KI = 1,08–2,26, p = 0,018). Det ble ikke sett noen klinisk relevante forskjeller i sikkerhetsprofilen for pemetreksed innenfor de histologiske undergruppene.

Begrensede kliniske data fra en separat randomisert, kontrollert fae 3-studie antyder at effektdata (total overlevelse, progresjonsfri overlevelse) for pemetreksed er tilnærmet like for pasienter tidligere behandlet med docetaksel (N = 41) og pasienter som tidligere ikke er blitt behandlet med docetaksel (N = 540).

**Tabell 6. Effekt av pemetreksed vs. docetaksel i NSCLC – ITT-populasjon**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|   | **Pemetreksed** | **Docetaksel** |
| **Overlevelsestid (måneder)** • Median (m) • 95 % KI for median • HR • 95 % KI for HR Non-inferioritet *p*-verdi (HR)  | (N = 283) 8,3 (7,0–9,4)  | (N = 288) 7,9 (6,3–9,2)  |
| 0,99 (0,82–1,20) 0,226  |
| **Progresjonsfri overlevelse (måneder)** • Median • HR (95 % KI)  | (N = 283) 2,9  | (N = 288) 2,9  |
| 0,97 (0,82–1,16)  |
| **Tid til behandlingssvikt (TTTF – måneder)** • Median • HR (95 % KI)  | (N = 283) 2,3  | (N = 288) 2,1  |
| 0,84 (0,71–0,997)  |
| **Respons** (n: kvalifisert for respons) • Responsrate (%) (95 % KI) • Stabil sykdom (%)  | (N = 264) 9,1 (5,9–13,2) 45,8  | (N = 274) 8,8 (5,7–12,8) 46,4  |
| Forkortelser: KI = konfidensintervall; HR = hazard ratio; ITT = intent-to-treat; N = total populasjonsstørrelse.  |

*NSCLC, førstelinjebehandling*

En multisenter, randomisert, åpen fase 3-studie med pemetreksed pluss cisplatin mot gemcitabin pluss cisplatin hos kjemonaive pasienter med lokalavansert eller metastatisk (Stadium IIIb eller IV) ikke-småcellet lungekreft (NSCLC), viste at pemetreksed pluss cisplatin (intent-to-treat (ITT)-populasjon, N = 862) nådde primært endepunkt og viste tilsvarende klinisk effekt som gemcitabin pluss cisplatin (ITT, N = 863) på total overlevelse (justert hazard ratio 0,94; 95 % KI = 0,84–1,05). Alle pasientene som var inkludert i denne studien hadde en ECOG-funksjonsstatus på 0 eller 1.

Den primære effektanalysen var basert på ITT-populasjonen. Sensitivitetsanalyser av sentrale effektendepunkter ble også vurdert hos den protokollkvalifiserte (PQ) populasjonen. Effektanalysene av PQ-populasjonen samsvarer med analysene av ITT-populasjonen og understøtter non-inferioritetresultatet for AC vs. GC.

Progresjonsfri overlevelse (PFS) og total responsrate var lik mellom behandlingsarmene: median PFS var 4,8 måneder for pemetreksed pluss cisplatin mot 5,1 måneder for gemcitabin pluss cisplatin (justert hazard ratio 1,04; 95 % KI = 0,94–1,15), og total responsrate var 30,6 % (95 % KI = 27,3–33,9) for pemetreksed pluss cisplatin mot 28,2 % (95 % KI = 25,0–31,4) for gemcitabin pluss cisplatin. PFS -data ble delvis bekreftet ved uavhengig gjennomgang (400/1725 pasienter ble vilkårlig valgt for en gjennomgang).

Analysen av NSCLC-histologiens betydning for total overlevelse, viste kliniske relevante forskjeller i overlevelse med hensyn på histologien, se tabellen nedenfor.

**Tabell 7. Effekt av pemetreksed pluss cisplatin vs. gemcitabin pluss cisplatin i førstelinje ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) – ITT-populasjon og histologiske undergrupper**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **ITT-populasjon og histologiske undergrupper** | **Median total overlevelse i måneder****(95 % KI)** | **Justert hazard ratio (HR)****(95 % KI)** | **Superiority *p*-verdi** |
| **Pemetreksed + cisplatin** | **Gemcitabin + cisplatin** |
| ITT-populasjon (N = 1725)  | 10,3 (9,8–11,2)  | N = 862  | 10,3 (9,6–10,9)  | N = 863  | 0,94a (0,84–1,05)  | 0,259  |
| Adenokarsinom (N = 847)  | 12,6 10,7–13,6  | N = 436  | 10,9 10,2–11,9  | N = 411  | 0,84 (0,71–0,99)  | 0,033  |
| Storcellet carsinom(N = 153)  | 10,4 (8,6–14,1)  | N = 76  | 6,7 (5,5–9,0)  | N = 77  | 0,67 (0,48–0,96)  | 0,027  |
| Andre(N = 252)  | 8,6 (6,8–10,2)  | N = 106  | 9,2 (8,1–10,6)  | N = 146  | 1,08 (0,81–1,45)  | 0,586  |
| Plateepitelkarsinom(N = 473)  | 9,4 (8,4–10,2)  | N = 244  | 10,8 (9,5–12,1)  | N = 229  | 1,23 (1,00–1,51)  | 0,050  |
| Forkortelser: KI = konfidensintervall; ITT = intent-to-treat; N = total populasjonsstørrelse.  |
| a Statistisk signifikant for non-inferioritet, med hele konfidensintervallet for HR godt under non-inferioritet-marginen på 1,17645 (*p*< 0,001).  |

**Kaplan-Meier-kurver av total overlevelse ved histologi**



Ingen klinisk relevante forskjeller ble observert for sikkerhetsprofilen til pemetreksed pluss cisplatin innen de histologiske undergruppene.

Pasienter behandlet med pemetreksed og cisplatin hadde behov for færre transfusjoner (16,4 % vs. 28,9 %, p < 0,001), transfusjoner av røde blodceller (16,1 % vs. 27,3 %, p < 0,001) og blodplatetransfusjoner (1,8 % vs. 4,5 %, p = 0,002). Pasientene hadde også mindre behov for erytropoietin/darbopoietin (10,4 % vs. 18,1 %, p < 0,001), G-CSF/GM-CSF (3,1 % vs. 6,1 %, p = 0,004), og jernpreparater (4,3 % vs. 7,0 %, p = 0,021).

*NSCLC, vedlikeholdsbehandling*

*JMEN*

En multisenter, randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert fase-3-studie (JMEN) sammenlignet effekten og sikkerheten av vedlikeholdsbehandling med pemetreksed pluss beste støttebehandling (BSC) (N = 441) med placebo pluss BSC (N = 222) hos pasienter med lokalavansert (stadium IIIB) eller metastaserende (stadium IV) ikke-småcellet lungekreft (NSCLC) som ikke viste progresjon etter 4 sykluser med førstelinje dublett med cisplatin eller karboplatin i kombinasjon med gemcitabin, paklitaksel eller docetaksel. Førstelinjedublett med pemetreksed var ikke inkludert. Alle pasientene som var inkludert i denne studien hadde en ECOG-funksjonsstatus på 0 eller 1. Pasientene fikk vedlikeholdsbehandling frem til sykdomsprogresjon. Effekt og sikkerhet ble målt fra tidspunkt for randomisering etter fullført førstelinje (induksjons)behandling. Pasientene fikk median 5 sykluser med vedlikeholdsbehandling med pemetreksed og 3,5 sykluser med placebo. Totalt 213 pasienter (48,3 %) fullførte ≥ 6 sykluser, og totalt 103 pasienter (23,4 %) fullførte ≥ 10 behandlingssykluser med pemetreksed.

Studien nådde sitt primære endepunkt og viste en statistisk signifikant forbedring i PFS i pemetreksed-armen sammenlignet med placeboarmen (N = 581, uavhengig vurdert populasjon; median på henholdsvis 4,0 måneder og 2,0 måneder) (hazard ratio = 0,60, 95 % KI = 0,49–0,73, p < 0,00001). Den uavhengige gjennomgangen av pasientskanningene bekreftet funnene i utprøvers vurdering av PFS. Median OS for totalpopulasjonen (N = 663) var 13,4 måneder for pemetreksed-armen og 10,6 måneder for placeboarmen, hazard ratio = 0,79 (95 % KI = 0,65–0,95, p = 0,01192).

I overensstemmelse med andre pemetreksed-studier ble en forskjell i effekt ifølge NSCLC-histologi sett i JMEN. For pasienter med NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi (N = 430, uavhengig vurdert populasjon) var median PFS 4,4 måneder for pemetreksed-armen og 1,8 måneder for placeboarmen, hazard ratio = 0,47 (95 % KI = 0,37–0,60, p = 0,00001). Median OS for pasienter med NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi (N = 481) var 15,5 måneder for pemetreksed-armen og 10,3 måneder for placeboarmen, hazard ratio = 0,70 (95 % KI = 0,56–0,88, p = 0,002). Inkludert induksjonsfasen var median OS for pasienter med NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi 18,6 måneder for pemetreksed-armen og 13,6 måneder for placeboarmen, hazard ratio = 0,71 (95 % KI = 0,56–0,88, p = 0,002).

