

PRILOGA I
POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA

Arzenov trioksid Mylan 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

1 ml koncentrata vsebuje 1 mg arzenovega trioksida.

Ena viala z 10 ml koncentrata vsebuje 10 mg arzenovega trioksida.

Za celoten seznam pomožnih snovi glejte poglavje 6.1.

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

koncentrat za raztopino za infundiranje (sterilni koncentrat)

Sterilna, bistra, brezbarvna, vodna raztopina s pH 7,5 do 8,5.

4. KLINIČNI PODATKI

4.1 Terapevtske indikacije

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan je indicirano za indukcijo remisije in konsolidacijo pri odraslih bolnikih z:

- na novo diagnosticirano akutno promielocitno levkemijo (APL) z nizkim do srednjim tveganjem (število belih krvničk $\leq 10 \times 10^3/\mu\text{l}$) v kombinaciji z vse-*trans*-retinojsko kislino (ATRA),
 - akutno promielocitno levkemijo (APL) v relapsu ali refraktarni fazi (bolniki bi se morali predhodno zdraviti z retinoidno terapijo in kemoterapijo),
- za katero je značilna prisotnost translokacije t(15;17) in/ali prisotnost gena za receptor za promielocitno levkemijo/retinojsko kislino alfa (PML/RAR-alfa).

Stopnje učinkovitosti arzenovega trioksida pri drugih podvrstah akutne mielogenske levkemije niso preučevali.

4.2 Odmerjanje in način uporabe

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan mora biti uporabljeno pod nadzorom zdravnika z izkušnjami pri zdravljenju akutnih levkemij, upoštevati pa je treba tudi posebne nadzorne postopke, opisane v poglavju 4.4.

Odmerjanje

Enak odmerek se priporoča za odrasle in starejše bolnike.

Na novo diagnosticirana akutna promielocitna levkemija (APL) z nizkim do srednjim tveganjem

Program indukcijskega zdravljenja

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan je treba uporabiti intravensko v odmerku 0,15 mg/kg/dan vsak dan, dokler ni dosežena popolna remisija. Če do popolne remisije ne pride do 60. dne, je treba z odmerjanjem prekiniti.

Program konsolidacije

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan je treba uporabiti intravensko v odmerku 0,15 mg/kg/dan, 5 dni na teden. Zdravljenje skupaj traja 4 cikle, s 4 tedni zdravljenja in 4 tedni prekinitve.

Akutna promielocitna levkemija (APL) v relapsu ali refraktarni fazi

Program indukcijskega zdravljenja

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan je treba uporabiti intravensko v stalnem odmerku 0,15 mg/kg/dan, dokler ni dosežena popolna remisija (prisotnih manj kot 5% blastov v celičnem kostnem mozgu in brez sledi levkemičnih celic). Če do popolne remisije ne pride do 50. dne, je treba z odmerjanjem prekiniti.

Program konsolidacije

Konsolidacijsko zdravljenje se mora začeti 3 - 4 tedne po koncu indukcijskega zdravljenja. Zdravilo Arzenov trioksid Mylan morate uporabljati intravensko v odmerku 0,15 mg/kg/dan. 25 odmerkov morate dajati 5 tednov po 5 dni na teden z 2 dnevno prekinitvijo.

Zamik, sprememba in ponovni začetek odmerjanja

Zdravljenje z zdravilom Arzenov trioksid Mylan morate pred načrtovanim koncem terapije začasno prekiniti v katerem koli trenutku, ko opazite toksičnost 3. stopnje po splošnih merilih pogostih toksičnosti Nacionalnega inštituta za rakava obolenja in ocenite, da je morda povezana z zdravljenjem z zdravilom Arzenov trioksid Mylan. Pri bolnikih, pri katerih se pojavijo taki učinki, za katere menite, da so povezani z arzenovim trioksidom, lahko nadaljujete zdravljenje šele po odpravi toksičnosti ali po vrnitvi anomalije, zaradi katere ste prekinili zdravljenje, na izhodiščno vrednost. V takih primerih zdravljenje lahko nadaljujete s 50% prejšnjega dnevnega odmerka. Če v 7 dneh po ponovnem začetku zdravljenja s polovičnim odmerkom ne pride do toksičnosti, lahko dnevni odmerek zvišate spet na 100% začetnega odmerka. Pri bolnikih, pri katerih ponovno nastopi toksičnost, morate zdravljenje prekiniti.

Za anomalije EKG in elektrolitov ter hepatotoksičnost glejte poglavje 4.4.

Posebne populacije

Jetrna okvara

Ker ni na voljo podatkov za nobeno skupino bolnikov z jetrno okvaro in lahko med zdravljenjem z zdravilom Arzenov trioksid Mylan pride do hepatotoksičnih učinkov, se pri uporabi zdravila Arzenov trioksid Mylan priporoča previdnost pri bolnikih z jetrno okvaro (glejte poglavji 4.4 in 4.8).

Ledvična okvara

Ker ni na voljo podatkov za nobeno skupino bolnikov z ledvično okvaro, se pri uporabi zdravila Arzenov trioksid Mylan priporoča previdnost pri bolnikih z ledvično okvaro.

Pediatrična populacija

Varnost in učinkovitost zdravila Arzenov trioksid Mylan pri otrocih, starih do 17 let, nista bili dokazani. Trenutno razpoložljivi podatki pri otrocih, starih od 5 do 16 let, so opisani v poglavju 5.1, vendar priporočil o odmerjanju ni mogoče dati. Podatki o uporabi pri otrocih, mlajših od 5 let, niso na voljo.

Način uporabe

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan morate dajati intravensko 1 - 2 uri. Če opazite vazomotorne reakcije, lahko trajanje infundiranja podaljšate na največ 4 ure. Centralni venski kateter ni potreben. Bolniki morajo biti ob začetku zdravljenja zaradi bolezenskih simptomov in zagotovitve ustreznega nadzora sprejeti v bolnišnico.

Za navodila glede redčenja zdravila pred dajanjem glejte poglavje 6.6.

4.3 Kontraindikacije

Preobčutljivost na učinkovino ali katero koli pomožno snov, navedeno v poglavju 6.1.

4.4 Posebna opozorila in previdnostni ukrepi

Pri klinično nestabilnih bolnikih z APL je tveganje posebno visoko. Potreben je pogostejši nadzor ravni elektrolitov in sladkorja v krvi ter pogostejši testi hematoloških, jetrnih, ledvičnih in koagulacijskih parametrov.

Sindrom aktivacije levkocitov (sindrom diferenciacije APL)

Pri 27% bolnikov z APL v relapsu ali refraktarni fazi, ki so jih zdravili z arzenovim trioksidom, so se pojavili simptomi, podobni sindromu, imenovanemu retinojska kislina - akutna promielocitna levkemija (RA-APL) ali sindrom diferenciacije APL, za katerega so značilni zvišana telesna temperatura, dispneja, pridobivanje telesne mase, pljučni infiltrati in plevralni ali perikardialni izlivi, z levkocitozo ali brez nje. Ta sindrom je lahko smrten. Pri na novo diagnosticiranih bolnikih z APL, zdravljenih z arzenovim trioksidom in vse-*trans*-retinojsko kislino (ATRA), so sindrom diferenciacije APL opazili pri 19%, vključno s 5 resnimi primeri. Ob prvih znakih, ki bi kazali na ta sindrom (nepojasnjena zvišana telesna temperatura, dispneja in/ali pridobivanje telesne mase, nenormalni avskultatorni izvidi ali radiografske anomalije prsnega koša), morate zdravljenje z arzenovim trioksidom začasno prekiniti in takoj začeti dajati visoke odmerke steroidov (deksametazon 10 mg intravensko dvakrat na dan) in z njimi nadaljevati vsaj 3 dni ali dlje, dokler bolezenski znaki ne izginejo, ne glede na število levkocitov. Če je klinično upravičeno/potrebno, je priporočeno tudi sočasno diuretično zdravljenje. Pri večini bolnikov med zdravljenjem sindroma diferenciacije APL ni potrebna trajna prekinitve zdravljenja z arzenovim trioksidom. Takoj ko izginejo znaki in simptomi, lahko nadaljujete zdravljenje z arzenovim trioksidom s 50% prejšnjega odmerka v prvih 7 dneh. Če ne pride do poslabšanja predhodne toksičnosti, lahko nadaljujete zdravljenje s polnim odmerkom arzenovega trioksida. Če znova pride do simptomov, zmanjšajte odmerek arzenovega trioksida na prejšnji odmerek. Za preprečitev nastanka sindroma diferenciacije APL med indukcijskim zdravljenjem, lahko odmerite prednizon (0,5 mg/kg telesne mase na dan med indukcijskim zdravljenjem) od 1. dne odmerjanja arzenovega trioksida do konca indukcijskega zdravljenja pri bolnikih z APL. Priporočamo, da med zdravljenjem s steroidi ne začnete kemoterapije, kajti nimamo izkušenj s skupno uporabo steroidov in kemoterapije med zdravljenjem sindroma aktivacije levkocitov, do katerega pride zaradi arzenovega trioksida. Izkušnje po začetku trženja navajajo, da do podobnega sindroma lahko pride pri pacientih z drugimi vrstami malignosti. Nadzor in zdravljenje pri teh pacientih morata biti takšna, kot je opisano zgoraj.

