Detta dokument är den godkända produktinformationen för Tafinlar. De ändringar som har gjorts sedan tidigare procedur och som rör produktinformationen (EMEA/H/C/PSUSA/00010084/202405) har markerats.

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

**BILAGA I**

**PRODUKTRESUMÉ**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Tafinlar 50 mg hårda kapslar

Tafinlar 75 mg hårda kapslar

**2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

Tafinlar 50 mg hårda kapslar

En hård kapsel innehåller dabrafenibmesilat motsvarande 50 mg dabrafenib.

Tafinlar 75 mg hårda kapslar

En hård kapsel innehåller dabrafenibmesilat motsvarande 75 mg dabrafenib.

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

**3. LÄKEMEDELSFORM**

Hård kapsel (kapsel).

Tafinlar 50 mg hårda kapslar

Ogenomskinliga, mörkt röda kapslar, längd cirka 18 mm, med ”GS TEW” och ”50 mg” tryckt på kapselns hölje.

Tafinlar 75 mg hårda kapslar

Ogenomskinliga, mörkt rosa kapslar, längd cirka 19 mm, med ”GS LHF” och ”75 mg” tryckt på kapselns hölje.

**4. KLINISKA UPPGIFTER**

**4.1 Terapeutiska indikationer**

Melanom

Dabrafenib som monoterapi eller i kombination med trametinib är avsett för behandling av vuxna patienter med icke‑resektabelt eller metastaserat melanom med en BRAF V600‑mutation (se avsnitt 4.4 och 5.1).

Adjuvant behandling av melanom

Dabrafenib i kombination med trametinib är avsett för adjuvant behandling av vuxna patienter med melanom Stadie III med en BRAF V600-mutation, efter fullständig resektion.

Icke‑småcellig lungcancer (NSCLC)

Dabrafenib i kombination med trametinib är avsett för behandling av vuxna patienter med avancerad icke‑småcellig lungcancer med en BRAF V600‑mutation.

**4.2 Dosering och administreringssätt**

Behandling med dabrafenib ska inledas och övervakas av kvalificerad läkare med erfarenhet av användning av cancerläkemedel.

Innan patienterna tar dabrafenib måste ett validerat test ha utförts som bekräftar att tumören har en mutation i BRAF V600.

Effekt och säkerhet av dabrafenib har inte fastställts hos patienter med melanom av vildtyp‑BRAF eller NSCLC av vildtyp‑BRAF. Dabrafenib ska därför inte användas till patienter med melanom av vildtyp‑BRAF eller NSCLC av vildtyp‑BRAF (se avsnitt 4.4 och 5.1).

Dosering

Rekommenderad dos av dabrafenib, antingen som monoterapi eller i kombination med trametinib, är 150 mg (två 75 mg‑kapslar) två gånger dagligen (motsvarande en total daglig dos om 300 mg). Den rekommenderade dosen av trametinib, vid användning i kombination med dabrafenib, är 2 mg en gång dagligen.

*Behandlingstid*

Behandlingen ska pågå tills den inte längre har någon positiv effekt eller oacceptabel toxicitet uppträder (se tabell 2). Vid adjuvant behandling av melanom, ska patienterna behandlas under en period av 12 månader om det inte finns sjukdomsåterfall eller oacceptabla biverkningar.

*Missade doser*

Om en dos dabrafenib missats ska den inte tas om det är mindre än 6 timmar till nästa planerade dos.

Om en dos trametinib missats, när dabrafenib ges i kombination med trametinib, ska dosen trametinib endast tas om det är mer än 12 timmar kvar till nästa planerade dos.

*Dosjusteringar*

Dabrafenib kapslar finns tillgängliga i två styrkor, 50 mg and 75 mg, för att dosjusteringar ska kunna hanteras.

För att hantera biverkningar kan behandlingsuppehåll, dossänkning eller utsättning av behandlingen bli nödvändigt (se tabell 1 och 2).

Dosjustering eller behandlingsuppehåll rekommenderas inte vid biverkningarna kutant skivepitelkarcinom (cuSCC) och nytt primärt melanom (se avsnitt 4.4).

Inga dosjusteringar krävs för uveit, så länge ögoninflammationen kan kontrolleras med effektiva lokala behandlingar. Vid uteblivet svar på lokal ögonbehandling, ska uppehåll med dabrafenib göras tills ögoninflammationen läkt. Därefter kan dabrafenib återinsättas, reducerat med en dosnivå (se avsnitt 4.4).

Rekommenderade dossänkningar och rekommendationer till dosjusteringar finns i tabell 1 respektive tabell 2.

**Tabell 1 Rekommenderade dossänkningar**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Dossteg** | **Dabrafenibdos\***Endast vid kombinationsanvändning med trametinib | **Trametinibdos**Som monoterapi eller i kombination med dabrafenib |
| Startdos | 150 mg två gånger dagligen | 2 mg en gång dagligen |
| 1:a dossänkning | 100 mg två gånger dagligen  | 1,5 mg en gång dagligen |
| 2:a dossänkning | 75 mg två gånger dagligen  | 1 mg en gång dagligen |
| 3:e dossänkning | 50 mg två gånger dagligen | 1 mg en gång dagligen |
| Dosjustering av dabrafenib till mindre än 50 mg två gånger dagligen rekommenderas inte, oavsett vid användning som monoterapi eller i kombination med trametinib. Dosjustering av trametinib till mindre än 1 mg en gång dagligen rekommenderas inte, i kombination med dabrafenib.\* För doseringsanvisningar för behandling med trametinib som monoterapi, se trametinib produktresumé, Dosering och administreringssätt. |

**Tabell 2 Dosändringsschema baserat på graden av eventuella biverkningar (exklusive feber)**

|  |  |
| --- | --- |
| **Grad (CTCAE)\*** | **Rekommenderade ändringar av dabrafenibdosen**Vid monoterapi eller i kombination med trametinib |
| Grad 1 eller grad 2 (tolererbara) | Fortsätt behandlingen och följ upp efter kliniskt behov. |
| Grad 2 (ej tolererbara) eller grad 3 | Avbryt behandlingen tills biverkningarna avtagit till grad 0 till 1 och sänk dosen med ett steg när behandlingen återupptas. |
| Grad 4 | Avbryt behandlingen permanent, eller avbryt tills biverkningarna avtagit till grad 0 till 1 och sänk dosen med ett steg när behandlingen återupptas. |
| \* Intensitet hos kliniska biverkningar graderade efter Common Terminology Criteria for Adverse Events (CTCAE) |

När patientens biverkningar kan hanteras effektivt kan man överväga att åter öka dosen och därvid följa samma doseringssteg som användes vid dossänkningen. Dabrafenibdosen ska inte överstiga 150 mg två gånger dagligen.

*Feber*

Om en patients kroppstemperatur är ≥38 oC, ska behandlingen avbrytas (dabrafenib när det används som monoterapi och både dabrafenib och trametinib när de används i kombination). Vid återfall kan behandlingen också avbrytas vid det första symtomet på feber. Behandling med antipyretika såsom ibuprofen eller paracetamol bör inledas. Användning av orala kortikosteroider bör övervägas i de fall där antipyretika är otillräckliga. Patienter bör utvärderas för tecken och symtom på infektion och, vid behov, behandlas i linje med lokal praxis (se avsnitt 4.4). Dabrafenib, eller både dabrafenib och trametinib när de används i kombination, ska återinsättas om patienten är symtomfri i minst 24 timmar antingen (1) på samma dosnivå eller (2) reducerad med en dosnivå om febern är återkommande och/eller åtföljs av andra allvarliga symtom såsom uttorkning, hypotension eller njursvikt.

Om behandlingsrelaterade toxiciteter uppträder när dabrafenib används i kombination med trametinib, bör båda behandlingarna dossänkas samtidigt, avbrytas eller sättas ut. Undantag där dosjusteringar är nödvändiga för endast en av de två behandlingarna beskrivs nedan för uveit, RAS‑mutationspositiva icke‑kutana maligniteter (främst relaterat till dabrafenib), reducerad vänsterkammarejektionsfraktion (LVEF), retinalvensocklusion (RVO), näthinneavlossning (RPED) och interstitiell lungsjukdom (ILD)/pneumonit (främst relaterat till trametinib).

*Undantag för dosjustering (där endast en av två behandlingar är dossänkt) för utvalda biverkningar*

*Uveit*

Inga dosjusteringar krävs för uveit så länge effektiva lokala behandlingar kan kontrollera inflammation i ögonen. Vid uteblivet svar på lokal ögonbehandling, ska uppehåll med dabrafenib göras tills ögoninflammationen läkt. Därefter kan dabrafenib återinsättas, reducerat med en dosnivå. Ingen dosjustering av trametinib krävs när det tas i kombination med dabrafenib (se avsnitt 4.4).

*RAS‑mutationspositiva icke‑kutana maligniteter*

För‑ och nackdelar ska övervägas innan fortsatt behandling med dabrafenib till patienter med icke‑kutan malignitet som har en RAS‑mutation. Ingen dosjustering av trametinib krävs när det tas i kombination med dabrafenib.

*Reducerad vänsterkammarejektionsfraktion (LVEF)/vänsterkammardysfunktion*

Om dabrafenib används i kombination med trametinib och en asymtomatisk, absolut minskning av LVEF på >10 % jämfört med vid baslinjen inträffar och om ejektionsfraktionen ligger under institutionens lägsta normalvärde (LLN) (se avsnitt 4.4), hänvisas till produktresumén för trametinib (se avsnitt 4.2) för instruktioner om dosjustering för trametinib. Ingen dosjustering av dabrafenib krävs när det tas i kombination med trametinib.

*Retinalvensocklusion (RVO) och näthinneavlossning (RPED)*

Om patienterna rapporterar nya synstörningar, såsom centralt skotom, dimsyn eller synförlust någon gång under kombinationsbehandling med dabrafenib och trametinib, hänvisas till produktresumén för trametinib (se avsnitt 4.2) för instruktioner om dosjustering för trametinib. Ingen dosjustering av dabrafenib krävs när det tas i kombination med trametinib för bekräftade fall av RVO eller RPED.

*Interstitiell lungsjukdom (ILD)/pneumonit*

Hos patienter behandlade med dabrafenib i kombination med trametinib med misstänkt ILD eller pneumonit, inklusive patienter med nya eller progressiva pulmonella symtom och symtom som hosta, dyspné, hypoxi, pleurautgjutning eller infiltrat, i avvaktan på kliniska undersökningar, hänvisas till produktresumén för trametinib (se avsnitt 4.2) för instruktioner om dosjustering för trametinib. Ingen dosjustering av dabrafenib krävs när det tas i kombination med trametinib vid fall av ILD eller pneumonit.

*Särskilda populationer*

*Nedsatt njurfunktion*

Ingen dosjustering krävs för patienter med lätt eller måttligt nedsatt njurfunktion. Det finns inga kliniska data för patienter med svår njurfunktionsnedsättning och eventuellt behov av dosjustering kan inte fastställas (se avsnitt 5.2). Dabrafenib ska användas med försiktighet till patienter med svår njurfunktionsnedsättning när det ges som monoterapi eller i kombination med trametinib.

*Nedsatt leverfunktion*

Ingen dosjustering krävs för patienter med lätt nedsatt leverfunktion. Det finns inga kliniska data för patienter med måttlig till svår leverfunktionsnedsättning och eventuellt behov av dosjustering kan inte fastställas (se avsnitt 5.2). Metabolism i levern och utsöndring via gallan är de primära elimineringsvägarna för dabrafenib och dess metaboliter och exponeringen kan vara förhöjd hos patienter med måttlig till svår leverfunktionsnedsättning. Dabrafenib ska användas med försiktighet till patienter med måttlig till svår leverfunktionsnedsättning när det ges som monoterapi eller i kombination med trametinib.

*Icke‑kaukasier*

Begränsade säkerhets‑ och effektdata har samlats in för dabrafenib hos icke‑kaukasiska patienter. Den populationsfarmakokinetiska analysen visade inga signifikanta skillnader i farmakokinetiken för dabrafenib mellan asiatiska och kaukasiska patienter. Ingen justering av dosen dabrafenib behövs hos asiatiska patienter.

*Äldre*

Ingen justering av den initiala dosen krävs för patienter >65 år.

*Pediatrisk population*

Säkerhet och effekt för dabrafenib kapslar för barn och ungdomar (<18 år) har ännu inte fastställts. Inga kliniska data finns tillgängliga. Studier på unga djur har visat på biverkningar av dabrafenib som inte har setts hos vuxna djur (se avsnitt 5.3).

Administreringssätt

Tafinlar är för oral användning. Kapslarna ska sväljas hela med vatten. Kapslarna ska inte tuggas eller öppnas och ska inte blandas med mat eller dryck på grund av dabrafenibs kemiska instabilitet.

Det rekommenderas att dabrafenibdosen tas vid ungefär samma tidpunkt varje dag, med ett mellanrum på cirka 12 timmar mellan doserna. När dabrafenib och trametinib tas i kombination, ska den dagliga engångsdosen av trametinib tas tillsammans med antingen morgon‑ eller kvällsdosen av dabrafenib vid samma tidpunkt varje dag.

Dabrafenib bör tas minst en timme före eller minst 2 timmar efter en måltid.

Vid kräkning efter intag av dabrafenib ska patienten inte ta en ny dos utan ta nästa dos som planerat.

Läs produktresumén för trametinib för information om administreringssätt när det ges i kombination med dabrafenib.

**4.3 Kontraindikationer**

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

**4.4 Varningar och försiktighet**

När dabrafenib ges i kombination med trametinib måste produktresumén för trametinib konsulteras innan behandling påbörjas. För ytterligare information om varningar och försiktighet associerat med behandling med trametinib, vänligen se produktresumén för trametinib.

BRAF V600‑test

Effekt och säkerhet av dabrafenib har inte fastställts hos patienter med melanom av vildtyp‑BRAF eller NSCLC av vildtyp‑BRAF. Dabrafenib ska därför inte användas till patienter med melanom av vildtyp‑BRAF eller NSCLC av vildtyp‑BRAF (se avsnitt 4.2 och 5.1).

Dabrafenib i kombination med trametinib hos patienter med melanom som har progredierat på en BRAF‑hämmare

Data hos patienter som tar kombinationen dabrafenib med trametinib, vilka haft sjukdomsprogression under tidigare behandling med en BRAF‑hämmare, är begränsade. Dessa data visar att effekten av kombinationen kommer att vara lägre hos dessa patienter (se avsnitt 5.1). Därför ska andra behandlingsalternativ övervägas innan behandling med kombinationen påbörjas i denna population som tidigare behandlats med BRAF‑hämmare. Sekvenseringen av behandlingar efter progression med en BRAF‑hämmare har inte fastställts.

Nya maligniteter

Nya maligniteter, kutana och icke‑kutana, kan förekomma när dabrafenib används som monoterapi eller i kombination med trametinib.

*Kutana maligniteter*

*Kutant skivepitelkarcinom (cuSCC)*

Fall av kutant skivepitelkarcinom (inklusive keratoakantom) har rapporterats hos patienter som behandlas med dabrafenib ensamt och i kombination med trametinib (se avsnitt 4.8). I de kliniska fas III‑prövningarna MEK115306 och MEK116513 hos patienter med metastaserande melanom, inträffade cuSCC i 10 % (22/211) av patienterna som fick dabrafenib som monoterapi respektive i 18 % (63/349) av patienterna som fick vemurafenib som monoterapi. I den integrerade säkerhetspopulationen av patienter med inoperabelt eller metastaserande melanom och framskriden NSCLC, inträffade cuSCC i 2 % (19/1 076) av patienterna som fick dabrafenib i kombination med trametinib. Mediantiden till diagnos av den första förekomsten av cuSCC i studie MEK115306 var 223 dagar (intervall 56–510 dagar) i kombinationsterapiarmen och 60 dagar (intervall 9–653 dagar) för dabrafenib i monoterapi. I fas III-studien BRF115532 (COMBI-AD) vid adjuvant behandling av melanom, hade cuSCC hos 1 % (6/435) av patienterna som fick dabrafenib i kombination med trametinib jämfört med 1 % (5/432) av patienterna som fick placebo, utvecklat cuSCC vid tidpunkten för den primära analysen. Under långtidsuppföljningen (upp till 10 år) utan behandling rapporterade ytterligare 2 patienter cuSCC i varje behandlingsarm. Totalt sett var mediantiden till utveckling av den första förekomsten av cuSCC i kombinationsarmen i studien med adjuvant behandlings var ca 21 veckor och var 34 veckor i placeboarmen.

Undersökning av huden avseende kutant skivepitelkarcinom rekommenderas innan behandling med dabrafenib sätts in och varje månad under behandlingsperioden och i upp till sex månader efter behandling. Övervakningen ska fortsätta i 6 månader efter utsättning av dabrafenib eller fram tills annan cancerbehandling sätts in.

Fall av kutant skivepitelkarcinom ska behandlas genom dermatologisk excision och behandlingen med dabrafenib eller, om de tas i kombination, dabrafenib och trametinib ska fortsätta utan dosändring. Patienterna ska instrueras att omedelbart informera läkaren om nya lesioner utvecklas.

*Nytt primärt melanom*

Nya primära melanom har rapporterats i kliniska prövningar. I kliniska studier vid inoperabelt eller metastaserat melanom, uppkom dessa fall under behandlingens 5 första månader med dabrafenib i monoterapi. Fall av nya primära melanom kan hanteras genom excision och kräver inte behandlingsjustering. Övervakningen avseende hudlesioner ska göras på samma sätt som för kutant skivepitelkarcinom.

*Icke‑kutana maligniteter*

*In vitro*‑experiment har visat paradoxal aktivering av mitogenaktiverade proteinkinassignaler (MAP‑kinas) i vildtyp BRAF‑celler med RAS‑mutationer när dessa exponerades för BRAF‑hämmare. Detta kan leda till ökad risk för icke‑kutana maligniteter vid dabrafenibexponering (se avsnitt 4.8) hos patienter med RAS‑mutationer. RAS‑associerade maligniteter har rapporterats i kliniska studier, både med andra BRAF‑hämmare (kronisk myelomonocytisk leukemi och icke‑kutant skivepitelkarcinom på huvud och hals) liksom med dabrafenib i monoterapi (pankreasadenokarcinom, gallgångsadenokarcinom) och med dabrafenib i kombination med MEK‑hämmaren trametinib (kolorektalcancer, pankreascancer).

Före behandlingsstart ska patienterna genomgå en undersökning av huvud och hals med minimalt visuell inspektion av munslemhinnan och palpation av lymfkörtlar och även datortomografi (Computerised Tomography/CT) av bröst och buk. Under behandlingen ska patienterna övervakas såsom är kliniskt lämpligt, vilket kan inkludera undersökning av huvud och hals var tredje månad och en datortomografi av bröst och buk var sjätte månad. Undersökningar av anal och bäckenundersökningar rekommenderas före och i slutet av behandlingen eller när det anses kliniskt motiverat. En fullständig blodcellsräkning och blodkemi ska utföras då det är kliniskt motiverat.

Fördelar och risker bör övervägas innan dabrafenib administreras till patienter med en tidigare eller pågående cancer associerad med RAS‑mutationer. Ingen dosjustering av trametinib krävs när det tas i kombination med dabrafenib.

Efter en utsättning av dabrafenib ska övervakning av icke‑kutana sekundära/recidiverande maligniteter utföras under upp till 6 månader eller tills annan cancerbehandling sätts in. Onormala fynd ska behandlas enligt klinisk praxis.

Blödning

Blödningar, inklusive större blödningar och blödningar med dödlig utgång, har förekommit hos patienter som behandlas med dabrafenib i kombination med trametinib (se avsnitt 4.8). Vänligen se produktresumén för trametinib (se avsnitt 4.4) för ytterligare information.

Synnedsättning

I kliniska studier har oftalmologiska reaktioner, inklusive uveit, iridocyklit och irit har rapporterats hos patienter som behandlats med dabrafenib som monoterapi och i kombination med trametinib. Patienter bör regelbundet kontrolleras med avseende på synliga tecken och symtom (såsom synförändringar, fotofobi och ögonsmärta) medan de behandlas.