Hos pasienter med plateepitelhistologi tydet ikke resultatene for PFS og OS på noen fordel for pemetreksed fremfor placebo.

Det ble ikke sett noen klinisk relevante forskjeller i sikkerhetsprofilen for pemetreksed innenfor de histologiske undergruppene.

**JMEN: Kaplan-Meier-kurver av progresjonsfri overlevelse (PFS) og totaloverlevelse (OS) for pemetreksed versus placebo hos pasienter med NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi**



*PARAMOUNT*

En multisenter, randomisert, dobbeltblindet, placebokontrollert fase-3 studie (PARAMOUNT) sammenlignet effekt og sikkerhet av fortsatt vedlikeholdsbehandling med pemetreksed pluss BSC (N = 359) med placebo pluss BSC (N = 180) hos pasienter med lokalavansert (stadium IIIB) eller metastaserende (stadium IV) NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi som ikke viste progresjon etter 4 sykluser førstelinje dublett med pemetreksed i kombinasjon med cisplatin. Av de 939 pasientene som fikk behandling med pemetreksed pluss cisplatin induksjon, ble 539 av pasientene randomisert til vedlikeholdsbehandling med pemetreksed eller placebo. 44,9 % av de randomiserte pasientene hadde komplett eller partiell respons og 51,9 % responderte med stabil sykdom på pemetreksed pluss cisplatin induksjon. Pasienter randomisert til vedlikeholdsbehandling skulle ha en ECOG-funksjonsstatus på 0 eller 1. Median tid fra start av pemetreksed pluss cisplatin induksjonsbehandling til start av vedlikeholdsbehandling var 2,96 måneder både i pemetreksed-armen og placeboarmen. Randomiserte pasienter fikk vedlikeholdsbehandling frem til sykdomsprogresjon. Effekt og sikkerhet ble målt fra tidspunkt for randomisering etter fullført førstelinje (induksjons)behandling. Pasientene fikk mediant 4 sykluser med vedlikeholdsbehandling med pemetreksed og 4 sykluser med placebo. Totalt 169 pasienter (47,1 %) fullførte ≥ 6 sykluser vedlikeholdsbehandling med pemetreksed, noe som representerte minst 10 totale sykluser av pemetreksed.

Studien nådde sitt primære endepunkt og viste en statistisk signifikant forbedring i PFS i pemetreksed-armen sammenlignet med placeboarmen (N = 472, uavhengig vurdert populasjon; median på henholdsvis 3,9 måneder og 2,6 måneder) (hazard ratio = 0,64, 95 % KI = 0,51–0,81, p < 0,0002). Den uavhengige gjennomgangen av pasientskanningene bekreftet funnene i utprøvers vurdering av PFS. For randomiserte pasienter, målt fra start av pemetreksed pluss cisplatin førstelinje induksjonsbehandling, var median utprøvervurdert PFS 6,9 måneder for pemetreksed-armen og 5,6 måneder for placeboarmen (hazard ratio = 0,59 95 % KI = 0,47–0,74).

Etter pemetreksed pluss cisplatin i induksjonsbehandling (4 sykluser), var behandlingen med pemetreksed statistisk superior i forhold til placebo for total overlevelse (median 13,9 måneder versus 11,0 måneder, hazard ratio = 0,78, 95 % KI = 0,64–0,96, p = 0,0195). Ved tidspunktet for denne siste overlevelsesanalysen var 28,7 % av pasientene i live eller kunne ikke følges opp i pemetreksed-armen versus 21,7 % i placeboarmen. Relativ behandlingseffekt av pemetreksed var konsistent internt på tvers av subgruppene (inkludert sykdomsstadium, induksjonsrespons, ECOG PS, røykestatus, kjønn, histologi og alder) og lignende ble observert i ikke-justerte analyser av total overlevelse og progresjonsfri overlevelse. 1 og 2 års overlevelsesrate for pasienter behandlet med pemetreksed var henholdsvis 58 % og 32 %, sammenlignet med 45 % og 21 % for pasienter behandlet med placebo. Målt fra starttidspunkt for pemetreksed pluss cisplatin førstelinje induksjonsbehandling, var median total overlevelse 16,9 måneder for pemetreksed-armen og 14,0 måneder for placeboarmen (hazard ratio = 0,78, 95 % KI = 0,64–0,96). Andelen av pasienter som mottok behandling etter studien var 64,3 % for pemetreksed og 71,7 % for placebo.

**PARAMOUNT: Kaplan-Meier-kurver av progresjonsfri overlevelse (PFS) og total overlevelse (OS) for fortsatt pemetreksed vedlikeholdsbehandling versus placebo hos pasienter med NSCLC annet enn predominant plateepitelhistologi (målt fra randomisering)**



Sikkerhetsprofilen til pemetreksed ved vedlikeholdsbehandling var lik for de to studiene JMEN og PARAMOUNT.

**5.2 Farmakokinetiske egenskaper**

De farmakokinetiske egenskapene til pemetreksed etter administrasjon som monoterapi er vurdert hos 426 kreftpasienter med forskjellige solide tumortyper ved dosenivåer fra 0,2 til 838 mg/m2 gitt som infusjon over 10 minutter. Pemetreksed har et ”steady-state” distribusjonsvolum på 9 l/m2. *In vitro-*studier viser at ca. 81 % av pemetreksed er plasmaproteinbundet. Bindingen ble ikke merkbart påvirket av nedsatt nyrefunksjon av varierende grad. Pemetreksed gjennomgår begrenset levermetabolisme. Pemetreksed elimineres hovedsakelig gjennom urinen, med 70 % til 90 % av administrert dose gjenfunnet uendret i urinen i løpet av de første 24 timer etter administrasjon. I*n vitro-*studierindikerer at pemetreksed skilles aktivt ut av OAT3 (organisk anion-transportør).

Total systemisk clearance for pemetreksed er 91,8 ml/min og eliminasjonshalveringstid i plasma er 3,5 timer hos pasienter med normal nyrefunksjon (kreatininclearance på 90 ml/min). Intra-pasient variabilitet for clearance ligger på et moderat nivå med 19,3 %. Totalt systemisk opptak av pemetreksed (AUC) og maksimal plasmakonsentrasjon øker proporsjonalt med dosen. Farmakokinetikken til pemetreksed er konsistent gjennom flere behandlingssykluser.

De farmakokinetiske egenskapene til pemetreksed påvirkes ikke av samtidig administrering av cisplatin. Oral folsyre og intramuskulære vitamin B12-tilskudd påvirker ikke farmakokinetikken til pemetreksed.

**5.3 Prekliniske sikkerhetsdata**

Administrasjon av pemetreksed til drektige mus ga nedsatt fosteroverlevelse, nedsatt fostervekt, ufullstendig bendannelse i enkelte skjelettstrukturer og ganespalte.

Administrasjon av pemetreksed til hannmus forårsaket reproduksjonstoksisitet karakterisert ved nedsatt fertilitetsrate og testikulær atrofi. I en 9-måneders studie med intravenøs bolusinjeksjon hos beaglehunder ble det observert endringer i testiklene (degenerasjon/nekrose av det spermieproduserende epitelet). Dette antyder at pemetreksed kan svekke fertiliteten hos menn. Fertiliteten hos hunner har ikke vært undersøkt.

Pemetreksed var ikke mutagen verken i *in vitro*-kromosomaavvikstester i ovarieceller fra kinesisk hamster, eller i Ames-tester. Pemetreksed er vist å være klastogen i *in vivo*-mikronukleustest i mus.

Det har ikke vært gjennomført studier for å påvise karsinogent potensiale for pemetreksed.

**6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

**6.1 Hjelpestoffer**

Monotioglyserol

Saltsyre (til pH-justering)

Vann til injeksjonsvæsker

**6.2 Uforlikeligheter**

Pemetreksed er fysisk uforlikelig med oppløsningsvæsker som inneholder kalsium, deriblant laktert Ringers væske og Ringers væske. Dette legemidlet skal ikke blandes med andre legemidler da det ikke er gjort studier på uforlikelighet.

**6.3 Holdbarhet**

Uåpnet hetteglass

2 år

Fortynnet oppløsning

Kjemisk og fysisk bruksstabilitet for infusjonsvæske, oppløsning med pemetreksed er påvist i opptil 24 timer ved 2 °C - 8 °C.

Av mikrobiologiske hensyn bør legemidlet brukes umiddelbart. Dersom det ikke brukes umiddelbart, er oppbevaringstider og -forhold brukerens ansvar, og er normalt ikke lenger enn 24 timer ved

2 °C – 8 °C.

**6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

For oppbevaringsbetingelser etter fortynning av legemidlet, se pkt. 6.3.