Anomalije elektrokardiograma (EKG)

Arzenov trioksid lahko povzroči podaljšanje intervala Q-T in popoln atrioventrikularni blok. Podaljšanje intervala Q-T lahko povzroči smrtno nevarno ventrikularno aritmijo vrste torsade de pointes. Predhodno zdravljenje z antraciklini lahko zveča nevarnost podaljšanja intervala Q-T. Nevarnost aritmije torsade de pointes je povezana s stopnjo podaljšanja intervala Q-T, sočasno uporabo zdravil za podaljšanje intervala Q-T (kot so antiaritmiki razredov Ia in III (npr. kinidin, amiodaron, sotalol, dofetilid), antipsihotikov (npr. tioridazin), antidepresivov (npr. amitriptilin), nekaterih makrolidov (npr. eritromicin), nekaterih antihistaminov (npr. terfinadin in astemizol), nekaterih kinolonskih antibiotikov (npr. sparfloksacin) in drugih zdravil, za katera je znano, da podaljšajo interval Q-T (npr. cisaprid)), pojavljanjem aritmije torsade de pointes v preteklosti, že obstoječim podaljšanjem intervala Q-T, kongestivno srčno odpovedjo, uporabo diuretikov, ki ne varčujejo s kalijem, amfotericinom B ali drugimi stanji, ki lahko povzročijo hipokaliemijo ali hipomagneziemijo. V kliničnih preskušanjih pri relapsu ali refraktarni fazi je pri 40% bolnikov, ki so jih zdravili z arzenovim trioksidom, prišlo do vsaj enega podaljšanja popravljenega intervala Q-T (Q-Tc), ki je trajal več kot 500 ms. Podaljšanje intervala Q-Tc se je pojavilo v 1 do 5 tednih po infundiranju arzenovega trioksida in se je do konca 8. tedna po infundiranju arzenovega trioksida vrnilo na osnovno vrednost. Ena bolnica, ki je prejela več zdravil skupaj, vključno z amfotericinom B, je imela asimptomatično aritmijo torsade de pointes med indukcijskim zdravljenjem relapsa APL z arzenovim trioksidom. Pri na novo diagnosticiranih bolnikih z APL je pri 15,6% prišlo do podaljšanja intervala Q-Tc z arzenovim trioksidom v kombinaciji z ATRA (glejte

poglavje 4.8). Pri enem na novo diagnosticiranem bolniku je bilo indukcijsko zdravljenje ustavljeno zaradi resnega podaljšanja intervala Q-Tc in nepravilnosti elektrolitov 3. dan indukcijskega zdravljenja.

Priporočila za nadzor EKG in elektrolitov

Pred začetkom zdravljenja z arzenovim trioksidom morate opraviti 12-kanalni EKG in preglede ravnih serumskih elektrolitov (kalija, kalcija in magnezija) ter kreatinina. Odpraviti je treba tudi obstoječe anomalije elektrolitov in, če je mogoče, prenehati dajati zdravila, za katera je znano, da podaljšajo interval Q-T. Bolnikom, ki imajo visoke dejavnike tveganja za podaljšanje intervala Q-Tc ali za aritmijo torsade de pointes, morate nenehno nadzorovati srčno funkcijo (EKG). Pri vrednostih intervala Q-Tc nad 500 ms morate opraviti korekcijske ukrepe in z zaporednimi EKG-ji ponovno preveriti Q-Tc ter, če je mogoče, pridobite nasvet specialista, preden se odločite za ponovno uporabo arzenovega trioksida. Med zdravljenjem z arzenovim trioksidom morate vzdrževati koncentracijo kalija nad 4 mEq/l in koncentracijo magnezija nad 1,8 mg/dl. Bolnike, ki dosežejo absolutno vrednost intervala Q-T > 500 ms, morate ponovno pregledati in nemudoma ukrepati, da bi popravili morebitne spremljajoče dejavnike tveganja. Ob tem morate oceniti razmerje korist/tveganje nadaljevanja zdravljenja z arzenovim trioksidom. Če se pojavi sinkopa, pospešen ali nepravilen srčni utrip, morate bolnika sprejeti v bolnišnico in ga nenehno nadzorovati, pregledati morate ravnih elektrolitov v serumu, začasno morate prekiniti zdravljenje z arzenovim trioksidom, dokler se trajanje intervala Q-Tc ne vrne pod 460 ms, se anomalije ravnih elektrolitov ne popravijo in sinkopa in nepravilen srčni utrip ne prenehata. Po okrevanju je treba zdravljenje nadaljevati s 50% prejšnjega dnevnega odmerka. Če se podaljšanje intervala Q-Tc ne ponovi v 7 dneh po vnovičnem začetku zdravljenja z zmanjšanim odmerkom, lahko nadaljujete zdravljenje z arzenovim trioksidom z odmerkom 0,11 mg/kg telesne mase na dan še en teden. Dnevni odmerek lahko zvečate na 100% prvotnega odmerka, če ne pride do podaljšanja. Podatkov o učinku arzenovega trioksida na interval Q-Tc med infundiranjem ni. Elektrokardiogram morate opraviti dvakrat tedensko, pri klinično nestabilnih bolnikih med indukcijskim in konsolidacijskim zdravljenjem pa tudi pogosteje.

Hepatotoksičnost (stopnje 3 ali več)

Pri na novo diagnosticiranih bolnikih z APL z nizkim do srednjim tveganjem je pri 63,2% prišlo do hepatotoksičnih učinkov 3. ali 4. stopnje med indukcijskim ali konsolidacijskim zdravljenjem z arzenovim trioksidom v kombinaciji z ATRA (glejte poglavje 4.8). Vendar pa so s prekinitvijo uporabe arzenovega trioksida, ATRA ali obeh toksični učinki začasno izginili. Zdravljenje z arzenovim trioksidom morate pred načrtovanim koncem terapije prekiniti v katerem koli trenutku, ko opazite hepatotoksičnost 3. stopnje ali več po merilih pogostih toksičnosti Nacionalnega inštituta za rakava obolenja. Takoj ko se vrednosti bilirubina in/ali serumske aspartat-aminotransferaze (SGOT) in/ali alkalne fosfataze znižajo pod vrednost 4-kratnika zgornje meje normale, je treba zdravljenje z arzenovim trioksidom nadaljevati s 50% prejšnjega odmerka v prvih 7 dneh. Če se prejšnja toksičnost ne poslabša, nadaljujte zdravljenje s polnim odmerkom arzenovega trioksida. Če znova pride do hepatotoksičnosti, je treba trajno prenehati zdravljenje z arzenovim trioksidom.

Zamik in spreminjanje odmerka

Zdravljenje z arzenovim trioksidom morate pred načrtovanim koncem terapije začasno prekiniti v katerem koli trenutku, ko opazite toksičnost 3. stopnje po splošnih merilih pogostih toksičnosti Nacionalnega inštituta za rakava obolenja in ocenite, da je morda povezana z zdravljenjem z arzenovim trioksidom. (glejte poglavje 4.2)

Laboratorijske preiskave

Nadzor ravnih elektrolitov in sladkorja v krvi ter preiskave hematoloških, jetrnih, ledvičnih in koagulacijskih parametrov morate opravljati vsaj dvakrat tedensko, pri klinično nestabilnih bolnikih med indukcijskim zdravljenjem tudi pogosteje in med konsolidacijskim zdravljenjem vsaj enkrat tedensko.

Ledvična okvara

Ker ni na voljo podatkov za nobeno skupino bolnikov z ledvično okvaro, se pri uporabi arzenovega trioksida priporoča previdnost pri bolnikih z ledvično okvaro. Izkušnje pri bolnikih s hudo ledvično okvaro ne zadoščajo za ugotovitev, ali je potrebno prilagoditi odmere.

Uporabe arzenovega trioksida pri bolnikih na dializi niso preučili.

Jetrna okvara

Ker ni na voljo podatkov za nobeno skupino bolnikov z jetrno okvaro in lahko med zdravljenjem z arzenovim trioksidom pride do hepatotoksičnih učinkov, se pri uporabi arzenovega trioksida priporoča previdnost pri bolnikih z jetrno okvaro (glejte poglavje 4.4 o hepatotoksičnosti in poglavje 4.8). Izkušnje pri bolnikih s hudo jetrno okvaro ne zadoščajo za ugotovitev, ali je potrebno prilagoditi odmere.

Starejši

O uporabi arzenovega trioksida pri starejših bolnikih je na voljo malo kliničnih podatkov. Pri teh bolnikih je potrebna posebna previdnost.

Hiperlevkocitoza

Zdravljenje z arzenovim trioksidom je pri nekaterih bolnikih z APL v relapsu ali refraktarni fazi povezano z nastankom hiperlevkocitoze ($\geq 10 \times 10^3/\mu\text{l}$). Ni ugotovljene povezave med osnovno vrednostjo števila belih krvnih celic (WBC - white blood cell) in razvojem hiperlevkocitoze ali med osnovno in najvišjo vrednostjo WBC. Hiperlevkocitoze niso nikoli zdravili z dodatno kemoterapijo in ob nadaljevanju zdravljenja z arzenovim trioksidom ni bila ozdravljena. Število WBC med konsolidacijo ni bilo tako visoko, kot med indukcijskim zdravljenjem in je bilo $< 10 \times 10^3/\mu\text{l}$, razen pri enem bolniku, pri katerem je bilo med konsolidacijskim zdravljenjem število WBC $22 \times 10^3/\mu\text{l}$. Pri dvajsetih bolnikih z APL v relapsu ali refraktarni fazi (50%) se je pojavila levkocitoza; vendar je pri vseh teh bolnikih število WBC padalo ali se je normaliziralo do remisije kostnega mozga in citotoksična kemoterapija ali levkofereza nista bili potrebni. Pri na novo diagnosticiranih bolnikih z APL z nizkim do srednjim tveganjem je pri 35 od 74 (47%) prišlo do levkocitoze med indukcijskim zdravljenjem (glejte poglavje 4.8). Toda vsi primeri so bili uspešno nadzorovani z zdravljenjem s hidroksisečnino.

Pri na novo diagnosticiranih bolnikih in bolnikih z APL v relapsu ali refraktarni fazi, pri katerih pride do trajne levkocitoze po začetku zdravljenja, je treba odmerjati hidroksisečnino. Z odmerjanjem danega odmerka hidroksisečnine je treba nadaljevati, da se ohranja število belih krvničk $\leq 10 \times 10^3/\mu\text{l}$ in se nato odmerek postopoma zmanjšuje.

Preglednica 1 Priporočilo za začetek zdravljenja s hidroksisečnino

Število belih krvničk	hidroksisečnina
10 - $50 \times 10^3/\mu\text{l}$	500 mg štirikrat na dan
$> 50 \times 10^3/\mu\text{l}$	1.000 mg štirikrat na dan

Razvoj drugega primarnega malignoma

Učinkovina zdravila Arzenov trioksid Mylan, arzenov trioksid, je humani kancerogen. Spremljajte bolnike glede razvoja drugega primarnega malignoma.

Encefalopatija

Pri zdravljenju z arzenovim trioksidom so poročali o primerih encefalopatije. O Wernickejevi encefalopatiji so po zdravljenju z arzenovim trioksidom poročali pri bolnikih s pomanjkanjem vitamina B₁. Bolnike, pri katerih obstaja tveganje za pomanjkanje vitamina B₁, je treba natančno opazovati glede znakov in simptomov encefalopatije po začetku dajanja arzenovega trioksida. Pri nekaterih primerih je ob dodajanju vitamina B₁ prišlo do okrevanja.