Inga dosjusteringar krävs, så länge ögoninflammationen kan kontrolleras med effektiva lokala behandlingar. Vid uteblivet svar på lokal ögonbehandling, ska uppehåll med dabrafenib göras tills ögoninflammationen läkt. Därefter kan dabrafenib återinsättas, reducerat med en dosnivå. Vid diagnostiserad uveit krävs inga dosjusteringar av trametinib när det tas i kombination med dabrafenib.

Fall av bilateral panuveit eller bilateral iridocyklit som tyder på Vogt-Koyanagi-Haradas syndrom har rapporterats hos patienter som behandlats med dabrafenib i kombination med trametinib. Pausa behandling med dabrafenib tills ögoninflammationen har försvunnit och överväg att konsultera en ögonläkare. Systemisk kortikosteroidbehandling kan vara nödvändig.

RPED och RVO kan uppträda med dabrafenib i kombination med trametinib. Vänligen se produktresumén för trametinib (se avsnitt 4.4). Vid diagnostiserad RVO eller PRED krävs inga dosjusteringar av dabrafenib när det tas i kombination med trametinib.

Feber

Feber har rapporterats i kliniska studier med dabrafenib som monoterapi och i kombination med trametinib (se avsnitt 4.8). Hos 1 % av patienterna i kliniska prövningar med dabrafenib i monoterapi, noterades allvarliga, icke‑infektiösa, feberhändelser (definierade som feber tillsammans med svåra frossbrytningar, uttorkning, hypotension och/eller akut njurinsufficiens av pre‑renalt ursprung hos patienter med normal njurfunktion innan behandling) (se avsnitt 4.8). Uppkomsten av dessa allvarliga, icke‑infektiösa, feberhändelserna var typiska inom den första månaden av behandling med dabrafenib i monoterapi. Patienter med allvarliga, icke‑infektiösa feberhändelser, svarade väl på doseringsuppehåll och/eller dosreducering och understödjande behandling.

Förekomst och allvarlighetsgrad av feber ökar vid kombinationsbehandling. I kombinationsterapiarmen av studien MEK115306 hos patienter med inoperabelt eller metastaserat melanom, rapporterades feber hos 57 % (119/209) av patienterna, varav 7 % med grad 3, jämfört med armen med dabrafenib i monoterapi där 33 % (69/211) av patienterna rapporterade feber, varav 2 % med grad 3. I fas II‑studien BRF113928 hos patienter med avancerad NSCLC ökade incidens och svårighetsgrad av feber något, när dabrafenib användes i kombination med trametinib (48 %, varav 3 % med grad 3) jämfört med dabrafenib i monoterapi (39 %, varav 2 % med grad 3). I fas III-studien BRF115532 vid adjuvant behandling av melanom, var incidensen och svårighetsgraden av feber högre i armen med dabrafenib i kombination med trametinib (67 %, varav 6 % med grad 3/4) jämfört med placeboarmen (15 %, varav < 1% med grad 3).

För patienter med inoperabelt eller metastaserande melanom som fick dabrafenib i kombination med trametinib och utvecklade feber, inträffade ungefär hälften av de första förekomsterna av feber inom den första månaden av behandlingen och cirka en tredjedel av patienterna hade tre eller flera händelser.

Behandlingen (dabrafenib när det används som monoterapi och både dabrafenib och trametinib när det används i kombination) ska avbrytas om patientens kroppstemperatur är ≥38 ºC (se avsnitt 5.1). Vid återfall kan behandlingen också avbrytas vid det första symtomet på feber. Behandling med antipyretika såsom ibuprofen eller paracetamol bör inledas. Användning av orala kortikosteroider bör övervägas i de fall där antipyretika är otillräckliga. Patienter bör utvärderas för tecken och symtom på infektion. Behandlingen kan återinsättas när febern försvinner. Om febern är förknippad med andra allvarliga symtom, bör behandlingen återinsättas med en reducerad dos när väl febern upphört och som är kliniskt lämpligt (se avsnitt 4.2).

Reducerad LVEF/vänsterkammardysfunktion

Dabrafenib i kombination med trametinib har rapporterats reducera LVEF (se avsnitt 4.8). Vänligen se produktresumén för trametinib för ytterligare information (se avsnitt 4.4). Ingen dosjustering av dabrafenib krävs när det tas i kombination med trametinib.

Njursvikt

Njursvikt har identifierats hos <1 % av patienterna som behandlades med enbart dabrafenib och ≤1 % av patienterna som behandlades med dabrafenib i kombination med trametinib. Observerade fall förknippades i allmänhet med feber och dehydrering och svarade kliniskt väl på doseringsavbrott och allmän stödjande behandling. Granulomatös nefrit har rapporterats (se avsnitt 4.8). Patienters serumkreatinin ska rutinmässigt övervakas då de är under behandling. Om kreatininet ökar kan det vara kliniskt lämpligt att avbryta dabrafenibbehandlingen. Dabrafenib har inte studerats hos patienter med njurinsufficiens (definierat som kreatinin >1,5 x ULN) och bör därför hanteras med stor försiktighet under dessa omständigheter (se avsnitt 5.2).

Leverpåverkan

Leverpåverkan har rapporterats i kliniska prövningar med dabrafenib som monoterapi och i kombination med trametinib (se avsnitt 4.8). Kontroll av leverfunktionen rekommenderas var fjärde vecka under 6 månader från behandlingsstarten med dabrafenib som monoterapi eller i kombination med trametinib. Därefter kan leverkontroller göras efter kliniskt behov. Vänligen se produktresumén för trametinib för ytterligare information (se avsnitt 4.4).

Hypertoni

Blodtryckshöjning har rapporterats i samband med dabrafenib som monoterapi och i kombination med trametinib, hos patienter med eller utan redan befintlig hypertoni (se avsnitt 4.8). Vänligen se produktresumén för trametinib för ytterligare information (se avsnitt 4.4).

Interstitiell lungsjukdom (ILD)/pneumonit

Fall av pneumonit eller ILD har rapporterats i kliniska prövningar med dabrafenib i kombination med trametinib. Vänligen se produktresumén för trametinib för ytterligare information (se avsnitt 4.4). Om dabrafenib används i kombination med trametinib kan behandling med dabrafenib fortsätta med samma dosering.

Hudutslag

Hudutslag har observerats hos cirka 24 % av patienterna i kliniska prövningar när dabrafenib används i kombination med trametinib (se avsnitt 4.8). Majoriteten av dessa fall var av grad 1 eller 2 och krävde inte behandlingsavbrott eller dossänkning. Vänligen se produktresumén för trametinib för ytterligare information (se avsnitt 4.4).

Rabdomyolys

Rabdomyolys har rapporterats hos patienter som tar dabrafenib i kombination med trametinib (se avsnitt 4.8). Vänligen se produktresumén för trametinib för ytterligare information (se avsnitt 4.4).

Pankreatit

Pankreatit har rapporterats hos <1 % av patienterna som behandlats med dabrafenib enbart och i kombination med trametinib i kliniska studier vid inoperabelt eller metastaserande melanom och hos ca 4 % av patienterna som behandlades i kliniska studier med dabrafenib i kombination med trametinib vid NSCLC. En av händelserna inträffade den första behandlingsdagen med dabrafenib hos en patient med metastaserande melanom och återkom efter förnyad behandling med reducerad dos. I studien med adjuvant behandling av melanom har pankreatit rapporterats hos <1 % (1/435) av patienterna som fick dabrafenib i kombination med trametinib och hos inga patienter som fick placebo. Oförklarliga buksmärtor ska undersökas skyndsamt och inkludera mätning av serumamylas och lipas. Patienterna ska följas noga när dabrafenibbehandlingen återinsätts efter en pankreatitepisod.

Djup ventrombos/lungemboli

Lungemboli eller djup ventrombos kan förekomma hos patienter som tar dabrafenib i kombination med trametinib. Om patienter utvecklar symtom för djup ventrombos eller lungemboli såsom andnöd, bröstsmärta eller arm‑ eller bensvullnad ska de omedelbart söka sjukvård. Permanent utsättning av trametinib och dabrafenib vid livshotande lungemboli.

Allvarliga hudbiverkningar

Fall av allvarliga hudbiverkningar (SCAR), inklusive Stevens-Johnsons syndrom, och läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom (DRESS), som kan vara livshotande eller ha dödlig utgång, har rapporterats vid kombinationsbehandling med dabrafenib och trametinib. Innan behandling påbörjas ska patienterna informeras om tecken och symtom och övervakas noga för hudreaktioner. Om tecken och symtom som tyder på SCAR uppträder, ska dabrafenib och trametinib sättas ut.

Gastrointestinala störningar

Kolit och gastrointestinal perforation, inklusive dödlig utgång, har rapporterats hos patienter som tar dabrafenib i kombination med trametinib (se avsnitt 4.8). Vänligen se produktresumén för trametinib för ytterligare information (se avsnitt 4.4).

Sarkoidos

Fall av sarkoidos har rapporterats hos patienter som behandlats med dabrafenib i kombination med trametinib, oftast i hud, lungor, ögon och lymfkörtlar. I de flesta fallen fortsatte behandlingen med dabrafenib och trametinib. Om sarkoidos fastställs ska lämplig behandling övervägas. Det är viktigt att sarkoidos inte misstolkas som sjukdomsprogression.

Hemofagocyterande lymfohistiocytos

Efter godkännandet för försäljning har hemofagocyterande lymfohistiocytos (HLH) observerats hos patienter som behandlats med dabrafenib i kombination med trametinib. Försiktighet ska iakttas när dabrafenib administreras i kombination med trametinib. Om HLH bekräftas ska administreringen av dabrafenib och trametinib avbrytas och behandling av HLH inledas.

Tumörlyssyndrom (TLS)

Förekomsten av TLS, som kan vara dödlig, har associerats med användning av dabrafenib i kombination med trametinib (se avsnitt 4.8). Riskfaktorer för TLS inkluderar hög tumörbörda, redan existerande kronisk njurinsufficiens, oliguri, uttorkning, hypotoni och sur urin. Patienter med riskfaktorer för TLS ska övervakas noggrant och profylaktisk hydrering ska övervägas. TLS ska behandlas omedelbart, enligt klinisk indikation.

Andra läkemedels effekt på dabrafenib

Dabrafenib är substrat till CYP2C8 och CYP3A4. Potenta inducerare av dessa enzymer ska undvikas när så är möjligt eftersom dessa substanser kan minska effekten av dabrafenib (se avsnitt 4.5).

Dabrafenibs effekter på andra läkemedel

Dabrafenib inducerar metaboliserande enzymer, vilket kan leda till försämrad effekt hos många vanliga läkemedel (se exempel i avsnitt 4.5). En genomgång av läkemedelsanvändningen är därför av största vikt när dabrafenibbehandling sätts in. Samtidig användning av dabrafenib och läkemedel som är känsliga substrat till vissa metaboliserande enzymer eller transportörer (se avsnitt 4.5) ska som regel undvikas om kontroll av effekten och dosjustering inte är möjligt.

Samtidig administrering av dabrafenib och warfarin resulterar i minskad exponering för warfarin. Försiktighet ska iakttas och ytterligare kontroller av International Normalised Ratio (INR) rekommenderas när dabrafenib används samtidigt med warfarin och vid utsättning av dabrafenib (se avsnitt 4.5).

Samtidig administrering av dabrafenib och digoxin kan resultera i minskad exponering för digoxin. Försiktighet ska iakttas och ytterligare övervakning av digoxin (ett transportproteinsubstrat) rekommenderas om dabrafenib används samtidigt med digoxin och vid utsättning av dabrafenib (se avsnitt 4.5).

**4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner**

Andra läkemedels effekt på dabrafenib

Dabrafenib är substrat till de metaboliserande enzymerna CYP2C8 och CYP3A4, medan de aktiva metaboliterna hydroxidabrafenib och desmetyldabrafenib är CYP3A4‑substrat. Läkemedel som är starka hämmare eller inducerare av CYP2C8 eller CYP3A4 ökar respektive minskar sannolikt dabrafenibkoncentrationen. Alternativa läkemedel bör övervägas under administrering av dabrafenib när så är möjligt. Dabrafenib ska användas med försiktighet om starka hämmare (t.ex. ketokonazol, gemfibrozil, nefazodon, klaritromycin, ritonavir, sakvinavir, telitromycin, itrakonazol, vorikonazol, posakonazol och atazanavir) administreras samtidigt som dabrafenib. Samtidig administrering av dabrafenib och potenta inducerare av CYP2C8 eller CYP3A4 (t.ex. rifampicin, fenytoin, karbamazepin, fenobarbital eller johannesört (*Hypericum perforatum*)) ska undvikas.

Administrering av ketokonazol (en CYP3A4‑hämmare) 400 mg en gång dagligen med dabrafenib 75 mg två gånger dagligen, resulterade i en ökning med 71 % av dabrafenibs AUC och en ökning med 33 % av dabrafenibs Cmax jämfört med administrering av enbart dabrafenib 75 mg två gånger dagligen. Samtidig administrering resulterade i ökningar av AUC för hydroxy‑ och desmetyl‑dabrafenib (ökningar om 82 % respektive 68 %). En miniskning på 16 % i AUC sågs för karboxydabrafenib.

Administrering av gemfibrozil (en CYP2C8‑hämmare) 600 mg två gånger dagligen med dabrafenib 75 mg två gånger dagligen, resulterade i en ökning på 47 % av AUC för dabrafenib men ändrade inte Cmax för dabrafenib jämfört med administrering av enbart dabrafenib 75 mg två gånger dagligen. Gemfibrozil hade ingen kliniskt relevant effekt på den systemiska exponseringen av dabrafenibmetaboliter (<13 %).

Administrering av rifampin (en CYP3A4/CYP2C8‑inducerare) 600 mg dagligen med dabrafenib 150 mg två gånger dagligen, resulterade i en minskning av dabrafenib Cmax (27%) och AUC (34%) efter upprepad dosering. Det noterades ingen relevant skillnad i AUC för hydroxydabrafenib. AUC ökade med 73% för karboxydabrafenib och minskade med 30% för desmetyl‑dabrafenib.

Samtidig administrering av upprepade doser av dabrafenib 150 mg två gånger dagligen och det pH‑höjande läkemedlet rabeprazol 40 mg dagligen resulterade i en ökning på 3% av AUC och minskning på 12% av dabrafenibs Cmax Dessa förändringar av dabrafenibs AUC och Cmax anses inte ha någon klinisk betydelse. Läkemedel som påverkar pH i övre gastrointestinalkanalen (t.ex. protonpumpshämmare, H2‑receptorantagonister, antacida) förväntas inte påverka biotillgängligheten av dabrafenib.

Dabrafenibs effekt på andra läkemedel

Dabrafenib är en enzyminducerare som ökar syntesen av läkemedelsmetaboliserande enzymer som CYP3A4, CYP2Cs och CYP2B6 och kan öka syntesen av transportproteiner. Detta leder till sänkta plasmanivåer av läkemedel som metaboliseras av dessa enzymer och kan påverka vissa transporterade läkemedel. De sänkta plasmakoncentrationerna kan leda till utebliven eller försämrad klinisk effekt av dessa läkemedel. Det finns också en risk för att ökad mängd aktiva metaboliter av dessa läkemedel bildas. Enzymer som kan induceras är CYP3A i lever och tarmar, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 och UGT (glukuronidkonjugerande enzymer). Transportproteinet P‑gp kan också induceras, liksom andra transportörer, t.ex. MRP‑2. Induktion av OATP1B1/1B3 och BCRP är inte sannolikt, vilket baseras på observationerna från en klinisk studie med rosuvastatin.

*In vitro* framkallar dabrafenib dosberoende ökningar av CYP2B6 och CYP3A4. I en klinisk studie av läkemedelsinteraktioner minskade Cmax och AUC för oralt midazolam (ett CYP3A4‑substrat) med 47 % respektive 65 % när det administrerades samtidigt som upprepade doser dabrafenib.

Administrering av dabrafenib 150 mg två gånger dagligen och warfarin resulterade i en minskning av AUC för S‑ och R‑warfarin med 37 % respektive 33 % jämfört med administrering av enbart warfarin. Cmax för S‑ och R‑warfarin ökade med 18 % respektive 19 %.

Man kan förvänta sig interaktioner med många läkemedel som elimineras genom metabolism eller aktiv transport. Om den terapeutiska effekten av dessa är av stor vikt för patienten och dosjustering inte lätt kan göras grundat på kontroll av effekt eller plasmakoncentration, ska dessa läkemedel undvikas eller användas med försiktighet. Risken för leverskada efter administrering av paracetamol förväntas vara högre hos patienter som samtidigt behandlas med enzyminducerare.

Antalet berörda läkemedel förväntas vara högt, även om interaktionens omfattning kan variera. Läkemedelsgrupper som kan vara berörda är bland andra följande:

* analgetika (t.ex. fentanyl, metadon)
* antibiotika (t.ex. klaritromycin, doxycyklin)
* cancerläkemedel (t.ex. kabazitaxel)
* antikoagulantia (t.ex. acenokumarol, warfarin se avsnitt 4.4)
* antiepileptika (t.ex. karbamazepin, fenytoin, primidon, valproinsyra)
* antipsykotika (t.ex. haloperidol)
* kalciumkanalblockerare (t.ex. diltiazem, felodipin, nikardipin, nifedipin, verapamil)
* hjärtglykosider (t.ex. digoxin, se avsnitt 4.4)
* kortikosteroider (t.ex. dexametason, metylprednisolon)
* antivirala hivläkemedel (t.ex. amprenavir, atazanavir, darunavir, delavirdin, efavirenz, fosamprenavir, indinavir, lopinavir, nelfinavir, sakvinavir, tipranavir)
* hormonella preventivmedel (se avsnitt 4.6)
* hypnotika (t.ex. diazepam, midazolam, zolpidem)
* immunsuppressiva (t.ex. ciklosporin, takrolimus, sirolimus)
* statiner metaboliserade av CYP3A4 (t.ex. atorvastatin, simvastatin)

Induktion inträder sannolikt efter 3 dagars upprepad dosering med dabrafenib. När dabrafenib sätts ut upphör induktionen successivt. Koncentrationerna av känsliga substrat för CYP3A4, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9 och CYP2C19, UDP glukuronosyltransferas (UGT) och transportörer (t.ex. P‑gp eller MRP‑2) kan öka och patienterna ska övervakas avseende toxicitet. Doserna av dessa läkemedel kan behöva justeras.

*In vitro* är dabrafenib en mekanismbaserad hämmare av CYP3A4. Övergående hämning av CYP3A4 kan därför eventuellt ses under de första behandlingsdagarna.

Dabrafenibs effekter på transportsystem för läkemedelssubstanser

*In vitro* hämmar dabrafenib human organisk anjontransportpolypeptid (OATP) 1B1 (OATP1B1), OATP1B3 och BCRP. Efter samtidig administrering av en enstaka dos av rosuvastatin (OATP1B1‑, OATP1B3‑ och BCRP‑substrat) med upprepad dos dabrafenib 150 mg två gånger dagligen hos 16 patienter, ökade Cmax av rosuvastatin 2,6‑faldigt, medan AUC var endast minimalt förändrad (7 % ökning). Det ökade Cmax av rosuvastatin har osannolikt klinisk relevans.

Kombination med trametinib

Samtidig administrering av upprepad dosering av trametinib 2 mg en gång dagligen och dabrafenib 150 mg två gånger dagligen, orsakade inga kliniskt betydelsefulla förändringar av Cmax och AUC för trametinib eller dabrafenib, med ökningar på 16 respektive 23 % i Cmax och AUC för dabrafenib. En liten minskning i biotillgängligheten för trametinib, vilket motsvarar en minskning av AUC med 12 %, noterades när trametinib ges i kombination med dabrafenib, en CYP3A4‑inducerare, med hjälp av en farmakokinetisk populationsanalys.

För interaktioner när dabrafenib används i kombination med trametinib, se vägledning för läkemedelsinteraktioner som finns i avsnitt 4.4 och 4.5 av produktresumén för dabrafenib respektive trametinib.

Effekt av föda på dabrafenib

Patienterna ska ta dabrafenib som monoterapi eller i kombination med trametinib minst en timme före eller två timmar efter måltid på grund av födans effekt på absorptionen av dabrafenib (se avsnitt 5.2).

Pediatrisk population

Interaktionsstudier har endast utförts på vuxna.