* 1. **Emballasje (type og innhold)**

Et hetteglass av klart glass type I med innvendig silikondioksidlag og bromobutylgummipropp og aluminiumsforsegling med ‘flip-off’-lokk i plast. Hetteglassene kan være pakket i beskyttende ONCO-TAIN-hylser.

Hvert hetteglass inneholder enten 4 ml, 20 ml eller 40 ml konsentrat.

Pakningsstørrelser

1 × 4 ml hetteglass (100 mg/4 ml)

1 × 20 ml hetteglass (500 mg/20 ml)

1 × 40 ml hetteglass (1 000 mg/40 ml)

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

**6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon og annen håndtering**

1. Bruk aseptisk teknikk ved fortynning av pemetreksed til administrasjon av intravenøs infusjon.

2. Beregn dosen og antall hetteglass med Pemetrexed Pfizer som er nødvendig. Hvert hetteglass inneholder et overskudd med pemetreksed slik at den angitte mengde kan trekkes opp.

3. Et passende volum av pemetreksedkonsentratet må fortynnes til 100 ml ved hjelp av natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning, uten konserveringsmiddel, og administreres som en intravenøs infusjon over 10 minutter.

4. Pemetreksed infusjonsoppløsning som er tilberedt som beskrevet ovenfor er forlikelig med polyvinylklorid og polyolefinforede administrasjonssett og infusjonsposer.

5. Parenterale legemidler må inspiseres visuelt med hensyn til partikler og misfarging før de administreres. Ikke gi legemidlet dersom det observeres partikler.

6. Pemetreksedoppløsninger er kun til engangsbruk. Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

Forsiktighetsregler ved tilberedning og administrasjon

På samme måte som for andre potensielt toksiske midler mot kreft, må det utvises forsiktighet i forbindelse med håndtering og tilberedning av pemetreksedoppløsning til infusjon. Bruk av hansker anbefales. Dersom pemetreksedoppløsning kommer i kontakt med hud skal huden straks vaskes grundig med såpe og vann. Hvis pemetreksedoppløsning kommer i kontakt med slimhinner skal det skylles grundig med vann. Pemetreksed er ikke en vesikant. Det finnes ingen spesifikk antidot ved pemetreksed-ekstravasasjon. Få tilfeller av pemetreksed-ekstravasasjon er rapportert, og disse ble heller ikke vurdert som alvorlige av utprøveren. Ekstravasasjon skal behandles i henhold til lokal standardprosedyre for andre ikke-vesikante midler.

**7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgia

**8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/15/1057/004

EU/1/15/1057/005

EU/1/15/1057/006

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

Dato for første markedsføringstillatelse: 20. november 2015

Dato for siste fornyelse: 10. august 2020

**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(e) ansvarlig for batch release

Pfizer Service Company BV

Hermeslaan 11

1932 Zaventem

Belgia

# B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Legemiddel underlagt særlig 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 i enhver oppdatering av EURD-listen som publiseres på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (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**

**Yttereske 100 mg**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Pemetrexed Pfizer 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

pemetreksed

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

Hvert hetteglass inneholder 100 mg pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

Etter tilberedning inneholder hvert hetteglass 25 mg/ml pemetreksed.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: mannitol, konsentrert saltsyre, natriumhydroksid (se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon)

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

Pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

1 hetteglass

ONCO-TAIN

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

Til intravenøs bruk

Rekonstitueres og fortynnes før bruk.

Kun til engangsbruk.

Les pakningsvedlegget før bruk.

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

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Cytostatikum

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Les pakningsvedlegget for holdbarhet av tilberedt oppløsning.

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

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

Ubrukt legemiddel skal kastes på hensiktsmessig måte.

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

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/15/1057/001

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Fritatt fra krav om blindeskrift

**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 SMÅ INDRE EMBALLASJER**

**Etikett hetteglass 100 mg**

**1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI**

Pemetrexed Pfizer 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

pemetreksed

Intravenøs bruk

**2. ADMINISTRASJONSMÅTE**

Rekonstitueres og fortynnes før bruk.

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

100 mg

**6. ANNET**

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**Yttereske 500 mg**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Pemetrexed Pfizer 500 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

pemetreksed

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

Hvert hetteglass inneholder 500 mg pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

Etter tilberedning inneholder hvert hetteglass 25 mg/ml pemetreksed.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: mannitol, konsentrert saltsyre, natriumhydroksid (se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon)

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

Pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

1 hetteglass

ONCO-TAIN

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

Til intravenøs bruk

Rekonstitueres og fortynnes før bruk.

Kun til engangsbruk.

Les pakningsvedlegget før bruk.

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

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Cytostatikum

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Les pakningsvedlegget for holdbarhet av tilberedt produkt.

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

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

Ubrukt legemiddel skal kastes på hensiktsmessig måte.

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

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/15/1057/002

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Fritatt fra krav om blindeskrift

**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 SMÅ INDRE EMBALLASJER**

**Etikett hetteglass 500 mg**

**1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI**

Pemetrexed Pfizer 500 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

pemetreksed

Intravenøs bruk

**2. ADMINISTRASJONSMÅTE**

Rekonstitueres og fortynnes før bruk.

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

500 mg

**6. ANNET**

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**Yttereske 1 000 mg**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Pemetrexed Pfizer 1 000 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

pemetreksed

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

Hvert hetteglass inneholder 1 000 mg pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

Etter tilberedning inneholder hvert hetteglass 25 mg/ml pemetreksed.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: mannitol, konsentrert saltsyre, natriumhydroksid (se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon)

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

Pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

1 hetteglass

ONCO-TAIN

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

Til intravenøs bruk

Rekonstitueres og fortynnes før bruk.

Kun til engangsbruk.

Les pakningsvedlegget før bruk.

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

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Cytostatikum

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Les pakningsvedlegget for holdbarhet av tilberedt produkt.

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

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

Ubrukt legemiddel skal kastes på hensiktsmessig måte.

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

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/15/1057/003

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Fritatt fra krav om blindeskrift

**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 SMÅ INDRE EMBALLASJER**

**Etikett hetteglass 1 000 mg**

**1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI**

Pemetrexed Pfizer 1 000 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning.

pemetreksed

Intravenøs bruk

**2. ADMINISTRASJONSMÅTE**

Rekonstitueres og fortynnes før bruk.

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

1 000 mg

**6. ANNET**

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ YTRE EMBALLASJE**

**YTTERESKE**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Pemetrexed Pfizer 25 mg/ml konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

pemetreksed

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

Én ml inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 25 mg pemetreksed.

Hvert hetteglass på 4 ml inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 100 mg pemetreksed.

Hvert hetteglass på 20 ml inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 500 mg pemetreksed.

Hvert hetteglass på 40 ml inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 1 000 mg pemektreksed.

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

Hjelpestoffer: monotioglyserol, natriumhydroksid og vann til injeksjonsvæsker (se pakningsvedlegget for ytterligere informasjon)

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

Konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning

100 mg/4 ml

500 mg/20 ml

1 000 mg/40 ml

1 hetteglass

ONCO-TAIN

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

Til intravenøs bruk. Fortynnes før bruk.

Kun til engangsbruk.

Les pakningsvedlegget før bruk.

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

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

Cytostatikum

**8. UTLØPSDATO**

EXP

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

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

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

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgia

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/15/1057/004 100 mg/4 ml hetteglass

EU/1/15/1057/005 500 mg/20 ml hetteglass

EU/1/15/1057/006 1 000 mg/40 ml hetteglass

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASSIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Fritatt fra krav om blindeskrift

**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 SMÅ INDRE EMBALLASJER**

**Etikett hetteglass**

**1. LEGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRASJONSVEI**

Pemetrexed Pfizer 25 mg/ml sterilt konsentrat

pemetreksed

i.v.

**2. ADMINISTRASJONSMÅTE**

Fortynnes før bruk

**3. UTLØPSDATO**

EXP

**4. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**5. INNHOLD ANGITT ETTER VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

100 mg/4 ml

500 mg/20 ml

1 000 mg/40 ml

**6. ANNET**

# B. PAKNINGSVEDLEGG

**Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren**

**Pemetrexed Pfizer 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning**

**Pemetrexed Pfizer 500 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning**

**Pemetrexed Pfizer 1 000 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning**

pemetreksed

**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.

- Kontakt lege, sykepleier 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 Pemetrexed Pfizer er og hva det brukes mot

2. Hva du må vite før du bruker Pemetrexed Pfizer

3. Hvordan du bruker Pemetrexed Pfizer

4. Mulige bivirkninger

5. Hvordan du oppbevarer Pemetrexed Pfizer

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

**1. Hva Pemetrexed Pfizer er og hva det brukes mot**

Pemetrexed Pfizer er et legemiddel som brukes til behandling av kreft.