Pomožna snov z znanim učinkom

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na vialo, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

4.5 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Uradne ocene farmakokinetičnih interakcij med arzenovim trioksidom in drugimi zdravili niso izvedli.

Zdravila, za katera je znano, da povzročajo podaljšanje intervala Q-T/Q-Tc, hipokaliemijo ali hipomagneziemijo

Med zdravljenjem z arzenovim trioksidom lahko pričakujete podaljšanje intervala Q-T/Q-Tc, poročali pa so tudi o aritmiji torsade de pointes in popolnem srčnem bloku. Pri bolnikih, ki prejemajo ali so prejeli zdravila, za katera je znano, da povzročajo hipokaliemijo ali hipomagneziemijo, kot so diuretiki ali amfotericin B, je večje tveganje nastanka aritmije torsade de pointes. Pri sočasni uporabi zdravila Arzenov trioksid Mylan in drugih zdravil, za katere je znano, da povzročajo podaljšanje intervala Q-T/Q-Tc, kot so makrolidni antibiotiki, antipsihotik tioridazin ali zdravila, za katera je znano, da povzročajo hipokaliemijo ali hipomagneziemijo, svetujemo previdnost. Dodatne informacije o učinkovinah, ki podaljšujejo interval Q-T, so v poglavju 4.4.

Zdravila, za katera je znano, da povzročajo hepatotoksične učinke

Med zdravljenjem z arzenovim trioksidom lahko pride do hepatotoksičnih učinkov, zato se priporoča previdnost, če zdravilo Arzenov trioksid Mylan odmerjate sočasno z drugimi zdravili, za katera je znano, da povzročajo hepatotoksične učinke (glejte poglavji 4.4 in 4.8).

Druga zdravila za levkemijo

Vpliv zdravila Arzenov trioksid Mylan na učinkovitost drugih zdravil za levkemijo ni znan.

4.6 Plodnost, nosečnost in dojenje

Kontracepcija pri moških in ženskah

Zaradi genotoksičnega tveganja arzenovih spojin (glejte poglavje 5.3) morajo ženske v rodni dobi uporabljati učinkovito kontracepcijo med zdravljenjem z zdravilom Arzenov trioksid Mylan in še 6 mesecev po končanem zdravljenju.

Moški morajo uporabljati učinkovite kontracepcijske ukrepe in svetovati jim je treba, naj med jemanjem zdravila Arzenov trioksid Mylan in še 3 mesece po zaključku zdravljenja ne zaplodijo otroka.

Nosečnost

Študije na živalih so dokazale, da je arzenov trioksid embriotoksičen in teratogen (glejte poglavje 5.3). Študij o uporabi zdravila Arzenov trioksid Mylan pri nosečnicah ni.

Če to zdravilo uporabljajo nosečnice ali če bolnice med jemanjem zdravila zanosijo, jih morate obvestiti o morebitnem tveganju za plod.

Dojenje

Arzen se izloča v materino mleko. Zaradi morebitnih resnih neželenih učinkov zdravila Arzenov trioksid Mylan pri otrocih morate z dojenjem prenehati pred uporabo in med njo in še dva tedna po zadnjem odmerku.

Plodnost

Zdravila Arzenov trioksid Mylan niso preskušali v kliničnih ali predkliničnih študijah plodnosti.

4.7 Vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan nima vpliva ali ima zanemarljiv vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev.

4.8 Neželeni učinki

Povzetek varnostnega profila

V kliničnih preskušanjih je do povezanih neželenih učinkov CTC stopnje 3 in 4 prišlo pri 37% bolnikov z APL v relapsu ali refraktarni fazi. Najpogostejši učinki so bili hipoglikemija, hipokaliemija, nevtropenija in zvečana raven alanin-aminotransferaze (ALT). Levkocitoza se je pojavila pri 50% bolnikov z APL v relapsu ali refraktarni fazi. To so ugotovili s hematološkimi raziskavami.

V tej skupini z APL v relapsu ali refraktarni fazi so bili resni neželeni učinki pogosti (1 - 10%) in pričakovani. Med resne neželene učinke, ki so jih pripisali arzenovemu trioksidu, so spadali sindrom diferenciacije APL (3), levkocitoza (3), podaljšan interval Q-T (4, 1 z aritmijo torsade de pointes), atrijska fibrilacija/atrijska undulacija (1), hiperglikemija (2) in razni resni neželeni učinki, povezani s hemoragijo, okužbami, bolečinami, drisko in navzeo.

Na splošno so se neželeni učinki pri bolnikih z APL v relapsu ali refraktarni fazi, nastali zaradi zdravljenja, sčasoma zmanjšali, najverjetneje zaradi izboljšanja osnovnega bolezenskega stanja. Bolniki so na splošno prenašali konsolidacijsko in vzdrževalno zdravljenje z manj toksičnih učinkov kot pri indukcijskem zdravljenju. Razlog za to je najbrž neločevanje neželenih učinkov od bolezenskega procesa v začetku zdravljenja in velikega števila zdravil, potrebnih za nadzor bolezenskih simptomov in obolevnosti.

V multicentričnem, neinferiornem preskušanju 3. faze, v kateri so primerjali vse-*trans*-retinojsko kislino (ATRA) v kombinaciji s kemoterapijo in ATRA v kombinaciji z arzenovim trioksidom pri na novo diagnosticiranih bolnikih z APL z nizkim do srednjim tveganjem (študija APL0406; glejte tudi poglavje 5.1), so bili pri bolnikih, ki so bili zdravljeni z arzenovim trioksidom, ugotovljeni resni neželeni učinki, vključno s hepatotoksičnostjo, trombocitopenijo, nevtropenijo in podaljšanjem intervala Q-Tc.

Seznam neželenih učinkov

V študiji APL0406 pri na novo diagnosticiranih bolnikih in v kliničnih preskušanjih in/ali v obdobju trženja zdravila pri bolnikih z APL v relapsu ali refraktarni fazi so poročali o naslednjih neželenih učinkih. Neželeni učinki so navedeni v preglednici 2 spodaj kot prednostni izrazi MedDRA po organskih sistemih in pogostnosti v kliničnih preskušanjih arzenovega trioksida pri 52 bolnikih z APL v relapsu ali refraktarni fazi. Pogostnosti so opredeljene kot: (zelo pogosti $\geq 1/10$), (pogosti $\geq 1/100$ do $< 1/10$), (občasni $\geq 1/1.000$ do $< 1/100$), neznano (ni mogoče oceniti iz razpoložljivih podatkov).

V razvrstitvah pogostosti so neželeni učinki navedeni po padajoči resnosti.

Preglednica 2

	Vse stopnje	Stopnje ≥ 3
Infekcijske in parazitske bolezni		
herpes zoster	pogosti	neznana
sepsa	neznana	neznana
pljučnica	neznana	neznana
Bolezni krvi in limfatičnega sistema		
febrilna nevtropenija	pogosti	pogosti
levkocitoza	pogosti	pogosti
nevtropenija	pogosti	pogosti
pancitopenija	pogosti	pogosti
trombocitopenija	pogosti	pogosti
anemija	pogosti	neznana
levkopenija	neznana	neznana
limfopenija	neznana	neznana

	Vse stopnje	Stopnje ≥ 3
Presnovne in prehranske motnje		
hiperglikemija	zelo pogosti	zelo pogosti
hipokaliemija	zelo pogosti	zelo pogosti
hipomagneziemija	zelo pogosti	pogosti
hipernatriemija	pogosti	pogosti
ketoacidoza	pogosti	pogosti
hipermagneziemija	pogosti	neznana
dehidracija	neznana	neznana
zastajanje tekočin	neznana	neznana
Psihiatrične motnje		
zmedenost	neznana	neznana
Bolezni živčevja		
parestezija	zelo pogosti	pogosti
omotica	zelo pogosti	neznana
glavobol	zelo pogosti	neznana
krči	pogosti	neznana
encefalopatija, Wernickejeva encefalopatija	neznana	neznana
Očesne bolezni		
zamegljen vid	pogosti	neznana
Srčne bolezni		
tahikardija	zelo pogosti	pogosti
perikardni izliv	pogosti	pogosti
ventrikularna ekstrasistolija	pogosti	neznana
srčno popuščanje	neznana	neznana
ventrikularna tahikardija	neznana	neznana
Žilne bolezni		
vaskulitis	pogosti	pogosti
hipotenzija	pogosti	neznana
Bolezni dihal, prsnega koša in mediastinalnega prostora		
sindrom diferenciacije	zelo pogosti	zelo pogosti
dispneja	zelo pogosti	pogosti
hipoksija	pogosti	pogosti
plevralni izliv	pogosti	pogosti
plevritična bolečina	pogosti	pogosti
pljučna alveolarna hemoragija	pogosti	pogosti
pnevmonitis	neznana	neznana
Bolezni prebavil		
driska	zelo pogosti	pogosti
bruhanje	zelo pogosti	neznana
navzea	zelo pogosti	neznana
bolečine v trebuhu	pogosti	pogosti
Bolezni kože in podkožja		
pruritus	zelo pogosti	neznana
izpuščaj	zelo pogosti	neznana
eritem	pogosti	pogosti
edem obraza	pogosti	neznana

	Vse stopnje	Stopnje ≥ 3
Bolezni mišično-skeletnega sistema in vezivnega tkiva		
mialgija	zelo pogosti	pogosti
artralgija	pogosti	pogosti
bolečina v kosteh	pogosti	pogosti
Bolezni sečil		
ledvična odpoved	pogosti	neznana
Splošne težave in spremembe na mestu aplikacije		
pireksija	zelo pogosti	pogosti
bolečina	zelo pogosti	pogosti
utrujenost	zelo pogosti	neznana
edemi	zelo pogosti	neznana
bolečine v prsih	pogosti	pogosti
mrzlica	pogosti	neznana
Preiskave		
zvečana raven alanin-aminotransferaze	zelo pogosti	pogosti
zvečana raven aspartat-aminotransferaze	zelo pogosti	pogosti
podaljšan interval QT elektrokardiograma	zelo pogosti	pogosti
hiperbilirubinemija	pogosti	pogosti
povečan kreatinin v krvi	pogosti	neznana
zvečana telesna masa	pogosti	neznana
zvišana raven gama-glutamyltransferaze*	neznana*	neznana*

*V študiji CALGB C9710 so poročali o 2 primerih zvečane GGT stopnje ≥ 3 med 200 bolniki, ki so prejeli konsolidirane cikle arzenovega trioksida (cikel 1 in cikel 2) v primerjavi z nobenim v kontrolnem kraku.