**4.6 Fertilitet, graviditet och amning**

Fertila kvinnor/preventivmedel för kvinnor

Fertila kvinnor måste använda effektiva preventivmetoder under behandlingen och i 2 veckor efter avslutad behandling av dabrafenib och 16 veckor efter den sista dosen av trametinib när det ges i kombination med dabrafenib. Dabrafenib kan minska effekten av orala eller andra systemiska, hormonella preventivmedel och en effektiv, alternativ preventivmetod, ska användas (se avsnitt 4.5).

Graviditet

Det finns inga data gällande användning av dabrafenib till gravida kvinnor. Djurstudier har visat reproduktionstoxikologiska effekter och toxiska effekter på embryofetal utveckling, inklusive teratogena effekter (se avsnitt 5.3). Dabrafenib ska inte ges till gravida kvinnor om inte den potentiella nyttan för modern överstiger den eventuella risken för fostret. Om patienten blir gravid under behandlingen med dabrafenib ska patienten informeras om den eventuella risken för fostret. Vänligen se produktresumén för trametinib (se avsnitt 4.6) vid användning i kombination med trametinib.

Amning

Det är okänt om dabrafenib utsöndras i bröstmjölk. Eftersom många läkemedel utsöndras i bröstmjölk kan en risk för det ammade barnet inte uteslutas. Ett beslut måste fattas om man ska avbryta amningen eller avbryta behandlingen med dabrafenib efter att man tagit hänsyn till fördelen med amning för barnet och fördelen med behandling för kvinnan.

Fertilitet

Det finns inga data som gäller människa för dabrafenib som monoterapi eller i kombination med trametinib. Dabrafenib skulle kunna försämra manlig och kvinnlig fertilitet eftersom biverkningar på reproduktionsorganen har observerats hos djur (se avsnitt 5.3). Manliga patienter som tar dabrafenib som monoterapi eller i kombination med trametinib ska informeras om den potentiella risken för försämrad spermatogenes, som kan vara irreversibel. Vänligen se produktresumén för trametinib (se avsnitt 4.6) vid användning i kombination med trametinib.

**4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner**

Dabrafenib har mindre effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner. Patientens kliniska status och dabrafenibs biverkningsprofil ska beaktas vid bedömning av patientens förmåga att utföra uppgifter som kräver omdöme, motorisk eller kognitiv förmåga. Patienterna ska uppmärksammas på risken för att trötthet och ögonproblem kan inverka på dessa aktiviteter.

**4.8 Biverkningar**

Sammanfattning av säkerhetsprofilen

Säkerheten för dabrafenib som monoterapi har utvärderats i den integrerade säkerhetspopulationen från fem kliniska prövningar, BRF113683 (BREAK-3), BRF113929 (BREAK-MB), BRF113710 (BREAK-2), BRF113220 och BRF112680, vilka omfattande 578 patienter med icke‑resektabelt eller metastaserat melanom med en BRAF V600‑mutation, som behandlades med dabrafenib 150 mg två gånger dagligen. De vanligaste biverkningarna (incidens ≥15 %) som rapporterades med dabrafenib var hyperkeratos, huvudvärk, feber, artralgi, trötthet, illamående, papillom, alopeci, utslag, och kräkningar.

Säkerheten för dabrafenib i kombination med trametinib har utvärderats i den integrerade säkerhetspopulationen omfattande 1 076 patienter med icke‑resektabelt eller metastaserat melanom med en BRAF V600‑mutation, Stadie III melanom med en BRAF V600-mutation efter fullständig resektion (adjuvant behandling) och avancerad NSCLC, som behandlades med dabrafenib 150 mg två gånger dagligen och trametinib 2 mg en gång dagligen. Av dessa patienter behandlades 559 med kombinationen för BRAF V600‑muterat melanom i två randomiserade kliniska fas III‑prövningar, MEK115306 (COMBI‑d) och MEK116513 (COMBI‑v), 435 behandlades med kombinationen som adjuvant behandling av BRAF V600-muterat melanom, Stadie III efter fullständig resektion i en randomiserad fas III-studie BRF115532 (COMBI-AD) och 82 behandlades med kombinationen för BRAF V600‑muterat NSCLC i en multi‑kohort, icke‑randomiserad fas II‑studie, BRF113928 (se avsnitt 5.1).

De vanligaste biverkningarna (incidens ≥20 %) för dabrafenib i kombination med trametinib var: feber, trötthet, illamående, frossa, huvudvärk, diarré, kräkningar, artralgi och hudutslag.

Tabell över biverkningar

Biverkningar förknippade med dabrafenib som konstateras inom ramen för kliniska studier och övervakning efter godkännande för försäljning anges i tabellen nedan för dabrafenib som monoterapi (tabell 3) och för dabrafenib i kombination med trametinib (tabell 4). Biverkningarna rangordnas efter organsystem och frekvens, med den vanligaste först, enligt följande konvention: mycket vanliga (≥1/10); vanliga (≥1/100, <1/10); mindre vanliga (≥1/1 000, <1/100); sällsynta (≥1/10 000, <1/1 000), mycket sällsynta (<1/10 000); ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data). Biverkningarna rangordnas inom varje frekvensgrupp efter fallande allvarlighetsgrad.

**Tabell 3 Biverkningar med dabrafenib som monoterapi**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Organsystem** | **Frekvens (alla grader)** | **Biverkning** |
| **Neoplasier; benigna, maligna och ospecificerade tumörer (inkl. cystor och polyper)** | Mycket vanliga | Papillom |
| Vanliga | Kutant skivepitelkarcinom |
| Seborroisk keratos |
| Akrokordon (skaftade hudflikar) |
| Basalcellscarcinom |
| Mindre vanliga | Nytt primärt melanom |
| **Immunsystemet** | Mindre vanliga | Överkänslighet |
| **Metabolism och nutrition** | Mycket vanliga | Nedsatt aptit |
| Vanliga | Hypofosfatemi |
| Hyperglykemi |
| **Centrala och perifera nervsystemet** | Mycket vanliga | Huvudvärk |
| Vanliga | Perifer neuropati (inklusive sensorisk och motorisk neuropati) |
| **Ögon** | Mindre vanliga | Uveit |
| **Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum** | Mycket vanliga | Hosta |
| **Magtarmkanalen** | Mycket vanliga | Illamående |
| Kräkningar |
| Diarré |
| Vanliga | Förstoppning |
| Mindre vanliga | Pankreatit |
| **Hud och subkutan vävnad** | Mycket vanliga | Hyperkeratos |
| Alopeci |
| Hudutslag |
| Hand‑fot‑syndrom  |
| Vanliga | Torr hud |
| Klåda |
| Aktinisk keratos |
| Hudlesioner |
| Erytem |
| Ljuskänslighet |
| Mindre vanliga | Akut febril neutrofil dermatos |
| Pannikulit |
| **Muskuloskeletala systemet och bindväv** | Mycket vanliga | Artralgi |
| Myalgi |
| Smärtor i extremiteterna |
| **Njurar och urinvägar** | Mindre vanliga | Njursvikt, akut njursvikt |
| Nefrit |
| **Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället** | Mycket vanliga | Feber |
| Trötthet |
| Frossa |
| Asteni |
| Vanliga | Influensaliknande sjukdom |

**Tabell 4 Biverkningar med dabrafenib i kombination med trametinib**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Organsystem** | **Frekvens (alla grader)** | **Biverkning** |
| **Infektioner och infestationer** | Mycket vanliga | Nasofaryngit |
| Vanliga | Urinvägsinfektion |
| Cellulit |
| Follikulit |
| Paronyki |
| Pustulöst utslag |
| **Neoplasier; benigna, maligna och ospecificerade tumörer (inkl. cystor och polyper)** | Vanliga | Kutan skivepitelkarcinoma |
| Papillomb |
| Seborroisk keratos |
| Mindre vanliga | Nytt primärt melanomc |
| Akrokordon (skaftade hudflikar) |
| **Blodet och lymfsystemet** | Vanliga | Neutropeni |
| Anemi |
| Trombocytopeni |
| Leukopeni |
| **Immunsystemet** | Mindre vanliga | Överkänslighetd |
| Sarkoidos |
| Sällsynta | Hemofagocyterande lymfohistiocytos |
| **Metabolism och nutrition** | Mycket vanliga | Minskad aptit |
| Vanliga | Dehydrering |
| Hyponatremi |
| Hypofosfatemi |
| Hyperglykemi |
| Ingen känd frekvens | Tumörlyssyndrom |
| **Centrala och perifera nervsystemet** | Mycket vanliga | Huvudvärk |
| Yrsel |
| Vanliga | Perifer neuropati (inklusive sensorisk och motorisk neuropati) |
| **Ögon** | Vanliga | Dimsyn |
| Synnedsättning |
| Uveite |
| Mindre vanliga | Korioretinopati |
| Näthinneavlossning |
| Periorbitalt ödem |
| **Hjärtat** | Vanliga | Minskad ejektionsfraktion |
| Atrioventrikulärt blockf |
| Mindre vanliga | Bradykardi |
| Ingen känd frekvens | Myokardit |
| **Blodkärl** | Mycket vanliga | Hypertoni |
| Blödningg |
| Vanliga | Hypotoni |
| Lymfödem |
| **Andningsvägar, bröstkorg och mediastinum** | Mycket vanliga | Hosta |
| Vanliga | Dyspné |
| Mindre vanliga | Pneumonit |
| **Magtarmkanalen** | Mycket vanliga | Buksmärtah |
| Förstoppning |
| Diarré |
| Illamående |
| Kräkning |
| Vanliga | Muntorrhet |
| Stomatit |
| Mindre vanliga | Pankreatit |
| Kolit |
| Sällsynta | Gastrointestinal perforation |
| **Hud och subkutan vävnad** | Mycket vanliga | Torr hud |
| Klåda |
| Hudutslag |
| Erytemi |
| Vanliga | Akneliknande dermatit |
| Akinitisk keratos |
| Nattlig svettning |
| Hyperkeratos |
| Alopeci |
| Palmoplantar erytrodysestesi |
| Hudlesion |
| Hyperhidros |
| Pannikulit |
| Hudfissur |
| Ljuskänslighet |
| Mindre vanliga | Akut febril neutrofil dermatos |
| Ingen känd frekvens | Stevens-Johnsons syndrom |
| Läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom |
| Generaliserad exfoliativ dermatit |
| **Muskuloskeletala systemet och bindväv** | Mycket vanliga | Artralgi |
| Myalgi |
| Smärta i extremitet |
| Muskelspasmerj |
| **Njurar och urinvägar** | Mindre vanliga | Njursvikt |
| Nefrit |
| **Allmänna symtom och/eller symtom vid administreringsstället** | Mycket vanliga | Trötthet |
| Frossa |
| Asteni |
| Perifert ödem |
| Feber |
| Influensaliknande sjukdom |
| Vanliga | Slemhinneinflammation |
| Ansiktsödem |
| **Undersökningar och provtagningar** | Mycket vanliga | Förhöjt alaninaminotransferas |
| Förhöjt aspartataminotransferas |
| Vanliga | Förhöjt alkaliskt fosfatas i blodet |
| Förhöjt gamma‑glutamyltransferas |
| Ökat kreatinfosfokinas i blodet |
| Säkerhetsprofilen från MEK116513 liknar generellt den för MEK115306 med följande undantag: 1) Följande biverkningar har en högre frekvenskategori jämfört med MEK115306: muskelspasmer (mycket vanliga); njursvikt och lymfödem (vanliga); akut njursvikt (mindre vanliga); 2) Följande biverkningar har inträffat i MEK116513, men inte i MEK115306: hjärtsvikt, vänsterkammardysfunktion, interstitiell lungsjukdom (mindre vanliga); 3) Följande biverkning har inträffat i MEK116513 och BRF115532, men inte i MEK115306 och BRF113928: rabdomyolys (mindre vanliga).a Kutant skivepitelkarcinom (cuSCC): SCC, SCC i hud, SCC *in situ* (Bowens sjukdom) och keratoakantomb Papillom, hudpapillomc Malignt melanom, malignt melanom med metastaser och ytlig spridning av melanom (Stadie III)d Inkluderar överkänslighet mot läkemedele Inkluderar fall av bilateral panuveit eller bilateral iridocyklit som tyder på Vogt-Koyanagi-Haradas syndromf Atrioventrikulärt block; atrioventrikulärt block, första graden; atrioventrikulärt block, andra graden; atrioventrikulärt block, totaltg Blödning från flera ställen, inklusive intrakraniell blödning samt blödning med dödlig utgångh Smärta i övre och lägre delen av bukeni Erytem, generaliserat erytemj Muskelspasmer, muskuloskeletal stelhet |

Beskrivning av utvalda biverkningar

*Kutant skivepitelkarcinom*

Med dabrafenib som monoterapi i studie MEK115306, uppträdde kutant skivepitelkarcinom (vilket inkluderar dem som klassificeras som keratoakantom eller undertypen blandat keratoakantom) hos 10 % av patienterna. Ungefär 70 % av fallen inträffade inom de första 12 behandlingsveckorna. Mediantiden innan biverkningen visade sig var 8 veckor. I den integrerade säkerhetspopulationen för dabrafenib i kombination med trametinib, utvecklade 2 % av patienterna kutant skivepitelkarcinom och händelserna inträffade senare än med dabrafenib som monoterapi med en mediantid till debut på 18‑31 veckor. Alla patienter som behandlas med dabrafenib som monoterapi eller i kombination med trametinib och som utvecklat kutant skivepitelkarcinom, fortsatte behandlingen utan dosjustering.

*Nytt primärt melanom*

Nya primära melanom har rapporterats i kliniska prövningar med dabrafenib som monoterapi och i kombination med trametinib i melanomstudier. Dessa behandlades genom excision och ingen behandlingsändring krävdes (se avsnitt 4.4). Inga nya primära melanom rapporterades från fas II‑studien (BRF113928) på NSCLC.

*Icke‑kutan malignitet*

Aktivering av MAP‑kinassignalering hos BRAF‑vildtypceller som exponeras för BRAF‑hämmare kan leda till ökad risk för icke‑kutana maligniteter, även sådana med RAS‑mutationer (se avsnitt 4.4). Icke‑kutana maligniteter rapporterades hos 1 % (6/586) i den integrerade säkerhetspopulationen av patienterna med dabrafenib som monoterapi och <1 % (8/1 076) av patienterna i den integrerade säkerhetspopulationen av dabrafenib i kombination med trametinib. I fas III-studien BRF115532 (COMBI AD) vid adjuvant behandling av melanom utvecklade 1 % (5/435) av patienterna som fick dabrafenib i kombination med trametinib jämfört med <1 % (3/432) av patienterna som fick placebo, icke-kutana maligniteter. Under långtidsuppföljningen (upp till 10 år) utan behandling rapporterade ytterligare 9 patienter icke-kutana maligniteter i kombinationsarmen och 4 patienter i placeboarmen. Fall av RAS‑inducerad malignitet har setts vid användning av dabrafenib som monoterapi och i kombination med trametinib. Patienterna ska följas enligt klinisk bedömning.

*Blödning*

Blödningar, inklusive större blödningar och blödningar med dödlig utgång, har förekommit hos patienter som tar dabrafenib i kombination med trametinib. Vänligen se produktresumén för trametinib.

*Reducerad LVEF/vänsterkammardysfunktion*

Reducerad LVEF har rapporterats hos 6 % (65/1 076) av patienterna i den integrerade säkerhetspopulationen av dabrafenib i kombination med trametinib. De flesta fallen var asymtomatiska och reversibla. Patienter med LVEF som understeg institutionellt lägsta normalvärde inkluderades inte i kliniska prövningar med dabrafenib. Dabrafenib i kombination med trametinib ska användas med försiktighet till patienter med tillstånd som kan försämra vänsterkammarfunktionen. Var vänlig se produktresumén för trametinib.

*Feber*

Feber har rapporterats i kliniska studier med dabrafenib i kombination med trametinib; förekomsten och allvarlighetsgraden av feber ökade emellertid med kombinationsbehandlingen (se avsnitt 4.4). För patienter som fick dabrafenib i kombination med trametinib och utvecklade feber, hände ungefär hälften av den första förekomsten av feber inom den första månaden av behandlingen och cirka en tredjedel av patienterna hade 3 eller flera händelser. Hos 1 % av patienterna som fick dabrafenib som monoterapi i den integrerade säkerhetspopulationen, har allvarliga icke‑infektiösa biverkningar noterats, som feber åtföljt av svåra frossbrytningar, uttorkning, hypotension och/eller akut njurinsufficiens eller av pre‑renalt ursprung hos patienter med normal njurfunktion innan behandlingsstart. Uppkomsten av dessa allvarliga icke‑infektiösa feberbiverkningar var typiskt inom den första månaden av behandlingen. Patienter med allvarliga icke‑infektiösa biverkningar svarade väl på dosavbrott och/eller dosminskning och understödjande behandling (se avsnitt 4.2 och 4.4).

*Leverpåverkan*

Leverbiverkningar har rapporterats i kliniska prövningar har förekommit hos patienter som tar dabrafenib i kombination med trametinib. Vänligen se produktresumén för trametinib.

*Hypertoni*

Blodtryckshöjning har rapporterats i samband med dabrafenib i kombination med trametinib, hos patienter med eller utan redan befintlig hypertoni. Blodtrycket ska mätas vid baslinjen och kontrolleras under behandling, med standardbehandling för att hålla hypertonin under kontroll efter behov (se avsnitt 4.4).

*Artralgi*

Artralgi rapporterades som mycket vanlig i den integrerade säkerhetspopulationen av dabrafenib som monoterapi (25 %) och dabrafenib i kombination med trametinib (25 %) även om fallen oftast var av allvarlighetsgrad 1 eller 2. Grad 3 var mindre vanliga (<1 %) och inga fall av grad 4 rapporterades.

*Hypofosfatemi*

Hypofosfatemi har rapporterats som vanlig i den integrerade säkerhetspopulationen av dabrafenib som monoterapi (7 %) och dabrafenib i kombination med trametinib (4 %). Det bör noteras att ungefär hälften av dessa fall med dabrafenib som monoterapi (4 %) och 1 % med dabrafenib i kombination med trametinib var av allvarlighetsgrad 3.

*Pankreatit*

Pankreatit har rapporterats med dabrafenib som monoterapi och i kombination med trametinib. Oförklarliga buksmärtor ska undersökas skyndsamt och omfatta mätning av serumamylas och lipas. Patienterna ska följas upp noga när dabrafenibbehandlingen återinsätts efter en pankreatitepisod (se avsnitt 4.4).

*Njursvikt*

Njursvikt orsakad av feberorsakad prerenal njursvikt eller granulomatös nefrit var mindre vanligt. Dabrafenib har dock inte studerats hos patienter med nedsatt njurfunktion (definierad som kreatinin >1,5 x ULN). Försiktighet ska iakttas under dessa förutsättningar (se avsnitt 4.4).

Särskilda populationer

*Äldre*

Av det totala antalet patienter i den integrerade säkerhetspopulationen av dabrafenib som monoterapi (n=578) var 22 % 65 år och äldre och 6 % var 75 år och äldre. Jämfört med yngre försökspersoner (<65) fick fler personer ≥ 65 år biverkningar som ledde till att läkemedelsdosen sänktes (22 % jämfört med 12 %) eller behandlingen avbröts (39 % jämfört med 27 %). Dessutom fick äldre patienter allvarligare biverkningar än yngre patienter (41 % jämfört med 22 %). Totalt sett sågs inga skillnader i effekt mellan dessa personer och yngre personer.

I den integrerade säkerhetspopulationen med dabrafenib i kombination med trametinib (n=1 076) var 265 patienter (25 %) ≥65 års ålder och 62 patienter (6 %) var ≥75 års ålder. Andelen patienter som upplevde biverkningar var likartad i åldrarna <65 år och de i åldern ≥65 år i alla kliniska prövningar. Patienter ≥65 år hade större sannolikhet för att få allvarliga biverkningar samt biverkningar som ledde till permanent utsättande av läkemedlet, dosreduktion och dosavbrott än de patienter som var <65 år.

*Dabrafenib i kombination med trametinib hos patienter med hjärnmetastaser*

Säkerhet och effekt för kombinationen dabrafenib och trametinib har utvärderats i en öppen, multi-kohortstudie i fas II hos patienter med BRAF V600-muterat melanom med hjärnmetastaser. Den säkerhetsprofil som observerats hos dessa patienter tycks överensstämma med den sammantagna säkerhetsprofilen för kombinationen.