Pemetrexed Pfizer gis i kombinasjon med cisplatin, et annet legemiddel mot kreft, for behandling av ondartet pleuralt mesoteliom, en form for kreft som angriper foringen av lungene, til pasienter som ikke tidligere har fått kjemoterapi (innledende behandling).

Pemetrexed Pfizer gis også i kombinasjon med cisplatin som innledende behandling av pasienter med langtkommen lungekreft.

Pemetrexed Pfizer kan forskrives til deg dersom du har langtkommen lungekreft og sykdommen har respondert på behandling, eller i stor grad er uforandret etter innledende kjemoterapi.

Pemetrexed Pfizer brukes også til behandling av pasienter med langtkommen lungekreft der sykdommen har utviklet seg etter at annen innledende kjemoterapi har vært benyttet.

**2. Hva du må vite før du bruker Pemetrexed Pfizer**

**Bruk ikke Pemetrexed Pfizer**

- dersom du er allergisk overfor pemetreksed eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).

- dersom du ammer. Du må slutte å amme mens du får behandling med Pemetrexed Pfizer.

- dersom du nylig har fått eller snart skal få vaksine mot gulfeber.

**Advarsler og forsiktighetsregler**

Snakk med lege eller apotek før du bruker Pemetrexed Pfizer.

Hvis du har eller har hatt nyreproblemer, skal du kontakte legen eller sykehusapoteket, fordi det kan hende at du ikke kan bruke Pemetrexed Pfizer.

Før hver infusjon skal det tas blodprøver for å vurdere om du har tilstrekkelig god nyre- og leverfunksjon, og for å kontrollere at du har høye nok verdier av blodcellemålinger til å kunne få Pemetrexed Pfizer. Legen kan bestemme at dosen skal endres eller utsette behandlingen av deg, avhengig av din generelle helsetilstand og av om blodprøveverdiene dine er for lave. Hvis du også får cisplatin vil legen forsikre seg om at du får tilført nok væske og at du får nødvendig behandling før og etter at du har fått cisplatin, for å unngå at du kaster opp.

Dersom du har fått eller skal få stråleterapi må du si det til legen din, fordi det kan oppstå en tidlig eller sen strålingsreaksjon ved bruk av Pemetrexed Pfizer.

Hvis du nylig er vaksinert må du si det til legen din siden dette muligens kan forårsake uheldige effekter sammen med Pemetrexed Pfizer.

Dersom du har en hjertelidelse eller tidligere har hatt en hjertelidelse skal du fortelle det til legen din.

Hvis du har væskeansamling rundt lungene kan legen bestemme at væsken må fjernes før du kan få Pemetrexed Pfizer.

**Barn og ungdom**

Dette legemidlet skal ikke brukes hos barn og ungdom, ettersom det ikke er erfaring med dette legemidlet hos barn og ungdom under 18 år.

**Andre legemidler og Pemetrexed Pfizer**

Si fra til legen om du bruker legemidler mot smerter eller betennelser (hevelser), som "ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler" (NSAIDs). Dette gjelder også reseptfrie legemidler (som ibuprofen). Det finnes mange typer NSAIDs med varierende virketider. Ut ifra planlagt dato for pemetreksed-behandling og/eller ut ifra nyrefunksjonen din, kan legen ha behov for å anbefale hvilke legemidler du kan ta og når du kan ta dem. Hvis du er usikker, kan du spørre legen eller farmasøyten/apoteket om noen av legemidlene du bruker er NSAID.

Informer legen din dersom du tar legemidler som kalles protonpumpehemmere (omeprazol, esomeprazol, lansoprazol, pantoprazol og rabeprazol) som brukes til å behandle halsbrann og sure oppstøt.

Snakk med lege eller sykehusapotek dersom du bruker eller nylig har brukt andre legemidler, dette gjelder også reseptfrie legemidler.

**Graviditet**

Snakk med lege dersom du er gravid, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid. Pemetreksed skal ikke brukes under graviditet. Legen kan fortelle deg om mulig risiko ved å bruke pemetreksed under graviditeten. Kvinner må bruke effektiv prevensjon under pemetreksed-behandling og i 6 måneder etter å ha mottatt siste dose.

**Amming**

Snakk med lege dersom du ammer. Amming skal avbrytes under behandling med pemetreksed.

**Fertilitet**

Menn rådes til ikke å gjøre en kvinne gravid under og opptil 3 måneder etter avsluttet pemetreksed-behandling. Menn skal derfor benytte sikker prevensjon under og opptil 3 måneder etter avsluttet behandling. Dersom du ønsker å få barn i løpet av behandlingen eller de 3 første månedene etter behandlingen, bør du snakke med lege eller apotek. Pemtreksed Pfizer kan påvirke din evne til å få barn. Snakk med lege for å få råd om lagring av sædceller før behandlingen begynner.

**Kjøring og bruk av maskiner**

Pemetrexed Pfizer kan gjøre at du føler deg trett. Du skal derfor være forsiktig når du kjører bil eller bruker maskiner.

**Pemetrexed Pfizer inneholder natrium**

*Pemetrexed Pfizer 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning*

Dette legemidlet inneholder mindre en 1 mmol natrium (23 mg) i hvert hetteglass, og er så godt som ‘natriumfritt’.

*Pemetrexed Pfizer 500 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning*

Dette legemidlet inneholder 54 mg natrium (finnes i bordsalt) i hvert hetteglass. Dette tilsvarer 2,7 % av den anbefalte maksimale daglige dosen av natrium gjennom dietten for en voksen person.

*Pemetrexed Pfizer 1 000 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning*

Dette legemidlet inneholder 108 mg natrium (finnes i bordsalt) i hvert hetteglass. Dette tilsvarer 5,4 % av den anbefalte maksimale daglige dosen av natrium gjennom dietten for en voksen person.

**3. Hvordan du bruker Pemetrexed Pfizer**

Dosen av Pemetrexed Pfizer er 500 mg for hver kvadratmeter kroppsoverflate. Høyden og vekten måles for å beregne kroppsoverflaten din. Legen bruker størrelsen på arealet av kroppsoverflaten til å bestemme riktig dose til deg. Dosen kan justeres eller behandlingen utsettes avhengig av blodprøveverdiene og din generelle helsetilstand. En sykehusfarmasøyt, sykepleier eller lege har blandet Pemetrexed Pfizer-pulveret med natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning før du får det.

Du får alltid Pemetrexed Pfizer som infusjon i en vene (blodåre). Infusjonen varer omtrent 10 minutter.

Når Pemetrexed Pfizer gis i kombinasjon med cisplatin:

Legen eller sykehusfarmasøyten beregner dosen din ut fra høyde og vekt. Cisplatin gis også som infusjon i en vene og gis omtrent 30 minutter etter at infusjonen med Pemetrexed Pfizer er avsluttet. Infusjonen med cisplatin varer omtrent 2 timer.

Du vil normalt få en infusjon hver tredje uke.

Andre legemidler i tillegg:

Kortikosteroider: legen gir deg resept på steroid-tabletter (tilsvarende 4 mg deksametason to ganger om dagen) som du må ta dagen før, samme dag og dagen etter Pemetrexed Pfizer-behandlingen. Dette legemidlet får du for at du skal få færre og mindre alvorlige tilfeller av hudreaksjoner som du kan erfare i løpet av behandlingen mot kreft.

Vitamintilskudd: legen vil gi resept på folsyre (vitaminer) som skal tas som tabletter eller et multivitaminmiddel som inneholder folsyre (350 til 1 000 mikrogram) som du må ta én gang daglig så lenge du får Pemetrexed Pfizer. Du må ta minst 5 doser i løpet av de syv siste dagene før første dose med Pemetrexed Pfizer. Du må fortsette å ta folsyre i 21 dager etter siste dose med Pemetrexed Pfizer. Du vil også få en injeksjon med vitamin B12 (1 000 mikrogram) i løpet av uken før Pemetrexed Pfizer gis, og deretter omtrent hver 9. uke (tilsvarende 3 kurer med Pemetrexed Pfizer-behandling). Vitamin B12 og folsyre gis for å redusere mulige bivirkninger av kreftbehandlingen.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

**4. Mulige bivirkninger**

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

Du må straks kontakte legen dersom du legger merke til noe av det følgende:

* Feber eller infeksjon (henholdsvis vanlig, eller svært vanlig): hvis du har feber på 38 °C eller høyere, svetter eller har andre tegn på infeksjon (fordi du kan ha lavere verdier av hvite blodceller enn normalt, noe som er svært vanlig). Infeksjonen (sepsis) kan være alvorlig og kan føre til dødsfall.
* Hvis du begynner å få brystsmerter (vanlig) eller høy puls (mindre vanlig).
* Hvis du får smerter, rødhet, hovner opp eller får sår i munnen (svært vanlig).
* Allergiske reaksjoner: hvis du får hudutslett (svært vanlig)/svie eller en prikkende følelse (vanlig) eller feber (vanlig). Hudreaksjoner kan i sjeldne tilfeller være alvorlig, og kan føre til dødsfall. Ta kontakt med legen din hvis du får et alvorlig hudutslett, eller kløe, eller blemmedannelse (Stevens-Johnson syndrom eller toksisk epidermal nekrolyse).
* Hvis du blir trett, føler deg svak, lett blir andpusten eller hvis du er blek (fordi du kan ha lavere verdier av de røde blodcellene enn normalt, noe som er svært vanlig).
* Hvis du har blødninger fra gummene, nesen eller munnen, eller blødninger som ikke gir seg, rødlig eller rosafarget urin, uventede blåmerker (fordi du kan ha lavere verdier av blodplater enn normalt, noe som er vanlig).
* Hvis du merker plutselig åndenød, intense brystsmerter eller hoste med blodig oppspytt (mindre vanlig) (det kan bety at det er en blodpropp i en blodåre i lungene).