Opis izbranih neželenih učinkov

Sindrom diferenciacije

Med zdravljenjem z arzenovim trioksidom je 14 od 52 bolnikov v študijah akutne promielocitne levkemije v relapsu imelo enega ali več znakov sindroma diferenciacije APL, za katerega so značilni zvišana telesna temperatura, dispneja, pridobivanje telesne mase, pljučni infiltrati in plevralni ali perikardialni izlivi, z levkocitozo ali brez nje (glejte poglavje 4.4). 27 bolnikov je med indukcijo imelo levkocitozo (WBC ≥ 10 × 10³/μl). Pri štirih izmed njih so bile njene vrednosti nad 100.000/μl. Osnovno število belih krvnih celic (WBC) ni bilo povezano z razvojem levkocitoze, ki so jo raziskovali, in število WBC med konsolidacijskim zdravljenjem ni bilo tako visoko kot med indukcijo. Levkocitoze v teh študijah niso zdravili s kemoterapevtiki. Zdravila za zmanjševanje števila belih krvnih celic pogosto poslabšajo toksične učinke, povezane z levkocitozo, in nobena izmed standardnih metod se ni pokazala kot učinkovita. Eden izmed bolnikov, ki so ga zdravili v okviru programa sočutne uporabe (Compassionate Use Program), je umrl zaradi možganske kapi, ki je bila posledica levkocitoze po zdravljenju s kemoterapevtiki za zniževanje števila belih krvnih celic. Priporočen pristop je opazovanje, poseg pa le v izbranih primerih.

V ključnih študijah relapsa je bila umrljivost zaradi hemoragije, povezane z diseminirano intravaskularno koagulacijo (DIC - disseminated intravascular coagulation), zelo pogosta (> 10%), kar sovпада z zgodnjo umrljivostjo, o kateri poroča literatura.

Pri na novo diagnosticiranih bolnikih z APL z nizkim do srednjim tveganjem so zaznali sindrom diferenciacije pri 19%, vključno s 5 resnimi primeri.

Med izkušnjami v obdobju trženja so pri uporabi arzenovega trioksida za zdravljenje drugih malignosti kot APL poročali o sindromu diferenciacije, kot je sindrom retinojske kisline.

Podaljšanje intervala Q-T

Arzenov trioksid lahko povzroči podaljšanje intervala Q-T (glejte poglavje 4.4). Podaljšanje intervala Q-T lahko povzroči smrtno nevarno ventrikularno aritmijo vrste torsade de pointes. Nevarnost aritmije torsade de pointes je povezana s stopnjo podaljšanja intervala Q-T, sočasne uporabe zdravil za podaljšanje intervala Q-T, pojavljanjem aritmije torsade de pointes v preteklosti, že obstoječim podaljšanjem intervala Q-T, kongestivno srčno odpovedjo, uporabo diuretikov, ki ne varčujejo s kalijem ali drugimi stanji, ki lahko povzročijo hipokaliemijo ali hipomagneziemijo. Ena bolnica, ki je prejela več zdravil skupaj, vključno z amfotericinom B, je imela asimptomatično aritmijo torsade de pointes med indukcijskim zdravljenjem relapsa APL z arzenovim trioksidom. Konsolidacijsko zdravljenje je začela brez nadaljnjih znakov podaljšanja intervala Q-T.

Pri na novo diagnosticiranih bolnikih z APL z nizkim do srednjim tveganjem so opazili podaljšanje intervala Q-Tc pri 15,6%. Pri enem bolniku je bilo zdravljenje ustavljeno 3. dan, zaradi izrazitega podaljšanja intervala Q-Tc in anomalije elektrolitov.

Periferna nevropatija

Periferna nevropatija, za katero je značilna parestezija/disestezija, je pogost in dobro znan učinek arzena v okolju. Zaradi tega neželenega učinka so prekinili zdravljenje le pri 2 bolnikih z APL v relapsu ali refraktarni fazi. Eden izmed njiju je v okviru naslednjega protokola ponovno prejemal arzenov trioksid. 44 odstotkov bolnikov z APL v relapsu ali refraktarni fazi je imelo simptome, ki jih lahko povežemo z nevropatijo. Večina simptomov je bila blaga do zmerna in reverzibilna ob prekinitvi zdravljenja z arzenovim trioksidom.

Hepatotoksičnost (3. - 4. stopnje)

Pri na novo diagnosticiranih bolnikih z APL z nizkim do srednjim tveganjem je pri 63,2% prišlo do hepatotoksičnih učinkov stopnje 3 ali 4 med indukcijskim ali konsolidacijskim zdravljenjem z arzenovim trioksidom v kombinaciji z ATRA. Toda toksični učinki so izginili s prekinitvijo uporabe arzenovega trioksida, ATRA ali obeh (glejte poglavje 4.4).

Hematološka in gastrointestinalna toksičnost

Pri na novo diagnosticiranih bolnikih z APL z nizkim do srednjim tveganjem je prišlo do gastrointestinalne toksičnosti, nevtropenije stopnje 3-4 in trombocitopenije stopnje 3 ali 4, a so bile 2,2-krat manj pogoste pri bolnikih, zdravljenih z arzenovim trioksidom v kombinaciji z ATRA, kot pri bolnikih, zdravljenih z ATRA in kemoterapijo.

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih

Poročanje o domnevnih neželenih učinkih zdravila po izdaji dovoljenja za promet je pomembno. Omogoča namreč stalno spremljanje razmerja med koristmi in tveganji zdravila. Od zdravstvenih delavcev se zahteva, da poročajo o katerem koli domnevnem neželenem učinku zdravila na nacionalni center za poročanje, ki je naveden v [Prilogi V](#).

4.9 Preveliko odmerjanje

Če se pojavijo simptomi, značilni za resno akutno zastrupitev z arzenom (npr. krči, mišična slabotnost in zmedenost), morate zdravljenje z arzenovim trioksidom nemudoma prekiniti in pretehtati kelacijsko zdravljenje z dnevnim odmerkom penicilamina (≤ 1 g na dan). Trajanje zdravljenja s penicilaminom je treba določiti glede na laboratorijske vrednosti arzena v seču. Pri pacientih, ki zdravil ne morejo jemati peroralno, se lahko uporabi dimerkaprol v odmerku 3 mg/kg intramuskularno vsake 4 ure do upada življenjsko nevarne toksičnosti. Nato lahko uporabite penicilamin v odmerkih po ≤ 1 g na dan. Pri koagulopatiji priporočamo peroralno uporabo sredstva za kelacijo suk cimera dimerkaptosukcinske kisline (DCI - dimercaptosuccinic acid succimer) v odmerkih po 10 mg/kg ali 350 mg/m² vsakih 8 ur prvih 5 dni in nato naslednja dva tedna vsakih 12 ur. Pri pacientih s hudim akutnim prevelikim odmerkom arzena utegne biti potrebna dializa.

5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI

5.1 Farmakodinamične lastnosti

Farmakoterapevtska skupina: druga zdravila z delovanjem na novotvorbe, oznaka ATC: L01XX27

Mehanizem delovanja

Mehanizma delovanja zdravila Arzenov trioksid Mylan ne razumemo povsem. Arzenov trioksid povzroča morfološke spremembe in fragmentacijo deoksiribonukleinske kisline (DNA), ki so značilne za apoptozo celic človeške promielocitne levkemije NB4 *in vitro*. Arzenov trioksid povzroča tudi poškodbe in razgradnjo fuzijske beljakovine receptorja za promielocitno levkemijo/retinojsko kislino alfa (PML/RAR-alfa).

Klinična učinkovitost in varnost

Na novo diagnosticirani bolniki z APL, pri katerih tveganje ni veliko

Arzenov trioksid so raziskovali pri 77 na novo diagnosticiranih bolnikih z APL z nizkim do srednjim tveganjem v nadzorovani, randomizirani, neinferiorni klinični študiji 3. faze, v kateri so primerjali učinkovitost in varnost arzenovega trioksida v kombinaciji z vse-*trans*-retinojsko kislino (ATRA) z učinkovitostjo in varnostjo ATRA + kemoterapije (npr. idarubicin in mitoksantron) (študija APL0406). Bolniki z na novo diagnosticirano APL, potrjeno s prisotnostjo t(15; 17) ali PML-RAR α z RT-PCR ali jedrno porazdelitvijo mikro pikčaste PML v levkemičnih celicah so bili vključeni v študijo. O bolnikih s translokacijami različic, kot je t(11;17) (PLZF/RAR α), ni na voljo podatkov. Bolniki s pomembnimi aritmijami, anomalijami EKG (kongenitalni sindrom podaljšanega intervala Q-T, v preteklosti ali sedanjosti prisotna pomembna prekatna ali atrijska tahiaritmija, klinično pomembna mirujoča bradikardija (< 50 utripov na minuto), QTc > 450 msec pri pregledu EKG, desnokračni blok plus levi sprednji hemiblok, bifascikularni blok) ali nevropatijo so bili izključeni iz študije. Bolniki v skupini ATRA + arzenov trioksid so prejeli peroralno dnevni odmerek ATRA 45 mg/m² in i.v. arzenovega trioksida 0,15 mg/kg na dan do CR. Med konsolidacijo so ATRA dajali v enakem odmerku v času 2 tednov, ki sta jima sledila 2 tedna brez prejetega odmerka, pri čemer je bilo skupaj izvedenih 7 ciklov. Arzenov trioksid so dajali v enakem odmerku 5 dni na teden v času 4 tednov, ki so jim sledili 4 tedni brez odmerka, pri čemer so bili skupaj izvedeni 4 cikli. Bolniki v skupini ATRA + kemoterapija so prejeli i.v. idarubicin v odmerku 12 mg/m² ob dneh 2, 4, 6 in 8 ter peroralno ATRA v odmerku 45 mg/m² dnevno do CR. Med konsolidacijo so bolniki prejeli idarubicin v odmerku 5 mg/m² ob dneh 1 do 4, nato znova ATRA v odmerku 45 mg/m² dnevno 15 dni, nato i.v. mitoksantron v odmerku 10 mg/m² ob dneh 1 do 5 in znova ATRA v odmerku 45 mg/m² dnevno 15 dni ter na koncu en odmerek idarubicina 12 mg/m² in ATRA v odmerku 45 mg/m² dnevno 15 dni. Vsak cikel konsolidacije se je začel ob hematološkem okrevanju po prejšnjem ciklu, določenem kot absolutno število nevtrofilcev > 1,5 × 10⁹/l in trombocitov > 100 × 10⁹/l. Bolniki v skupini ATRA + kemoterapija so prejeli tudi vzdrževalno zdravljenje do 2 leti, ki je vsebovalo peroralno jemanje 6-merkaptopurina v odmerku 50 mg/m² dnevno, intramuskularni metotreksat v odmerku 15 mg/m² tedensko in ATRA v odmerku 45 mg/m² dnevno 15 dni vsake 3 mesece.

