Detta dokument är den godkända produktinformationen för Dyrupeg®. De ändringar som gjorts sedan det tidigare förfarandet och som rör produktinformationen (EMEA/H/C/006407/0000) har markerats.

Mer information finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats: <https://www.ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/dyrupeg>

# BILAGA I

# PRODUKTRESUMÉ

BT_1000x858pxDetta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning. Se avsnitt 4.8 om hur man rapporterar biverkningar.

1. **LÄKEMEDLETS NAMN**

Dyrupeg 6 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

1. **KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Varje förfylld spruta innehåller 6 mg pegfilgrastim\* per 0,6 ml injektionsvätska, lösning. Koncentrationen är 10 mg/ml baserad på enbart protein\*\*.

\*Tillverkat i *Escherichia coli*-celler med hjälp av rekombinant DNA-teknologi följt av konjugation med polyetylenglykol (PEG).

\*\*Koncentrationen är 20 mg/ml om PEG-delen av molekylen inkluderas.

Styrkan hos den här produkten ska inte jämföras med styrkan hos ett annat pegylerat eller ickepegylerat protein i samma terapeutiska grupp. Se avsnitt 5.1 för mer information.

Hjälpämnen med känd effekt:

Varje förfylld spruta innehåller 0,02 mg polysorbat 20 (E432) och ,30 mg sorbitol (E420).

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt6.1.

1. **LÄKEMEDELSFORM**

Injektionsvätska, lösning.

Klar, färglös lösning

1. **KLINISKA UPPGIFTER**

## Terapeutiska indikationer

Reduktion av durationen av neutropeni och incidensen febril neutropeni hos vuxna patienter som behandlas med cytotoxisk kemoterapi för malignitet (med undantag för kronisk myeloisk leukemi och myelodysplasi).

## Dosering och administreringssätt

Behandling med Dyrupeg bör initieras och övervakas av en läkare som har erfarenhet av onkologi och/eller hematologi.

Dosering

En dos av 6 mg (en förfylld spruta) Dyrupeg rekommenderas för varje kemoterapicykel och den ska ges minst 24 timmar efter behandlingen med cytotoxisk kemoterapi.

Särskilda populationer

*Pediatrisk population*

Säkerhet och effekt för pegfilgrastim för barn har ännu inte fastställts. Tillgänglig information finns i avsnitt 4.8, 5.1 och 5.2 men ingen doseringsrekommendation kan fastställas.

*Patienter med nedsatt njurfunktion*

Ingen dosjustering rekommenderas till patienter med nedsatt njurfunktion, inklusive patienter med kronisk njursvikt.

Administreringssätt

Dyrupeg injiceras subkutant. Injektionerna ska ges i låret, buken eller överarmen. Anvisningar för hantering av läkemedlet före administrering återfinns i avsnitt 6.6.

## Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt 6.1.

## Varningar och försiktighet

Spårbarhet

För att förbättra spårbarheten för granulocytkolonistimulerande faktorer (G-CSF) ska läkemedelsnamn och batchnummer för det läkemedel som administreras tydligt antecknas i patientjournalen.

Patienter med myeloisk leukemi eller myelodysplastiskt syndrom

Begränsade kliniska data talar för en liknande jämförbar effekt avseende återhämtningstid från svår neutropeni mellan pegfilgrastim och filgrastim hos patienter med *de novo* akut myeloisk leukemi (AML) (se avsnitt 5.1). De långsiktiga effekterna av pegfilgrastim har emellertid inte fastställts vid AML och det bör därför användas med försiktighet hos den här patientpopulationen.

G-CSF kan främja tillväxt av myeloida celler *in vitro* och liknande effekter kan ses hos vissa icke-myeloida celler *in vitro*.

Säkerhet och effekt av pegfilgrastim har inte undersökts hos patienter med myelodysplastiskt syndrom, kronisk myeloisk leukemi och sekundär AML och det bör därför inte användas hos sådana patienter. Särskild försiktighet bör iakttas för att skilja diagnosen blasttransformation av kronisk myeloisk leukemi från AML.

Säkerhet och effekt av administrering av pegfilgrastim hos patienter med *de novo* AML som är < 55 år med cytogenetik (15;17) har inte fastställts.

Säkerhet och effekt av pegfilgrastim har inte undersökts hos patienter som får högdos-kemoterapi. Detta läkemedel bör inte användas för att öka dosen av cytotoxisk kemoterapi utöver fastställda doseringsanvisningar.

Pulmonella biverkningar

Pulmonella biverkningar, framförallt interstitiell pneumoni, har rapporterats efter administrering av G-CSF. Hos patienter som nyligen haft lunginfiltrat eller pneumoni kan risken vara större (se avsnitt 4.8). Debut av pulmonella symtom som hosta, feber och dyspné inklusive radiologiska fynd såsom lunginfiltrat och försämrad lungfunktion tillsammans med ett ökat neutrofilantal kan vara begynnande tecken på akut andnödssyndrom (ARDS). Under sådana omständigheter bör läkaren avgöra om behandlingen med pegfilgrastim bör avbrytas och lämplig behandling ges (se avsnitt 4.8).

Glomerulonefrit

Glomerulonefrit har rapporterats hos patienter som får filgrastim och pegfilgrastim. I allmänhet går glomerulonefrit tillbaka efter en sänkning av dosen eller utsättning av filgrastim eller pegfilgrastim. Kontroller av urinprover rekommenderas.

Kapillärläckagesyndrom

Kapillärläckagesyndrom har rapporterats efter administrering av granulocytkolonistimulerande faktor (G-CSF). Det kännetecknas av hypotoni, hypoalbuminemi, ödem och hemokoncentration. Patienter som utvecklar symtom på kapillärläckagesyndrom ska övervakas noga och deras symtom behandlas rutinmässigt, vilket kan innebära behov av intensivvård (se avsnitt 4.8).

Splenomegali och mjältruptur

Normalt asymtomatiska fall av splenomegali och fall av mjältruptur, inklusive några dödliga fall, har rapporterats efter administrering av pegfilgrastim (se avsnitt 4.8). Mjältens storlek ska därför monitoreras noggrant (t.ex. klinisk undersökning, ultraljud). Diagnosen mjältruptur bör övervägas hos patienter som rapporterar smärta i övre vänstra kvadranten av buken eller smärta vid axelns spets.

Trombocytopeni och anemi

Behandling med enbart pegfilgrastim förhindrar inte trombocytopeni och anemi eftersom myelosuppressiv fulldos-kemoterapi fortgår enligt föreskrivet doseringsschema. Regelbunden kontroll av trombocytantal och hematokritvärden rekommenderas. Särskild försiktighet ska iakttas vid administrering av cytostatika, ensamma eller i kombination, som är kända för att orsaka allvarlig trombocytopeni.

Myelodysplastiskt syndrom och akut myeloisk leukemi hos patienter med bröst- och lungcancer

I observationsstudier efter godkännandet för försäljning har pegfilgrastim tillsammans med kemoterapi och/eller strålbehandling förknippats med utveckling av myelodysplastiskt syndrom (MDS) och akut myeloisk leukemi (AML) hos patienter med bröst- och lungcancer (se avsnitt 4.8).Patienter med bröst- och lungcancer ska övervakas efter tecken och symtom på MDS/AML.