Bivirkninger av pemetreksed kan omfatte:

*Svært vanlige (kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer)*

Infeksjon

Faryngitt (sår hals)

Lavt antall nøytrofile granulocytter (en type hvite blodceller)

Lavt antall hvite blodceller

Lavt hemoglobinnivå (anemi)

Smerter, rødhet, hevelser eller sår i munnen

Manglende matlyst

Oppkast

Diaré

Kvalme

Hudutslett

Hudavskalling

Unormale blodverdier som viser redusert nyrefunksjon

Utmattelse, tretthet (fatigue)

*Vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer)*

Sepsis (infeksjon i blodet)

Feber med lavt antall nøytrofile granulocytter (en type hvite blodceller)

Lavt antall blodplater

Allergisk reaksjon

Væsketap

Endret smakssans

Skade på motoriske nerver som kan forårsake svakhet i muskler, og tap av muskler; hovedsaklig i armer og ben

Skade på sensoriske nerver som kan forårsake tap av følelse, brennende smerte og ustø gange

Svimmelhet

Betennelse eller hevelse i konjunktiva (hinnen som dekker øyelokkene og den hvite delen av øyet)

Tørre øyne

Fuktige øyne

Tørrhet i konjunktiva (hinnen som dekker øyelokkene og den hvite delen av øyet) og hornhinnen (det klare laget foran iris og pupillen).

Hevelse i øyelokkene

Øyelidelse med tørrhet, tårer, irritasjon og/eller smerte

Hjertesvikt (tilstand som berører hjertemusklenes pumpekraft)

Ujevn hjerterytme

Fordøyelseplager

Forstoppelse

Smerte i buken/magen

Lever: økning av stoffer i blodet som produseres i leveren

Økt hudpigmentering

Hudkløe

Utslett på kroppen som ligner «okseøye»

Håravfall

Blemmer

Nyresvikt

Redusert nyrefunksjon

Feber

Smerte

Væskeansamlig i kroppen som gir hevelse

Brystsmerte

Betennelse og sår i slimhinner i fordøyelseskanalen

*Mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer)*

Reduksjon i antall røde og hvite blodceller, og blodplater

Slag

Hjerneslag ved at en arterie i hjernen er blokkert

Blødning på innsiden av hodeskallen

Angina (brystsmerter forårsaket av redusert blodstrøm til hjertet)

Hjerteinfarkt

Forsnevring eller blokkering av koronararteriene

Økt hjerterytme

Mangelfull blodtilførsel til armer og ben

Blokkering i en av lungearteriene

Betennelse og arrdannelse i hinnen som dekker lungene, med pusteproblemer

Friskt, rødt blod fra endetarmen

Blødning i mage-tarmkanalen

Rifter i tarmen

Betennelse i slimhinnen i spiserøret

Betennelse i slimhinnen i tykktarmen som kan gi blødning fra tarmen (bare sett i kombinasjon med cisplatin)

Betennelse, hevelse, utslett og skader i slimhinnens overflate i spiserøret forårsaket av strålebehandling

Betennelse i lungen forårsaket av strålebehandling

*Sjeldne (kan forekomme hos opptil 1 av 1 000 personer)*

Ødeleggelse av røde blodceller

Anafylaktisk sjokk (alvorlig allergisk reaksjon)

Leverbetennelse

Rødhet i huden

Hudutslett som utvikler seg gjennom et tidligere bestrålet område

*Svært sjeldne (kan forekomme hos opptil 1 av 10 000 personer)*

Infeksjoner i hud og bløtvev

Stevens-Johnson syndrom (alvorlig reaksjon i hud og slimhinner som kan være livstruende)

Toksisk epidermal nekrolyse (alvorlig hudreaksjon som kan være livstruende)

Autoimmun lidelse som resulterer i hudutslett og blemmer på bena, armene og buken

Betennelse i huden med blemmer som er fylt med væske

Skjør hud, blemmer og erosjoner og arrdannelse i huden

Rødhet, smerte og hevelse hovedsaklig i bena

Betennelse i hud og fett under huden (pseudocellulitt)

Betennelse i huden (dermatitt)

Betent, kløende, rød, sprukket og grov hud

Intenst kløende flekker

*Ikke kjent (kan forekomme hos et ukjent antall personer)*

Diabetes som hovedsaklig skyldes nyreskade

Sykdom i nyrene der visse celler som danner nyregangene dør

Du kan få hvilke som helst av disse symptomene/tilstandene. Du må gi legen beskjed straks du merker noen av disse bivirkningene.

Hvis du er bekymret for noen av bivirkningene, snakk med legen.

**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://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

**5. Hvordan du oppbevarer Pemetrexed Pfizer**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på esken og hetteglassetiketten etter EXP. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Tilberedt infusjonsvæske og oppløsning: Legemidlet skal brukes umiddelbart. Når det er tilberedt i henhold til bruksanvisningen, er den kjemiske og fysiske bruksstabiliteten for tilberedt pemetreksed infusjonsvæske og oppløsning vist å være 24 timer ved kjøleskapstemperatur (2 °C til 8 °C).

Den rekonstituerte oppløsningen er klar og har farge fra fargeløs til gul eller grønn-gul uten at produktets kvalitet er påvirket. Parenterale legemidler må inspiseres visuelt med hensyn til partikler og misfarging før de administreres. Ikke gi legemidlet dersom det observeres partikler.

Dette legemidlet er kun til engangsbruk. Ubrukt oppløsning skal kastes i henhold til lokale krav.

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

**Sammensetning av Pemetrexed Pfizer**

Virkestoff er pemetreksed.

Pemetrexed Pfizer 100 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning: Hvert hetteglass inneholder 100 milligram pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

Pemetrexed Pfizer 500 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning: Hvert hetteglass inneholder 500 milligram pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

Pemetrexed Pfizer 1 000 mg pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning: Hvert hetteglass inneholder 1 000 milligram pemetreksed (som pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

Etter tilberedning som angitt inneholder hvert hetteglass 25 mg/ml pemetreksed. Det er nødvendig at helsepersonell foretar videre fortynning før legemiddelet gis.

Andre innholdsstoffer er mannitol (E421), saltsyre (til pH-justering) og natriumhydroksid (til pH-justering). Se pkt. 2, "Pemetrexed Pfizer inneholder natrium".

**Hvordan Pemetrexed Pfizer ser ut og innholdet i pakningen**

Pemetrexed Pfizer er et pulver til konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning i hetteglass. Det er et hvitt til enten lys gult eller grønn-gult frysetørret pulver.

Hver pakning inneholder ett hetteglass med 100 mg, 500 mg eller 1 000 mg pemetreksed som (pemetrekseddinatriumhemipentahydrat).

**Innehaver av markedsføringstillatelsen**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgia

**Tilvirker**

Pfizer Service Company BV

Hermeslaan 11

1932 Zaventem

Belgia

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

|  |  |
| --- | --- |
| **BE**Pfizer SA/NVTél/Tel: +32 2 554 62 11 | **LT**Pfizer Luxembourg SARL filialas LietuvojeTel. + 370 52 51 4000 |
| **BG**Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон БългарияТел.: +359 2 970 4333 | **LU**Pfizer SA/NVTél/Tel: +32 2 554 62 11 |
| **CZ**Pfizer, spol. s r.o.Tel: +420-283-004-111 | **HU**Pfizer Kft.Tel: + 36 1 488 37 00 |
| **DK**Pfizer ApSTlf.: + 45 44 20 11 00 | **MT**Drugsales Ltd Tel.: + 356 21 419 070/1/2 |
| **DE** PFIZER PHARMA GmbH Tel: + 49 (0)30 550055-51000 | **NL**Pfizer bvTel: +31 (0) 800 63 34 636 |
| **EE**Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaalTel: +372 666 7500 | **NO**Pfizer ASTlf: +47 67 52 61 00 |
| **EL**Pfizer ΕΛΛΑΣ A.E.Τηλ.: +30 210 6785 800 | **AT**Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.Tel: +43 (0)1 521 15-0 |
| **ES**Pfizer, S.L.Tel: +34 91 490 99 00 | **PL**Pfizer Polska Sp. z o.o.Tel: +48 22 335 61 00 |
| **FR**PfizerTél: + 33 (0)1 58 07 34 40 | **PT**Laboratórios Pfizer, Lda.Tel: + 351 21 423 55 00 |
| **HR**Pfizer Croatia d.o.o.Tel: +385 1 3908 777 | **RO**Pfizer România S.R.L.Tel: +40 (0)21 207 28 00 |
| **IE**Pfizer Healthcare Ireland Unlimited CompanyTel: 1800 633 363 (toll free)+44 (0) 1304 616161 | **SI**Pfizer Luxembourg SARLPfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, LjubljanaTel: +386 (0)1 52 11 400 |
| **IS**Icepharma hf.Sími: +354 540 8000 | **SK**Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložkaTel: +421–2–3355 5500 |
| **IT**Pfizer S.r.l.Tel: +39 06 33 18 21 | **FI**Pfizer OyPuh/Tel: +358 (0)9 430 040 |
| **CY** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch)Τηλ.: +357 22817690 | **SE**Pfizer ABTel: +46 (0)8 550 520 00 |
| **LV**Pfizer Luxembourg SARL filiāle LatvijāTel.: + 371 670 35 775 |  |

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert i måned ÅÅÅÅ.**

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

Dette pakningsvedlegget er tilgjengelig på alle EU/EØS-språk på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency).