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

**4.9 Överdosering**

Det finns ingen specifik behandling av överdosering med dabrafenib. Vid överdosering ska patienten ges understödjande vård med lämplig övervakning efter behov.

**5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

**5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Farmakoterapeutisk grupp: Cytostatiska/cytotoxiska medel, proteinkinashämmare, B-Raf serin/treonin-kinas (BRAF) hämmare, ATC‑kod: L01EC02

Verkningsmekanism

Dabrafenib hämmar RAF‑kinaser. Onkogena mutationer i BRAF leder till konstitutiv aktivering av RAS/RAF/MEK/ERK‑signalvägen. BRAF‑mutationer har observerats med hög frekvens vid vissa specifika cancerformer, vid melanom hos omkring 50 %. Den vanligaste BRAF‑mutationen är V600E, som står för ungefär 90 % av de BRAF‑mutationer som ses vid melanom.

Prekliniska data från biokemiska analyser visade att dabrafenib hämmar BRAF‑kinaser med aktiverande mutationer i kodon 600 (tabell 5).

**Tabell 5 Dabrafenibs kinashämmande effekt mot RAF‑kinaser**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kinas** | **Hämmande koncentration 50 (nM)** |
| BRAF V600E | 0,65 |
| BRAF V600K | 0,50 |
| BRAF V600D | 1,8 |
| BRAF WT | 3,2 |
| CRAF WT | 5,0 |

Dabrafenib uppvisade suppression av en nedströms farmakodynamisk biomarkör (fosforylerad ERK) och hämmade celltillväxten hos BRAF V600‑muterade melanomcellinjer, *in vitro* och i djurmodeller.

Hos patienter med BRAF V600‑muterade melanom resulterade administrering av dabrafenib i hämning av tumörfosforylerad ERK jämfört med vid baslinjen.

*Kombination med trametinib*

Trametinib är en reversibel, starkt selektiv, alloster hämmare av aktiveringen av mitogenaktiverat extracellulärt signalreglerat kinas 1 (MEK1) och MEK2 och kinasaktivitet. MEK‑proteiner är komponenter i signalvägen för extracellulärt signalreglerat kinas (ERK).

Sålunda inhiberar trametinib och dabrafenib två kinaser i denna väg, MEK och RAF och därför ger kombinationen samtidig hämning av signalvägen. Kombinationen av dabrafenib med trametinib har visat antitumöraktivitet i BRAF V600‑mutationspositiva melanomcellinjer *in vitro* och försenar uppkomsten av resistens *in vivo* i BRAF V600‑mutationspositiva melanomxenografter.

*Bestämning av BRAF‑mutationsstatus*

Innan patienterna tar dabrafenib, eller kombinationen med trametinib, måste BRAF V600‑mutationen ha bekräftats genom ett validerat test. Vid kliniska fas II‑ och fas III‑prövningar krävdes vid lämplighetsundersökningen ett centralt test avseende BRAF V600‑mutation, utfört med en BRAF‑mutationsanalys på det senast tagna tumörprovet. Primärtumören eller en tumör från en metastasplats testades med en analys som endast var avsedd för forskningsändamål (IUO, investigational use only). Denna analys är en allelspecifik polymeraskedjereaktion (PCR) som utförs på DNA‑extrakt från formalinfixerad och paraffininbäddad tumörvävnad (FFPE). Analysen har specifikt tagits fram för att skilja mellan V600E‑ och V600K‑mutationer. Endast personer med BRAF V600E‑ eller V600K‑positiva tumörer var lämpliga att delta i studien.

Därefter testades samtliga patientprover igen med den CE‑märkta och BRAF‑validerade analysen bioMeriex (bMx) THxID. BRAF‑analysen bMx THxID är en allelspecifik PCR som utförs på DNA‑extrakt från FFPE‑tumörvävnad. Analysen utvecklades för detektion av BRAF V600E‑ och V600K‑mutationer med hög sensitivitet (ner till 5 % V600E‑ och V600K‑sekvens, mot en bakgrund av vildtypssekvens med DNA extraherat från FFPE‑vävnad). Icke‑kliniska och kliniska prövningar med retrospektiva dubbelriktade Sanger‑sekvensanalyser har visat att testet även detekterar den mindre vanliga BRAF V600D‑mutationen och V600E/K601E‑mutationen med lägre sensitivitet. För de prover från de icke‑kliniska och kliniska prövningarna (n=876) som var mutationspositiva enligt THxID BRAF‑analysen och därefter sekvenserades med användning av referensmetoden, var analysens specificitet 94 %.

Klinisk effekt och säkerhet

*Inoperabelt eller metastaserat melanom*

* *Dabrafenib i kombination med trametinib*

*Patienter som ej tidigare behandlats*

Effekt och säkerhet av den rekommenderade dosen trametinib (2 mg en gång dagligen) i kombination med dabrafenib (150 mg två gånger dagligen) för behandling av vuxna patienter med inoperabelt eller metastaserande melanom med BRAF V600‑mutation studerades i två fas III‑prövningar och en stödjande fas I/II‑studie.

MEK115306 (COMBI‑d)

MEK115306 var en randomiserad, dubbelblind, fas III‑studie, där kombinationen av dabrafenib och trametinib jämfördes med dabrafenib och placebo som första linjens behandling av patienter med inoperabelt (Stadie IIIC) eller metastaserande (Stadie IV) BRAF V600E/K‑mutationspositiva kutana melanom. Studiens primära effektmått var progressionsfri överlevnad (PFS), med total överlevnad (OS) som ett viktigt sekundärt effektmått. Försökspersonerna stratifierades efter laktatdehydrogenas (LDH)‑nivå (> den övre normala gränsen (ULN) kontra ≤ ULN) och BRAF‑mutation (V600E kontra V600K).

Totalt 423 försökspersoner randomiserades (1:1), antingen till kombinationen (n=211) eller dabrafenib (n=212). De flesta patienter var kaukasier (>99 %) och män (53 %) med en medianålder på 56 år (28 % var ≥65 år). Majoriteten av patienterna hade Stadie IV M1c (67 %). De flesta patienter hade LDH ≤ULN (65 %), Eastern Cooperative Oncology Group, ECOG‑funktionsstatus på 0 (72 %) och visceral sjukdom (73 %) vid baslinjen. Majoriteten av patienterna hade en BRAF V600E‑mutation (85 %). Patienter med hjärnmetastaser inkluderades inte i studien.

Median OS och beräknad 1-års-, 2-års-, 3-års-, 4-års- och 5-årsöverlevnad presenteras i tabell 6. Från en OS-analys vid 5 år var median OS för kombinationsarmen ungefär 7 månader längre än för monoterapi med dabrafenib (25,8 månader jämfört med 18,7 månader), med en 5-årsöverlevnad på 32 % för kombinationen jämfört med 27 % för monoterapi med dabrafenib (tabell 6, figur 1). Kaplan-Meier OS-kurvan verkar stabiliseras från 3 till 5 år (se figur 1). Den totala 5-årsöverlevnaden var 40 % (95 % CI: 31,2; 48,4) i kombinationsarmen jämfört med 33 % (95 % CI: 25,0; 41,0) för monoterapi med dabrafenib för patienter som hade en normal laktatdehydrogenasnivå vid behandlingsstart och 16 % (95 % CI: 8,4; 26,0) i kombinationsarmen jämfört med 14 % (95 % CI: 6,8; 23,1) för monoterapi med dabrafenib för patienter med en förhöjd laktatdehydrogenasnivå vid behandlingsstart.

**Tabell 6 Resultat för total överlevnad i studie MEK115306 (COMBI‑d)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **OS-analys****(brytdatum: 12 januari 2015)** | **5-års OS-analys****(brytdatum: 10 december 2018)** |
|  | **Dabrafenib + Trametinib (n=211)** | **Dabrafenib +****Placebo****(n=212)** | **Dabrafenib + Trametinib (n=211)** | **Dabrafenib+****Placebo****(n=212)** |
| **Antal patienter** |
| Dog (händelse), n (%) | 99 (47) | 123 (58) | 135 (64) | 151 (71) |
| **Beräknad OS (månader)** |
| Median (95 % CI) | 25,1(19,2; NR) | 18,7(15,2; 23,7) | 25,8(19,2; 38,2) | 18,7(15,2; 23,1) |
| Riskkvot (95 % CI) | 0,71(0,55; 0,92) | 0,80(0,63; 1,01) |
| p-värde | 0,011 | NA |
| **Beräknad total överlevnad, % (95 % CI)** | **Dabrafenib + Trametinib****(n=211)** | **Dabrafenib + Placebo****(n=212)** |
| Vid 1 år | 74 (66,8; 79,0) | 68 (60,8; 73,5) |
| Vid 2 år | 52 (44,7; 58,6) | 42 (35,4; 48,9) |
| Vid 3 år | 43 (36,2; 50,1) | 31 (25,1; 37,9) |
| Vid 4 år | 35 (28,2; 41,8) | 29 (22,7; 35,2) |
| Vid 5 år | 32 (25,1; 38,3) | 27 (20,7; 33,0) |
| NR = Ej uppnått, NA = Ej tillämpligt |

**Figur 1 Kaplan-Meier-kurvor för total överlevnad i studie MEK115306 (ITT population)**

Dabrafenib + Trametinib

**Beräknad överlevnadsfunktion**

0,0

0,2

0,4

0,6

0,8

1,0

**Tid sedan randomisering (månader)**

0

6

1

2

1

8

2

4

3

0

3

6

4

2

4

8

5

4

6

0

6

6

7

2

78

211

188

145

113

98

86

79

71

63

60

57

54

12

0

212

175

137

104

84

69

60

56

54

51

50

46

10

0

Dabrafenib + Placebo

Dabrafenib + Trametinib

Patienter i riskzonen:

Dabrafenib + Placebo

Förbättringar för det primära effektmåttet PFS bibehölls under en 5-årsperiod i kombinationsarmen jämfört med monoterapi med dabrafenib. Förbättringar observerades också för total behandlingssvarsfrekvens (ORR) och en längre varaktighet i behandlingssvar (DoR) observerades i kombinationsarmen jämfört med monoterapi med dabrafenib (tabell 7).

**Tabell 7 Effektresultat för studie MEK115306 (COMBI‑d)**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Primär analys (brytdatum: 26 augusti 2013)** | **Uppdaterad analys (brytdatum: 12 januari 2015)** | **5-årsanalys (brytdatum: 10 december 2018)** |
| **Effektmått** | **Dabrafenib +****Trametinib (n=211)** | **Dabrafenib +****Placebo (n=212)** | **Dabrafenib +****Trametinib (n=211)** | **Dabrafenib +****Placebo (n=212)** | **Dabrafenib +****Trametinib (n=211)** | **Dabrafenib +****Placebo (n=212)** |
| **PFS**a |
| Progressiv sjukdom eller död, n (%) | 102 (48) | 109 (51) | 139 (66) | 162 (76) | 160 (76) | 166 (78) |
| Median PFS (månader) (95 % CI) | 9,3(7,7; 11,1) | 8,8(5,9; 10,9) | 11,0(8,0; 13,9) | 8,8(5,9; 9,3) | 10,2(8,1; 12,8) | 8,8(5,9; 9,3) |
| Riskkvot(95 % CI) | 0,75(0,57; 0,99) | 0,67(0,53; 0,84) | 0,73(0,59; 0,91) |
|  P‑värde | 0,035 | <0,001f | NA |
| **ORR**b% (95 % CI) | 67(59,9; 73,0) | 51(44,5; 58,4) | 69(61,8;74,8) | 53(46,3; 60,2) | 69(62,5; 75,4) | 54(46,8; 60,6) |
| ORR skillnad(95 % CI) | 15e(5,9; 24,5) | 15e(6,0; 24,5) | NA |
|  P‑värde | 0,0015 | 0,0014f | NA |
| **DoRc (månader)**Median(95 % CI) | 9,2d(7,4; NR) | 10,2d(7,5; NR) | 12,9(9,4;19,5) | 10,6(9,1; 13,8) | 12,9(9,3; 18,4) | 10,2(8,3; 13,8) |
| a Progressionsfri överlevnad (bedömt av prövare).b Total behandlingssvarsfrekvens = Komplett behandlingssvar + Partiellt behandlingssvar.c Varaktighet i behandlingssvar.d Vid tidpunkten för rapportering var majoriteten (≥59 %) av de prövarbedömda behandlingssvaren fortfarande pågående.e ORR-skillnad beräknas baserat på ORR-resultatet, ej avrundat.f Uppdaterad analys planerades inte i förväg och p-värdet justerades inte för multipla tester.NR=Ej uppnåttNA=Ej tillämpligt |

MEK116513 (COMBI‑v):

MEK116513‑studien var en randomiserad, tvåarmad, öppen fas III‑studie som jämförde kombinationsbehandling med dabrafenib och trametinib med monoterapi med vemurafenib vid BRAF V600‑mutationspositivt inoperabelt eller metastaserande melanom. Studiens primära effektmått var total överlevnad (OS) och progressionsfri överlevnad (PFS) var ett viktigt sekundärt effektmått. Försökspersonerna stratifierades efter laktatdehydrogenas (LDH)‑nivå (> den övre normala gränsen (ULN) kontra ≤ULN) samt BRAF‑mutation (V600E kontra V600K).

Totalt 704 individer randomiserades till antingen kombinationen eller vemurafenib (1:1). De flesta patienter var kaukasier (>96 %) och män (55 %) med en medianålder på 55 år (24 % var ≥65 år). Majoriteten av patienterna hade Stadie IVM1C‑sjukdom (totalt 61 %). De flesta patienter hade LDH ≤ULN (67 %), ECOG‑funktionsstatus på 0 (70 %), och visceral sjukdom (78 %) vid baslinjen. Sammantaget hade 54 % av patienterna <3 sjukdomsställen före studiens start. Majoriteten av patienterna hade BRAF V600E‑mutationspositiva melanom (89 %). Patienter med hjärnmetastaser inkluderades inte i studien.

Median OS och beräknad 1-års-, 2-års-, 3-års-, 4-års- och 5-årsöverlevnad presenteras i tabell 8. Från en OS-analys vid 5 år var median OS för kombinationsarmen ungefär 8 månader längre än för monoterapi med vemurafenib (26,0 månader jämfört med 17,8 månader), med en 5-årsöverlevnad på 36 % för kombinationen jämfört med 23 % för monoterapi med vemurafenib (tabell 8, figur 2). Kaplan-Meier OS-kurvan verkar stabiliseras från 3 till 5 år (se figur 1). Den totala 5-årsöverlevnaden var 46 % (95 % CI: 38,8; 52,0) i kombinationsarmen jämfört med 28 % (95 % CI: 22,5; 34,6) för monoterapi med vemurafenib för patienter som hade en normal laktatdehydrogenasnivå vid behandlingsstart och 16 % (95 % CI: 9,3; 23,3) i kombinationsarmen jämfört med 10 % (95 % CI: 5,1; 17,4) för monoterapi med vemurafenib för patienter med en förhöjd laktatdehydrogenasnivå vid behandlingsstart.

**Tabell 8 Resultat för total överlevnad i studie MEK116513 (COMBI‑v)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **OS-analys****brytdatum: 13 mars 2015)** | **5-års OS-analys****(brytdatum: 8 oktober 2018)** |
|  | **Dabrafenib +****Trametinib (n=352)** | **Vemurafenib****(n=352)** | **Dabrafenib +****Trametinib (n=352)** | **Vemurafenib****(n=352)** |
| **Antal patienter** |
| Dog (händelse); n (%) | 155 (44) | 194 (55) | 216 (61) | 246 (70) |
| **Beräknad OS (månader)** |
| Median (95 % CI) | 25,6(22,6; NR) | 18,0(15,6; 20,7) | 26,0(22,1; 33,8) | 17,8(15,6; 20,7) |
| Justerad riskkvot (95 % CI) | 0,66(0,53; 0,81) | 0,70(0,58; 0,84) |
| p-värde | <0,001 | NA |
| **Beräknad total överlevnad; % (95 % CI)**  | **Dabrafenib + Trametinib****(n=352)** | **Vemurafenib****(n=352)** |
| Vid 1 år | 72 (67; 77) | 65 (59; 70) |
| Vid 2 år | 53 (47,1; 57,8) | 39 (33,8; 44,5) |
| Vid 3 år | 44 (38,8; 49,4) | 31 (25,9; 36,2) |
| Vid 4 år | 39 (33,4; 44,0) | 26 (21,3; 31,0) |
| Vid 5 år | 36 (30,5; 40,9) | 23 (18,1; 27,4) |
| NR = Ej uppnått, NA = Ej tillämpligt |

**Figur 2 Kaplan-Meier-kurvor för total överlevnad i studie MEK116513**

Dabrafenib + Trametinib

0,0

0,2

0,4

0,6

0,8

1,0

**Tid sedan randomisering (månader)**

0

6

1

2

1

8

2

4

3

0

3

6

4

2

4

8

5

4

6

0

6

6

7

2

78

Patienter i riskzonen:

Vemurafenib

352

311

246

201

171

151

140

130

118

109

104

49

4

0

352

287

201

154

120

104

94

86

78

72

65

30

1

0

**Beräknad överlevnadsfunktion**

Vemurafenib

Dabrafenib + Trametinib

Förbättringar för det sekundära effektmåttet PFS bibehölls under en 5-årsperiod i kombinationsarmen jämfört med monoterapi med vemurafenib. Förbättringar observerades också för ORR och en längre varaktighet av DoR observerades i kombinationsarmen jämfört med monoterapi med vemurafenib (tabell 9).

**Tabell 9 Effektresultat i studie MEK116513 (COMBI‑v)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Primär analys (brytdatum: 17 april 2014)** | **5-årsanalys (brytdatum: 8 oktober 2018)** |
| **Effektmått** | **Dabrafenib +****Trametinib****(n=352)** | **Vemurafenib****(n=352)** | **Dabrafenib +****Trametinib****(n=352)** | **Vemurafenib****(n=352)** |
| **PFSa** |
| Progressiv sjukdom eller död,n (%) | 166 (47) | 217 (62) | 257 (73) | 259 (74) |
| Median PFS (månader)(95 % CI) | 11,4(9,9;14,9) | 7,3(5,8; 7,8) | 12,1(9,7; 14,7) | 7,3(6,0; 8,1) |
| Riskkvot(95 % CI) | 0,56(0,46; 0,69) | 0,62(0,52; 0,74) |
| P‑värde | <0,001 | NA |
| **ORRb**% (95 % CI) | 64(59,1; 69,4) | 51(46,1; 56,8) | 67(62,2; 72,2) | 53(47,2; 57,9) |
| ORR-skillnad(95 % CI) | 13(5,7; 20,2) | NA |
|  P‑värde | 0,0005 | NA |
| **DoRc (månader)**Median(95 % CI) | 13,8d(11,0; NR) | 7,5d(7,3; 9,3) | 13,8(11,3; 18,6) | 8,5(7,4; 9,3) |
| a Progressionsfri överlevnad (bedömt av prövare)b Total behandlingssvarsfrekvens = Komplett behandlingssvar + Partiellt behandlingssvarc Varaktighet i behandlingssvard Vid tidpunkten för rapportering var majoriteten (59 % av dabrafenib + trametinib och 42 % av vemurafenib) av de prövarbedömda behandlingssvaren fortfarande pågåendeNR=Ej uppnåttNA=Ej tillämpligt |

*Tidigare behandling med BRAF‑hämmare*

Data hos patienter som tar kombinationen dabrafenib och trametinib, vilka haft sjukdomsprogression under tidigare behandling med en BRAF‑hämmare, är begränsade.

Del B av studien BRF113220 inkluderade en kohort av 26 patienter vilka haft sjukdomsprogression under behandling med en BRAF‑hämmare. Kombinationen av trametinib 2 mg en gång dagligen och dabrafenib 150 mg två gånger dagligen visade begränsad klinisk aktivitet hos patienter vilka haft sjukdomsprogression under behandling med en BRAF‑hämmare. Den prövarbedömda bekräftade behandlingssvarsfrekvensen var 15 % (95 % CI: 4,4; 34,9) och median PFS var 3,6 månader (95 % CI: 1,9; 5,2). Liknande resultat sågs hos de 45 patienter i del C av denna studie som gick över från monoterapi med dabrafenib till kombinationen trametinib 2 mg en gång dagligen och dabrafenib 150 mg två gånger dagligen. Hos dessa patienter observerades en 13 % (95 % CI: 5,0; 27,0) bekräftad behandlingssvarsfrekvens med en median PFS på 3,6 månader (95 % CI: 2; 4).