Ključni rezultati učinkovitosti so povzeti v preglednici 3 spodaj:

Preglednica 3

Končna točka	ATRA + arzenov trioksid (n = 77) [%]	ATRA + kemoterapija (n = 79) [%]	Interval zaupanja (IZ)	P-vrednost
2-letno preživetje brez dogodka (EFS)	97	86	95-% IZ za razliko, 2 - 22 odstotnih točk	p < 0,001 za neinferiornost p = 0,02 za superiornost ATRA + arzenov trioksid
Popolna hematološka remisija (HCR)	100	95		p = 0,12
2-letno celokupno preživetje (OS)	99	91		p = 0,02
2-letno preživetje brez bolezni (DFS)	97	90		p = 0,11
2-letna kumulativna pojavnost relapsa (CIR)	1	6		p = 0,24

APL = akutna promielocitna levkemija; ATRA = vse-trans-retinojska kislina

APL v relapsu ali refraktarni fazi

Arzenov trioksid so raziskovali pri 52 bolnikih z APL, predhodno zdravljenih z antraciklinom in retinoidno terapijo, v dveh odprtih, enokračnih neprimerjalnih študijah. Ena je bila klinična študija z enim raziskovalcem (n = 12), druga pa multicentrična študija, ki je potekala v 9 zavodih (n = 40). Bolniki v prvi študiji so prejeli mediano odmerka 0,16 mg/kg arzenovega trioksida na dan (v obsegu od 0,06 do 0,20 mg/kg/dan), bolniki v multicentrični študiji pa fiksni odmerek 0,15 mg/kg/dan. Arzenov trioksid so dajali intravensko v trajanju 1 - 2 uri, dokler kostni mozeg ni bil brez levkemičnih celic, vendar največ 60 dni. Bolnikom s popolno remisijo so odredili konsolidacijsko zdravljenje z arzenovim trioksidom. Prejeli so 25 dodatnih odmerkov v času 5 tednov. V študiji z enim zavodom se je konsolidacijsko zdravljenje začelo 6 tednov (v obsegu 3 - 8 tednov), v multicentrični študiji pa se je začelo 4 tedne (v obsegu 3 - 6 tednov) po indukciji. Popolna remisija (CR - »complete remission«) je bila opredeljena kot odsotnost vidnih levkemičnih celic v kostnem mozgu ter periferna obnovitev krvnih ploščic in belih krvnih celic.

Pri bolnikih v enocentrični študiji je prišlo do relapsa po 1 - 6 predhodnih krogih zdravljenja in pri dveh bolnikih je prišlo do relapsa po transplantaciji zarodnih celic. Pri bolnikih v multicentrični študiji je prišlo do relapsa po 1 - 4 predhodnih krogih zdravljenja in pri 5 bolnikih je prišlo do relapsa po transplantaciji zarodnih celic. Mediana starosti v enocentrični študiji je bila 33 let (obseg od 9 do 75). Mediana starosti v multicentrični študiji je bila 40 let (obseg od 5 do 73).

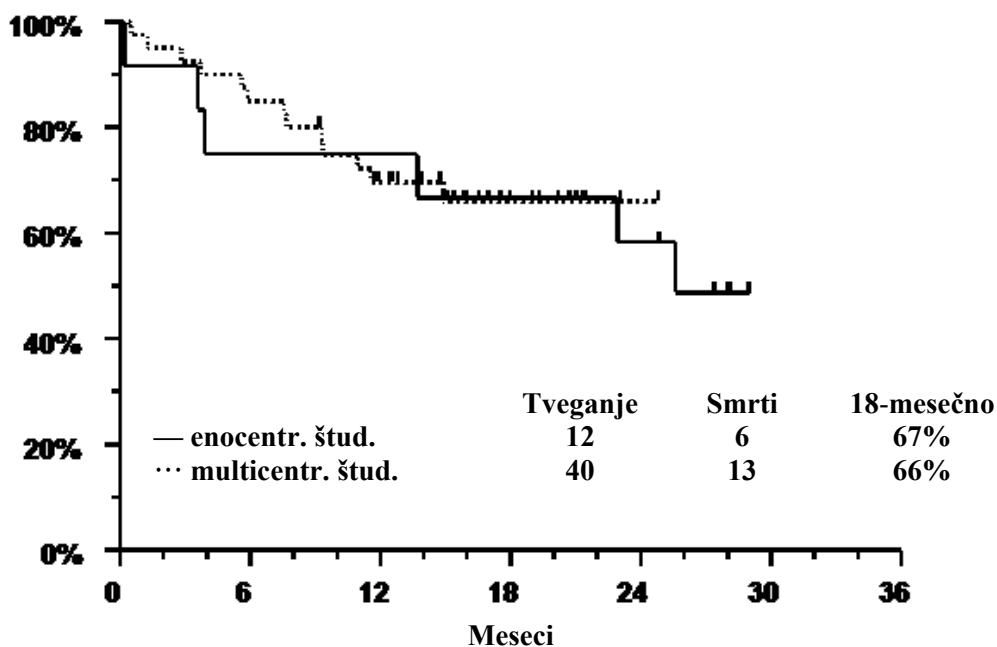
Rezultati so povzeti v preglednici 4 spodaj.

Preglednica 4

	Enocentrična študija N = 12	Multicentrična študija N = 40
odmerek arzenovega trioksida, mg/kg/dan (mediana, obseg)	0,16 (0,06-0,20)	0,15
popolna remisija	11 (92%)	34 (85%)
čas do remisije kostnega mozga (mediana)	32 dni	35 dni
čas do CR (mediana)	54 dni	59 dni
18-mesečno preživetje	67%	66%

Enocentrična študija je vključevala 2 pediatrična bolnika (stara < 18 let). Pri obeh je prišlo do CR. Multicentrična študija je vključevala 5 pediatričnih bolnikov (starih < 18 let). Pri treh je prišlo do CR. Otrok, mlajših od 5 let, niso zdravili.

V nadaljevalnem zdravljenju po konsolidaciji so 7 bolnikom iz enocentrične študije in 18 bolnikom iz multicentrične študije odredili nadaljnje zdravljenje z arzenovim trioksidom. Trem bolnikom iz enocentrične študije in 15 bolnikom iz multicentrične študije so po koncu zdravljenja z arzenovim trioksidom transplantirali zarodne celice. Mediana trajanja CR po metodi Kaplan-Meier v enocentrični študiji je 14 mesecev. V multicentrični študiji je še niso dosegli. Pri zadnjem pregledu je bilo živih 6 od 12 bolnikov iz študije z enim zavodom. Mediana časa sledenja je 28 mesecev (v obsegu od 25 do 29 mesecev). V multicentrični študiji je bilo živih 27 od 40 bolnikov. Mediana časa sledenja je 16 mesecev (v obsegu od 9 do 25 mesecev). Ocena 18-mesečnega preživetja po metodi Kaplan-Meier za obe študiji je prikazana spodaj.



Citogenetska potrditev pretvorbe v normalen genotip in odkrivanje pretvorbe PML/RAR α v običajno obliko z metodo polimerazne verižne reakcije z reverzno transkriptazo (RT-PCR - reverse transcriptase - polymerase chain reaction) je prikazana v preglednici 5 spodaj.

Citogenetika po zdravljenju z arzenovim trioksidom

Preglednica 5

	Enocentrična pilotna študija N s CR = 11	Multicentrična študija N s CR = 34
Navadna citogenetika [t(15;17)]		
odsotna	8 (73%)	31 (91%)
prisotna	1 (9%)	0%
ni mogoče vrednotiti	2 (18%)	3 (9%)
RT-PCR za PML/ RAR α		
negativna	8 (73%)	27 (79%)
pozitivna	3 (27%)	4 (12%)
ni mogoče vrednotiti	0	3 (9%)

Odzive so opazili pri vseh starostnih skupinah, od 6 do 75 let. Stopnja odzivnosti je bila podobna pri obeh spolih. Izkušenj z učinki arzenovega dioksida na obliko APL s kromosomskima translokacijama t(11;17) in t(5;17) ni.

Pediatrična populacija

Izkušnje pri otrocih so omejene. Od 7 bolnikov, mlajših od 18 let (razpon od 5 do 16 let), ki so prejeli arzenov trioksid v priporočenem odmerku 0,15 mg/kg/dan, so pri 5 dosegli popoln odziv (glejte poglavje 4.2).

5.2 Farmakokinetične lastnosti

Anorganska liofilizirana oblika arzenovega trioksida dodana raztopini takoj oblikuje produkt hidrolize arzenasto kislino (As^{III}). As^{III} je farmakološko aktivna komponenta arzenovega trioksida.

Porazdelitev

Volumen porazdelitve (Vd) za As^{III} je velik (> 400 l), kar kaže na značilno porazdelitev v tkivu z zanemarljivo vezavo na beljakovine. Vd je odvisen tudi od telesne mase in z naraščanjem telesne mase narašča. Skupno se arzen nalaga pretežno v jetrih, ledvicah in v srcu, v manjšem obsegu pa v pljučih, laseh in nohtih.

Biotransformacija

Presnova arzenovega trioksida poteka z oksidacijo arzenove kisline (As^{III}), aktivne komponente arzenovega trioksida, v arzenovo kislino (As^V) ter z oksidativno metilacijo v monometilarzonično kislino (MMA^V) in dimetilarzinično kislino (DMA^V) z metiltransferazami, pretežno v jetrih. Pentavalentni presnovki, MMA^V in DMA^V, se v plazmi pokažejo počasi (približno 10 - 24 ur po prvem dajanju arzenovega trioksida), vendar se zaradi daljšega razpolovnega časa bolj nalagajo po več odmerkih kot As^{III}. Obseg nalaganja teh presnovkov je odvisen od režima odmerjanja. Približen razpon nalaganja je bil od 1,4- do 8-krat po dajanju večkratnega odmerka v primerjavi z enkratnim odmerkom. As^V je prisoten v plazmi samo v relativno nizki ravni.