------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Påfølgende informasjon er bare beregnet på helsepersonell:

**Instruksjoner for bruk, håndtering og destruksjon**

1. Bruk aseptisk teknikk ved tilberedning og videre fortynning av pemetreksed til administrasjon av intravenøs infusjon.

2. Beregn dosen og antall hetteglass med Pemetrexed Pfizer som er nødvendig. Hvert hetteglass inneholder et overskudd med pemetreksed slik at den angitte mengde kan trekkes opp.

3. Tilbered 100 mg hetteglass med 4,2 ml natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning, uten konserveringsmiddel, som gir en oppløsning med 25 mg/ml pemetreksed.

 Tilbered 500 mg hetteglass med 20 ml natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning, uten konserveringsmiddel, som gir en oppløsning med 25 mg/ml pemetreksed.

 Tilbered 1 000 mg hetteglass med 40 ml natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning, uten konserveringsmiddel, som gir en oppløsning med 25 mg/ml pemetreksed.

 Snu hvert hetteglass forsiktig opp ned til pulveret er helt oppløst. Denne oppløsningen er klar og har farge fra fargeløs til gul eller grønn-gul uten at preparatets kvalitet er påvirket. pH for den tilberedte løsningen er mellom 6,6 og 7,8. **Ytterligere fortynning er nødvendig.**

4. Et passende volum av den tilberedte pemetreksedoppløsningen må fortynnes ytterligere til 100 ml med natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning, uten konserveringsmiddel, og administreres som en intravenøs infusjon over 10 minutter.

5. Pemetreksed infusjonsoppløsning som er tilberedt som beskrevet ovenfor er forlikelig med polyvinylklorid og polyolefinfôrede administrasjonssett og infusjonsposer. Pemetreksed er fysisk uforlikelig med oppløsningsvæsker som inneholder kalsium, deriblant laktert Ringers væske og Ringers væske.

6. Parenterale legemidler må inspiseres visuelt med hensyn til partikler og misfarging før de administreres. Ikke gi legemidlet dersom det observeres partikler.

7. Pemetreksedoppløsninger er kun til engangsbruk. Ubrukt legemiddel eller avfall bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

***Forsiktighetsregler ved tilberedning og administrasjon:*** På samme måte som for andre potensielt toksiske midler mot kreft, må det utvises forsiktighet i forbindelse med håndtering og tilberedning av pemetreksedoppløsning til infusjon. Bruk av hansker anbefales. Dersom pemetreksedoppløsning kommer i kontakt med hud skal huden straks vaskes grundig med såpe og vann. Hvis pemetreksedoppløsning kommer i kontakt med slimhinner skal det skylles grundig med vann. Pemetreksed er ikke en vesikant. Det finnes ingen spesifikk antidot ved pemetreksed-ekstravasasjon. Få tilfeller av pemetreksed-ekstravasasjon er rapportert, og disse ble heller ikke vurdert som alvorlige av utprøveren. Ekstravasasjon skal behandles i henhold til lokal standardprosedyre for andre ikke-vesikante midler.

**Pakningsvedlegg: Informasjon til brukeren**

**Pemetrexed Pfizer 25 mg/ml konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning**

pemetreksed

**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.

- Kontakt lege, sykepleier 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 Pemetrexed Pfizer er og hva det brukes mot

2. Hva du må vite før du bruker Pemetrexed Pfizer

3. Hvordan du bruker Pemetrexed Pfizer

4. Mulige bivirkninger

5. Hvordan du oppbevarer Pemetrexed Pfizer

6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

**1. Hva Pemetrexed Pfizer er og hva det brukes mot**

Pemetrexed Pfizer er et legemiddel som brukes til behandling av kreft.

Pemetrexed Pfizer gis i kombinasjon med cisplatin, et annet legemiddel mot kreft, for behandling av ondartet pleuralt mesoteliom, en form for kreft som angriper foringen av lungene, til pasienter som ikke tidligere har fått kjemoterapi (innledende behandling).

Pemetrexed Pfizer gis også i kombinasjon med cisplatin som innledende behandling av pasienter med langtkommen lungekreft.

Pemetrexed Pfizer kan forskrives til deg dersom du har langtkommen lungekreft og sykdommen har respondert på behandling, eller i stor grad er uforandret etter innledende kjemoterapi.

Pemetrexed Pfizer brukes også til behandling av pasienter med langtkommen lungekreft der sykdommen har utviklet seg etter at annen innledende kjemoterapi har vært benyttet.

**2. Hva du må vite før du bruker Pemetrexed Pfizer**

**Bruk ikke Pemetrexed Pfizer**

- dersom du er allergisk overfor pemetreksed eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).

- dersom du ammer. Du må slutte å amme mens du får behandling med Pemetrexed Pfizer.

- dersom du nylig har fått eller snart skal få vaksine mot gulfeber.

**Advarsler og forsiktighetsregler**

Snakk med lege eller apotek før du bruker Pemetrexed Pfizer.

Hvis du har eller har hatt nyreproblemer, skal du kontakte legen eller sykehusapoteket, fordi det kan hende at du ikke kan bruke Pemetrexed Pfizer.

Før hver infusjon skal det tas blodprøver for å vurdere om du har tilstrekkelig god nyre- og leverfunksjon, og for å kontrollere at du har høye nok verdier av blodcellemålinger til å kunne få Pemetrexed Pfizer. Legen kan bestemme at dosen skal endres eller utsette behandlingen av deg, avhengig av din generelle helsetilstand og av om blodprøveverdiene dine er for lave. Hvis du også får cisplatin vil legen forsikre seg om at du får tilført nok væske og at du får nødvendig behandling før og etter at du har fått cisplatin, for å unngå at du kaster opp.

Dersom du har fått eller skal få stråleterapi må du si det til legen din, fordi det kan oppstå en tidlig eller sen strålingsreaksjon ved bruk av Pemetrexed Pfizer.

Hvis du nylig er vaksinert må du si det til legen din siden dette muligens kan forårsake uheldige effekter sammen med Pemetrexed Pfizer.

Dersom du har en hjertelidelse eller tidligere har hatt en hjertelidelse skal du fortelle det til legen din.

Hvis du har væskeansamling rundt lungene kan legen bestemme at væsken må fjernes før du kan få Pemetrexed Pfizer.

**Barn og ungdom**

Dette legemidlet skal ikke brukes hos barn og ungdom, ettersom det ikke er erfaring med dette legemidlet hos barn og ungdom under 18 år.

**Andre legemidler og Pemetrexed Pfizer**

Si fra til legen om du bruker legemidler mot smerter eller betennelser (hevelser), som "ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler" (NSAIDs). Dette gjelder også reseptfrie legemidler (som ibuprofen). Det finnes mange typer NSAIDs med varierende virketider. Ut ifra planlagt dato for pemetreksed-behandling og/eller ut ifra nyrefunksjonen din, kan legen ha behov for å anbefale hvilke legemidler du kan ta og når du kan ta dem. Hvis du er usikker, kan du spørre legen eller farmasøyten/apoteket om noen av legemidlene du bruker er NSAID.

Informer legen din dersom du tar legemidler som kalles protonpumpehemmere (omeprazol, esomeprazol, lansoprazol, pantoprazol og rabeprazol) som brukes til å behandle halsbrann og sure oppstøt.

Snakk med lege eller sykehusapotek dersom du bruker eller nylig har brukt andre legemidler, dette gjelder også reseptfrie legemidler.