Sicklecellanemi

Sicklecellkris har associerats med behandling av pegfilgrastim hos patienter med sicklecelltrait eller sicklecellanemi (se avsnitt 4.8). Därför bör läkare iaktta försiktighet när pegfilgrastim förskrivs till patienter med sicklecelltrait eller sicklecellanemi och noggrann monitorering av lämpliga kliniska parametrar och laboratorievärden ska ske. Dessutom bör man vara uppmärksam på möjligt samband mellan detta läkemedel och mjältförstoring samt vaso-ocklusiv kris.

Leukocytos

Leukocytantal som är lika med eller större än 100 x 109/l har observerats hos färre än 1%av patienterna som behandlats med pegfilgrastim. En sådan ökning av antalet leukocyter är övergående och observeras vanligen 24–48 timmar efter administrering och är förenligt med de farmakodynamiska effekterna hos detta läkemedel. Med tanke på de kliniska effekterna och risken för leukocytos bör regelbundna mätningar av leukocytantalet göras under behandlingen. Om leukocytantalet är högre än 50 x 109/l efter förväntat nadir, ska detta läkemedel sättas ut omedelbart.

Överkänslighet

Överkänslighet, däribland anafylaktiska reaktioner, i samband med den inledande eller de efterföljande behandlingarna har rapporterats hos patienter som har behandlats med pegfilgrastim. Avsluta behandlingen med pegfilgrastim permanent hos patienter med kliniskt signifikant överkänslighet. Ge inte pegfilgrastim till patienter som tidigare har uppvisat överkänslighet mot pegfilgrastim eller filgrastim. Om en allvarlig allergisk reaktion inträffar, ska lämplig behandling ges och patienten kontrolleras med täta mellanrum under flera dagar.

Stevens-Johnsons syndrom

Stevens-Johnsons syndrom (SJS), som kan vara livshotande eller dödligt, har rapporterats som ”sällsynt” vid behandling med pegfilgrastim. Om patienten har utvecklat SJS vid användning av pegfilgrastim får behandling med pegfilgrastim aldrig återupptas hos denna patient.

Immunogenicitet

Som för alla proteiner som används terapeutiskt föreligger en risk för immunogenicitet. Förekomsten av antikroppsbildning mot pegfilgrastim är i allmänhet låg. Bindande antikroppar förekommer som förväntat med alla biologiska medel, men de har för närvarande inte förknippats med någon neutraliserande aktivitet.

Aortit

Aortit har rapporterats hos friska personer och cancerpatienter efter administrering av G-CSF. De upplevda symtomen inbegriper feber, buksmärta, sjukdomskänsla, ryggsmärta och ökade inflammatoriska markörer (t.ex. C-reaktivt protein och antalet vita blodkroppar). I de flesta fall diagnostiserades aortit med hjälp av datortomografi och gick i allmänhet över efter utsättning av G-CSF (se avsnitt 4.8).

Mobilisering av perifera stamceller

Säkerhet och effekt av Dyrupeg för mobilisering av blodets stamceller har inte adekvat utvärderats hos patienter eller friska donatorer.

Övriga varningar

Ökad hematopoetisk aktivitet i benmärgen som svar på behandling med tillväxtfaktor har associerats med övergående positiva fynd på skelettröntgen. Detta bör beaktas vid tolkning av resultaten av skelettröntgen.

Hjälpämnen

*Sorbitol (E420)*

Detta läkemedel innehåller 30 mg sorbitol per förfylld spruta motsvarande 50 mg/ml. Additiv effekt av samtidigt administrerade läkemedel som innehåller sorbitol (eller fruktos) och födointag av sorbitol (eller fruktos) ska beaktas.

*Natrium*

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per 6 mg dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

*Polysorbat 20 (E432)*

Detta läkemedel innehåller 0,02 mg polysorbat 20 i varje förfylld spruta. Polysorbater kan orsaka allergiska reaktioner.

## Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

På grund av snabbt delande myeloiska cellers potentiella känslighet för cytotoxisk kemoterapi ska pegfilgrastim administreras minst 24 timmar efter cytotoxisk kemoterapi. I kliniska prövningar har pegfilgrastim administrerats på ett säkert sätt 14 dagar före kemoterapi. Samtidig användning av pegfilgrastim med något kemoterapeutikum har inte utvärderats hos patienter. I djurmodeller har samtidig administrering av pegfilgrastim och 5-fluorouracil (5-FU) eller andra antimetaboliter visat sig potentiera myelosuppression.

Möjliga interaktioner med övriga hematopoetiska tillväxtfaktorer och cytokiner har inte specifikt undersökts i kliniska prövningar.

Risken för interaktion med litium, som också främjar frisättning av neutrofiler, har inte specifikt undersökts. Det finns inget som tyder på att en sådan interaktion skulle vara skadlig.

Säkerhet och effekt av pegfilgrastim har inte utvärderats hos patienter som får fördröjd myelosuppressiv kemoterapi, t.ex. nitrosurea.

Specifika interaktions- eller metabolismstudier har inte utförts. Kliniska prövningar har dock inte visat någon interaktion mellan pegfilgrastim och andra läkemedel.

## Fertilitet, graviditet och amning

Graviditet

Det finns inga eller begränsad mängd data från användningen av pegfilgrastim hos gravida kvinnor. Data från djurstudier har visat reproduktionstoxikologiska effekter (se avsnitt 5.3). Pegfilgrastim rekommenderas inte under graviditet eller till fertila kvinnor som inte använder preventivmedel.

Amning

Det finns inte tillräckligt med information om pegfilgrastim/metaboliter utsöndras i bröstmjölk. En risk för det nyfödda barnet/spädbarnet kan inte uteslutas. Ett beslut måste fattas om man ska avbryta amningen eller avbryta/avstå från behandling med pegfilgrastim efter att man tagit hänsyn till fördelen med amning för barnet och fördelen med behandling för kvinnan.

Fertilitet

Pegfilgrastim påverkade inte reproduktionen eller fertiliteten hos råtthanar och -honor vid kumulativa veckodoser som var ungefär sex till nio gånger högre än den rekommenderade dosen till människa (baserat på kroppsytan) (se avsnitt 5.3).

## Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Pegfilgrastim har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

## Biverkningar

Sammanfattning av säkerhetsprofilen

De mest frekvent rapporterade biverkningarna var skelettsmärta (mycket vanlig (≥ 1/10)) och muskuloskeletal smärta (vanlig (≥1/100,< 1/10)). Skelettsmärtan var i regel lindrig till måttlig, övergående och kunde hos de flesta patienter kontrolleras med vanliga analgetika.

Överkänslighetsreaktioner, inklusive hudutslag, nässelutslag, angioödem, dyspné, erytem, blodvallning (flushing) och hypotoni, uppträdde vid initial eller efterföljande behandling med pegfilgrastim (mindre vanliga (≥ 1/1 000,< 1/100)). Allvarliga allergiska reaktioner, inklusive anafylaxi, kan uppträda hos patienter som får pegfilgrastim (mindre vanliga) (se avsnitt 4.4).

Kapillärläckagesyndrom, som kan vara livshotande om inte behandling sätts in omedelbart, har rapporterats som mindre vanliga (≥ 1/1 000,< 1/100), hos cancerpatienter som behandlas med kemoterapi efter det att de fått granulocytkolonistimulerande faktor (G-CSF), se avsnitt 4.4 och stycket ”Beskrivning av valda biverkningar” nedan.