In vitro encimske študije človeških jetrnih mikrosomov so razkrile, da arzenov trioksid ne vpliva zaviralno na substrate večjih encimov citokroma P450 kot so 1A2, 2A6, 2B6, 2C8, 2C9, 2C19, 2D6, 2E1, 3A4/5, 4A9/11. Za učinkovine, ki so substrati encimov P450, se ne pričakuje, da bodo medsebojno delovale z zdravilom Arzenov trioksid Mylan.

Izločanje

Približno 15% apliciranega odmerka zdravila Arzenov trioksid Mylan se izloči v seču kot nespremenjen As^{III}. Metilirani presnovki As^{III} (MMA^V, DMA^V) se pretežno izločijo s sečem. Koncentracija As^{III} v plazmi upada od najvišje koncentracije v plazmi na bifazni način s srednjo vrednostjo razpolovnega časa 10 do 14 ur. Skupni očistek As^{III} v razponu enkratnega odmerka

7 - 32 mg (aplicirano kot 0,15 mg/kg) je 49 l/h in ledvični očistek je 9 l/h. Očistek ni odvisen od telesne mase osebe ali odmerka, danega v preučevanem razponu odmerka. Srednja ocenjena vrednost razpolovnega časa presnovka MMA^V je 32 ur in presnovka DMA^V 70 ur.

Ledvična okvara

Očistek As^{III} v plazmi ni bil spremenjen pri bolnikih z blago okvaro delovanja ledvic (očistek kreatinina 50 - 80 ml/min) ali zmerno okvaro delovanja ledvic (očistek kreatinina 30 - 49 ml/min). Očistek As^{III} v plazmi bolnikov s hudo okvaro delovanja ledvic (očistek kreatinina pod 30 ml/min) je bil 40% nižji v primerjavi z bolniki z normalnim delovanjem ledvic (glejte poglavje 4.4).

Sistemska izpostavljenost MMA^V in DMA^V je bila večja pri bolnikih z okvarjenim delovanjem ledvic; klinične posledice tega niso znane, vendar zvečane toksičnosti niso opazili.

Jetna okvara

Farmakokinetični podatki bolnikov s hepatoceličnim karcinomom z blago do zmerno okvaro delovanja jeter kažejo, da se As^{III} ali As^V ne nalagata po infundiranju dvakrat na teden. Jasne težnje po zvečanju sistemske izpostavljenosti As^{III}, As^V, MMA^V ali DMA^V ni bilo opaziti z zmanjšanjem ravni delovanja jeter pri oceni AUC z normaliziranim odmerkom (na mg odmerka).

Linearnost/nelinearnost

V skupnem razponu enkratnega odmerka od 7 do 32 mg (aplicirano kot 0,15 mg/kg), kaže, da je sistemska izpostavljenost (AUC) linearna. Upad največjih koncentracij As^{III} v plazmi se pojavi na bifazni način, zanj pa je značilna začetna hitra porazdelitvena faza, ki jih sledi počasnejša končna faza izločanja. Po uporabi 0,15 mg/kg v dnevnem (n = 6) ali dvakrat-tedenskem (n = 3) režimu odmerjanja so opazili približno 2-kratno akumulacijo As^{III} v primerjavi z enkratnim infundiranjem. Ta akumulacija je bila nekoliko višje od pričakovanega na podlagi rezultatov enkratnega odmerka.

5.3 Predklinični podatki o varnosti

Omejene študije reproduktivne toksičnosti arzenovega trioksida na živalih so pri dajanju odmerka, 1 - 10-krat večjega od priporočenega (mg/m²), pokazale embriotoksičnost in teratogenost (okvare nevralne cevi, anoftalmijo in mikroftalmijo). Z zdravilom Arzenov trioksid Mylan niso opravili študij plodnosti. Arzenove spojine povzročajo kromosomske aberacije in morfološke transformacije celic sesalcev *in vitro* in *in vivo*. Uradnih študij kancerogenosti arzenovega trioksida niso opravili. Vendar arzenov trioksid in druge anorganske arzenove spojine veljajo za snovi, ki so humani karcinogeni.

6. FARMACEVTSKI PODATKI

6.1 Seznam pomožnih snovi

natrijev hidroksid
klorovodikova kislina (za uravnavanje pH)
voda za injekcije

6.2 Inkompatibilnosti

Zaradi odsotnosti študij inkompatibilnosti tega zdravila ne smemo mešati z drugimi zdravili, razen s tistimi, ki so omenjena v poglavju 6.6.

6.3 Rok uporabnosti

Neodprte vial

3 leta

Po prvem odprtju

Zdravilo morate uporabiti takoj.

Po redčenju

Kemijska in fizikalna stabilnost med uporabo je bila dokazana za 30 dni pri 15-25°C in za 30 dni pri 2°C- 8°C. Z mikrobiološkega vidika morate zdravilo uporabiti takoj. Če ni uporabljeno takoj, je uporabnik odgovoren za čas in pogoje shranjevanja do uporabe in to ne bi smelo trajati dlje kot 24 ur pri temperaturi med 2°C- 8°C, razen če je bilo redčenje opravljeno v nadzorovanih in validiranih aseptičnih pogojih.

6.4 Posebna navodila za shranjevanje

Ne zamrzujte!

Za pogoje shranjevanja po redčenju zdravila glejte poglavje 6.3.

6.5 Vrsta ovojnine in vsebina

Prozorna viala iz stekla tipa I z bromobutilnimi zamaški in aluminijastim snemljivim pokrovčkom, ki vsebuje 10 ml koncentrata. Eno pakiranje vsebuje 1 ali 10 vial.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje in ravnanje z zdravilom

Priprava zdravila Arzenov trioksid Mylan

V zdravilu ni konzervansa, zato morate med delom z zdravilom Arzenov trioksid Mylan strogo upoštevati aseptične pogoje.

Takoj potem, ko zdravilo Arzenov trioksid Mylan vzamete iz vial, ga razredčite s 100 do 250 ml raztopine za injiciranje z glukozo 50 mg/ml (5%) ali natrijevim kloridom 9 mg/ml (0,9%).

Zdravila Arzenov trioksid Mylan ne smete mešati ali ga istočasno dajati po isti intravenski liniji z drugimi zdravili.

Razredčena raztopina mora biti bistra in brezbarvna. Vse parenteralne raztopine morate pred uporabo vizualno pregledati in preveriti, ali so prisotni delci in ali je raztopina obarvana. Če so v pripravku tuji delci, ga ne uporabljajte.

Postopek za ustrezno odlaganje

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan je namenjeno samo za enkratno uporabo in vso neuporabljeno zdravilo iz vsake vial morate ustrezno zavreči. Ne shranjujte neuporabljenega zdravila za poznejšo uporabo.

Neuporabljeno zdravilo, vse predmete, ki pridejo v stik z zdravilom, in odpadni material zavrzite v skladu z lokalnimi predpisi.

7. IMETNIK DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Mylan Ireland Limited
Unit 35/36 Grange Parade
Finnabair Industrial Estate
Dublin 13
Irska

8. ŠTEVILKA (ŠTEVILKE) DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

EU/1/20/1427/001

EU/1/20/1427/002

9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Datum prve odobritve: 1.april 2020

Datum zadnjega podaljšanja: {DD. mesec. LLLL}

10. DATUM ZADNJE REVIZIJE BESEDILA

Podrobne informacije o zdravilu so objavljene na spletni strani Evropske agencije za zdravila
<http://www.ema.europa.eu>.

PRILOGA II

- A. PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI), ODGOVOREN (ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJ**
- B. POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE**
- C. DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM**
- D. POGOJI ALI OMEJITVE V ZVEZI Z VARNO IN UČINKOVITO UPORABO ZDRAVILA**

A. PROIZVAJALEC (PROIZVAJALCI), ODGOVOREN (ODGOVORNI) ZA SPROŠČANJE SERIJ

Ime in naslov proizvajalca, odgovornega za sproščanje serij

Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH
Pfaffenrieder Straße 5
82515 Wolfratshausen
Nemčija

B. POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE

Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept s posebnim režimom (glejte Prilogo I: Povzetek glavnih značilnosti zdravila, poglavje 4.2).

C. DRUGI POGOJI IN ZAHTEVE DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

- **Redno posodobljena poročila o varnosti zdravila (PSUR)**

Zahteve glede predložitve PSUR za to zdravilo so določene v seznamu referenčnih datumov EU (seznamu EURD), opredeljenem v členu 107c(7) Direktive 2001/83/ES, in vseh kasnejših posodobitvah, objavljenih na evropskem spletnem portalu o zdravilih.

D. POGOJI ALI OMEJITVE V ZVEZI Z VARNO IN UČINKOVITO UPORABO ZDRAVILA

- **Načrt za obvladovanje tveganj (RMP)**

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom bo izvedel zahtevane farmakovigilančne aktivnosti in ukrepe, podrobno opisane v sprejetem RMP, predloženem v modulu 1.8.2 dovoljenja za promet z zdravilom, in vseh nadaljnjih sprejetih posodobitvah RMP.

Posodobljen RMP je treba predložiti:

- na zahtevo Evropske agencije za zdravila;
- ob vsakršni spremembi sistema za obvladovanje tveganj, zlasti kadar je tovrstna sprememba posledica prejema novih informacij, ki lahko privedejo do znatne spremembe razmerja med koristmi in tveganji, ali kadar je ta sprememba posledica tega, da je bil dosežen pomemben mejnik (farmakovigilančni ali povezan z zmanjševanjem tveganja).

PRILOGA III
OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO

A. OZNAČEVANJE

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI**ŠKATLA****1. IME ZDRAVILA**

Arzenov trioksid Mylan 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje
arzenov trioksid

2. NAVEDBA ENE ALI VEČ UČINKOVIN

En ml vsebuje 1 mg arzenovega trioksida.

3. SEZNAM POMOŽNIH SNOVI

Vsebuje tudi: natrijev hidroksid, klorovodikovo kislino (za uravnavanje pH) in vodo za injekcije.