**Graviditet**

Snakk med lege dersom du er gravid, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid. Pemetreksed skal ikke brukes under graviditet. Legen kan fortelle deg om mulig risiko ved å bruke pemetreksed under graviditeten. Kvinner må bruke effektiv prevensjon under pemetreksed-behandling og i 6 måneder etter å ha mottatt siste dose.

**Amming**

Snakk med lege dersom du ammer. Amming skal avbrytes under behandling med pemetreksed.

**Fertilitet**

Menn rådes til ikke å gjøre en kvinne gravid under og opptil 3 måneder etter avsluttet pemetreksed-behandling. Menn skal derfor benytte sikker prevensjon under og opptil 3 måneder etter avsluttet behandling. Dersom du ønsker å få barn i løpet av behandlingen eller de 3 første månedene etter behandlingen, bør du snakke med lege eller apotek. Pemtreksed Pfizer kan påvirke din evne til å få barn. Snakk med lege for å få råd om lagring av sædceller før behandlingen begynner.

**Kjøring og bruk av maskiner**

Pemetrexed Pfizer kan gjøre at du føler deg trett. Du skal derfor være forsiktig når du kjører bil eller bruker maskiner.

**Pemetrexed Pfizer inneholder natrium**

Hvert 4 ml hetteglass inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg), og er så godt som ‘natriumfritt’.

Hvert 20 ml hetteglass inneholder tilnærmet 54 mg natrium (finnes i bordsalt). Dette tilsvarer 2,7 % av den anbefalte maksimale daglige dosen av natrium gjennom dietten for en voksen person.

Hvert 40 ml hetteglass inneholder tilnærmet 108 mg natrium (finnes i bordsalt). Dette tilsvarer 5,4 % av den anbefalte maksimale daglige dosen av natrium gjennom dietten for en voksen person.

**3. Hvordan du bruker Pemetrexed Pfizer**

Dosen av Pemetrexed Pfizer er 500 mg for hver kvadratmeter kroppsoverflate. Høyden og vekten måles for å beregne kroppsoverflaten din. Legen bruker størrelsen på arealet av kroppsoverflaten til å bestemme riktig dose til deg. Dosen kan justeres eller behandlingen utsettes avhengig av blodprøveverdiene og din generelle helsetilstand. En sykehusfarmasøyt, sykepleier eller lege har blandet Pemetrexed Pfizer-konsentratet med natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning før du får det.

Du får alltid Pemetrexed Pfizer som infusjon i en vene (blodåre). Infusjonen varer omtrent 10 minutter.

Når Pemetrexed Pfizer gis i kombinasjon med cisplatin:

Legen eller sykehusfarmasøyten beregner dosen din ut fra høyde og vekt. Cisplatin gis også som infusjon i en vene og gis omtrent 30 minutter etter at infusjonen med Pemetrexed Pfizer er avsluttet. Infusjonen med cisplatin varer omtrent 2 timer.

Du vil normalt få en infusjon hver tredje uke.

Andre legemidler i tillegg:

Kortikosteroider: legen gir deg resept på steroid-tabletter (tilsvarende 4 mg deksametason to ganger om dagen) som du må ta dagen før, samme dag og dagen etter Pemetrexed Pfizer-behandlingen. Dette legemidlet får du for at du skal få færre og mindre alvorlige tilfeller av hudreaksjoner som du kan erfare i løpet av behandlingen mot kreft.

Vitamintilskudd: legen vil gi resept på folsyre (vitaminer) som skal tas som tabletter eller et multivitaminmiddel som inneholder folsyre (350 til 1 000 mikrogram) som du må ta én gang daglig så lenge du får Pemetrexed Pfizer. Du må ta minst 5 doser i løpet av de syv siste dagene før første dose med Pemetrexed Pfizer. Du må fortsette å ta folsyre i 21 dager etter siste dose med Pemetrexed Pfizer. Du vil også få en injeksjon med vitamin B12 (1 000 mikrogram) i løpet av uken før Pemetrexed Pfizer gis, og deretter omtrent hver 9. uke (tilsvarende 3 kurer med Pemetrexed Pfizer-behandling). Vitamin B12 og folsyre gis for å redusere mulige bivirkninger av kreftbehandlingen.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

**4. Mulige bivirkninger**

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

Du må straks kontakte legen dersom du legger merke til noe av det følgende:

* Feber eller infeksjon (henholdsvis vanlig, eller svært vanlig): hvis du har feber på 38 °C eller høyere, svetter eller har andre tegn på infeksjon (fordi du kan ha lavere verdier av hvite blodceller enn normalt, noe som er svært vanlig). Infeksjonen (sepsis) kan være alvorlig og kan føre til dødsfall.
* Hvis du begynner å få brystsmerter (vanlig) eller høy puls (mindre vanlig).
* Hvis du får smerter, rødhet, hovner opp eller får sår i munnen (svært vanlig).
* Allergiske reaksjoner: hvis du får hudutslett (svært vanlig)/svie eller en prikkende følelse (vanlig) eller feber (vanlig). Hudreaksjoner kan i sjeldne tilfeller være alvorlig, og kan føre til dødsfall. Ta kontakt med legen din hvis du får et alvorlig hudutslett, eller kløe, eller blemmedannelse (Stevens-Johnson syndrom eller toksisk epidermal nekrolyse).
* Hvis du blir trett, føler deg svak, lett blir andpusten eller hvis du er blek (fordi du kan ha lavere verdier av de røde blodcellene enn normalt, noe som er svært vanlig).
* Hvis du har blødninger fra gummene, nesen eller munnen, eller blødninger som ikke gir seg, rødlig eller rosafarget urin, uventede blåmerker (fordi du kan ha lavere verdier av blodplater enn normalt, noe som er vanlig).
* Hvis du merker plutselig åndenød, intense brystsmerter eller hoste med blodig oppspytt (mindre vanlig) (det kan bety at det er en blodpropp i en blodåre i lungene).

Bivirkninger av pemetreksed kan omfatte:

*Svært vanlige (kan forekomme hos flere enn 1 av 10 personer)*

Infeksjon

Faryngitt (sår hals)

Lavt antall nøytrofile granulocytter (en type hvite blodceller)

Lavt antall hvite blodceller

Lavt hemoglobinnivå (anemi)

Smerter, rødhet, hevelser eller sår i munnen

Manglende matlyst

Oppkast

Diaré

Kvalme

Hudutslett

Hudavskalling

Unormale blodverdier som viser redusert nyrefunksjon

Utmattelse, tretthet (fatigue)

*Vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 10 personer)*

Sepsis (infeksjon i blodet)

Feber med lavt antall nøytrofile granulocytter (en type hvite blodceller)

Lavt antall blodplater

Allergisk reaksjon

Væsketap

Endret smakssans

Skade på motoriske nerver som kan forårsake svakhet i muskler, og tap av muskler; hovedsaklig i armer og ben

Skade på sensoriske nerver som kan forårsake tap av følelse, brennende smerte og ustø gange

Svimmelhet

Betennelse eller hevelse i konjunktiva (hinnen som dekker øyelokkene og den hvite delen av øyet)

Tørre øyne

Fuktige øyne

Tørrhet i konjunktiva (hinnen som dekker øyelokkene og den hvite delen av øyet) og hornhinnen (det klare laget foran iris og pupillen).

Hevelse i øyelokkene

Øyelidelse med tørrhet, tårer, irritasjon og/eller smerte

Hjertesvikt (tilstand som berører hjertemusklenes pumpekraft)

Ujevn hjerterytme

Fordøyelseplager

Forstoppelse

Smerte i buken/magen

Lever: økning av stoffer i blodet som produseres i leveren

Økt hudpigmentering

Hudkløe

Utslett på kroppen som ligner «okseøye»

Håravfall

Blemmer

Nyresvikt

Redusert nyrefunksjon

Feber

Smerte

Væskeansamlig i kroppen som gir hevelse

Brystsmerte

Betennelse og sår i slimhinner i fordøyelseskanalen

*Mindre vanlige (kan forekomme hos opptil 1 av 100 personer)*

Reduksjon i antall røde og hvite blodceller, og blodplater

Slag

Hjerneslag ved at en arterie i hjernen er blokkert

Blødning på innsiden av hodeskallen

Angina (brystsmerter forårsaket av redusert blodstrøm til hjertet)

Hjerteinfarkt

Forsnevring eller blokkering av koronararteriene

Økt hjerterytme

Mangelfull blodtilførsel til armer og ben

Blokkering i en av lungearteriene

Betennelse og arrdannelse i hinnen som dekker lungene, med pusteproblemer

Friskt, rødt blod fra endetarmen

Blødning i mage-tarmkanalen

Rifter i tarmen

Betennelse i slimhinnen i spiserøret

Betennelse i slimhinnen i tykktarmen som kan gi blødning fra tarmen (bare sett i kombinasjon med cisplatin)

Betennelse, hevelse, utslett og skader i slimhinnens overflate i spiserøret forårsaket av strålebehandling