Splenomegali, vanligen asymtomatisk, är mindre vanligt.

Mjältruptur, inklusive några fall med dödlig utgång, har rapporterats som mindre vanlig efter administrering av pegfilgrastim (se avsnitt 4.4).

Mindre vanliga pulmonella biverkningar, inklusive interstitiell pneumoni, lungödem, lunginfiltrat och lungfibros, har rapporterats. Mindre vanliga fall har lett till andningssvikt eller akut andnödssyndrom (ARDS), som kan ha dödlig utgång (se avsnitt 4.4).

Enstaka fall av sicklecellkris har rapporterats hos patienter med sicklecelltrait eller sicklecellanemi (mindre vanligt hos patienter med sicklecellanemi) (se avsnitt 4.4).

Biverkningar i tabellform

Data i tabellen nedan beskriver biverkningar som rapporterats i kliniska prövningar och spontanrapporter. Biverkningarna presenteras inom varje frekvensområde efter fallande allvarlighetsgrad.

Tabell 1: Lista över biverkningar

| **MedDRAs** | **Biverkningar** | | | |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **organsystemklass** | **Mycket vanliga**  (≥ 1/10) | **Vanliga**  (≥ 1/100,  < 1/10) | **Mindre vanliga**  (≥ 1/1 000,  < 1/100) | **Sällsynta**  (≥ 1/10 000,  < 1/1 000) |
| **Neoplasier;**  **benigna,**  **maligna och**  **ospecificerade (samt cystor och polyper)** |  |  | Myelodysplastiskt syndrom1  Akut myeloisk leukemi1 |  |
| **Blodet**  **och**  **lymfsystemet** |  | Trombocytopeni1 Leukocytos1 | Sicklecellanemi med kris2  Splenomegali2  Mjältruptur2 |  |
| **Immunsystemet** |  |  | Överkänslighets-  reaktioner  Anafylaxi |  |
| **Metabolism**  **och nutrition** |  |  | Förhöjning av urinsyra |  |
| **Centrala och perifera nervsystemet** | Huvudvärk1 |  |  |  |
| **Blodkärl** |  |  | Kapillärläckage- syndrom1 | Aortit |
| **Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum** |  |  | Akut andnödssyndrom (ARDS)2  Pulmonella biverkningar (interstitiell pneumoni, lungödem, lunginfiltrat och lungfibros)  Hemoptys | Lungblödning |
| **Magtarmkanalen** | Illamående1 |  |  |  |
| **Hud och subkutan vävnad** |  |  | Sweets syndrom (akut febril neutrofil dermatos)1,2  Kutan  vaskulit1,2 | Stevens-Johnsons syndrom |
| **Muskuloskeletala systemet och bindväv** | Skelettsmärta | Muskuloskeletal smärta (myalgi, artralgi, smärta i armar och ben, ryggsmärta, muskuloskeletal smärta,  nacksmärta) |  |  |
| **Njurar och urinvägar** |  |  | Glomerulonefrit2 |  |
| **Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället** |  | Smärta vid injektionsstället  Icke-kardiell  bröstsmärta1 | Reaktioner vid injektionsstället2 |  |
| **Undersökningar** |  |  | Förhöjning av laktatdehydrogenas och alkaliskt fosfatas1  Övergående förhöjda värden vid leverfunktionstest  för ALAT eller ASAT1 |  |

1 Se stycket ”Beskrivning av valda biverkningar” nedan.

2 Denna biverkning har identifierats inom ramen för biverkningsrapportering efter godkännandet för försäljning men observerades inte i randomiserade, kontrollerade kliniska prövningar på vuxna. Frekvenskategorin har skattats med en statistisk beräkning baserad på 1 576 patienter som fick pegfilgrastim i nio randomiserade kliniska prövningar.

Beskrivning av valda biverkningar

Mindre vanliga fall av *Sweets syndrom* har rapporterats, även om bakomliggande hematologiska maligniteter kan ha spelat en roll i några av fallen.

Mindre vanliga fall av kutan vaskulit har rapporterats hos patienter som behandlats med pegfilgrastim. Mekanismen bakom vaskulit hos patienter som får pegfilgrastim är inte känd.

Reaktioner vid injektionsstället, inklusive erytem vid injektionsstället (mindre vanliga) samt smärta vid injektionsstället (vanliga) har förekommit vid initial eller efterföljande behandling med pegfilgrastim.

Vanliga fall av leukocytos (leukocytantal> 100 x 109/l) har rapporterats (se avsnitt 4.4).

Reversibel, lätt till måttlig förhöjning av urinsyra och alkaliskt fosfatas, utan relaterade kliniska effekter, var mindre vanliga. Reversibel, lätt till måttlig förhöjning av laktatdehydrogenas, utan relaterade kliniska effekter, var mindre vanliga hos patienter som fick pegfilgrastim efter cytotoxisk kemoterapi.

Illamående och huvudvärk var mycket vanliga hos patienter som fick kemoterapi.

Mindre vanliga förhöjda värden vid leverfunktionstester (LFT) av alaninaminotransferas (ALAT) eller aspartataminotransferas (ASAT) har observerats hos patienter efter behandling med pegfilgrastim efter cytotoxisk kemoterapi. Dessa förhöjda värden är övergående och återgår till utgångsvärdet.

Vanliga fall av trombocytopeni har rapporterats.

En ökad risk för MDS/AML efter behandling med pegfilgrastim tillsammans med kemoterapi och/eller strålbehandling har observerats hos patienter med bröst- och lungcancer i en epidemiologisk studie (se avsnitt 4.4).

Fall av kapillärläckagesyndrom har rapporterats efter marknadsintroduktionen i samband med användning av granulocytkolonistimulerande faktor (G-CSF). Dessa fall har normalt drabbat patienter med långt framskridna tumörsjukdomar, sepsis, som behandlas med flera kemoterapeutiska läkemedel eller som genomgår aferes (se avsnitt 4.4).

Pediatrisk population

Erfarenheten hos barn och ungdomar är begränsad. En högre frekvens av allvarliga biverkningar har observerats hos små barn i åldern 0–5 år (92%) jämfört med äldre barn i åldern 6–11 år och 12–21 år (80% respektive 67%) och vuxna. Den vanligaste rapporterade biverkningen var skelettsmärta (se avsnitt 5.1 och 5.2).

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning via det nationella rapporteringssystemet listat i bilaga V.

## Överdosering

Enskilda doser på 300 mikrog/kg har administrerats subkutant till ett begränsat antal friska frivilliga och patienter med icke-småcellig lungcancer utan att ge allvarliga biverkningar. Biverkningarna liknade de som observerades hos försökspersoner som fick lägre doser pegfilgrastim.

1. **FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

## Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: immunstimulerande medel, kolonistimulerande faktor; ATC-kod: L03AA13

Dyrupeg är ett biosimilärt läkemedel. Detaljerad information finns tillgänglig på webbplatsen för European MedicinesEuropeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu/.>

Human granulocytkolonistimulerande faktor (G-CSF) är ett glykoprotein som reglerar produktion och frisättning av neutrofila granulocyter från benmärgen. Pegfilgrastim är ett kovalent konjugat av rekombinant humant G-CSF (r-metHuG-CSF) med en enkel 20 kDa polyetylenglykolmolekyl (PEG). Pegfilgrastim är en form av filgrastim med längre duration på grund av reducerad renal clearance.