4. FARMACEVTSKA OBLIKA IN VSEBINA

koncentrat za raztopino za infundiranje

1 viala

10 vial

10 mg/10 ml

5. POSTOPEK IN POT(I) UPORABE ZDRAVILA

intravenska uporaba po redčenju
Samo za enkratno uporabo.
Pred uporabo preberite priloženo navodilo!

6. POSEBNO OPOZORILO O SHRANJEVANJU ZDRAVILA ZUNAJ DOSEGA IN POGLEDA OTROK

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

7. DRUGA POSEBNA OPOZORILO, ČE SO POTREBNA

Citoksično: ravnajte previdno.

8. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

EXP

Za rok uporabnosti razredčenega zdravila glejte navodilo za uporabo.

9. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Ne zamrzujte!

10. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEUPORABLJENIH ZDRAVIL ALI IZ NJIH NASTALIH ODPADNIH SNOVI, KADAR SO POTREBNI

11. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Mylan Ireland Limited
Unit 35/36 Grange Parade
Finnabair Industrial Estate
Dublin 13
Irska

12. ŠTEVILKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

EU/1/20/1427/001 1 viala
EU/1/20/1427/002 10 vial

13. ŠTEVILKA SERIJE

Lot

14. NAČIN IZDAJANJA ZDRAVILA

15. NAVODILA ZA UPORABO

16. PODATKI V BRAILLOVI PISAVI

Sprejeta je utemeljitev, da Braillova pisava ni potrebna.

17. EDINSTVENA OZNAKA - DVODIMENZIONALNA ČRTNA KODA

Vsebuje dvodimenzionalno črtno kodo z edinstveno oznako.

18. EDINSTVENA OZNAKA - V BERLJIVI OBLIKI

PC
SN
NN

**PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA MANJŠIH STIČNIH
OVOJNINAH**

VIALA

1. IME ZDRAVILA IN POT(I) UPORABE

Arzenov trioksid Mylan 1 mg/ml sterilni koncentrat
arzenov trioksid
i. v. uporaba po redčenju

2. POSTOPEK UPORABE

3. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

EXP

4. ŠTEVILKA SERIJE

Lot

5. VSEBINA, IZRAŽENA Z MASO, PROSTORNINO ALI ŠTEVILOM ENOT

10 mg/10 ml

6. DRUGI PODATKI

B. NAVODILO ZA UPORABO

Navodilo za uporabo

Arzenov trioksid Mylan 1 mg/ml koncentrat za raztopino za infundiranje arzenov trioksid

Preden boste dobili to zdravilo natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Arzenov trioksid Mylan in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Arzenov trioksid Mylan
3. Kako uporabljati zdravilo Arzenov trioksid Mylan
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Arzenov trioksid Mylan
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Arzenov trioksid Mylan in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan se uporablja pri odraslih bolnikih z na novo diagnosticirano akutno promielocitno levkemijo (APL) z nizkim do srednjim tveganjem in pri odraslih bolnikih, pri katerih druge oblike zdravljenja niso pomagale. Akutna promielocitna levkemija je posebna vrsta mieloidne levkemije, pri kateri se pojavljajo nenormalne bele krvne celice in neobičajne krvavitve in modrice.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Arzenov trioksid Mylan

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan vam morajo dati pod nadzorom zdravnika, izkušenega v zdravljenju akutnih levkemij.

Ne smete dobiti zdravila Arzenov trioksid Mylan

- če ste alergični na arzenov trioksid ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).

Opozorila in previdnostni ukrepi

Preden boste dobili zdravilo Arzenov trioksid Mylan, se morate posvetovati z zdravnikom ali medicinsko sestro, če:

- imate okvarjeno delovanje ledvic,
- imate kakršne koli težave z jetri.

Vaš zdravnik bo opravil naslednje previdnostne ukrepe:

- Pred prvim odmerkom zdravila Arzenov trioksid Mylan bo opravil teste, da preveri raven kalija, magnezija, kalcija in kreatinina v krvi.
- Pred prvim odmerkom morate opraviti tudi električni posnetek srca (EKG - elektrokardiogram).
- Testiranje krvi (kalij, magnezij, kalcij in delovanje jeter) je treba med zdravljenjem z zdravilom Arzenov trioksid Mylan ponoviti.
- Prav tako boste dvakrat tedensko opravili elektrokardiogram.
- Če obstaja tveganje določene vrste nenavadnega bitja srca (npr. aritmija torsade de pointes ali podaljšanja Q-Tc), bo vaše srce pod neprestanim nadzorom.

- Zdravnik bo tako med zdravljenjem kot po njem morda nadzoroval vaše zdravje, saj lahko arzenov trioksid, učinkovina v zdravilu Arzenov trioksid Mylan, povzroči druge oblike raka. Kadar koli ga obiščete, ga morate obvestiti o vseh novih ali izjemnih simptomih ali okoliščinah.
- Če pri vas obstaja tveganje za pomanjkanje vitamina B₁, bo zdravnik spremljal vaše umske sposobnosti in sposobnost gibanja.

Otroci in mladostniki

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan ni primeren za uporabo pri otrocih in mladostnikih, mlajših od 18 let.

Druga zdravila in zdravilo Arzenov trioksid Mylan

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo, tudi če ste ga dobili brez recepta.

Zlasti obvestite zdravnika:

- če jemljete zdravila različnih vrst, ki bi lahko spremenila ritem srčnega utripa. Ta zdravila vključujejo:
 - nekatere vrste antiaritmikov (zdravila, ki se uporabljajo za popravek nepravilnega srčnega utripa, npr. kinidin, amiodaron, sotalol, dofetilid),
 - zdravila za zdravljenje psihoz (izguba stika z realnostjo, npr. tioridazin),
 - zdravila proti depresiji (npr. amitriptilin),
 - nekatere vrste zdravil za zdravljenje bakterijskih okužb (npr. eritromicin in sparfloksacin),
 - nekatere vrste zdravil za zdravljenje alergij, kot je seneni nahod, imenovana antihistaminiki (npr. terfenadin in astemizol),
 - nekatera zdravila, ki povzročijo znižanje ravni magnezija ali kalija v krvi (npr. amfotericin B),
 - cisaprid (zdravilo, ki se uporablja za lajšanje nekaterih želodčnih težav).
 Učinek teh zdravil na vaš srčni ritem se lahko z uporabo zdravila Arzenov trioksid Mylan še okrepi. Zdravnika morate obvezno obvestiti o vseh zdravilih, ki jih uporabljate;
- če jemljete ali ste pred kratkim jemali katero koli zdravilo, ki lahko vpliva na jetra. Če niste prepričani, zdravniku pokažite stekleničko ali embalažo.

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan skupaj s hrano in pijačo

Med jemanjem zdravila Arzenov trioksid Mylan ni omejitev pri hrani in pijači.

Nosečnost

Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete katero koli zdravilo.

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan lahko škoduje plodu, če ga jemljejo nosečnice.

Če lahko zanosite, morate med zdravljenjem z zdravilom Arzenov trioksid Mylan in še 6 mesecev po zaključku zdravljenja uporabljati zanesljivo kontracepcijsko sredstvo.

Če ste noseči ali med zdravljenjem z zdravilom Arzenov trioksid Mylan zanosite, se morate posvetovati z zdravnikom.

Tudi moški morajo uporabljati učinkovito kontracepcijo in svetovati jim je treba, naj med jemanjem zdravila Arzenov trioksid Mylan in še 3 mesece po zaključku zdravljenja ne zaplodijo otroka.

Dojenje

Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete katero koli zdravilo.

Arzen v zdravilu Arzenov trioksid Mylan prehaja v materino mleko.

Ker lahko zdravilo Arzenov trioksid Mylan škoduje dojenim otrokom, med zdravljenjem z zdravilom Arzenov trioksid Mylan in še dva tedna po zadnjem odmerku ne dojite.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan naj ne bi imel nobenega vpliva ali zanemarljiv vpliv na sposobnost vožnje in upravljanja strojev.

Če čutite neugodje ali če se ne počutite dobro po injekciji zdravila Arzenov trioksid Mylan, morate pred vožnjo ali upravljanjem strojev počakati, da simptomi izginejo.

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan vsebuje natrij

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol (23 mg) natrija na vialo, kar v bistvu pomeni 'brez natrija'.

3. Kako uporabljati zdravilo Arzenov trioksid Mylan

Trajanje in pogostnost zdravljenja

Bolniki z na novo diagnosticirano akutno promielocitno levkemijo

Zdravnik vam bo vsak dan dajal zdravilo Arzenov trioksid Mylan v obliki infuzije. V prvem ciklu zdravljenja boste prejeli zdravilo največ 60 dni ali dokler zdravnik ne določi, da se je vaše stanje izboljšalo. Če se bolezen odzove na zdravilo Arzenov trioksid Mylan, boste opravili 4 dodatne cikle zdravljenja. En cikel je sestavljen iz 20 odmerkov, ki jih boste dobivali 5 dni v tednu (ki jim sledi 2-dnevna prekinitev) v obdobju 4 tednov, temu pa bo sledila 4-tedenska prekinitev. Zdravnik bo določil, kako dolgo morate jemati zdravilo Arzenov trioksid Mylan.

Bolniki z akutno promielocitno levkemijo, ki se ne odziva na druga zdravljenja

Zdravnik vam bo vsak dan dajal zdravilo Arzenov trioksid Mylan v obliki infuzije. V prvem ciklu zdravljenja boste prejeli zdravilo največ 50 dni ali dokler zdravnik ne določi, da se je vaše stanje izboljšalo. Če se bolezen odzove na zdravilo Arzenov trioksid Mylan, boste opravili drugi cikel zdravljenja, v katerem boste prejeli 25 odmerkov, ki jih boste dobivali 5 dni v tednu (ki jim sledi 2-dnevna prekinitev) 5 tednov. Zdravnik bo določil, kako dolgo morate jemati zdravilo Arzenov trioksid Mylan.

Postopek in pot uporabe

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan se mora razredčiti z raztopino, ki vsebuje glukozo, ali raztopino, ki vsebuje natrijev klorid.

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan vam bo običajno dal zdravnik ali medicinska sestra. Daje se v obliki kapalne infuzije v krvno žilo, pri čemer bo infuzija trajala 1 - 2 uri, lahko traja tudi dlje, če se pojavijo neželeni učinki, kot so vročinski oblivi ali omotica.