*Patienter med hjärnmetastaser*

Dabrafenibs effekt och säkerhet i kombination med trametinib hos patienter med BRAF-mutationspositivt melanom som har metastaserat till hjärnan studerades i en icke-randomiserad, öppen multicenterstudie i fas II (COMBI-MB-studien). Totalt 125 patienter inkluderades i fyra kohorter:

* Kohort A: patienter med BRAF V600E-muterat melanom med asymtomatiska hjärnmetastaser utan tidigare behandling lokaliserad till hjärnan och ECOG‑funktionsstatus på 0 eller 1.
* Kohort B: patienter med BRAF V600E-muterat melanom med asymtomatiska hjärnmetastaser med tidigare behandling lokaliserad till hjärnan och ECOG‑funktionsstatus på 0 eller 1.
* Kohort C: patienter med BRAF V600D/K/R-muterat melanom med asymtomatiska hjärnmetastaser, med eller utan tidigare behandling lokaliserad till hjärnan och ECOG‑funktionsstatus på 0 eller 1.
* Kohort D: patienter med BRAF V600D/E/K/R-muterat melanom med symtomatiska hjärnmetastaser, med eller utan tidigare behandling lokaliserad till hjärnan och ECOG‑funktionsstatus på 0 eller 1 eller 2.

Det primära effektmåttet för studien var intrakraniell respons i kohort A, definierat som andelen patienter i procent med bekräftat intrakraniell respons bedömt av prövaren med hjälp av modifierat ”Response Evaluation Criteria In Solid Tumors” (RECIST) version 1.1. Intrakraniell respons bedömt av prövaren i kohort B, C och D var sekundära effektmått i studien. På grund av litet patientantal som återspeglas i ett brett 95% konfidensintervall, ska resultaten i kohort B, C och D tolkas med försiktighet. Effektresultaten sammanfattas i tabell 10.

**Tabell 10 Prövarbedömda effektdata i studie COMBI-MB**

|  |  |
| --- | --- |
|  | **Populationen alla behandlade patienter** |
| **Effektmått/ bedömning** | **Kohort A****N=76** | **Kohort B****N=16** | **Kohort C****N=16** | **Kohort D****N=17** |
| **Intrakraniell responsfrekvens, % (95 % CI)** |
|  | 59%(47,3; 70,4) | 56%(29,9; 80,2) | 44%(19,8; 70,1) | 59%(32,9; 81,6) |
| **Varaktighet av intrakraniellt svar, median, månader (95% CI)** |
|  | 6,5(4,9; 8,6) | 7,3(3,6; 12,6) | 8,3(1,3; 15,0) | 4,5(2,8; 5,9) |
| **Total behandlingssvarsfrekvens, % (95% CI)** |
|  | 59%(47,3; 70,4) | 56%(29,9; 80,2) | 44%(19,8; 70,1) | 65%(38,3; 85,8) |
| **Progressionsfri överlevnad, median, månader (95% CI)** |
|  | 5,7(5,3; 7,3) | 7,2(4,7; 14,6) | 3,7(1,7; 6,5) | 5,5(3,7; 11,6) |
| **Total överlevnad, median, månader (95% CI)** |
|  | 10,8(8,7; 17,9) | 24,3(7,9; NR) | 10,1(4,6; 17,6) | 11,5(6,8; 22,4) |
| CI = Konfidensintervall, NR = Ej uppnått |

* *Dabrafenib som monoterapi*

Effekten av dabrafenib vid behandling av vuxna patienter med BRAF V600‑muterat icke‑resektabelt eller metastaserat melanom har undersökts i tre kliniska prövningar (BRF113683 [BREAK‑3], BRF113929 [BREAK‑MB], och BRF113710 [BREAK‑2]) som inkluderade patienter med BRAF V600E‑ och/eller V600K‑mutationer.

I dessa kliniska prövningar deltog totalt 402 personer med BRAF V600E‑ och 49 personer med BRAF V600K‑mutation. Patienter med melanom inducerad av andra BRAF‑mutationer än V600E exkluderades från den bekräftande studien och med hänsyn till patienterna med V600K‑mutationen i kliniska, singelarmprövningar förefaller aktiviteten lägre än i V600E‑tumörer.

Inga data finns tillgängliga över patienter med melanom med andra BRAF V600‑mutationer än V600E och V600K. Dabrafenibs effekt hos personer som tidigare behandlats med en proteinkinashämmare har inte undersökts.

*Tidigare obehandlade patienter (resultat från fas III‑studien [BREAK‑3])*

Effekt och säkerhet hos dabrafenib utvärderades i en randomiserad, öppen fas III‑studie (BREAK 3) där man jämförde dabrafenib och dakarbazin (DTIC) hos tidigare obehandlade patienter med BRAF V600E‑muterat avancerat (icke resektabelt stadium III) eller metastaserat (stadium IV) melanom. Patienter med melanom inducerad av andra BRAF‑mutationer än V600E exkluderades.

Studiens primära syfte var att utvärdera effekten av dabrafenib i jämförelse med dakarbazin avseende progressionsfri överlevnad (PFS) enligt prövarens bedömning. Patienterna i dakarbazingruppen tilläts gå över till dabrafenib efter oberoende radiografisk bekräftelse av initial progression. Baslinjekaraktäristika var jämförbara mellan de två behandlingsgrupperna. Sextio procent av patienterna var män och 99,6 % var kaukasier, medianåldern var 52 år och 21 % av patienterna var ≥65 år, 98,4 % hade ECOG‑funktionsstatus 0 eller 1, och 97 % av patienterna hade metastaserad sjukdom.

Vid den fördefinierade analysen med sista datainsamlingsdag den 19 december 2011 sågs en signifikant förbättring av det primära effektmåttet PFS (HR=0,30; 95 % CI 0,18, 0,51; p<0,0001). Effektresultaten från den primära analysen och en efteranalys med ytterligare 6 månaders uppföljning sammanfattas i tabell 11. Data för total överlevnad (OS) från ytterligare en efteranalys baserat på sista datainsamlingsdag den 18 december 2012 visas i figur 3.

**Tabell 11 Effekt hos tidigare obehandlade patienter (BREAK‑3‑studien, 25 juni 2012)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Data per den****19 december 2011** | **Data per den****25 juni 2012** |
|  | **Dabrafenib****N=187** | **Dakarbazin****N=63** | **Dabrafenib****N=187** | **Dakarbazin****N=63** |
| **Progressionsfri överlevnad**  |  |
| Median, månader (95 % CI) | 5,1 (4,9; 6,9) | 2,7 (1,5; 3,2) | 6,9 (5,2;9,0) | 2,7 (1,5;3,2) |
| HR (95 % CI) | 0,30 (0,18; 0,51)P<0,0001 | 0,37 (0,24; 0,58)P<0,0001 |
| **Total responsa**  |  |
| % (95 % CI) | 53 (45,5; 60,3) | 19 (10,2; 30,9) | 59 (51,4; 66,0) | 24 (14; 36,2) |
| **Responsduration** |  |
| Median, månader (95 % CI) | N=995,6 (4,8; NR) | N=12NR (5,0; NR) | N=110 8,0 (6,6; 11,5) | N=15 7,6 (5,0; 9,7) |
| Förkortningar: CI: konfidensintervall; HR: riskkvot; NR: ej uppnåtta Definierat som bekräftad komplett + partiell respons. |

Vid sista datainsamlingsdag den 25 juni 2012 hade 35 personer (55,6 %) av de 63 som randomiserats till dakarbazin gått över till dabrafenib. Hos 63 % av de personer som randomiserats till dabrafenib respektive 79 % av dem som randomiserats till dakarbazin hade sjukdomen progredierat alternativt patienterna avlidit. Median PFS efter byte (cross‑over) var 4,4 månader.

**Tabell 12 Överlevnadsdata från den primära analysen och efteranalyser**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Sista datainsamlingsdag** | **Behandling** | **Antal dödsfall (%)** | **Riskkvot (95 % CI)** |
| 19 december 2011 | dakarbazin | 9 (14 %) | 0,61 (0,25; 1,48) (a) |
| dabrafenib | 21 (11 %) |
| 25 juni 2012 | dakarbazin | 21 (33 %) | 0,75 (0,44; 1,29) (a) |
| dabrafenib | 55 (29 %)  |
| 18 december 2012 | dakarbazin | 28 (44 %) | 0,76 (0,48; 1,21) (a) |
| dabrafenib | 78 (42 %) |
| (a) Icke‑censurerade resultat vid tiden för byte (cross‑over) |

Data över total överlevnad från ytterligare en efteranalys med brytdatum den 18 december 2012 visade total överlevnadsfrekvens efter 12 månader på 63 % för dakarbazin och 70 % för dabrafenib.

**Figur 3 Kaplan‑Meier‑kurvor över total överlevnad (BREAK‑3) (18 december 2012)**



*Patienter med hjärnmetastaser (resultat från fas II‑studien [BREAK‑MB])*

BREAK‑MB var en öppen, multicenter‑, fas II‑studie med två kohorter, som utformats för att undersöka intrakraniell respons på dabrafenib hos försökspersoner med histologiskt bekräftat (stadium IV) BRAF‑muterat (V600E eller V600K) melanom som metastaserat till hjärnan. Personerna rekryterades till kohort A (personer utan tidigare lokal behandling för hjärnmetastas) eller kohort B (personer som tidigare fått lokal behandling för hjärnmetastas).

Primärt effektmått i studien var total intrakraniell responsfrekvens (OIRR) hos V600E‑populationen, enligt prövarnas bedömning. Bekräftat OIRR och andra effektresultat enligt prövarnas bedömning redovisas i tabell 13.

**Tabell 13 Effekt hos patienter med hjärnmetastaser (BREAK‑MB‑studien)**

|  |  |
| --- | --- |
|  | **Samtliga behandlade patientpopulationer** |
|  | **BRAF V600E (primärt)** | **BRAF V600K** |
|  | **Kohort A****N=74** | **Kohort B****N=65** | **Kohort A****N=15** | **Kohort B****N=18** |
| **Total intrakraniell responsfrekvens**, % (95 % CI)a |  |
|  | 39 % (28,0; 51,2)P<0,001b | 31 % (19,9; 43,4)P<0,001b | 7 % (0,2; 31,9) | 22 % (6,4; 47,6) |
| **Duration för intrakraniell respons, medianvärde, månader (95 % CI)** |
|  | N=294,6 (2,8; NR) | N=206,5 (4,6; 6,5) | N=12,9 (NR; NR) | N=43,8 (NR; NR) |
| **Total respons, % (95 % CI)a** |
|  | 38 % (26,8; 49,9) | 31 % (19,9; 43,4) | 0 (0; 21,8) | 28 % (9,7; 53,5) |
| **Responsduration, medianvärde, månader (95 % CI)** |
|  | N=285,1 (3,7; NR) | N=204,6 (4,6; 6,5) | NA | N=53,1 (2,8; NR) |
| **Progressionsfri överlevnad, medianvärde, månader (95 % CI)** |
|  | 3,7 (3,6; 5,0) | 3,8 (3,6; 5,5) | 1,9 (0,7; 3,7) | 3,6 (1,8; 5,2) |
| **Total överlevnad, medianvärde, månader (95 % CI)** |
| Median, månader | 7,6 (5,9; NR) | 7,2 (5,9; NR) | 3,7 (1,6; 5,2) | 5,0 (3,5; NR) |
| Förkortningar: CI: Konfidensintervall; NR: ej uppnått; NA: ej relevant.a Bekräftad respons.b Studien utformades för att stödja eller avfärda nollhypotesen för OIRR ≤10 % (baserat på historiska resultat) till förmån för den alternativa hypotesen att OIRR ≥30 % hos patienter med BRAF V600E‑mutation. |

*Tidigare obehandlade patienter eller patienter som inte svarat på minst en tidigare systembehandling (resultat från fas II‑prövningen [BREAK‑2])*

BRF113710 (BREAK‑2) var en multicenter, enarmad studie som omfattade 92 försökspersoner med metastaserat melanom (stadium IV) med bekräftad BRAF V600E‑ eller V600K‑mutation.

Bekräftad responsfrekvens enligt prövarens bedömning hos patienter med BRAF V600E‑metastaserat melanom (n=76) var 59 % (95 % CI: 48,2; 70,3) och medianduration för respons var 5,2 månader (95 % CI: 3,9; kunde ej beräknas) baserat på en medianuppföljningstid på 6,5 månader. Hos patienter med BRAF V600K‑metastaserat melanom (n=16) var responsfrekvensen 13 % (95 % CI: 0,0; 28,7) och medianduration för respons var 5,3 månader (95 % CI: 3,7; 6,8). Trots det låga antalet patienter verkade median‑OS stämma överens med data för patienter med BRAF V600E‑mutationspositiva tumörer.

*Adjuvant behandling av melanom (Stadie III)*

*BRF115532 (COMBI-AD)*

Effekten och säkerheten för dabrafenib i kombination med trametinib studerades i en multicenter, randomiserad, dubbelblind, placebokontrollerad fas III-studie på patienter med kutant melanom Stadie III (Stadie IIIA [lymfkörtelmetastaser >1 mm], Stadie IIIB eller Stadie IIIC) med en BRAF V600E/K-mutation, efter fullständig resektion.

Patienterna randomiserades 1:1 för att få antingen kombinationsbehandling (dabrafenib 150 mg två gånger dagligen och trametinib 2 mg en gång dagligen) eller två placebo under en period av 12 månader. För deltagande krävdes fullständig resektion av melanom med fullständig lymfadenektomi inom 12 veckor före randomisering. Eventuell tidigare systemisk behandling mot cancer, inklusive strålbehandling, var inte tillåtet. Patienter med tidigare malignitet, om de varit sjukdomsfria i minst 5 år, var berättigade. Patienter som uppvisade maligniteter med bekräftade, aktiverande RAS-mutationer var inte berättigade. Patienterna stratifierades enligt BRAF-mutationsstatus (V600E mot V600K) och sjukdomsstadiet före operationen med användning av American Joint Committee on Cancer (AJCC) Melanoma Staging System, 7:e upplagan (enligt delstadier i Stadie III, vilka indikerar olika nivåer av lymfkörtelpåverkan, och primär tumörstorlek och sårbildning). Det primära effektmåttet var prövarbedömd, återfallsfri överlevnad (RFS), definierad som tiden från randomisering till sjukdomsåterfall eller död, oavsett orsak. Radiologisk tumörbedömning utfördes var tredje månad under de första två åren och var sjätte månad därefter tills första återfall observerades. Sekundära effektmåtten inkluderar total överlevnad (OS; huvudsakligt sekundärt effektmått), frihet från återfall (FFR) och metastas-fri överlevnad (DMFS).

Totalt 870 patienter randomiserades till kombinations- (n=438) och placebobehandling (n=432). De flesta patienterna var kaukasiska (99 %) och män (55 %), med en medianålder av 51 år (18 % var ≥65 år). Studien omfattade patienter med alla delstadier av Stadie III-sjukdom före resektion; 18 % av dessa patienter hade lymfkörtelpåverkan, endast identifierbar med mikroskop och inga primära tumörsår. Majoriteten av patienterna hade en BRAF V600E-mutation (91 %).

Medianvaraktigheten för uppföljning vid tidpunkten för den primära analysen var 2,83 år i kombinationsarmen med dabrafenib och trametinib, och 2,75 år i placeboarmen.

Resultaten för den primära analysen av RFS presenteras i tabell 14. Studien visade en statistiskt signifikant skillnad för det primära resultatet av prövarbedömd mellan behandlingsarmar, med ett medianvärde för RFS på 16,6 månader för placeboarmen och ännu inte uppnådd för kombinationsarmen (HR: 0,47; 95 % konfidensintervall: (0,39; 0,58); p=1.53×10-14). Den observerade RFS-förmånen har konsekvent visats i subgrupper av patienter inklusive ålder, kön och ras. Resultaten var också konsekventa över stratifieringsfaktorer för sjukdomsstadiet och BRAF V600-mutationstypen.

**Tabell 14 Prövarbedömda RFS-resultat för studien BRF115532 (COMBI-AD primär analys)**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Dabrafenib + Trametinib** | **Placebo** |
| **RFS-parameter** | **N=438** | **N=432** |
| Antal händelser, n (%)ÅterfallÅterfall med fjärrmetastaserDöd | 166 (38 %)163 (37 %)103 (24 %)3 (<1 %) | 248 (57 %)247 (57 %)133 (31 %)1 (<1 %) |
| Median (månader)(95 % CI) | NE(44,5; NE) | 16,6(12,7; 22,1) |
| Hazard ratio[1](95 % CI)p-värde[2] | 0,47(0,39; 0,58)1,53×10-14 |
| 1-årsfrekvens (95 % CI) | 0,88 (0,85; 0,91) | 0,56 (0,51; 0,61) |
| 2-årsfrekvens (95 % CI) | 0,67 (0,63; 0,72) | 0,44 (0,40; 0,49) |
| 3-årsfrekvens (95 % CI) | 0,58 (0,54; 0,64) | 0,39 (0,35; 0,44) |
| [1] Riskförhållandet (HR) erhålls från den stratifierade Pike-modellen.[2] P-värdet erhålls från det tvåsidiga, stratifierade log-ranktestet (stratifieringsfaktorer var sjukdomsstadium – IIIA mot IIIB mot IIIC – och BRAF V600-mutationstyp – V600E mot V600K).NE = går inte att uppskatta. |

Baserat på uppdaterade data med ytterligare 29 månaders uppföljning jämfört med den primära analysen (minsta uppföljningstid av 59 månader), upprätthålls nyttan av RFS med en uppskattad HR av 0,51 (95 % CI: 0,42; 0,61) (Figur 4). Den 5-åriga RFS-frekvensen var 52 % (95 % CI: 48; 58) i kombinationsarmen jämfört med 36 % (95 % CI: 32; 41) i placeboarmen.

**Figur 4 Kaplan‑Meier RFS‑kurvor för studie BRF115532 (ITT‑population, uppdaterade resultat)**

1.0

0.9

0.8

0.7

0.6

0.5

0.4

0.3

0.2

0.1

0.0

**Tid från randomisering (månader)**

20

22

24

14

 16

18

8

10

12

6

0

2

4

46

48

50

40

42

44

34

36

38

32

26

28

30

72

74

76

66

68

70

60

62

64

58

52

**Andelen levande och återfallsfria**

54

56

78

80

281

275

262

335

324

298

381

372

354

391

438

413

405

210

204

202

221

217

213

233

229

228

236

256

249

242

17

8

6

80

45

38

133

109

92

156

199

195

176

2

0

178

175

168

204

199

185

263

243

219

280

432

387

322

137

136

133

143

140

139

151

147

146

157

166

164

158

13

1

1

56

35

26

99

80

69

115

133

132

121

2

0

Dabrafenib

+

Trametinib

Placebo

**Patienter i riskzonen**

Dabrafenib

+

trametinib

Placebo

N Händelser Median, månader (95 % CI)

438 190 NA (47,9; NA)

432 262 16,6 (12,7; 22,1)

HR för återfall = 0,51

95 % CI (0,42; 0;61)

Grupp

Vid tidpunkten för den slutliga OS-analysen var medianlängden för uppföljningen 8,3 år i kombinationsarmen och 6,9 år i placeboarmen. Den observerade skillnaden i OS var inte statistiskt signifikant (HR: 0,80; 95 % CI: 0,62; 1,01) med 125 händelser (29 %) i kombinationsarmen och 136 händelser (31 %) i placeboarmen. Beräknade 5-års OS-frekvenser var 79 % i kombinationsarmen och 70 % i placeboarmen, och uppskattade 10-års OS-frekvenser var 66 % i kombinationsarmen och 63 % i placeboarmen.