Pegfilgrastim och filgrastim har identisk verkningsmekanism. Denna ger upphov till en markant ökning av antalet neutrofila granulocyter i perifert blod inom 24 timmar efter administrering, med mindre ökning av monocyter och/eller lymfocyter. Liksom med filgrastim visar de neutrofiler som produceras i samband med behandling med pegfilgrastim normal eller förbättrad funktion i tester av kemotaxi och fagocytos. I likhet med andra hematopoetiska tillväxtfaktorer har G-CSF visat *in vitro* stimulerande egenskaper på humana endotelceller. G-CSF kan aktivera tillväxt av myeloida celler, även maligna celler, *in vitro* och liknande effekt kan också ses hos vissa ickemyeloida cellinjer

*in vitro*.

I två randomiserade dubbelblinda pivotalstudier hos patienter med bröstcancer i högriskstadium II–IV som behandlades med myelosuppressiv kemoterapi bestående av doxorubicin och docetaxel minskade pegfilgrastim, givet som en enkeldos per kemoterapicykel, durationen av neutropenin och incidensen av febril neutropeni på liknande sätt som iakttogs vid daglig administrering av filgrastim (en median av 11 dagliga administreringar). I frånvaro av tillväxtfaktorstöd har denna behandling rapporterats att resultera i en medelduration av grad 4 neutropeni i 5 till 7 dagar och en incidens av 30–40% febril neutropeni. I en studie (n = 157) i vilken man använde en fastställd dos av 6 mg pegfilgrastim var medelduration av grad 4 neutropeni hos pegfilgrastimgruppen 1,8 dagar jämfört med 1,6 dagar hos filgrastimgruppen (skillnad 0,23 dagar, 95% CI -0,15, 0,63). I hela studien var förekomsten av febril neutropeni hos pegfilgrastimbehandlade patienter 13 % jämfört med 20% hos patienter behandlade med filgrastim (skillnad 7%, 95% CI av -19%, 5%). I en andra studie (n = 310) i vilken dos justerats till vikten (100 mikrog/kg) var medelduration av grad 4 neutropeni hos pegfilgrastimgruppen 1,7 dagar jämfört med 1,8 dagar hos filgrastimgruppen (skillnad 0,03 dagar, 95% CI -0,36, 0,30). Den totala förekomsten av febril neutropeni var 9% hos patienterna behandlade med pegfilgrastim och 18% hos patienter behandlade med filgrastim (skillnad 9%, 95% CI av -16,8%, -1,1%).

I en placebokontrollerad, dubbelblind studie hos patienter med bröstcancer utvärderades effekten av pegfilgrastim på incidensen av febril neutropeni efter administrering av kemoterapiregimen relaterad till en förekomst av febril neutropeni på 10–20% (docetaxel 100 mg/m2 var tredje vecka under

fyra cykler). 928 patienter randomiserades till antingen en enkeldos pegfilgrastim eller placebo ungefär 24 timmar (dag 2) efter kemoterapi i varje cykel. Incidensen av febril neutropeni var lägre hos patienter som randomiserades till pegfilgrastim jämfört med placebo (1% mot 17%, p < 0,001).

Incidensen av sjukhusinläggningar och intravenös tillförsel av medel mot infektioner relaterad till en klinisk diagnos av febril neutropeni var lägre i gruppen som fick pegfilgrastim jämfört med placebo (1% mot 14%, p < 0,001 och 2% mot 10%, p < 0,001).

I en liten (n = 83), randomiserad, dubbelblind fas II-studie hos patienter som fick kemoterapi för *de novo* akut myeloisk leukemi jämfördes pegfilgrastim (enkeldos om 6 mg) med filgrastim som administrerades under induktionskemoterapi. Mediantiden för återhämtning från svår neutropeni uppskattades till 22 dagar i båda behandlingsgrupperna. Långsiktiga resultat har inte studerats (se avsnitt 4.4).

I en fas II (n = 37) randomiserad, öppen multicenterstudie på barn med sarkom som fick

100 mikrog/kg pegfilgrastim efter kemoterapicykel 1 med vinkristin, doxorubicin och cyklofosfamid (VAdriaC/IE) observerades en längre duration av svår neutropeni (neutrofiler < 0,5 x 109/l) hos små barn i åldern 0–5 år (8,9 dagar) jämfört med äldre barn i åldern 6–11 år och 12–21 år (6 respektive 3,7 dagar) och vuxna. Dessutom observerades en högre incidens av febril neutropeni hos små barn i

åldern 0–5 år (75%) jämfört med äldre barn i åldern 6–11 år och 12–21 år (70% respektive 33%) och vuxna (se avsnitt 4.8 och 5.2).

## Farmakokinetiska egenskaper

Efter en subkutan engångsdos av pegfilgrastim inträffar maximal serumkoncentration av pegfilgrastim vid 16–120 timmar efter dosering, och serumkoncentrationen av pegfilgrastim bibehålls under neutropeniperioden efter myelosuppressiv kemoterapi. Eliminering av pegfilgrastim är icke-linjär i förhållande till dosen och pegfilgrastims serumclearance minskar med ökande dos. Pegfilgrastim verkar elimineras huvudsakligen genom neutrofil-medierad clearance, som blir mättad vid högre doser. I överensstämmelse med en självreglerande clearancemekanism, minskar pegfilgrastimkoncentrationen i serum snabbt efter att neutrofilåterhämtningen har börjat (se figur 1).

## Figur 1. Profil för medianvärdet för pegfilgrastimkoncentration i serum och för absolut neutrofilantal (ANC) hos kemoterapibehandlade patienter efter en engångsinjektion om 6 mg

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Medianvärdet för pegfilgrastimkoncentration i serum (ng/ml) | pegfilgrastimkoncentration  ANC | Medianvärde för absolut neutrofilantal (ANC)(Celler x 109/l) |
|  | Undersökningsdag |  |

På grund av neutrofilmedierad clearancemekanism är det inte troligt att farmakokinetiken för pegfilgrastim påverkas av njur- eller leversvikt. I en öppen enkeldosstudie (n = 31) hade olika grader av nedsatt njurfunktion, inklusive kronisk njursvikt, ingen effekt på farmakokinetiken för pegfilgrastim.

Äldre

Begränsade data tyder på att farmakokinetiken för pegfilgrastim är densamma hos äldre patienter ( > 65 år) som hos vuxna.

Pediatrisk population

Farmakokinetiken för pegfilgrastim undersöktes hos 37 barn med sarkom som fick 100 mikrog/kg pegfilgrastim efter avslutad VAdriaC/IE-kemoterapi. Den yngsta åldersgruppen (0–5 år) hade en högre genomsnittlig exponering för pegfilgrastim (AUC) (± standardavvikelse) (47,9 ± 22,5 mikrog tim/ml) än äldre barn i åldern 6–11 år och 12–21 år (22,0 ± 13,1 mikrog tim/ml respektive

29,3 ± 23,2 mikrog tim/ml) (se avsnitt 5.1). Med undantag av den yngsta åldersgruppen (0–5 år) tycktes den genomsnittliga exponeringen för pegfilgrastim (AUC) hos barn vara likartad den hos vuxna patienter med högriskbröstcancer i stadium II–IV som fick 100 mikrog/kg pegfilgrastim efter avslutad behandling med doxorubicin/docetaxel (se avsnitt 4.8 och 5.1).