Betennelse i lungen forårsaket av strålebehandling

*Sjeldne (kan forekomme hos opptil 1 av 1 000 personer)*

Ødeleggelse av røde blodceller

Anafylaktisk sjokk (alvorlig allergisk reaksjon)

Leverbetennelse

Rødhet i huden

Hudutslett som utvikler seg gjennom et tidligere bestrålet område

*Svært sjeldne (kan forekomme hos opptil 1 av 10 000 personer)*

Infeksjoner i hud og bløtvev

Stevens-Johnson syndrom (alvorlig reaksjon i hud og slimhinner som kan være livstruende)

Toksisk epidermal nekrolyse (alvorlig hudreaksjon som kan være livstruende)

Autoimmun lidelse som resulterer i hudutslett og blemmer på bena, armene og buken

Betennelse i huden med blemmer som er fylt med væske

Skjør hud, blemmer og erosjoner og arrdannelse i huden

Rødhet, smerte og hevelse hovedsaklig i bena

Betennelse i hud og fett under huden (pseudocellulitt)

Betennelse i huden (dermatitt)

Betent, kløende, rød, sprukket og grov hud

Intenst kløende flekker

*Ikke kjent (kan forekomme hos et ukjent antall personer)*

Diabetes som hovedsaklig skyldes nyreskade

Sykdom i nyrene der visse celler som danner nyregangene dør

Du kan få hvilke som helst av disse symptomene/tilstandene. Du må gi legen beskjed straks du merker noen av disse bivirkningene.

Hvis du er bekymret for noen av bivirkningene, snakk med legen.

**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://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

**5. Hvordan du oppbevarer Pemetrexed Pfizer**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på esken og hetteglassetiketten etter EXP. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Dette legemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Infusjonsvæske, oppløsning: Den kjemiske og fysiske bruksstabiliteten for pemetreksed infusjonsvæske,oppløsning er vist å være 24 timer ved 2 °C - 8 °C. Av mikrobiologiske hensyn bør legemidlet brukes umiddelbart. Dersom det ikke brukes med én gang, er oppbevaringstider og -forhold brukerens ansvar og skal normalt ikke overskride 24 timer ved 2 °C - 8 °C.

Parenterale legemidler må inspiseres visuelt med hensyn til partikler og misfarging før de administreres. Ikke gi legemidlet dersom det observeres partikler.

Dette legemidlet er kun til engangsbruk. Ubrukt oppløsning skal kastes i henhold til lokale krav.

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 Pemetrexed Pfizer**

Virkestoff er pemetreksed. Én ml konsentrat inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 25 mg pemetreksed. Det er nødvendig at helsepersonell foretar videre fortynning før legemiddelet gis.

Hvert hetteglass med 4 ml konsentrat inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 100 mg pemetreksed.

Hvert hetteglass med 20 ml konsentrat inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 500 mg pemetreksed.

Hvert hetteglass med 40 ml konsentrat inneholder pemetrekseddinatrium tilsvarende 1 000 mg pemetreksed.

Andre innholdsstoffer er monotioglyserol, natriumhydroksid (for pH-justering) og vann til injeksjonsvæsker. Se avsnitt 2 «Pemetrexed Pfizer inneholder natrium».

**Hvordan Pemetrexed Pfizer ser ut og innholdet i pakningen**

Pemetrexed Pfizer konsentrat til infusjonsvæske, oppløsning (sterilt konsentrat) i hetteglass er en klar, fargeløs til svakt gul eller grønn-gul oppløsning som er mer eller mindre fri for synlige partikler.

Hver pakning inneholder ett hetteglass med 100 mg/4 ml, 500 mg/20 ml eller 1 000 mg/40 ml pemetreksed (som pemetrekseddinatrium).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

**Innehaver av markedsføringstillatelsen**

Pfizer Europe MA EEIG

Boulevard de la Plaine 17

1050 Bruxelles

Belgia

**Tilvirker**

Pfizer Service Company BV

Hermeslaan 11

1932 Zaventem

Belgia

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

|  |  |
| --- | --- |
| **BE**Pfizer SA/NVTél/Tel: +32 2 554 62 11 | **LT**Pfizer Luxembourg SARL filialas LietuvojeTel. + 370 52 51 4000 |
| **BG**Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон БългарияТел.: +359 2 970 4333 | **LU**Pfizer SA/NVTél/Tel: +32 2 554 62 11 |
| **CZ**Pfizer, spol. s r.o.Tel: +420-283-004-111 | **HU**Pfizer Kft.Tel: + 36 1 488 37 00 |
| **DK**Pfizer ApSTlf.: + 45 44 20 11 00 | **MT**Drugsales Ltd Tel.: + 356 21 419 070/1/2 |
| **DE** PFIZER PHARMA GmbH Tel: + 49 (0)30 550055-51000 | **NL**Pfizer bvTel: +31 (0) 800 63 34 636 |
| **EE**Pfizer Luxembourg SARL Eesti filiaalTel: +372 666 7500 | **NO**Pfizer ASTlf: +47 67 52 61 00 |
| **EL**Pfizer ΕΛΛΑΣ A.E.Τηλ.: +30 210 6785 800 | **AT**Pfizer Corporation Austria Ges.m.b.H.Tel: +43 (0)1 521 15-0 |
| **ES**Pfizer, S.L.Tel: +34 91 490 99 00 | **PL**Pfizer Polska Sp. z o.o.Tel: +48 22 335 61 00 |
| **FR**PfizerTél: + 33 (0)1 58 07 34 40 | **PT**Laboratórios Pfizer, Lda.Tel: + 351 21 423 55 00 |
| **HR**Pfizer Croatia d.o.o.Tel: +385 1 3908 777 | **RO**Pfizer România S.R.L.Tel: +40 (0)21 207 28 00 |
| **IE**Pfizer Healthcare Ireland Unlimited CompanyTel.: 1800 633 363 (toll free)+44 (0) 1304 616161 | **SI**Pfizer Luxembourg SARLPfizer, podružnica za svetovanje s področja farmacevtske dejavnosti, LjubljanaTel: +386 (0)1 52 11 400 |
| **IS**Icepharma hf.Sími: +354 540 8000 | **SK**Pfizer Luxembourg SARL, organizačná zložkaTel: +421–2–3355 5500 |
| **IT**Pfizer S.r.l.Tel: +39 06 33 18 21 | **FI**Pfizer OyPuh/Tel: +358 (0)9 430 040 |
| **CY** Pfizer Ελλάς Α.Ε. (Cyprus Branch)Τηλ.: +357 22817690 | **SE**Pfizer ABTel: +46 (0)8 550 520 00 |
| **LV**Pfizer Luxembourg SARL filiāle LatvijāTel.: + 371 670 35 775 |  |

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert i måned ÅÅÅÅ.**

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

Dette pakningsvedlegget er tilgjengelig på alle EU/EØS-språk på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency).

------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Påfølgende informasjon er bare beregnet på helsepersonell:

**Instruksjoner for bruk, håndtering og destruksjon**

1. Bruk aseptisk teknikk ved fortynning av pemetreksed til administrasjon av intravenøs infusjon.

2. Beregn dosen og antall hetteglass med Pemetrexed Pfizer som er nødvendig. Hvert hetteglass inneholder et overskudd med pemetreksed slik at den angitte mengde kan trekkes opp.

3. Et passende volum av pemetreksedoppløsningen må fortynnes ytterligere til 100 ml med natriumklorid 9 mg/ml (0,9 %) injeksjonsvæske, oppløsning, uten konserveringsmiddel, og administreres som en intravenøs infusjon over 10 minutter.

4. Pemetreksed infusjonsoppløsning som er tilberedt som beskrevet ovenfor er forlikelig med polyvinylklorid og polyolefinfôrede administrasjonssett og infusjonsposer. Pemetreksed er fysisk uforlikelig med oppløsningsvæsker som inneholder kalsium, deriblant laktert Ringers væske og Ringers væske.

5. Parenterale legemidler må inspiseres visuelt med hensyn til partikler og misfarging før de administreres. Ikke gi legemidlet dersom det observeres partikler.

6. Pemetreksedoppløsninger er kun til engangsbruk. Ubrukt legemiddel eller avfall bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

***Forsiktighetsregler ved tilberedning og administrasjon:*** På samme måte som for andre potensielt toksiske midler mot kreft, må det utvises forsiktighet i forbindelse med håndtering og tilberedning av pemetreksedoppløsning til infusjon. Bruk av hansker anbefales. Dersom pemetreksedoppløsning kommer i kontakt med hud skal huden straks vaskes grundig med såpe og vann. Hvis pemetreksedoppløsning kommer i kontakt med slimhinner skal det skylles grundig med vann. Pemetreksed er ikke en vesikant. Det finnes ingen spesifikk antidot ved pemetreksed-ekstravasasjon. Få tilfeller av pemetreksed-ekstravasasjon er rapportert, og disse ble heller ikke vurdert som alvorlige av utprøveren. Ekstravasasjon skal behandles i henhold til lokal standardprosedyre for andre ikke-vesikante midler.