*Icke‑småcellig lungcancer*

*Studie BRF113928*

Effekten och säkerheten av dabrafenib i kombination med trametinib studerades i en öppen fas II‑studie; tre kohorter, multicenter och icke‑randomiserad, där patienter med metastaserande (Stadie IV) BRAF V600E‑muterad NSCLC inkluderades. Det primära effektmåttet var ORR med hjälp av RECIST 1.1, bedömning gjord av prövaren. Sekundära effektmått var DoR, PFS, OS, säkerhet och populationsfarmakokinetik. ORR, DoR och PFS bedömdes också av en oberoende granskningskommitté, Independent Review Committee (IRC) som en känslighetsanalys.

Kohorter rekryterades i tur och ordning:

* Kohort A: Monoterapi (dabrafenib 150 mg två gånger dagligen), 84 patienter inkluderade. 78 patienter hade tidigare fått systemisk behandling mot metastaserad sjukdom.
* Kohort B: Kombinationsbehandling (dabrafenib 150 mg två gånger dagligen och trametinib 2 mg en gång dagligen), 59 patienter inkluderade. 57 patienter hade tidigare fått 1‑3 behandlingslinjer av systemisk cancerbehandling mot metastaserad sjukdom. Två patienter hade ingen tidigare systemisk behandling och ingick i analysen för patienter rekryterade till kohort C.
* Kohort C: Kombinationsbehandling (dabrafenib 150 mg två gånger dagligen och trametinib 2 mg en gång dagligen), 34 patienter. Alla patienter fick studiemedicineringen som första linjens behandling av metastaserad sjukdom.

Bland de totalt 93 patienter som inkluderades i kombinationsbehandlingskohorterna B och C, var de flesta patienterna kaukasier (>90 %) och liknande för kvinnor i jämförelse med män (54 % mot 46 %). Medianåldern var 64 år för patienter med andra linjens eller högre behandling och 68 år hos tidigare obehandlade patienter. De flesta patienter (94 %) som ingick i kombinationsbehandlingskohorterna hade ECOG‑funktionsstatus 0 eller 1. Tjugosex (28 %) hade aldrig rökt. Majoriteten av patienterna hade en icke‑skivepitelshistologi. I den tidigare behandlade populationen, hade 38 patienter (67 %) fått första linjen av systemisk cancerbehandling mot metastaserad sjukdom.

Vid tidpunkten för den primära analysen var prövarbedömd ORR i den första linjens population 61,1 % (95 % CI; 43,5 %; 76,9 %) och i den tidigare behandlade populationen 66,7 % (95 % CI, 52,9 %; 78,6 %). Dessa uppnådde statistisk signifikans för att förkasta nollhypotesen att ORR för dabrafenib i kombination med trametinib hos NSCLC‑populationen var mindre än eller lika med 30 %. ORR‑resultaten som utvärderades av IRC överensstämde med bedömningen gjord av prövare. Effekten av kombinationen med trametinib var överlägsen vid en indirekt jämförelse med dabrafenib som monoterapi i kohort A. Den slutliga analysen av effekt utförd 5 år efter den sista försökspersonens första dos presenteras i tabell 15.

**Tabell 15 Sammanfattning av effekt i kombinationsbehandlingskohorterna baserade på prövar‑ och oberoende röntgenbedömning**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Effektmått** | **Analys** | **Kombinationsbehandling, första linjen****N=361** | **Kombinationsbehandling, andra eller senare linjen****N=571** |
| Totalt behandlingssvar n (%)(95 % CI) | PrövarbedömdIRC‑bedömd | 23 (63,9%)(46,2; 79,2)23 (63,9%)(46,2; 79,2) | 39 (68,4%)(54,8; 80,1)36 (63,2%)(49,3; 75,6) |
| Median DoRMånader (95 % CI) | PrövarbedömdIRC‑bedömd | 10,2 (8,3; 15,2)15,2 (7,8; 23,5) | 9,8 (6,9; 18,3)12,6 (5,8; 26,2) |
| Median PFSMånader (95 % CI) | PrövarbedömdIRC‑bedömd | 10,8 (7,0; 14,5)14,6 (7,0; 22,1) | 10,2 (6,9; 16,7)8,6 (5,2; 16,8) |
| Median OSMånader (95 % CI) | - | 17,3 (12,3; 40,2) | 18,2 (14,3; 28,6) |
| 1 Data cut‑off: 7 januari 2021 |

QT‑förlängning

Som mest sågs en QTc‑förlängning på >60 millisekunder (ms) hos 3 % av försökspersonerna som behandlats med dabrafenib (ett fall >500 ms i den integrerade säkerhetspopulationen). I fas III‑studien MEK115306 hade inga patienter som behandlats med trametinib i kombination med dabrafenib en ”worst case” QTcB‑förlängning på >500 ms; QTcB höjdes mer än 60 ms från behandlingsstart hos 1 % (3/209) av patienterna. I fas III‑studien MEK116513 hade fyra patienter (1 %) som behandlades med trametinib i kombination med dabrafenib en QTcB grad 3‑ökning (>500 ms). Två av dessa patienter hade en QTcB grad 3‑ökning (>500 ms) som också var en ökning på >60 ms från behandlingsstart.

Den potentiella effekten av dabrafenib på QT‑förlängning bedömdes i en särskild QT‑studie med upprepad dosering. En supraterapeutisk dos av 300 mg dabrafenib två gånger dagligen gavs till 32 patienter med BRAF V600‑mutationspositiva tumörer. Ingen kliniskt relevant effekt av dabrafenib eller dess metaboliter observerades på QTc‑intervallet.

*Andra studier – analys av feberhantering*

*Studie CPDR001F2301 (COMBI‑i) och Studie CDRB436F2410 (COMBI‑Aplus)*

Feber observeras hos patienter som behandlas med kombinationsbehandling med dabrafenib och trametinib. De inledande registreringsstudierna för kombinationsbehandling vid icke resektabelt eller metastaserat melanom (COMBI-d och COMBI-v; totalt N=559) och vid adjuvant behandling av melanom (COMBI-AD, N=435) rekommenderas att endast avbryta behandling med dabrafenib i fall av pyrexi (feber ≥38,5 °C). I två efterföljande studier vid icke resektabelt eller metastaserat melanom (COMBI-i-kontrollarm, N=264) och vid adjuvant behandling av melanom (COMBI-Aplus, N=552), rekommenderades avbrott i behandlingen med båda läkemedlen när patientens kroppstemperatur är ≥38 °C (COMBI- Aplus), eller vid det första symtomet på feber (COMBI-i; COMBI-Aplus för återkommande feber). I COMBI-i och COMBI-Aplus förekom en lägre incidens av feber av grad 3/4, komplicerad feber, sjukhusvistelse på grund av allvarliga feberbiverkningar av speciellt intresse (AESI), den tid som spenderades på grund av AESI för feber och permanent utsättning av båda läkemedlen på grund av AESI-feber (den senare endast vid adjuvant behandling) jämfört med COMBI-d, COMBI-v och COMBI-AD. COMBI-Aplus-studien nådde sitt primära effektmått med en sammansatt frekvens på 8,0 % (95 % CI: 5,9; 10,6) för feber av grad 3/4, sjukhusvistelse på grund av feber eller permanent behandlingsavbrott på grund av feber jämfört med 20,0 % (95 % CI: 16,3; 24,1) för den historiska kontrollen (COMBI-AD).

Pediatrisk population

Europeiska läkemedelsmyndigheten har senarelagt kravet att skicka in studieresultat för dabrafenib för en eller flera grupper av den pediatriska populationen för melanom och solida, maligna tumörer (information om pediatrisk användning finns i avsnitt 4.2).

**5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

Absorption

Dabrafenib absorberas peroralt med en mediantid till maximal koncentration på 2 timmar efter doseringen. Genomsnittlig absolut biotillgänglighet för peroralt dabrafenib är 95 % (90 % CI: 81; 110 %). Dabrafenibexponeringen (Cmax och AUC) ökade dosproportionellt mellan 12 och 300 mg efter administrering av en enkeldos, men ökningen var mindre än dosproportionell efter upprepad dosering två gånger dagligen. Vid upprepad dosering sågs lägre exponering, sannolikt på grund av induktion av läkemedelsmetabolism. AUC‑kvoten för genomsnittlig ackumulering dag 18/dag 1 var 0,73. Efter administrering av 150 mg två gånger dagligen var geometriskt medelvärde för Cmax, AUC(0–τ) och koncentration före dosering (Cτ) 1 478 ng/ml, 4 341 ng/tim/ml respektive 26 ng/ml.

Administrering av dabrafenib tillsammans med föda minskade biotillgängligheten (Cmax och AUC minskade med 51 % respektive 31 %) och försenad absorption av dabrafenibkapslarna jämfört med vid fastande.

Distribution

Dabrafenib är bundet till humana plasmaproteiner till 99,7 %. Distributionsvolymen vid steady state efter intravenös administrering av en mikrodos är 46 l.

Metabolism

Metabolismen av dabrafenib medieras främst av CYP2C8 och CYP3A4 varvid hydroxidabrafenib bildas, som sedan oxideras vidare via CYP3A4 och bildar karboxidabrafenib. Karboxidabrafenib kan dekarboxyleras via en icke‑enzymatisk process varvid desmetyldabrafenib bildas. Karboxidabrafenib utsöndras i galla och urin. Desmetyldabrafenib kan även bildas i tarmen och återabsorberas. Desmetyldabrafenib metaboliseras av CYP3A4 till oxidativa metaboliter. Terminal halveringstid för hydroxidabrafenib motsvarar modersubstansens med en halveringstid på 10 timmar, medan karboxi‑ och desmetylmetaboliterna har längre halveringstider (21–22 timmar). Genomsnittlig AUC‑kvot för metabolit/modersubstans efter upprepad dosering var 0,9 för hydroxi‑, 11 för karboxi‑ och 0,7 för desmetyldabrafenib. Baserat på exponering, relativ potens och farmakokinetiska egenskaper, bidrar sannolikt såväl hydroxidabrafenib som desmetyldabrafenib till dabrafenibs kliniska verkan, medan karboxidabrafenib troligen inte har någon signifikant aktivitet.

Läkemedelsinteraktioner

*Effekter av andra läkemedel på dabrafenib*

Dabrafenib är ett substrat till humant P‑glykoprotein (P‑gp) och humant BCRP *in vitro.* Dessa transportproteiner har emellertid minimal inverkan på dabrafenibs orala biotillgänglighet och eliminering och risken för kliniskt betydelsefulla läkemedelsinteraktioner med hämmare av P‑gp eller BCRP är låg. Varken dabrafenib eller dess tre huvudmetaboliter visades vara hämmare av P‑gp *in vitro*.

*Effekter av dabrafenib på andra läkemedel*

Även om dabrafenib och dess metaboliter, hydroxidabrafenib, karboxidabrafenib och desmetyldabrafenib är hämmare av human organisk anjontransportör (OAT) 1 och OAT3 *in vitro*, och dabrafenib och dess desmetylmetabolit befanns vara hämmare av organisk katjontransportör 2 (OCT2) *in vitro,* är risken för en läkemedelsinteraktion hos dessa transportörer minimal baserat på klinisk exponering av dabrafenib och dess metaboliter.

Eliminering

Den terminala halveringstiden av dabrafenib för en intravenös engångsmikrodos är 2,6 timmar. Efter en oral engångsdos av dabrafenib är den terminala halveringstiden 8 timmar efter peroral tillförsel på grund av absorptionsbegränsad eliminering (”flip‑flop‑farmakokinetik”). Plasmaclearance vid intravenös administrering är 12 l/timme.

Efter en peroral dos elimineras dabrafenib främst genom metabolism, medierad via CYP3A4 och CYP2C8. Dabrafenibrelaterat material utsöndras främst i feces, där 71 % av en peroral dos återfinns i feces, medan 23 % av dosen återfanns i urinen, enbart i form av metaboliter.

Särskilda patientpopulationer

*Nedsatt leverfunktion*

En populationsfarmakokinetisk analys visar att lätt förhöjda bilirubin‑ och/eller ASAT‑värden (baserat på National Cancer Institutes [NCI] klassificering) inte signifikant påverkar oral clearance för dabrafenib. Inte heller hade lätt nedsatt leverfunktion, definierat med hjälp av bilirubin‑ och ASAT‑värden, någon signifikant effekt på plasmakoncentrationen av dabrafenibs metaboliter. Det finns inga data tillgängliga om patienter med måttligt till svårt nedsatt leverfunktion. Eftersom hepatisk metabolism och utsöndring via gallan är de primära elimineringsvägarna för dabrafenib och dess metaboliter ska administrering av dabrafenib ske med försiktighet till patienter med måttlig till svår leverfunktionsnedsättning (se avsnitt 4.2).

*Nedsatt njurfunktion*

En populationsfarmakokinetisk analys tyder på att lätt nedsatt njurfunktion inte påverkar oral clearance av dabrafenib. Även om det endast finns begränsade data om måttlig njurfunktionsnedsättning kan detta tyda på att det inte föreligger någon kliniskt relevant effekt. Det finns inga data om patienter med svårt nedsatt njurfunktion (se avsnitt 4.2).

*Äldre*

Baserat på den populationsfarmakokinetiska analysen har ålder ingen signifikant effekt på farmakokinetiken för dabrafenib. Ålder över 75 år var en signifikant prediktor för plasmakoncentrationen av karboxi‑ och desmetyldabrafenib, med 40 % högre exponering hos personer ≥75 år än hos personer <75 år.

*Kroppsvikt och kön*

Den populationsfarmakokinetiska analysen visade att kön och vikt påverkar oral clearance för dabrafenib. Vikten påverkade även oral distributionsvolym och distributionsclearance. Dessa farmakokinetiska skillnader ansågs inte vara av klinisk betydelse.

*Etnisk tillhörighet*

Den populationsfarmakokinetiska analysen visade inga signifikanta skillnader i farmakokinetiken för dabrafenib mellan asiatiska och kaukasiska patienter. Data är otillräckliga för att den potentiella effekten av andra raser på farmakokinetiken för dabrafenib ska kunna utvärderas.

*Pediatrisk population*

Den farmakokinetiska exponeringen av dabrafenib vid en viktjusterad dos hos ungdomar låg inom intervallen för den som observerats hos vuxna.

**5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter**

Inga karcinogenicitetsstudier med dabrafenib har genomförts. Dabrafenib hade inga mutagena eller klastogena effekter vid *in vitro*‑tester av bakterier och odlade däggdjursceller, eller i en mikronukleusanalys på gnagare *in vivo.*

Vid kombinerade studier av honornas fertilitet samt tidig embryonal och embryofetal utveckling hos råtta minskade antalet gulkroppar i ovarierna hos dräktiga honor vid 300 mg/kg/dag (ungefär 3 gånger den kliniska exponeringen hos människa baserat på AUC), men man såg inga effekter på östruscykel, parning eller fertilitetsindex. Utvecklingstoxiska effekter, inkluderande embryoletalitet och kammarseptumdefekter och variation i form på thymus, sågs vid 300 mg/kg/dag. Försenad skelettutveckling och reducerad kroppsvikt hos fostret sågs vid ≥20 mg/kg/dag (≥0,5 gånger den kliniska exponeringen hos människa, baserat på AUC).

Inga studier av manlig fertilitet med dabrafenib har genomförts. I toxicitetsstudier med upprepad dosering har dock testikeldegeneration/‑depletion observerats hos råtta och hund (≥0,2 gånger den kliniska exponeringen hos människa, baserat på AUC). Testikelförändringar hos råtta och hund förelåg fortfarande efter en 4 veckor lång återhämtningsperiod (se avsnitt 4.6).

Kardiovaskulära effekter, däribland degeneration/nekros och/eller blödning i kransartärer, hypertrofi/blödning i atrioventrikulära klaffar samt atriell fibrovaskulär proliferation sågs hos hundar (≥2 gånger den kliniska exponeringen hos människa baserat på AUC). Fokal arteriell/perivaskulär inflammation i olika vävnader observerades hos möss och en ökad incidens av degeneration av leverartärer och spontan kardiomyocytdegeneration med inflammation (spontan kardiomyopati) observerades hos råttor (≥0,5 och 0,6 gånger den kliniska exponeringen hos människa för råttor respektive möss). Effekter på levern, däribland hepatocellulär nekros och inflammation, observerades hos möss (≥0,6 gånger den kliniska exponeringen hos människa). Bronkoalveolär inflammation i lungorna observerades hos flera hundar vid ≥20 mg/kg/dag (≥9 gånger den kliniska exponeringen hos människa, baserat på AUC) och var kopplad till ytlig och/eller ansträngd andning.

Reversibla hematologiska effekter har observerats hos hund och råtta som givits dabrafenib. I studier som varat upp till 13 veckor sågs minskat antal retikulocyter och/eller röd blodkroppsmassa hus hund och råtta (≥10 respektive 1,4 gånger den kliniska exponeringen hos människa).

I toxicitetsstudier på juvenila råttor observerades effekter på tillväxten (kortare rörben), njurtoxicitet (tubulär inlagring, ökad incidens av kortikala cystor och tubulär basofili samt reversibla ökningar av urea‑ och/eller kreatininkoncentrationen) och testikeltoxicitet (degeneration och dilaterade tubuli) (≥0,2 gånger den kliniska exponeringen hos människa baserat på AUC).

Dabrafenib var fototoxiskt i en *in vitro‑*analys av upptaget av 3T3 neutralrött (NRU) i musfibroblaster och *in vivo* vid doser ≥100 mg/kg (>44 gånger den kliniska exponeringen hos människa baserat på Cmax) i en oral fototoxicitetsstudie på hårlösa möss.

Kombination med trametinib

I en studie på hundar där trametinib och dabrafenib gavs i kombination under 4 veckor observerades tecken på gastrointestinal toxicitet samt minskad lymfoid cellularitet i tymus vid lägre exponeringsgrad än hos hundar som getts trametinib ensamt. I övrigt har liknande toxicitet observerats som i jämförbara monoterapi‑studier.

**6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

**6.1 Förteckning över hjälpämnen**

Kapselinnehåll

Mikrokristallin cellulosa

Magnesiumstearat

Kolloidal silikondioxid

Kapselhölje

Röd järnoxid (E172)

Titandioxid (E171)

Hypromellos (E464)

Tryckfärg

Svart järnoxid (E172)

Shellack

Propylenglykol

**6.2 Inkompatibiliteter**

Ej relevant.

**6.3 Hållbarhet**

3 år.

**6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

**6.5 Förpackningstyp och innehåll**

Burkar av ogenomskinligt, vitt högdensitetspolyeten (HDPE) med skruvkork av polypropen och torkmedel av kiselgel.

En burk innehåller antingen 28 eller 120 hårda kapslar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**6.6 Särskilda anvisningar för destruktion**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

**7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Novartis Europharm Limited

Vista Building

Elm Park, Merrion Road

Dublin 4

Irland

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Tafinlar 50 mg hårda kapslar

EU/1/13/865/001

EU/1/13/865/002

Tafinlar 75 mg hårda kapslar

EU/1/13/865/003

EU/1/13/865/004

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

Datum för det första godkännandet: 26 augusti 2013

Datum för den senaste förnyelsen: 08 maj 2018

**10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

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

**BILAGA II**

**A. TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**

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

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

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

**A. TILLVERKARE SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS**

Namn och adress till tillverkare som ansvarar för frisläppande av tillverkningssats

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovskova ulica 57

1526, Ljubljana

Slovenien

Novartis Pharmaceutical Manufacturing LLC

Verovskova ulica 57

1000, Ljubljana

Slovenien

Novartis Farmacéutica S.A.

Gran Via de les Corts Catalanes 764

08013 Barcelona

Spanien

Novartis Pharma GmbH

Sophie-Germain-Strasse 10

90443 Nürnberg

Tyskland

I läkemedlets tryckta bipacksedel ska namn och adress till tillverkaren som ansvarar för frisläppandet av den relevanta tillverkningssatsen anges.

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

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

**C. 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.

**D. 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**

**A. MÄRKNING**

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**KARTONG**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Tafinlar 50 mg hårda kapslar

dabrafenib

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

En hård kapsel innehåller dabrafenibmesilat motsvarande 50 mg dabrafenib.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

**4. LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSSTORLEK**

Hård kapsel

28 kapslar

120 kapslar

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Läs bipacksedeln före användning.

Oral användning.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN‑ OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn‑ och räckhåll för barn.

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

Innehåller torkmedel, får ej tas bort eller ätas.