## Prekliniska säkerhetsuppgifter

Gängse studier avseende allmäntoxicitet visade förväntade farmakologiska effekter såsom ökat leukocytantal, myeloid hyperplasi i benmärg, extramedullär hematopoes och mjältförstoring.

Inga skadliga effekter observerades hos avkomman till dräktiga råttor som fått pegfilgrastim subkutant, men hos kaniner har pegfilgrastim visat sig ha embryofetal toxicitet (embryoförlust) vid kumulativa doser som är ungefär fyra gånger högre än den rekommenderade dosen till människa. Detta observerades inte när dräktiga kaniner exponerades för dosen som rekommenderas till människa. Råttstudier har visat att pegfilgrastim kan passera placentan. Djurstudier på råtta har visat att reproduktion, fertilitet, brunstcykel, dagar mellan hopparning och kopulering samt överlevnad i

livmodern inte påverkas av subkutant administrerat pegfilgrastim. Relevansen av dessa resultat är inte känd för människor.

1. **FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

## Förteckning över hjälpämnen

Natriumacetat

Sorbitol (E420)

Polysorbat 20 (E432)

Vatten för injektionsvätskor

## Inkompatibiliteter

Detta läkemedel får inte blandas med andra läkemedel, särskilt med "natriumklorid 9 mg/ml (0,9%) injektionsvätska, lösning..

## Hållbarhet

3 år.

## Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras i kylskåp (2 °C – 8 °C).

Dyrupeg kan vid ett tillfälle exponeras för rumstemperatur (högst 25 °C) i maximalt 72 timmar utan negativ inverkan på läkemedlets stabilitet.

Får ej frysas. Oavsiktlig exponering för frystemperatur vid ett tillfälle i högst 72 timmar har ingen negativ inverkan på Dyrapegs stabilitet.

Förvara den förfyllda sprutan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

## Förpackningstyp och innehåll

Förfylld spruta (typ 1‑glas) med en gummipropp, en kolv, en nål i rostfritt stål och en nålhylsa av gummi med ett automatiskt nålskydd.

Varje förfylld spruta innehåller 0,6 ml injektionsvätska, lösning. Varje förpackning innehåller en förfylld spruta.

## Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Före administrering ska lösningen med Dyrupeg okulärbesiktigas med avseende på synliga partiklar. Endast en lösning som är klar och färglös skall injiceras.

Låt den förfyllda sprutan uppnå rumstemeratur innan injektion.

Kraftig omskakning av pegfilgrastim kan leda till klumpbildning och göra lösningen biologiskt inaktiv.

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

1. **INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

CuraTeQ Biologics s.r.o.

Trtinova 260/1,

Prag, 19600,

Tjeckien

1. **NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/25/1914/001

1. **DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

Datum för det första godkännandet: 28 March 2025

1. **DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats https://www.ema.europa.eu

**BILAGA II**

1. **TILLVERKARE AV DEN AKTIVA SUBSTANSEN AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**
2. **VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING**
3. **ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**
4. **VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDLET**
5. **TILLVERKARE AV DEN AKTIVA SUBSTANSEN AV BIOLOGISKT URSPRUNG OCH TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**

Namn och adress till tillverkare av aktiv substans av biologiskt ursprung

CuraTeQ Biologics Private Limited,

Survey No. 77/78,

Indrakaran Village,

Hyderabad 502329,

Indien

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningssats

APL Swift Services (Malta) Ltd

HF26, Hal Far Industrial Estate,

Qasam Industrijali Hal Far,

Birzebbugia, BBG 3000

Malta

1. **VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR FÖR TILLHANDAHÅLLANDE OCH ANVÄNDNING**

Läkemedel som med begränsningar lämnas ut mot recept (se bilaga I: Produktresumé, avsnitt 4.2).

1. **ÖVRIGA VILLKOR OCH KRAV FÖR GODKÄNNANDET FÖR FÖRSÄLJNING**

## Periodiska säkerhetsrapporter

Kraven för att lämna in periodiska säkerhetsrapporter för detta läkemedel anges i den förteckning över referensdatum för unionen (EURD-listan) som föreskrivs i artikel 107c.7 i direktiv 2001/83/EG och eventuella uppdateringar som finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats.

1. **VILLKOR ELLER BEGRÄNSNINGAR AVSEENDE EN SÄKER OCH EFFEKTIV ANVÄNDNING AV LÄKEMEDLET**

## Riskhanteringsplan

Innehavaren av godkännandet för försäljning ska genomföra de erforderliga farmakovigilansaktiviteter och -åtgärder som finns beskrivna i den överenskomna riskhanteringsplanen (Risk Management Plan, RMP) som finns i modul 1.8.2 i godkännandet för försäljning samt eventuella efterföljande överenskomna uppdateringar av riskhanteringsplanen.

En uppdaterad riskhanteringsplan ska lämnas in

## på begäran av Europeiska läkemedelsmyndigheten,

## när riskhanteringssystemet ändras, särskilt efter att ny information framkommit som kan leda till betydande ändringar i läkemedlets nytta-riskprofil eller efter att en viktig milstolpe (för farmakovigilans eller riskminimering) har nåtts.

# BILAGA III

# MÄRKNING OCH BIPACKSEDEL

* 1. **MÄRKNING**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**YTTERKARTONG FÖR SPRUTA**

1. **LÄKEMEDLETS NAMN**

Dyrupeg 6 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

pegfilgrastim

1. **DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER)**

Varje förfylld spruta innehåller 6 mg pegfilgrastim per 0,6 ml injektionsvätska, lösning (10 mg/ml).

1. **FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

Natriumacetat, sorbitol (E420), polysorbat 20 (E432) och vatten för injektionsvätskor.

Se bipacksedeln för ytterligare information.

1. **LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSSTORLEK**

Injektionsvätska, lösning

1 förfylld spruta (0,6 ml).

1. **ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Endast för engångsbruk.

För subkutan användning.

Läs bipacksedeln före användning.

**Viktigt:** Läs bipacksedeln innan du hanterar den förfyllda sprutan.

Undvik kraftig omskakning

1. **SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN- OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

1. **ÖVRIGA SÄRSKILDA VARNINGAR OM SÅ ÄR NÖDVÄNDIGT**

.

1. **UTGÅNGSDATUM**

EXP

1. **SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvara i kylskåp.

Får ej frysas.

Förvara den förfyllda sprutan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

1. **SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**
2. **INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

CuraTeQ Biologics s.r.o,

Trtinova 260/1,

Prag 19600,

Tjeckien

1. **NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/125/1914/001

1. **TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

1. **ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**
2. **BRUKSANVISNING**
3. **INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

Dyrupeg 6 mg

1. **UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen.

1. **UNIK IDENTITETSBETECKNING – I ETT FORMAT LÄSBART FÖR MÄNSKLIGT ÖGA**

PC

SN

NN

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ SMÅ INRE LÄKEMEDELSFÖRPACKNINGAR**

**SPRUTETIKETT**

1. **LÄKEMEDLETS NAMN OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Dyrupeg 6 mg injektionsvätska

pegfilgrastim

s.c.

1. **ADMINISTRERINGSSÄTT**
2. **UTGÅNGSDATUM**

EXP

1. **TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

1. **MÄNGD UTTRYCKT I VIKT, VOLYM ELLER PER ENHET**

0,6 ml

1. **ÖVRIGT**

# BIPACKSEDEL

## Bipacksedel: Information till användaren

**Dyrupeg 6 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta**

pegfilgrastim

BT_1000x858pxDetta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får. Information om hur du rapporterar biverkningar finns i slutet av avsnitt 4.

## Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

* Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
* Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
* Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
* Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

## I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Dyrupeg är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Dyrupeg
3. Hur du använder Dyrupeg
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Dyrupeg ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

## Vad Dyrupeg är och vad det används för

Dyrupeg innehåller den aktiva substansen pegfilgrastim. Pegfilgrastim är ett protein som med hjälp av bioteknik produceras i en bakterie som kallas *E.* *coli.* Det tillhör en grupp proteiner som kallas cytokiner och det är mycket likt ett naturligt protein (granulocytkolonistimulerande faktor) som produceras i kroppen.

Dyrupeg används till vuxna patienter, 18 år och äldre, för att minska tiden av neutropeni (lågt antal vita blodkroppar) och förekomsten av febril neutropeni (lågt antal vita blodkroppar med samtidig feber) som kan bero på användningen av cytotoxisk kemoterapi (läkemedel som förstör snabbt växande celler). De vita blodkropparna är viktiga, eftersom de hjälper din kropp att bekämpa infektioner. Dessa blodkroppar är mycket känsliga för kemoterapi och denna behandling kan leda till att deras antal minskar i kroppen. Om antalet vita blodkroppar sjunker till en låg nivå finns det kanske inte tillräckligt många kvar i kroppen för att bekämpa bakterier och du kan bli mer mottaglig för infektioner.

Din läkare har gett dig Dyrupeg för att hjälpa din benmärg (den del i skelettet där blodkroppar bildas) att bilda fler vita blodkroppar som hjälper din kropp att bekämpa infektioner.

## Vad du behöver veta innan du använder Dyrupeg

## Använd inte Dyrupeg

* + om du är allergisk mot pegfilgrastim, filgrastim, eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

## Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Dyrupeg:

* + om du drabbas av en allergisk reaktion, vilket kan yttra sig som en svaghetskänsla, blodtrycksfall, andningssvårigheter, svullnad i ansiktet (anafylaxi), rodnad och vallningar, utslag och hudområden med klåda. om du har hosta, feber och andningssvårigheter. Detta kan vara tecken på akut andnödsyndrom.
  + om du drabbas av en eller flera av följande biverkningar:
* svullnader eller uppsvälldhet, vilket kan bero på att du urinerar mer sällan än vanligt, andningssvårigheter, svullen buk och en känsla av övermättnad, allmän trötthetskänsla.

Detta kan vara symtom på ett tillstånd som kallas kapillärläckagesyndrom, vilket gör att blod läcker ut från de små blodkärlen. Se avsnitt 4.

* + om du drabbas av smärta i övre delen av buken på vänster sida eller spetsen av skulderbladet. Detta kan vara ett tecken på mjältproblem (splenomegali).
  + om du nyligen har haft en allvarlig lunginfektion (pneumoni), vätska i lungorna (lungödem), inflammation i lungorna (interstitiell lungsjukdom) eller avvikande resultat vid bröströntgen (lunginfiltration).
  + om du vet att du har förändrat antal blodkroppar (t.ex. ökat antal vita blodkroppar eller anemi) eller minskat antal blodplättar, vilket sänker blodets förmåga att levra sig (trombocytopeni). Läkaren kan vilja kontrollera detta oftare än vanligt.
  + om du har sicklecellanemi. Läkaren kan vilja kontrollera detta oftare än vanligt.
  + om du är en patient med bröstcancer eller lungcancer, då Dyrupeg i kombination med kemoterapi och/eller strålbehandling kan öka risken för ett cancerförstadium som kallas myelodysplastiskt syndrom (MDS) eller en blodcancer som kallas akut myeloisk leukemi (AML). Symtom kan innefatta trötthet, feber samt enkel uppkomst av blåmärken och blödningar.
  + om du drabbas av plötsliga tecken på allergi, som utslag, klåda eller nässelutslag, svullnad i ansiktet, läppar, tungan eller andra delar av kroppen, andfåddhet, väsande andning eller andningssvårigheter. Dessa kan vara tecken på en svår allergisk reaktion.
  + vid inflammation i aortan (det stora blodkärl som transporterar blod från hjärtat och ut i kroppen). Detta har rapporterats med frekvensen ”sällsynt” hos cancerpatienter och friska donatorer. Symtomen kan innefatta feber, buksmärta, sjukdomskänsla, ryggsmärta och ökade inflammatoriska markörer. Tala om för din läkare om du upplever dessa symtom.

Du kommer regelbundet att få lämna blod- och urinprover eftersom Dyrupeg kan skada de små filtren i dina njurar (glomerulonefrit).

Allvarliga hudreaktioner (Stevens-Johnsons syndrom) har rapporterats vid användning av pegfilgrastim. Sluta använda Dyrupeg och uppsök omedelbart vård om du upplever något av symtomen som beskrivs i avsnitt 4.

Tala med läkaren om risken för att drabbas av blodcancer. Om du utvecklar eller löper hög risk att utveckla blodcancer ska du inte använda Dyrupeg, om inte läkaren säger att du ska göra det.

## Försämrat behandlingssvar med  Pegfilgrastim

Om du inte svarar på behandlingen med pegfilgrastim eller om behandlingssvaret avtar kommer läkaren att undersöka orsakerna till detta. Din läkare kommer bland annat att kontrollera om du har utvecklat antikroppar som neutraliserar pegfilgrastims aktivitet.

## Barn och ungdomar

## Dyrupeg rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 år eftersom det saknas tillräckliga data om läkemedlets säkerhet och effekt.

## Andra läkemedel och Dyrupeg

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

## Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Dyrupeg har inte prövats hos gravida kvinnor. Därför kan läkaren besluta att du inte bör ta denna medicin. Det är viktigt att du talar om för din läkare om du:

* + är gravid,
  + tror att du är gravid eller
  + planerar att skaffa barn.

Om du blir gravid under tiden som du behandlas med Dyrupeg ska du tala med din läkare. Om du inte får andra anvisningar av läkaren måste du sluta amma om du använder Dyrupeg.

**Körförmåga och användning av maskiner**

Dyrupeg har ingen eller försumbar effekt på körförmågan eller förmågan att använda maskiner.

## Dyrupeg innehåller sorbitol (E420)

Detta läkemedel innehåller 30 mg sorbitol per förfylld spruta motsvarande 50 mg/ml.

**Dyrupeg innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per 6 mg dos, d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

**Dyrupeg innehåller polysorbat 20 (E432)**

Detta läkemedel innehåller 0,02 mg polysorbat 20 i varje förfylld spruta. Polysorbater kan orsaka allergiska reaktioner. Tala om för din läkare om du har några kända allergier.

## Hur du använder Dyrupeg

Använd alltid Dyrupeg enligt läkarens anvisningar. Rådfråga din läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Vanlig dos är en 6 mg subkutan injektion (injektion under huden) med en förfylld spruta.