Zdravila Arzenov trioksid Mylan ne smete mešati z drugimi zdravili ali infundirati po isti cevki z drugimi zdravili.

Če sta vam zdravnik ali medicinska sestra dala večji odmerek zdravila Arzenov trioksid Mylan, kot bi smela

Morda boste čutili krče, mišično slabotnost in zmedenost. Če se to zgodi, morate nemudoma prekiniti zdravljenje z zdravilom Arzenov trioksid Mylan in zdravnik vas bo zdravil zaradi prevelikega odmerka arzena.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Nemudoma obvestite svojega zdravnika ali medicinsko sestro, če opazite naslednje neželene učinke, saj so lahko ti znaki resnega bolezenskega stanja, ki se imenuje 'sindrom diferenciacije' in ki je lahko usoden:

- težko dihanje
- kašljanje

- bolečine v prsih
- vročina

Nemudoma obvestite svojega zdravnika ali medicinsko sestro, če opazite enega ali več od naslednjih neželenih učinkov, saj so lahko znak alergične reakcije:

- težko dihanje
- vročina
- nenadno zvečanje telesne mase
- zastajanje tekočine
- omedlevica
- palpitacija (občutek močnega bitja srca, ki ga lahko čutite v prsnem košu)

Med zdravljenjem z zdravilom Arzenov trioksid Mylan boste morda imeli nekatere od naštetih učinkov:

Zelo pogosti (pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov):

- utrujenost (izčrpanost), bolečine, zvišana telesna temperatura, glavobol
- siljenje na bruhanje, bruhanje, driska
- omotica, mišične bolečine, odrevenelost ali mravljinčenje
- izpuščaji ali srbečica, zvišana raven sladkorja v krvi, edem (oteklina zaradi prevelike količine tekočine)
- zasoplost, hiter srčni utrip, nenormalen EKG
- znižana koncentracija kalija ali magnezija v krvi, neobičajni rezultati testov delovanja jeter, vključno s prisotnostjo presežnega bilirubina ali gama-glutamintransferaze v krvi

Pogosti (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov):

- zmanjšano število krvnih celic (trombocitov, rdečih krvnih celic in/ali belih krvnih celic), zvečano število belih krvnih celic
- mrzlica, zvečana telesna masa
- zvišana telesna temperatura zaradi okužbe ter nizko število belih krvnih celic, herpes zoster
- bolečine v prsih, krvavitev v pljučih, hipoksija (nizka raven kisika), nabiranje tekočine okoli srca ali pljuč, nizek krvni tlak, moten srčni ritem
- konvulzije, bolečine v sklepih ali kosteh, vnetje krvnih žil
- zvišana koncentracija natrija ali magnezija, ketonov v krvi in seču (ketoacidoza), neobičajni rezultati testov delovanja ledvic, ledvična odpoved
- bolečine v trebuhu (abdomnu)
- pordelost kože, oteklina obraza, zamegljen vid

Neznana pogostnost (pogostnosti iz razpoložljivih podatkov ni mogoče oceniti):

- okužba pljuč (pljučnica), okužba krvi
- vnetje pljuč, ki povzroči bolečine v prsih in zasoplost; srčno popuščanje
- dehidracija, zmedenost
- možganska bolezen (encefalopatija, Wernickejeva encefalopatija) z različnimi oblikami pojavljanja, vključno s težavami pri uporabi rok in nog, težavami z govorom in zmedenostjo

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite katerega koli izmed neželenih učinkov, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na **nacionalni center za poročanje**, ki je naveden v **Prilogi V**. S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Arzenov trioksid Mylan

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na viali in škatli.

Ne zamrzujte!

Če zdravilo ni uporabljeno takoj po redčenju, je vaš zdravnik odgovoren za čas in pogoje shranjevanja pred uporabo in to ne bi smeli trajati dlje kot 24 ur pri temperaturi med 2°C in 8°C, razen če se je redčenje opravilo v sterilnih pogojih.

Ne uporabljajte tega zdravila, če opazite tuje delce ali če je raztopina obarvana.

Zdravila ne smete odvreči v odpadno vodo ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Arzenov trioksid Mylan

- Učinkovina je arzenov trioksid. En ml koncentrata vsebuje 1 mg arzenovega trioksida. Ena viala z 10 ml vsebuje 10 mg arzenovega trioksida.
- Druge sestavine zdravila so natrijev hidroksid, klorovodikova kislina in voda za injekcije. Glejte poglavje 2, “Zdravilo Arzenov trioksid Mylan vsebuje natrij”.

Izgled zdravila Arzenov trioksid Mylan in vsebina pakiranja

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan je koncentrat za raztopino za infundiranje (sterilni koncentrat). Na voljo je v steklenih vialah kot koncentrirana, čista, brezbarvna, vodna raztopina. Ena škatla vsebuje 1 ali 10 steklenih vial za enkratno uporabo.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Mylan Ireland Limited
Unit 35/36 Grange Parade
Finnabair Industrial Estate
Dublin 13
Irska

Proizvajalec

Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH
Pfaffenrieder Straße 5
82515 Wolfratshausen
Nemčija

Za vse morebitne nadaljnje informacije o tem zdravilu se lahko obrnete na predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom:

België/Belgique/Belgien

Mylan bvba/sprl
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

Lietuva

Mylan Healthcare UAB
Tel: +370/5/205/1288

България

Майлан ЕООД
Тел: +359 2 44 55 400

Luxembourg/Luxemburg

Mylan bvba/sprl
Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00
(Belgique/Belgien)

Česká republika

Viatrix CZ s.r.o.
Tel: + 420 222 004 400

Magyarország

Mylan EPD Kft.
Tel: + 36 1 465 2100

Danmark

Viatriis ApS
Tlf: +45 28 11 69 32

Deutschland

Viatriis Healthcare GmbH
Tel: + 49-800 0700 800

Eesti

BGP Products Switzerland GmbH Eesti filiaal
Tel: + 372 6363 052

Ελλάδα

Generics Pharma Hellas EΠE
Τηλ: +30 210 993 6410

España

Viatriis Pharmaceuticals, S.L.U.
Tel: + 34 900 102 712

France

Viatriis Santé
Tél: +33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatriis Hrvatska d.o.o.
Tel: +385 1 23 50 599

Ireland

Mylan Ireland Limited
Tel: +353 1 8711600

Ísland

Icepharma hf.
Sími: +354 540 8000

Italia

Mylan Italia S.r.l.
Tel: + 39 02 612 46921

Κύπρος

Varnavas Hadjipanayis Ltd
Τηλ: +357 2220 7700

Latvija

Mylan Healthcare SIA
Tel: +371 676 055 80

Malta

V.J. Salomone Pharma Ltd
Tel: + 356 21 22 01 74

Nederland

Mylan BV
Tel: +31 (0)20 426 3300

Norge

Viatriis AS
Tlf: + 47 66 75 33 00

Österreich

Arcana Arzneimittel GmbH
Tel: +43 1 416 2418

Polska

Mylan Healthcare Sp. z o.o.
Tel: + 48 22 546 64 00

Portugal

Mylan, Lda.
Tel: + 351 214 127 200

România

BGP Products SRL
Tel: +40 372 579 000

Slovenija

Viatriis d.o.o.
Tel: + 386 1 23 63 180

Slovenská republika

Viatriis Slovakia s.r.o.
Tel: +421 2 32 199 100

Suomi/Finland

Viatriis Oy
Puh/Tel: +358 20 720 9555

Sverige

Viatriis AB
Tel: +46 (0) 8 630 19 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Mylan IRE Healthcare Limited
Tel: +353 18711600

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne

Drugi viri informacij

Podrobne informacije o zdravilu so objavljene na spletni strani Evropske agencije za zdravila
<http://www.ema.europa.eu>.

To navodilo za uporabo je na voljo v vseh uradnih jezikih EU/EGP na spletni strani Evropske agencije za zdravila.

Naslednje informacije so namenjene samo zdravstvenemu osebju:

V ZDRAVILU NI KONZERVANSA, ZATO MORATE MED DELOM Z ZDRAVILOM ARZENOV TRIOKSIDOM MYLAN STROGO UPOŠTEVATI ASEPTIČNE POGOJE.

Redčenje zdravila Arzenov trioksid Mylan

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan morate pred uporabo razredčiti.

Osebjem mora biti poučeno o rokovanju z arzenovim trioksidom in njegovim redčenjem, ter pri tem nositi ustrezna zaščitna oblačila.

Redčenje: V vialo previdno vstavite iglo injekcijske brizge in izvlecite celotno vsebino. Zdravilo Arzenov trioksid Mylan morate nato takoj razredčiti s 100 do 250 ml raztopine za injiciranje z glukozo 50 mg/ml (5%) ali natrijevim kloridom 9 mg/ml (0,9%).

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan je samo za enkratno uporabo. Neuporabljeno zdravilo iz vsake viala morate ustrezno zavreči. Ne shranjujte neuporabljenega zdravila za poznejšo uporabo.

Uporaba zdravila Arzenov trioksid Mylan

Zdravila Arzenov trioksid Mylan ne smete mešati ali ga istočasno dajati po isti intravenski liniji z drugimi zdravili.

Zdravilo Arzenov trioksid Mylan morate dajati intravensko 1 - 2 uri. Če opazite vazomotorne reakcije, lahko trajanje infundiranja podaljšate na največ 4 ure. Centralni venski kateter ni potreben.

Razredčena raztopina mora biti bistra in brezbarvna. Vse parenteralne raztopine morate pred uporabo vizualno pregledati in preveriti, ali so prisotni delci in ali je raztopina obarvana. Če so v pripravku tuji delci, ga ne uporabljajte.

Po redčenju v intravenskih raztopinah je zdravilo Arzenov trioksid Mylan kemijsko in fizikalno stabilno 30 dni pri temperaturi med 15 in 25°C in 30 dni pri nižjih temperaturah (2-8°C). Z mikrobiološkega vidika je treba zdravilo uporabiti takoj. Če ni uporabljeno takoj, je uporabnik odgovoren za čas in pogoje shranjevanja pred uporabo in to ne bi smelo trajati dlje kot 24 ur pri temperaturi med 2 in 8°C, razen če je bilo redčenje opravljeno v nadzorovanih in validiranih aseptičnih pogojih.

Postopek za ustrezno odlaganje

Neuporabljeno zdravilo, vse predmete, ki pridejo v stik z zdravilom, in odpadni material zavrzite v skladu z lokalnimi predpisi.