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

Novartis Europharm Limited

Vista Building

Elm Park, Merrion Road

Dublin 4

Irland

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/13/865/001 28 kapslar

EU/1/13/865/002 120 kapslar

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

tafinlar 50 mg

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen

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

PC

SN

NN

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ INNERFÖRPACKNINGEN**

**BURKETIKETT**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Tafinlar 50 mg hårda kapslar

dabrafenib

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

En hård kapsel innehåller dabrafenibmesilat motsvarande 50 mg dabrafenib.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

**4. LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSSTORLEK**

Hård kapsel

28 kapslar

120 kapslar

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Läs bipacksedeln före användning.

Oral användning.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN‑ OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn‑ och räckhåll för barn.

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

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

Novartis Europharm Limited

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/13/865/001 28 kapslar

EU/1/13/865/002 120 kapslar

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

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

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ YTTRE FÖRPACKNINGEN**

**KARTONG**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Tafinlar 75 mg hårda kapslar

dabrafenib

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

En hård kapsel innehåller dabrafenibmesilat motsvarande 75 mg dabrafenib.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

**4. LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSSTORLEK**

Hård kapsel

28 kapslar

120 kapslar

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Läs bipacksedeln före användning.

Oral användning.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN‑ OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn‑ och räckhåll för barn.

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

Innehåller torkmedel, får ej tas bort eller ätas.

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

Novartis Europharm Limited

Vista Building

Elm Park, Merrion Road

Dublin 4

Irland

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/13/865/003 28 kapslar

EU/1/13/865/004 120 kapslar

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

tafinlar 75 mg

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

Tvådimensionell streckkod som innehåller den unika identitetsbeteckningen

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

PC

SN

NN

**UPPGIFTER SOM SKA FINNAS PÅ INNERFÖRPACKNINGEN**

**BURKETIKETT**

**1. LÄKEMEDLETS NAMN**

Tafinlar 75 mg hårda kapslar

dabrafenib

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

En hård kapsel innehåller dabrafenibmesilat motsvarande 75 mg dabrafenib.

**3. FÖRTECKNING ÖVER HJÄLPÄMNEN**

**4. LÄKEMEDELSFORM OCH FÖRPACKNINGSSTORLEK**

Hård kapsel

28 kapslar

120 kapslar

**5. ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG**

Läs bipacksedeln före användning.

Oral användning.

**6. SÄRSKILD VARNING OM ATT LÄKEMEDLET MÅSTE FÖRVARAS UTOM SYN‑ OCH RÄCKHÅLL FÖR BARN**

Förvaras utom syn‑ och räckhåll för barn.

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

**8. UTGÅNGSDATUM**

EXP

**9. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

**10. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL OCH AVFALL I FÖREKOMMANDE FALL**

**11. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING (NAMN OCH ADRESS)**

Novartis Europharm Limited

**12. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

EU/1/13/865/003 28 kapslar

EU/1/13/865/004 120 kapslar

**13. TILLVERKNINGSSATSNUMMER**

Lot

**14. ALLMÄN KLASSIFICERING FÖR FÖRSKRIVNING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMATION I PUNKTSKRIFT**

**17. UNIK IDENTITETSBETECKNING – TVÅDIMENSIONELL STRECKKOD**

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

**B. BIPACKSEDEL**

**Bipacksedel: Information till patienten**

**Tafinlar 50 mg hårda kapslar**

**Tafinlar 75 mg hårda kapslar**

dabrafenib

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

1. Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
2. 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.

1. 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 Tafinlar är och vad det används för

2. Vad du behöver veta innan du tar Tafinlar

3. Hur du tar Tafinlar

4. Eventuella biverkningar

5. Hur Tafinlar ska förvaras

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

**1. Vad Tafinlar är och vad det används för**

Tafinlar är ett läkemedel som innehåller den aktiva substansen dabrafenib. Det används antingen ensamt eller i kombination med ett annat läkemedel som innehåller trametinib till vuxna för att behandla melanom, en typ av hudcancer, som har spridit sig till andra delar av kroppen eller som inte kan opereras bort.

Tafinlar i kombination med trametinib används också för att förhindra att melanom kommer tillbaka efter det att det har opererats bort.

Tafinlar i kombination med trametinib används också för att behandla en typ av lungcancer som kallas icke-småcellig lungcancer (NSCLC).

Båda cancerformerna har en särskild förändring (mutation) i en gen som kallas BRAF vid V600‑positionen. Denna genmutation kan vara orsaken till att cancern har utvecklats. Detta läkemedel riktar sig mot proteiner som tillverkas av denna muterade gen och fördröjer eller stoppar utvecklingen av cancersjukdomen.

**2. Vad du behöver veta innan du tar Tafinlar**

Tafinlar ska endast användas för att behandla melanom och NSCLC med BRAF‑mutationen. Innan du påbörjar din behandling kommer läkaren därför testa om du har denna mutation.

Om läkaren ordinerar kombinationsbehandling med Tafinlar och trametinib, **läs trametinibs bipacksedel noggrant, liksom denna bipacksedel.**

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

**Ta inte Tafinlar**

* **om du är allergisk** mot dabrafenib eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Rådgör med din läkare om du tror att detta gäller dig.

**Varningar och försiktighet**

Tala med läkare innan du tar Tafinlar. Läkaren behöver veta om du:

* har några **leverproblem**.
* har eller har haft några **njurproblem**.

Läkaren kan behöva ta blodprover för att kontrollera din leverfunktion och njurfunktion medan du tar Tafinlar.

* **har haft en annan cancertyp än melanom eller NSCLC**, eftersom du kan löpa en ökad risk att utveckla andra typer av cancer när du tar Tafinlar.

**Innan du tar Tafinlar i kombination med trametinib** behöver din läkare veta om du:

* har hjärtproblem såsom hjärtsvikt eller problem med hur hjärtat slår.
* har ögonproblem inklusive blockering av venen som dränerar ögat (retinalvensocklusion) eller svullnad i ögat som kan vara orsakad av vätskeläckage (korioretinopati).
* har eller har haft problem med lungorna eller andningen, inklusive andningssvårigheter ofta med åtföljande torr hosta, andnöd och trötthet.
* har eller har haft några problem med mage och tarm såsom divertikulit (inflammerade fickor i tjocktarmen) eller metastaser i magtarmkanalen.

**Rådgör med din läkare** om du tror att något av detta gäller dig.

**Symtom du kan behöva vara uppmärksam på**

En del personer som tar Tafinlar får andra problem, vilka kan vara allvarliga. Du måste känna till viktiga tecken och symtom du ska vara uppmärksam på medan du tar detta läkemedel. En del av dessa symtom (blödning, feber, hudförändringar och ögonproblem) nämns kortfattat i detta avsnitt, men det finns mer detaljerad information i avsnitt 4, ”Eventuella biverkningar”.

***Blödning***

Att ta Tafinlar i kombination med trametinib kan orsaka allvarliga blödningar i din hjärna, matsmältningssystemet (som magsäck, ändtarm och tarm), lungor och andra organ, och kan vara dödliga. Symtom på blödning kan vara:

* huvudvärk, yrsel eller trötthetskänsla
* blod i avföringen eller svart avföring
* blod i urinen
* magsmärta
* blod i upphostning/kräkning

**Tala om för din läkare** så snart som möjligt om du får något av dessa symtom.

***Feber***

Att ta Tafinlar eller kombinationsbehandling med Tafinlar och trametinib kan orsaka feber, även om det är mer sannolikt om du tar kombinationsbehandlingen (se även avsnitt 4). I vissa fall kan personer med feber få lågt blodtryck, yrsel eller andra symtom.

**Tala om för läkare** **omedelbart** om du får en temperatur över 38 ºC eller om du känner dig febrig under tiden du tar detta läkemedel.

***Hjärtproblem***

Tafinlar kan orsaka hjärtproblem eller förvärra hjärtproblem som redan finns (se även ”Hjärtproblem” i avsnitt 4), hos personer som tar Tafinlar i kombination med trametinib.

**Tala om för läkaren om du har någon hjärtsjukdom.** Läkaren kommer att göra olika tester för att kontrollera att ditt hjärta fungerar som det ska, både före och under tiden du behandlas med Tafinlar i kombination med trametinib. Tala omedelbart om för läkare om det känns som att hjärtat bultar hårt, hjärtslagen är snabba eller oregelbundna, eller om du känner dig yr, trött eller vimmelkantig, andfådd eller om benen svullnar. Läkaren kan besluta att göra uppehåll i behandlingen eller stoppa den helt och hållet om det behövs.

***Förändringar på din hud som kan tyda på ny hudcancer***

Läkaren kommer att kontrollera din hud innan du börjar ta detta läkemedel och med jämna mellanrum medan du tar det. **Tala omedelbart om för läkaren** om du märker några hudförändringar medan du tar detta läkemedel eller efter behandlingen (se även avsnitt 4).

***Ögonproblem***

**Läkaren bör undersöka dina ögon medan du tar detta läkemedel.**

**Tala omedelbart om för läkaren** om dina ögon blir röda och irriterade, om du får dimsyn, ont i ögonen eller andra synförändringar under behandlingen (se även avsnitt 4).

Tafinlar kan, när det ges i kombination med trametinib orsaka ögonproblem, bland annat blindhet. Trametinib rekommenderas inte om du har haft en propp i den ven som för blod från ögat (retinalvensocklusion). Tala omedelbart om för läkaren om du får följande ögonsymtom: dimsyn, synförlust eller andra synförändringar, färgade prickar i ditt synfält eller halofenomen (ljusringar runt föremål) under din behandling. Läkaren kan besluta att göra uppehåll i behandlingen eller stoppa den helt och hållet om det behövs.

* **Läs informationen om feber, hudförändringar och ögonproblem i avsnitt 4 i denna bipacksedel. Tala om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du får några av de tecken och symtom som beskrivits här.**

***Leverproblem***

Tafinlar i kombination med trametinib, kan orsaka problem med din lever som kan utvecklas till allvarliga tillstånd såsom hepatit (leverinflammation) och leversvikt, vilka kan vara dödliga. Läkare kommer med jämna mellanrum kontrollera dig. Tecken på att din lever inte fungerar som den ska kan vara:

* aptitlöshet
* illamående
* kräkningar
* ont i magen (buken)
* gulaktig färg i hud eller ögonvitor (gulsot)
* mörkfärgad urin
* hudklåda

**Tala om för läkare** så snart som möjligt om du får något av dessa symtom

***Muskelsmärta***

Tafinlar i kombination med trametinib, kan resultera i muskelnedbrytning (rabdomyolys). **Tala om för läkare** så snart som möjligt om du får något av dessa symtom:

* muskelvärk
* mörkfärgad urin på grund av njurskada

Om det är nödvändigt kan din läkare behöva tillfälligt avbryta eller avsluta din behandling helt och hållet.

***Hål i magsäcken eller tarmen (perforering)***

Att ta kombinationen av Tafinlar och trametinib kan öka risken att utveckla hål i tarmväggen. **Tala om för din läkare** så snart som möjligt om du har svåra buksmärtor.

***Allvarliga hudreaktioner***

Allvarliga hudreaktioner har rapporterats hos personer som tar Tafinlar i kombination med trametinib. Tala omedelbart om för läkaren om du märker några förändringar i huden (se avsnitt 4 för symtom att vara medveten om).

***Inflammatorisk sjukdom som främst drabbar huden, lungorna, ögonen och lymfkörtlarna***

En inflammatorisk sjukdom som främst drabbar huden, lungorna, ögonen och lymfkörtlarna (sarkoidos). Vanliga symtom på sarkoidos kan vara hosta, andfåddhet, svullna lymfkörtlar, synrubbningar, feber, trötthet, smärta och svullnad i lederna samt ömmande knölar i huden. Tala om för läkaren om du får något av dessa symtom.

***Immunsystemet***

Tafinlar i kombination med trametinib kan i sällsynta fall orsaka ett tillstånd (hemofagocyterande lymfohistiocytos eller HLH) som innebär att immunsystemet bildar för många infektionsbekämpande celler, så kallade histiocyter och lymfocyter. Symtomen kan bland annat vara förstorad lever och/eller mjälte, hudutslag, förstorade lymfkörtlar, andningssvårigheter, lätthet att få blåmärken, onormal njurfunktion och hjärtproblem. Tala omedelbart om för läkaren om du får flera symtom samtidigt såsom feber, svullna lymfkörtlar, blåmärken eller hudutslag.

***Tumörlyssyndrom***

Om du upplever följande symtom, berätta omedelbart för din läkare eftersom detta kan vara ett livshotande tillstånd: illamående, andnöd, oregelbunden hjärtrytm, muskelkramper, kramper, grumlig urin, minskad urinproduktion och trötthet. Dessa kan orsakas av en grupp metaboliska komplikationer som kan uppstå under behandling av cancer som orsakas av nedbrytningsprodukter från döende cancerceller (tumörlyssyndrom eller TLS) och kan leda till förändringar i njurfunktionen (se även avsnitt 4).

**Barn och ungdomar**

Tafinlar rekommenderas inte för barn och ungdomar. Effekten av Tafinlar hos personer under 18 år är okänd.

**Andra läkemedel och Tafinlar**

Innan behandlingen inleds ska du tala om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Detta gäller även receptfria läkemedel.

Vissa läkemedel kan påverka hur Tafinlar verkar, eller öka risken för att få biverkningar. Tafinlar kan också påverka vissa andra läkemedel. Dessa läkemedel är:

* **preventivmedel** som innehåller hormoner, såsom p‑piller, p‑sprutor och p‑plåster
* warfarin och acenokumarol, läkemedel som är **blodförtunnande**
* digoxin som används för att behandla **hjärtproblem**
* läkemedel mot **svampinfektioner**, t.ex. ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol och posakonazol
* vissa kalciumkanalblockerare, som används mot **högt blodtryck**, t.ex. diltiazem, felodipin, nikardipin, nifedipin och verapamil
* läkemedel mot **cancer**, såsom kabazitaxel
* vissa läkemedel för att **sänka blodfetterna (lipiderna)**, t.ex. gemfibrozil
* en del läkemedel som används vid vissa **psykiatriska tillstånd**, t.ex. haloperidol
* vissa **antibiotika**, t.ex. klaritromycin, doxycyklin och telitromycin
* vissa läkemedel mot **tuberkulos**, t.ex. rifampicin
* vissa läkemedel som sänker **kolesterolhalten**, t.ex. atorvastatin och simvastatin
* vissa läkemedel som **hämmar immunförsvaret**, t.ex. ciklosporin, takrolimus och sirolimus
* vissa **antiinflammatoriska** läkemedel, t.ex. dexametason och metylprednisolon
* vissa läkemedel mot **hiv**, t.ex. ritonavir, amprenavir, indinavir, darunavir, delavirdin, efavirenz, fosamprenavir, lopinavir, nelfinavir, tipranavir, sakvinavir och atazanavir
* vissa läkemedel som är **smärtstillande**, t.ex. fentanyl och metadon
* läkemedel mot krampanfall (**epilepsi**), t.ex. fenytoin, fenobarbital, primidon, valproinsyra och karbamazepin
* **antidepressiva** läkemedel som nefazodon och naturläkemedlet johannesört (*Hypericum perforatum*).
* **Tala om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska** om du tar något av dessa läkemedel (eller om du är osäker). Läkaren kan besluta att ändra din dos.

Gör upp en lista över vilka läkemedel du tar så att du kan visa den för läkaren, apotekspersonalen eller sjuksköterskan.

**Graviditet, amning och fertilitet**

**Tafinlar rekommenderas inte under graviditet.**

* Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar detta läkemedel. Tafinlar rekommenderas inte under graviditet eftersom det finns en risk att det skadar det ofödda barnet.
* Om du är kvinna och kan bli gravid måste du använda en tillförlitlig preventivmetod medan du tar Tafinlar och i minst 2 veckor efter att du slutat ta det och i minst 16 veckor efter den sista dosen av trametinib när det ges i kombination med Tafinlar.
* Det kan hända att preventivmedel som innehåller hormoner (p‑piller, p‑sprutor eller p‑plåster) inte fungerar som de ska medan du tar Tafinlar eller kombinationsbehandlingen (Tafinlar och trametinib). Du måste använda en annan effektiv preventivmetod, så att du inte blir gravid medan du tar detta läkemedel. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
* Om du skulle bli gravid medan du tar detta läkemedel måste du omedelbart tala om det för läkaren.

**Tafinlar rekommenderas inte under amning.**

Det är okänt om innehållsämnena i detta läkemedel kan utsöndras i bröstmjölk.

Om du ammar eller planerar att amma måste du tala om det för läkaren. Du och läkaren avgör om du ska ta detta läkemedel eller amma.

**Fertilitet – avser både män och kvinnor**

Djurstudier har visat att den aktiva substansen dabrafenib permanent minska fertiliteten hos män. Dessutom kan män som tar Tafinlar få sänkt antal spermier under tiden som de tar läkemedlet och det är inte säkert att spermieantalet återgår till det normala efter att de slutat att ta detta läkemedel.

*Att ta Tafinlar med trametinib:* trametinib kan försämra fertiliteten hos både män och kvinnor.

Innan du påbörjar behandlingen med Tafinlar ska du tala med läkaren om olika alternativ för att öka chanserna att få barn i framtiden.

Om du har ytterligare frågor om hur detta läkemedel kan påverka spermieantalet, fråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

**Körförmåga och användning av maskiner**

Tafinlar kan ha biverkningar som kan påverka din körförmåga och förmåga att använda maskiner.

Undvik att köra något fordon eller använda maskiner om du har problem med synen eller känner dig trött och svag, eller saknar energi. Beskrivningar av dessa effekter finns i avsnitt 2 och 4.

Diskutera med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du känner dig osäker på något. Även din sjukdom, symtomen och behandlingssituationen kan påverka din körförmåga och förmåga att använda maskiner.

**3. Hur du tar Tafinlar**

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens, apotekspersonalens eller sjuksköterskans anvisningar. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

**Hur mycket du ska ta**

Den vanliga dosen av Tafinlar antingen som ensam behandling eller i kombination med trametinib, är två 75 mg‑kapslar två gånger om dagen (vilket motsvarar en daglig dos på 300 mg). Den rekommenderade dosen av trametinib, i kombinationsbehandling med Tafinlar är 2 mg en gång dagligen.

Om du får biverkningar kan läkaren besluta att du ska ta en lägre dos.

Tafinlar finns också som 50 mg‑kapslar om dosen skulle behövas sänkas.

**Ta inte mer Tafinlar än läkaren har rekommenderat**, eftersom det kan öka risken för biverkningar.

Hur du tar Tafinlar

Svälj kapslarna hela med lite vatten, en i taget.

Kapslarna får inte tuggas eller krossas. Då förlorar de sin effekt.

Ta Tafinlar två gånger dagligen på fastande mage. Det betyder att

* du måste vänta **minst 1 timme** efter att du har tagit Tafinlar innan du äter någonting.
* du måste vänta **minst 2 timmar** efter att du har ätit innan du tar Tafinlar.

Ta Tafinlar på morgonen och på kvällen. Det ska gå ungefär 12 timmar mellan gångerna. Ta din morgon‑ och kvällsdos av Tafinlar vid ungefär samma tid varje dag. Då blir det lättare att komma ihåg att ta kapslarna.

Ta inte morgon‑ och kvällsdosen av Tafinlar samtidigt.

Om du har tagit för stor mängd av Tafinlar

Om du tar för många Tafinlar‑kapslar ska du **rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska**. Visa om möjligt upp Tafinlar-förpackningen och bipacksedeln.

Om du har glömt att ta Tafinlar

Om det inte har gått mer än 6 timmar sedan du skulle ha tagit din dos ska du ta den så fort du kommer ihåg det.

Om det har gått mer än 6 timmar sedan du skulle ha tagit din dos ska du hoppa över den och ta nästa dos vid vanlig tid. Fortsätt sedan ta dina kapslar regelbundet som du brukar.