Dosen ska ges minst 24 timmar efter din sista dos av kemoterapi i slutet av varje kemoterapicykel.

## Hur du ger dig själv injektioner med Dyrupeg

Din läkare kan besluta att det bästa för dig är att själv injicera Dyrupeg. Din läkare eller sköterska visar hur du ger dig själv injektioner. Försök inte att själv injicera om läkaren eller sköterskan inte har visat dig hur du ska göra.

Mer information om hur du ger dig själv injektioner med Dyrupeg finns i slutet av denna bipacksedel.

Skaka inte Dyrupeg kraftigt eftersom det kan påverka dess effekt.

## Om du använt för stor mängd av Dyrupeg

Om du använder mera Dyrupeg än vad du borde, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

## Om du har glömt att ta Dyrupeg

Om du injicerar Dyrupeg själv och har glömt din dos bör du kontakta din läkare för att diskutera när du bör injicera nästa dos. Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

## Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Om du får någon eller några av följande biverkningar ska du omedelbart kontakta läkare:

* + svullnader eller uppsvälldhet, vilket kan vara förknippat med att urinering sker mer sällan än vanligt, andningssvårigheter, svullen buk och en känsla av övermättnad, samt en allmän trötthetskänsla. Dessa symtom utvecklas ofta i snabb takt.

Dessa symtom kan vara tecken på ett mindre vanligt tillstånd (kan förekomma hos upp till 1 av

100 användare) som kallas ”kapillärläckagesyndrom” och som gör att blod läcker från små blodkärl ut i kroppen. Detta tillstånd måste behandlas omedelbart.

**Mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

* + skelettsmärta. Din läkare kan rekommendera vad du kan ta för att lindra skelettsmärtan.
  + huvudvärk och illamående.

**Vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

* + smärta vid injektionsstället.
  + allmän led- och muskelvärk.
  + vissa förändringar av blodvärden kan förekomma, men dessa upptäcks vid rutinmässiga blodprover. Dina vita blodkroppar kan komma att öka under en begränsad tidsperiod. Antalet blodplättar kan minska vilket kan leda till blåmärken.

**Mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

* + allergiliknande reaktioner, inklusive rodnad och blodvallning, hudutslag och upphöjda kliande hudområden.
  + allvarliga allergiska reaktioner, inklusive anafylaxi (svaghet, blodtrycksfall, andningssvårigheter, svullnad av ansiktet).
  + ökad mjältstorlek.
  + mjältbristning. Vissa fall av mjältbristning var dödliga. Det är viktigt att du omedelbart kontaktar din läkare om du får smärta i övre vänstra sidan av buken eller vänster skuldra, eftersom detta kan tyda på problem med mjälten.
  + andningsproblem. Om du har hosta, feber och andningssvårigheter, kontakta din läkare.
  + Sweets syndrom (plommonfärgade, upphöjda, smärtsamma sår på armar och ben och ibland i ansikte och på hals med feber) har förekommit, men andra faktorer kan ha betydelse.
  + kutan vaskulit (inflammation i hudens blodkärl).
  + skador på de små filtren i dina njurar (glomerulonefrit).
  + rodnad vid injektionsstället.
  + blodiga upphostningar (hemoptys).
  + blodsjukdomar (myelodysplastiskt syndrom (MDS) eller akut myeloisk leukemi (AML)).

**Sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare)

* + inflammation i aortan (det stora blodkärl som transporterar blod från hjärtat och ut i kroppen), se avsnitt 2.
  + blödning från lungorna (pulmonell blödning).
  + Stevens-Johnsons syndrom kan börja som rödaktiga, måltavleliknande eller runda fläckar på bålen, ofta med blåsor i mitten. Även hudfjällning och sår i munnen, halsen, näsan, könsorganen och ögonen kan förekomma. Dessa reaktioner föregås ofta av feber och influensaliknande symtom. Om du utvecklar några av dessa symtom ska du sluta använda Dyrupeg och omedelbart kontakta din läkare eller uppsöka vård. Se även avsnitt 2.

## Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet listat i bilaga V. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

## Hur Dyrupeg ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och sprutans etikett efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad. Förvaras i kylskåp (2 °C– 8 °C).

Du kan ta ut Dyrupeg ur kylskåpet och förvara det i rumstemperatur (högst 25 °C) under högst 3 dagar. När en spruta har tagits ur kylskåpet och nått rumstemperatur (högst 25 °C) måste den användas inom 3 dagar.

Får ej frysas. Dyrupeg kan dock användas om lösningen varit oavsiktligt nedfryst i mindre än 72 timmar vid ett tillfälle.

Förvaras den förfyllda sprutan i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

Använd inte detta läkemedel om det är grumligt eller innehåller partiklar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## Förpackningens innehåll och övriga upplysningar Innehållsdeklaration

* Den aktiva substansen är pegfilgrastim. Varje förfylld spruta innehåller 6 mg pegfilgrastim i 0,6 ml lösning.
* Övriga innehållsämnen är natriumacetat, sorbitol (E420), polysorbat 20 (E432), och vatten för injektionsvätskor. Se avsnitt 2, ”Dyrupeg innehåller sorbitol (E420), polysorbat 20 (E432) och natrium”

## Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Dyrupeg är en klar, färglös injektionsvätska, lösning i förfylld spruta (6 mg/0,6 ml).

Varje förpackning består av en förfylld spruta av glas med en gummipropp, en kolv, en fastsatt kanyl i rostfritt stål och en nålhylsa. Sprutan är förpackad i ett tråg.

Sprutan är försedd med ett automatiskt nålskydd.

**Innehavare av godkännande för försäljning**

CuraTeQ Biologics s.r.o,

Trtinova 260/1,

Prag, 19600,

Tjeckien

**Tillverkare**

APL Swift Services (Malta) Ltd

HF26, Hal Far Industrial Estate,

Qasam Industrijali Hal Far,

Birzebbugia, BBG 3000

Malta

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**  Aurobindo NV/SA  Tel/Tél: +32 24753540 | **Lietuva**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> |
| **България**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> | **Luxembourg/Luxemburg**  Aurobindo NV/SA  Tel/Tél: +32 24753540 |
| **Česká republika**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> | **Magyarország**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> |
| **Danmark**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> | **Malta**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> |
| **Deutschland**  PUREN Pharma GmbH Co. KG  Phone: + 49 895589090 | **Nederland**  Aurobindo Pharma B.V.  Phone: +31 35 542 99 33 |
| **Eesti**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  info@curateqbiologics.eu | **Norge**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  info@curateqbiologics.eu |
| **Ελλάδα**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> | **Österreich**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> |
| **España**  Aurovitas Spain, S.A.U.  Tel: +34 91 630 86 45 | **Polska**  Aurovitas Pharma Polska Sp. z o.o.  Phone: +48 22 311 20 00 |
| **France**  ARROW GENERIQUES  Phone: + 33 4 72 72 60 72 | **Portugal**  Generis Farmacutica S. A  Phone: +351 21 4967120 |
| **Hrvatska**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> | **România**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> |
| **Ireland**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> | **Slovenija**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> |
| **Ísland**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> | **Slovenská republika**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> |
| **Italia**  Aurobindo Pharma (Italia) S.r.l.  Phone: +39 02 9639 2601 | **Suomi/Finland**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> |
| **Κύπρος**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> | **Sverige**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  info@curateqbiologics.eu |
| **Latvija**  Curateq Biologics s.r.o.  Phone: +420220990139  <info@curateqbiologics.eu> |  |

## Denna bipacksedel ändrades senast <{MM/ÅÅÅÅ}>

## Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <https://www.ema.europa.eu/>

|  |
| --- |
| Instruktioner för användning: |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Förklaring av delar | | | |
| Före användning | | Efter användning | |
| Kolv  Fingergrepp  Sprutetikett  Sprutcylinder  Nålskydd  Fjäder för  nålskydd  Grå nålhylsa på |  |  | Använd kolv  Sprutetikett  Använd  sprutcylinder  Använd nål  Använd fjäder  för nålskydd  Grå nålhylsa av |
| Observera: Undvik kontakt med kolven eller kanylen när du förbereder sprutan. Nålskyddet aktiveras normalt genom att trycka in sprutans kolv. | | | |

|  |
| --- |
| **Viktigt** |
| **Innan du använder Dyrupeg förfylld spruta med automatiskt nålskydd, läs denna viktiga information:**   * Det är viktigt att du inte försöker ge dig själv en injektion såvida du inte fått träna tillsammans med din läkare eller sjukvårdspersonal. * Dyrupeg ges som en injektion i vävnaden precis under huden (subkutan injektion).   Ta **inte** av den grå nålhylsan från den förfyllda sprutan förrän du är redo att injicera.  Använd **inte** den förfyllda sprutan om den har tappats på en hård yta. Använd en ny förfylld spruta och kontakta din läkare eller sjukvårdspersonal.  Försök **inte** att aktivera den förfyllda sprutan före injektion.  Försök **inte** att ta av det genomskinliga nålskyddet från den förfyllda sprutan.  Försök **inte** att dra bort den avtagbara etiketten från den förfyllda sprutcylindern innan injektionen ges.  Kontakta din läkare eller sjukvårdspersonal om du har några frågor. |

|  |  |
| --- | --- |
| Steg 1: Förbered | |
| A | Ta ut tråget med den förfyllda sprutan från förpackningen och samla ihop de saker du behöver för din injektion: spritservetter, bomullstussar eller kompresser, plåster och en behållare för stickande och skärande avfall (medföljer ej). |
| För en behagligare injektion, låt den förfyllda sprutan ligga i rumstemperatur i cirka 30 minuter före injektion. Tvätta dina händer noga med tvål och vatten.  Lägg den nya förfyllda sprutan och övrig utrustning på en ren plats med god belysning.  Försök **inte** att värma den förfyllda sprutan med hjälp av en värmekälla såsom varmt vatten eller mikrovågsugn.  Låt **inte** den förfyllda sprutan ligga i direkt solljus.  Skaka **inte** den förfyllda sprutan.  **Förvara förfyllda sprutor utom syn- och räckhåll för barn.** | |

|  |  |
| --- | --- |
| B | Observera: Kontrollera att det inte finns lösa delar eller vätska i förpackningen. Om du är osäker, ÖPPNA INTE förpackningen. Använd en ny förpackning i stället. |

|  |  |
| --- | --- |
| C | Observera: LYFT INTE i kolven eller nålhylsan. Greppa över nålskyddet för att lyfta ur den förfyllda sprutan från tråget. |
|  | |
|  | |

|  |  |
| --- | --- |
| D | **Lyft den förfyllda sprutan ur tråget som bilden visar**. |
| * Använd **inte** den förfyllda sprutan om: * Läkemedlet är grumligt eller innehåller partiklar. Det ska vara en klar och färglös vätska. * Någon del verkar sprucken eller trasig. * Den grå nålhylsan saknas eller sitter löst. * Utgångsdatumet som står på etiketten har passerat den sista dagen i angiven månad.   I samtliga fall ska du kontakta läkare eller sjukvårdspersonal. | |
| Läkemedlet | |

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Steg 2 : Gör dig redo | | |
| A | Tvätta händerna noggrant. Förbered och rengör injektionsstället. | |
|  | | Överarmen  Buken  Övre delen av låren |
| **Lämpliga injektionsställen:**   * Övre delen av låren * Buken, dock ej närmare än 5 cm från naveln * Utsidan av överarmen (endast om någon annan ger dig injektionen)   Rengör injektionsstället med en spritservett. Låt huden torka.  Rör **inte** injektionsstället före injektion. | | |
| Injicera **inte** i områden där huden ömmar, har blåmärken, är röd eller hård.  Undvik att injicera i områden med ärr eller bristningar. | | |

|  |  |
| --- | --- |
| B | Dra varsamt av den grå nålhylsan rakt ut och riktat bort från kroppen. |
|  | |
| Varning: VRID INTE nålhylsan och rör inte kanylen eller kolven. Dra av nålhylsan rakt ut som bilden visar och håll stadigt i nålskyddet för att undvika skador eller att kanylen böjs. | |

|  |  |
| --- | --- |
| C | Nyp ihop huden runt injektionsstället för att få en spänd yta. |
|  | |
| **Observera:** Det är viktigt att hålla huden hopknipt under hela injektionen. | |

|  |  |
| --- | --- |
| Steg 3: Injicera | |
| A | Fortsätt att nypa ihop huden. STICK IN nålen i huden.  Håll i fingergreppen och tryck in kolven. |
| **Observera:** Rör **inte** det rengjorda hudområdet. | |

|  |  |
| --- | --- |
| B | TRYCK in kolven långsamt med jämnt tryck tills du känner eller hör ett ”klick”. Tryck hela vägen genom klicket. Hela dosen måste injiceras för att utlösa nålskyddet. |
| **KLICK** | |
| Observera: Det är viktigt att trycka igenom ”klicket” för att hela dosen ska injiceras. | |

|  |  |
| --- | --- |
| C | SLÄPP tummen. LYFT sedan bort sprutan från huden. |
| Efter att ha släppt kolven kommer nålskyddet att täcka nålen.  Varning: Sätt **inte** tillbaka nålhylsan på den använda förfyllda sprutan.  Om nålskyddet inte aktiveras eller bara aktiveras delvis ska produkten kasseras. Sätt inte tillbaka nålhylsan. | |

|  |
| --- |
| **Endast för hälso- och sjukvårdspersonal**  Handelsnamnet på det läkemedel som administreras ska tydligt antecknas i patientjournalen. |
| Dra av och spara etiketten på den förfyllda sprutan.    Vrid på kolven för att flytta etiketten till en position där du kan dra av sprutetiketten. |

|  |  |
| --- | --- |
| Steg 4: Slutför | |
| A | Kasta den använda förfyllda sprutan och annat material i behållaren för stickande och skärande avfall. |
| Läkemedel ska kastas i enlighet med lokala bestämmelser. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.  Förvara sprutan och behållaren för stickande och skärande avfall utom syn- och räckhåll för barn.  **Varning:**  Återanvänd **inte** den förfyllda sprutan. | |

|  |  |
| --- | --- |
| B | Kontrollera injektionsstället. |
| Om det blöder kan du trycka en bomullstuss eller kompress mot injektionsstället.  Gnid **inte** på injektionsstället. Vid behov kan du sätta på ett plåster. | |