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Tafinlar

Ta Tafinlar så länge som läkaren rekommenderar. Sluta inte om inte läkaren, apotekspersonalen eller sjuksköterskan råder dig att göra det.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

**Hur du tar Tafinlar vid kombinationsbehandling med trametinib**

* Ta Tafinlar i kombination med trametinib enligt läkarens, apotekspersonalens eller sjuksköterskans anvisningar. Ändra ej dosen eller sluta ta Tafinlar eller trametinib om inte läkaren, apotekspersonalen eller sjuksköterskan säger åt dig att göra det.
* Ta **Tafinlar två gånger dagligen** och **trametinib en gång dagligen.** Det kan vara bra för dig att få in vanan att ta båda dina läkemedel vid samma tidpunkter varje dag. Tafinlar-doserna bör tas med ca 12 timmars mellanrum. När trametinib ges i kombination med Tafinlar ska det tas **antingen** med morgondosen av Tafinlar **eller** med kvällsdosen av Tafinlar.
* Ta Tafinlar och trametinib på tom mage, minst 1 timme före eller 2 timmar efter en måltid. Kapslarna och tabletterna ska sväljas hela med ett helt glas vatten.
* Om du har glömt att ta en dos av Tafinlar eller trametinib, ta den direkt när du kommer på det. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos utan ta din nästa dos vid din vanliga tidpunkt:
	+ Om det är mindre än 6 timmar till din nästa schemalagda dos av Tafinlar, som tas två gånger dagligen.
	+ Om det är mindre än 12 timmar till din nästa schemalagada dos av trametinib, som tas en gång dagligen.
* Om du tar för mycket Tafinlar eller trametinib, kontakta omedelbart läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Om det är möjligt, ta med dig dina Tafinlar kapslar och trametinib tabletter. Om möjligt visa upp Tafinlar och trametinibs läkemedelsförpackningar med bipacksedlar.
* Om du får biverkningar kan läkaren bestämma att du ska ta lägre doser av Tafinlar och/eller trametinib. Ta doserna av Tafinlar och trametinib exakt enligt läkarens, apotekspersonalens eller sjuksköterskans anvisningar.

**4. Eventuella biverkningar**

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

***Eventuella allvarliga biverkningar***

*Problem med blödning*

Tafinlar kan orsaka allvarliga blödningar, speciellt i din hjärna, när det tas i kombination med trametinib. Kontakta läkare eller sjuksköterska för omedelbar medicinsk hjälp om du upplever några tecken på blödning såsom:

* + - huvudvärk, yrsel eller svaghetskänsla
		- du hostar upp blod eller levrat blod
		- kräkning som innehåller blod eller som ser ut som kaffesump
		- röd avföring eller avföring som är svart som tjära.

*Feber*

Fler än 1 av 10 personer som tar Tafinlar kan få feber. **Tala omedelbart om för läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du får feber (38 ºC eller mer) eller om du känner dig febrig medan du tar detta läkemedel**. De kommer att ta prover för att se om det finns andra orsaker till febern och behandla problemet.

I vissa fall kan personer med feber få lågt blodtryck och yrsel. Vid hög feber kan läkaren rekommendera dig att sluta ta Tafinlar, eller Tafinlar och trametinib, medan febern behandlas med andra läkemedel. Så snart febern gått ner kan läkaren rekommendera att du börjar ta Tafinlar igen.

*Hjärtproblem*

Tafinlar kan påverka ditt hjärtas pumpförmåga när det tas i kombination med trametinib. Det är mer troligt att detta påverkar personer som redan har hjärtproblem. Medan du tar Tafinlar i kombination med trametinib kommer du kontrolleras med avseende på hjärtproblem. Tecken och symtom på hjärtproblem kan vara:

* + - känsla av att ditt hjärta slår hårt, snabbt eller oregelbundet
		- yrsel
		- trötthet
		- du känner dig vimmelkantig
		- andfåddhet
		- svullna ben.

**Tala om för läkaren** så snart som möjligt om du får något utav dessa symtom, antigen om det är första gången du får dem eller om de har förvärrats.

*Hudförändringar*

Allvarliga hudreaktioner har rapporterats hos personer som tar Tafinlar i kombination med trametinib (förekommer hos ett okänt antal användare). Om du märker något av följande:

* rödaktiga fläckar på bålen som är runda eller måltavleliknande, med blåsor i mitten. Hudavlossning. Sår i munnen, halsen, näsan, runt könsorganen och i ögonen. Dessa allvarliga hudutslag kan föregås av feber och influensaliknande symtom (Stevens-Johnsons syndrom).
* utbredda utslag, feber och förstorade lymfkörtlar (DRESS-syndrom eller läkemedelsöverkänslighetssyndrom).
* **sluta använda läkemedlet och kontakta omedelbart läkare eller uppsök närmaste akutmottagning.**

Patienter som tar Tafinlar kan vanligtvis (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare) få en annan typ av hudcancer som kallas *kutant skivepitelkarcinom*. Andra kan få en typ av hudcancer som kallas *basalcellscarcinom*. Dessa hudförändringar är vanligtvis begränsade och kan opereras bort. Behandlingen med Tafinlar kan då fortsätta utan avbrott.

En del personer som tar Tafinlar kan också upptäcka att de har fått nya melanom. Dessa melanom opereras vanligtvis bort och behandlingen med Tafinlar kan fortsätta utan avbrott.

Läkaren kommer att undersöka din hud innan du börjar ta Tafinlar och därefter kommer huden undersökas varje månad medan du tar detta läkemedel och i 6 månader efter att du har slutat ta det. Dessa kontroller görs för att se att du inte får någon ny hudcancer.

Läkaren kommer också att undersöka ditt huvud, hals, mun och lymfkörtlar och din bröstkorg och mage kommer regelbundet att skiktröntgas (datortomografi). Du kan också få ta blodprov. Dessa kontroller utförs för att upptäcka om någon annan cancer, inklusive skivepitelkarcinom, utvecklas inne i din kropp. Undersökning av bäcken (för kvinnor) och ändtarm rekommenderas också före och efter din behandling.

Undersök din hud regelbundet medan du tar Tafinlar.

Om du märker något av följande:

* en ny vårta
* sår eller röda knölar i huden som blöder eller inte vill läka
* ett födelsemärke som ändrar storlek eller färg
* **ska du tala om det för läkaren, apotekspersonalen eller sjuksköterskan så snart som möjligt**, om du får dessa symtom – antingen om de är nya eller om de förvärras.

**Hudreaktioner (utslag)** kan inträffa när du tar Tafinlar i kombination med trametinib. **Tala med läkaren** om du får hudutslag när du tar Tafinlar i kombination med trametinib.

*Ögonproblem*

Patienter som tar Tafinlar enbart kan i mindre vanliga fall (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare) drabbas av ett ögonproblem kallat uveit och som kan skada synen om det inte behandlas. Detta kan vara vanligt förekommande (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare) hos patienter som tar Tafinlar i kombination med trametinib.

Uveit kan utvecklas snabbt och symtomen är:

* röda och irriterade ögon
* dimsyn
* ont i ögonen
* ökad ljuskänslighet
* prickar som rör sig framför ögonen.
* **Kontakta omedelbart läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska** om du får dessa symtom.

Tafinlar kan orsaka ögonproblem när det tas i kombination med trametinib. Trametinib rekommenderas inte om du har haft en propp i den ven som för blod från ögat (retinalvensocklusion). Din läkare kan rekommendera en ögonundersökning innan du tar Tafinlar i kombination med trametinib och under tiden du tar det. Läkaren kan rekommendera att du slutar ta trametinib eller remittera dig till specialist om du får tecken och symtom som rör din syn, som:

* synförlust
* röda och irriterade ögon
* färgade prickar i synfältet
* halofenomen (ljusringar runt föremål)
* dimsyn.
* **Kontakta omedelbart läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska** **om du får dessa symtom**.

**Det är mycket viktigt att du talar om för läkaren, apotekspersonalen eller sjuksköterskan om du får dessa symtom**, särskilt om ögonen blir röda och gör ont och detta inte ger med sig snabbt. De kan ordna så att du kommer till ögonspecialist för en fullständig ögonundersökning.

*Immunsystemet*

Om du får flera symtom samtidigt såsom feber, svullna lymfkörtlar, blåmärken eller hudutslag ska du omedelbart tala om det för läkaren. Dessa kan vara tecken på ett tillstånd där immunsystemet producerar för många infektionsbekämpande celler, så kallade histiocyter och lymfocyter, som kan orsaka olika symtom (hemofagocyterande lymfohistiocytos), se avsnitt 2 (frekvens ”sällsynta”).

*Tumörlyssyndrom*

Tala omedelbart om för din läkare om du upplever följande symtom: illamående, andnöd, oregelbunden hjärtrytm, muskelkramper, kramper, grumlig urin, minskad urinproduktion och trötthet. Dessa kan vara tecken på ett tillstånd som beror på en snabb nedbrytning av cancerceller, som hos vissa personer kan vara dödlig (tumörlyssyndrom eller TLS), se avsnitt 2 (frekvens ”ingen känd frekvens”).

**Eventuella biverkningar hos patienter som tar Tafinlar enbart**

***Biverkningar som du kan märka när du tar enbart Tafinlar är följande:***

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

* Papillom (en form av hudtumör som vanligtvis är ofarlig)
* Nedsatt aptit
* Huvudvärk
* Hosta
* Illamående, kräkningar
* Diarré
* Förtjockad ytterhud
* Ovanligt håravfall eller tunnare hår
* Hudutslag
* Rodnad eller svullnad på handflator, fingrar och fotsulor (se ”Hudförändringar” tidigare i avsnitt 4)
* Ledvärk, muskelvärk, eller smärtor i händer eller fötter
* Feber (se ”Feber” tidigare i avsnitt 4)
* Energilöshet
* Frossa
* Svaghetskänsla

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

* Hudförändringar såsom kutant skivepitelkarcinom (en typ av hudcancer), vårtliknande utväxter, skaftade hudflikar, okontrollerade hudutväxter eller lesioner (basalcellscancer), fläckar av tjock, fjällande eller skrovlig hud (aktinisk keratos), sprickbildning i huden, hudrodnad, ökad solkänslighet hos huden
* Förstoppning
* Influensaliknande sjukdom
* Problem med nerver som kan orsaka smärta, förlorad känsel eller stickningar i händer och fötter och/eller muskelsvaghet (perifer neuropati)

*Vanliga biverkningar som kan synas i blodprov*

* Låg fosforhalt i blodet
* Ökad mängd socker (glukos) i blodet

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

* Nytt melanom
* Allergisk reaktion (överkänslighet)
* Ögoninflammation (uveit, se ”Ögonproblem” tidigare i avsnitt 4)
* Inflammation i bukspottkörteln (ger svåra buksmärtor)
* Inflammation i fettskiktet under huden (pannikulit)
* Njurproblem, njursvikt
* Inflammation i njurarna
* Upphöjda, smärtsamma, röda till mörka rödlila hudfläckar eller sår som främst förekommer på armar, ben, ansikte och hals, med feber (tecken på akut febril neutrofil dermatos)

**Eventuella biverkningar när Tafinlar och trametinib tas tillsammans**

När du tar Tafinlar och trametinib tillsammans kan du få alla av de ovan listade biverkningarna men frekvensen kan förändras (öka eller minska).

Du kan även få **ytterligare biverkningar** **på grund utav att du tar trametinib** samtidigt som Tafinlar.

Tala om för läkaren så snart som möjligt om du får någon utav dessa symtom, antigen om det är första gången du får dem eller om de har förvärrats.

Vänligen läs också bipacksedeln för trametinib för detaljer om biverkningar som man kan få när trametinib tas.

De biverkningar som du kan få när du tar Tafinlar i kombination med trametinib är följande:

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

* Näs‑ och halsinflammation
* Minskad aptit
* Huvudvärk
* Yrsel
* Högt blodtryck
* Blödning på olika ställen i kroppen, som kan vara lindrig eller allvarlig
* Hosta
* Magsmärtor
* Förstoppning
* Diarré
* Illamående, kräkningar
* Utslag, torr hud, klåda, hudrodnad
* Ledvärk, muskelvärk eller smärta i händer eller fötter
* Muskelryckningar
* Energilöshet, svaghetskänsla
* Frossa
* Svullna händer eller fötter (perifert ödem)
* Feber
* Influensaliknande sjukdom

*Mycket vanliga biverkningar som kan synas i blodprov*

* Onormala levervärden

*Vanliga biverkningar (kan förkomma hos upp till 1 av 10 användare)*

* Urinvägsinfektion
* Hudförändringar inklusive hudinfektion (cellulit), inflammation i hårsäckar i huden, nagelbiverkningar såsom förändringar i nagelbädden, smärta i naglarna, infektion och svullnad i nagelbanden, hudutslag med varfyllda blåsor, kutant skivepitelkarcinom (en sorts hudcancer), papillom (en form av hudtumör som vanligtvis är ofarlig), vårtliknande utväxter, ökad solkänslighet hos huden (se även ”Hudförändringar” tidigare i avsnitt 4)
* Uttorkning (låga nivåer av vatten eller vätska)
* Dimsyn, synproblem, inflammation av ögat (uveit)
* Minskad effektivitet i hjärtats pumpförmåga
* Lågt blodtryck
* Lokaliserad vävnadssvullnad
* Andfåddhet
* Muntorrhet
* Munsår eller sår i munnen, inflammation i slemhinnor
* Akneliknande problem
* Förtjockning av det yttre lagret av huden (hyperkeratos), fläckar av tjock, fjällande eller skrovlig hud (aktinisk keratos), narig hud eller sprickbildning i huden
* Kraftiga svettningar inklusive nattliga svettningar
* Onormal håravlossning eller tunnare hår
* Rodnade, smärtande händer och fötter
* Inflammation i fettlagret under huden (pannikulit)
* Inflammation i slemhinnan
* Ansiktssvullnad
* Problem med nerver som kan orsaka smärta, förlorad känsel eller stickningar i händer och fötter och/eller muskelsvaghet (perifer neuropati)
* Oregelbunden hjärtrytm (atrioventrikulärt block)

*Vanliga biverkningar som kan synas i blodprov*

* Låga koncentrationer av vita blodkroppar
* Minskat antal röda blodkroppar (anemi), blodplättar (celler som hjälper blodet att koagulera) och en typ av vita blodkroppar (leukopeni)
* Låga nivåer av natrium (hyponatremi) eller fosfat (hypofosfatemi) i blodet
* Ökade blodsockernivåer
* Ökning av kreatinfosfokinas, ett enzym som vanligen finns i hjärtat, hjärnan och skelettmuskulaturen
* Ökning av vissa ämnen (enzymer) som produceras av levern

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

* Uppkomst av ny hudcancer (malignt melanom)
* Skaftade hudflikar
* Allergiska reaktioner (överkänslighet)
* Förändringar i ögat inklusive svullnad i ögat orsakat av vätskeläckage (korioretinopati), det ljuskänsliga membranet i den bakre delen av ögat (retina) lossnar från dess stödlager (näthinneavlossning) och svullnad runt ögonen
* Puls som är lägre än det normala intervallet och/eller en minskning av hjärtfrekvensen
* Lunginflammation (pneumonit)
* Bukspottkörtelinflammation
* Inflammation i tarmarna (kolit)
* Njursvikt
* Njurinflammation
* Inflammatorisk sjukdom som främst drabbar huden, lungorna, ögonen och lymfkörtlarna (sarkoidos)
* Upphöjda, smärtsamma, röda till mörka rödlila hudfläckar eller sår som främst förekommer på armar, ben, ansikte och hals, med feber (tecken på akut febril neutrofil dermatos)

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

* Ett hål (perforering) i magsäcken eller tarmarna

*Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)*

* Inflammation i hjärtmuskeln (myokardit) vilket kan resultera i andfåddhet, feber, hjärtklappning och bröstsmärtor
* Svår hudinflammation med fjällning (exfoliativ dermatit)

**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](https://www.ema.europa.eu/documents/template-form/qrd-appendix-v-adverse-drug-reaction-reporting-details_en.docx). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

**5. Hur Tafinlar ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn‑ och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på burkens etikett och på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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.

**6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

**Innehållsdeklaration**

* Den aktiva substansen är dabrafenib. En hård kapsel innehåller dabrafenibmesilat motsvarande 50 mg eller 75 mg dabrafenib.
* Övriga innehållsämnen är: mikrokristallin cellulosa, magnesiumstearat, kolloidal silikondioxid, röd järnoxid (E172), titandioxid (E171) och hypromellos (E464). Trycket på kapseln består av svart bläck av svart järnoxid (E172), shellack och propylenglykol.

**Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Tafinlar 50 mg hårda kapslar är ogenomskinliga, mörkt röda, med texten ”GS TEW” och ”50 mg”.

Tafinlar 75 mg hårda kapslar är ogenomskinliga, mörkt rosa, med texten ”GS LHF” och ”75 mg”.

Burkarna är tillverkade av ogenomskinlig vit plast med skruvkork av plast.

I burkarna finns även torkmedel i form av kiselgel i en liten cylinderformad behållare. Torkmedlet måste ligga kvar i burkarna och får inte ätas.

Tafinlar 50 mg och 75 mg hårda kapslar finns i förpackningar innehållande 28 eller 120 kapslar. Inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras i ditt land.

**Innehavare av godkännande för försäljning**

Novartis Europharm Limited

Vista Building

Elm Park, Merrion Road

Dublin 4

Irland

**Tillverkare**

Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovskova ulica 57

1526, Ljubljana

Slovenien

Novartis Pharmaceutical Manufacturing LLC

Verovskova ulica 57

1000, Ljubljana

Slovenien

Novartis Farmacéutica S.A.

Gran Via de les Corts Catalanes 764

08013 Barcelona

Spanien

Novartis Pharma GmbH

Sophie-Germain-Strasse 10

90443 Nürnberg

Tyskland

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

|  |  |
| --- | --- |
| **België/Belgique/Belgien**Novartis Pharma N.V.Tél/Tel: +32 2 246 16 11 | **Lietuva**SIA Novartis Baltics Lietuvos filialasTel: +370 5 269 16 50 |
| **България**Novartis Bulgaria EOODТел: +359 2 489 98 28 | **Luxembourg/Luxemburg**Novartis Pharma N.V.Tél/Tel: +32 2 246 16 11 |
| **Česká republika**Novartis s.r.o.Tel: +420 225 775 111 | **Magyarország**Novartis Hungária Kft.Tel.: +36 1 457 65 00 |
| **Danmark**Novartis Healthcare A/STlf.: +45 39 16 84 00 | **Malta**Novartis Pharma Services Inc.Tel: +356 2122 2872 |
| **Deutschland**Novartis Pharma GmbHTel: +49 911 273 0 | **Nederland**Novartis Pharma B.V.Tel: +31 88 04 52 555 |
| **Eesti**SIA Novartis Baltics Eesti filiaalTel: +372 66 30 810 | **Norge**Novartis Norge ASTlf: +47 23 05 20 00 |
| **Ελλάδα**Novartis (Hellas) A.E.B.E.Τηλ: +30 210 281 17 12 | **Österreich**Novartis Pharma GmbHTel: +43 1 86 6570 |
| **España**Novartis Farmacéutica, S.A.Tel: +34 93 306 42 00 | **Polska**Novartis Poland Sp. z o.o.Tel.: +48 22 375 4888 |
| **France**Novartis Pharma S.A.S.Tél: +33 1 55 47 66 00 | **Portugal**Novartis Farma ‑ Produtos Farmacêuticos, S.A.Tel: +351 21 000 8600 |
| **Hrvatska**Novartis Hrvatska d.o.o.Tel. +385 1 6274 220 | **România**Novartis Pharma Services Romania SRLTel: +40 21 31299 01 |
| **Ireland**Novartis Ireland LimitedTel: +353 1 260 12 55 | **Slovenija**Novartis Pharma Services Inc.Tel: +386 1 300 75 50 |
| **Ísland**Vistor hf.Sími: +354 535 7000 | **Slovenská republika**Novartis Slovakia s.r.o.Tel: +421 2 5542 5439 |
| **Italia**Novartis Farma S.p.A.Tel: +39 02 96 54 1 | **Suomi/Finland**Novartis Finland OyPuh/Tel: +358 (0)10 6133 200 |
| **Κύπρος**Novartis Pharma Services Inc.Τηλ: +357 22 690 690 | **Sverige**Novartis Sverige ABTel: +46 8 732 32 00 |
| **Latvija**SIA Novartis BalticsTel: +371 67 887 070 |  |

**Denna bipacksedel ändrades senast**

**Övriga informationskällor**

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

Denna bipacksedel finns på samtliga EU‑/EES‑språk på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats.